**Договор № 24060103072**

**поставки расходных медицинских материалов**

г. Челябинск «\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_ 2024 г.

**Частное учреждение здравоохранения «Клиническая больница «РЖД-Медицина» города Челябинск» (ЧУЗ «КБ «РЖД-Медицина» г. Челябинск»)**, именуемое далее «Покупатель», в лице директора Царева Алексея Петровича, действующего на основании Устава, с одной стороны, и \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, именуемое далее «Поставщик», в лице \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, действующего на основании \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, с другой стороны, именуемые далее совместно «Стороны», заключили настоящий Договор о нижеследующем:

1. **Предмет Договора**

1.1. Поставщик обязуетсяпередать Покупателю в установленный настоящим Договором срок расходные медицинские материалы для офтальмологической операционной для выполнения операций на оборудовании факоэмульсификационной и витреоретинальной системах, имеющихся у Покупателя (далее – Товар) в соответствии с Техническими характеристиками Товара (Приложение №1 к настоящему Договору) и Спецификацией (Приложение №2 к настоящему Договору), а Покупатель обязуется принять и оплатить Товар.

1.2. Срок поставки Товара: Поставщик осуществляет поставку Товара партиями по заявке Покупателя в период с даты подписания настоящего Договора до окончания срока его действия, установленного Разделом 13 настоящего Договора, в рабочие дни (с понедельника по пятницу, исключая нерабочие праздничные дни) с 08:00 до 15:00 часов местного времени. Срок исполнения каждой заявки не должен составлять более 5 (пяти) календарных дней с момента получения Поставщиком заявки Покупателя, направленной посредством автоматизированной системы заказов «Электронный ордер» (АСЗ «Электронный ордер»). Поставщик вправе произвести досрочную поставку партии Товара, указанного в заявке Покупателя.

1.3. Поставка Товара осуществляется по адресу: г. Челябинск, ул. Доватора, 23.

 1.4. Время поставки согласовывается не менее чем за 48 часов до момента поставки Товара.

**2. Стоимость и порядок оплаты**

2.1. Общая стоимость Товара по настоящему Договору, с учетом транспортных расходов Поставщика по доставке Товара Покупателю, страхования, уплаты таможенных пошлин, налогов, сборов, упаковки, а также любых других расходов, которые возникнут или могут возникнуть у Поставщика в ходе исполнения настоящего Договора, составляет — \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_) руб. \_\_\_ коп. (в том числе НДС (\_\_\_%)/ *или НДС не облагается на основании \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_)* в соответствие со Спецификацией (Приложение №2) к Договору.

Стоимость Товара, указанная в Спецификации (Приложение № 2) к настоящему Договору, не может быть увеличена в течение всего срока действия настоящего Договора.

2.2. Оплата партии Товара производится Покупателем в течение 90 (Девяноста) календарных дней после принятия каждой конкретной партии Товара и подписания Сторонами товарной накладной формы (ТОРГ-12) путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика, указанный в разделе 17 настоящего Договора на основании счета и счета-фактуры.

2.3. Обязанность Покупателя по осуществлению оплаты стоимости Товара считается выполненной с момента списания соответствующих сумм денежных средств с банковского счета Покупателя.

**3. Права и обязанности Сторон**

3.1. Поставщик обязан:

3.1.1. В сроки, установленные настоящим Договором, осуществлять поставку Товара в количестве и ассортименте, предусмотренным Спецификацией, на основании заявки Покупателя, направленной посредством автоматизированной системы заказов «Электронный ордер» (АСЗ «Электронный ордер»), и передачу Покупателю Товара на условиях настоящего Договора.

3.1.2. Одновременно с передачей Товара, Поставщик обязан передать Покупателю сертификаты и другие документы, предусмотренные действующим законодательством Российской Федерации на конкретный вид товара, надлежащим образом заверенные копии регистрационных удостоверений на медицинские изделия со всеми приложениями, надлежащим образом заверенные копии деклараций о соответствии (сертификатов соответствия), надлежащим образом заверенные копии свидетельств о государственной регистрации на товар (при наличии), инструкции по применению товара и иную необходимую документацию. Указанные документы должны быть оформлены в строгом соответствии с действующим законодательством Российской Федерации.

3.1.3. При отгрузке Товара передать Покупателю подлинники следующих документов:

товарную накладную формы (ТОРГ-12);

счет – фактуру, счет.

3.1.4. Не разглашать конфиденциальную информацию третьим лицам и не использовать ее для каких-либо целей, кроме связанных с выполнением обязательств по настоящему Договору.

3.1.5.  Предоставлять информацию об изменениях в составе владельцев Поставщика, включая конечных бенефициаров, и (или) в исполнительных органах Поставщика не позднее, чем через 5(пять) календарных дней после таких изменений.

3.1.6. Поставку Товара осуществлять в рабочие часы Покупателя, по предварительному согласованию с Покупателем даты и времени, если иное не согласовано Сторонами.

3.2. Покупатель обязан:

3.2.1. Обеспечить проверку при приемке Товара по количеству, комплектности и качеству.

3.2.2. Принять и оплатить Товар в размерах и в сроки, установленные настоящим Договором.

3.2.3. Предоставлять Поставщику заявки на Товар в электронном виде, посредством автоматизированной системы заказов «Электронный ордер».

3.3. Покупатель вправе досрочно принять и оплатить поставленный Поставщиком Товар.

3.4. Покупатель вправе расторгнуть настоящий Договор или отказаться от Товара частично в случае несвоевременной поставки Товара или поставки некачественного Товара, который нельзя использовать по назначению.

3.5. В случае обмена в целях исполнения настоящего Договора информацией на съемных носителях до направления информации передающая Сторона обязана осуществить проверку съемных носителей на предмет отсутствия вредоносного программного обеспечения.

3.6. Покупатель вправе в любое время отказаться от подачи заявок на поставку Товара и расторгнуть настоящий Договор в одностороннем внесудебном порядке.

**4. Условия поставки**

4.1. Доставка Товара Покупателю производится Поставщиком путем его отгрузки воздушным, железнодорожным, автомобильным или водным транспортом.

4.2. Поставщик заблаговременно (не позднее, чем за 48 (сорок восемь) часов до предполагаемой даты поставки) уведомляет Покупателя о дате и времени поставки и необходимости Покупателю осуществить приемку Товара и сообщает следующие сведения:

номер Договора;

номер товарной накладной формы ТОРГ-12;

наименование Товара;

упаковочный лист;

дату отгрузки;

количество мест;

вес нетто и вес брутто.

Уведомление может быть направлено почтой, курьером, факсимильным сообщением или любым другим способом, позволяющим достоверно установить, что соответствующее уведомление получено уполномоченным представителем Покупателя.

4.3. Приемка-передача Товара осуществляется представителями Поставщика и Покупателя с подписанием товарной накладной формы ТОРГ-12. Приемка Товара Покупателем не освобождает Поставщика от ответственности за недостатки Товара. Поставщик несет полную ответственность за недостатки Товара, включая, но не ограничиваясь ответственностью за качество Товара, и в случае обнаружения недостатков принятого Покупателем Товара Поставщик не вправе ссылаться на то, что Товар был осмотрен и принят Покупателем, при условии, что заводская упаковка не вскрывалась.

**5. Качество, комплектность и гарантии**

 5.1. Поставщик гарантирует, что:

поставляемый по настоящему Договору Товар является новым и не был в употреблении;

поставляемый по настоящему Договору Товар находится у него во владении на законном основании, свободен от прав третьих лиц, не заложен и не находится под арестом;

по показателям качества и безопасности поставляемый Товар должен соответствовать существующим международным стандартам и государственным стандартам Российской Федерации, нормативным документам Российской Федерации, а также условиям настоящего Договора. Не допускается к поставке Товар, не прошедший регистрацию на территории Российской Федерации;

при производстве Товара были применены качественные материалы, и было обеспечено надлежащее техническое исполнение;

транспортировка Товара производится в строгом соответствии с установленными правилами и стандартами, применяемыми для данного рода Товара.

 5.2. Остаточный сок годности Товара на дату поставки должен составлять не менее 70% (семьдесят) от срока годности, установленного производителем.

 Товар с меньшим сроком годности считается некачественным и подлежит замене, если поставка Товара с меньшим сроком годности не была дополнительно согласована Сторонами

 5.3. Если Товар окажется ненадлежащего качества или не будет соответствовать условиям настоящего Договора, не достигнет обусловленных технических характеристик, либо утратит их, Поставщик обязан за свой счет по выбору Покупателя устранить недостатки или заменить Товар ненадлежащего качества Товаром надлежащего качества, который должен быть поставлен без промедления на условиях, предусмотренных настоящим Договором. По требованию Поставщика Товар ненадлежащего качества или его части после поставки Товара надлежащего качества или его частей возвращаются Поставщику за его счет. Если устранение недостатков производится силами Покупателя, то Поставщик обязан незамедлительно возместить возникшие у Покупателя в связи с этим расходы.

 5.4. Если недостатки Товара не могут быть устранены Поставщиком, то Покупатель вправе отказаться полностью или частично от настоящего Договора и потребовать от Поставщика возместить понесенные убытки, вернуть уплаченные в счет исполнения настоящего Договора суммы, либо потребовать соразмерного уменьшения цены поставленного Товара.

5.5. Если есть предписание уполномоченного государственного органа об уничтожении некачественного Товара Покупателем, то такой Товар уничтожается Покупателем, а расходы на уничтожение некачественного Товара возмещаются Покупателю Поставщиком.

При возврате/уничтожении Товара денежные средства, уплаченные за Товар, должны быть возвращены Покупателю в течение 10 (десяти) календарных дней с момента возврата/уничтожения Товара.

**6. Упаковка и маркировка**

6.1. Поставщик обязуется поставить Товар в упаковке, позволяющей обеспечить сохранность Товара от повреждений при его отгрузке, перевозке и хранении.

**7.Переход права собственности**

7.1. Право собственности на Товар и риск случайной гибели или случайного повреждения Товара переходят от Поставщика к Покупателю с момента подписания Сторонами товарной накладной формы ТОРГ-12.

**8. Ответственность Сторон**

8.1. За неисполнение или ненадлежащее исполнение условий настоящего Договора Стороны несут ответственность, предусмотренную законодательством Российской Федерации.

8.2. В случае просрочки поставки Товара Покупатель вправе требовать от Поставщика уплаты неустойки из расчета 0,1 % от стоимости не поставленного в срок Товара, за каждый день просрочки.

8.3. При просрочке поставки Товара более 30 (тридцати) календарных дней Покупатель вправе в одностороннем порядке отказаться от настоящего Договора полностью или частично без возмещения Поставщику каких-либо расходов или убытков, вызванных отказом Покупателя.

8.4. В случае отказа Покупателя от настоящего Договора по указанным в настоящем разделе основаниям Покупатель вправе требовать от Поставщика:

- возмещения Покупателю убытков, вызванных таким отказом;

- возврата всех уплаченных Покупателем по настоящему Договору денежных сумм;

- уплаты Покупателю штрафа в размере 10 % от общей стоимости Товара, указанной в п. 2.1 настоящего Договора.

8.5. В случае отказа Поставщика от исполнения обязательств по настоящему Договору Покупатель вправе требовать от Поставщика:

- возмещения Покупателю убытков, вызванных таким отказом;

- уплаты Покупателю штрафа в размере 10 % от общей стоимости Товара, указанной в п. 2.1 настоящего Договора.

8.6. В случае не устранения Поставщиком выявленных недостатков Товара в течении 14 (четырнадцати) рабочих дней с даты получения от Покупателя требования об устранении недостатков Товара, Покупатель вправе требовать от Поставщика уплаты пени в размере:

0,1% от стоимости Товара, в котором выявлены недостатки, за каждый день просрочки. Данная мера ответственности применяется в случае, если наличие таких недостатков не позволяло эксплуатацию Товара;

8.7. В случае поставки Товара, поврежденного в ходе погрузо-разгрузочных работ, перевозки, при иных обстоятельствах до подписания представителями Поставщика и Покупателятоварной накладной формы ТОРГ-12 Поставщик за свой счет обязуется устранить все недостатки Товара в течение 14 (четырнадцати) календарных дней с даты поставки Товара. Покупатель в этом случае может, но не обязан, при обнаружении недостатков Товара подписать товарную накладную формы ТОРГ-12 с соответствующими оговорками. В случае неисполнения Поставщиком обязанности по устранению всех недостатков в указанный срок, Покупатель вправе в одностороннем порядке соразмерно уменьшить цену Товара или удержать с Поставщика сумму своих расходов на устранение недостатков Товара.

8.8. Если условиями настоящего Договора предусмотрена поставка Товара в комплекте, то в случае некомплектной поставки Товара Покупатель вправе по своему выбору в одностороннем порядке уменьшить цену Товара на цену не поставленных в срок комплектующих или потребовать от Поставщика доукомплектовать Товар в течение 30 (тридцати) дней. При этом не поставленные комплектующие, а равно любые документы, подлежащие передаче в соответствии с условиями настоящего Договора и не переданные Покупателю, считаются не поставленными в срок.

8.9. Перечисленные в настоящем разделе штрафные санкции могут быть взысканы Покупателем (после направления соответствующего письменного требования Поставщику) путем удержания причитающихся сумм при оплате счетов Поставщика. Если Покупатель не удержит по какой-либо причине сумму штрафных санкций, Поставщик обязуется уплатить такую сумму по первому письменному требованию Покупателя, в течение 5 (пяти) рабочих дней с момента получения Поставщиком такого требования.

8.10. Никакая уплата Поставщиком штрафных санкций не лишает Покупателя права требовать возмещения убытков, а Поставщика обязанности возместить убытки, причиненные Покупателю ненадлежащим исполнением Поставщиком своих обязательств по настоящему Договору.

8.11. Поставщик несет ответственность перед Покупателем за неисполнение или ненадлежащее исполнение обязательств третьими лицами, привлеченными Поставщиком для исполнения своих обязательств по настоящему Договору, а также самостоятельно осуществляет с третьими лицами все финансовые расчеты.

8.12. Начисление и уплата любых пеней, штрафов и процентов, предусмотренных настоящим Договором, производится только при условии направления соответствующего письменного требования пострадавшей Стороной виновной Стороне.

8.13. В случае сообщения третьим лицам конфиденциальной информации в нарушение раздела 15 настоящего Договора, передачи информации на съемных носителях, содержащих вредоносное программное обеспечение, Поставщик возмещает Покупателю убытки и оплачивает штраф в размере 0,1% от цены настоящего Договора.

8.14. Покупатель не несет ответственности перед Поставщиком за досрочное расторжение настоящего Договора в одностороннем внесудебном порядке, согласно п. 3.6. настоящего Договора и не влечет для Покупателя обязательств по возмещению убытков Поставщику в связи с таким расторжением.

**9. Обстоятельства непреодолимой силы**

9.1. Ни одна из Сторон не несет ответственности перед другой Стороной за неисполнение или ненадлежащее исполнение обязательств по настоящему Договору, обусловленное действием обстоятельств непреодолимой силы, то есть чрезвычайных и не предотвратимых обстоятельств, в том числе в условиях объявленной или фактической войны, гражданскими волнениями, эпидемиями, блокадами, эмбарго, пожарами, землетрясениями, наводнениями и другими природными стихийными бедствиями, а также изданием актов государственных органов.

9.2. Свидетельство, выданное торгово-промышленной палатой или иной документ, выданный компетентным органом, является достаточным подтверждением наличия и продолжительности действия обстоятельств непреодолимой силы.

9.3. Сторона, которая не исполняет свои обязательства вследствие действия обстоятельств непреодолимой силы, должна по возможности в трехдневный срок известить другую Сторону о таких обстоятельствах и их влиянии на исполнение обязательств по настоящему Договору.

9.4. Если обстоятельства непреодолимой силы действуют на протяжении 3 (трех) последовательных месяцев для обеих сторон, настоящий Договор может быть расторгнут по инициативе любой из сторон, при этом инициирующая сторона обязана произвести расчеты с другой стороной по фактически исполненному до наступления форс-мажорных обстоятельств после прекращения форс-мажорных обстоятельств.

**10. Разрешение споров**

10.1. Все споры, возникающие при исполнении настоящего Договора, в соответствии законодательством Российской Федерации решаются Сторонами путем переговоров, которые могут проводиться в том числе, путем отправления писем по почте, обмена факсимильными сообщениями.

10.2. Если Стороны не придут к соглашению путем переговоров, все споры рассматриваются в претензионном порядке. Срок рассмотрения претензии – три недели с даты получения претензии.

10.3. В случае если споры не урегулированы Сторонами путем переговоров и в претензионном порядке, то они передаются заинтересованной Стороной в Арбитражный суд Челябинской области.

**11. Порядок внесения изменений, дополнений в Договор**

**и его расторжения**

11.1. В настоящий Договор могут быть внесены изменения и дополнения, которые оформляются Сторонами дополнительными соглашениями к настоящему Договору.

11.2. Настоящий Договор может быть досрочно расторгнут по основаниям, предусмотренным законодательством Российской Федерации и настоящим Договором.

11.3.Настоящий Договор может быть расторгнут по инициативе Покупателя в одностороннем порядке, в случае неисполнения Поставщиком требования, предусмотренного пунктом 3.1.5 настоящего Договора.

11.4. Сторона, решившая расторгнуть настоящий Договор, должна направить письменное уведомление о намерении расторгнуть настоящий Договор другой Стороне не позднее, чем за 30 (тридцать) календарных дней до предполагаемой даты расторжения настоящего Договора. Настоящий Договор считается расторгнутым с даты, указанной в уведомлении о расторжении настоящего Договора.

11.5. Денежные средства, подлежащие возврату Покупателю в случае досрочного расторжения настоящего Договора по основаниям, предусмотренным законодательством Российской Федерации и/или настоящим Договором, Поставщик обязуется возвратить Покупателю в течение 30 (тридцати) банковских дней с даты расторжения настоящего Договора.

 11.6. Датой уведомления в целях настоящего Договора признается дата вручения Стороне соответствующего извещения под расписку (при направлении извещения курьером), либо дата вручения заказной корреспонденции почтовой службой, либо дата отметки почтовой службы на заказной корреспонденции об отсутствии (выбытии) Стороны по указанному в настоящем Договоре или сообщенному в порядке, установленном пунктом 16.3 настоящего Договора.

**12. Антикоррупционная оговорка**

12.1. При исполнении своих обязательств по настоящему Договору Стороны, их аффилированные лица, работники или посредники 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 для достижения иных неправомерных целей.

При исполнении своих обязательств по настоящему Договору Стороны, их аффилированные лица, работники или посредники не осуществляют действия, квалифицируемые применимым для целей настоящего Договора законодательством как дача/получение взятки, коммерческий подкуп, а также иные действия, нарушающие требования применимого законодательства и международных актов о противодействии коррупции.

12.2. В случае возникновения у Стороны подозрений, что произошло или может произойти нарушение каких-либо положений [пункта 12.1](file:///P%3A%5C%D0%A1%D0%95%D0%9A%D0%A2%D0%9E%D0%A0%20%D0%9F%D0%9E%20%D0%97%D0%90%D0%9A%D0%A3%D0%9F%D0%9A%D0%90%D0%9C%5C%D0%98%D0%B7%D0%B2%D0%B5%D1%89%D0%B5%D0%BD%D0%B8%D0%B5%5C%D0%98%D0%B7%D0%B2%D0%B5%D1%89%D0%B5%D0%BD%D0%B8%D0%B5%20%D0%9C%D0%A0%D0%9C%5C%D0%98%D0%B7%D0%B2%D0%B5%D1%89%D0%B5%D0%BD%D0%B8%D0%B5%203331%20%D0%BD%D0%B0%20%D0%BF%D0%BE%D1%81%D1%82%D0%B0%D0%B2%D0%BA%D1%83%20%D0%BF%D0%B5%D1%80%D1%87%D0%B0%D1%82%D0%BE%D0%BA%20%D0%B2%20%D1%81%D1%82%D0%BE%D0%BC%D0%B0%D1%82%D0%BE%D0%BB%D0%BE%D0%B3%D0%B8%D1%8E%5C%D0%98%D0%B7%D0%B2%D0%B5%D1%89%D0%B5%D0%BD%D0%B8%D0%B5%20%D0%BD%D0%B0%20%D0%BF%D0%BE%D1%81%D1%82%D0%B0%D0%B2%D0%BA%D1%83%20%D0%BF%D0%B5%D1%80%D1%87%D0%B0%D1%82%D0%BE%D0%BA%20%D0%B2%20%D1%81%D1%82%D0%BE%D0%BC%D0%B0%D1%82%D0%BE%D0%BB%D0%BE%D0%B3%D0%B8%D1%8E.docx#p283) настоящего Договора, соответствующая Сторона обязуется уведомить об этом другую Сторону в письменной форме. В письменном уведомлении Сторона обязана сослаться на факты или предоставить материалы, достоверно подтверждающие или дающие основание предполагать, что произошло или может произойти нарушение каких-либо положений [пункта 12.1](file:///P%3A%5C%D0%A1%D0%95%D0%9A%D0%A2%D0%9E%D0%A0%20%D0%9F%D0%9E%20%D0%97%D0%90%D0%9A%D0%A3%D0%9F%D0%9A%D0%90%D0%9C%5C%D0%98%D0%B7%D0%B2%D0%B5%D1%89%D0%B5%D0%BD%D0%B8%D0%B5%5C%D0%98%D0%B7%D0%B2%D0%B5%D1%89%D0%B5%D0%BD%D0%B8%D0%B5%20%D0%9C%D0%A0%D0%9C%5C%D0%98%D0%B7%D0%B2%D0%B5%D1%89%D0%B5%D0%BD%D0%B8%D0%B5%203331%20%D0%BD%D0%B0%20%D0%BF%D0%BE%D1%81%D1%82%D0%B0%D0%B2%D0%BA%D1%83%20%D0%BF%D0%B5%D1%80%D1%87%D0%B0%D1%82%D0%BE%D0%BA%20%D0%B2%20%D1%81%D1%82%D0%BE%D0%BC%D0%B0%D1%82%D0%BE%D0%BB%D0%BE%D0%B3%D0%B8%D1%8E%5C%D0%98%D0%B7%D0%B2%D0%B5%D1%89%D0%B5%D0%BD%D0%B8%D0%B5%20%D0%BD%D0%B0%20%D0%BF%D0%BE%D1%81%D1%82%D0%B0%D0%B2%D0%BA%D1%83%20%D0%BF%D0%B5%D1%80%D1%87%D0%B0%D1%82%D0%BE%D0%BA%20%D0%B2%20%D1%81%D1%82%D0%BE%D0%BC%D0%B0%D1%82%D0%BE%D0%BB%D0%BE%D0%B3%D0%B8%D1%8E.docx#p283) настоящего Договора другой Стороной, ее аффилированными лицами, работниками или посредниками.

Каналы уведомления Покупателя о нарушениях каких-либо положений пункта 12.1. настоящего Договора: телефон 8 (351) 268-42-32, официальный сайт [chelyabinsk.rzd-medicine.ru](https://chelyabinsk.rzd-medicine.ru).

Каналы уведомления Поставщика о нарушениях каких-либо положений пункта 12.1. настоящего Договора: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, официальный сайт \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.

Сторона, получившая уведомление о нарушении каких-либо положений [пункта 12.1](file:///P%3A%5C%D0%A1%D0%95%D0%9A%D0%A2%D0%9E%D0%A0%20%D0%9F%D0%9E%20%D0%97%D0%90%D0%9A%D0%A3%D0%9F%D0%9A%D0%90%D0%9C%5C%D0%98%D0%B7%D0%B2%D0%B5%D1%89%D0%B5%D0%BD%D0%B8%D0%B5%5C%D0%98%D0%B7%D0%B2%D0%B5%D1%89%D0%B5%D0%BD%D0%B8%D0%B5%20%D0%9C%D0%A0%D0%9C%5C%D0%98%D0%B7%D0%B2%D0%B5%D1%89%D0%B5%D0%BD%D0%B8%D0%B5%203331%20%D0%BD%D0%B0%20%D0%BF%D0%BE%D1%81%D1%82%D0%B0%D0%B2%D0%BA%D1%83%20%D0%BF%D0%B5%D1%80%D1%87%D0%B0%D1%82%D0%BE%D0%BA%20%D0%B2%20%D1%81%D1%82%D0%BE%D0%BC%D0%B0%D1%82%D0%BE%D0%BB%D0%BE%D0%B3%D0%B8%D1%8E%5C%D0%98%D0%B7%D0%B2%D0%B5%D1%89%D0%B5%D0%BD%D0%B8%D0%B5%20%D0%BD%D0%B0%20%D0%BF%D0%BE%D1%81%D1%82%D0%B0%D0%B2%D0%BA%D1%83%20%D0%BF%D0%B5%D1%80%D1%87%D0%B0%D1%82%D0%BE%D0%BA%20%D0%B2%20%D1%81%D1%82%D0%BE%D0%BC%D0%B0%D1%82%D0%BE%D0%BB%D0%BE%D0%B3%D0%B8%D1%8E.docx#p283). настоящего Договора, обязана рассмотреть уведомление и сообщить другой Стороне об итогах его рассмотрения в течение 20 (двадцати) рабочих дней с даты получения письменного уведомления.

12.3. Стороны гарантируют осуществление надлежащего разбирательства по фактам нарушения положений [пункта 12.1](file:///P%3A%5C%D0%A1%D0%95%D0%9A%D0%A2%D0%9E%D0%A0%20%D0%9F%D0%9E%20%D0%97%D0%90%D0%9A%D0%A3%D0%9F%D0%9A%D0%90%D0%9C%5C%D0%98%D0%B7%D0%B2%D0%B5%D1%89%D0%B5%D0%BD%D0%B8%D0%B5%5C%D0%98%D0%B7%D0%B2%D0%B5%D1%89%D0%B5%D0%BD%D0%B8%D0%B5%20%D0%9C%D0%A0%D0%9C%5C%D0%98%D0%B7%D0%B2%D0%B5%D1%89%D0%B5%D0%BD%D0%B8%D0%B5%203331%20%D0%BD%D0%B0%20%D0%BF%D0%BE%D1%81%D1%82%D0%B0%D0%B2%D0%BA%D1%83%20%D0%BF%D0%B5%D1%80%D1%87%D0%B0%D1%82%D0%BE%D0%BA%20%D0%B2%20%D1%81%D1%82%D0%BE%D0%BC%D0%B0%D1%82%D0%BE%D0%BB%D0%BE%D0%B3%D0%B8%D1%8E%5C%D0%98%D0%B7%D0%B2%D0%B5%D1%89%D0%B5%D0%BD%D0%B8%D0%B5%20%D0%BD%D0%B0%20%D0%BF%D0%BE%D1%81%D1%82%D0%B0%D0%B2%D0%BA%D1%83%20%D0%BF%D0%B5%D1%80%D1%87%D0%B0%D1%82%D0%BE%D0%BA%20%D0%B2%20%D1%81%D1%82%D0%BE%D0%BC%D0%B0%D1%82%D0%BE%D0%BB%D0%BE%D0%B3%D0%B8%D1%8E.docx#p283). настоящего Договора с соблюдением принципов конфиденциальности и применение эффективных мер по предотвращению возможных конфликтных ситуаций. Стороны гарантируют отсутствие негативных последствий как для уведомившей Стороны в целом, так и для конкретных работников уведомившей Стороны, сообщивших о факте нарушений.

12.4. В случае подтверждения факта нарушения одной Стороной положений [пункта 12.1](file:///P%3A%5C%D0%A1%D0%95%D0%9A%D0%A2%D0%9E%D0%A0%20%D0%9F%D0%9E%20%D0%97%D0%90%D0%9A%D0%A3%D0%9F%D0%9A%D0%90%D0%9C%5C%D0%98%D0%B7%D0%B2%D0%B5%D1%89%D0%B5%D0%BD%D0%B8%D0%B5%5C%D0%98%D0%B7%D0%B2%D0%B5%D1%89%D0%B5%D0%BD%D0%B8%D0%B5%20%D0%9C%D0%A0%D0%9C%5C%D0%98%D0%B7%D0%B2%D0%B5%D1%89%D0%B5%D0%BD%D0%B8%D0%B5%203331%20%D0%BD%D0%B0%20%D0%BF%D0%BE%D1%81%D1%82%D0%B0%D0%B2%D0%BA%D1%83%20%D0%BF%D0%B5%D1%80%D1%87%D0%B0%D1%82%D0%BE%D0%BA%20%D0%B2%20%D1%81%D1%82%D0%BE%D0%BC%D0%B0%D1%82%D0%BE%D0%BB%D0%BE%D0%B3%D0%B8%D1%8E%5C%D0%98%D0%B7%D0%B2%D0%B5%D1%89%D0%B5%D0%BD%D0%B8%D0%B5%20%D0%BD%D0%B0%20%D0%BF%D0%BE%D1%81%D1%82%D0%B0%D0%B2%D0%BA%D1%83%20%D0%BF%D0%B5%D1%80%D1%87%D0%B0%D1%82%D0%BE%D0%BA%20%D0%B2%20%D1%81%D1%82%D0%BE%D0%BC%D0%B0%D1%82%D0%BE%D0%BB%D0%BE%D0%B3%D0%B8%D1%8E.docx#p283). настоящего Договора и/или неполучения другой Стороной информации об итогах рассмотрения уведомления о нарушении в соответствии с [пунктом 12.2](file:///P%3A%5C%D0%A1%D0%95%D0%9A%D0%A2%D0%9E%D0%A0%20%D0%9F%D0%9E%20%D0%97%D0%90%D0%9A%D0%A3%D0%9F%D0%9A%D0%90%D0%9C%5C%D0%98%D0%B7%D0%B2%D0%B5%D1%89%D0%B5%D0%BD%D0%B8%D0%B5%5C%D0%98%D0%B7%D0%B2%D0%B5%D1%89%D0%B5%D0%BD%D0%B8%D0%B5%20%D0%9C%D0%A0%D0%9C%5C%D0%98%D0%B7%D0%B2%D0%B5%D1%89%D0%B5%D0%BD%D0%B8%D0%B5%203331%20%D0%BD%D0%B0%20%D0%BF%D0%BE%D1%81%D1%82%D0%B0%D0%B2%D0%BA%D1%83%20%D0%BF%D0%B5%D1%80%D1%87%D0%B0%D1%82%D0%BE%D0%BA%20%D0%B2%20%D1%81%D1%82%D0%BE%D0%BC%D0%B0%D1%82%D0%BE%D0%BB%D0%BE%D0%B3%D0%B8%D1%8E%5C%D0%98%D0%B7%D0%B2%D0%B5%D1%89%D0%B5%D0%BD%D0%B8%D0%B5%20%D0%BD%D0%B0%20%D0%BF%D0%BE%D1%81%D1%82%D0%B0%D0%B2%D0%BA%D1%83%20%D0%BF%D0%B5%D1%80%D1%87%D0%B0%D1%82%D0%BE%D0%BA%20%D0%B2%20%D1%81%D1%82%D0%BE%D0%BC%D0%B0%D1%82%D0%BE%D0%BB%D0%BE%D0%B3%D0%B8%D1%8E.docx#p285). настоящего Договора, другая Сторона имеет право расторгнуть настоящий Договор в одностороннем внесудебном порядке путем направления письменного уведомления не позднее чем за 60 (шестьдесят) календарных дней до даты прекращения действия настоящего Договора.

**13. Срок действия Договора**

 13.1. Настоящий Договор вступает в силу с момента его заключения и действует в течение 1 (одного) года, а в части расчетов – до полного исполнения обязательств по настоящему Договору.

**14. Налоговая оговорка**

14.1.Поставщикгарантирует, что:

зарегистрирован в ЕГРЮЛ/ЕГРИП надлежащим образом;

его исполнительный орган находится и осуществляет функции управления по месту регистрации юридического лица, и в нем нет дисквалифицированных лиц;

располагает персоналом, имуществом и материальными ресурсами, необходимыми для выполнения своих обязательств по настоящему Договору, а в случае привлечения подрядных организаций (соисполнителей) принимает все меры должной осмотрительности, чтобы подрядные организации (соисполнители) соответствовали данному требованию;

располагает лицензиями, необходимыми для осуществления деятельности и исполнения обязательств по настоящему Договору, если осуществляемая по настоящему Договору деятельность является лицензируемой;

является членом саморегулируемой организации, если осуществляемая по настоящему Договору деятельность требует членства в саморегулируемой организации;

ведет бухгалтерский учет и составляет бухгалтерскую отчетность в соответствии с законодательством Российской Федерации и нормативными правовыми актами по бухгалтерскому учету, представляет годовую бухгалтерскую отчетность в налоговый орган;

ведет налоговый учет и составляет налоговую отчетность в соответствии с законодательством Российской Федерации, субъектов Российской Федерации и нормативными правовыми актами органов местного самоуправления, своевременно и в полном объеме представляет налоговую отчетность в налоговые органы;

не допускает искажения сведений о фактах хозяйственной жизни (совокупности таких фактов) и объектах налогообложения в первичных документах, бухгалтерском и налоговом учете, в бухгалтерской и налоговой отчетности, а также не отражает в бухгалтерском и налоговом учете, в бухгалтерской и налоговой отчетности факты хозяйственной жизни выборочно, игнорируя те из них, которые непосредственно не связаны с получением налоговой выгоды;

своевременно и в полном объеме уплачивает налоги, сборы и страховые взносы;

отражает в налоговой отчетности по НДС все суммы НДС, предъявленные Покупателю – *данный абзац исключается в случае освобождения от уплаты НДС при заключении настоящего Договора;*

лица, подписывающие от его имени первичные документы и счета-фактуры, имеют на это все необходимые полномочия и доверенности.

14.2. Если Поставщикнарушит гарантии (любую одну, несколько или все вместе), указанные в пункте 14.1. настоящего Договора, и это повлечет:

предъявление налоговыми органами требований к Покупателю об уплате налогов, сборов, страховых взносов, штрафов, пеней, отказ в возможности признать расходы для целей налогообложения прибыли или включить НДС в состав налоговых вычетов и(или)

предъявление третьими лицами, купившими у Покупателя услуги, имущественные права, являющиеся предметом настоящего Договора, требований к Покупателю о возмещении убытков в виде начисленных по решению налогового органа налогов, сборов, страховых взносов, пеней, штрафов, а также возникших из-за отказа в возможности признать расходы для целей налогообложения прибыли или включить НДС в состав налоговых вычетов, то Поставщик обязуется возместить Покупателю убытки, который последний понес вследствие таких нарушений.

14.3. Поставщик в соответствии со ст. 406.1. Гражданского кодекса Российской Федерации, возмещает Покупателю все убытки последнего, возникшие в случаях, указанных в пункте 14.2. настоящего Договора. При этом факт оспаривания или не оспаривания налоговых доначислений в налоговом органе, в том числе вышестоящем, или в суде, а также факт оспаривания или не оспаривания в суде претензий третьих лиц не влияет на обязанность Поставщика возместить имущественные потери.

**15. Защита информации**

15.1. Стороны принимают организационные и технические меры, направленные на:

-обеспечение защиты информации, полученной друг от друга в связи с настоящим Договором, от неправомерного доступа, уничтожения, модифицирования, блокирования, копирования, предоставления, распространения, а также от иного неправомерного действия в отношении такой информации;

-обеспечение конфиденциальности информации, полученной друг от друга в связи с настоящим Договором.

15.2. Стороны обязуются не передавать информацию, полученную друг от друга в связи с настоящим Договором, третьим лицам без предварительного письменного согласия передавшей информацию Стороны.

15.3. Информация конфиденциального характера, передаваемая Сторонами друг другу, должна иметь реквизиты, свидетельствующие о ее конфиденциальности.

15.4. Стороны обязуются в течение срока действия настоящего Договора и в течение 5 (пяти) лет после его прекращения обеспечить охрану полученной ими друг от друга информации конфиденциального характера и не использовать эту информацию для целей, не связанных с выполнением обязательств по настоящему Договору.

**16. Прочие условия**

16.1. Поставщик не вправе полностью или частично уступать свои права по настоящему Договору третьим лицам.

16.2. При изменении наименования, местонахождения, банковских реквизитов или реорганизации одной из Сторон она обязана письменно в двухнедельный срок после произошедших изменений сообщить другой Стороне о данных изменениях, кроме случаев, когда изменение наименования и реорганизация происходят в соответствии с указами Президента Российской Федерации и постановлениями Правительства Российской Федерации.

16.3. Все уведомления, сообщения, согласования в рамках исполнения настоящего Договора могут быть направлены другой стороне по электронному адресу, указанному в реквизитах настоящего Договора. Документы, направляемые в отсканированном виде, содержащие печать и подпись стороны, в последующем должны быть направлены в оригинале по адресу, указанному получателем в реквизитах настоящего Договора. В любом из случаев срок получения такого документа, письма, уведомления, начинает течь с момента направления электронного сообщения. Сторона, указавшая неверный электронный адрес или не указавшая его вовсе, не вправе ссылаться на несвоевременное получение уведомления, сообщения и прочей письменной документации от другой стороны. В этом случае, уведомления, сообщения и прочая переписка будет считаться принятыми к исполнению другой стороной с даты отправления электронного письма.

16.4. Все приложения к настоящему Договору являются его неотъемлемыми частями.

16.5. Настоящий Договор составлен в двух экземплярах, имеющих одинаковую силу, по одному экземпляру для каждой из Сторон.

16.6. К настоящему Договору прилагаются:

16.6.1. Технические характеристики Товара (Приложение №1);

16.6.2. Спецификация (Приложение № 2).

**17 Адреса и платёжные реквизиты Сторон**

|  |  |
| --- | --- |
| **Покупатель:****ЧУЗ «КБ «РЖД-Медицина» г. Челябинск»**454000, г. Челябинск, ул. Цвиллинга, 41.Телефон: 268-38-00, 268-42-32ИНН 7451207988КПП 745101001ОГРН 1047423520320Р/с 40703810400020001286К/с 30101810145250000411БИК 044525411Филиал «Центральный» Банка ВТБ (ПАО) в г. МосквеЭлектронная почта: dkbsecr@dkb74.ruДиректор\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ А.П. Царев | **Поставщик:** |

Приложение №1

к договору № 24060103072 от «\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 2024 г.

**Технические характеристики Товара**

на поставкурасходных медицинских материалов для офтальмологической операционной для выполнения операций на оборудовании факоэмульсификационной и витреоретинальной системах, имеющихся у Покупателя

1. Требования к Товару:

 1.1. Комплектность поставки Товара обязательна.

 1.2. Качество Товара должно соответствовать технологическим и эксплуатационным (техническим) требованиям, предъявляемым к Товару данного вида действующими нормативами и стандартами Российской Федерации.

 1.3. Поставляемый Товар должен быть новым, не прошедшим переработку и восстановление потребительских свойств, не бывшим в употреблении, соответствовать запрашиваемым техническим характеристикам и параметрам, а также свободным от прав на него третьих лиц. Импортный Товар должен быть выпущен для свободного обращения на территории РФ с уплатой всех таможенных платежей и пошлин.

 1.4. В случае предложения эквивалентного Товара, необходимо, чтобы предложенный Товар по техническим и функциональным характеристикам был таким же или лучше, чем те, что запрошены Покупателем, **приложить технические характеристики от производителя на предложенный Товар для подтверждения эквивалентности.**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Наименование товара** | **Функциональные, технические и качественные характеристики, эксплуатационные характеристики товара.** | **Ед.****изм** |
| **Показатели, позволяющие определить соответствие закупаемого товара, установленным заказчиком требованиям.** | **Наличие требуемой функции или требуемая величина технической характеристики показателя** |
| 1 | **Интраокулярная гибкая линза SA60AT****Или эквивалент**  | Материал линзы | поглощающий ультрафиолет акрилат/метакрилатный сополимер (гидрофобная) | Шт. |
| Влагосодержание  | 0,4% |
| Тип линзы | моноблочная |
| Оптическая часть | передняя ассиметричная двояковыпуклая |
| Сферические аберрации | - |
| Форма гаптик  | Модифицированная L |
| Угол гаптической части | 0 градусов |
| Форма/дизайн края оптики и гаптик | прямоугольная, острый край |
| Толщина края оптики мм | 0,21 |
| А-константа | 118,4 |
| Светопреломляющая сила материала/рефракционный индекс | 1,55 |
| Диаметр оптики, мм | 6 |
| Диаметр общий, мм | 13 |
| Диоптрийный ряд, дптр | +6 – +40 |
| Наличие УФ-фильтра | Соответствие, изделие содержит фильтр ультрафиолетового спектра света. Граница пропускания в УФ диапазоне при коэффициенте пропускания 10% - 400 нм для 30,0 диоптрий |
| Наличие фильтра синего света | Отсутствует |
| Имплантируется через разрез | от 2,2 мм |
| Место имплатнации | задняя камера глаза |
| Комплект поставки | Интраокулярная линза 1 шт. |
| Дополнительные качественные характеристики |   |
| Высокая биосовместимость, наличие высокой степени биоадгезии к задней стенке капсулы хрусталика  | Соответствие |
| Риск развития ПЗК низкий | Соответствие |
| Центрация высокая | Соответствие |
| Ротационная стабильность высокая | Соответствие |
| Регистрационное удостоверение ФСпо надзору в сфере Здравоохранения | наличие |
| 2 | **Интраокулярная гибкая линза SN60AT****Или эквивалент** | Материал линзы | акрилат/метакрилатный сополимер (гидрофобная) | Шт. |
| Влагосодержание  | 0,4% |
| Тип линзы | моноблочная |
| Оптическая часть | передняя ассиметричная двояковыпуклая |
| Сферические аберрации | - |
| Форма гаптик  | Модифицированная L |
| Угол гаптической части | 0 градусов |
| Форма/дизайн края оптики и гаптик | прямоугольная, острый край |
| Толщина края оптики мм | 0,21 |
| А-константа | 118,4 |
| Светопреломляющая сила материала/рефракционный индекс | 1,55 |
| Диаметр оптики, мм | 6 |
| Диаметр общий, мм | 13 |
| Диоптрийный ряд, дптр | +6 – +40 |
| Наличие УФ-фильтра.Изделие содержит фильтр ультрафиолетового спектра света. Граница пропускания в УФ диапазоне при коэффициенте пропускания 10% - 400 нм для 30,0 диоптрий | Соответствие  |
| Наличие фильтра синего света | Соответствие |
| Имплантируется через разрез | от 2,2 мм |
| Место имплатнации | задняя камера глаза |
| Комплект поставки | Интраокулярная линза 1 шт. |
| Дополнительные качественные характеристики |   |
| Высокая биосовместимость, наличие высокой степени биоадгезии к задней стенке капсулы хрусталика  | Соответствие |
| Риск развития ПЗК низкий | Соответствие |
| Центрация высокая | Соответствие |
| Ротационная стабильность высокая | Соответствие |
| Регистрационное удостоверение ФСпо надзору в сфере Здравоохранения | наличие |
| 3 | **Линза интраокулярная для задней камеры глаза, псевдофакичная****Clareon WW****SY60WF****Или эквивалент** | Материал оптики и гаптических элементов | Гидрофобный акрилат/метакрилатный сополимер с фильтрами ультрафиолетового и синего спектров света | Шт. |
| Геометрическая конфигурация (Гаптика) | 2х опорная |
| Диаметр общий (Наружный диаметр линзы), мм | 13 |
| Диаметр оптики (Оптический диаметр линзы), мм | 6 |
| Диоптрийный ряд, от 6.0 до 30.0 дптр | Соответствие |
| Материал линзы | Гидрофобная |
| Оптическая часть | Асферическая |
| Строение линзы | Однокомпонентная |
| Торическая | Нет |
| Среднее равновесное содержание поглощённой материалом воды при гидратации в растворе стерильном интраокулярном ирригационном (при 37°C) | около 1,5% |
| Коэффициент преломления света (светопреломляющая сила материала, рефракционный индекс), % | 1,55 |
| Форма гаптической части | L-модифицированные гаптические элементы |
| Угол наклона гаптических элементов (относительно плоскости оптической части линзы) | 0° |
| Фильтр ультрафиолетового спектра света | Наличие |
| Фильтр синего спектра света | Наличие |
| Значение А-константы при ультразвуковой биометрии | 118,8 |
| Значение А-константы при оптической биометрии | 119,1 |
| Шаг диоптрии | 0,5 |
| Тип оптики - переднеассиметричная двояковыпуклая асферическая оптика | Наличие |
| Способ имплантации: картридж, инжектор, пинцеты | Наличие |
| Обработка края оптики, шлифовка по типу «морозного стекла» | Наличие |
| Высокая степень биоадгезии к задней стенке капсулы хрусталика | Наличие |
| Материал картриджа - Пластик со специальным внутренним покрытием | Соответствие |
| Совместимость с мануальными, электрическими и пневматическими инжекторами | Соответствие |
| Стерильность | Соответствие |
| Регистрационное удостоверение ФСпо надзору в сфере Здравоохранения | наличие |
| 4 | **Линза интраокулярная для задней камеры глаза, псевдофакичная, с увеличенной глубиной фокуса****Clareon Vivity****CNWET0****Или эквивалент** | Материал оптики и гаптических элементов | Гидрофобный акрилат/метакрилатный сополимер с фильтрами ультрафиолетового и синего спектров света | Шт. |
| Геометрическая конфигурация (Гаптика) | 2х опорная |
| Диаметр общий (Наружный диаметр линзы), мм | 13 |
| Диаметр оптики (Оптический диаметр линзы), мм | 6 |
| Диоптрийный ряд от 6.0 до 30.0 дптр | Соответствие |
| Материал линзы | Гидрофобная |
| Оптическая часть | Асферическая |
| Строение линзы | Однокомпонентная |
| Торическая | нет |
| Среднее равновесное содержание поглощённой материалом воды при гидратации в растворе стерильном интраокулярном ирригационном (при 37°C) | около 1,5% |
| Коэффициент преломления света (светопреломляющая сила материала, рефракционный индекс), % | 1,55 |
| Форма гаптической части | L-модифицированные гаптические элементы |
| Угол наклона гаптических элементов (относительно плоскости оптической части линзы) | 0° |
| Фильтр ультрафиолетового спектра света | Наличие |
| Фильтр синего спектра света | Наличие |
| Значение А-константы при ультразвуковой биометрии | 118,8 |
| Значение А-константы при оптической биометрии | 119,2 |
| Шаг диоптрии | 0,5 |
| Тип оптической части: Моноблочная ИОЛ с дифракционной асферической двояковыпуклой поверхностью | Наличие |
| ИОЛ обеспечивает полный диапазон зрения | Соответствие |
| Интраокулярная линза обеспечивает полный диапазон зрения: от зрения вдаль до функционального зрения вблизи (40 см). По сравнению с асферической монофокальной интраокулярной линзой линза обеспечивает сопоставимую остроту зрения вдаль и снижает зависимость от очковой коррекции. | Соответствие |
| Профиль проявления оптических феноменов при имплантации ИОЛ сходен с аналогичным профилем монофокальных ИОЛ | Соответствие |
| ИОЛ обеспечивает уровень контрастной чувствительности в мезопическихусловиях, сопоставимый с монофокальной ИОЛ | Соответствие |
| Способ имплантации: картридж, инжектор, пинцеты | Наличие |
| Обработка края оптики, шлифовка по типу «морозного стекла» | Наличие |
| Высокая степень биоадгезии к задней стенке капсулы хрусталика | Наличие |
| Материал картриджа - Пластик со специальным внутренним покрытием | Соответствие |
| Совместимость с мануальными, электрическими и пневматическими инжекторами | Соответствие |
| Стерильность | Соответствие |
| Регистрационное удостоверение ФСпо надзору в сфере Здравоохранения | наличие |
| 5 | **Линза интраокулярная для задней камеры глаза, псевдофакичная, с увеличенной глубиной фокуса****Clareon Vivity Toric****CNWET2-6****Или эквивалент** | Материал оптики и гаптических элементов | Гидрофобный акрилат/метакрилатный сополимер с фильтрами ультрафиолетового и синего спектров света | шт |
| Геометрическая конфигурация (Гаптика) | 2х опорная |
| Диаметр общий (Наружный диаметр линзы), мм | 13 |
| Диаметр оптики (Оптический диаметр линзы), мм | 6 |
| Диоптрийный ряд от 6.0 до 30.0 дптр | Соответствие |
| Материал линзы | Гидрофобная |
| Оптическая часть | Асферическая |
| Строение линзы | Однокомпонентная |
| Торическая | да |
| Среднее равновесное содержание поглощённой материалом воды при гидратации в растворе стерильном интраокулярном ирригационном (при 37°C) | около 1,5% |
| Коэффициент преломления света (светопреломляющая сила материала, рефракционный индекс), % | 1,55 |
| Форма гаптической части | L-модифицированные гаптические элементы |
| Угол наклона гаптических элементов (относительно плоскости оптической части линзы) | 0° |
| Фильтр ультрафиолетового спектра света | Наличие |
| Фильтр синего спектра света | Наличие |
| Значение А-константы при ультразвуковой биометрии | 118,8 |
| Значение А-константы при оптической биометрии | 119,2 |
| Шаг диоптрии | 0,5 |
| Тип оптической части: Моноблочная ИОЛ с дифракционной асферической двояковыпуклой поверхностью | Наличие |
| Осевые отметки, определяющие плоский меридиан линзы: на задней поверхности оптической части линзы, углубления в форме точек, по 3 метки на соединении гаптических элементов и оптики (всего 6 меток) | Наличие |
| Интраокулярная линза обеспечивает полный диапазон зрения: от зрения вдаль до функционального зрения вблизи (40 см). По сравнению с асферической монофокальной интраокулярной линзой линза обеспечивает сопоставимую остроту зрения вдаль и снижает зависимость от очковой коррекции. | Соответствие |
| Оптическая сила цилиндра в плоскости интраокулярной линзы (диоптрии) | 1 для CNWET2; 1,5 для CNWET3; 2,25 для CNWET4; 3 для CNWET5; 3,75 для CNWET6 |
| ИОЛ обеспечивает полный диапазон зрения | Соответствие |
| Профиль проявления оптических феноменов при имплантации ИОЛ сходен с аналогичным профилем монофокальных ИОЛ | Соответствие |
| ИОЛ обеспечивает уровень контрастной чувствительности в мезопическихусловиях, сопоставимый с монофокальной ИОЛ | Соответствие |
| Способ имплантации: картридж, инжектор, пинцеты | Наличие |
| Обработка края оптики, шлифовка по типу «морозного стекла» | Наличие |
| Высокая степень биоадгезии к задней стенке капсулы хрусталика | Наличие |
| Материал картриджа - Пластик со специальным внутренним покрытием | Соответствие |
| Совместимость с мануальными, электрическими и пневматическими инжекторами | Соответствие |
| Стерильность | Соответствие |
| Регистрационное удостоверение ФСпо надзору в сфере Здравоохранения | наличие |
| 6 | **Линза интраокулярная для задней камеры глаза, псевдофакичная, с увеличенной глубиной фокуса****Clareon PanOptix****CNWTT0****Или эквивалент** | Материал оптики и гаптических элементов | Гидрофобный акрилат/метакрилатный сополимер с фильтрами ультрафиолетового и синего спектров света | шт |
| Геометрическая конфигурация (Гаптика) | 2х опорная |
| Диаметр общий (Наружный диаметр линзы), мм | 13 |
| Диаметр оптики (Оптический диаметр линзы), мм | 6 |
| Диоптрийный ряд от 6.0 до 30.0 дптр | Соответствие |
| Материал линзы | Гидрофобная |
| Оптическая часть | Асферическая |
| Строение линзы | Однокомпонентная |
| Торическая | нет |
| Среднее равновесное содержание поглощённой материалом воды при гидратации в растворе стерильном интраокулярном ирригационном (при 37°C),% | около 1,5% |
| Коэффициент преломления света (светопреломляющая сила материала, рефракционный индекс) | 1,55 |
| Форма гаптической части | L-модифицированные гаптические элементы |
| Угол наклона гаптических элементов (относительно плоскости оптической части линзы) | 0° |
| Фильтр ультрафиолетового спектра света | Наличие |
| Фильтр синего спектра света | Наличие |
| Значение А-константы при ультразвуковой биометрии | 118,8 |
| Значение А-константы при оптической биометрии | 119,1 |
| Шаг диоптрии, диоптрия | Шаг 0,5 дптр в диоптрийном ряде +6,0 до +30,0 дптр; Шаг 1 дптр в диоптрийном ряде от +31,0 до +34,0 дптр. |
| Дополнительная оптическая сила, диоптрия | +2,17 дптр для средних расстояний и +3,25 дптр для зрения вблизи |
| Тип оптической части: Моноблочная ИОЛ с дифракционной асферической двояковыпуклой поверхностью | Наличие |
| Диаметр центральнорасположенной оптической дифракционной решётки, мм | 4,5 |
| Способ имплантации: картридж, инжектор, пинцеты | Наличие |
| Обработка края оптики, шлифовка по типу «морозного стекла» | Наличие |
| Высокая степень биоадгезии к задней стенке капсулы хрусталика | Наличие |
| Материал картриджа - Пластик со специальным внутренним покрытием | Соответствие |
| Совместимость с мануальными, электрическими и пневматическими инжекторами | Соответствие |
| Стерильность | Соответствие |
| Регистрационное удостоверение ФСпо надзору в сфере Здравоохранения | наличие |
| 7 | **Линза интраокулярная для задней камеры глаза, псевдофакичная, с увеличенной глубиной фокуса****Clareon PanOptix Toric****CNWTT2-6****Или эквивалент** | Материал оптики и гаптических элементов | Гидрофобный акрилат/метакрилатный сополимер с фильтрами ультрафиолетового и синего спектров света | шт |
| Геометрическая конфигурация (Гаптика) | 2х опорная |
| Диаметр общий (Наружный диаметр линзы), мм | 13 |
| Диаметр оптики (Оптический диаметр линзы), мм | 6 |
| Диоптрийный ряд от 6.0 до 34.0 дптр | Соответствие |
| Материал линзы | Гидрофобная |
| Оптическая часть | Асферическая |
| Строение линзы | Однокомпонентная |
| Торическая | да |
| Среднее равновесное содержание поглощённой материалом воды при гидратации в растворе стерильном интраокулярном ирригационном (при 37°C), % | около 1,5% |
| Коэффициент преломления света (светопреломляющая сила материала, рефракционный индекс) | 1,55 |
| Форма гаптической части | L-модифицированные гаптические элементы |
| Угол наклона гаптических элементов (относительно плоскости оптической части линзы) | 0° |
| Фильтр ультрафиолетового спектра света | Наличие |
| Фильтр синего спектра света | Наличие |
| Значение А-константы при ультразвуковой биометрии | 118,7 |
| Значение А-константы при оптической биометрии | 119,1 |
| Шаг диоптрии, диоптрия | Шаг 0,5 дптр: в диоптрийном ряде +6,0 до +30,0 дптр; Шаг 1 дптр в диоптрийном ряде от +31,0 до +34,0 дптр. |
| Дополнительная оптическая сила, диоптрия | +2,17 дптр для средних расстояний и +3,25 дптр для зрения вблизи |
| Тип оптической части: Моноблочная ИОЛ с дифракционной асферической двояковыпуклой поверхностью | Наличие |
| Диаметр центральнорасположенной оптической дифракционной решётки, мм | 4,5 |
| Осевые отметки, определяющие плоский меридиан линзы: на задней поверхности оптической части линзы, углубления в форме точек, по 3 метки на соединении гаптических элементов и оптики (всего 6 меток) | Наличие |
| Оптическая сила цилиндра в плоскости интраокулярной линзы (диоптрии) | 1,0 для CNWTT2; 1,5 для CNWTT3; 2,25 для CNWTT4; 3,0 для CNWTT5; 3,75 для CNWTT6 |
| Способ имплантации: картридж, инжектор, пинцеты | Наличие |
| Обработка края оптики, шлифовка по типу «морозного стекла» | Наличие |
| Высокая степень биоадгезии к задней стенке капсулы хрусталика | Наличие |
| Материал картриджа - Пластик со специальным внутренним покрытием | Соответствие |
| Совместимость с мануальными, электрическими и пневматическими инжекторами | Соответствие |
| Стерильность | Соответствие |
| Регистрационное удостоверение ФСпо надзору в сфере Здравоохранения | наличие |
| 8 | **Линза интраокулярная для задней камеры глаза, псевдофакичная****Clareon Toric****CNW0T2-9****Или эквивалент** | Материал оптики и гаптических элементов | Гидрофобный акрилат/метакрилатный сополимер с фильтрами ультрафиолетового и синего спектров света | шт |
| Геометрическая конфигурация (Гаптика) | 2х опорная |
| Диаметр общий (Наружный диаметр линзы),мм | 13 |
| Диаметр оптики (Оптический диаметр линзы),мм | 6 |
| Диоптрийный ряд от 6.0 до 30.0, дптр | Соответствие |
| Материал линзы | Гидрофобная |
| Оптическая часть | Асферическая |
| Строение линзы | Однокомпонентная |
| Торическая | да |
| Среднее равновесное содержание поглощённой материалом воды при гидратации в растворе стерильном интраокулярном ирригационном (при 37°C), % | около 1,5% |
| Коэффициент преломления света (светопреломляющая сила материала, рефракционный индекс) | 1,55 |
| Форма гаптической части | L-модифицированные гаптические элементы |
| Угол наклона гаптических элементов (относительно плоскости оптической части линзы) | 0° |
| Фильтр ультрафиолетового спектра света | Наличие |
| Фильтр синего спектра света | Наличие |
| Значение А-константы при ультразвуковой биометрии | 118,8 |
| Значение А-константы при оптической биометрии | 119,1 |
| Шаг диоптрии, Диоптрия | 0,5 |
| Тип оптической части: Двояковыпуклая торическая асферическая | Наличие |
| Осевые отметки, определяющие плоский меридиан линзы: на задней поверхности оптической части линзы, углубления в форме точек, по 3 метки на соединении гаптических элементов и оптики (всего 6 меток) | Наличие |
| Оптическая сила цилиндра в плоскости интраокулярной линзы (диоптрии) | 1 для CNW0T2; 1,5 для CNW0T3; 2,25 для CNW0T4; 3 для CNW0T5; 3,75 для CNW0T6; 4,5 для CNW0T7; 5,25 для CNW0T8; 6 для CNW0T9 |
| Способ имплантации: картридж, инжектор, пинцеты | Наличие |
| Обработка края оптики, шлифовка по типу «морозного стекла» | Наличие |
| Высокая степень биоадгезии к задней стенке капсулы хрусталика | Наличие |
| Материал картриджа - Пластик со специальным внутренним покрытием | Соответствие |
| Совместимость с мануальными, электрическими и пневматическими инжекторами | Соответствие |
| Стерильность | Соответствие |
| Регистрационное удостоверение ФСпо надзору в сфере Здравоохранения | наличие |
| 9 | **Раствор вискоэластичный** **Вискот** **(натрия хондроитин сульфат 40 мг/мл- натрия гиалуронат 30 мг/мл)****Или эквивалент** | Состав вещества | 1 мл продукта содержит натрий хондроитин сульфат 40 мг, натрий гиалуронат 30 мг, натрий дигидрофосфат водный 0.45 мг, динатрия гидрофосфат 2.0 мг, натрия хлорид 4.3 мг, хлористоводородная кислота и/или натрия гидроксид для регулировки рН, вода для инъекций | шт |
| Обьем в шприце | 0,50 мл  |
| Средняя молекулярная масса | натрий хондроитин сульфат 22500 дальтон, натрий гиалуронат 500 000 дальтон |
| Вязкость | 40000±20000 мПа.с (при скорости сдвига 1с-1, 25 градусов С) |
| pH | 7,2±0,2 |
| Осмолярность | 325±40 мОсм |
| Форма выпуска/комплект поставки | раствор вискоэластичный упакован в стерильный асептически наполненный шприц, в комплекте с канюлей 27 калибра, стерильным запирающим кольцом канюли помещен в герметично запаянную блистерную упаковку, в коробку картонную, только для одноразового использования |
| Стерильность/апирогенность | соответствие |
| Не вызывает воспаления | соответствие |
| Прозрачность | соответствие |
| Высокая степень защиты эндотелия роговицы вследствие наличия тройного отрицательного электрического заряда молекул раствора | соответствие |
| Регистрационное удостоверение ФСпо надзору в сфере Здравоохранения | наличие |
| 10 | **Набор офтальмологический для сохранения объема глаза при проведении****офтальмологических операций SmartCoat****или эквивалент** | Прозрачный, бесцветный вязкий раствор | Соответствие | шт |
| Тип | Когезивно-дисперсивный |
| Основные вещества: |  |
| - Гиалуронат натрия 3,0% масса/объем | Соответствие |
| - Хондроитин сульфат натрия 4,0% масса/объем |
| - Водный буферный раствор 93% |
| PH | 6,5 – 7,8 при 25°С |
| Молекулярная масса Хондроитин сульфат натрия, Да | 25 000 |
| Молекулярная масса Гиалуроната натрия, Да | 1 млн |
| Вязкость, Сантипуаз | 20 000 – 60 000 при 25ºС |
| Осмотическая концентрация, мОсм/кг | 250 – 400 |
| Коэффициент пропускания | > 90 % (в диапазоне от 300 до 1100 нм) |
| Твердые частицы: |  |
| - 10,0 мкм –50 частиц на мл | Соответствие |
| - 25,0 мкм –5 частиц на мл |
| - 50,0 мкм – 2 частицы на мл |
| Показатель преломления | 1,330 – 1,350 при 25 °C |
| Удельный вес | 1,000 – 1,040 при 25 °C |
| Форма выпуска: | Одноразовый стерильный шприц с канюлей |
| Объем в шприце, мл | 1 |
| Длина шприца, мм | 115 |
| Усилие введение | 50 Н |
| Размеры штока, мм | 1,7 ± 0,1 |
| Ø 17,75 ± 0,75 |  |
| Диаметр канюли | 25 G |
| Длина изогнутой части канюли, мм | 8 ± 1 |
| Угол изгиба канюли | 30° ± 5° |
| Стерильность | Наличие |
| Апирогенность | Наличие |
| Водонерастворимость | Наличие |
| Легкое удаление продукта из глаза по завершении операции | Соответствие |
| Температура хранения | 2°- 8˚С |
| Маркировка на шприце с указанием концентрации гиалуроната натрия, хондроитин сульфата и срока годности | Наличие |
| Регистрационное удостоверение ФСпо надзору в сфере Здравоохранения | наличие |
| 11 | **Материал вискоэластичный Провиск® в одноразовых стеклянных шприцах (натрия гиалуронат 10 мг/мл)****Или эквивалент** | Состав вещества | 1 мл материала содержит натрия гиалуронат 10.0 мг; динатрия фосфат безводный 2.0 мг, натрий дигидроген фосфат моногидрат 0.45 мг, натрия хлорид 7.5 мг, хлористоводородная кислота и/или натрия гидроксид до доведения рН, вода для инъекций | шт |
| Обьем в шприце | 0,55 мл  |
| Средняя молекулярная масса | 2500000 дальтон |
| Вязкость(при скорости сдвига 1с-1, 25 градусов С) | \_\_\_\_\_\_ мПа.с  |
| pH | 7,2±0,4 |
| Осмолярность | 310±50 мОсм/кг |
| Форма выпуска/комплект поставки | материал вискоэластичный упакован в стерильный асептически наполненный шприц, стерильная одноразованя канюля 27 калибра, стерильное запирающее кольцо калюли прилагаются, упаковано в блистер, в коробку картонную, только для одноразового использования |
| Стерильность/апирогенность | соответствие |
| Не вызывает воспаления | соответствие |
| Прозрачность | соответствие |
| Высокая степень защиты эндотелия роговицы вследствие наличия тройного отрицательного электрического заряда молекул раствора | соответствие |
| Регистрационное удостоверение ФСпо надзору в сфере Здравоохранения | наличие |
| 12 | **Набор офтальмологический для сохранения объема глаза при проведении офтальмологических операций SmartVisc****или эквивалент** | Концентрация (гиалуроната натрия) | 1,6% | шт |
| PH | 6,8-7,5 |
| Молекулярная масса  | 1.2-2.0 млн. Дальтон |
| Вязкость ≈80.000 мпа\*с (mPs) |  соответствие |
| Температура хранения | 2°-25˚С (не требует хранения в холодильнике) |
| Ёмкость | 1 мл |
| Размер канюли | 27G (0,4 мм) |
| Тип соединения | Luer  |
| Комплектация: |  |
| Шприц | 1 мл (стерильный)  |
| Канюля | 1 шт. (стерильная) |
| Состав: |  |
| Гиалуронат натрия | 16 мг |
| Хлорид натрия | 8,5 мг |
| Фосфорнокислый натрий двузамещенный | 0,563 мг |
| Дигидрофосфат натрия | 0, 045 мг |
| Вода для инъекций | q.s. |
| Регистрационное удостоверение ФС по надзору в сфере Здравоохранения | наличие |
| 13 | **Виско-эластическая жидкость «Appavisc»****Или эквивалент** | Объем | 5,0мл в флаконах  | шт |
| Упаковка | стеклянный флакон с одноразовой канюлей 23G |
| Неактивные ингредиенты в составе:(кол./мл) | натрия хлорид – 4,91 мгкалия хлорид – 0,75 мгкальция хлорид – 0,48 мгмагния хлорид – 0,30 мгнатрия ацетат – 1,70 мгнатрия цитрат - 3,90 мг |
| Состав | целлюлоза, 2%-гидроксипропил метил целлюлозный эфир |
| Осмолярность | 300 mOsmol/l |
| Молекулярный вес | \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ дальтон |
| Стерильность | наличие |
| Высокая степень очистки | Соответствие |
| Непирогенность | соответствие |
| Отсутствие консервантов | соответствие |
| Сертификация в Российской Федерации | наличие |
| Доверенность производителя | наличие |
| Кислотность среды | рН (6,0-7,8) |
| Коэффициент пропускания раствора | \_\_\_\_\_\_\_% |
| Вязкость раствора  | при 200С \_\_\_\_\_\_cps |
| Коэффициент преломления среды  | От 1,3 до 1,4 |
| Инструкция по применению на русском языке |  наличие |
| Регистрационное удостоверение ФС Росздравнадзора | наличие |
| В комплект входит канюля 23G, 1 шт. | наличие |
| Регистрационное удостоверение ФСпо надзору в сфере Здравоохранения | наличие |
| 14 | **Капсула-краситель «Rhex-ID»****Или эквивалент** | Объем | 1,0мл в флаконах | шт |
| Упаковка | стеклянный флакон |
| Состав | трипановый синий-0,8мг |
| Стерильность | Наличие |
| Непирогенность | наличие |
| Кислотность среды | рН (6,5-7,5) |
| Регистрационное удостоверение ФСпо надзору в сфере Здравоохранения | наличие |
| 15 | **Линза интраокулярная акриловая расширенного диапазона зрения однокомпонентная TECNIS Symfony, модель ZXR00****или эквивалент** | Материал: | гидрофобный акрил | шт |
| Содержание влаги в материале: | 0.5% |
| Защитный UV фильтр: | наличие |
| Рефракционный индекс (+350С): | не более 1,47 |
| Индекс Аббе: | 55 |
| Тип линзы: | Гибкая моноблочная асферическая |
| Тип оптики:  | двояковыпуклая, переднеассиметричная |
| Дизайн оптики:  | асферическая передняя поверхность, прямоугольный край |
| Компенсация сферических аберраций роговицы и линзы до нуля:  | наличие |
| Тип гаптики:  | S – образная форма |
| Дизайн гаптики:  | Tri-Fix Design, трех точечная фиксация. |
| Толщина гаптики  | 0,46 мм |
| Диаметр оптики:  | \_\_\_\_\_\_ мм. |
| Общий диаметр:  | \_\_\_\_\_\_ мм. |
| Толщина по центру  | 0,7 мм (20D) |
| Обработка края оптики линзы:  | по типу «морозного стекла», матовый край. |
| А константа:  | оптическая биометрия (SRK/T) - 119,3,ультразвуковая биометрия - 118,8. |
| Расстояние от оптической части до роговицы: | оптическая биометрия (HofferQ) – 5,7 мм,ультразвуковая биометрия - 5,4 мм. |
| Диапазон диоптрий: от +5,0 до +34,0 диоптрий/ шаг | 0,5 диоптрии. |
| Имплантируется инжектором через разрез:  | 2,2 мм |
| Стерильность:  | наличие |
| Регистрационное удостоверение ФСпо надзору в сфере Здравоохранения | наличие |
| 16 | **Линза интраокулярная акриловая расширенного диапазона зрения однокомпонентная TECNIS Symfony Toric, модель ZXT00****или эквивалент** | Материал:  | гидрофобный акрил | шт |
| Содержание влаги в материале:  | \_\_\_\_\_\_%. |
| Защитный UV фильтр:  | наличие. |
| Рефракционный индекс (+350С):  | \_\_\_\_\_\_\_ |
| Индекс Аббе:  | 55. |
| Тип линзы:  | Гибкая моноблочная асферическая. |
| Тип оптики:  | двояковыпуклая, переднеассиметричная. |
| Дизайн оптики:  | асферическая передняя поверхность, прямоугольный край. |
| Компенсация сферических аберраций роговицы и линзы до нуля:  | наличие. |
| Тип гаптики:  | S – образная форма. |
| Толщина гаптики  | 0,46 мм |
| Диаметр оптики:  | \_\_\_\_\_\_\_ мм. |
| Общий диаметр:  | \_\_\_\_\_\_\_\_мм. |
| Обработка края оптики линзы:  | по типу «морозного стекла», матовый край. |
| А константа:  | оптическая биометрия (SRK/T) - 119,3,ультразвуковая биометрия - 118,8. |
| Диапазон диоптрий: от +5,0 до +34,0 диоптрий/ шаг  | 0,5 диоптрии. |
| Оптическая сила цилиндра в плоскости ИОЛ Модели ZXT100 - +1,0 диоптрий,ZXT150 - +1,5 диоптрий, ZXT225 - +2,25 диоптрий, ZXT300 - +3,0 диоптрий, ZXT375 - +3,75 диоптрий, ZXT450 - +4,5 диоптрий, ZXT525 - +5,25 диоптрий^ ZXT600 - +6,00 диоптрий. | соответствие |
| Имплантируется инжектором через разрез:  | 2,2 мм |
| Стерильность:  | наличие |
| Регистрационное удостоверение ФСпо надзору в сфере Здравоохранения | наличие |
| 17 | **Набор для факоэмульсификации 0,9 мм без наконечника****кат. номер 8065751155****или эквивалент** | Совместимость с системой офтальмологической хирургической Constellation Vision System | Соответствие | уп |
| Кассета дляфакоэмульсификации с мешком для сбора жидкости | 1 шт. |
| Тюбинг для подачи раствора в кассету | 1 шт. |
| Ирригационно-аспирационный тюбинг | 1 шт. |
| Тест-камера | 1 шт. |
| Сливы ирригационные 0,9 мм | 2 шт. |
| Ключ для аспирационных наконечников | 1 шт. |
| Стерильное покрытие на монитор | 1 шт. |
| Регистрационное удостоверение ФСпо надзору в сфере Здравоохранения | наличие |
| 18 | **Материал шовный стерильный (полипропилен) с иглой «Мани» 1458P****Или эквивалент** | Условный диаметр нити | 10-0 | уп |
| Характеристика нити | полипропилен, монофиламент |
| Цвет нити | синий |
| Длина нити, см | 30 |
| Количество игл | две |
| Материал игл | аустенитовая твердоволоконная сталь |
| Тип игл | изогнутая шпательная с режущим краем и изогнутая шпательная  |
| Длина игл, мм | 18.0 и 6.0 |
| Диаметр игл, мм | 0.24 и 0.14 |
| Кривизна игл | 1/4 и 3/8 |
| Градус изгиба | 90° и 135° |
| Стерильность | наличие |
| Одноразовое использование | наличие |
| Количество в упаковке | 12 штук |
| Документы |  |
| Регистрационное удостоверение ФСпо надзору в сфере Здравоохранения | наличие |
| 19 | **Материал шовный стерильный (полипропилен)** **с иглой «Мани» кат. номер № 2452L****или эквивалент** | Условный диаметр нити | 9-0 | уп |
| Характеристика нити | полипропилен, монофиламент, Loop (игла с петлёй) |
| Цвет нити | синий |
| Длина нити, см | 20 |
| Количество игл | две |
| Материал игл | аустенитовая твердоволоконная сталь |
| Тип игл | изогнутые шпательные с режущим краем  |
| Длина игл, мм | 15.0 |
| Диаметр игл, мм | 0.24 |
| Кривизна игл | 1/4 |
| Стерильность | 90° |
| Одноразовое использование | наличие |
| Количество в упаковке | 12 штук |
| Документы |  |
| Регистрационное удостоверение ФС по надзору в сфере Здравоохранения | наличие |
| 20 | **Нить хирургическая полиамидная, мононить****кат. номер № 2002****или эквивалент** | Состав нити: нейлон, мононить | наличие | уп |
| Нить должна быть окрашена | наличие |
| Условный размер 10/0 | наличие |
| Длина нити, см | 30 |
| Количество игл на нити, шт | 2 |
| Материал игл | аустенитовая твердоволоконная сталь |
| Иглы шпательные, 3/8 окружности | наличие |
| Длина игл, мм | 6,5 |
| Диаметр игл, мм | 0,2 |
| Регистрационное удостоверение ФСпо надзору в сфере Здравоохранения | наличие |
| 21 | **Нить хирургическая полиамидная, мононить****кат. номер № 2056****или эквивалент** | Состав нити: нейлон, мононить | наличие | уп |
| Нить должна быть окрашена | наличие |
| Условный размер 8/0 | наличие |
| Длина нити, см | 30 |
| Количество игл на нити, шт | 2 |
| Материал игл | аустенитовая твердоволоконная сталь |
| Иглы шпательные, 3/8 окружности | наличие |
| Длина игл, мм | 6,5 |
| Диаметр игл, мм | 0,2 |
| Регистрационное удостоверение ФСпо надзору в сфере Здравоохранения | наличие |
| 22 | **Раствор стерильный интраокулярный ирригационный BSS®****кат. номер 0017950064****Или эквивалент** | Назначение | Является изотоническим раствором и используется для ирригации тканей (для экстраокулярной и интраокулярной ирригации) | шт |
| Состав вещества | 1 мл содержит:Натрия хлорид 0,64%, калия хлорид 0,075%, кальция хлорид дигидрата 0,048%, магния хлорид гексагидрата 0,03%, натрия ацетат тригидрата 0,39%, натрия цитрат дигидрата 0,17%, натрия гидроксид и/или кислоту хлористоводородную (для доведения рН) и воду для инъекций |
| Объем | 500 мл |
| Упаковка | пластиковая  |
| Кислотная буферная ёмкость, М/л/рН | 0,0014 |
| Основная буферная ёмкость, М/л/рН | 0,00019 |
| Стерильность | соответствие |
| Совместимость в соответствии с технической документацией производителя оборудования Constellation Vision System AS /Centurion Vision System , имеющегося в наличии; во избежание нарушения работы системы  офтальмологической хирургической не допускается применение эквивалентов | соответствие |
| Регистрационное удостоверение ФСпо надзору в сфере Здравоохранения | наличие |
| 23 | **Наконечники для ирригаци-аспирации****Кат. номер 8065751511****Или эквивалент** | Применение при коаксиальной технике исполнения процедуры | соответствие | уп |
| Масса 0,2гОбщая длина 22,9ммДиаметр в месте соединения с рукояткой 2,5ммВнешний диаметр инвазивной части 0,91ммДиаметр аспирационного порта 0,3ммОсобенность строения дистальной части - угловые | соответствие |
| Совместимость с рукояткой для ирригации-аспирации Ultraflow™ и ирригационными рукавами Microsmooth®, имеющимися у Заказчика.Совместимость с системами офтальмологическими хирургическими Laureate, Infiniti, Centurion, Constellation | соответствие |
| Количество штук в упаковке | 6 |
| Регистрационное удостоверение ФСпо надзору в сфере Здравоохранения | наличие |
| 24 | **Набор комбинированный TOTALPLUS® 25 Ga, 20000 рез./мин., с клапанными портами, 0,9 мм****Кат. номер 8065000095****Или эквивалент** | Совместимость с системой офтальмологической хирургической Constellation Vision System | Соответствие | уп |
| Кассета для комбинированных процедур | 1 шт. |
| Зонд для витрэктомии со скошенным наконечником | 1 шт. |
| Эндоосветитель прямой | 1 шт. |
| Канюля инфузионная улучшенная | 1 шт. |
| Инфузионный тюбинг с автоматическим инфузионным клапаном | 1 шт. |
| Тюбинг для подачи раствора в кассету | 1 шт. |
| Ирригационно-аспирационный тюбинг | 1 шт. |
| Стерильное покрытие на монитор | 1 шт. |
| Трехпозиционный переключатель | 1 шт. |
| Шприц | 1 шт. |
| Тест-камера | 1 шт. |
| Ключ для аспирационных наконечников | 1 шт. |
| Сливы ирригационные | 2 шт. |
| Троакар с клапанным портом | 3 шт. |
| Трубка с выпускным отверстием | 1 шт. |
| Радиочастотная метка на зонде для витрэктомии и эндоосветителе | Соответствие |
| Фланец на коннекторе устройства радиочастотной идентификации | Наличие |
| Распознование системой офтальмологической хирургической Constellation Vision System типа установленной кассеты | Соответствие |
| Калибр зонда для витрэктомии, эндоосветителя, канюли инфузионной, троакара, Ga | 25 |
| Зонд для витрэктомии Количество резов в 1 минуту | 20000 |
| В упаковке 6 стерильных наборов | наличие |
| Регистрационное удостоверение ФСпо надзору в сфере Здравоохранения | наличие |
| 25 | **Троакар с клапанным портом 25 Ga, 3 шт., в составе** **Кат. номер 8065751658****Или эквивалент** | Назначение | Обеспечение транссклерального доступа к заднему отрезку глаза | Уп. |
| Порта внутренний диаметр, Ga / мм | 25 / 0,5 |
| Порты имеют клапан | Соответствие |
| Порты предустановлены на троакары | Соответствие |
| Трубка с выпускным отверстием - длина / диаметр, мм | 1,4 / 2 |
| Комплектация одного набора:Троакар с клапанным портом - 3 шт., трубка с выпускным отверстием - 1 шт. | Соответствие |
| Количество наборов в 1 упаковке | 12 |
| Регистрационное удостоверение ФСпо надзору в сфере Здравоохранения | наличие |
| 26 | **Constellation® зонд для витрэктомии со скошенным наконечником 25+ HYPERVIT™, 20 000 рез./мин.****Кат. номер 8065830026****Или эквивалент** | Совместимость с системой офтальмологической хирургической Constellation Vision System, имеющейся у Заказчика | соответствие | Уп. |
| Частота резов | до 20000 в минуту |
| Наконечник зонда | скошенный |
| Внешний диаметр инвазивной части витреотома, Ga / мм  | 25 / 0,5 |
| радиочастотные метки для идентификации системой офтальмологической Constellation Vision System | наличие |
| В упаковке 6 стерильных наборов | наличие |
| Регистрационное удостоверение ФСпо надзору в сфере Здравоохранения | наличие |
| 27 | **Эндоосветитель широкоугольный****Кат. номер 8065751486****Или эквивалент** | Назначение | Эндоокулярное освещение | уп |
| Совместимость с системой офтальмологической хирургической Constellation Vision System  | Соответствие |
| Монолитноисполненный инструмент, имеющий рукоятку и инвазивную часть; инвазивная часть металлическая, имеет оптоволоконный сердечник, обеспечивающий светопроведение и являющийся продолжением оптоволоконного кабеля, подсоединяемого к модулю освещения системы Constellation Vision Sysytem | Соответствие |
| Тип | Широкоугольный |
| Радиочастотная метка | Наличие |
| Внешний диаметр инвазивной части, Ga / мм | 25 / 0,5 |
| Длина инвазивной части, мм | \_\_\_\_\_\_ |
| Длина (с оптоволоконным кабелем), см | 229,4 |
| Комплектация | Эндоокулярный осветитель 1 шт., защитный колпачок 1 шт. |
| Количество штук в 1 упаковке | 12 |
| Регистрационное удостоверение ФСпо надзору в сфере Здравоохранения | наличие |
| 28 | **Жидкость****Перфлюорон 7мл,****Кат. номер 8065900165****Или эквивалент** | Жидкость для временного применения в качестве механического средства при витреоретинальных операциях | соответствие | уп |
| Состав:очищенная перфтор-n-октановая жидкость(≥99,9% PFnO ) |  |
| Химическая формула C8F18 | соответствие |
| Молекулярная масса - 438 | соответствие |
| Плотность (г/мл) 1,754; | соответствие |
| Поверхностное натяжение (дин/см, 27,2С) 16,98 | соответствие |
| Паровое давление (мм.рт.ст. 37С) 52 | соответствие |
| Рефрактивный индекс 1,27 | соответствие |
| Вязкость (сантистоксы, 25С) 0,69 | соответствие |
| Состав набора: |  |
| Стерильный флакон с ПЕРФЛЮОРОНОМ, емкость 7 мл | соответствие |
| Шприц стерильный 10 мл;  |
| Стерильная игла 20G;  |
| Фильтр стерильный 0,2 мкр;  |
| канюля тупоконечная 23G |
| Комплект поставки: в упаковке 2 набора | соответствие |
| Документация: |  |
| Регистрационное удостоверение ФС по надзору в сфере Здравоохранения | наличие |
| 29 | **Набор офтальмологический RSO 011-00: масло силиконовое RS-OIL ECS 5700 cS****или эквивалент** | Назначение | Применяется в качестве длительной тампонады при витреоретинальных операциях | уп |
| Состав: Силиконовое масло (полидиметилсилоксан), не менее | 100% |
| Внешний вид | Прозрачное, без посторонних включений |
| Показатель преломления при 25 °C | 1,4013 - 1,4053 |
| Вязкость мм2/с (сСт) при 25°C, нижняя граница, не менее | 5415 |
| Вязкость мм2/с (сСт) при 25°C, верхняя граница, не менее | 5985 |
| Удельный вес (г/см3) при 25°C, нижняя граница, не более | 0,967 |
| Удельный вес (г/см3) при 25°C, верхняя граница, не более | 0,975 |
| Летучесть, %, не более | 0,1 |
| Объем силиконового масла, мл, не менее | 10 |
| Состав: Силиконовое масло (полидиметилсилоксан), не менее | 100% |
| Внешний вид | Прозрачное, без посторонних включений |
| Показатель преломления при 25 °C | 1,4013 - 1,4053 |
| Упаковка: |  |
| Ударопрочный шприц объемом 10 мл | Наличие |
| Материал шприца – циклоолефиновый сополимер | Соответствие |
| Ударная вязкость материала по Шарпи, кДж/м2, не менее | 15 |
| Тип крепления: LuerLock | Наличие |
| Шприц в комплекте с поршнем и адаптером упакован в термозапаиваемый пакет Tyvek  | Соответствие |
| **Состав набора** |  |
| Силиконовое масло (полидиметилсилоксан) 100% в шприце 10 мл; 1 поршень; 1 адаптер; инструкция,этикетки для прослеживания | соответствие |
| Регистрационное удостоверение ФСпо надзору в сфере Здравоохранения | наличие |
| 30 | **Набор для введения вязких жидкостей****Кат. номер 8065750957****или эквивалент** | Назначение | Для выполнения процедуры инъекции силиконового масла или процедуры экстракции. | уп |
| Совместимость с системой офтальмологической хирургической Constellation Vision System | Соответствие |
| Устойчивость к давлению введения | 0 - 551,6 кПа при стандартном давлении источника 0-80 psi; 0 - 482,7 кПа при стандартном давлении источника 0-70 psi |
| Устойчивость к экстракционному вакууму (на уровне моря) | 0 - 650 мм рт. ст. |
| Длина адаптера | 214 см |
| Диаметр тюбинга внутренний | 0,27 см |
| Диаметр тюбинга внешний | 0,5 см |
| Объём шприца | 10 мл |
| Внешний диаметр канюль | 20 Ga (0,91 мм), 23 Ga (0,64 мм), 25 Ga (0,5 мм) |
| Радиочастотная метка | Наличие |
| Комплектация | Адаптер для подключения шприца с тюбингом 1 шт., шприц 1 шт., плунжер для шприца 1 шт., канюли для введения 3 шт., насадка для экстракции 1 шт., заглушка-толкатель 1 шт. |
| Количество в 1 упаковке | 6 |
| Регистрационное удостоверение ФСпо надзору в сфере Здравоохранения | наличие |
| 31 | **Пинцеты-насадки,****Кат. номер 725.44P****или эквивалент** | Назначение | Для манипуляций с тканями при совместном использовании с рукоятками во время операциий на переднем и заднем отрезках глаза | уп |
| Совместимость с рукоятками для инструментов-насадок Grieshaber | Соответствие |
| Совместимость с рукояткой офтальмологической хирургической пневматической Constellation | Соответствие |
| Тип разъёма (соединения с рукояткой) Quick Lock | Соответствие |
| Метка-ориентир для установки на рукоятку | Наличие |
| Внешний диаметр, Ga | 25 |
| Цветовая маркировка сине-зелёная | Соответствие |
| В концевой части бранши имеют загнутый вовнутрь дизайн; бранши неправильной дугообразной формы имеют смыкающиеся поверхности только в концевой части; дугообразная форма браншей обеспечивает улучшенную визуализацию тканей; смыкающиеся поверхности браншей имеют перпендикулярный срез относительно продольной оси пинцета | Соответствие |
| Стерильность | Соответствие |
| Количество штук в 1 упаковке | 6 |
| Регистрационное удостоверение ФСпо надзору в сфере Здравоохранения |  |
| 32 | **Канюля с мягким наконечником 25Ga,****Кат.номер 8065149530****или эквивалент** | Назначение | Для использования при оперативных вмешательствах в офтальмологии | уп |
| Внешний диаметр инвазивной части, Ga / мм | 25 / 0,5 |
| Общая длина, мм | 48 |
| Силиконовый наконечник длиной 0,8 мм | Наличие |
| Материал инвазивной части | Нержавеющая сталь |
| Количество штук в 1 упаковке | 10 |
| Регистрационное удостоверение ФСпо надзору в сфере Здравоохранения | Наличие |
| 33 | **Эндоокулярный лазерный зонд c иллюминацией,****Кат.номер 8065751593****или эквивалент** | Назначение | Для доставки лазерной энергии от лазера до тканей глаза | уп |
| Совместимость с системой офтальмологической хирургической Constellation Vision System  | Соответствие |
| Монолитноисполненный инструмент, имеющий рукоятку и инвазивную часть; инвазивная часть металлическая, имеет оптоволоконный сердечник, обеспечивающий проведение лазерного луча и являющийся продолжением оптоволоконного кабеля, подсоединяемого к лазерному модулю системы Constellation Vision System либо к лазеру Pure Point | Соответствие |
| Лазерный зонд обеспечивает проведение терапевтического луча с характеристиками: класс лазера 4, мощность 0,03 - 2 Вт, длина волны 532 нм | Соответствие |
| Лазерный зонд обеспечивает проведение прицельного луча с характеристиками: класс лазера 2, мощность менее менее 0,001 Вт, длина волны 635 ±5 нм | Соответствие |
| Коэффициент пропускания лазерного излучения, % | ≥84 |
| Коэффициент пропускания излучения от источника света | ≥39 |
| Тип | Гибкий |
| Светопроведение | Соответствие |
| Дистальная часть имеет плавный изгиб (кривизну) | Соответствие |
| Радиочастотная метка | Наличие |
| Длина общая, м | 2,4 |
| Внешний диаметр инвазивной части, Ga / мм | 25 / 0,5 |
| Комплектация | Лазерный зонд 1 шт. |
| Количество штук в 1 упаковке | 6 |
| Регистрационное удостоверение ФСпо надзору в сфере Здравоохранения | наличие |
| 34 | **Ножницы-насадки,****Кат. номер 725.52P****или эквивалент** | Назначение | Для манипуляций с тканями (разрезание) при совместном использовании с рукоятками во время операциий на переднем и заднем отрезках глаза | уп |
| Совместимость с рукоятками для инструментов-насадок Grieshaber | Соответствие |
| Совместимость с рукояткой офтальмологической хирургической пневматической Constellation | Соответствие |
| Тип разъёма (соединения с рукояткой) Quick Lock | Соответствие |
| Метка-ориентир для установки на рукоятку | Наличие |
| Внешний диаметр, Ga | 25 |
| Цветовая маркировка сине-зелёная | Соответствие |
| Тип ножниц | Изогнутые |
| Стерильность | Соответствие |
| Количество штук в 1 упаковке | 6 |
| Регистрационное удостоверение ФСПо надзору в сфере Здравоохранения | наличие |
| 35 | **Рукоятка-манипулятор,****339.21****или эквивалент** | Назначение | Проведение диатермии для лечения разрывов сетчатки, остановки кровотечения и избирательной коагуляции тканей путём применения электрической энергии. | уп |
| Монолитноисполненный инструмент, имеющий рукоятку и инвазивную часть; инвазивная часть представляет из себя несъёмный биполярный электрод, обеспечивающий электрическую связь между электрическим модулем системы и тканями глаза при электрохиругических процедурах | Соответствие |
| Совместимость с системой Constellation Vision System | Соответствие |
| Совместимость с кабелем для коагуляции производства Alcon | Соответствие |
| Совместимость с транссклеральными портами (канюлями) производства Alcon | Соответствие |
| Внешний диаметр инвазивной части | 25 Ga / 0,51 мм |
| Подача тока, необходимого для диатермического иссечения или коагуляции тканей в процессе хирургической операции, регулируется хирургом с помощью педали используемой системы | Соответствие |
| Комплектация | Рукоятка-манипулятор, защитный колпачок |
| Штук в 1 упаковке | 6 |
| Регистрационное удостоверение ФСПо надзору в сфере Здравоохранения |  |
| 36 | **Раствор окрашивающий для офтальмологической хирургии** **или эквивалент** | Применение: Витреоретинальная хирургия.  | Соответствие | уп |
| Назначение: для визуализации внутренних пограничных мембран (ВМП), эпиретинальных мембран (ЭРМ) и мембран при пролиферативной витреоретинопатии (ПВР) | Соответствие |
| Состав раствора на 0,5 мл:  |   |
| 0,125 мг –бриллиантовый синий G | Соответствие |
| 0,75 мг – трепановый синий  | Соответствие |
| 4% ПЭГ (полиэтилен гликоль) 3350 | Соответствие |
| Плотность кг/л  | 1,01 |
| Концентрация | 1,75 г/л |
| Ph - 7,3 - 7,6  | Соответствие |
| Осмомоляльность изделия: | 338 мОсм / кг H2O |
| Токсичность - отсутствует  | Соответствие |
| Высокоочищенный TB + BBG с чистотой до 97% | Соответствие |
| Возможность вводить в заполненный раствором BSS глаз | Соответствие |
| Упаковка: 5 стерильных стеклянных шприцев 0,5 мл | Соответствие |
| Регистрационное удостоверение ФСПо надзору в сфере Здравоохранения | Наличие |
| 37 | **Контейнер полимерный с раствором гемоконсерванта ЦФГ 250 мл****или эквивалент** | Многокомпонентный раствор на основе цитрата-фосфата-глюкозы | Соответствие | шт |
| Состав раствора:- Натрия цитрат 5,5– водный -31,94 г- Глюкоза моногидрат – 25,5 г- Натрия фосфорнокислый однозамещенный 2-водный – 2,51 г- Кислота лимонная моногидрат – 3,27 г- Вода для инъекций – до 1 литра. | Соответствие |
| Количество гемоконсерванта в контейнере: 250 мл | Соответствие |
| Контейнер герметически упакован в индивидуальные пакеты из полиэтилена. | Соответствие |
| Регистрационное удостоверение ФСПо надзору в сфере Здравоохранения  | Наличие |
| 38 | **Пробирка YCELLBIO-KIT стерильная для разделения крови с обогащенной тромбоцитами плазмой****или эквивалент** | Пробирка стерильная для разделения крови с обогащенной тромбоцитами плазмой.  | Соответствие | шт |
|  |  |
| Материал для исследования: | цельная кровь. |
| Пробирка без наполнителя. | Соответствие |
| Предназначена для разделения крови. | Соответствие |
| Размер пробирок, мл /мм | \_\_\_\_х\_\_\_\_  |
| Материал пробирки | медицинский пластик без наполнителя  |
| Внутреннее покрытие пробирок  | бионик иннер. |
| Стандартный объем образца, мл |  15 |
| Цвет крышки | белый |
| Рабочая температура: 0 С – 37 С. | Соответствие |
| Максимальное отклонение содержания вакуума: без вакуума.  | Соответствие |
| Крышка – комбинированная: материал резиновой пробки – силикон, материал защитного колпачка – полипропилен. | Соответствие |
| Регистрационное удостоверение ФСПо надзору в сфере Здравоохранения | Наличие |

Товар должен иметь:

- копии регистрационных удостоверений,

- копии сертификатов соответствия (деклараций о соответствии), при отсутствии – копия отказного письма,

- письма авторизации от производителя;

 Документы передаются вместе с Товаром.

от Покупателя от Поставщика

Директор

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/А. П. Царев/ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/

Приложение №2

к договору № 24060103072 от «\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 2024 г.

**Спецификация**

на поставкурасходных медицинских материалов для офтальмологической операционной для выполнения операций на оборудовании факоэмульсификационной и витреоретинальной системах, имеющихся у Покупателя

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| № п/п | Торговое наименование / каталожный номер (при наличии)/ Производитель /Страна происхождения /рег. удостоверение/ сертификат соответствия(Поставщик указывает наименование Товара в соответствии с поданной котировочной заявкой и регистрационным удостоверением на данный Товар) | Ед.изм. | Кол-во | НДС, %./НДС не облагается | Цена за ед. с НДС, руб. | Стоимость вкл. НДС, руб. |
| 1 |  |  |  |  |  |  |
|  |  |

Итого по Спецификации - \_\_\_\_\_\_ (\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_) рублей \_\_\_ копеек, в том числе НДС \_\_\_% - \_\_\_\_\_ (\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_) рублей \_\_\_\_\_ копеек /или НДС не облагается.

от Покупателя от Поставщика

Директор

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ / А.П. Царев / \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ /\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/