

«УТВЕРЖДАЮ»

КПП на ПХВ «Атырауская областная больница
Управления здравоохранения Атырауской
области



Директор

Шомиров С.С.

Приложение
к тендерной документации

Перечень закупаемых товаров

«Тендер по закупку изделий медицинского назначения для рентгенохирургического отделения на 2020 год»

№ лота	Наименование товара	Ед.изм.	Кол-во	Условия поставки (в соответствии с ИНКОТЕРМС 2010)	Срок поставки товаров	Место поставки товаров	Цена за единицу, тыс тенге	Сумма выделенная для закупки тыс.тенге
1	Стент интракраниальный	штука	15	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика	КПП на ПХВ «Атырауская областная больница» г.Атырау, ул.Владимирского,98 аптечный склад	838 600	12 579 000
2	Микрокатетер для доставки интракраниального стента	штука	15	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика		178 500	2 677 500
3	Микропроводник гидрофильный	штука	3	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика		194 960	584 880
4	Стент для сонной артерии	штука	10	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика		303 800	3 038 000
5	Система для защиты от дистальной эмболии	штука	11	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика		303 800	3 341 800

6	Спираль для эмболизации аневризм	штука	30	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика	275 600	8 268 000
7	Окклюзионная баллонная система	штука	5	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика	401 200	2 006 000
8	Микрокатетер для доставки спиралей	штука	5	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика	264 800	1 324 000
9	Гемостатический Y-конектор	штука	90	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика	12 000	1 080 000
10	Проводниковый катетер	штука	10	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика	106 000	1 060 000
11	Катетер периферический баллонный	штука	10	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика	108 000	1 080 000
12	Интродьюсер в комплекте с иглой для феморального доступа	штука	250	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика	21 930	5 482 500
13	Интродьюсер в комплекте с иглой для трансрадиального доступа	штука	30	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика	11 400	342 000
14	Диагностический катетер	штука	30	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика	9600	288 000
15	Стент коронарный лекарственно-покрытый	штука	1	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика	315 000	315 000
16	Баллонный катетер	штука	1	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика	68 800	68 800
17	Проводник коронарный	штука	3	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика	35 948	107 844
18	Катетер проводниковый	штука	1	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика	27 000	27 000

19	Катетер проводниковый	штука	1	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика	27 000	27 000
20	Манжета для гемостаза лучевой артерии	штука	30	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика	6840	205 200
21	Проводниковый катетер	штука	2	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика	60 000	120 000
22	Проводниковый катетер	штука	10	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика	33 000	330 000
23	Нейроваскулярный проводочный проводник	штука	15	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика	122 000	1 830 000
24	Нейроваскулярный проводочный проводник	штука	20	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика	165 000	3 300 000
25	Микропроводник	штука	15	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика	135 000	2 025 000
26	Ангиографический проводник	штука	300	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика	11 000	3 300 000
27	Индивидуальный процедурный комплект для ангиографии	штука	250	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика	20 000	5 000 000
28	Индивидуальный процедурный комплект для нейроинтервенции	штука	5	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика	29 000	145 000
29	Катетеры диагностические ангиографические	штука	250	DDP пункт назначения	20 календарных дней по заявке Заказчика	10 500	2 625 000
	Итого:						62 577 524

«УТВЕРЖДАЮ»

КГП на ПХВ «Атырауская областная больница»
Управления здравоохранения Атырауской
области

Директор

Щомиров С.С.

Приложение №2
к тендерной документации

Техническая спецификация изделий медицинского назначения.

№	Наименование	Техническая характеристика
1	Стент интракраниальный	<p>Интракраниальный самораскрывающийся нитиноловый матричный стент. Предназначен для стентирования артерий головного мозга для перекрытия шейки аневризмы, при технике ассистенции эндоваскулярно йэмболизации спиралями, в целях поддержки массы спиралей и сохранению просвета родителеской артерии. Возможность полного низведения стента в катетер до отделеия, даже после полного раскрытия. Совместим с проводником 0,016" и микрокатетером минимум 0.021". Диаметр стента от 4 до 6 мм, длина от 15 до 30 мм.</p>
2	Микрокатетер для доставки интракраниального стента	<p>Проводниковый микрокатетер для доставки интракраниальных стентов, эмболизирующих средств, рентгеноконтрастных веществ и других терапевтических агентов. Катетер армирован нитиноловой проволокой для снижения риска овализации профиля. Дистальный внутренний диаметр 0.021 дюйм. Наружный диаметр 2.8-2.3 ft. Проксимальный конец имеет стандартный льоеровский адаптер для облегченного присоединения аксессуаров. Катетер имеет полужесткий проксимальный сегмент и несколько переходов жесткости по всей длине для облегчения управления. Имеет двойные маркеры. Совместим с диметилсульфоксидом. Специальное внешнее покрытие улучшает скольжение характеристики. Общая длина 158см. Стерильная упаковка.</p>
3	Микропроводник с диаметром	<p>Гибридный гидрофильный микропроводник. Проксимальная часть из нержавеющей стали: для обеспечения высокой прочности и идеальной проходимости по сосудам. Дистальная часть из нитинола: для придания гибкости и сохранения формы кончика в течение длительного времени. Легко формирующийся дистальный кончик. Дистальный диаметр от .007" до .012", проксимальный диаметр 0,25 - 0,35 мм. Наличие изогнутых и прямых кончиков. Длина 1200 мм, 2000 мм, 2100 мм.</p>
4	Стент для сонной артерии	<p>Стент для сонных артерий: самораскрывающийся нитиноловый стент на системе доставки с Rx портом на расстоянии 28 см от кончика катетера. Стент должен быть анатомически суживающейся («бульклообразной») формы. Не имеет расширяющихся концов. Должна иметься система защиты от "выпрыгивания стента" при раскрытии типа EX.P.R.T. Стент</p>

		<p>должен иметь нулевое укорочение. Толщина стенки стента 0.0088". Совместимость с проводником 0.014". Рабочая длина доставляющего катетера 135 см. Танталовые маркеры на каждом конце стента для обеспечения хорошей визуализации. Рентгенконтрастный маркер должен иметься и на доставляющем катетере, показывая точное расположение места анатомического сужения стента. Диаметр стента 8х6, длина 30 или 40 мм. Стент должен иметь открытую ячейку и одинаковую радиальную устойчивость по всей длине. Стерильная упаковка.</p> <p>Устройства для профилактики эмболии - захвата и удаления фрагментов/частиц, образующихся при интервенционных вмешательствах. Предназначено для использования в сонных, коронарных и периферических артериях. Имеет проксимальный и дистальные рентгеноконтрастные маркеры для обеспечения точного позиционирования инструмента в сосуде. Фильтр предустановлен на удерживающий проводник и имеет независимое свободное вращение и продольное перемещение фильтра по проводнику для стабильного положения фильтра во время манипуляций для избежания вазоспазма. Нитиловый фильтр имеет гепариновое покрытие. Имеет RX порт для быстрой смены проводника. Поперечный профиль микрокатетера для доставки 3.2Ft. Совместим с проводниками 0.014" или 0.018". Длина проводника 320см с возможностью укорочения до 190см и использование оставшегося проводника для "быстрой" навигации через Rx порт. Платиновая проволока на конце проводника и на обоих концах фильтра для обеспечения степени открытости и рентгенконтрастности. Золотая проволока вмонтирована в отверстия фильтра для определения степени открытости и положения фильтра. Фильтр должен полностью убираться в доставляющий катетер при доставке. При удалении фильтра должен полностью убираться в катетер 4.2Ft. Гидрофильный катетер для доставки и удаления входит в комплект. Размер фильтра от 3до 7 мм.</p>
5	Система для защиты от дистальной эмболии	<p>Спираль для эмболизации</p> <p>аневризм</p>
6	Спираль для эмболизации аневризм	<p>Спираль для эмболизации для эндоваскулярной эмболизации внутрисерепных аневризм, кровеносных сосудов и нейрососудистых фистул. Непокрывающая платиновая спираль которая имеет трехмерную конфигурацию для улучшения прилегания к стенке аневризма и оптимизации закрытия шейки. Крепление спирали позволяет ее свободное вращение в зоне отделения на 360 градусов. Спираль закреплена на двух независимых фиксированных полипропиленовых нитях, что препятствует растяжению и обеспечивает возможность репозиции спирали. Имеет плавающий механизм зоны отделения / шарнирный механизм для повышения устойчивости спирали и минимизации отклонения катетера и "отскакивания" спирали после ее отсоединения. Гидрофильное PTFE покрытие. МРТ совместимы. Система отделения спиралей - моментальная, активаторного типа, без использования электрических кабелей или батареек. Все размеры спиралей должны доставляться через катетер 0.010". Стерильная упаковка.</p>
7	Окклюзионная баллонная система	<p>Баллонный катетер для использования в сосудах головного мозга при необходимости временной селективной окклюзии сосудов, которая способствует выборочной остановке или контролированию кровотока. Окклюзионный эластичный (комплаентный) баллонный однопрозрачный катетер. Дефляция баллона возможна только при введенном проводнике. Мягкий баллон диаметром 4 мм, смонтированный на катетере длиной 150 мм. Профиль нераздутого баллона не более 2.3F. Диаметр баллона 4 мм, длина 20 мм. Диаметр кончика катетера 4 мм. Совместимость с проводником 0.010", который должен поставляться в комплекте. Один проводник должен использоваться для навигации и окклюзии системы. Проксимальный диаметр катетера не более 2.8 F, дистальный - 2.2 F</p>
8	Микрокатетер для доставки спиралей	<p>Микрокатетер для доставки спиралей. Микрокатетер с отверстием на дистальном конце, движимый по проводнику. Проксимальный конец катетера имеет стандартный люверсовский адаптер облегченного присоединения аксессуаров. Общая длина 155 см, рабочая длина 150 см. Крутящий момент 1:1. Внутренний диаметр проксимального конца и дистального</p>

		конца не более 0.017". Внешний диаметр проксимального конца не более 2.1F, внешний диаметр дистального конца не более 1.7F. Совместим с проводником 0.014".
9	Гемостатический Y- конектор	Пластиковый Y адаптер(Y-коннектор) с двойным механизмом регуляции клапана. Предназначен для введения, поддержки, позиционирования и фиксации проводников или катетеров в требуемом положении эндovasкулярных инструментов в сосуды головного мозга при лечении аневризм, мальформаций, сужения, опухолей. Конструкция коннектора может быть 2-х типов: 1) Рува.Luer с обычным боковым портом; 2) Рува с боковым портом с удлиненной трубкой 10 см и 3-х ходовым краном. Механизм запираания клапана имеет вращательный метод 360 градусов. Максимальный размер инструментов, вводимых в регулируемый клапанный порт до 9 Fr.
10	Проводниковый катетер	Проводниковый катетер. Проксимальная часть - нейлон, дистальная - полиуретан. Длина - 90 см. Наружный диаметр - 5F. Армированная стенка катетера - двухслойная стальная сетка до кончика. "Гибридная технология" оплетки. Внутренняя выстилка - тефлон. Материал хаба - поликарбонат. Мягкий атравматичный кончик длиной 0.011". Внутренний просвет катетера - не менее 0.056". Внутренний просвет катетера 6 Fr катетера - не менее 0.070". Внутренний просвет катетера 7 Fr катетера - не менее 0.078". Форма кончика - CBL, MPC, MPD, SIM, SIM 2, STR, Cerebral, Headhunter, Headhunter I, Multipurpose, HN-1, H1, Strai, Simmon, Cereb. Поставляется стерильным.
11	Катетер периферический баллонный	Периферический баллонный катетер, монокристаллический. Совместимость с проводником - .014". Материал проксимальной части - нержавеющей сталь. Материал баллона - Дюралин. Диаметр шфта, не более: проксимальная часть - 3.3F, дистальная часть - 3.3F. Гидрофильное покрытие дистальной части. Рентгеноконтрастные маркеры: двойные, "загопленные", иридиево-платиновые. Давление: номинальное - 10 атм., RBP - 14 атм (12 атм для баллона диаметром 7мм). Дистальные 25 см. баллонного катетера имеют коаксиальное строение. Диаметр баллона: 4x15 мм, 5x20 мм, 6x20 мм.
12	Интродьюсер в комплекте с иглой для феморального доступа	Интродьюсер феморальный. Возможность выбора диаметра 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11 Fr. Возможность выбора длины интродьюсеров длиной 7, 10 см. Возможность выбора интродьюсеров с рентгеноконтрастной меткой. Возможность выбора цветовой кодировки диаметра интродьюсера. Возможность выбора двухслойной стенки, с внешним слоем из ETFE. Возможность выбора в комплекте дилататора, гемостатического клапана. Наличие защитного механизма на дилататоре, препятствующего самопроизвольному открытию. Возможность выбора интродьюсеров с гидрофильным покрытием. Наличие интродьюсеров с иглой в комплекте 20 G x 32 mm, 20 G x 51 mm, 18 G x 64 mm, 18 G x 70mm. Наличие возможности выбора комплекта интродьюсера с металлической иглой или иглой-катетером. Возможность выбора педиатрических наборов. Наличие выбора длин минипроводника 45см, 80см. Наличие выбора диаметра мини проводника: 0,018", 0,021", 0,025", 0,035", 0,038".
13	Интродьюсер в комплекте с иглой для трансрадиального доступа	Интродьюсер для трансрадиального доступа. Возможность выбора диаметра 4, 5, 6, 7 Fr. Возможность выбора длины интродьюсеров длиной 7, 10 см. Возможность выбора интродьюсеров с рентгеноконтрастной меткой. Возможность выбора цветовой кодировки диаметра интродьюсера. Возможность выбора двухслойной стенки, с внешним слоем из ETFE. Возможность выбора в комплекте дилататора, гемостатического клапана. Наличие защитного механизма на дилататоре, препятствующего самопроизвольному открытию. Возможность выбора интродьюсеров с гидрофильным покрытием. Наличие интродьюсеров с иглой в комплекте. Наличие возможности выбора комплекта интродьюсера с металлической иглой или иглой-катетером. Возможность выбора педиатрических наборов. Длина дилататора (мм): 125; 155. Наличие выбора диаметра прямого, стального мини проводника: 0,018", 0,021", 0,025". Длина прямого, стального мини проводника 45см. Игла 20Gx 35мм (для мини проводника 0,025"), игла 21Gx 35мм (для мини проводника 0,018"), игла 22Gx 35мм (для мини проводника 0,018").

14	Диагностический катетер	<p>Катетер диагностический. Материал катетера: полиуретан с покрытием двумя слоями эластомера полиамида, наличие стальной оплетки двойного плетения на всем протяжении катетера, за исключением дистальных 2 см. Наличие наружного диаметра 4, 5 и 6 Fr. Наличие увеличенного внутреннего просвета 4Fr не менее 0,041"/1,05 мм, 5Fr не менее 0,047"/1,20 мм, 6Fr не менее 0,051"/1,30 мм. Совместимость с 0,038"/0,97 мм проводником. Максимальное давление не более 1000 psi /6,895 кра. Наличие внутреннего PTFE покрытия. Мягкий полипропиленовый кончик катетеров за исключением Pigtail. Наличие выбора длины катетеров 65см, 80см, 90см, 100см, 110см. Наличие выбора специальных форм для правой и левой коронарных артерий, для трансрадиального доступа.</p>
15	Стент коронарный лекарственно-покрытый	<p>Коронарный стент с лекарственным покрытием, включающим лекарственное вещество на основе полимера (D, L-лактид-со-капролактон), время абсорбции которого синхронно с высвобождением лекарства (3-4 месяца), что приводит к снижению риска рестеноза и тромбоза, так же сиrolимуса (активное вещество). Основные функциональные требования, технические характеристики: наличие диаметра стента 2,25 мм; 2,5 мм; 2,75 мм; 3,0 мм; 3,5 мм 4,0 мм. Наличие широкого диапазона длины стента 9, 12, 15, 18, 21, 24, 28, 33 и 38мм. Соответствует основным требованиям и стандартам ЕС (CE mark) для следующих категорий пациентов: с инфарктом миокарда с подъемом и без подъема сегмента ST, острым коронарным синдромом, сахарным диабетом, многососудистыми поражениями, бифуркационными поражениями, а также пациентов старше 65 лет, пациентов мужского и женского пола, пациентов с полной окклюзией поражения, протяженными участками поражения, поражениями малых коронарных сосудов, рестенозом (включая рестеноз внутри стента), поражениями устья сосудов, поражениями левой коронарной артерии, подходит как для бедренного, так и для радиального доступа. Материал стента на основе сплава кобальт хрома L605, с дизайном стента открытая ячейка, что позволяет улучшить доступ к боковым ветвям при бифуркационных поражениях. Доза лекарства 3,9 мкг/мм длины стента. Высвобождение лекарственного вещества в течении 3-4 месяцев. Возможность обоснованной отмены 2-й антитромбоцитарной терапии через 1 месяц после имплантации стента, важно для пациентов нуждающихся в дополнительной операции во избежание риска кровотечения. Покрытие лекарства только на аблюминальной части стента для быстрой эндотелизации и снижению риска тромбоза стента, что особенно критично для пациентов больших диаметров, градиентное покрытие для исключения деляминации полимера и отсутствия риска микроэмболизации сосудов (покрывает только неподвижные части конструкции стента). Толщина балки стента 80 μm. Обязательное наличие системы доставки с трехлепестковым низкокомплаэнтным баллоном и номинальным давлением не ниже 9 АТМ для всех диаметров и длин. Материал баллона Нейлон 12, маркеры платина-иридиевые. Покрытие дистальной части системы доставки – гидрофильное. Усиленный сердечником из нержавеющей стали шaft для избежания излома в месте выхода проводника и лучшей передачи усилия. Специально разработанный для стента кончик системы доставки закругленной формы и повышенной износостойчивости для прохождения кальцинированных поражений без заламывания. Кончик системы доставки красного цвета для лучшей визуализации во время введения проводника. Диаметр дистальной части - не более 2,7 Fr., проксимальной 1,9 Fr. Минимальная рабочая длина системы доставки 144 см. Входной профиль системы доставки не более 0,017" (0,43 мм). Возможность использования системы стента при стентировании через лучевую артерию с проводниковым катетером диаметром 5 Fr (1,42 мм/0,056").</p>

16	Баллонный катетер	<p>Баллоны для транслюминальной ангиопластики коронарных артерий. Диаметр баллона (мм): 1,25; 1,5; 2,0; 2,25; 2,5; 2,75; 3,0. Длина 10,15,20 мм. Гидрофильное покрытие дистальных 32 см. 2 рентгеноконтрастных маркера.</p> <p>Силиконовое покрытие проксимального shaft. Наличие маркеров глубины на расстоянии 90см и 100см от кончика. Измененный паттерн лазерной спиральной нарезки центральной части shaft для улучшения прогаливаемости.</p> <p>Дистальный кончик длиной 3мм с профилем 0,40 мм для баллонов диаметром от 1,25 – 2,25/10мм. Профиль баллона 0,026", что позволяет проводить КВР через катетер 6Fr. Внутренний диаметр shaft 0,375 для баллона 1,25/10.</p> <p>Баллон быстрой смены под проводник 0,014", длина RX-сегмента 25см. Рабочая длина катетера не менее 145 см.</p> <p>Диаметр проксимального shaft – 1,9 Fr, дистального-от 2,4 – 2,6 Fr. Номинальное давление 6 атм. Давление разрыва 14 atm. Дизайн баллона – трехлепестковый</p>
17	Проводник коронарный	<p>Проводник коронарный для проведения интервенционных манипуляций на коронарных артериях. Прямой, 180 см, диаметр 0,014"/0,36мм. Возможность удлинения до 300 см с помощью удлинителя, приобретаемого отдельно.</p> <p>Рентгеноконтрастный кончик 3см, длина моделируемой части кончика – 10мм. С гидрофильным покрытием дистальной части проводника со 2-го по 250 мм. С нитиноловым дистальным и стальным проксимальным сердечниками с тефлоновым покрытием. С гибким и тонким соединением дистального нитинолового и стального проксимального стержней. В дистальной части проводника спиральная катушка из нержавеющей стали с переходом в платиновую (на дистальных 3 см) – для лучшей гибкости и визуализации. В комплекте со специальной тупой иглой 22G для моделирования кончика проводника. Наличие выбора проводников с весом кончика 0.6, 1.0 или 3.6г.</p> <p>Проводник состоит из корпуса (стальной стержень SUS 304), оболочка ствола - политетрафлорэтилен, держатель - полиэтилен, ручной зажим - полипропилен, гидрофильная оболочка - диметил акриламида - глицидил мета-крилат кополимер. Стерилизация - этилен оксидом.</p>
18	Катетер проводниковый	<p>Проводниковые катетеры. Назначение для проведения интервенционных инструментов. Форма и длина: возможность выбора специальных форм для доступа через лучевую (tiger) и феморальную артерии (extra backcup). Наличие двойной металлической высокопрочной, плоской оплетки в теле катера, материал катетера- полиамид.</p> <p>Наличие наружного диаметра 5, 6, 7, 8 Fr. Наличие увеличенного внутреннего просвета 5Fr-0,058"; 6Fr-0,071"; 7Fr-0,082"; 8Fr-0,091". Наличие исполнения с боковыми отверстиями для диаметров 6-8Fr. Наличие внутреннего PTFE покрытия. Наличие наружного гидрофильного покрытия на всем протяжении катетера, за исключением дистальных 7 см и проксимальных 25 см. Наличие совместимости с катетером для проведения техники Mother&Child.</p>
19	Катетер проводниковый	<p>Катетеры проводниковые коронарные. Назначение для введения хирургических инструментов и/или проволочных направителей, а также для доставки рентгеноконтрастного вещества в коронарную или периферийную сосудистую систему. Форма и длина: возможность выбора формы и длины: Amplatz left/1,2,3/-100см; Amplatz right/1,2/-100см; Judkins left/3,5;4,0;4,5;5,0;6,0/-100см Judkins right /3,5;4,0;4,5;5,0;6,0/-100см Multipurpose длина 100см, IMA-1.0-100см. Bypass- Left- 100см. Bypass- right-100см Ikari left/3,5;4,0/-100см ,Ikari right /1,5;2,0/-100см ;Backup Left-/3,0;3,5;4,0;4,5/-100см. Наличие выбора формы и длины: Straight (5 in 6) 120 см. Наличие плоской металлической оплетки в стенке катера. Наличие наружного диаметра 5, 6, 7 Fr. Наличие увеличенного внутреннего просвета 5Fr-0,059"; 6Fr-0,071"; 7Fr – 0,081". Максимальное давление 700psi. Наличие внутреннего PTFE покрытия. Наличие совместимости с катетером для проведения техники Mother&Child.</p>

20	Манжета для гемостаза лучевой артерии	Устройство для компрессии лучевой артерии. Основные требования к товару. Назначение для проведения компрессии лучевой артерии. Основные функциональные требования, технические характеристики Материал манжеты – полипропилен. Шприц с переходником, исключающим введение воздуха в интродьюсер. Наличие шприца 20мл, для нагнетания воздуха в манжету. Прозрачная структура. Возможность двойной компрессии, за счет самой манжеты и дополнительной раздуваемой подушки. Обязательное наличие воздухо-нагнетания минимальным объемом 13 мл максимальным объемом нагнетания 18 мл. Обязательно наличие дополнительной прошивной линии VEICRO. Зеленая маркировка шприца, обозначающая размер.
21	Проводниковый катетер	"Проводниковый катетер предназначен для использования с проводником 0,035" или 0,038". Покрытие PTFE внутренней части катетера. Некарический оплетенный катетер изменяемой жесткости с заранее созданной формой дистального сегмента, который содержит рентгеноконтрастную метку примерно 2 мм проксимально дистальному концу. Длина 95 см, размеры 5F, 6F. Возможные конфигурации дистальной части: STR, MP2, длина 7 см.
22	Проводниковый катетер	Различная жесткость у проксимальной, средней и дистальной части проводникового катетера. Наличие размеров: 6, 7, 8, Fг. Материал катетера: гидрофильное покрытие, – наружный слой – нейлон, средняя часть – уникальная двойная оплетка Shinka, внутренний слой – PTFE (политетрафторэтилен), дистальный кончик рентгеноконтрастный, у основания протектор соединителя с просветами. Наличие атравматичного кончика. Наличие боковых отверстий, Наличие укороченных кончиков. Большой внутренний просвет: для катетера 6Fг - не более 0,070", для катетера 7Fг - не более 0,081", для катетера 8Fг - не более 0,090", длина 100см. Наличие атравматичного кончика. Наличие боковых отверстий, Наличие укороченных кончиков.
23	Нейроваскулярный проводочный проводник	Микропроводник для нейро интервенции, Диаметр: 0.010"; 0.014". Наличие длин: 200, 300 см. Длина рентгеноконтрастной части: 3 см, 5 см. Материал сердечника: сталь.Наличие технологии dabble coil.Тип сердечника: конический.Длина оплетки: 9.5 см, 30 см. Варианты дистального кончика: наличие прямого, микрошейпинг 90°Варианты покрытия дистальной части: гидрофильное (не менее 170 см). Покрытие проксимальной части: при длине 300 см - PTFE.Возможность удлинения не менее 165 см
24	Нейроваскулярный проводочный проводник	Микропроводник для нейро интервенции.Диаметр и длина: 0.008" (длина 200, 300 см) , 0.014" (длина 200 см), 0.018" (длина 200, 300 см).Длина рентгеноконтрастной части: 3 см, 5 см, 9 см.Материал сердечника: сталь.Наличие технологии dabble coil. Тип сердечника: конический. Длина оплетки: 9 см, 30 см, 34 см. Варианты дистального кончика: наличие прямого, микрошейпинг 90°, 25°.Варианты покрытия дистальной части: гидрофильное (не менее 170 см). Покрытие проксимальной части: при длине 300 см- PTFE.Возможность удлинения не менее 165 см. Наличие моделей с полимерным покрытием дистальной части.
25	Микропроводник	<ul style="list-style-type: none"> • Гибридная технология • Диаметр 0,012 у дистальной и 0,014 у проксимальной части <p>Внутренняя часть часть из стали, в дистальной части из нитинола</p> <ul style="list-style-type: none"> • Микрокатетер общей длиной 200см, нитиноловой частью 60см, формируемая часть микропроводника длиной 1,4 см, протяженность гидрофильного покрытия - 40см
26	Ангиографический проводник	Ангиографический проводник из нитинола, размер 0,035". Гидрофильное покрытие из полиэфирной смолы по всей длине проводника. Толщина покрытия 0,16 мм ± 0,05 мм. Длина сужающейся части 12 см, длина кончика 3 см. Форма кончика: прямая, изогнутая под углом, J-образная (трех конфигураций, в зависимости от радиуса изгиба). Длина проводника 50, 80, 150, 180, 200, 220, 260, 300 см.

27	Индивидуальный процедурный комплект для ангиографии	<p>3шт - Перчатки - стерильные, одноразового применения №7,5. Неопудренные.</p> <p>1шт - Шприц 10 мл- шприц объемом 10 мл - тип крепления иглы к цилиндру шприца, при котором игла вкручивается в шприц</p> <p>1шт- Шприц 20 мл- шприц объемом 20 мл - тип крепления иглы к цилиндру шприца, при котором игла вкручивается в шприц</p> <p>1шт - Чаша - 250мл - 100% полипропилен, не содержит диэтилгексилфталат, не содержит латекс, не содержит поливинилхлорид. Общий объем 250мл. Высота 5,15см. Диаметр 10,3см.</p> <p>1шт - Чаша - 120мл - 100% полипропилен, не содержит диэтилгексилфталат, не содержит латекс, не содержит поливинилхлорид. Общий объем 120мл. Диаметре 8,4см, высота 3см.</p> <p>1шт - Чаша для хранения проводника: 2500мл - общий диаметр 249мм, высота 80,8мм. В чаше имеется градуированный внутренний профиль для того, чтобы держать проводник внутри чаши. Общая емкость жидкости 2500мл, гладкая текстура. Продукт изготовлен из полипропилена. Чаша содержит внутренний проводниковый зажимный держатель. Чаша синего цвета.</p> <p>2шт - Халат одноразовый - халат изготовлен из композитного нетканого материала с плотностью не ниже 45г. Размеры: по линии горловины - 22см в длину, центр - передняя часть от линии горловины до линии подгибки - 139,5см, общая ширина в развернутом виде - 165см, длина от самой высокой точки плеча до низа - 148см, длина рукава до верхней точки плеча - 84см, ширина груди - 70см, длина манжеты - 7см*5см, прорезиненный материал.</p> <p>Размер XL, халат идет с полотенцем.</p> <p>1шт - Покрытие защитное - изготовлено из 100x100см полиэтиленовой плёнки толщиной 0,05мм . Ширина покрытия составляет 100 см, длина - 100 см. Покрытие обладает 2 положениями - ослабленным и растянутым. Диаметр отверстия в ослабленном состоянии составляет 38-41см в ширину, а диаметр отверстия в растянутом состоянии составляет 100-103см в ширину. Резиновые ленты представлены на отверстиях, чтобы обеспечить помощь в прикреплении и расположении покрытия.</p> <p>1шт - Простыня одноразовая - простыня ангиографическая с 4-мя отверстиями для радиального доступа. Покрытие сделано из 4-х материалов: усиленный нетканый материал, абсорбирующий материал, Полиэтилен, медицинские клеевые полоски на клейкой части. Простыня с абсорбирующей степенью выше чем 400%. Общая ширина простыни 280см, длина 330см. Покрытие должно иметь как минимум 2 маркера головной части, напечатанных возле отверстий для пункции. С двух сторон покрытие имеет полиэтиленовые края размерами: 70x330см. Полиэтиленовые края не прошиты, а соединены процедурой термического склеивания и сварки, чтобы защитить структуру простыни и обеспечить стабильную прочность частей материала. Длина не оперативного поля с ножной стороны 153x140см, от головной части 27x140см, обе не оперативные части сделаны из усиленного нетканого водооталкивающего материала. Оперативное поле изготовлено из абсорбирующего материала. На оперативном поле имеются 4 отверстия с прозрачными клеящимися полосками из медицинского клея, 2-малых отверстия на дополнительном адгезивном поле размером 15x19см с овальной формы отверстиям диаметром 6,2см. Большие 2-отверстия находятся на дополнительном адгезивном поле 15x19см с овальными отверстиями размером 10x7см. 2-малых отверстия должны находиться на расстоянии 76см друг от друга. На левой и правой стороне полиэтиленового края находятся склеенные и запрессованные соединительные полоски общей шириной 10см от левого и правого краев общей длиной 330см. Расстояние от верхнего края простыни до центра отверстий 75см. Все 4 отверстия располагаются по одной горизонтальной линии в 75см от верхнего края. Простыня не протекает, также на простыне с двух сторон имеется барьерный край/загиб на пленке против стекания жидкости размером 10см.</p> <p>1шт - Покрытие: защитное на стол - общий размер скатерти - 137x180см. Покрытие разделено на 3 части - 2 части из</p>
----	-----------------------------------------------------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

28	Индивидуальный процедурный комплект для нейроинтервенции	<p>водоотталкивающего полиэтилена и 1 часть из водопоглощающего материала. водопоглощающий материал - поглощает воду с коэффициентом поглощения более, чем 300%, водопоглощающая часть представлена длиной 180см и 61см в ширину. Покрытие имеет клеевой маркер на нижней стороне.</p> <p>Метод стерилизации: Этиленоксидом</p> <p>3 Перчатки - стерильные, неопудренные, для рук №7,5 1 Перчатки - стерильные, неопудренные, для рук №8 1 Скальпель - Ручка скальпеля: Изготовлена из акрилонитрилутибутадиенстирол материала, общая длина - 121.2мм. Ручка скальпеля должна иметь очертание захвата для пальца, чтобы обеспечить лучшую управляемость и манипуляции. Цвет скальпеля синий. Общая длина рукоятки и захвата для пальца должна составлять 31.5мм в длину. Угол полосоы захвата пальцем составляет 30 градусов. Лезвие: изготовлено из нержавеющей стали с допустимой твердостью, толщина 0.39мм. Пластиковый кожух скальпеля изготовлен из полиэтилена низкой плотности. Скальпель №11</p> <p>1 Игла пункционная - диаметр составляет 1,25 мм или 18Га, длина 2.75 " или 6.98мм. Канюля из нержавеющей стали, концентратор: изготовлен из акрилового мультиполимерного материала, прозрачного цвета, квадратной формы с одной стороны, с кончиком для упора большого пальца и треугольной формы с другой стороны. Защитный чколпачок для иглы изготовлен из прозрачного полиэтилена низкой плотности . Скос иглы представлен с помощью электрополированного наконечника. Минимальный внутренний диаметр концентратора составляет 0,0395 " . Максимальный диаметр проводника - 0,380 " Игла размером 18 G</p> <p>6 Игла - игла из нержавеющей стали, конический концентратор с соединением замка Люэра, изготовленный из полипропилена, 20 Ga</p> <p>2 Шприц 3 мл - объем: 3 мл , стерильно, с наконечником тип крепления иглы к цилиндру шприца, при котором вкручивается в шприц</p> <p>2 Шприц 10 мл - объем: 10 мл , стерильно, с наконечником тип крепления иглы к цилиндру шприца, при котором игла вкручивается в шприц</p> <p>2 Шприц 20 мл - объем: 20 мл , стерильно, с наконечником тип крепления иглы к цилиндру шприца, при котором игла вкручивается в шприц</p> <p>1 Шприц 5 мл - объем: 5 мл , стерильно, с наконечником тип крепления иглы к цилиндру шприца, при когором игла "надевается" в шприц</p> <p>1 Чаша - 250 мл - 100% Полипропилен,не содержит диэтилгексилфталат, не содержит латекс , не содержит поливинилхлорид. Общий объем 250 мл.</p> <p>1 Чаша - 500 мл - 100% Полипропилен,не содержит диэтилгексилфталат, не содержит латекс, не содержит поливинилхлорид. Общий диаметр 4,034 "или 10.2см, общая высота 2,17" или 5,55см. Высота верхней границы составляет 0,230 "или 0.58см. Цвет продукта синий. Материал из полипропилена.</p> <p>2 Чаша - 120 мл - 100% Полипропилен,не содержит диэтилгексилфталат, не содержит латекс , не содержит поливинилхлорид. Общий объем 120 мл.</p> <p>1 Краник трехходовой - Трехходовой краник высокого давления с вращающейся задвижкой, достигает до 1200 psi давления. Тип: (папа/луер лок) Корпус сделан из прочного материала поликарбонат, ручка сделана из термопластичного материала. Вращающийся механизм смазан силиконовой жидкостью чтобы избежать застревание. Общая ширина 1.3" , общая высота 1.108", общая длина 2.175" . Диаметр отверстия 1.80 мм или 0.071 дюйм. Длина ручки 0.827" . Форма корпуса: Под рукояткой имеется 2 держателя для захвата пальца для обеспечения прочного захвата с противоположной стороны ручки. Вся длина</p>
----	----------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

корпуса имеет поддерживающую форму кривизны. Устройство предназначено для обеспечения доставки жидкости высокого давления и объема через все устройство с дополнительной опцией: закрытой или полуоткрытой 3 ходовыми проходами.

1 Ножницы - стандартные ножницы 12,5 см , металлические

4 Полотенце - сделано из 100% хлопка, размер: 32x36 см.

3 Халат одноразовый - халат изготовлен из композитного нетканого материала плотностью не ниже 68 .Размеры: По линии горловины - 22см в длину, центр - передняя часть от линии горловины до линии подгибки - 139.5см, общая ширина в развёрнутом виде - 165см, длина от самой высокой точки плеча до низа - 148см, длина рукава до верхней точки плеча - 84см, ширина груди - 70см, длина манжеты - 7см*5см, прорезиненный материал. Размер: XL, халат идет с полотенцем

2 Покрывтые защитное - изготовлен из 100см * 102см * 0,05мм полиэтиленовой плёнки. Ширина покрытия составляет 100 см, длина - 102 см. Покрытие обладает 2 положениями - расслабленным и растянутым. Диаметр отверстия в расслабленном состоянии составляет 38-41 см в ширину, а диаметр отверстия в растянутом состоянии составляет 100-103см в ширину. Резиновые ленты представлены на отверстия, чтобы обеспечить помощь в прикреплении и расположении покрытия.

1 Простыня одноразовая - простыня ангиографическая с 4-мя отверстиями для радиального доступа. Покрытие сделано из 4-х материалов: усиленный нетканый материал, абсорбирующий материал , Полиэтилен, медицинские клеевые полоски на клейкой части. Простыня с абсорбирующей степенью выше чем 400%. Общая ширина простыни 280 см, длина 330 см. Покрытие должно иметь как минимум 2 маркера головной части, напечатанных возле отверстий для пункции. С двух сторон покрытие должно иметь полиэтиленовые края размерами: 70x330 см. Полиэтиленовые края не прошиты, а соединены процедурой термического склеивания и сварки, чтобы защитить структуру простыни и обеспечить стабильную прочность частей материала. Длина не оперативного поля с ножной стороны 153x140 см, от головной части 27x140 см, обе не оперативные части сделаны из усиленный нетканый материал отталкивающего воду материала. Оперативное поле изготовлено из абсорбирующего материала. На оперативном поле имеются 4-ре отверстия с прозрачными клеящимися полосками из медицинского клея, 2 малых отверстия на дополнительном адгезивном поле размером 15x19 см с овальной формы отверстием диаметром 6,2 см. Большие 2 отверстия находятся на дополнительном адгезивном поле 15x19 см с овальными отверстиями размером 13x7 см. 2 малых отверстия должны находиться на расстоянии 76 см друг от друга. На левой и правой стороне полиэтиленового края находятся клеенные и запрессованные соединительные полоски общей шириной 10 см от левого и правого краев общей длиной 330 см. Расстояние от верхнего края простыни до центра отверстий 75 см. Все 4-ре отверстия располагаются по одной горизонтальной линии в 75 см от верхнего края. Простыня не протекает, также на простыне с двух сторон имеется барьерный край/загиб на пленке против стекания жидкости размером 10 см.

1 Покрывтые защитное - общая ширина 80 +/- 1.5 см, длина 140 +/- 2 см. Покрытие сделано из 2-х видов материала: водонепроницаемый и водопоглощающий. Сторона водопоглощающего материала составляет 77 см в высоту и 61 см в ширину. Материалы: полиэтилен - 0.065 мм и нетканого усиленного материала с уровнем поглощения/всасывания больше чем 400%. Идет в сложенном виде впитывающая сторона остается внутри (сложенная наизнанку) с внутренней стороны для легкой и защищенного стерильного покрытия поверхности. Покрытие предназначено на инструментальный хирургический стол "гусь"

1 Пластырь - пластырь тегадерм , размер: . Прозрачная пленочная наклейка для фиксации катетеров. Материал: полупроницаемая полиуретановая пленка, адгезив: безводный для кожи полиакрилат. Размер 10x11,5 см +/- 5 см

40 Салфетки 10x10 см - Стерильная марля с жидким абсорбентом впитываемостью выше, чем 550%. Внутренние слои - 1. Без диэтилгексилфталат, 10 * 10 см общий размер 12 слоёв!

10 Салфетки размером (см):45x45 - Хирургические рентгенконтрастные салфетки сделаны из 100% хлопкового волокна степень впитывания меньше чем 10% от плотности ткани. Размеры: 40x40 см салфетки сложены 8 раз для того чтобы создать 4-х слойный впитывающий продукт. В нем есть рентгенконтрастная полоска синего цвета, каждые 5 губок связаны вместе

		<p>для легкого подсчета.</p> <p>1 Лоток - Глубокий лоток голубого цвета, изготовленный из полипропилена. Общая ширина 11" или 27см, длина - 9.72" или 24.68 см, и 2" в высоту. Верхний край кромки - 0.24" в высоту.</p> <p>3 Инфузионная система - не вентилируемая инфузионная система сделан для поставки жидкости с мягкой упаковки, таких как натрия хлорида 09% или складной упаковки, к пациенту. Не вентилируемая инфузионная система не может использоваться со стеклянной банкой. Система сделана из 3-х составляющих: шип (острие), линия и роликовый зажим. Шип является одноходовым шипом со скоростью потока 20 капель примерно на 1 куб. идет встроенный к 60 мм длиной - капаящей камере, общая длина шипа с камерой - 129.9 мм. Камера сделана из мягкого поливинилхлорида, не содержит диэтилгексилфталат. Камера имеет встроенный фильтр в 15 микрон, сделан из акрилонитрилбутадиенстирол+нейлон мембраны. Линия (трубка) сделана из поливинилхлорида, не содержит диэтилгексилфталат - материал, с внутренним диаметром 2.9 мм и общим диаметром 4.1 мм. . Общая длина - 200 см к дистальной части которая имеет крепление тип "вкручивания" - коннектор к пациенту. Цвет: прозрачный. Роликовый зажим сделан из полистирола, белого цвета.</p> <p>1 Покрытие: защитное на стол - общий размер покрытия- 180см*137см. Покрытие разделено на 3 части - 2 части из водоотталкивающего полиэтилена и 1 часть из водопоглощающего материала. водопоглощающий материал - поглощает воду с коэффициентом поглощения более, чем 300%, водопоглощающая часть представлена длиной 180 см и 61 см в ширину. Покрытие имеет клеевой маркер на нижней стороне. Метод стерилизации: Этиленоксидом</p>
<p>29</p>	<p>Катетеры диагностические ангиографические</p>	<p>Катетеры ангиографические</p> <p>Длина 100;110 см. Диаметр не менее 4,2F; 5F; 6F. Формы для ангиографии JL, JR, AL, AR, IM, MP, Tiger и Mitsudo, а также Pigtail. Материал катетера: внешний слой - полиуретан с покрытием полиамидом; средний слой - двойное металлическое армирование, внутренний слой - полиуретан. Дистальный конец из полиуретана без армирования. Совместимость с проводниками с диаметром не более 0.038". Внутренний просвет при наружном диаметре катетера 4,2F не более 0,040" (1,03 мм). Внутренний просвет при наружном диаметре катетера 5,2F не более 0,050" (1,27 мм). Внутренний просвет при наружном диаметре катетера 6F не более 0,051" (1,3 мм). Максимальное давление для катетера с наружным диаметром 4,2F не более 1050 psi. Максимальное давление для катетера с наружным диаметром 5,2F и 6F не более 1200 psi. Упаковка - индивидуальная стерильная.</p>

Утверждаю
**Приказом Коммунальное Государственное
 предприятия на праве хозяйственного ведения
 «Атырауская областная больница»
 Управления здравоохранения Атырауской области
 от 27 января 2020 года №033-Ө директора
 Шомиров С.С.**



ТЕНДЕРНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ

предоставляемая поставщикам для подготовки тендерных заявок и участия в изделиях
 медицинского назначения для рентгенохирургического отделения на 2020 год.

Настоящая Тендерная документация разработана в соответствии с подпунктами 8) статьи 10 Кодекса Республики Казахстан «О здоровье народа и системе здравоохранения Республики Казахстан (далее – Кодекс), Правил организации и проведения закупок лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, утвержденной постановлением Правительства Республики Казахстан от 30.10.2009 №1729 (далее - Правила).

1. Предмет тендера

1. Настоящая Тендерная документация по проведению закупок медицинских изделий для рентгенохирургического отделения на 2020 год (далее-Товар) разработана с целью предоставления потенциальным поставщикам полной информации об их участии в тендере.

Тендер проводится с целью определения поставщиков Товаров.

2. Полный перечень закупаемых Товаров приведен в приложении 1 к настоящей Тендерной документации.

3. Организатором тендера выступает КГП на ПХВ "Атырауская областная больница" Управления здравоохранения Атырауской области.

2. Базовые условия платежа

4. Базовые условия платежа: Оплата Заказчиком за Товары Поставщику будет производиться в тенге по факту поставки и мере выделения средств.

3. Правомочность и квалификация потенциальных поставщиков

3.1. К тендеру допускаются желающие потенциальные поставщики, гарантирующие поставку закупаемого товара, соответствующего по качеству требованиям, указанным в технической спецификации согласно Приложению 2 к настоящей Тендерной документации.

К потенциальным поставщикам товаров предъявляются следующие квалификационные требования:

3.2. К закупаемым и отпускаемым (при покупке фармацевтических услуг) лекарственным средствам, медицинским изделиям, предназначенным для оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, предъявляются следующие требования:

1) наличие регистрации лекарственных средств, медицинских изделий в Республике Казахстан в соответствии с положениями Кодекса и порядке, определенном уполномоченным органом в области здравоохранения (за исключением лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных

самостоятельного изделия или устройства, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения);

2) лекарственные средства, медицинские изделия хранятся и транспортируются в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с Правилами хранения и транспортировки лекарственных средств, медицинских изделий, утвержденными уполномоченным органом в области здравоохранения;

3) маркировка, потребительская упаковка и инструкция по применению лекарственных средств, медицинских изделий соответствуют требованиям законодательства Республики Казахстан и порядку, установленному уполномоченным органом в области здравоохранения;

4) срок годности лекарственных средств, медицинских изделий на дату поставки поставщиком заказчику составляет:

не менее пятидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет);

не менее двенадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);

5) срок годности лекарственных средств, медицинских изделий на дату поставки поставщиком единому дистрибьютору составляет:

не менее шестидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет) при поставке товара в период ноябрь, декабрь года, предшествующего году, для которого производится закуп, и январь наступившего финансового года, и не менее пятидесяти процентов при последующих поставках в течение финансового года;

не менее четырнадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более) при поставке товара в период ноябрь, декабрь года, предшествующего году, для которого производится закуп, и январь наступившего финансового года, и не менее двенадцати месяцев при последующих поставках в течение финансового года;

6) срок годности лекарственных средств, медицинских изделий, за исключением товаров, указанных в [подпункте 7\)](#) настоящего пункта, на дату поставки единым дистрибьютором заказчику составляет:

не менее тридцати процентов от срока годности, указанного на упаковке (при сроке годности менее двух лет);

не менее восьми месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);

7) срок годности вакцин на дату поставки единым дистрибьютором заказчику составляет:

не менее сорока процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет);

не менее десяти месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);

8) менее сроков годности, указанных в [подпунктах 6\)](#) и [7\)](#) настоящего пункта, для переходящих остатков товара единого дистрибьютора, которые поставляются заказчику и (или) поставщику услуги учета и реализации по соглашению сторон для использования по назначению до истечения срока их годности;

9) лекарственные средства, медицинские изделия по своей характеристике (комплектации) должны соответствовать характеристике (комплектации), указанной в объявлении или приглашении на закуп;

10) лекарственные средства или медицинские изделия по ценовому предложению потенциального поставщика не должны превышать предельных цен по международному непатентованному названию и (или) торговому наименованию утвержденных в порядке, определенным уполномоченным органом в области здравоохранения в соответствии с правилами регулирования цен на лекарственные средства, а также предельных цен на медицинские изделия в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и системе обязательного социального медицинского страхования.

3.3. К закупаемому медицинскому изделию, требующему сервисного обслуживания, предъявляются следующие требования:

1) наличие регистрации медицинского изделия, требующего сервисного обслуживания, в Республике Казахстан или заключения (разрешительного документа) уполномоченного органа в области здравоохранения для ввоза на территорию Республики Казахстан в случаях,

предусмотренных [Кодексом](#). Регистрация подтверждается копией документа, подтверждающего регистрацию, или выпиской из информационного ресурса государственного реестра, заверяемой электронно-цифровой подписью. Отсутствие необходимости регистрации подтверждается письмом экспертной организации или уполномоченного органа в области здравоохранения;

2) маркировка, потребительская упаковка, инструкция по применению и эксплуатационный документ медицинского изделия, требующего сервисного обслуживания, соответствуют требованиям [Кодекса](#) и порядка, установленного уполномоченным органом в области здравоохранения;

3) медицинское изделие, требующее сервисного обслуживания, хранится и транспортируется в условиях, обеспечивающих сохранение ее безопасности, эффективности и качества, в соответствии с Правилами хранения и транспортировки лекарственных средств, медицинских изделий, утвержденными уполномоченным органом в области здравоохранения;

4) медицинское изделие, требующее сервисного обслуживания, является новым, ранее неиспользованным, произведенным в период двадцати четырех месяцев, предшествующих моменту поставки;

5) медицинское изделие, требующее сервисного обслуживания, относящееся к средствам измерения, внесено в реестр государственной системы единства измерений Республики Казахстан в соответствии с законодательством Республики Казахстан о единстве измерений. Внесение в реестр системы единства измерений Республики Казахстан подтверждается копией сертификата, выданного уполномоченным органом в области технического регулирования и метрологии. Отсутствие необходимости внесения в реестр системы единства измерений подтверждается письмом уполномоченного органа по техническому регулированию и метрологии;

6) передвижной комплекс зарегистрирован в Республике Казахстан как единый комплекс, состоящий из специального автотранспорта, медицинских изделий, требующих сервисного обслуживания.

3.4. Организатор закупа не устанавливают к товарам требования, не предусмотренные правилами.

4. Содержание тендерной документации

10. Тендерная документация, предоставляемая потенциальным поставщикам, содержит:

- 1) состав тендерной документации, перечень документов, подлежащих представлению потенциальным поставщиком в подтверждение его соответствия требованиям главы 3 и закупаемых товаров - главе 4 Правил;
- 2) технические и качественные характеристики закупаемых товаров, фармацевтических услуг, включая технические спецификации;
- 3) объем закупаемых товаров, фармацевтических услуг и суммы, выделенные для их закупа по каждому лоту;
- 4) место, сроки и другие условия поставки товара или оказания фармацевтических услуг;
- 5) условия платежей и проект договора закупа товаров или договора на оказание фармацевтических услуг по формам, утвержденным уполномоченным органом в области здравоохранения;
- 6) требования к языкам тендерной заявки, договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг;
- 7) требования к оформлению тендерной заявки;
- 8) порядок, форму и сроки внесения гарантийного обеспечения тендерной заявки;
- 9) указание на возможность и порядок отзыва тендерной заявки;
- 10) место и окончательный срок приема тендерных заявок и срок их действия;
- 11) формы обращения потенциальных поставщиков за разъяснениями по содержанию тендерной документации при необходимости порядка проведения встречи с ними;
- 12) место, дату, время и процедуру вскрытия конвертов с тендерными заявками;
- 13) процедуру рассмотрения тендерных заявок;
- 14) условия предоставления потенциальным поставщикам-отечественным товаропроизводителям поддержки, определенные Правилами;
- 15) условия внесения, форму, объем и способ гарантийного обеспечения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг;
- 16) перечень и количество лекарственных средств, медицинских изделий, отпускаемых на бесплатной и (или) состава льготной основе, с указанием непатентованного наименования или состава лекарственных средств, а также технической характеристики и предельных цен на международное непатентованное наименование и предельных цен на торговое наименование по каждому лоту (при

закупке фармацевтических услуг).

- 17) перечень и количество медицинских изделий, требующих сервисного обслуживания;
- 18) перечень населенных пунктов, в которых надлежит оказывать фармацевтическую услугу, определенный управлениями здравоохранения областей, города республиканского значения, столицы по каждому лоту (при закупе фармацевтических услуг);
- 19) требования к потенциальным поставщикам фармацевтических услуг, а также их соисполнителям, установленные главой 3 настоящих Правил (при закупе фармацевтических услуг);
- 20) сведения о квалификации согласно форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;
- 21) требования к товарам, установленные главой 4 настоящих Правил.

4.2. Не позднее, чем за десять календарных дней до истечения окончательного срока приема тендерных заявок, при необходимости потенциальный поставщик обращается к заказчику, организатору закупа за разъяснениями по тендерной документации, на которые заказчик или организатор закупа не позднее трех рабочих дней со дня получения запроса дает разъяснение, направляемое всем потенциальным поставщикам, получившим тендерную документацию, на дату поступления запроса без указания автора запроса.

4.3. Организатор тендера вправе провести встречу с потенциальными поставщиками для разъяснения тендерной документации который состоится по адресу г.Атырау, Владимирская,98 дата определяется после обращения поставщиков. При этом организатор тендера составляет протокол, содержащий представленные в ходе этой встречи вопросы и ответы по разъяснению условий тендера, который по итогам встречи незамедлительно направляется всем потенциальным поставщикам, которым была представлена тендерная документация.

4.4. В срок не позднее семи календарных дней до истечения окончательного срока приема тендерных заявок заказчик или организатор закупа при необходимости по собственной инициативе или в ответ на запросы потенциальных поставщиков вносит изменения в тендерную документацию, о чем незамедлительно сообщается всем потенциальным поставщикам, представившим тендерные заявки или получившим тендерную документацию.

4.5. При этом окончательный срок приема тендерных заявок продлевается на срок не менее пяти календарных дней.

5. Срок действия, содержание, предоставление, изменение и отзыв тендерных заявок

5.1. Потенциальный поставщик, изъявивший желание участвовать в тендере, до истечения окончательного срока приема тендерных заявок представляет заказчику или организатору закупа в запечатанном виде тендерную заявку, составленную в соответствии с положениями тендерной документации.

5.2. Тендерная заявка, полученная по истечении окончательного срока представления тендерных заявок, не вскрывается и возвращается потенциальному поставщику.

5.3. Срок действия тендерной заявки составляет не менее сорока пяти календарных дней, исчисляемых со дня окончательного приема тендерных заявок. Тендерная заявка, имеющая более короткий срок действия, подлежит отклонению.

5.4. Тендерная заявка состоит из основной части, технической части и гарантийного обеспечения. В случае привлечения соисполнителя, потенциальный поставщик также прилагает к тендерной заявке копии разрешений (уведомлений) либо разрешений (уведомлений) в виде электронного документа, полученных (направленных) в соответствии с Законом Республики Казахстан от 16 мая 2014 года "О разрешениях и уведомлениях", сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов, подтверждающих права соисполнителя на осуществление деятельности или действий (операций), а также документы, указанные в подпунктах 19), 20) пункта 64 Правил.

5.5. Основная часть тендерной заявки содержит:

- 1) заявку на участие в тендере по форме согласно приложению3 к настоящей тендерной документации, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения. На электронном носителе представляется опись прилагаемых к заявке документов по форме согласно приложению4 к настоящей тендерной документации, утвержденной уполномоченным органом в области

здравоохранения;

2) копию свидетельства о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица либо справку о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица;

3) копию устава для юридического лица (в случае, если в уставе не указан состав учредителей, участников или акционеров, также представляется выписка о составе учредителей, участников или копия учредительного договора или выписка из реестра действующих держателей акций после даты объявления);

4) копию документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица, выданного соответствующим государственным органом, копию документа, удостоверяющую личность;

5) копии разрешений (уведомлений) либо разрешений (уведомлений) в виде электронного документа, полученных (направленных) в соответствии с Законом Республики Казахстан от 16 мая 2014 года "О разрешениях и уведомлениях", сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов. В случае отсутствия сведений в информационных системах государственных органов, потенциальный поставщик представляет нотариально удостоверенную копию соответствующего разрешения (уведомления), полученного (направленного) в соответствии с Законом Республики Казахстан от 16 мая 2014 года "О разрешениях и уведомлениях";

6) сведения об отсутствии (наличии) налоговой задолженности налогоплательщика, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям и отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование, полученные посредством веб-портала "электронного правительства" не ранее одного месяца, предшествующего дате вскрытия конвертов;

7) подписанный оригинал справки банка, в котором обслуживается потенциальный поставщик, об отсутствии просроченной задолженности по всем видам его обязательств, делящейся более трех месяцев перед банком, согласно типовому плану счетов бухгалтерского учета в банках второго уровня, ипотечных организациях и акционерном обществе "Банк Развития Казахстана", утвержденному постановлением Правления Национального Банка Республики Казахстан от 31 января 2011 года № 3 (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 6793), по формесоответствию приложению 5 к настоящей тендерной документации, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения (если потенциальный поставщик является клиентом нескольких банков или иностранного банка, то представляется справка от каждого из таких банков, за исключением филиалов и представительств потенциального поставщика, расположенных за границей), выданной не ранее одного месяца, предшествующего дате вскрытия конвертов;

8) сведения о квалификации по форме согласно приложению 6 к настоящей тендерной документации, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;

9) копию сертификата о соответствии объекта и производства требованиям надлежащей производственной практики (GMP) при закупе лекарственных средств и заключении долгосрочных договоров поставки лекарственных средств для получения преимущества на заключение договора закупа или договора поставки (для отечественных товаропроизводителей);

копию сертификата о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибьюторской практики (GDP) при закупе лекарственных средств, изделий медицинского назначения и фармацевтических услуг для получения преимущества на заключение договора закупа или договора поставки;

копию сертификата о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP) при закупе фармацевтических услуг для получения преимущества на заключение договора закупа или договора поставки;

10) если потенциальный поставщик не является резидентом Республики Казахстан и не зарегистрирован в качестве налогоплательщика Республики Казахстан, то им представляется оригинал или копия письма органа государственных доходов Республики Казахстан о том, что данный потенциальный поставщик - нерезидент Республики Казахстан и не состоит на налоговом учете;

11) заявленную потенциальным поставщиком таблицу цен по форме согласно приложению 7 к настоящей тендерной документации, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения, включающую фактические затраты потенциального поставщика, из которых формируется конечная цена заявленных лекарственных средств, изделий медицинского назначения, медицинской техники и (или) фармацевтической услуги, включая цену сопутствующих услуг;

12) сопутствующие услуги;

- 13) оригинал документа, подтверждающего внесение гарантийного обеспечения тендерной заявки;
- 14) копию акта проверки наличия условий для хранения и транспортировки лекарственных средств и изделий медицинского назначения, выданного территориальными подразделениями уполномоченного органа в сфере обращения лекарственных средств, при необходимости - акта санитарно-эпидемиологического обследования о наличии "холодовой цепи" (акты должны быть выданы не позднее одного года до даты вскрытия конвертов с заявками). В случаях представления потенциальным поставщиком сертификата надлежащей дистрибьюторской практики (GDP), отечественным товаропроизводителем - сертификата о соответствии объекта требованиям надлежащей производственной практики (GMP) или сертификата о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP), вышеуказанные акты не представляются;
- 15) документы, подтверждающие соответствие потенциального поставщика квалификационным требованиям, установленным пунктом 13 Правил;
- 16) при закупе фармацевтических услуг документы, подтверждающие соответствие соисполнителя квалификационным требованиям, установленным пунктом 14 Правил;
- 17) письмо об отсутствии аффилированности в соответствии с пунктом 9 Правил;
- 18) письмо о согласии на расторжение договора закупа в случае выявления фактов, указанных в пункте 9 Правил, в порядке, установленном настоящими Правилами;
- 19) договоры намерения об оказании фармацевтической услуги с соисполнителями;
- 20) гарантийное письмо об установлении информационно-коммуникационной инфраструктуры для ведения информационной системы учета амбулаторного лекарственного обеспечения (при закупе фармацевтических услуг).
- 21) копию документа, подтверждающего владение на праве собственности или праве владения и пользования объектом фармацевтической деятельности, в соответствии с адресом, указанным в разрешении и (или) уведомлении на занятие соответствующей фармацевтической деятельностью и (или) реализацию медицинских изделий.

5.6. Техническая часть тендерной заявки содержит:

- 1) технические спецификации с указанием точных технических характеристик заявленного товара, фармацевтической услуги на бумажном носителе (при заявлении медицинской техники также на электронном носителе в формате *.doc);
- 2) документы, подтверждающие соответствие предлагаемых товаров и фармацевтических услуг требованиям Правил и тендерной документации.

5.7. Потенциальный поставщик при необходимости отзывает заявку в письменной форме до истечения окончательного срока их приема.

5.8. Не допускается внесение изменений в тендерные заявки после истечения срока представления тендерных заявок.

5.9. Тендерная заявка представляется в прошитом и пронумерованном виде, последняя страница скрепляется подписью первого руководителя или уполномоченного лица, а также печатью потенциального поставщика (при наличии). Техническая спецификация тендерной заявки и оригинал гарантийного обеспечения закупа прикладываются к тендерной заявке отдельно и запечатываются с тендерной заявкой в один конверт.

5.10. Техническая спецификация представляется в прошитом и пронумерованном виде, последняя страница ее подлежит скреплению подписью первого руководителя или уполномоченного лица, а также печатью потенциального поставщика (при наличии).

5.11. Тендерная заявка должна быть напечатана либо написана несмываемыми чернилами и подписана потенциальным поставщиком.

5.12. Не допускается внесение в текст тендерной заявки вставок между строками, подтирок или приписок, за исключением случаев необходимости исправления грамматических или арифметических ошибок.

5.13. Тендерная заявка запечатывается в конверт, в котором указываются наименование и юридический адрес потенциального поставщика. Конверт подлежит адресации заказчику или организатору закупа по адресу, указанному в тендерной документации, и содержит слова **«Тендер по закупу медицинских изделий для рентгенохирургического отделения на 2020 год»** и **«Не вскрывать до 11 часов 00 минут «17» февраля 2020 года»**

6. Валюта тендерной заявки и платежа

- 6.1. Цены тендерных заявок потенциальных поставщиков должны быть выражены в тенге.
6.2. Фактическая оплата поставщикам производится в тенге.

7. Гарантийное обеспечение тендерной заявки

7.1. Вместе с тендерной заявкой потенциальный поставщик вносит гарантийное обеспечение в размере одного процента от суммы, выделенной для закупа товаров или фармацевтических услуг.

7.2. Гарантийное обеспечение тендерной заявки (далее - гарантийное обеспечение) представляется в виде:

1) гарантийного денежного взноса, который вносится на банковский счет организатора закупа КГП на ПХВ "Атырауская областная больница" Управления здравоохранения Атырауской областиг. Атырауул. Владимирская, 98 БИН 990140001352 ИИК KZ166010141000005332 БИК HSBKKZKXAO "Народный Банк Казахстана";

2) банковской гарантии по форме, согласно приложению 8 тендерной документации. Срок действия гарантийного обеспечения тендерной заявки должен быть не менее срока действия тендерной заявки.

7.3. Гарантийное обеспечение возвращается потенциальному поставщику в течение пяти рабочих дней в случаях:

- 1) истечения срока действия тендерной заявки (за исключением тендерной заявки победителя тендера);
- 2) отзыва тендерной заявки потенциальным поставщиком до истечения окончательного срока их приема;
- 3) отклонения тендерной заявки по основанию несоответствия положениям тендерной документации;
- 4) признания победителем тендера другого потенциального поставщика;
- 5) прекращения процедур закупа без определения победителя тендера;
- 6) вступления в силу договора закупа и внесения победителем тендера гарантийного обеспечения исполнения договора закупа.

7.4. Гарантийное обеспечение не возвращается потенциальному поставщику, если он:

- 1) отозвал или изменил тендерную заявку после истечения окончательного срока приема тендерных заявок;
- 2) победитель уклонился от заключения договора о закупе после признания победителем тендера;
- 3) признан победителем и не внес либо несвоевременно внес гарантийное обеспечение договора о закупе.

8. Язык тендерной заявки

8.1. Тендерная заявка, подготовленная потенциальным поставщиком, а также вся корреспонденция и документы касательно тендерной заявки составляются и представляются на языке в соответствии с законодательством Республики Казахстан. Сопроводительная документация и печатная литература, предоставляемые потенциальным поставщиком, могут быть составлены на другом языке при условии, что к ним будет прилагаться точный, нотариально засвидетельствованный перевод соответствующих разделов на языке тендерной заявки, и в этом случае, в целях интерпретации тендерной заявки, преимущество будут иметь документы, составленные на государственном или русском языке.

9. Место и окончательный срок представления тендерных заявок

9.1 Тендерные заявки представляются организатору тендера нарочно или по почте по адресу: 060009, Атырауская область, г. Атырау, ул. Владимирская, 98, отдел государственных закупок и **в срок «17» февраля 2020 года до 10.00 часов включительно.**

10. Представление тендерных заявок

10.1. Тендерные заявки должны быть представлены в соответствии с требованиями Правил и настоящей Тендерной документации.

11. Вскрытие тендерной комиссией конвертов с тендерными заявками

11.1 Конверты с тендерными заявками вскрываются тендерной комиссией **«17» февраля 2020 года в**

11 часов 00 минут, по адресу г.Атырау, ул. Владимирская, 98 в кабинете телемедицины.

11.2. Присутствующие уполномоченные представители потенциальных поставщиков должны зарегистрироваться в журнале регистрации потенциальных поставщиков, подтверждая свое присутствие.

11.3. Вскрывая конверты, секретарь тендерной комиссии объявляет наименование и адрес потенциальных поставщиков, от которых поступили тендерные заявки, заявленные цены по каждому лоту, условия поставки и оплаты, порядок отзыва тендерных заявок, информацию о документах, составляющих тендерную заявку, и вносит данные сведения в протокол вскрытия конвертов.

12. Оценка и сопоставление тендерных заявок

12.1. Тендерная комиссия отклоняет тендерную заявку в целом или по лоту в случаях:

- 1) непредставления гарантийного обеспечения тендерной заявки в соответствии с требованиями настоящих Правил;
- 2) непредставления копии свидетельства о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица либо справки о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица;
- 3) непредставления копии устава или выписки о составе учредителей, участников или выписки из реестра держателей акций или копии учредительного договора в случаях, предусмотренных настоящими Правилами;
- 4) непредставления копии документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица, выданного соответствующим государственным органом, копии документа, удостоверяющего личность (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);
- 5) непредставления копий разрешений (уведомлений) либо разрешений (уведомлений) в виде электронного документа, полученных (направленных) в соответствии с Законом Республики Казахстан от 16 мая 2014 года "О разрешениях и уведомлениях", сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов, либо непредставления нотариально удостоверенных копий соответствующего разрешения (уведомления), полученного (направленного) в соответствии с Законом Республики Казахстан от 16 мая 2014 года "О разрешениях и уведомлениях", в случае отсутствия сведений в информационных системах государственных органов;
- 6) непредставления сведений об отсутствии (наличии) налоговой задолженности налогоплательщика, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям и отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование, полученных посредством веб-портала "электронного правительства" не ранее одного месяца, предшествующего дате вскрытия конвертов;
- 7) наличия в сведениях соответствующего органа государственных доходов информации о налоговой задолженности, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям, отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование (за исключением сумм, по которым изменены сроки уплаты, не отраженных в общей сумме задолженности);
- 8) непредставления подписанного оригинала справки банка об отсутствии просроченной задолженности согласно требованиям настоящих Правил;
- 9) наличия в справке банка или филиала банка просроченной задолженности по обязательствам потенциального поставщика, длящейся более трех месяцев, предшествующих дате выдачи данной справки;
- 10) непредставления сведений о квалификации по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;
- 11) непредставления технической спецификации в соответствии с требованиями настоящих Правил;
- 12) представления потенциальным поставщиком технической спецификации, не соответствующей требованиям тендерной документации и настоящих Правил;
- 13) установления факта представления недостоверной информации по квалификационным требованиям и требованиям к товарам и услугам, приобретаемым в рамках настоящих Правил;
- 14) применения процедуры банкротства, ликвидации и (или) наличия в перечне недобросовестных поставщиков;
- 15) непредставления документов, подтверждающих соответствие предлагаемых товаров,

фармацевтических услуг требованиям, предусмотренным главой 4 Правил;

16) непредставления копии акта проверки наличия условий для хранения и транспортировки лекарственных средств и изделий медицинского назначения, выданного территориальными подразделениями уполномоченного органа в сфере обращения лекарственных средств, при необходимости акта санитарно-эпидемиологического обследования о наличии "холодовой цепи" в соответствии с подпунктом 14) пункта 64 Правил, за исключением случаев представления потенциальным поставщиком сертификата надлежащей дистрибьюторской практики (GDP), отечественным товаропроизводителем - сертификата о соответствии объекта требованиям надлежащей производственной практики (GMP), сертификата надлежащей аптечной практики (GPP) при закупе фармацевтических услуг;

17) если техническая характеристика заявленной медицинской техники не соответствует технической характеристике и (или) комплектации, определенной регистрационным удостоверением и (или) регистрационным досье;

18) несоответствия требованиям пункта 17 Правил, за исключением случаев, предусмотренных пунктом 18 Правил;

19) установленных пунктами 26, 33 Правил;

20) если тендерная заявка имеет более короткий срок действия, чем указано в условиях тендерной документации;

21) если не представлена либо представлена неподписанная таблица цен;

22) представления потенциальным поставщиком цены товара, превышающей цену, выделенную для закупа по соответствующему лоту, и (или) предельную цену по торговому наименованию товара;

23) представления тендерной заявки в непрошитом виде, с непрономерованными страницами, не заверенной подписью, без указания на конверте наименования или юридического адреса потенциального поставщика, заказчика или организатора закупа;

24) несоответствия потенциального поставщика и (или) соисполнителя предъявляемым квалификационным требованиям;

25) непредставления информации об отсутствии аффилированности в соответствии с пунктом 9 Правил;

26) непредставления согласия на расторжение договора закупа в случае выявления фактов, указанных в пункте 9 Правил, в порядке, установленном настоящими Правилами;

27) установления инициирования процедуры банкротства либо ликвидации, приостановления финансово-хозяйственной деятельности, в соответствии с законодательными актами Республики Казахстан на момент проведения закупок;

28) установления факта привлечения к ответственности за неисполнение или ненадлежащее исполнение обязательств по заключенным в течение последних двух лет договорам на основании решения суда, вступившего в законную силу.

12.2. Если тендер в целом или какой-либо его лот признаны несостоявшимися, заказчик или организатор закупа изменяют содержание и условия тендера и проводят повторный тендер в соответствии с разделом 2 Правил.

Если тендер в целом или какой-либо лот признаны несостоявшимися по основанию подачи только одной заявки, соответствующей требованиям тендерной документации, то заказчиком или организатором закупа осуществляется закуп способом из одного источника у потенциального поставщика, подавшего данную заявку.

12.3. Закуп способом тендера или его какой-либо лот признаются несостоявшимися по одному из следующих оснований:

- 1) отсутствия представленных тендерных заявок;
- 2) представления менее двух тендерных заявок;
- 3) если не допущен ни один потенциальный поставщик;
- 4) если допущен один потенциальный поставщик.

12.4. Победитель тендера определяется на основе наименьшей цены.

13. Поддержка отечественных товаропроизводителей

13.1. В случае, если в тендере (двухэтапном тендере) по лоту участвует один потенциальный поставщик, являющийся отечественным товаропроизводителем, тендерная заявка которого соответствует требованиям настоящих Правил, комиссия принимает решение о признании такого

потенциального поставщика победителем тендера, с которым заключается договор поставки без применения способа закупа из одного источника. При этом при заключении договора цена товара не превышает цену первичного ценового предложения данного потенциального поставщика.

13.2. В случае, если в тендере (двухэтапном тендере) по лоту участвуют два и более потенциальных поставщиков, один из которых потенциальный поставщик, являющийся отечественным товаропроизводителем, тендерная заявка которого соответствует требованиям настоящих Правил, комиссия принимает решение о признании такого потенциального поставщика победителем тендера, с которым заключается договор поставки без применения способа закупа из одного источника. При этом при заключении договора цена товара не превышает цену первичного ценового предложения данного потенциального поставщика.

13.3. В случае, если в тендере (двухэтапном тендере) по лоту участвуют два и более потенциальных поставщиков, являющихся отечественными товаропроизводителями, тендерные заявки которых соответствуют требованиям настоящих Правил, заказчик, организатор закупа или единый дистрибьютор рассматривают тендерные заявки потенциальных поставщиков, являющихся отечественными товаропроизводителями, а тендерные заявки других потенциальных поставщиков (при их наличии) отклоняются.

13.4. Статус отечественного производителя потенциального поставщика при проведении закупа подтверждается следующими документами:

- 1) разрешение (лицензия) на осуществление фармацевтической деятельности по производству лекарственных средств, изделий медицинского назначения или медицинской техники, полученное в соответствии с законодательством Республики Казахстан о разрешениях и уведомлениях;
- 2) регистрационное удостоверение на товар отечественного производителя, выданное в соответствии с положениями Кодекса и порядком, определенным уполномоченным органом в области здравоохранения, с указанием отечественного товаропроизводителя в качестве производителя.

14. Поддержка предпринимательской инициативы

14.1. Преимущество на заключение договоров в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и в системе обязательного социального медицинского страхования имеют потенциальные поставщики, получившие в соответствии с требованиями законодательства в области здравоохранения Республики Казахстан сертификат о соответствии объекта требованиям:

- 1) надлежащей производственной практики (GMP) при запуске лекарственных средств и заключении долгосрочных договоров поставки лекарственных средств;
- 2) надлежащей дистрибьюторской практики (GDP) при запуске лекарственных средств, изделий медицинского назначения и фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи;
- 3) надлежащей аптечной практики (GPP) при запуске фармацевтических услуг.

14.2. Для получения преимущества на заключение договора закупа к тендерной заявке: отечественные товаропроизводители при запуске лекарственных средств и заключении долгосрочных договоров поставки лекарственных средств прикладывают сертификат о соответствии объекта и производства требованиям надлежащей производственной практики (GMP), полученный в соответствии с требованиями законодательства в области здравоохранения Республики Казахстан; потенциальные поставщики при запуске лекарственных средств, изделий медицинского назначения и фармацевтических услуг прикладывают сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибьюторской практики (GDP), полученный в соответствии с требованиями законодательства в области здравоохранения Республики Казахстан; потенциальные поставщики и (или) их соисполнители при запуске фармацевтических услуг прикладывают сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP), полученный в соответствии с требованиями законодательства в области здравоохранения Республики Казахстан.

15. Заключение договора о запуске

15.1. Заказчик в течение пяти календарных дней со дня подведения итогов тендера либо получения итогов закупа от организатора закупа направляет потенциальному поставщику, подписанный договор о запуске, составляемый по форме согласно приложению 10 к настоящей тендерной документации.

15.2. В течение десяти рабочих дней со дня получения договора победитель тендера подписывает его либо письменно уведомляет заказчика о несогласии с его условиями или отказе от подписания. Непредставление в указанный срок подписанного договора или уведомления о несогласии с условиями считается отказом от его заключения. Срок разрешения разногласий не должен превышать двух рабочих дней.

15.3. Договор о закупе вступают в силу со дня подписания его уполномоченными представителями сторон, если иное не предусмотрено законодательными актами Республики Казахстан.

15.4. Если победитель тендера уклонился от подписания договора о закупе в установленный срок или не уведомил заказчика о несогласии с его условиями, то заказчик заключает договор с участником тендера, соответствующим требованиям Правил, и ценовое предложение которого является вторым после предложения победителя.

15.5. Не допускаются внесение каких-либо изменений и (или) новых условий в договор (за исключением уменьшения цены товара, объема), которые изменяют содержание предложения, явившегося основой для выбора поставщика, в том числе замена торгового наименования, указанного в договоре другим торговым наименованием.

15.6. Внесение изменения в заключенный договор при условии неизменности качества и других условий, явившихся основой для выбора поставщика, допускается:

1) по взаимному согласию сторон в части уменьшения цены на товары и соответственно цены договора;

2) по взаимному согласию сторон в части уменьшения объема товаров, фармацевтических услуг.

15.7. Допускается проведение переговоров заказчиком либо организатором закупа с потенциальным поставщиком, признанным победителем тендера, с целью уменьшения цены товара либо фармацевтической услуги до подписания договора о закупе, об оказании фармацевтических услуг. Потенциальный поставщик принимает решение по своему усмотрению о согласии или несогласии на уменьшение цены товара или фармацевтической услуги, что не является основанием для отказа заказчиком либо организатором закупа в подписании договора с потенциальным поставщиком, признанным победителем тендера.

16. Гарантийное обеспечение исполнение договора

16.1. Гарантийное обеспечение составляет три процента от цены договора о закупе и представляется в виде:

1) гарантийного взноса в виде денежных средств, размещаемых в обслуживающем банке заказчика;

2) банковской гарантии, выданной в соответствии с нормативными правовыми актами Национального Банка Республики Казахстан, по форме согласно приложению 9 к настоящей тендерной документации.

16.2. Гарантийное обеспечение в виде гарантийного взноса денежных средств вносится потенциальным поставщиком на соответствующий счет заказчика.

16.3. Гарантийное обеспечение не вносится, если цена договора о закупе не превышает двух тысячекратного размера месячного расчетного показателя на соответствующий финансовый год.

16.4. Гарантийное обеспечение исполнения договора о закупе вносится поставщиком не позднее десяти рабочих дней со дня его вступления в силу, если им не предусмотрено иное.

16.5. Гарантийное обеспечение исполнения договора о закупе не возвращается заказчиком поставщику в случаях:

1) расторжения договора о закупе в связи с неисполнением или ненадлежащим исполнением поставщиком договорных обязательств;

2) неисполнения или исполнения ненадлежащим образом своих обязательств по договору поставки (нарушение сроков поставки, поставка некачественных лекарственных средств, изделий медицинского назначения и нарушение других условий договора);

3) неуплаты штрафных санкций за неисполнение или ненадлежащее исполнение, предусмотренных договором о закупе.

Приложение 2
к тендерной документации
(Кому)

Наименование заказчика, организатора,
единого организатора закупа,
единого дистрибьютора
(от кого)

Наименование потенциального поставщика

**Заявка на участие в тендере (для физических лиц, осуществляющих
предпринимательскую деятельность и юридических лиц)**

Рассмотрев тендерную документацию по проведению тендера/ объявление и [Правила](#) организации и проведения закупа лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного медицинского социального страхования, утвержденные постановлением Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729,

(название тендера/двухэтапного тендера)

получение которой настоящим удостоверяется (указывается, если получена тендерная документация), _____

(наименование потенциального поставщика) выражает согласие осуществить поставку товаров, фармацевтических услуг в соответствии с тендерной документацией (условиям объявления по следующим лотам: _____

(подробное описание товаров, фармацевтических услуг)

Настоящая тендерная заявка состоит из:

1. _____
2. _____
3. _____

Настоящая тендерная заявка действует в течение _____ дней со дня вскрытия
(прописью)

конвертов с тендерными заявками.

Подпись, дата, должность, фамилия, имя, отчество
(при его наличии)

Печать

(при наличии)

Имеющий все полномочия подписать тендерную заявку от имени и по поручению

(наименование потенциального поставщика)

Приложение 3
к тендерной документации

Опись документов, прилагаемых к заявке потенциального поставщика

№	Наименование документа	Дата и номер	Краткое содержание	Кем подписан документ	Оригинал, копия, нотариально засвидетельствованная копия	Стр.
----------	-------------------------------	---------------------	---------------------------	------------------------------	-----------------------------------------------------------------	-------------

Приложение 4
к тендерной документации

Справка об отсутствии просроченной задолженности

Банк/филиал банка (наименование) по состоянию на _____ подтверждает отсутствие просроченной задолженности по всем видам его обязательств длящейся более трех месяцев перед банком, согласно типовому плану счетов бухгалтерского учета в банках второго уровня, ипотечных организациях и акционерном обществе "Банк Развития Казахстана", утвержденному постановлением правления Национального Банка Республики Казахстан

(указать полное наименование физического лица,

осуществляющего предпринимательскую деятельность, или юридического лица, телефон, адрес, БИН/ИИН*, БИК**), обслуживающегося в данном банке/филиале банка, выданной не ранее одного месяца предшествующего дате вскрытия конвертов.

Дата

Подпись

Печать

(при наличии)

*БИН/ИИН - бизнес идентификационный номер/индивидуальный идентификационный номер;

**БИК - банковский идентификационный код.

Приложение 5
к тендерной документации

Сведения о квалификации

(заполняются потенциальным поставщиком при закупках лекарственных средств, изделий медицинского назначения, медицинской техники, фармацевтических услуг)

Наименование тендера _____

1. Общие сведения о потенциальном поставщике:

Наименование юридического лица (фамилия, имя, отчество (при наличии) физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность) _____

БИН/ИИН*/УНП** _____

2. Объем товаров, поставленных (произведенных) потенциальным поставщиком, аналогичных (схожих) закупаемым на тендере/двухэтапном тендере*** (заполняется в случае наличия).

Наименование товара	Наименование заказчика	Место поставки товара	Дата поставки товара	Наименование, дата и номер подтверждающего документа	Стоимость договора, тенге
1	2	3	4	5	6

*** Достоверность всех сведений о квалификации подтверждаю _____

Подпись, дата _____ должность, фамилия, имя, отчество (при его наличии)

Печать (при наличии) _____

*БИН/ИИН - бизнес идентификационный номер/индивидуальный идентификационный номер; _____

**УНП - учетный номер налогоплательщика _____

Приложение 6
к тендерной документации

**Таблица цен потенциального поставщика
(наименование потенциального поставщика, заполняется отдельно на каждый лот)**

№	Содержание	Наименование товаров
1	2	3
1.	Краткое описание	
2.	Страна происхождения	
3.	Завод-изготовитель	
4.	Единица измерения	
5.	Цена _____ за единицу в ____ на условиях _____ ИНКОТЕРМС 2010 (пункт назначения)	
6.	Количество (объем)	
7.	Всего цена = стр.5 x стр.6, в _____	
8.	Общая цена, в _____ на условиях _____ ИНКОТЕРМС 2010 (пункт назначения, DDP) включая все затраты потенциального поставщика на транспортировку, страхование, уплату таможенных пошлин, НДС и других налогов, платежей и сборов, и другие расходы. Потенциальный поставщик вправе указать другие затраты, в том числе: 8.1. 8.2.	
9.	Размер скидки, в случае ее предоставления 9.1. 9.2.	

Подпись, дата, должность, фамилия, имя, отчество
(при его наличии)

Печать
(при наличии)

Приложение 7
к тендерной документации

Банковская гарантия

Наименование банка _____
(наименование и реквизиты банка)

Кому _____
(наименование и реквизиты заказчика, организатора закупа)

Гарантийное обязательство № _____ " ____ " _____ г.
(местонахождение)

Мы _____ были _____ проинформированы,
что _____
(наименование потенциального поставщика)
в дальнейшем "Поставщик", принимает участие в тендере по закупке
_____ , организованном

_____ (наименование заказчика, организатора закупа
и готов осуществить поставку (оказать услугу) _____ на общую сумму
_____ тенге.

(наименование и объем товаров, работ и услуг) (прописью)
Тендерной документацией от " ____ " _____ г. по проведению вышеназванных
закупок предусмотрено внесение потенциальными поставщиками обеспечения тендерной заявки в
виде _____ банковской
гарантии.

В связи с этим, мы _____ настоящим берем на себя
(наименование банка)
безотзывное обязательство выплатить Вам по Вашему требованию сумму, равную

_____ (сумма в цифрах и прописью)
по получении Вашего письменного требования на оплату, а также письменного подтверждения того,
что

Поставщик:

1) отозвал или изменил тендерную заявку после истечения окончательного срока приема
тендерных
заявок;

2) победитель уклонился от заключения договора закупа после признания победителем тендера;

3) победитель не внес либо несвоевременно внес гарантийное обеспечение договора закупа или
договора на оказание фармацевтических услуг.

Данная гарантия вступает в силу со дня вскрытия конвертов с тендерными заявками.

Данная гарантия действует до окончательного срока действия тендерной заявки Поставщика на
участие в тендере. Если срок действия тендерной заявки продлен, то данное гарантийное
обязательство продлевается на такой же срок.

Подпись гаранта

Дата и адрес

Печать
(при наличии)

Приложение 8
к тендерной документации

Банковская гарантия

(вид обеспечения исполнения договора поставки/договора закупа /договора оказания фармацевтических услуг/договора финансового лизинга)

Наименование _____ банка _____
(наименование и реквизиты банка)

Кому _____
(наименование и реквизиты Единого дистрибьютор

Гарантийное _____ обязательство _____ № _____
" _____ " _____ г.
(местонахождение)

Принимая во внимание что,

_____,
(наименование _____ потенциального _____ поставщика)
Поставщик заключил (ит)* договор поставки/ договор закупа, договора оказания фармацевтических услуг/ договор финансового лизинга _____ между заказчиком и поставщиком № _____ от _____ г.
(далее договор) на поставку (оказание)

описание товаров или услуг
и Вами было предусмотрено в договоре, что поставщик внесет обеспечение его исполнения в виде банковской гарантии на общую сумму _____ тенге, настоящим

_____ наименование банка
подтверждаем, что являемся гарантом по вышеуказанному Договору берем на себя безотзывное обязательство выплатить Вам по Вашему требованию сумму, равную _____ по получении

_____ сумма в цифрах и прописью
Вашего письменного требования на оплату, по основаниям, предусмотренным пунктами 98, 282, 472 Правил организация и проведения закупа лекарственных средств, профилактических, иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделия медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, утвержденных постановлением Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года №1729, а также письменного подтверждение того, что Поставщик не исполнил или исполнил надлежащим образом свои обязательства по Договору.
Данная гарантия вступает в силу с момента ее подписания и действует до момента полного исполнения поставщиком своих обязательств по Договору.

Подпись и печать гарантов _____

Дата и адрес _____

Приложение 9
к тендерной документации

(Местонахождение)

_____, именуемый (ое) (ая)

(полное наименование Заказчика)

в дальнейшем - «Заказчик», в лице _____

_____,
должность, фамилия, имя, отчество (при его наличии) уполномоченного лица
с одной стороны, и _____

(полное наименование Поставщика - победителя тендера)

_____, именуемый (ое) (ая) в дальнейшем - «Поставщик»,

в лице _____,

должность, фамилия, имя, отчество (при его наличии) уполномоченного лица,

действующего на основании _____,

(устава, положения)

с другой стороны, на основании Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, утвержденных постановлением Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729 и протокола об итогах закупа способом _____ (указать способ) по запуску (предмет закупа), прошедшего в году _____ № _____ от «___» _____ года заключили настоящий Договор закупа (далее - Договор) и пришли к соглашению о нижеследующем:

1. Поставщик обязуется поставить товар в соответствии с условиями Договора, в количестве и качестве, определенных в приложениях к настоящему Договору, а Заказчик принять его и оплатить в соответствии с условиями Договора.

2. Общая стоимость товаров (для ГУ указать наименование товаров согласно бюджетной программы/специфики) составляет (указать сумму цифрами и прописью) (далее - общая сумма договора).

3. В данном Договоре нижеперечисленные понятия будут иметь следующее толкование:

1) Договор - гражданско-правовой договор, заключенный между Заказчиком и Поставщиком в соответствии с Правилами организации и проведения закупа лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования и иными нормативными правовыми актами Республики Казахстан, зафиксированный в письменной форме, подписанный сторонами со всеми приложениями и дополнениями к нему, а также со всей документацией, на которую в договоре есть ссылки;

2) цена Договора означает цену, которая должна быть выплачена Заказчиком Поставщику в рамках Договора за полное выполнение своих договорных обязательств;

3) товары - товары и сопутствующие услуги, которые Поставщик должен поставить Заказчику в рамках Договора;

4) сопутствующие услуги - услуги, обеспечивающие поставку товаров, такие, например, как транспортировка и страхование, и любые другие вспомогательные услуги, включающие, например, монтаж, пуск, оказание технического содействия, обучение и другие подобного рода обязанности Поставщика, предусмотренные данным Договором;

5) Заказчик - государственные органы, государственные учреждения, государственные предприятия и акционерные общества, контрольный пакет акций которых принадлежит государству, а также аффилированные с ними юридические лица;

6) Поставщик - физическое или юридическое лицо, выступающее в качестве контрагента Заказчика в заключенном с ним Договоре о запуске и осуществляющее поставку товаров, указанных в условиях Договора.

4. Перечисленные ниже документы и условия, оговоренные в них, образуют данный Договор и считаются его неотъемлемой частью, а именно:

- 1) настоящий Договор;
- 2) Перечень закупаемых товаров;
- 3) Техническая спецификация;
- 4) обеспечение исполнения Договора (этот подпункт указывается, если в тендерной документации предусматривается внесение обеспечения исполнения договора).

5. Форма оплаты: _____
(перечисление, за наличный расчет, аккредитив и т.д.)

Авансовый платеж – (предоплата) Поставщику предусмотрен в размере 30 (тридцать) процентов.

6. Сроки выплат: _____ (пример % после приемки товара в пункте назначения или предоплата или и т.д.).

7. Необходимые документы, предшествующие оплате:

- 1) копия договора или иные документы, представляемые поставщиком и подтверждающие его статус производителя, официального дистрибьютора либо официального представителя производителя.
- 2) _____ счет-фактура или акт прием передачи.

8. Товары, поставляемые в рамках данного Договора, должны соответствовать или быть выше стандартов, указанных в технической спецификации.

9. Поставщик не должен без предварительного письменного согласия Заказчика раскрывать кому-либо содержание Договора или какого-либо из его положений, а также технической документации, представленных Заказчиком или от его имени другими лицами, за исключением того персонала, который привлечен Поставщиком для выполнения настоящего Договора. Указанная информация должна представляться этому персоналу конфиденциально и в той мере, насколько это необходимо для выполнения договорных обязательств.

10. Поставщик не должен без предварительного письменного согласия Заказчика использовать какие-либо вышеперечисленные документы или информацию, кроме как в целях реализации Договора.

11. Поставщик должен обеспечить упаковку товаров, способную предотвратить их от повреждения или порчи во время перевозки к конечному пункту назначения, указанному в приложении 1 к тендерной документации. Упаковка должна выдерживать без каких-либо ограничений интенсивную подъемно-транспортную обработку и воздействие экстремальных температур, соли и осадков во время перевозки, а также открытого хранения. При определении габаритов упакованных ящиков и их веса необходимо учитывать отдаленность конечного пункта доставки и наличие мощных грузоподъемных средств во всех пунктах следования товаров.

12. Упаковка и маркировка ящиков, а также документация внутри и вне ее должны строго соответствовать специальным требованиям, определенным Заказчиком.

13. Поставка товаров осуществляется Поставщиком в соответствии с условиями Заказчика, оговоренными в перечне закупаемых товаров.

14. Поставщик должен поставить товары до пункта назначения, указанного в приложении 1 к тендерной документации. Транспортировка этих товаров до пункта назначения осуществляется и оплачивается Поставщиком, а связанные с этим расходы включаются в цену Договора.

15. В рамках данного Договора Поставщик должен предоставить услуги указанные в тендерной документации.

16. Цены на сопутствующие услуги должны быть включены в цену Договора.

17. Заказчик может потребовать от Поставщика предоставить следующую информацию о запасных частях, изготавливаемых и реализуемых Поставщиком, а именно стоимость и номенклатуру запасных частей, которые Заказчик может выбрать для закупки у Поставщика и использовать их после истечения гарантийного срока.

18. Поставщик, в случае прекращения производства им запасных частей, должен:

- а) заблаговременно уведомить Заказчика о предстоящем свертывании производства, с тем чтобы позволить ему произвести необходимые закупки в необходимых количествах.
- б) в случае необходимости вслед за прекращением производства бесплатно предоставить Заказчику планы, чертежи и техническую документацию на запасные части.

19. Поставщик гарантирует, что товары поставленные в рамках Договора, являются новыми, неиспользованными, новейшими либо серийными моделями, отражающими все последние модификации конструкций и материалов, если Договором не предусмотрено иное. Поставщик далее гарантирует, что товары, поставленные по данному Договору, не будут иметь дефектов, связанных с

конструкций и материалами или работой, при нормальном использовании поставленных товаров в условиях, обычных для страны Заказчика. В случае появления дефектов в конструкции, материалах, изготовленных Поставщиком в строгом, соответствии с технической спецификацией, представленной, Заказчиком, Поставщик не несет ответственности за упущения Заказчика в его (Заказчика) технической спецификации.

20. Эта гарантия действительна в течение _____ дней после (указать требуемый срок гарантий) доставки всей партий товаров или ее части в зависимости от конкретного случая и их приемки на конечном пункте назначения, указанном в договоре.

21. Заказчик обязан оперативно уведомить Поставщика в письменном виде обо всех претензиях, связанных с данной гарантией.

22. После получения уведомления о выходе товара из строя поставщик должен в срок не более 72 (семидесяти двух) часов с момента получения уведомления обеспечить выезд квалифицированного специалиста на место для определения причин, сроков предполагаемого ремонта. Поставщик должен произвести ремонт, используя запасные части и узлы, произведенные заводом-изготовителем, или замену бракованного товара или его части без каких – либо расходов со стороны заказчика в течение одного _____ месяца.

23. Если Поставщик, получив уведомление, не исправит дефект(ы) в течение одного месяца, Заказчик может применить необходимые санкции и меры по исправлению дефектов за счет Поставщика и без какого-либо ущерба другим правам, которыми Заказчик может обладать по Договору в отношении Поставщика.

24. Оплата Поставщику за поставленные товары будет производиться в форме и в сроки, указанные в пунктах 5 и 6 настоящего Договора.

25. Цены, указанные Заказчиком в Договоре, должны соответствовать ценам, указанным Поставщиком в его тендерной заявке.

26. Никакие отклонения или изменения (технические спецификации, метод отгрузки, упаковки, место доставки, или услуги, предоставляемые Поставщиком и т.д.) в документы Договора не допускаются, за исключением письменных изменений, подписанных обеими сторонами.

27. Если любое изменение ведет к уменьшению стоимости или сроков, необходимых Поставщику для поставки любой части товаров по Договору, то цена Договора или график поставок, или и то и другое соответствующим образом корректируется, а в Договор вносятся соответствующие поправки. Все запросы Поставщика на проведение корректировки в рамках данной статьи должны быть предъявлены в течение 30 (тридцати) дней со дня получения Поставщиком распоряжения об изменениях от Заказчика.

28. Поставщик ни полностью, ни частично не должен передавать кому-либо свои обязательства по настоящему Договору без предварительного письменного согласия Заказчика.

29. Поставка товаров и предоставление услуг должны осуществляться Поставщиком в соответствии с графиком, указанным в таблице цен.

30. Задержка с выполнением поставки со стороны Поставщика приводят удержанию обеспечения исполнения Договора и выплате неустойки.

31. Если в период выполнения Договора Поставщик в любой момент столкнется с условиями, мешающими своевременной поставке товаров, Поставщик должен незамедлительно направить Заказчику письменное уведомление о факте задержки, ее предположительной длительности и причине(ах). После получения уведомления от Поставщика Заказчик должен оценить ситуацию и может, по своему усмотрению, продлить срок выполнения Договора поставщиком; в этом случае, такое продление должно быть ратифицировано сторонами путем внесения поправки в текст договора.

32. За исключением форс-мажорных условий, если Поставщик не может поставить товары в сроки, предусмотренные Договором, Заказчик без ущерба другим своим правам в рамках Договора вычитает из цены Договора в виде неустойки сумму в размере 0,1 % от суммы недопоставленного или поставленного с нарушением сроков товара.

33. Поставщик не лишается своего обеспечения исполнения договора и не несет ответственность за выплату неустоек или расторжение договора в силу невыполнением его условий, если задержка с выполнением договора является результатом форс-мажорных обстоятельств

34. Для целей настоящего Договора "форс-мажор" означает событие, неподвластное контролю со стороны Поставщика, не связанное с просчетом или небрежностью Поставщика и имеющее непредвиденный характер. Такие события могут включать, но не ограничиваться действиями, такими

как: военные действия, природные или стихийные бедствия, эпидемия, карантин и эмбарго на поставки товаров.

35. При возникновении форс-мажорных обстоятельств Поставщик должен незамедлительно направить Заказчику письменное уведомление о таких обстоятельствах и их причинах. Если от Заказчика не поступают иные письменные инструкции, Поставщик продолжает выполнять свои обязательства по Договору, насколько это целесообразно, и ведет поиск альтернативных способов выполнения Договора, не зависящих от форс-мажорных обстоятельств.

36. Заказчик может в любое время расторгнуть Договор, направив Поставщику соответствующее письменное уведомление, если Поставщик становится банкротом или неплатежеспособным. В этом случае, расторжение осуществляется немедленно, и Заказчик не несет никакой финансовой обязанности по отношению к Поставщику при условии, если расторжение Договора не наносит ущерба или не затрагивает каких-либо прав на совершение действий или применение санкций, которые были или будут впоследствии предъявлены Заказчику.

37. Заказчик может в любое время расторгнуть Договор в силу нецелесообразности его дальнейшего выполнения, направив Поставщику соответствующее письменное уведомление. В уведомлении должна быть указана причина расторжения Договора, должен оговариваться объем аннулированных договорных обязательств, а также дата вступления в силу расторжения Договора.

38. Когда Договор аннулируется в силу таких обстоятельств, Поставщик имеет право требовать оплату только за фактические затраты, связанные с расторжением по Договору, на день расторжения. Заказчик и Поставщик должны прилагать все усилия к тому, чтобы разрешать в процессе прямых переговоров все разногласия или споры, возникающие между ними по Договору или в связи с ним.

39. Если в течение 21 (двадцати одного) дня после начала таких переговоров Заказчик и Поставщик не могут разрешить спор по Договору, любая из сторон может потребовать решения этого вопроса в соответствии с законодательством Республики Казахстан.

40. Договор составляется на государственном и/или русском языках. В случае, если второй стороной договора является иностранная организация, то второй экземпляр может переводиться на язык в соответствии с законодательством Республики Казахстан о языках. В случае необходимости рассмотрения договора в арбитраже рассматривается экземпляр договора на государственном или русском языках. Вся относящаяся к договору переписка и другая документация, который обмениваются стороны, должны соответствовать данным условиям.

41. Любое уведомление, которое одна сторона направляет другой стороне в соответствии с Договором, высылается в виде письма, телеграммы, телекса или факса с последующим предоставлением оригинала.

42. Уведомление вступает в силу после доставки или в указанный день вступления в силу (если указано в уведомлении), в зависимости от того, какая из этих дат наступит позднее.

43. Налоги и другие обязательные платежи в бюджет подлежат уплате в соответствии с налоговым законодательством Республики Казахстан.

44. Поставщик обязан внести обеспечение исполнения договора форме, объеме и на условиях, предусмотренных в тендерной документации.

45. Настоящий договор вступает в силу после подписания сторонами и внесения Поставщиком обеспечения исполнения договора.

46. Адреса и реквизиты сторон: