

**КГП на ПХВ «Атырауская областная больница»** по адресу г.Атырау, ул. Владимирского, 98 [gos.zakup2000@mail.ru](mailto:gos.zakup2000@mail.ru) объявляет о проведении тендера по закупу медицинских изделий для отделения нейрохирургии на 2025 год. Общая сумма выделенная для закупа указана в приложении №1 к ТД. Пакет тендерной документации можно получить в срок до 30 января 2025 года включительно по адресу: Республика Казахстан, Атырауская область, город Атырау, улица Владимирского 98, здание администрации, кабинет Отдел государственных закупок с 9:00 часов до 17:00 часов или по электронной почте [gos.zakup2000@mail.ru](mailto:gos.zakup2000@mail.ru) Окончательный срок представления тендерных заявок до 10:00 часов 30 января 2025 года.

Конверты с тендерными заявками будут вскрываться в 11:00 часов 30 января 2025 года по следующему адресу: Атырауская область, г.Атырау, ул. Владимирского 98, здание администрации, кабинет государственных закупок.

Потенциальные поставщики могут присутствовать при вскрытии конвертов с тендерными заявками.

**Дополнительную информацию и справку можно получить по телефону 8(7122) 28-37-04.**

**Для получения тендерной документации просим зарегистрироваться по эл.почте [gos.zakup2000@mail.ru](mailto:gos.zakup2000@mail.ru) направив письменный запрос.**

**ШЖҚ КМК «Атырау облыстық ауруханасы»** Атырау қаласы, Владимирский, 98 үй мекен жайында орналасқан [gos.zakup2000@mail.ru](mailto:gos.zakup2000@mail.ru) 2025 жылға арналған нейрохирургия бөлімшесі үшін медициналық бұйымдарды сатып алу бойынша тендер өткізілетіні туралы хабарлайды.

Тендерлік құжаттама пакетін Қазақстан Республикасы, Атырау облысы, Атырау қаласы, Владимирский, 98 әкімшілік ғимараты, мемлекеттік сатып-алу бөлімі мекен- жайы бойынша 9:00-ден 17:00-ге дейін 2025 жылғы 30 қаңтарға дейінгі мерзімде немесе [gos.zakup2000@mail.ru](mailto:gos.zakup2000@mail.ru) почтасымен алуға болады.

Сатып алуға жалпы бөлінген сомма-ТҚ-ның №1 қосымшасында көрсетілген. Тендерлік өтінім ұсынудың ақырғы мерзімі 2025 жылдың 30 қаңтар күні сағ 10:00-ге дейін.

Тендерге қатысу туралы тендерлік өтінімдер салынған конверттер Атырау облысы, Атырау қаласы, Владимирский, 98 әкімшілік ғимараты, конференц залында 2025 жылдың 30 қаңтар күні сағат 11:00-де ашылатын болады.

Әлеуетті өнім берушілерге тендерлік өтінімдер салынған конверттерді ашу кезінде қатысуына болады.

**Қосымша ақпарат пен анықтаманы 8 (7122) 28-37-04 телефоны бойынша алуға болады.**

**Тендерлік құжаттамы алу үшін [gos.zakup2000@mail.ru](mailto:gos.zakup2000@mail.ru) эл.поштасына жазбаша сұраныс жолдап тіркелу қажет.**

Утверждаю  
**Приказом Коммунальное государственное  
 предприятие на праве хозяйственного ведения**  
**«Атырауская областная больница»**  
**Управления здравоохранения Атырауской области**  
 от «16» января 2025 года №004-Ө



Директор

Имангалиев Е.З.

Приложение №1 к тендерной документации

**Перечень закупаемых медицинских изделий и их техническая спецификация**

№ лота	Наименование МИ	Техническая спецификация	Ед. изм.	Кол-во	Цена за единицу, тыс.тенге	Сумма выделенная для закупа, тыс.тенге
1	Винт стопорный (двухкомпонентный)	винт комбинированный, резьба М9, материал – титановый сплав ВТ-1-0, ВТ-6 ГОСТ 19807, в соответствии с ISO 9001 – 2015 и ISO 13485 – 2016, разрешённого к применению в имплантологии и обладающими высокими прочностными характеристиками, позволяющими проводить компьютерную томографию (КТ) и магнитно-резонансную томографию (МРТ). Должен обеспечивать фиксацию шурупа. Диаметр гайки 6,1 мм, высота 2,1 мм, имеет шестигранное отверстие под ключ 3,5 мм.	шт	250	8 040,00	2 010 000,00
2	Расширитель	расширитель тубусный предназначен для проведения операций малоинвазивной технологии. Расширитель должен стерилизоваться при любых режимах стерилизации, включая автоклавирование. Материал изготовления: инертные, биосовместимые и диамагнитные титановые сплавы ВТ 1-0, ВТ-6, разрешенные к применению в имплантологии (ГОСТ 19807-91), в соответствии с ISO 9001 – 2015 и ISO 13485 – 2016.	шт	1	127 200,00	127 200,00
3	Пластина (L=25, 30, 35, 40, 45, 50, 55, 60, 65, 70 мм)	Пластина шейная (L=25, 30, 35, 40, 45, 50, 55, 60, 65, 70 мм) s = 2 мм, изготовлены из инертных, биосовместимых и диамагнитных титановых сплавов ВТ 1-0, ВТ 6, ГОСТ 19807-91, в соответствии с ISO 9001 – 2015 и ISO 13485 – 2016, разрешенных к применению МЗ РК. По техническому решению имплантаты представлены комплектующими деталями, подразделяющиеся на следующие группы: Пластины сложной прямоугольной конфигурации различной длины с отверстиями для установки внутрителовых шурупов. Пластина может моделироваться во время операции по грудному кифозу и поясничному лордозу, или другой локальной деформации фиксируемого отдела. Ширина пластины составляет не более 25 мм и толщина не более 2 мм. Длина пластины 25-70 мм и зависит от количества стабилизируемых сегментов. Пластина имеет несколько типоразмеров: для моносегментарной фиксации (два смежных тела позвонка – длина составляет 35-45 мм) бисегментарной (три тела позвонка – 45-65 мм) и полисегментарной (четыре и более тел позвонков –70 мм). Для уменьшения количества типоразмеров пластин и их универсальности предусмотрено парное расположение отверстий 4-10 под шурупы в краниальном или каудальном ее отделах. В центральной части пластина содержит 1–3 отверстия для дополнительной фиксации шурупов костного	шт	10	90 250,00	902 500,00

		трансплантата.				
4	Шуруп тип 2 (для шейного отдела: L=12, 14, 16, 18, 20 мм)	Шуруп тип 2 (для шейного отдела: L=12, 14, 16, 18, 20 мм) - шурупы тип 2 должны быть изготовлены из инертных, биосовместимых и диамагнитных титановых сплавов ВТ 1-0, ВТ 6, ГОСТ 19807-91, в соответствии с ISO 9001 – 2015 и ISO 13485 – 2016, разрешенных к применению МЗ РК. Шуруп тип 2 (для шейного отдела), шаг резьбы 1,25 мм. Шурупы должны быть различной длины, фиксируемых пластину к телам шейных позвонков и(или) грудопоясничных и при необходимости к установленному трансплантату. Шурупы должен иметь длину от 10 мм до 20 мм, диаметром тела 4 мм и 5 мм, под шестигранник 2,5 мм. Головка шурупа М5 не выступает над пластиной более чем на 1 мм. Шуруп должен прочно фиксируются в пластине и в теле позвонка без тенденции к их дислокации. Это достигается применением конвергентной хирургической технологии и прочным соединением шурупа и пластины за счет оригинального технического решения, отличающим имплантат от современных аналогов.	шт	40	14 250,00	570 000,00
5	Шуруп полиаксиальный шейный	Шуруп полиаксиальный (диаметр 4,0 мм, длина 30, 35 мм) - шурупы полиаксиальные предназначены для проведения операции шейном отделе позвоночника при его повреждениях и заболеваниях. - шурупы полиаксиальные должен быть изготовлены из титанового сплава (ВТ 1-0, ВТ-6), ГОСТ 19807-91, в соответствии с ISO 9001 – 2015 и ISO 13485 – 2016, разрешённого к применению в имплантологии, и обладающими высокими прочностными характеристиками, позволяющего проводить компьютерную томографию (КТ) и магнитно-резонансную томографию (МРТ). Шуруп полиаксиальный соединяться со штангой посредством специального разрезного модуля (межстержневой стабилизатор), обеспечивающего надежную фиксацию шурупа и стержня и позволяющему устанавливать шуруп под необходимым углом к стержню во время операции. В зависимости от операционной обстановки межстержневой стабилизатор штанга-винт имеет возможность установки сверху, сбоку или под стержнем. Межстержневой стабилизатор штанга-винт обеспечивает фиксацию шурупа в трех плоскостях. шуруп полиаксиальный имеет самонарезающуюся коническую резьбу, компрессирующую в той части, которая находится в ножке позвонка с возможностью выкручивания с сохранением нарезной резьбы в позвонке. Кончик шурупа полиаксиального имеет тупую форму (60°) для предотвращения повреждения кровеносных сосудов и спинного мозга. Общая величина степени свободы вращения должна быть не менее 36° при любом диаметре ножки шурупа. Шуруп полиаксиальный должен иметь специальный 6-ти гранник для инструментальной установки. Размеры: диаметр 4,0 мм, длина от 16 до 45 мм.	шт	30	143 110,00	4 293 300,00
6	Стержень (штанга Ø 4 мм)	Стержень (штанга шейная, диаметр 4 мм, длина 80...220 мм) - стержень должны быть изготовлен из титанового сплава (ВТ 1-0, ВТ-6), ГОСТ 19807, в соответствии с ISO 9001 – 2015 и ISO 13485 – 2016, разрешённого к применению в имплантологии РК, и обладающими высокими прочностными характеристиками, позволяющего проводить компьютерную томографию (КТ) и магнитно-резонансную томографию (МРТ). Гладкий стержень является элементом конструкции для эндокорректора-фиксатора позвоночника и служит для жесткой фиксации шурупов. Диаметр 4,0 мм. Длина от 80 до 220 мм.	шт	12	32 868,00	394 416,00

7	Межстержневой стабилизатор тип 2	Межстержневой стабилизатор тип 2 - межстержневой стабилизатор эндокорректора-фиксатора позвоночника предназначен для соединения между собой цилиндрических стержней d=3,5-7,5 мм, входящих в состав эндокорректора-фиксатора позвоночника, что значительно повышает ротационную прочность всего фиксатора. Материал изготовления должен быть титан ВТ 1-0, ВТ-6, ГОСТ 19807-91, в соответствии с ISO 9001 – 2015 и ISO 13485 – 2016. Состав конструкции: Межстержневой стабилизатор состоит из 2-х крючков специальной формы устанавливаемых на цилиндрических штангах ЭФП и соединенных между собой бруском квадрат 3х3 различной длины. Брусок входит в прямоугольный паз в крючке и фиксируется к стержню с помощью стопорного винта на М7 в головной части которого имеется 6-ти гранное сквозное отверстие для закручивания специальным ключом.	шт	6	62 390,00	374 340,00
8	Винт стопорный	Винт стопорный - винт стопорный, резьба М7, высота 4,0 мм, внутренний шестигранник 2,5 мм, материал изготовления должен быть титановый сплав (ВТ 1-0, ВТ-6) ГОСТ 19807, в соответствии с ISO 9001 – 2015 и ISO 13485 – 2016.	шт	30	8 040,00	241 200,00
9	Стержень шейный	Стержень шейный - стержень (штанга) шейная, диаметр 3,5 - 4 мм, длина 40...100 мм) - стержень должен быть изготовлен из титанового сплава ВТ 1-0, ВТ-6, ГОСТ 19807-91, в соответствии с ISO 9001 – 2015 и ISO 13485 – 2016, разрешённого к применению в имплантологии РК, и обладающими высокими прочностными характеристиками, позволяющего проводить компьютерную томографию (КТ) и магнитно-резонансную томографию (МРТ). Гладкий стержень является элементом конструкции для эндокорректора-фиксатора позвоночника и служит для жесткой фиксации шурупов.	шт	4	50 350,00	201 400,00
10	Стержень черепной	Стержень черепной – стержень (штанга) черепной, диаметром 4,0 мм, длиной 70 мм. В плоской части штанги имеются 4 овальных отверстия 4,5х5,5 мм, под черепной крючок; материал изготовления должен быть – титановый сплав ВТ 1-0, ВТ-6, ГОСТ 19807-91, в соответствии с ISO 9001 – 2015 и ISO 13485 – 2016.	шт	2	70 490,00	140 980,00
11	Блок фиксации шурупа	Блок фиксации шурупа - узел соединительный предназначен для стыковки штанги шейной и штанги черепной с возможностью поворота на 360°; материал изготовления должен быть – титановый сплав ВТ 1-0, ВТ-6, ГОСТ 19807-91, в соответствии с ISO 9001 – 2015 и ISO 13485 – 2016.	шт	2	75 525,00	151 050,00
12	Крючек педикулярный тип 1	Крючек педикулярный тип 1 – крючок педикулярный тип 1 (черепной) с размером зева 4 мм, высота 13 мм, диаметр головки 8 мм. Головка имеет 2 специальных шлица для закручивания ключом; материал изготовления должен быть – титановый сплав ВТ 1-0, ВТ-6, ГОСТ 19807-91, в соответствии с ISO 9001 – 2015 и ISO 13485 – 2016.	шт	8	80 560,00	644 480,00
13	Крючек ламинарный тип 1	Крючек ламинарный тип 1 – крючок ламинарный с размером зева 5-6 мм; высота – 16,4-17,4 мм, диаметр головки 10 мм, с внутренней прямоугольной резьбой в головке 7 мм, с шагом резьбы 0,8 мм; гнездо под балку диаметром 4,0 мм; ширина лапки крючка 4,5 мм; материал изготовления должен быть – титановый сплав ВТ 1-0, ВТ-6, ГОСТ 19807-91, в соответствии с ISO 9001 – 2015 и ISO 13485 – 2016.	шт	4	95 665,00	382 660,00
14	Межстержневой стабилизатор тип 2	Межстержневой стабилизатор тип 2 - межстержневой стабилизатор входящий в состав конструкции фиксатор для окципитоспондилодеза, повышает ротационную прочность всего фиксатора и предназначен для соединения между собой цилиндрические шейные штанги (стержни) d=3,5-4,0 мм, и соединенный между собой бруском прямоугольной цилиндрических формы, длина которого может быть от 40 до 100 мм. Материал изготовления должен быть титановый сплав ВТ 1-0, ВТ-6, ГОСТ 19807-91, в соответствии с ISO 9001 – 2015 и ISO 13485 – 2016. Состав конструкции: Межстержневой стабилизатор состоит из 2-х крючков специальной формы устанавливаемых на штангах и соединенных между собой бруском формы квадрат 3х3 различной длины. Брусок входит в прямоугольный паз в крючке и	шт	2	62 390,00	124 780,00

		фиксируется к стержню с помощью стопорного винта на М7 в головной части которого имеется 6-ти гранное сквозное отверстие для закручивания специальным ключом.				
15	Шуруп полиаксиальный шейный	Шуруп полиаксиальный шейный – размеры (диаметр 3,5 мм - 4,0 мм, длина 16-45 мм) - шурупы полиаксиальные предназначены для проведения операции на шейном отделе позвоночника при его повреждениях и заболеваниях. - шурупы полиаксиальные должны быть изготовлены из титанового сплава ВТ 1-0, ВТ-6, ГОСТ 19807-91, в соответствии с ISO 9001 – 2015 и ISO 13485 – 2016, разрешённого к применению в имплантологии, и обладающими высокими прочностными характеристиками, позволяющего проводить компьютерную томографию (КТ) и магнитно-резонансную томографию (МРТ). Шуруп полиаксиальный соединяется со штангой посредством специального разрезного модуля (межстержневой стабилизатор), обеспечивающего надежную фиксацию шурупа и стержня и позволяющему устанавливать шуруп под необходимым углом к стержню во время операции. В зависимости от операционной обстановки межстержневой стабилизатор штанга-винт имеет возможность установки сверху, сбоку или под стержнем. Межстержневой стабилизатор штанга-винт обеспечивает фиксацию шурупа в трех плоскостях. шуруп полиаксиальный имеет самонарезающуюся коническую резьбу, компрессирующую в той части, которая находится в ножке позвонка с возможностью выкручивания с сохранением нарезной резьбы в позвонке. Кончик шурупа полиаксиального имеет тупую форму (60°) для предотвращения повреждения кровеносных сосудов и спинного мозга. Общая величина степени свободы вращения должна быть не менее 36° при любом диаметре ножки шурупа. Шуруп полиаксиальный имеет специальный 6-ти гранник для инструментальной установки.	шт	6	143 010,00	858 060,00
16	Винт стопорный	Винт стопорный – винт стопорный, резьба М7, высота 4,0 мм, внутренний шестигранник 2,5 мм, материал изготовления должен быть – титановый сплав ВТ 1-0, ВТ-6, ГОСТ 19807-91, в соответствии с ISO 9001 – 2015 и ISO 13485 – 2016.	шт	6	8 040,00	48 240,00
17	Винт шуруп (полиаксиальный)	Эндокорректор - фиксатор позвоночника универсальный (транспедикулярны фиксатор позвоночника): Шуруп – шурупы должны быть диаметр не менее 4,5 мм и не более 6,5 мм, длина не менее 30 мм и не более 70 мм) полиаксиальные предназначены для проведения операции на грудном и поясничном отделах позвоночника при его повреждениях и заболеваниях. Шурупы полиаксиальные изготовлены из титанового сплава (ВТ 1-0, ВТ-6), разрешённого к применению в имплантологии, и обладающими высокими прочностными характеристиками, позволяющего проводить компьютерную томографию (КТ) и магнитно-резонансную томографию (МРТ). Шуруп полиаксиальный соединяется со стержнем посредством специального разрезного модуля (межстержневой стабилизатор), обеспечивающего надежную фиксацию шурупа и стержня и позволяющему устанавливать шуруп под необходимым углом к стержню во время операции. В зависимости от операционной обстановки межстержневой стабилизатор штангавинт имеет возможность установки сверху, сбоку или под стержнем. Межстержневой стабилизатор штанга-винт обеспечивает фиксацию шурупа в трех плоскостях. шуруп полиаксиальный имеет самонарезающуюся коническую резьбу, компрессирующую в той части, которая находится в ножке позвонка с возможностью выкручивания с сохранением нарезной резьбы в позвонке. Кончик шурупа полиаксиального имеет тупую форму (60°) для предотвращения повреждения кровеносных сосудов и спинного мозга. Общая величина степени свободы вращения должна быть не менее 36° при любом диаметре ножки шурупа. Шуруп полиаксиальный имеет специальный 6-ти гранник для инструментальной установки.	шт	250	83 014,00	20 753 500,00

18	Стержень	Стержень - стержень должен быть изготовлен из титанового сплава (ВТ 1-0, ВТ-6), разрешённого к применению в имплантологии РК, и обладающими высокими прочностными характеристиками, позволяющего проводить компьютерную томографию (КТ) и магнитнорезонансную томографию (МРТ). Гладкий стержень является элементом конструкции для эндокорректор-фиксатора позвоночника и служит для жесткой фиксации шурупов. Размеры: диаметр 5,5, длина не менее 90, не более 500 мм.	шт	90	32 868,00	2 958 120,00
19	Межстержневой стабилизатор тип 1	Межстержневой стабилизатор тип 1 - межстержневой стабилизатор эндокорректор фиксатора позвоночника предназначен для соединения между собой цилиндрических стержней d=5,5- 6,0 мм, входящих в состав эндокорратора-фиксатора позвоночника, что значительно 4 Имплантат нераздвижной (длина=50, 100 мм: диаметр=10, 12, 13, 15, 16, 18, 19, 21, 23, 25 мм) и крышка 3 124 000,0 372 000,0 ИТОГО: 283 19 965 300,0 повышает ротационную прочность всего фиксатора. Материал изготовления: титан ВТ 1-0, ВТ6. Состав конструкции: Межстержневой стабилизатор состоит из 2-х крючков специальной формы устанавливаемых на цилиндрических штангах ЭФП и соединенных между собой бруском прямоугольной формы различной длины. Брусок входит в прямоугольный паз в крючке и фиксируется к стержню с помощью стопорного винта на М8 в головной части которого имеется 6-ти гранное сквозное отверстие для закручивания специальным ключом.	шт	20	62 390,00	1 247 800,00
20	Плоские кейджи для шейного отдела, тип 1 (h=5, 7, 9, 11 мм)	Кейджи плоские тип 1 (h=5, 7, 9, 11 мм) - предназначен к применению в шейном отделе позвоночника, высота H=5,7,9,11 мм, диаметр 14 мм. Кейджи плоские тип 1 (имплантат) - материал изготовления инертные биосовместимые и диамагнитные сплавы ВТ1-0, ВТ-6, разрешенные к применению в имплантологии РК, возможность проведения в послеоперационном периоде монтажно- резонансной томографии. Кейджи должны обеспечивать межтеловую стабилизацию пораженного отдела позвоночника с восстановлением опороспособности позвоночника, должны позволять проводить спондилудез позвоночника, восстанавливать высоту межпозвоночных дисков и обеспечивать анатомически правильное соотношение позвонков (восстановление лордоза). По техническим характеристикам имплантат (кейдж) должен быть различных исполнений и конфигураций для заполнения костными ауто-алло- трансплантатами и образования костного блока, имплантаты должны иметь разные типоразмеры (длина, высота, толщина) в зависимости от локализации и степени дегенеративного поражения. Имплантаты (кейджи) должны обеспечиваться необходимым и достаточным монтажным инструментом по согласованию с заказчиком.	шт	10	80 560,00	805 600,00
21	Имплантат нераздвижной (длина=50, 100 мм: диаметр=10, 12, 13, 15, 16, 18, 19, 21, 23, 25 мм) и крышка	имплантат относится к новому классу устройств, предназначенных для тотального замещения тела позвонка. Различные типоразмеры имплантатов предназначены для использования на шейном, грудном и поясничном отделах позвоночника. Цель установки имплантата - обеспечение выполнения корпороза и надежной передней стабилизации. Материал изготовления: инертные, биосовместимые и диамагнитные титановые сплавы ВТ 1-0, ВТ-6, разрешенные к применению в имплантологии (ГОСТ 19807-91), имеет возможность проведения в послеоперационном периоде магнитно-резонансной томографии (МРТ), конструкция представляет из себя сетчатый цельный имплантат полый внутри, диаметры 10 до 25 мм и длиной от 50 мм до 100 мм. При необходимости имплантат укомплектовывается крышкой в виде кольца, крепящегося к имплантату, толщина стенки имплантата 1±2 мм, имеет возможность подгонки (обкусывания) имплантата до нужного размера во время операции, с шагом не более 5 мм.	шт	10	124 000,00	1 240 000,00

22	Цемент костный	<p>Цемент - Представляет собой 2 стерильно упакованных компонента: Один компонент: ампула, содержащая бесцветный жидкий мономер кисло-сладкого запаха 1/2 дозы 9,5мл следующего состава:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>-Метилметакрилат (мономер) - 9,40 мл.</li> <li>-N, N-диметилпаратолуидин - 0,10 мл.</li> <li>-Гидрохинон USP- 0,75 мг.</li> </ul> <p>Другой компонент: пакет 1/2 дозы 20гр мелко измельченного порошка (плоские, скученные микроскопические хлопья; между хлопьями находится воздух, что способствует полному проникновению жидкого мономера) следующего состава:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>-Полиметилметакрилат – 14,0 гр. (включая Пероксид Бензоила – 2,6%).</li> <li>-Бария Сульфат Е.Р – 6,0 гр.</li> </ul>	шт	70	50 000,00	3 500 000,00
23	Игла с конусным срезом размером 10G, 5 дюймов; 11G, 5 дюймов; 13G, 5 дюймов	<ul style="list-style-type: none"> <li>• идеальное совпадение мандрена и троакара исключает закупорку последнего</li> <li>• четырехгранные и скошенные мандрены взаимозаменяемы</li> <li>• стандартный калибр 10G (3,4 мм), 11G (3,05 мм), 13G (2,41 мм) – длина 12,7 см.</li> <li>• 10G калибр так же возможен с длиной 22,9 см.</li> <li>• цветовая маркировка мандренов и троакара</li> </ul>	шт	200	25 000,00	5 000 000,00
24	Дренажная система для СМЖ с принадлежностями (вентрикулярная)	<p>Дренажная система для СМЖ с принадлежностями. Предназначена для дренирования СМЖ из боковых желудочков головного мозга, а также мониторинга давления и скорости течения СМЖ, для люмбального дренирования СМЖ при интракраниальных кровотечениях, субдуральных гематомах.</p> <p>Полностью интегрирована, собрана, стерильна и готова к применению. Система имеет поворотную шкалу давления для минимизации путаницы при условии одновременной видимости только одной шкалы, МРТ совместимое использование до 3 Тесла. Цветовая маркировка полосок для идентификации трубки пациента. Наличие встроенного увеличительного стекла на капельной камере для визуализации пульсации капляния СМЖ. Наличие гидрофобного противомикробного вентиляционного отверстия помогающее предотвратить засорение. Конусовидное дно для точного измерения небольших объемов жидкости. Возможность использования как для вентрикулярного, так и люмбального дренирования. Регулируемая шкала градуирована как в мм. ртутного столба, так и в см. водного столба. 3-ходовой запорный кран для дополнительного измерения давления. Ёмкость капельной камеры не менее 100 мл. Объем дренажного мешка – не менее 700 мл. Вен-трикулярный катетер, длина не менее 30 см, наружный диаметр не более 3 мм, внутренний диаметр не более 1,5 мм.</p>	шт	30	145 000,00	4 350 000,00
25	Дренажная система для СМЖ с принадлежностями (люмбальная)	<p>Дренажная система для СМЖ с принадлежностями. Предназначена для дренирования СМЖ из боковых желудочков головного мозга, а также мониторинга давления и скорости течения СМЖ, для люмбального дренирования СМЖ при интракраниальных кровотечениях, субдуральных гематомах.</p> <p>Полностью интегрирована, собрана, стерильна и готова к применению. Система имеет поворотную шкалу давления для минимизации путаницы при условии одновременной видимости только одной шкалы, МРТ совместимое использование до 3 Тесла. Цветовая маркировка полосок для идентификации трубки пациента. Наличие встроенного увеличительного стекла на капельной камере для визуализации пульсации капляния СМЖ. Наличие гидрофобного противомикробного вентиляционного отверстия помогающее предотвратить засорение. Конусовидное дно для точного измерения небольших объемов жидкости. Возможность использования как для вентрикулярного, так и люмбального дренирования. Регулируемая шкала градуирована как в мм. ртутного столба, так и в см. водного столба. 3-ходовой запорный кран для дополнительного измерения давления. Ёмкость капельной камеры не менее 100 мл. Объем дренажного мешка – не менее 700 мл. Люм-бальный катетер, длина не менее 80 см., внутренний диаметр не более 0,7 мм.,</p>	шт	10	155 000,00	1 550 000,00

		наружный диаметр не более 1,5 мм; игла Туохи; Луэр коннектор с заглушкой; фиксатор, тупая игла; проводник.				
26	Шунтирующее устройство с принадлежностями	Шунтирующая система состоящая из: саморегулирующегося гравитационного клапана для лечения гидроцефалии взрослых и детей, который автоматически изменяет давление открытия клапана при перемене положения тела пациента, что эффективно предотвращает явления избыточного дренажа спинномозговой жидкости, позволяя избежать осложнений. Комбинированные шариковый и гравитационный элементы. Активная адаптация давления открытия к положению тела человека обеспечивает физиологический дренаж спинномозговой жидкости. Удобная имплантация обтекаемого клапана уменьшает риск инфицирования. Титановая оболочка способствует максимально возможному объему пропускаемой через клапан жидкости при минимально возможных размерах клапана, уменьшая риск обструкции. Длина клапана для взрослых не более 19 мм, ширина не более 4,6 мм, для детей – не более 17 мм, ширина не более 4 мм. МРТ совместимость. К клапану присоединён дистальный катетер из высококачественного силикона без примесей латекса, внутренний диаметр не более 1,2 мм, наружный диаметр не более 2,5 мм, длина не более 1200 мм. Резервуар для промывания (контурный/на фрезевое отверстие), который позволяет проводить измерение внутрижелудочковое давление, вводить лекарства и извлекать СМЖ, имеет титановый корпус, предотвращающий прокалывание системы при заборе СМЖ/инъекциях ЛС через силиконовый купол. Рентгенконтрастный. Диаметр резервуара 14мм (макс.высота 4,8 мм) или 20 мм (макс.высота 5,65 мм). Вентрикулярный катетер с отверстиями на дистальном кончике из высококачественного силикона без примесей латекса, импрегнирован барием. Внутренний диаметр не более 1,2 мм, не более наружный диаметр 2,5 мм, длина 180-250 мм. Рентгенконтрастные маркеры длины. На катетере может располагаться титановый дефлектор, рентгенконтрастный, с выемкой, позволяющей придать катетеру направление под прямым углом не пережимая его, и с отверстиями для фиксации. Регулируемое положение на катетере. Стиллет для введения катетера.	шт	5	250 000,00	1 250 000,00
27	Пластина-сетка Миди, пластичная, толщина 0.6 мм, 150.0 мм x 150.0 мм	Пластина-сетка Миди, пластичная, толщина 0.6 мм, 150.0 мм x 150.0 мм	шт	5	288 000,00	1 440 000,00
28	Самосверлящий самонарезной клиновидный винт Миди, внешний диаметр 1.6 мм, длина 3/4/5 мм	Самосверлящий самонарезной клиновидный винт Миди, внешний диаметр 1.6 мм, длина 3/4/5 мм	шт	100	10 500,00	1 050 000,00
29	Нейрохирургические ватники, размером 10*40 мм.	Нейрохирургические губки (ватники с веревочками), размером 10*40 мм. Веровочки окрашены в ярко синий цвет для лучшей видимости. Сделаны из 100% хлопка, отсутствуют ворсинки и потертости, рентгеноконтрастная маркировка. Обладают высокой впитывающей и влогоудерживающей способностью, а так же гибкостью. Среди всех губок (ватников) являются самыми податливыми и удобными при манипуляциях. Выпускаются в упаковке по 10 штук. Стерилизация: этилен оксид	шт	10	8 000,00	80 000,00
30	Нейрохирургические ватники, размером 20*40 мм.	Нейрохирургические губки (ватники с веревочками), размером 20*40 мм. Веровочки окрашены в ярко синий цвет для лучшей видимости. Сделаны из 100% хлопка, отсутствуют ворсинки и потертости, рентгеноконтрастная маркировка. Обладают высокой впитывающей и влогоудерживающей способностью, а так же гибкостью. Среди всех губок (ватников) являются самыми податливыми и удобными при манипуляциях. Выпускаются в упаковке по 10 штук. Стерилизация: этилен оксид.	шт	10	8 000,00	80 000,00

31	Стерильный, рассасывающийся, одноразовый окисленный регенерированный целлюлозный гемостат, (25X51mm)	Стерильный рассасывающийся гемостатический материал из окисленной регенерированной целлюлозы, фибриллярный 25 x 51 mm. Натуральная (растительная) целлюлоза растворяется и экструдирована в виде непрерывного волокна (регенерация). Ткань, изготовленная из волокна, очень однородна по химическому составу, поэтому ее окисление строго регулируется. Это равномерное окисление приводит к меньшему изменению стабильности и впитывающей способности материала по сравнению с изделиями на основе хлопка. Медицинское изделие представляет собой стерильный продукт, изготовленный из окисленной регенерированной целлюлозы (полиоксидангидрогликоуроновая кислота), доступный в виде стандартной ткани. Материал можно обрезать до любого желаемого размера, наносится всухую. Его можно положить, прижать к кровоточащему месту или обернуть вокруг него. Механизм действия не зависит от механизма свертывания крови в организме. При контакте с кровью образует коричневатую или черную желеобразную массу, которая способствует образованию тромбов. Эта желеобразная масса действует как физическая матрица, к которой могут прилипать тромбоциты. При агрегации тромбоцитов и образовании тромбоцитарно-фибриновой пробки происходит гемостаз. При правильном использовании в минимальных количествах он рассасывается из мест имплантации без тканевой реакции. Полностью рассасывается в течение 7-14 дней. Гемостат через 3-4 минуты. 7 - слойная фибриллярная ткань. Универсальность дизайна. Наличие пучков для неровных поверхностей.	шт	50	29 980,00	1 499 000,00
32	Стерильный, рассасывающийся, одноразовый окисленный регенерированный целлюлозный гемостат, (50x75mm)	Стерильный рассасывающийся гемостатический материал из окисленной регенерированной целлюлозы, размером 50 x 75 mm. Натуральная (растительная) целлюлоза растворяется и экструдирована в виде непрерывного волокна (регенерация). Ткань, изготовленная из волокна, очень однородна по химическому составу, поэтому ее окисление строго регулируется. Это равномерное окисление приводит к меньшему изменению стабильности и впитывающей способности материала по сравнению с изделиями на основе хлопка. Медицинское изделие представляет собой стерильный продукт, изготовленный из окисленной регенерированной целлюлозы (полиоксидангидрогликоуроновая кислота), доступный в виде стандартной ткани. Материал можно обрезать до любого желаемого размера, наносится всухую. Его можно положить, прижать к кровоточащему месту или обернуть вокруг него. Механизм действия не зависит от механизма свертывания крови в организме. При контакте с кровью образует коричневатую или черную желеобразную массу, которая способствует образованию тромбов. Эта желеобразная масса действует как физическая матрица, к которой могут прилипать тромбоциты. При агрегации тромбоцитов и образовании тромбоцитарно-фибриновой пробки происходит гемостаз. При правильном использовании в минимальных количествах он рассасывается из мест имплантации без тканевой реакции. Полностью рассасывается в течение 7-14 дней. Гемостат через 3-4 минуты. Высокая гибкость и драпируемость.	шт	50	9 980,00	499 000,00

33	Стерильный, рассасывающийся, одноразовый окисленный регенерированный целлюлозный гемостат, (52X76mm)	Стерильный рассасывающийся гемостатический материал из окисленной регенерированной целлюлозы высокой плотности, размером 50 x 75 mm. Натуральная (растительная) целлюлоза растворяется и экструдирована в виде непрерывного волокна (регенерация). Ткань, изготовленная из волокна, очень однородна по химическому составу, поэтому ее окисление строго регулируется. Это равномерное окисление приводит к меньшему изменению стабильности и впитывающей способности материала по сравнению с изделиями на основе хлопка. Медицинское изделие представляет собой стерильный продукт, изготовленный из окисленной регенерированной целлюлозы (полиоксидангидроглюкуроновая кислота), доступный в виде стандартной ткани. Материал можно обрезать до любого желаемого размера, наносится всухую. Его можно положить, прижать к кровотокающему месту или обернуть вокруг него. Механизм действия не зависит от механизма свертывания крови в организме. При контакте с кровью образует коричневатую или черную желеобразную массу, которая способствует образованию тромбов. Эта желеобразная масса действует как физическая матрица, к которой могут прилипать тромбоциты. При агрегации тромбоцитов и образовании тромбоцитарно-фибриновой пробки происходит гемостаз. При правильном использовании в минимальных количествах он рассасывается из мест имплантации без тканевой реакции. Полностью рассасывается в течение 7-14 дней. Гемостаз через 3-4 минуты. Реска без изнашивания. Плотность, подходящая для сшивания. Лапароскопическая совместимость. Удобно при диффузных кровотечениях из органов. Удобно при процедурах трансплантации.	шт	50	22 890,00	1 144 500,00
34	Костный воск	Нерассасывающийся стерильный хирургический материал – костный воск, состоящий из следующих компонентов: пчелиный воск - 72,45% по весу, парафин -15,05% по весу, изопротилпальмитат -12,50% по весу. Предназначен для остановки кровотечения из разделенной, просверленной костной ткани, стесанных краев или костных фрагментов путем механического заполнения костных каналов, содержащих кровотокающие капилляры. Имеет белый цвет и поставляется в твердом виде, пластинки по 2,5 гр. Стерильный внутренний вкладыш с костным воском упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного (транспортного) пакета и обеспечивает доступ к содержимому в одно движение для минимизации временных затрат.	шт	50	2 220,00	111 000,00
35	Имплантаты для восстановления дефектов твердой мозговой оболочки: размер 40 мм * 60 мм	Имплантат предназначен для использования в качестве заплаты для хирургической реконструкции повреждений и дефектов твердой мозговой оболочки. Должен быть изготовлен на 80% из полиактида (ПЛА) и 20% свиного желатина методом технологии электроспиннинга. Материал должен обладать водонепроницаемостью, высокой механической прочностью, биосовместим, не вызывать адгезию к ткани мозга, рассасывающимся, стимулировать регенерацию ткани организма. Может применяться либо сшиванием, либо как накладка без швов. Прочность на растяжение изделия должна составлять $\geq 1$ МПа. Удлинение при разрыве изделия должно составлять $\geq 15\%$ . Прочность на отрыв шва должна составлять $\geq 1$ Н. Разрывная прочность изделия должна составлять $\geq 20$ Н. Размер 40 мм * 60 мм. Имплантат должен рассасываться в течение 1 года. Должен поставляться в стерильной упаковке. Срок годности с даты производства не менее 36 месяцев.	шт	10	167 750,00	1 677 500,00
36	Датчик ВЧД для аппарата SPIEGELBERG	зонд 3PN (Интрапаренхимальный датчик с фиксатором)Материал Полиуретан Объем заполнения От 0,05 до 0,1 Диаметр трубки Не менее 2 мм Длина Не менее 1500 мм Воздушная трубка Рентгенопрозрачная	шт	30	428 800,00	12 864 000,00

37	Датчик ВЧД для аппарата SPIEGELBERG	Зонд 3XL (Интравентрикулярный датчик с возможностью дренирования цереброспинальной жидкости (3.0 мм)) Материал Полиуретан Объем заполнения От 0,05 до 0,1 Диаметр трубки Не менее 2,3 мм Внутренний диаметр дренажа Не менее 3 мм Длина двойного люмена Не менее 130 мм Длина одинарного люмена (дренаж) Не менее 150 мм Длина одинарного люмена (воздушная система) Не менее 1370 мм Маркировка глубины Не менее 50 мм Длительность использования Не менее 30 дней	шт	30	468 800,00	14 064 000,00
38	Набор для кифопластики	Набор для кифопластики – система пластического восстановления позвоночника, предназначена для лечения переломов тела позвонка и создания пустот в губчатом веществе кости, которые могут быть заполнены костным цементом. Процедура выполняется для восстановления высоты тела позвонка. Системы состоят из приборов из нержавеющей стали с несколькими компонентами с проксимальными литыми рукоятками. Набор для кифопластики, включает: 1. Костная проводниковая система "в один шаг" 1 шт. Является минимально инвазивной системой для точного доступа к телу позвонка. Имеет 3 калибр (4.2 мм). Совместима с системами Xpander и Xpander II. Состоит из траокарногоостеоинтродьюссера, установленного в рабочей канюле, дополнительной рабочей канюли, прецизионного сверла; 2. Костный баллон - 2 шт. Надувные костные баллоны состоят из надувного баллона на дистальном конце, коаксиального двойного полостного стержня и Y-образного адаптера. Баллон спроектирован для сжатия губчатого вещества кости и/или смещения кортикальной кости во время надувания. Баллон предназначенный для восстановления перелома тела позвонка и коррекции деформации позвоночника. Начальная длина 15 мм, максимальное давление 400 Па, максимальный диаметр 16 мм, максимальная длина 28 мм, максимальный объем 6 мм; 3. Устройство для наполнения кости - 6 шт., Прибор для заполнения костей состоит из насадок из нержавеющей стали и поршней с литыми рукоятками. Насадка используется в качестве канала для костного цемента во время подачи в кость. Поршень имеет лазерные маркеры, которые указывают поданный объем костного цемента. Устройство предназначено для безопасной, доставки 1,5 куб. мм костного цемента в тело позвонка; 4 Шприц для наполнения - 2 шт. Раздувающий шприц состоит из одноразового пластикового шприца с интегральным датчиком давления и цифровым дисплеем, нарезным поршнем с рукояткой ослабления давления и гибкой удлинительной трубки высокого давления.	шт	30	610 000,00	18 300 000,00
39	Костный цемент	Костный цемент– рентгенконтрастный PMMA костный цемент высокой вязкости. Основной компонент цемента полиметилметакрилат, 30 % составляет рентгенконтраст (сульфат бария). Вязкостные свойства позволяют использовать его при проведении балонной кифопластики. Рекомендованная рабочая температура 22-23°C. Время смешивания цемента 2 мин. Общее рабочее время 20 мин. В комплект поставки входит сухой цемент (20 г), растворитель (9 г). Объем при смешивании 16-18 мл. Комплектуется механическим миксером для смешивания цемента.	шт	30	120 000,00	3 600 000,00
40	Устройство для биопсии кости	Устройство для биопсии кости – биопсионная игла для малоинвазивного забора костного материала, совместимая с рабочей канюлей системы пластического восстановления позвоночника. Состоит из канюли 4.2 мм (3 калибр) и металлического стержня для выталкивания ткани.	шт	30	79 000,00	2 370 000,00
41	Устройство для наполнения кости	Устройство для наполнения кости. Прибор для заполнения костей состоит из насадок из нержавеющей стали и поршней с литыми рукоятками. Насадка используется в качестве канала для костного цемента во время подачи в кость. Поршень имеет лазерные маркеры, которые указывают поданный объем костного цемента. Устройство предназначено для безопасной,	шт	50	52 000,00	2 600 000,00

		доставки 1,5 куб. мм костного цемента в тело позвонка. Внешний калибр 4.2 мм.				
42	Винт блокирующий	Винт предназначен для зажима стержня в головке транспедикулярного винта. Диаметр винта 10,1 мм, резьба специальная трапециодальная несимметричная диаметром 10,1 мм, обеспечивает высокую прочность и предотвращает перекося резьбы. Срезанный профиль резьбы предотвращает разгибание плечей головки благодаря направлению сил реакции внутрь винта. Высота винта 5,5 мм, винт каниюлированный. Шлиц винта выполнен под отвёртку типа TORX T30. Во избежание ошибок, соединение винта с отвёрткой возможно только с одной стороны. Зажимной винт полностью прячется в чаше головки винта. Материал изготовления: сплав титана, соответствующий международному стандарту ISO 5832 для изделий, имплантируемых в человеческий организм. Титан, технические нормы: ISO 5832/3; состав материала: Al - 5,5 - 6,5%, Nb - 6,5 - 7,5%, Ta - 0,50% max., Fe - 0,25% max, O - 0,2% max., C - 0,08% max., N - 0,05% max., H - 0,009% max., Ti – остальное. Анодирование винта двумя цветами: синий цвет – шлиц, серый цвет - резьба.	шт	50	12 000,00	600 000,00
43	Винт полиаксиальный каниюлированный фенестрированный , диаметр 4.5, 5.0, 5.5, 6.0, 6.5, 7.0, 7.5, 8.5, 9.5, 10.5, длиной 30, 35, 40, 45, 50, 55, 60, 65, 70, 75, 80, 85, 90 мм	Винт транспедикулярный полиаксиальный , диаметром 4.5, 5, 5.5, 6, 6.5, 7.5 мм, длиной (L) от 30 до 90 мм. Винты транспедикулярные полиаксиальные, самонарезающие, цилиндрической формы по всей длине внешнего диаметра, резьба на стержне коническая, внешний диаметр резьбы постоянный. Стержень винта с переменным диаметром: от головки винта центрирующий конус стержня со спонгиозной резьбой, далее переходный конус стержня и завершающий конус стержня с кортикальной резьбой и закруглённым концом. Стержень винта имеет шарообразную головку, на которой нанесены ступенчатые круговые надрезы, которые эффективно фиксируют стержень винта в головке винта. Винт каниюлированный по всей длине для проведения по спицевому направителю. На дистальном конце ножки винта 4 боковых отверстия (один ряд) каждые 90 градусов для винтов длиной от 30 до 40 мм и 8 боковых отверстий (два ряда) каждые 90 градусов для винтов длиной от 45 до 90. Полиаксиальные винты обеспечивают стабильную угловую фиксацию головки винта в диапазоне 45°. Внутри головки винта находится втулка с шаровидным углублением, которая блокирует головку стержня с головкой винта в момент фиксации стержня диаметром 6 мм зажимным винтом. Винты двукортикальные, атравматические. Два варианта исполнения резьбы - однозаходная или двузаходная (спонгиозная в дистальной части ножки и кортикальная в проксимальной), спроектирована таким образом, чтобы обеспечить стабильное крепление в губчатой и кортикальной кости, а также повысить прочность винта в области головки. Головка типа камертон. Диаметр головки 14 мм, высота головки 14 мм, уплощена с обеих сторон на размер 10,5 мм, ширина канала под стержень 6,1 мм, внутренняя резьба головки специальная, диаметром 10,2 мм. На боковой закруглённой поверхности головки расположены два углубления на размер 12,2 мм, что позволяет ухватить головку винта прижимным инструментом. Материал изготовления: сплав титана, соответствующий международному стандарту ISO 5832 для изделий, имплантируемых в человеческий организм. Титан, технические нормы: ISO 5832/3; состав материала: Al - 5,5 - 6,5%, Nb - 6,5 - 7,5%, Ta - 0,50% max., Fe - 0,25% max, O - 0,2% max., C - 0,08% max., N - 0,05% max., H - 0,009% max., Ti – остальное. Анодирование винтов. Цветовая кодировка головки винта в зависимости от диаметра, стержень винта серого цвета.	шт	50	92 000,00	4 600 000,00

44	Стержень предызогнутый для чрезкожной фиксации диаметром 6.0 мм, длиной 30, 35, 40, 45, 50, 55, 60, 65, 70, 75, 80, 85, 90, 95, 100, 110, 120, 130, 140, 150, 160, 170, 180, 190, 200 мм	Стержень для малоинвазивной фиксации изогнутый. Служит каркасом конструкции из нескольких транспедикулярных винтов и/или крючков, в головке которых стержень фиксируется зажимными винтами. Диаметр стержня 6 мм, длина от 30 до 200 мм имеет один уплощенный конец с овальным углублением для фиксации аппликатора, второй с атравматическим кончиком углом от 40 градусов, для более легкого проведения через мягкие ткани. Материал изготовления: сплав титана, соответствующий международному стандарту ISO 5832 для изделий, имплантируемых в человеческий организм. Титан, технические нормы: ISO 5832/3; состав материала: Al - 5,5 - 6,5%, Nb - 6,5 - 7,5%, Ta - 0,50% max., Fe - 0,25% max., O - 0,2% max., C - 0,08% max., N - 0,05% max., H - 0,009% max., Ti – остальное. Анодирование в синий цвет	шт	20	42 000,00	840 000,00
45	Кейдж длиной 20, 25 мм, высотой 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18 мм, угол лордоза 0, 4, 7 градусов	Межпозвоночные кейджи, предназначены для имплантации из заднего доступа техникой PLIF и TLIF; материал PEEK (Polieteteroketon); - материал PEEK (Polieteteroketon) безопасен и совместим с процедурами MPT; - зазубренная поверхность контакта кейджа с пластинками тела позвонка; - форма кейджей в сагиттальной плоскости позволяет воспроизводить поясничный лордоз по меньшей мере в трёх угловых положениях (0°, 4°, 7°); - доступна специальная версия с анатомической формой (овальная форма имплантата для полного контакта с пластинками тела позвонка); - закруглённая, атравматическая форма углов кейджа в поперечном разрезе, это даёт возможность имплантации близко края в пределах межпозвоночного пространства; - закруглённая, напоминающая форму пули передняя часть кейджа облегчает имплантацию и позволяет разместить имплантат без начальной дистракции; - большой, продольный канал на оси имплантата даёт возможность заполнения костной стружкой; - боковые отверстия, которые дают возможность гипертрофии костной ткани; - доступны две длины имплантатов: 20 и 25 мм; - высота имплантатов в диапазоне от 9 до 18 мм с шагом 1 мм; - имплантат снабжен тремя рентген-негативными интегрированными танталовыми радиологическими маркерами для чёткой проверки положения имплантата; - имплантаты имеют перманентную маркировку; - кейджи предлагаются в стерильном и нестерильном виде;	шт	30	122 000,00	3 660 000,00
46	Кейдж длиной 26, 30 мм, высотой 7, 8, 9, 11, 10, 12, 13, 14, 15, 16 мм, угол лордоза 0, 5 градусов	Межпозвоночные кейджи типа TLIF, предназначены для имплантации из трансфоминального доступа; материал PEEK (Polieteteroketon); - вид продольный - кейдж имеет искривлённую, почкообразную форму и два варианта длины: 26 мм и 30 мм; - высота имплантатов в диапазоне от 7 до 16 мм с шагом 1 мм; - клиновидный нос имплантата помогает при введении имплантата и дистракции позвонков; - зазубренная верхняя и нижняя поверхность имплантата для обеспечения стабильности и предотвращения миграции имплантатов; - вид поперечный - прямоугольная или лордотическая форма имплантата (зазубренные поверхности имплантатов лежат параллельно относительно друг друга или под углом 5 °); - кейдж оснащен интегрированным вращающимся соединителем, обеспечивающим соединение с аппликатором и вращение имплантата insitu, с возможностью блокировки вращения в любом угловом положении до 65 °; - резьбовое соединение аппликатора с вращающимся соединителем имплантата, чтобы обеспечить прочную и сильную фиксацию; - большие отверстия в продольном виде имплантата, предназначенные для костной трансплантации и позволяющие гипертрофию кости;	шт	10	150 000,00	1 500 000,00

		- имплантат снабжен тремя рентген-негативными, интегрированными танталовыми радиологическими маркерами для четкой проверки положения имплантата; - имплантаты имеют перманентную маркировку; - кейджи предлагаются в стерильном и нестерильном виде;				
47	Имплантат раздвижной М, размером 25-34, 31-46,42-64	Диаметр предварительно собранного кейджа: 18 или 22 мм. Состоит из: база, срединная часть, не требует дополнительной блокировки. Размеры кейджа независимо от размера: 25-34 мм, 31-46 мм, 42-64 мм. Компоненты эндопротеза изготавливаются из полиэфирэфиркетона (ПЕЕК). Предназначен для установки при корпэктомии позвонка.	шт	5	541 000,00	2 705 000,00
48	Крышка концевая М 22, М 26х22, М 30х26, угол 0, 3, 5, 9 градусов	Концевая крышка для регулируемого имплантата (2 шт. на кейдж). Зубчатая поверхность для лучшей фиксации между концевыми пластинами смежных позвонков. Четыре угла наклона концевых крышек: 0°, 3°, 5° и 9°. Концевые крышки различных размеров (круглые – диаметром 18 и 22 мм соответственно), для имплантата 22 мм предусмотрены варианты крышек в форме усеченного круга диаметром 26 и 30 мм для увеличения площади футпринта. Изготавливаются из полиэфирэфиркетона (ПЕЕК)	шт	10	151 000,00	1 510 000,00
<b>Итого:</b>						<b>130 913 626,00</b>

- 1. Срок поставки:** по заявке Заказчика в течение 20 (двадцати) календарных дней.
- 2. Место и условия поставки (в соответствии с ИНКОТЕРМС 2020):** DDP, КПП на ПХВ «Атырауская областная больница» г.Атырау, ул. Владимирского 98 аптечный склад.
- 3. Условия платежа:** в течение 30 (тридцати) календарных дней с даты поставки соответствующего товара, и по мере выделения денежных средств.

«УТВЕРЖДАЮ»

Директор КГП на ПХВ «Атырауской  
областной больницы» УЗ  
Атырауской области  
«04» января 2025 года.



Имангалиев Е.З.

## ТЕНДЕРНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ

Настоящая Тендерная документация, предоставляемая организатором тендера – КГП на ПХВ «Атырауская областная больница», потенциальным поставщикам для подготовки тендерных заявок и участия в тендере, разработана в соответствии с подпунктом 15-1) статьи 7 Кодекса Республики Казахстан «О здоровье народа и системе здравоохранения», утвержденных Приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110 Правил организации и проведения закупок лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциальной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг» (далее Правила).

### 1. Предмет тендера

1. Тендер проводится с целью определения поставщика(ов) по закупке **медицинских изделий для нейрохирургического отделения на 2025 год.**
2. Полный перечень закупаемых Товаров приведен в Приложение 1 к настоящей Тендерной документации.
3. Организатором тендера выступает КГП на ПХВ «Атырауская областная больница» **Управления здравоохранения Атырауской области.**

### 2. Базовые условия платежа

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

### 3. Правомочность и квалификация потенциальных поставщиков

К тендеру допускаются желающие потенциальные поставщики, гарантирующие поставку закупаемого товара, соответствующего по качеству требованиям, указанным в технической спецификации согласно Приложению 1 к настоящей Тендерной документации.

К потенциальным поставщикам товаров предъявляются следующие квалификационные требования:

- 1) правоспособность (для юридических лиц), гражданская дееспособность (для физических лиц, осуществляющих предпринимательскую деятельность);
- 2) правоспособность на осуществление соответствующей фармацевтической деятельности;
- 3) не аффилирован с членами и секретарем тендерной комиссии (комиссии), а также
- 4) представителями заказчика, организатора закупки или единого дистрибьютора, которые имеют право прямо и (или) косвенно принимать решения и (или) оказывать влияние на принимаемые решения тендерной комиссией (комиссии);
- 5) отсутствие задолженности в бюджет, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям и отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование;
- 6) не подлежит процедуре банкротства либо ликвидации.
- 7) не является участником тендера по одному лоту со своим аффилированным лицом.

К закупаемым и отпускаемым, в том числе при закупке фармацевтических услуг, лекарственным средствам и медицинским изделиям предъявляются следующие требования:

- 1) Наличие государственной регистрации в Республике Казахстан, за исключением лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных препаратов, включенных в приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 20 октября 2020 года № ҚР ДСМ - 142/2020 "Об утверждении перечня орфанных заболеваний и лекарственных средств для их лечения (орфанных)"

(зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 21479), незарегистрированных лекарственных средств, медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), комплектующих, входящих в состав изделия медицинского назначения и не используемых в качестве самостоятельного изделия или устройства; при закупе медицинской техники в специальном транспортном средстве – наличие государственной регистрации в Республике Казахстан в качестве единого передвижного медицинского комплекса. Отсутствие необходимости регистрации комплектующего медицинской техники (комплекта поставки) подтверждается письмом экспертной организации или уполномоченного органа в области здравоохранения;

2) соответствие характеристики или технической спецификации условиям объявления или приглашения на закуп. При этом допускается превышение предлагаемых функциональных, технических, качественных и эксплуатационных характеристик медицинской техники требованиям технической спецификации;

3) непревышение предельных цен по международному непатентованному названию и торговому наименованию (при наличии), утвержденных Приказом 96 и Приказом 77, с учетом наценки единого дистрибьютора (при закупе единым дистрибьютором), цены в объявлении или приглашении на закуп, за исключением незарегистрированных лекарственных средств и медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения;

4) хранение и транспортировка в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 16 февраля 2021 года № ҚР ДСМ-19 "Об утверждении правил хранения и транспортировки лекарственных средств и медицинских изделий" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 22230);

5) соответствие маркировки, потребительской упаковки и инструкции по применению лекарственных средств и медицинских изделий требованиям законодательства Республики Казахстан, за исключением случаев ввоза в Республику Казахстан незарегистрированных лекарственных средств и (или) медицинских изделий;

б) срок годности лекарственных средств и 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);

7) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий, закупаемых 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 лекарственных средств и медицинских изделий в период ноябрь, декабрь года, предшествующего году, для которого производится закуп, 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 лекарственных средств и медицинских изделий в период ноябрь, декабрь года, предшествующего году, для которого производится закуп, январь наступившего финансового года и не менее двенадцати месяцев при последующих поставках в течение финансового года;

8) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий на дату поставки единым дистрибьютором заказчику составляет:

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

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

9) 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);

10) менее сроков годности, указанных в подпунктах 8) и 9) настоящего пункта, для переходящих остатков лекарственных средств и медицинских изделий единого дистрибьютора, которые поставляются заказчику для использования по назначению до истечения срока их годности;

11) новизна медицинской техники, ее неиспользованность и производство в период двадцати четырех месяцев, предшествующих моменту поставки;

12) внесение медицинской техники, относящейся к средствам измерения, в реестр государственной системы единства измерений Республики Казахстан в соответствии с законодательством Республики Казахстан о единстве измерений.

Отсутствие необходимости внесения медицинской техники в реестр государственной системы единства измерений Республики Казахстан подтверждается в соответствии с законодательством Республики Казахстан об обеспечении единства измерений;

13) соблюдение количества, качества и сроков поставки или оказания фармацевтической услуги по условиям договора.

Условия, предусмотренные подпунктами 4), 5), 6), 7), 8), 9), 10), 11), 12) и 13) пункта 11 настоящих Правил, подтверждаются поставщиком при исполнении договора поставки или закупа.

#### **4. Содержание тендерной документации**

Тендерная документация, предоставляемая потенциальным поставщикам, содержит:

- 1) состав тендерной документации, перечень документов, подлежащих представлению потенциальным поставщиком в подтверждение его соответствия условиям, предусмотренным пунктами 8 и 9 настоящих Правил и закупаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий – пункт 11 настоящих Правил;
- 2) технические и качественные характеристики закупаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтических услуг, включая технические спецификации;
- 3) объем закупаемых лекарственных средств, медицинских изделий или фармацевтических услуг и суммы, выделенные для их закупа по каждому лоту;
- 4) место, сроки и другие условия поставки лекарственных средств, медицинских изделий или оказания фармацевтических услуг;
- 5) условия платежей и проект договора закупа лекарственных средств и (или) медицинских изделий или договора на оказание фармацевтических услуг;
- 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 настоящими 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) льготной основе, с указанием международного непатентованного наименования или состава лекарственных средств, а также технической характеристики и предельных цен на международное непатентованное наименование и (или) предельных цен на торговое наименование по каждому лоту (при запуске фармацевтических услуг).
- 17) При индивидуальной непереносимости пациента, на основании заключения врачебно-консультативной комиссии заказчика перечень и количество лекарственных средств, медицинских изделий, отпускаемых на бесплатной и (или) льготной основе, с указанием торгового наименования, а

также технической характеристики и предельных цен на международное непатентованное наименование и (или) предельных цен на торговое наименование по каждому лоту (при покупке фармацевтических услуг);

18) перечень и количество медицинской техники;

19) перечень населенных пунктов, в которых надлежит оказывать фармацевтическую услугу, определенный местными органами государственного управления здравоохранением областей, городов республиканского значения и столицы по каждому лоту (при покупке фармацевтических услуг);

20) условия, предъявляемые к потенциальным поставщикам фармацевтических услуг, а также их соисполнителям, предусмотренных пунктами 8 и 9 настоящих Правил (при покупке фармацевтических услуг).

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.

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.

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.

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. Срок действия тендерной заявки должен быть до подведения итогов тендера

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

Тендерная заявка состоит из основной части, технической части и гарантийного обеспечения. В случае привлечения соисполнителя, потенциальный поставщик также прилагает к тендерной заявке документы, указанные в пунктах 8 и 9 настоящих Правил.

Основная часть тендерной заявки содержит:

1) заявку на участие в тендере по форме, согласно Приложению №2 к настоящим Правилам, (на электронном носителе представляется опись прилагаемых к заявке документов);

2) копию устава для юридического лица (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);

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

4) копии соответствующих лицензий на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий либо в виде электронного документа, полученных в соответствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях", сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов. При отсутствии сведений в информационных системах государственных

органов, потенциальный поставщик представляет нотариально удостоверенную копию соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий, полученных в соответствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях";

5) копии сертификатов (при наличии):

о соответствии объекта и производства требованиям надлежащей производственной практики (GMP);

о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибьюторской практики (GDP);

о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP);

6) ценовое предложение по форме, согласно Приложению 4 к настоящим Правилам;

7) оригинал документа, подтверждающего внесение гарантийного обеспечения тендерной заявки.

Техническая часть тендерной заявки содержит:

1) технические спецификации с указанием точных технических характеристик заявленных лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтической услуги на бумажном носителе (при заявлении медицинской техники, также на электронном носителе в формате "docx");

2) копию документа о государственной регистрации лекарственного средства и (или) медицинского изделия либо разрешения (заключения) уполномоченного органа в области здравоохранения на ввоз лекарственного средства и (или) медицинского изделия в Республику Казахстан.

На ввезенные и произведенные на территории Республики Казахстан до истечения срока действия регистрационного удостоверения лекарственные средства и (или) медицинские изделия представляются: копии документа, подтверждающего их ввоз через государственную границу Республики Казахстан, их оприходование потенциальным поставщиком; производство отечественным товаропроизводителем, заключение о безопасности, выданное в соответствии с приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 8 декабря 2020 года № ҚР ДСМ-237/2020 "Об утверждении Правил ввоза на территорию Республики Казахстан и вывоза с территории Республики Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий и оказания государственной услуги "Выдача согласования и (или) заключения (разрешительного документа) на ввоз (вывоз) зарегистрированных и не зарегистрированных в Республике Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 21749).

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

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

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.

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).

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

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

5.12. 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 нейрохирургического отделения на 2025 год и «Не вскрывать до 11 часов 00 минут 30 января 2025 года»**

## 6. Валюта тендерной заявки и платежа

Цены тендерных заявок потенциальных поставщиков должны быть выражены в тенге.

Фактическая оплата поставщикам производится в тенге.

## 7. Гарантийное обеспечение тендерной заявки

Вместе с тендерной заявкой потенциальный поставщик вносит гарантийное обеспечение в размере одного (1) процента от суммы, выделенной для закупа товаров или фармацевтических услуг. 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 области, г. Атырау, ул. Владимирского, 98, БИН 990140001352 ИИК KZ166010141000005332 БИК HSBKKZKX AO "Народный Банк Казахстана"**;

2) банковской гарантии по форме, согласно приложению 3 тендерной документации. Срок действия гарантийного обеспечения тендерной заявки должен быть не менее срока действия тендерной заявки.

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.

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 закупа после признания победителем тендера;
- 3) признан победителем и не внес либо несвоевременно внес гарантийное обеспечение договора о закупа.

## 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. Владимирского, 98, Отдел государственных закупок и в срок **30 января 2025 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 **30 января 2025 года в 11 часов 00 минут, по адресу г.Атырау, ул. Владимирского, 98, в кабинете Отдела государственных закупок**, с применением аудио- и видеofиксации.

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

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

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

- 1) непредставления гарантийного обеспечения тендерной заявки в соответствии с условиями настоящих Правил;
- 2) непредставления копии устава или выписки о составе учредителей, участников или выписки из реестра держателей акций, или копии учредительного договора в случаях, предусмотренных настоящими Правилами;
- 3) непредставления копии документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица, выданного соответствующим государственным органом, (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);
- 4) непредставления копий соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий либо в виде электронного документа, полученных в соответствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях", сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов, либо непредставления нотариально удостоверенных копий соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий, полученных в соответствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях", при отсутствии сведений в информационных системах государственных органов;
- 5) наличия в сведениях соответствующего органа государственных доходов информации о задолженности в бюджет, 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);
- 6) непредставления технической спецификации в соответствии с условиями, предусмотренными настоящими Правилами;
- 7) представления потенциальным поставщиком технической спецификации, не соответствующей условиям тендерной документации и настоящих Правил;
- 8) установления факта представления недостоверной информации по условиям, предусмотренным настоящими Правилами к лекарственным средствам и (или) медицинским изделиям и услугам, приобретаемым в рамках настоящих Правил;
- 9) причастности к процедуре банкротства либо ликвидации;
- 10) непредставления документов, подтверждающих соответствие предлагаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтических услуг пункту 11 настоящих Правил;
- 11) если техническая характеристика заявленной медицинской техники не соответствует технической характеристике и (или) комплектации, определенной регистрационным удостоверением и (или)

регистрационным досье;

12) несоответствия условиям пункта 10 настоящих Правил;

13) установленных пунктами 15, 21 настоящих Правил;

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

15) непредставления ценового предложения либо представления ценового предложения не по форме, согласно приложению 4 к настоящим Правилам;

16) представления потенциальным поставщиком цены на лекарственное средство и (или) медицинское изделие, превышающей цену, выделенную для закупа по соответствующему лоту, и (или) предельную цену на международное непатентованное наименование и предельную цену на торговое наименование;

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

18) несоответствия потенциального поставщика и (или) соисполнителя условиям, предусмотренным пунктами 8 и 9 настоящих Правил;

19) установления факта аффилированности в нарушение условий настоящих Правил.

При необходимости тендерная комиссия вправе привлечь эксперта или экспертов профильных специальностей. Эксперт дает экспертное заключение по технической спецификации (характеристике) товаров на соответствие предлагаемых потенциальными поставщиками товаров, положениям тендерной документации. Эксперт не участвует в голосовании при принятии тендерной комиссией решения. Экспертное заключение оформляется в письменном виде, подписывается экспертом и прилагается к протоколу заседания комиссии. Экспертное заключение рассматривается комиссией при оценке и сопоставлении тендерных заявок, определении победителя.

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

1) отсутствие тендерных заявок;

2) отклонение всех тендерных заявок потенциальных поставщиков.

Победитель тендера определяется среди потенциальных поставщиков, тендерные заявки которых признаны тендерной комиссией соответствующими условиям объявления и требованиям настоящих Правил, на основе наименьшего ценового предложения.

В отсутствие конкуренции по лоту или при отклонении тендерных заявок конкурентов по лоту победителем тендера признается потенциальный поставщик, чья тендерная заявка признана тендерной комиссией, единственной соответствующей условиям объявления и требованиям настоящих Правил.

### **13. Поддержка отечественных товаропроизводителей и/или производителей государств-членов Евразийского экономического союза.**

13.1 Если в закупе по лоту участвует один потенциальный поставщик, являющийся отечественным товаропроизводителем и (или) производителем государств-членов Евразийского экономического союза (далее – ЕАЭС), представивший заявку, соответствующую условиям объявления или приглашения на закуп и условиям настоящих Правил, такой потенциальный поставщик признается победителем, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

13.2. Если в закупе по лоту участвуют два и более потенциальных поставщика, являющихся отечественными товаропроизводителями и (или) производителями государств-членов ЕАЭС, заявки которых соответствуют условиям объявления или приглашения на закуп и условиям настоящих Правил, то победитель среди них определяется по наименьшей цене по итогам аукциона, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

Статус отечественного товаропроизводителя потенциального поставщика при проведении закупа подтверждается следующими документами:

1) лицензией на фармацевтическую деятельность по производству лекарственных средств и (или) медицинских изделий, полученной в соответствии с законодательством Республики Казахстан о разрешениях и уведомлениях;

2) регистрационным удостоверением на лекарственное средство или медицинское изделие, выданным в соответствии с приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 9 февраля 2021 года № ҚР ДСМ-16 "Об утверждении правил государственной регистрации, перерегистрации лекарственного средства или медицинского изделия, внесения изменений в регистрационное досье

лекарственного средства или медицинского изделия" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 22175), с указанием отечественного товаропроизводителя в качестве производителя.

При заключении договора или дополнительного соглашения к долгосрочному договору поставки отечественный товаропроизводитель на поставляемые лекарственные средства и медицинские изделия предоставляет сертификат о происхождении лекарственных средств, медицинских изделий для внутреннего обращения "СТ-KZ".

Статус потенциального поставщика-производителя государств-членов ЕАЭС подтверждается следующими документами:

1) лицензией на фармацевтическую деятельность по производству лекарственных средств и (или) медицинских изделий; 2) регистрационным удостоверением, соответствующим решению Совета ЕАЭС от 3 ноября 2016 года № 78 "О Правилах регистрации и экспертизы лекарственных средств для медицинского применения" и решению Совета ЕАЭС от 12 февраля 2016 года № 46 "О Правилах регистрации и экспертизы безопасности, качества и эффективности медицинских изделий".

#### **14. Поддержка предпринимательской инициативы**

Преимущество на заключение договоров 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 закупе лекарственных средств и заключении долгосрочных договоров поставки лекарственных средств;

2) надлежащей дистрибьюторской практики (GDP) при закупе лекарственных средств и фармацевтических услуг;

3) надлежащей аптечной практики (GPP) при закупе фармацевтических услуг.

Для получения преимущества на заключение договора закупа или договора поставки к заявке: отечественные товаропроизводители при закупе лекарственных средств и заключении долгосрочных договоров поставки лекарственных средств прикладывают сертификат о соответствии объекта производства требованиям надлежащей производственной практики (GMP); потенциальные поставщики при закупе лекарственных средств прикладывают сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибьюторской практики (GDP); потенциальные поставщики и (или) их соисполнители при закупе фармацевтических услуг прикладывают сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP).

Если в закупе по лоту участвует только один потенциальный поставщик, представивший заявку, соответствующую условиям объявления или приглашения на закуп и условиям настоящих Правил, и сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей производственной практики (GMP) или надлежащей дистрибьюторской практики (GDP), такой потенциальный поставщик признается победителем, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

Если в закупе по лоту участвуют два и более потенциальных поставщика, представивших тендерные заявки, соответствующие условиям объявления или приглашения на закуп и условиям настоящих Правил, и сертификаты о соответствии объектов требованиям надлежащей производственной практики (GMP) или надлежащей дистрибьюторской практики (GDP), то победитель среди них определяется по наименьшей цене по итогам аукциона, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

Если в закупе по лоту участвуют два и более потенциальных поставщика, представивших регистрационное удостоверение, полностью и в точности соответствующее данным государственного реестра лекарственных средств и (или) медицинских изделий, или номер разрешения (заключения) уполномоченного органа в области здравоохранения на ввоз лекарственного средства и (или) медицинского изделия в Республику Казахстан, преимущество предоставляется потенциальным поставщикам, представившим регистрационное удостоверение, при этом победитель среди них определяется по наименьшей цене по итогам аукциона, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

#### **15. Заключение договора о закупе**

Заказчик в течение пяти календарных дней со дня подведения итогов тендера либо получения итогов закупа от организатора закупа направляет потенциальному поставщику, подписанный договор о закупе, составляемый по форме согласно приложению 8 к настоящей тендерной документации.

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.

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

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.

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.

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 закупок 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 закупок в подписании договора с потенциальным поставщиком, признанным победителем тендера.

## **16. Гарантийное обеспечение исполнение договора**

Гарантийное обеспечение составляет три (3) 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 утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения.

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

Гарантийное обеспечение не вносится, если цена договора о закупе не превышает двухтысячекратного 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 закупа  
или единого дистрибьютора)

**Заявка на участие в тендере**

\_\_\_\_\_ (наименование потенциального поставщика),  
рассмотрев объявление/ тендерную документацию по проведению тендера № \_\_\_\_\_,

\_\_\_\_\_ (название тендера)

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

заявкой выражает согласие осуществить поставку лекарственных средств/медицинских  
изделий/фармацевтических

услуг в соответствии с условиями объявления/тендерной документацией по следующим лотам:

1) \_\_\_\_\_ (номер лота) \_\_\_\_\_

(подробное описание лекарственных средств/медицинских изделий/фармацевтических услуг)

2) \_\_\_\_\_ (номер лота) \_\_\_\_\_

(подробное описание лекарственных средств/медицинских изделий/фармацевтических услуг)

в соответствии с условиями, правил организации и проведения закупа лекарственных средств,  
медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема  
бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц,  
содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной)  
системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского  
страхования, фармацевтических услуг (далее – Правила).

Потенциальный поставщик подтверждает, что ознакомлен с условиями, предусмотренными  
Правилами, и осведомлен об ответственности за предоставление конкурсной комиссии недостоверных  
сведений о своей правомочности, квалификации, качественных и иных характеристиках поставки  
медицинской техники, а также иных ограничениях, предусмотренных действующим  
законодательством Республики Казахстан.

Потенциальный поставщик подтверждает достоверность сведений в данной заявке и прилагаемых к  
ней документов:

№ п\п	Наименование документа	Количество листов

Настоящая заявка действует до подведения итогов тендера.

Должность, Ф.И.О. (при его наличии) и подпись лица, имеющего полномочия подписать тендерную  
заявку от имени и по поручению \_\_\_\_\_ (наименование потенциального  
поставщика)

Печать (при наличии)	"__" _____ 20__ г.
----------------------	--------------------

Исх. № \_\_\_\_\_

Дата \_\_\_\_\_

Кому:

\_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_  
(наименование и реквизиты  
организатора закупа, заказчика)

**Банковская гарантия (вид обеспечения тендерной заявки)  
Наименование банка (филиала банка)**

\_\_\_\_\_  
(наименование, БИН и другие реквизиты банка)

Гарантийное обеспечение № \_\_\_\_\_

"\_\_"\_\_\_\_20\_\_года

Банк (филиал банка) \_\_\_\_\_

(наименование) (далее – Банк)

проинформирован, что \_\_\_\_\_

(наименование)

в дальнейшем "Потенциальный поставщик", принимает участие в тендере,  
объявленном \_\_\_\_\_,

(наименование заказчика/организатора закупа)

\_\_\_\_\_  
(дата, месяц, год объявления)

и готов осуществить оказание услуги (наименование услуги)/ поставку

(наименование и объем товара)

на общую сумму \_\_\_\_\_ (прописью) тенге,

из них (при участии в закупе по нескольким лотам):

1) по лоту № \_\_\_\_\_ (номер в объявлении) – в размере \_\_\_\_\_

(сумма в цифрах и прописью) тенге;

2)...

В связи с этим Банк \_\_\_\_\_

(наименование банка)

берет на себя безотзывное обязательство выплатить заказчику/организатору закупа  
по первому требованию, включая сумму гарантийного обеспечения в размере 1 (один)  
процента равную \_\_\_\_\_ (сумма в цифрах и прописью) по лоту № \_\_\_\_\_

на сумму \_\_\_\_\_

(сумма в цифрах и прописью) тенге, лоту № \_\_\_\_\_ на сумму \_\_\_\_\_

(сумма в цифрах и прописью) тенге, по получении требования на оплату

по основаниям, предусмотренным правилами организации и проведения закупа  
лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных  
продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи,  
дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся  
в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной  
(пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе  
обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг  
(далее – Правила).

Данная гарантия вступает в силу с момента вскрытия тендерной заявки

Потенциального поставщика и действует до принятия по ней решения по существу  
в соответствии с Правилами, а при признании Потенциального поставщика  
победителем закупа – до представления им соответствующего гарантийного  
обеспечения по заключенному договору.

Должность, Ф.И.О. (при его наличии) \_\_\_\_\_

Печать Банка

**Ценовое предложение потенциального поставщика****(наименование потенциального поставщика)****на поставку лекарственного средства и (или) медицинского изделия**

№ закупа \_\_\_\_\_

Способ закупа \_\_\_\_\_

Лот № \_\_\_\_\_

№ п/п	Содержание ценового предложения на поставку лекарственного средства/медицинского изделия	Содержание (для заполнения потенциальным поставщиком)
1	Наименование лекарственного средства или медицинского изделия (международное непатентованное название или состав)	
2	Характеристика	
3	Единица измерения	
4	№ Регистрационного удостоверения (удостоверений)/разрешения на разовый ввоз	
5	Торговое наименование лекарственного средства или медицинского изделия	
6	Лекарственная форма/характеристика (форма выпуска) по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз	
7	Единица измерения по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз	
8	Производитель, по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз	
9	Страна происхождения по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз	
10	Фасовка (количество единиц измерения в упаковке) по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз	
11	Цена за единицу в тенге на условиях DDP ИНКОТЕРМС 2020 до пункта (пунктов) доставки/цена с наценкой Единого дистрибьютора (при закупе Единым дистрибьютором)	
12	Количество в единицах измерения (объем)	
13	Сумма поставки в тенге на условиях DDP ИНКОТЕРМС 2020 до пункта (пунктов) доставки, включая все расходы потенциального поставщика на транспортировку, страхование, уплату таможенных пошлин, НДС и других налогов, платежей и сборов, другие расходы	
14	График поставки	

\* цена потенциального поставщика/цена с учетом наценки Единого дистрибьютора

Дата "\_\_\_" \_\_\_\_\_ 20\_\_ г.

Должность, Ф.И.О. (при его наличии) \_\_\_\_\_

Подпись \_\_\_\_\_

Печать (при наличии)

**Опись документов, прилагаемых  
к заявке потенциального поставщика**

№	Наименование документа	Дата и номер	Краткое содержание	Кем подписан документ (указать должность и Ф.И.О (при его наличии))	Оригинал, нотариально засвидетельствованная копия (указать нужно)	Номер страницы
---	------------------------	--------------	--------------------	---	---	----------------

**Приложение 6 к тендерной  
документации  
Форма**

**Выписка о текущем составе участников или акционеров  
потенциального поставщика, влияющих на принятие  
решений исполнительным органом**

Наименование потенциального поставщика \_\_\_\_\_  
БИН

№	Полное наименование/имя участника/акционера потенциального поставщика	БИН/ИИН участника/акционера потенциального поставщика
1		
2		

**Типовой договор закупа лекарственных средств и (или) медицинских изделий  
(между заказчиком и поставщиком)**

_____ (местонахождение)	"___" _____ г.
-------------------------	----------------

\_\_\_\_\_ (полное наименование заказчика), именуемый в дальнейшем "Заказчик", в лице \_\_\_\_\_, должность, фамилия, имя, отчество (при его наличии) уполномоченного лица с одной стороны, и \_\_\_\_\_ (полное наименование поставщика – победителя тендера) \_\_\_\_\_, именуемый 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, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг, утвержденными постановлением Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375 (далее – Правила), и протокола об итогах закупа способом \_\_\_\_\_ (указать способ) по запуску (указать предмет закупа) № \_\_\_\_\_ от "\_\_\_" \_\_\_\_\_ года, заключили настоящий Договор закупа лекарственных средств и (или) медицинских изделий/Договор на оказание фармацевтических услуг (далее – Договор) и пришли к соглашению о нижеследующем:

**Глава 1. Термины, применяемые в Договоре**

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

1) Договор – гражданско-правовой акт, заключенный между Заказчиком и Поставщиком в соответствии с нормативными правовыми актами Республики Казахстан с соблюдением письменной формы, подписанный Сторонами со всеми приложениями и дополнениями к нему, а также со всей документацией, на которую в Договоре есть ссылки;

2) цена Договора – сумма, которая должна быть выплачена Заказчиком Поставщику в соответствии с условиями Договора;

3) товары – лекарственные средства и (или) медицинские изделия и сопутствующие услуги, которые Поставщик должен поставить Заказчику в соответствии с условиями Договора;

4) сопутствующие услуги – услуги, обеспечивающие поставку товаров, такие как, транспортировка и страхование, и любые другие вспомогательные услуги, включающие, монтаж, пуск, оказание технического содействия, обучение и другие обязанности Поставщика, направленные на исполнение Договора;

5) Заказчик – местные органы государственного управления здравоохранением областей, городов республиканского значения и столицы, военно-медицинские (медицинские) подразделения, ведомственные подразделения (организации), оказывающие медицинские услуги, а также субъекты здравоохранения, оказывающие медицинские услуги в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования;

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.

**Глава 2. Предмет Договора**

2. 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.

3. 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 или Правилах предусматривается внесение обеспечения исполнения Договора).

**Глава 3. Цена Договора и оплата**

4. Цена Договора (для ГУ указать наименование товаров согласно бюджетной

программы/специфики) составляет \_\_\_\_\_ тенге (указать сумму цифрами и прописью) и соответствует цене, указанной Поставщиком в его тендерной заявке.

5. Оплата Поставщику за поставленные товары производится на следующих условиях:

Форма оплаты \_\_\_\_\_ (перечисление, за наличный расчет, аккредитив и иные платежи)

Сроки выплат \_\_\_\_ (пример: % после приемки товара в пункте назначения или предоплата, или иное).

6. 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 приемки-передачи).

#### **Глава 4. Условия поставки и приемки товара**

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

8. Поставщик не должен без предварительного письменного согласия Заказчика раскрывать кому-либо содержание Договора или какого-либо из его положений, а также технической документации, планов, чертежей, моделей, образцов или информации, 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.

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

10. Поставщик должен обеспечить упаковку товаров, способную предотвратить их от повреждения или порчи во время перевозки к конечному пункту назначения.

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.

11. Упаковка и маркировка ящиков, а также документация внутри и вне ее должны строго соответствовать законодательству Республики Казахстан.

12. Поставка товаров осуществляется Поставщиком в соответствии с условиями Заказчика/организатора закупа, оговоренными в перечне закупаемых товаров.

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

#### **Глава 5. Особенности поставки и приемки медицинской техники**

14. Гарантийное сервисное обслуживание на поставляемую медицинскую технику действительно в течение 37 (тридцать семь) месяцев после установки и введения в эксплуатацию, стоимость гарантийного сервисного обслуживания в течение данного периода включена в цену договора и включает в себя регламентные и ремонтные работы, а также используемые при этом запасные части и узлы, произведенные заводом-изготовителем. При этом гарантийное сервисное обслуживание продлевается на срок соразмерно периоду простоя по причине поломки, ремонта, замены узлов и комплектующих медицинской техники или на указанный период Заказчику Поставщиком предоставляется аналогичная работающая медицинская техника.

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

16. Цены на сопутствующие услуги включены в цену Договора.

17. Заказчик может потребовать от Поставщика предоставить информацию о запасных частях, изготавливаемых или 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:

1) являются новыми, неиспользованными, новейшими либо серийными моделями, отражающими все последние модификации конструкций и материалов, если Договором не предусмотрено иное;

2) не имеют дефектов, связанных с конструкцией, материалами или работой, при нормальном использовании поставленных товаров в условиях, обычных для страны Заказчика.

20. В случае появления дефектов в конструкциях, материалах, изготовленных Поставщиком в строгом соответствии с технической спецификацией, представленной Заказчиком, Поставщик не несет ответственности за упущения Заказчика в его (Заказчика) технической спецификации.

21. Эта гарантия действительна в течение \_\_\_\_\_ дней после (указать требуемый срок гарантии) доставки всей партии товаров или ее части в зависимости от конкретного случая и их приемки на конечном пункте назначения, указанном в Договоре.

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

23. После получения уведомления о выходе товара из строя поставщик должен в срок не более 72 (семьдесят два) 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.

24. 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.

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

26. 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.

## **Глава 6. Ответственность Сторон**

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

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

29. Задержка с выполнением поставки со стороны поставщика приводит к удержанию обеспечения исполнения договора и выплате неустойки.

30. 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 согласованию с администратором бюджетной программы, продлить срок выполнения Договора поставщиком. В этом случае, такое продление должно быть ратифицировано сторонами путем внесения поправки в Договор.

31. 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 (ноль целых одна десятая) процентов от суммы недопоставленного или поставленного с нарушением сроков товара.

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

33. Для целей Договора форс-мажор означает событие, не связанное с просчетом или небрежностью Стороны, и имеет непредвиденный характер неподвластное контролю любой из Сторон (стихийные бедствия, издание нормативных актов или распоряжений государственных органов, запрещающих или каким-либо иным образом препятствующих исполнению обязательств) при условии, что эти обстоятельства сделали невозможным исполнение любой из Сторон своих обязательств по Договору.

34. При возникновении форс-мажорных обстоятельств Сторона, у которой они возникли, направляет другой Стороне письменное уведомление о таких обстоятельствах и их причинах и подтверждает их наступление соответствующими документами в течение десяти календарных дней с момента возникновения форс-мажорных обстоятельств. В этом случае действие Договора приостанавливается до прекращения форс-мажорных обстоятельств, и срок действия Договора продлевается соответственно сроку действия форс-мажорных обстоятельств. Неуведомление или несвоевременное уведомление лишает Сторону права ссылаться на любые вышеуказанные обстоятельства как основание, освобождающее от ответственности за ненадлежащее исполнение, либо неисполнение обязательств по Договору.

35. В случае, если форс-мажорные обстоятельства длятся более одного календарного месяца, Стороны вправе принять решение о прекращении действия Договора путем заключения письменного соглашения об этом. При этом Стороны производят взаиморасчет за фактически поставленный товар.

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.

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.

38. Если в течение 21 (двадцати одного) календарного 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.

39. При исполнении своих обязательств по настоящему Договору, а также в связи с заключением или прекращением настоящего Договора, Стороны заверяют, что Стороны и их работники, и, насколько известно Сторонам, их аффилированные лица, агенты, представители, посредники и (или) субподрядчики (соисполнители) не совершают, не побуждают к совершению действий, нарушающих либо способствующих нарушению законодательства Республики Казахстан, в том числе в области противодействия коррупции, а также соблюдают антикоррупционные требования согласно приложению к Договору.

#### **Глава 7. Конфиденциальность**

40. Информация, предоставляемая одной Стороной для другой Стороны в результате действия Договора, является конфиденциальной сроком до 3 (трех) лет после истечения или расторжения Договора, кроме тех случаев, когда информация:

- 1) во время раскрытия находилась в публичном доступе;
- 2) после раскрытия другой Стороне поступает в публичное пользование путем публикации или иным образом без нарушения Договора раскрывающей Стороной (путем предоставления по запросам государственных, правоохранительных и судебных органов);
- 3) во время раскрытия другой Стороной находилась во владении у Стороны и не была приобретена прямо или косвенно у такой Стороны;
- 4) была получена от третьей стороны, однако такая информация не была представлена третьей стороне напрямую или косвенно со Стороны, гарантирующей конфиденциальность;
- 5) представляется суду, государственным органам, частным судебным исполнителям в предусмотренных законодательством Республики Казахстан случаях.

41. Сторона, подтверждающая свое обязательство в соответствии с Договором, возлагает на себя

бремя доказывания, в случае установления нарушения такого обязательства.

### **Глава 8. Заключительные положения**

42. Договор составляется на казахском и 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 судебном порядке рассматривается экземпляр Договора на казахском или русском языках. Вся относящаяся к Договору переписка и другая документация, которой обмениваются стороны, должны соответствовать данным условиям.

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

44. 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.

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

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

45. Настоящий Договор вступает в силу после регистрации его Заказчиком в территориальном органе казначейства Министерства финансов Республики Казахстан (для государственных органов и государственных учреждений) либо после подписания Сторонами и внесения Поставщиком обеспечения исполнения Договора.

Дата регистрации в территориальном органе казначейства (для государственных органов и государственных учреждений): \_\_\_\_\_.

47. Настоящий Договор закупа товара регулирует правоотношения, возникающие между Заказчиком и Поставщиком в процессе осуществления Заказчиком закупа лекарственных средств и медицинских изделий. Любые вносимые в настоящий Договор изменения и дополнения должны соответствовать законодательству Республики Казахстан, тендерной документации Заказчика, тендерной заявке Поставщика и протоколу об итогах тендера.

### **Глава 9. Адреса, банковские реквизиты и подписи Сторон:**

Заказчик: _____	Поставщик: _____
БИН Юридический адрес:	БИН Юридический адрес:
Банковские реквизиты	Банковские реквизиты
Телефон, e-mail	Телефон, e-mail
Должность _____ Подпись,	Должность _____ Подпись,
Ф.И.О. (при его наличии)	Ф.И.О. (при его наличии)
Печать (при наличии)	Печать (при наличии)

Приложение  
к Типовому договору  
закупа лекарственных средств  
и (или) медицинских изделий  
(между Заказчиком  
Поставщиком)

**Антикоррупционные требования**

1. При исполнении своих обязательств по настоящему Договору, а также в связи с заключением или прекращением настоящего Договора, Стороны заверяют, что Стороны и их работники, и, насколько известно Сторонам, их аффилированные лица, агенты, представители, посредники и (или) субподрядчики (соисполнители) не совершают, не побуждают к совершению действий, нарушающих либо способствующих нарушению законодательства Республики Казахстан, в том числе в области противодействия коррупции, не выплачивают, не предлагают выплатить и не разрешают выплату каких-либо денежных средств или ценностей, прямо или косвенно, любым лицам, для оказания влияния на действия или решения этих лиц с целью получить какие-либо неправомерные преимущества или иные неправомерные цели.

2. При исполнении своих обязательств по настоящему Договору, а также в связи с заключением или прекращением настоящего Договора, Стороны заверяют, что Стороны и их работники, и, насколько известно Сторонам, их аффилированные лица, агенты, представители, посредники и (или) субподрядчики (соисполнители) не осуществляют действия, квалифицируемые применимым для целей настоящего Договора законодательством, как дача/получение взятки, коммерческий подкуп, а также действия, нарушающие требования Антикоррупционного законодательства.

3. Каждая из Сторон настоящего Договора отказывается от стимулирования каким-либо образом работников другой Стороны, в том числе путем предоставления денежных сумм, подарков, безвозмездного выполнения в их адрес работ (услуг) и другими способами, ставящего работника в определенную зависимость, и направленными на обеспечение выполнения этим работником каких-либо действий в пользу стимулирующей его Стороны.

4. Каждая из Сторон запрашивает у другой Стороны любые документы, содержащие сведения по исполнению настоящего Договора в целях анализа хода исполнения настоящего Договора.

5. В случае возникновения у Стороны подозрений, что произошло или может произойти нарушение каких-либо антикоррупционных условий, соответствующая Сторона уведомляет другую Сторону в письменной форме.

6. В письменном уведомлении Сторона ссылается на факты или предоставляет материалы, достоверно подтверждающие или дающие основание предполагать, что произошло или может произойти нарушение каких-либо положений настоящих условий контрагентом, его аффилированными лицами, работниками, агентами, представителями, посредниками и (или) субподрядчиками (соисполнителями), выражающееся в действиях, квалифицируемых применимым законодательством, как дача или получение взятки, коммерческий подкуп, а также действиях, нарушающих требования Антикоррупционного законодательства.

7. Стороны настоящего Договора признают проведение процедур по предотвращению коррупции и контролируют их соблюдение. При этом Стороны прилагают разумные усилия, чтобы минимизировать наличие деловых отношений с контрагентами, которые предположительно вовлечены в коррупционную деятельность, а также оказывают взаимное содействие друг другу в целях предотвращения коррупции.

8. Сторона, получившая письменное уведомление в соответствии с пунктом 5 настоящего Антикоррупционного требования, в течение 10 (десяти) календарных дней проводит расследование и представляет его результаты в адрес другой Стороны.