

المقدمة

أعدت هذه الوثيقة لشراء جميع أنواع الأجهزة الطبية

وتخضع إجراءات هذه الوثيقة الى القوانين المعتمدة في العراق وأمر سلطة الائتلاف المؤقتة (المنحلة) رقم (٨٧) لسنة 2004 او اي قانون يحل محله وتعليمات تنفيذ العقود الحكومية النافذة والضوابط الملحقة بها .

وثائق مناقصة نموذجية لقطاعات تخصصية

لشراء الاجهزة الطبية

جهة التعاقد: [وزارة الصحة / الشركة العامة لتسويق الادوية والمستلزمات الطبية (كيماديا)]

اسم المشروع/المناقصة : [تجهيز مركز جراحة القلب والاورعفة الدموية في الرمادي]

57-2025-4

تبويب المشروع/المناقصة : [عقود تجهيز الاجهزة تنظم على الموازنة الجارية لوزارة الصحة]

التاريخ : صدر بتاريخ (٢٠٢٥-١-١٤)

الإعلان (عامة)

الى : السادة

م / : [تجهيز مركز جراحة القلب والاورع الدموية في الرمادي] / 4-2025-57

رقم كتاب الدعوة: [4] .

يسر (وزارة الصحة / الشركة العامة لتسويق الادوية والمستلزمات الطبية (كيماديا)) بدعوة مقدمي العطاءات المؤهلين و ذوي الخبرة لتقديم عطاءاتهم لتجهيز ([تجهيز مركز جراحة القلب والاورع الدموية في الرمادي]) مع ملاحظة ما يأتي:

- ١- على مقدمي العطاء المؤهلين والراغبين في الحصول على معلومات اضافية الاتصال (وزارة الصحة /الشركة العامة لتسويق الادوية والمستلزمات الطبية (كيماديا) / قسم الاعلام الدوائي والعلاقات العامة – الطابق الخامس مقر وزارة الصحة البريد الالكتروني dg2@kimadia.gov.iq و dg1@kimadia.gov.iq و dg@kimadia.gov.iq والموقع الالكتروني لكيماديا www.kimadia.gov.iq) (من ٨:٣٠ لغاية ٢:٣٠ ايام الدوام الرسمي) وكما موضحة بالتعليمات لمقدمي العطاءات.
- ٢- متطلبات التأهيل المطلوبة : (المتطلبات القانونية والفنية والمالية وكما مذكور في وثائق المناقصة)
- ٣- بإمكان مقدمي العطاء المهتمين شراء وثائق العطاء بعد تقديم طلب تحريري الى العنوان المحدد في ورقة بيانات العطاء وبعد دفع قيمة البيع للوثائق البالغة (يتم بيع المناقصات في الشركة العامة لتسويق الادوية والمستلزمات الطبية (Kimadia) / القسم المالي / الطابق السادس وبمبلغ مليون دينار للمناقصة التي تبلغ قيمتها مليون دولاراً أو اقل ومبلغ مليونان دينار للمناقصة التي تبلغ قيمتها أكثر من مليون دولار وبمعكس ذلك يتم إهمال العروض .
- اجور الوثائق القياسية للأجهزة الطبية والخدمية (٥٠٠ \$) خمسمائة دولار .
- يعاد ثمن شراء وثائق المناقصات الى المناقصين في الحالتين التاليتين :
 - أ- حالة الغاء المناقصة وتغيير اسلوب التنفيذ الى الدعوة المباشرة او العطاء الاحتكاري .
 - ب- عند الغاء المناقصات للسنة السابقة والاعلان عنها مجدداً" ويتسلسل جديد .
- العروض التي تصل من خلال البريد السريع فان المجهز مطالب بتقديم المبلغ المذكور أعلاه ويمكن قبول المبلغ بعد تاريخ الغلق بشرط أن تكون قبل البدء بدراسة العروض وبخلافه سيتم إلغاء العرض.
- يحق لمقدم العطاء الذي سبق له الاشتراك في المناقصة المعاد اعلانها أن يقدم وصل الشراء السابق لها مع وثائق العطاء للمناقصة المعاد اعلانها وفي حالة تعديل اسعار شراء هذه الوثائق فيتحمل مقدم العطاء الفرق بين السعرين في حالة زيادة السعر ويرفق مع عطاءه الوصلين الاول و الثاني .
- ٤- يتم تسليم العطاءات الى العنوان الأتي (وزارة الصحة / الشركة العامة لتسويق الادوية والمستلزمات الطبية (كيماديا) / الطابق السادس / لجنة استلام وفتح العطاءات/ باب المعظم / بغداد /العراق هـ: ٤١٥٧٦٦٧ , رقم هاتف النقال: ٠٧٧٠٥٤١٩٠٧٤ , هاتف البدالة : ٨ , ٧ , ٥ , ٤١٥٨٤٠١ بدالة ذات أربعة خطوط) عند او قبل (٢:٣٠ بعد الظهر ٢٠٢٥/٢/٣). العطاءات المتأخرة سوف ترفض وسيتم فتح العطاءات بحضور مقدمي العطاءات او ممثلهم الراغبين بالحضور في العنوان الأتي(وزارة الصحة / الشركة العامة لتسويق الادوية والمستلزمات الطبية (كيماديا) / الطابق السادس / لجنة استلام وفتح العطاءات/ باب المعظم / بغداد /العراق هـ: ٤١٥٧٦٦٧ , رقم هاتف النقال: ٠٧٧٠٥٤١٩٠٧٤ , هاتف البدالة : ٨ , ٧ , ٥ , ٤١٥٨٤٠١ بدالة ذات أربعة خطوط) في الزمان والتاريخ (٢٠٢٥/٢/٤).

[التوقيع]

[الصيدلاني احمد سامي عبد الستار]

[المدير العام / رئيس مجلس الادارة]

المحتويات

الجزء الأول – إجراءات التعاقد

ويحتوي الأقسام الآتية:

القسم الأول: تعليمات لمقدمي العطاءات

يقدم هذا القسم معلومات تساعد مقدمي العطاءات على إعداد عطاءاتهم. كما يقدم معلومات حول كيفية تسليم العطاءات وفتحها وتقييمها وإرساء العقود. يحتوي القسم الأول على أحكام يجب استخدامها دون تعديل.

القسم الثاني: ورقة بيانات العطاء

يحتوي هذا القسم على احكام تخص عمليات التجهيز وتعتبر مكملة لما جاء في القسم الاول

القسم الثالث: معايير التقييم والتأهيل

يحدد هذا القسم المعايير المستخدمة في تعيين العطاء الاقل سعراً ، ومتطلبات التأهيل التي يجب توفرها في مقدم العطاء لإنجاز العقد.

القسم الرابع: نماذج العطاءات

يتضمن هذا القسم نماذج صيغة العطاء، جدول الأسعار، الذي يجب أن يقدم معه.

القسم الخامس: الدول المؤهلة

يتضمن هذا القسم معلومات تخص الدول المؤهلة.

الجزء الثاني – متطلبات التعاقد

ويحتوي القسم الآتي:

القسم السادس: قائمة متطلبات التعاقد

يتضمن هذا القسم لائحة بالسلع والخدمات المتصلة بها ، جداول مناهج التجهيز و التسليم ، المواصفات الفنية والمخططات التي تصف السلع والخدمات المتصلة بها والتي سيتم تجهيزها.

الجزء الثالث: شروط ونماذج العقد

و يحتوي الأقسام الآتية:

القسم السابع: الشروط العامة للعقد

يتضمن هذا القسم الفقرات العامة التي تنطبق على كل عقد. نصوص الفقرات المدرجة في هذا القسم لا يمكن تعديلها.

القسم الثامن: الشروط الخاصة للعقد

يتضمن هذا الفصل فقرات خاصة بكل عقد تعدل أو تكمل الشروط العامة للعقد المدرجة في القسم السابع.

القسم التاسع: مستندات العقد

يحتوي هذا القسم على نموذج العقد والذي عند استكمالها، يتضمن التصحيحات والتعديلات على العطاء الموافق عليه والمسموح بها حسب التعليمات لمقدمي العطاءات والشروط العامة والخاصة بالعقد.

الجزء الأول : -إجراءات التعاقد
القسم الأول – تعليمات إلى مقدمي العطاءات
جدول المواد/الفقرات

٦	أ.عام
٦	١.نطاق المناقصة
٦	٢. الفساد والأحتيال
٧	ب. وثائق المناقصة
٧	٣.محتويات وثائق المناقصة
٧	٤. الإستفسارات توضيح وثائق المناقصة
٧	٥.تعديل وثائق المناقصة
٨	ج.إعداد العطاءات
٨	٦. الأهلية القانونية
٨	٧.وثائق إثبات أهلية المستلزمات والاجهزة المخبرية ومطابقتها لوثائق المناقصة
٩	٨. مؤهلات مقدم العطاء
١٠	٩. عطاء واحد لكل مقدم عطاء
١٠	١٠.كلفة العطاء
١٠	١١.لغة العطاء
١٠	١٢.الوثائق المكونة للعطاء
١٠	١٣. استمارة تقديم العطاء
١٠	١٤.أسعار العطاء والحسومات
١٢	١٥. عملات العطاء
١٢	١٦.فترة نفاذالعطاءات
١٢	١٧.ضمان العطاء
١٤	١٨.شكل وتوقيع العطاء
١٤	١٩.ختم وتأشير العطاءات
١٥	٢٠.الموعد النهائي لتسليم العطاءات
١٥	٢١.العطاءات المتأخرة
١٥	٢٢.تعديل وسحب العطاءات
١٦	هـ – فتح وتقييم العطاءات
١٦	23.فتح العطاءات
١٧	٢٤.توضيح العطاءات
١٧	٢٥.سرية الإجراءات
١٧	٢٦.التدقيق الأولي للعطاءات وتحديد استجابتها
١٨	٢٧. تصحيح الأخطاء
١٨	٢٨.التحويل إلى عملة واحدة
١٨	٢٩.تقييم ومقارنة العطاءات
١٩	٣٠.الأفضلية المحلية
١٩	٣١.حق جهة التعاقد في قبول أو رفض أي عطاء أو كل العطاءات
١٩	٣٢.الأهلية القانونية ومؤهلات مقدم العطاء
١٩	و –ترسية العقد
١٩	٣٣.معايير الترسية
٢٠	٣٤.حق جهة التعاقد في تعديل الكميات عن دإرساءالعقد
٢٠	٣٥.إشعار بقرار الترسية
٢٠	٣٦.الشكاوى والطعون
٢٠	٣٧.توقيع العقد
٢١	٣٨.ضمان حسن الأداء

تعليمات إلى مقدمي العطاءات

أ. عام

<p>١. نطاق المناقصة</p>	<p>١,١ تدعو جهة التعاقد المذكورة في ورقة بيانات العطاء (Bid Data Sheet – BDS) وفي الشروط الخاصة للعقد (Special Conditions of Contract – SCC)، لتقديم العطاءات للتعاقد على الأجهزة الطبية كما تم تحديده في ورقة بيانات العطاء وفي قائمة متطلبات التعاقد.</p> <p>يتم تمويل العقد من المبالغ المخصصة في الموازنة المحددة في ورقة بيانات العطاء</p> <p>١,٢ المصطلحات التالية ستكون لها المعاني المحددة في وثائق المناقصة هذه: "الكتابة" تعني أي تواصل مكتوب أو مطبوع بما في ذلك الكتاب/الخطاب الذي يتم استلامه باليد، أو إرساله بالتلكس والفاكس؛ "اليوم" يعني يوماً شمسياً؛ صيغة المفرد تعني أيضاً صيغة الجمع.</p> <p>٢,١ تشترط سياسة جهة التعاقد على مقدمي العطاءات والمجهزين والمقاولين والمقاولين الثانويين والعاملين لديهم أن يراعوا أعلى معايير الأخلاق خلال عمليات التعاقد وتنفيذ العقود. في سبيل تحقيق هذه السياسة:</p> <p>(أ) تعتمد جهة التعاقد تعريف "الفساد والاحتيال" بحسب القوانين العراقية النافذة وذات الصلة. ولغرض هذه المادة، ستسترشد جهة التعاقد أيضاً بتعريفات المصطلحات كما تم تحديدها أدناه:</p>
<p>٢. الفساد والاحتيال</p>	<p>(١) "ممارسة فاسدة" ("corrupt practice") تعني عرض أو تقديم أو استلام أو استدراج أي شيء ذي قيمة، سواء بشكل مباشر أو غير مباشر، وذلك بهدف التأثير بشكل غير سليم على أفعال أية جهة؛</p> <p>(٢) "ممارسة احتيالية" ("fraudulent practice") تعني أي فعل أو إغفال (ومن ضمنها التشويه أو سوء التمثيل) يؤدي عن دراية أو بتهور، إلى خداع أو محاولة خداع جهة ما، سواء للحصول على منفعة مادية أو منفعة أخرى أو للتملص من التزام ما؛</p>
	<p>(٣) "ممارسة تواطؤية" ("collusive practice") تعني أية خطة أو ترتيب بين طرفين أو أكثر، وذلك لغاية غير سليمة، متضمنة التأثير بشكل غير سليم على أفعال جهة أخرى؛</p> <p>(٤) "ممارسة قهرية" ("coercive practice") تعني إلحاق الضرر أو الإيذاء أو التهديد بإلحاق الضرر أو الإيذاء، بشكل مباشر أو غير مباشر، بأي جهة أو ممتلكات تلك الجهة، وذلك بهدف التأثير بشكل غير سليم على أفعال جهة ما؛</p>
	<p>(٥) "ممارسة الإعاقة" ("obstructive practice") هي:</p> <p>(٥,١) الإلتلاف أو التزوير أو التغيير المتعمد في الوثائق والأدلة أو حجبها بشكل متعمد عن التحقيق أو الإدلاء بشهادة زور إلى المحققين، وذلك لإعاقة أية إجراء تبشكّل واضح يجريها المشتري للتحقيق في إدعاءات ممارسات الفساد أو الإحتيال أو القهر أو التواطؤ وفق القوانين العراقية النافذة؛ و/أو تهديد أو مضايقة أو ترهيب أي جهة، وذلك لمنعها من كشف معرفتها بأمر تتعلق بالتحقيق أو لمنعها من متابعة أو مواصلة إجراءات التحقيق، أو</p> <p>(٥,٢) الممارسات التي تهدف إلى إعاقة أو عرقلة بشكل واضح ممارسة الحق في المعاينة والتدقيق بموجب المادة ٢,١ (د) أدناه من التعليمات إلى مقدمي العطاءات الواردة أدناه وفق القوانين العراقية النافذة.</p>
	<p>(ب) سوف ترفض جهة التعاقد أي عطاء إذا قررت وفق القوانين العراقية النافذة أن مقدم العطاء المقترح ترسية العقد عليه، قد تورط بشكل مباشر أو من خلال وكيل، في ممارسات فساد أو احتيال أو تواطؤ أو قهر أو إعاقة خلال عملية التنافس على العقد المعني؛</p>

(ج)	سوف تعاقب جهة التعاقد أي طرف (شركة أو شخص) وفقاً للقوانين العراقية النافذة، بما في ذلك إعلان عدم تأهيله قانونياً لترسية العقد عليه، سواء كان ذلك إلى أجل غير محدد أو لمدة محددة من الوقت، وذلك إذا قررت السلطات العراقية المختصة أن هذا الطرف قد تورط بشكل مباشر أو من خلال وكيل، في ممارسات فساد أو احتيال أو تواطؤ أو قهر أو إعاقة خلال عملية التنافس على عقد ممول من جهة التعاقد، أو خلال تنفيذه؛
(د)	يحق لجهة التعاقد القيام بمعاينة الحسابات والسجلات ووثائق أخرى متعلقة بتقديم العطاء وتنفيذ العقد لمقدمي العطاءات والمجهزين والمقاولين والمقاولين الثانويين، وبإحالة هذه المستندات إلى التدقيق عبر السلطات المختصة وفق القوانين العراقية النافذة.

ب. وثائق المناقصة

٣,١	إن وثائق المناقصة هي المستندات الواردة أدناه ويجب أن تقرأ بالترابط مع أية ملاحق صادرة وفق المادة ٥ من التعليمات إلى مقدمي العطاءات:	محتويات ٣. وثائق المناقصة
	<p>القسم الأول. تعليمات إلى مقدمي العطاءات (ITB)</p> <p>القسم الثاني. ورقة بيانات العطاء (BDS)</p> <p>القسم الثالث. معايير التقييم والتأهيل</p> <p>القسم الرابع. مستندات العطاء</p> <p>القسم الخامس. الدول المؤهلة</p> <p>القسم السادس. قائمة متطلبات التعاقد</p> <p>القسم السابع. الشروط العامة للعقد (GCC)</p> <p>القسم الثامن. الشروط الخاصة للعقد (SCC)</p> <p>القسم التاسع. مستندات العقد</p>	
٣,٢	لا يشكل كتاب الدعوة / أعلان لتقديم العطاءات جزءاً رسمياً من وثيقة العطاء.	
٤,١	يمكن لأي مقدم عطاء محتمل يحتاج إلى أي توضيح حول وثيقة العطاء، أن يتصل بجهة التعاقد تحريراً أو بواسطة الكابل (يشمل مصطلح "كابل" البريد الإلكتروني أو التلكس أو الفاكس) على عنوان جهة التعاقد كما هو محدد في ورقة بيانات العطاء. ستستجيب جهة التعاقد تحريراً لأي طلب توضيح (استفسار) على سبيل المثال إذا كان فترة الاعلان (١٥) يوم فتكون الاستفسارات لا تقل عن (١٠) ايام وحسب مدة الاعلان، سوف تُرسل جهة التعاقد نسخاً عن إجاباتها (بما في ذلك وصف موضوع الاستفسار دون تحديد مصدره) إلى جميع مقدمي العطاءات المحتملين الذين استلموا وثيقة العطاء منها.	٤. الإستفسارات وتوضيح وثائق المناقصة
٤,٢	لا يجوز إعطاء أية معلومات إلى أية جهة غير مختصة عن أسماء وعناوين مقدمي العطاءات أو وكلائهم وذلك للمحافظة على سرية الإجراءات خلال فترة الاعلان.	
٥,١	يمكن لجهة التعاقد قبل الموعد النهائي لتسليم العطاءات بمدة مناسبة، أن تعدل في مستندات وثيقة المناقصة عبر إصدار ملاحق لها.	٥. تعديل وثائق المناقصة
٥,٢	يعتبر أي ملحق قد صدر جزءاً من وثائق المناقصة وفقاً للمادة ٣,١ من التعليمات إلى مقدمي العطاءات، ويجب تبليغه تحريراً إلى كل من قام بشراء وثائق المناقصة، وبالتالي يعتبر ملزماً لهم. على مقدمي العطاءات تأكيد استلام أي من هذه الملاحق فور تبليغهم بها، وستعتبر المعلومات الواردة فيها مأخوذة بالحسبان من قبل مقدم العطاء في عطائه.	

٥,٣	من أجل إعطاء مقدمي العطاءات المحتملين الوقت المناسب لاختيار الملحق بالاعتبار عند إعدادهم لعطاءاتهم، ستقوم جهة التعاقد، وفقاً لتقديرها، إلى تمديد الموعد النهائي لتسليم العطاءات. وفي هذه الحالة، على جهة التعاقد أن تبلغ جميع مقدمي العطاءات بتمديد الموعد النهائي لتسليم العطاءات وذلك عبر الكابل ملحقاً بإشعار تحريري للتأكيد على ذلك. كما ستقوم بنشر إعلان تمديد الموعد النهائي لتسليم العطاءات بالطريقة ذاتها التي نشرت فيها الإعلان عن هذه المناقصة.
-----	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ج.	إعداد العطاءات
٦. الأهلية القانونية	٦,١ إن هذه المناقصة هي لجميع الشركات المؤهلة قانونياً بحسب القوانين السارية في العراق ومن ضمنها تعليمات المكاتب العلمية لسنة ١٩٩٩. يمكن منع شركات من المشاركة في تقديم العطاء في الحالات التالية: الشركات التي لديها تضارب في المصالح. سوف يتم استبعاد جميع مقدمي العطاءات الذين يتبين أنهم في تضارب للمصالح. يمكن اعتبار أن مقدم العطاء هو في تضارب للمصالح مع طرف ما أو أكثر خلال عملية العطاء هذه، اذا: (١) كان لديهم شريك مشترك (common controlling partner) يسيطر على أعمالهما؛ أو (٢) تلقوا أو يتلقون أي دعم (subsidy) بشكل مباشر أو غير مباشر من أي منهم؛ أو (٣) كان لديهم الممثل القانوني نفسه لأغراض هذا العطاء؛ أو (٤) كانت لديهم علاقة مباشرة أو عن طريق طرف ثالث- مع بعضهم البعض، تمكنهم من الحصول على معلومات حول عطاء مقدم العطاء الآخر أو التأثير على هذا العطاء أو التأثير في قرارات جهة التعاقد بشأن عملية المناقصة هذه. (٥) قام مقدم عطاء ما بتقديم أكثر من عطاء في هذه المناقصة، سواء كان ذلك منفرداً أو من ضمن شراكة أو ائتلاف شركات، مما سيؤدي إلى استبعاد جميع تلك العطاءات. وبالرغم من ذلك، هذا لن يحد من إمكانية مشاركة مقدم العطاء كمقاول ثانوي في عطاء آخر أو مشاركة شركة ما كمقاول ثانوي في أكثر من عطاء؛ أو (٦) قد قدم مقدم العطاء المواصفات أو غيرها من الوثائق التي ستستخدم في التعاقد على الأجهزة الطبية موضوع وثائق المناقصة هذه، وذلك بطلب من جهة التعاقد.
٦,٢	لا يسمح لموظفي الحكومة والقطاع العام أن يشاركوا بشكل مباشر أو غير مباشر في المناقصات.
٦,٣	تعتبر أية شركة يُدرج اسمها على القائمة السوداء أو تُعلق مشاركتها في المناقصات خلال فترة زمنية محددة من قبل السلطات المختصة، غير مؤهلة قانونياً لتقديم عطاء. إن قائمة الشركات المعاقبة وغير المؤهلة قانونياً متوفرة على الموقع الإلكتروني المحدد في ورقة بيانات العطاء.
٧. وثائق إثبات أهلية الأجهزة الطبية ومطابقتها لوثائق المناقصة.	٧,١ بحسب المادة ١٢ من التعليمات إلى مقدمي العطاءات، يتوجب على مقدم العطاء أن يقدم كجزء من عطاءه وبحسب موافقة جهة التعاقد، الوثائق التي تثبت أهلية الأجهزة الطبية التي سيتم تقديمها بموجب العقد. ٧,٢ إن وثائق إثبات أهلية الأجهزة الطبية هي تصريح بدول المنشأ لهذه الأجهزة الطبية ويتم ذلك في جدول الأسعار، ويجري التأكيد على ذلك بشهادات منشأ صادرة عن الجهات المختصة في ذلك البلد وذلك عند شحن هذه البضود؛ يجب أن تُصايق السلطات العراقية المختصة في بلد المنشأ على هذه الشهادات وحسب ماتتطلبه التشريعات النافذة وكما مثبت في ورقة البيانات .

<p>٧,٣ قد تكون الوثائق الإثباتية لمطابقة الأجهزة الطبية والخدمات كما هو محدد في القسم السادس - قائمة متطلبات التعاقد (Schedule of Requirements) على شكل مواصفات تحريرية/نصوص، وبيانات وسوف تتألف من:</p>	
<p>(أ) وصف مفصل للخصائص الأساسية للأجهزة الطبية</p>	
<p>(ب) جدول مقارنة لكل بند من بنود المتطلبات الفنية (item-by-item commentary)، يُثبت استجابة الأجهزة الطبية جوهرياً للمتطلبات المحددة في المواصفات الفنية، أو يحدد الانحرافات والاستثناءات لأحكام هذه المواصفات الفنية؛</p>	
<p>(ج) أية مستندات أخرى خاصة بالمناقصة وكما هي محددة في ورقة بيانات العطاء.</p>	
<p>٧,٤ ما لم تحدد ورقة بيانات العطاء خلاف ذلك، يتوجب على مقدم العطاء تسجيل الأجهزة الطبية التي سيتم تقديمها لدى السلطات المختصة في العراق؛ على مقدم العطاء أن يرفق مع عطائه نسخة عن شهادة التسجيل إذا كان قد سجل هذه الأجهزة الطبية بحلول موعد تسليم العطاءات. وإلا، يتوجب على مقدم العطاء الفائز أن يقدم إلى جهة التعاقد عند توقيع العقد إما:</p>	
<p>(أ) نسخة عن شهادة تسجيل الأجهزة الطبية للاستخدام في العراق. أو في حال لم يتم الحصول بعد على شهادة التسجيل هذه، (ب) مستندات ثبوتية، بحسب موافقة جهة التعاقد، على أن مقدم العطاء قد التزم بجميع متطلبات التسجيل كما هي محددة في ورقة بيانات العطاء.</p>	
<p>(ج) جواز الإستهانة من التسجيل بحسب صلاحيات وزير الصحة. ٧,٤,١ يجب على جهة التعاقد أن تتعاون مع مقدم العطاء الفائز لتسهيل عملية التسجيل في العراق. تحدد ورقة بيانات العطاء اسم الوكالة والشخص المسؤول عن إعطاء أية معلومات إضافية حول عملية التسجيل.</p>	
<p>٧,٤,٢ (أ) إذا لم يتم تسجيل الأجهزة الطبية التي سيقدمها مقدم العطاء الفائز عند توقيع العقد، فسوف يُصبح العقد نافذاً اعتباراً من تاريخ استلام شهادة التسجيل. (ب) يجوز لوزير الصحة استثناء المناقص الفائز من تقديم شهادة تسجيل الدواء عند توقيع العقد وفي هذه الحالة يكون العقد نافذاً.</p>	
<p>٧,٥ لأغراض جدول المقارنة الواجب تقديمه وفقاً للمادة ٧,٣ (ب) من التعليمات إلى مقدمي العطاءات الواردة أعلاه، فإن أية إشارة من قبل جهة التعاقد في المتطلبات الفنية إلى معايير وكذلك أسماء/علامات تجارية هي على سبيل الوصف وليس الحصر. يجوز لمقدم العطاء استخدام معايير، أسماء/علامات تجارية، و/أو أرقام موديلات بديلة في عطائه، شرط أن يثبت بحسب موافقة جهة التعاقد أن المواصفات البديلة التي سيستخدمها، تعادل جوهرياً تلك المحددة في المواصفات الفنية.</p>	
<p>٨,١ على مقدم العطاء تقديم الوثائق الثبوتية للتأكيد بحسب موافقة جهة التعاقد بأن:</p>	<p>٨. مؤهلات مقدم العطاء</p>
<p>(أ) مقدم العطاء لديه القدرة المالية والفنية والإنتاجية الضرورية لتنفيذ العقد، وأنه يستوفي معايير التأهيل المحددة في القسم الثالث – معايير التأهيل والتقييم.</p>	
<p>(ب) في حال أن يقوم بنفسه بتصنيع أو إنتاج الأجهزة الطبية التي يقدمها والمحددة في ورقة بيانات العطاء، فلهذه التحويل من الجهة المصنعة أو المنتجة لتقديم هذه الأجهزة الطبية في العراق وفقاً لصيغة التصريح من الجهة المصنعة – المستند (Manufacturer's Authorization Form) المرفق في القسم الرابع.</p>	
<p>(ج) في حال لم يكن مقدم العطاء يمارس الأعمال التجارية في العراق، فيكون أو سوف يصبح (في حال ترسية العقد عليه) مُمثلاً بوكيل محلي في العراق للخدمات المتصلة، مؤهل وقادر على القيام بالتزامات الضمانات لمقدم العطاء التي تم وصفها في الشروط العامة والخاصة للعقد و/أو المواصفات الفنية.</p>	

(د) أن مقدم العطاء يستوفي معايير التأهيل المدرجة في القسم الثالث – معايير التأهيل والتقييم (لمراجعة المواد/الفقرات الإضافية المتعلقة الاجهزة الطبية في القسم الثالث).	
٩,١ يتوجب على كل شركة تقديم عطاء واحد في هذه المناقصة، وذلك كمقدم عطاء منفرد ووفقاً للمادة ٦,١ (أ) من التعليمات إلى مقدمي العطاءات.	٩. عطاء واحد لكل مقدم عطاء
١٠,١ يتحمل مقدم العطاء جميع التكاليف المرتبطة بإعداد وتسليم عطائه؛ وفي أي حال، لن تكون جهة التعاقد مسؤولة أو ملتزمة بهذه التكاليف، بصرف النظر عن سير المناقصة أو نتائجها.	١٠. كلفة العطاء
١١,١ يجب ان يتم اعداد العطاء وكافة المراسلات والوثائق المتبادلة بين مقدم العطاء وجهة التعاقد باللغة المشار اليها في وقة بيانات العطاء . يمكن ان يقدم مقدم العطاء أيا من المطبوعات المتصلة والتي تشكل جزءا من عطائه في لغة اخرى على ان تترجم بترجمة دقيقة لنصوصها الى لغة العطاء ، وحينها تعتمد الترجمة لغرض تفسير العطاء .	١١. لغة العطاء
١٢,١ يجب أن يشمل العطاء المقدم ما يلي :	١٢. الوثائق المكونة للعطاء
<p>(أ) استمارة تقديم العطاء وجدول الأسعار كاملين وفق النماذج المشار إليها في القسم الرابع؛</p> <p>(ب) ضمان العطاء (النسخة الأصلية) وفق المادة ١٧ من التعليمات إلى مقدمي العطاءات (ضمان العطاء)؛</p> <p>(ج) تفويض تحريري و نافذ يخول للتوقيع على العطاء ليلزم مقدم العطاء؛</p> <p>(د) إثباتات موثقة وفقاً للمادة ٧ من التعليمات إلى مقدمي العطاءات، تؤكد بحسب موافقة جهة التعاقد، أن الاجهزة الطبية هي مطابقة لمتطلبات و وثائق المناقصة؛</p> <p>(هـ) إثباتات موثقة وفقاً للمادة ٨ من التعليمات إلى مقدمي العطاءات – مؤهلات مقدم العطاء، تؤكد بحسب موافقة جهة التعاقد، أن مقدم العطاء مؤهل لتنفيذ العقد في حال تم قبول عطائه؛</p> <p>(و) وصل شراء مقدم العطاء لوثيقة العطاء؛</p> <p>(ز) التصريح من الجهة/الشركة المصنعة (Manufacturer's Authorization Form) وفق النموذج المرفق في القسم الرابع، إن وجد بحسب المادة ٨,١ (ب) من التعليمات إلى مقدمي العطاءات.</p> <p>(ح) أية وثيقة أخرى مطلوبة في ورقة بيانات العطاء.</p>	
١٣,١ يتعين على مقدم العطاء تقديم استمارة تقديم العطاء (Bid Form) وجدول الأسعار (Price Schedule) المناسب وفق النماذج المرفقة في القسم الرابع، محدداً الاجهزة الطبية التي سيقوم بتقديمها، مع وصف موجز لها، ومحدداً دول منشأها، كمياتها، وأسعارها.	١٣. استمارة تقديم العطاء
١٤,١ يجب أن يتم تسعير جميع البنود المحددة في جدول الأسعار وفق نموذج جدول الأسعار (Price Schedule) المرفق في القسم الرابع. على مقدم العطاء أن يقوم بتحديد الأسعار في جميع الأعمدة الواردة في جدول الأسعار كما هو مطلوب.	١٤. أسعار العطاء والحسومات
١٤,٢ تحدد أسعار الاجهزة الطبية التي سيتم تجهيزها محلياً أو تلك الموجودة في العراق ولكن من منشأ أجنبي، في جدول الأسعار المرفق في القسم الرابع (٢). أما الاجهزة الطبية التي سيتم استيرادها من خارج العراق فيجب أن يتم تسعيرها في جدول الأسعار المرفق في القسم الرابع (٣). ١٤,٣ يجب التنبيه إلى الأمور التالية عند إكمال جدول الأسعار وذلك لمتطلبات المطابقة:	

١٤,٣,١ يتم إدراج أسعار الاجهزة الطبية المحلية أو تلك الموجودة في العراق ولكن من منشأ أجنبي، بشكل منفصل، وذلك في العامود رقم ٥ من جدول الأسعار المرفق في القسم الرابع (٢)، على النحو التالي:

العامود رقم ٥ (أ): أسعار الاجهزة الطبية التي يتم تسليمها عند المصنع (ex-factory) / الاجهزة الطبية التي يتم تسليمها في صالة العرض (ex-showroom) / الاجهزة الطبية التي يتم تسليمها من المستودع (ex-warehouse) / الاجهزة الطبية الجاهزة (off-the-shelf)، وذلك بحسب الحالة؛ يجب أن تشمل هذه الأسعار جميع الرسوم والضرائب (مثال الضريبة على المبيعات والرسوم الكمركية والرسوم على مواد الاستهلاك، الخ...) المدفوعة أو التي يتم تسديدها على أساس مكونات الاجهزة الطبية وعلى المواد الخام المستخدمة في تصنيع الاجهزة الطبية أو تجميعها والتي تم تحديد أسعارها على أساس تسليمها عند المصنع أو في صالة العرض أو من المستودع، الخ... أو الرسوم والضرائب المدفوعة على الاجهزة الطبية ذات المنشأ الأجنبي والتي تم استيرادها مسبقاً، وتم تحديد أسعارها على أساس تسليمها في صالة العرض الخ... . تشمل هذه الأسعار أيضاً تكاليف التوضيب والشحن.

العامود رقم ٥ (ب): أية ضرائب مبيعات وغيرها من الضرائب والرسوم التي سيقوم مقدم العطاء بتسديدها في العراق في ما يتعلق بالاجهزة الطبية ، وذلك في حال ترسية العقد عليه (مثلاً ضريبة الاستهلاك والضريبة على المبيعات، الخ...) .

العامود رقم ٥ (ج): تكاليف النقل الداخلي البري والتأمين وتحميل الاجهزة الطبية وتفريغها (النفاض-Unloading) وغيرها من التكاليف العرضية (Incidental) الضرورية حتى تسليم الاجهزة الطبية إلى وجهتها النهائية كما هو محدد في قائمة متطلبات التعاقد.

العامود رقم ٥ (د) : اسعار الخدمات الثانوية ما فيها التركيب وبيان كيفية التشغيل / الاستخدام والتدريب في موقع لدى الجهات المستفيدة (المستخدم النهائي) ان كما محدد في قائمة المتطلبات التعاقد .

١٤,٣,٢ يجب إدراج اسعار الاجهزة الطبية التي سيتم استيرادها من خارج العراق، بشكل منفصل في العامود رقم ٥ من جدول الأسعار المرفق في القسم الرابع (٣)، على النحو التالي:

العامود رقم ٥ (أ): أسعار الاجهزة الطبية التي يتم تسليمها على أساس (CIP) في ميناء/ مطار ونقطة الوصول.

العامود رقم ٥ (ب): أسعار الاجهزة الطبية التي يتم تسليمها على أساس (DDP) (رسوم التسليم مدفوعة)، عند موقع المستخدم النهائي في العراق كما هو محدد في قائمة متطلبات التعاقد .

العامود رقم ٥ (ج) اسعار الخدمات الثانوية بما فيها التركيب وبيان كيفية التشغيل / الاستخدام و التدريب في الموقع لدى الجهات المستفيدة (المستخدم النهائي) ان وجد وكما محدد في قائمة متطلبات التعاقد .

١٤,٣,٣ يحدد سعر عقد الصيانة السنوي (Annual Maintenance Contract - AMC) في موقع المستخدم النهائي، وذلك في جدول الأسعار بحسب النموذج المرفق في القسم الرابع (٤)، إن وجد، ويحدد هذا السعر لعدد السنوات التي تلي إنتهاء فترة ضمان العيوب، كما تم تحديده في قائمة متطلبات التعاقد. يشمل هذا السعر الضرائب النافذة بتاريخ موعد فتح العطاءات. يتوجب على مقدم العطاء تحديد أية ضرائب إضافية يتعين تسديدها. ما لم يحدد خلاف ذلك في وثائق المناقصة، تعتبر الأسعار شاملة لهذه الضرائب ولا يجوز المطالبة بها لاحقاً. خلال مدة عقد الصيانة السنوية، على المجهز أن يحتفظ بالكمية الكافية من قطع الغيار وأن يستجيب فوراً لأي طلب صيانة/تصليح. يتوجب على مقدم العطاء أن يضمن بقاء المعدات موضوع عقد الصيانة السنوية عاملةً بشكل سليم وصحيح (UPTIME warranty) وكما هو محدد في القسم السادس - قائمة متطلبات التعاقد، وذلك إن وجد.

وفي حال تخطت فترات الأعطال (downtime) خلال عقد الصيانة السنوية فيتوجب عندها تمديد فترة هذا العقد بمدة تعادل ضعف فترات الأعطال.	
١٤,٤ سوف يتم اعتماد المصطلحات (EXW, FCA, FOB, CIF, CIP, DDP, الخ...) استناداً للأحكام الدولية لتفسير المصطلحات التجارية بحسب ما هو محدد في آخر إصدار من إصدارات الإنكوترمز® INCOTERMS الذي يتم نشره من قبل غرفة التجارة الدولية في باريس (كما هو محدد في ورقة البيانات)	
١٤,٥ إن تقديم الأسعار وفقاً لتفصيل بنود الأسعار بحسب المادة ١٤,٣ أعلاه من التعليمات إلى مقدمي العطاءات، يهدف فقط إلى تسهيل عملية مقارنة العطاءات من قبل جهة التعاقد، ولن يحد بأي شكل كان من حقها في التعاقد على أية مجموعة من البنود المقدمة في العطاء.	
١٤,٦ يجب أن تكون الأسعار المقدمة من قبل مقدم العطاء ثابتة وغير قابلة للتغيير خلال فترة تنفيذ العقد مهما كان السبب.	
١٤,٧ إذا تمّ تحديد أكثر من جدول كميات واحد (أو مجموعة/وحدة - lot) في جدول متطلبات التعاقد فيتم تحديد أكثر من جدول كميات واحد (أو المجموعات/وحدات - lots) على أن يتم تسعير جميع بنود وكميات السلع الواردة في هذا الجدول أو المجموعة. يتوجب على مقدم العطاء أن يحدد الجداول (المجموعات) بوضوح ويقوم بتسعير كل منها بشكل منفصل في جداول الاسعار المخصصة لكل منها. سوف يتم تقييم العطاءات لكل جدول (مجموعة) بشكل منفصل.	
١٤,٨ إهمال العرض المبني على تخفيض نسبة مئوية أو مبلغ مقطوع من اي العطاءات الاخرى المقدمة في المناقصة وعدم قبول اي تحفظ واي تخفيض للسعر يقدم بعد موعد غلق المناقصة ونؤكد على شرط عدم اجراء التغييرات بعد التبليغ بالاحالة واي رسالة للتخفيض ترد بعد تاريخ الغلق بدون طلب من كيماديا سيتم اهمالها وعدم النظر فيها.	
١٥,١ يجب أن تقدم الأسعار بالعملات التالية: (أ) على مقدم العطاء أن يقدم أسعار الاجهزة الطبية التي سيتم تقديمها من العراق بالدينار العراقي (ب) يجوز لمقدم العطاء أن يقدم أسعار الاجهزة الطبية التي سيتم تقديمها من خارج العراق بالعملة المحددة في ورقة بيانات العطاء.	١٥. عملات العطاء
١٦,١ يجب أن تبقى العطاءات نافذة/سارية على الأقل للمدة المحددة في ورقة بيانات العطاء بعد الموعد النهائي لتسليم العطاءات والمحدد من قبل جهة التعاقد وفقاً للمادة ٢٠ من التعليمات إلى مقدمي العطاءات. سيتم رفض العطاء الذي تكون مدة نفاذه أقل من المطلوب باعتباره عطاءً غير مستجيب للشروط.	١٦. فترة نفاذ العطاءات
١٦,٢ في حالات استثنائية، وقبل إنتهاء فترة نفاذ العطاء الأولية، يجوز لجهة التعاقد أن تطلب من مقدمي العطاءات تمديد فترة نفاذ عطاءاتهم لمدة إضافية محددة. يجب أن يتم هذا الطلب وجواب مقدمي العطاءات تحريراً. يجوز لمقدم العطاء أن يرفض طلب التمديد هذا، وذلك دون مصادرة ضمان عطائه. أما في حال قبول مقدم العطاء لهذا الطلب، فعندها لن يُطلب منه ولن يُسمح له أن يقوم بتعديل عطائه؛ ولكن سيطلب منه في المقابل تمديد فترة نفاذ ضمان عطائه.	
١٧,١ على مقدم العطاء أن يقدم، كجزء من عطائه، ضمان عطاء غير مشروط وقابل للدفع عند أول طلب من جهة التعاقد، ويكون ضمان العطاء إما بصيغة: (أ) خطاب ضمان . (ب) صك مصدق. (ج) او اية صيغة اخرى تحددها جهة التعاقد في ورقة البيانات . يجب أن تكون قيمة ضمان العطاء وفق ما هو محدد في ورقة بيانات العطاء في القسم الثاني وقائمة متطلبات التعاقد في القسم السادس.	١٧. ضمان العطاء

١٧,٢	يجب أن يكون ضمان العطاء موجهاً إلى جهة التعاقد مع ذكر عنوان ورقم المناقصة / كتاب الدعوة، كما يجب أن يبقى نافذاً لمدة لا تقل عن ٢٨ يوماً بعد انتهاء فترة نفاذ العطاء أو بعد انتهاء أي تمديد لاحق لفترة نفاذ العطاء وفقاً للمادة ١٦,٢ من التعليمات إلى مقدمي العطاءات.
١٧,٣	يجب أن يكون ضمان العطاء، باختيار مقدم العطاء، إما على شكل (خطاب ضمان) ضمان مصرفي (Bank Guarantee) صادراً عن أحد المصارف المعتمدة في العراق وفقاً لتعليمات المصرف المركزي العراقي، أو صدك مصدق أو أية صيغة تحددها جهة التعاقد في ورقة البيانات. وإذا صدر الضمان المصرفي (Bank Guarantee) عن مصرف موجود خارج العراق، فيجب أن يكون موقعاً ومصدقاً من المؤسسة المالية المرادفة لهذا المصرف المعتمدة في العراق لجعل هذا الضمان قابلاً للتنفيذ (back-to-back counter guarantee).
١٧,٤	ستقوم جهة التعاقد (بناء على توصية لجان الدراسة والتحليل) برفض أي عطاء لا يرفق معه ضمان عطاء مقبول وذلك باعتباره عطاءً غير مستجيب للشروط.
١٧,٥	بحسب موافقة جهة التعاقد، يحق لجهة التعاقد أن تطلق ضمانات العطاء العائدة إلى مقدمي العطاءات الذين لا يحتمل ترسية العقد عليهم، وذلك قبل انتهاء مدة نفاذ عطاءاتهم وبعد أن تكون التوصية بالإحالة قد صدرت. في هذه الحالة، يتم الاحتفاظ بضمانات العطاء العائدة لمقدمي العطاءات الذين يحتلون المراتب الثلاث الأولى عملاً بأحكام المادة ٣٨,٢ من التعليمات إلى مقدمي العطاءات.
١٧,٦	يعاد ضمان العطاء لمقدم العطاء الفائز بعد توقيع اتفاقية العقد وتقديمه ضمان حسن الأداء المطلوب.
١٧,٧	يمكن أن تصدر جهة التعاقد ضمان العطاء إذا: (أ) سحب مقدم العطاء عطاءه قبل انتهاء مدة نفاذه وبعد غلق المناقصة، باستثناء ما نصت عليه الفقرتين ١٦,٢ و ٢٢,٣ من التعليمات إلى مقدمي العطاءات؛ أو (ب) فشل مقدم العطاء الفائز خلال المدة المحددة في: (١) التوقيع على العقد، أو (٢) تقديم ضمان حسن الأداء المطلوب.
	(ج) إذا تقدم مقدم عطاء غير ناجح بشكوى أو اعتراض وفقاً للمادة ٣٦ من التعليمات إلى مقدمي العطاءات، وتبين عندها للسلطات المختصة أن هذا الشكوى أو هذا الاعتراض كان لأسباب خاطئة أو غير مبررة؛ إن قيمة الأضرار الناتجة عن هذا التأخير في توقيع العقد سوف يتم تعويضها وفق القوانين العراقية والإجراءات النافذة.
١٧,٨	إذا لم يقدم بعض مقدمي العطاءات ضمان العطاء وذلك بسبب الإعفاء المنصوص عليه في القوانين العراقية النافذة، كما هو الحال مثلاً بالنسبة للشركات العامة أو غيرها بحسب ما هو محدد في ورقة بيانات العطاء للمادة ١٧,١ من التعليمات إلى مقدمي العطاءات، و أ. إذا سحب مقدم العطاء عطاءه قبل انتهاء مدة نفاذه المحددة في استمارة تقديم العطاء وبعد غلق المناقصة، باستثناء ما نصت عليه المادة ١٦,٢ من التعليمات إلى مقدمي العطاءات؛ أو ب. إذا أصبح مقدم العطاء الفائز ولكن فشل في توقيع العقد وفقاً للمادة ٣٧ من التعليمات إلى مقدمي العطاءات؛ أو في تقديم ضمان حسن الأداء وفقاً للمادة ٣٨ من التعليمات إلى مقدمي العطاءات؛

<p>ف عندها، يمكن لجهة التعاقد- في حال نصت ورقة بيانات العطاء على ذلك-، أن تعلن عدم أهلية مقدم العطاء لأرساء العقد عليه وأن تمضي في تطبيق الإجراءات الإدارية المنصوص عنها في ورقة بيانات العطاء.</p>	
<p>١٨,١ يجب أن يُعدّ مقدم العطاء عطاءه ويقدمه بنسخته الأصلية ويجوز أن تشمل قرصاً مدمجاً (Compact Disk) بالعرض الفني، أما العرض المالي فيقدم في نسخة أصلية (ورقية) واحدة.</p>	<p>١٨. شكل وتوقيع العطاء</p>
<p>١٨,٢ يجب أن يتضمن العطاء الأصلي وكل من النسخ كافة الوثائق المحددة في المادة ١٢,١ من التعليمات إلى مقدمي العطاءات، على أن تكون كل وثائق العطاء مطبوعة أو محررة بحبر لا يزول، وموقعة من مقدم العطاء أو شخص مسؤول لذلك لإلزام مقدم العطاء بالعقد. يجب أن يكون هذا التفويض بحسب ما هو محدد في ورقة بيانات العطاء، من قبل المخولين قانونياً للتوقيع والذي بموجب المادة ١٢,١ (ج) من التعليمات إلى مقدمي العطاءات سوف يرفق بالعطاء. على مقدم العطاء التأكد من توقيع المخول للتوقيع على استمارة تقديم العطاء (Bid Submission Form) وعلى كل صفحة من صفحات جداول الأسعار (Price Schedules) وعلى كافة الوثائق المرفقة بعطاءه وذلك من الشخص الموقع على العطاء. يجب أن تكون الإضافات والتصحيحات موقعة من قبل مقدم العطاء وأن يكون التوقيع عليها بالاسم الأول أو بالأحرف الأولى. على مقدم العطاء أن يحدد الأسعار بالحروف والأرقام على النحو المطلوب في جداول الأسعار. إن أية شروط أخرى يتم تحديدها في ورقة بيانات العطاء.</p>	
<p>١٨,٣ يجب ألا يحتوي العطاء على أية كتابة بين السطور أو محو أو تعديلات لوثائق المناقصة، باستثناء تلك الضرورية لتصحيح الأخطاء التي ارتكبها مقدم العطاء أثناء إعداد مستندات العطاء. وفي هذه الحالة، يتوجب على المخول أو المخولين للتوقيع على العطاء التوقيع كاملاً وبالأحرف الأولى على هذه التصحيحات.</p>	

د – تسليم العطاءات

<p>١٩,١ (أ) يتم تسليم العطاءات باليد أو بالبريد الإلكتروني أو البريد الخارجي السريع كما محدد في ورقة بيانات العطاء</p> <p>(ب) على مقدم العطاء وضع العطاء وكل نسخة منه في أغلفة منفصلة ومختومة، وذلك مع التأشير على الأغلفة بـ "أصل" أو "نسخة". توضع الأغلفة المتضمنة الأصل والنسخ في غلاف خارجي مختوم كما محدد في ورقة بيانات العطاء</p>	<p>١٩. ختم وتأشير العطاءات</p>
<p>١٩,٢ يتعين على الأغلفة الداخلية والخارجية أن:</p> <p>(أ) تحمل إسم وعنوان مقدم العطاء مع ختمه على الزوايا الأربع من الغلاف؛</p> <p>(ب) تكون موجهة إلى جهة التعاقد على العنوان المحدد في ورقة بيانات العطاء؛</p> <p>(ج) تحمل اسم ورقم المناقصة / كتاب الدعوة، كما هو محدد في ورقة بيانات العطاء؛</p> <p>(د) وأن تحمل عبارة "لا يفتح قبل [الوقت والتاريخ]"، على أن تستكمل بالوقت والتاريخ المحددين في ورقة بيانات العطاء للفقرة ٢٠,١ من التعليمات إلى مقدمي العطاءات.</p>	
<p>١٩,٣ إذا لم يكن الغلاف الخارجي مختوماً ومؤشراً عليه وفق ما هو محدد في المادة ١٩,٢ من التعليمات إلى مقدمي العطاءات المذكورة أعلاه ووفق القوانين العراقية النافذة، فعندها لن تتحمل جهة التعاقد أية مسؤولية لفقدان العطاء أو فتحه قبل موعد فتح العطاءات.</p>	

٢٠. الموعد النهائي لتسليم العطاءات	٢٠,١ يجب أن يتم تسليم العطاءات إلى جهة التعاقد على العنوان المحدد في المادة ١٩,٢ (ب) من التعليمات إلى مقدمي العطاءات، وفي مهلة لا تتجاوز الوقت والتاريخ المحددين في ورقة بيانات العطاء. يتم إصدار وصل من قبل جهة التعاقد إلى كل مقدم عطاء تم استلام عطائه، وتحفظ جهة التعاقد بنسخة لها كمرجع لاحق.
	٢٠,٢ قبل الموعد النهائي لتسليم العطاءات، يجوز لجهة التعاقد وفق تقديرها تمديد الموعد النهائي لتسليم العطاءات من خلال تعديل وثيقة العطاء وفقاً للفقرة ٥.٣ من التعليمات إلى مقدمي العطاءات، وفي هذه الحالة سوف تمتد كافة حقوق وواجبات جهة التعاقد ومقدمي العطاءات الملزمين بها قبل التمديد إلى الموعد النهائي بحسب المهلة الجديدة.
٢١. العطاءات المتأخرة	٢١,١ سيتم رفض أي عطاء يرد إلى جهة التعاقد بعد الموعد النهائي لتسليم العطاءات المحدد في المادة ٢٠ من التعليمات إلى مقدمي العطاءات.
٢٢. تعديل وسحب العطاءات	٢٢,١ يجوز لمقدم العطاء تعديل أو سحب عطائه بعد تقديمه إلى جهة التعاقد وذلك قبل الموعد النهائي المحدد مسبقاً لتسليم العطاءات، على أن يقدم لجهة التعاقد إشعاراً تحريراً بتعديل أو سحب العطاء، موقِعاً من المخول بالتوقيع بذلك مع تفويض نافذ بالتوقيع
	٢٢,٢ يتوجب على مقدم العطاء إعداد أي تعديل أو استبدال لعطائه ووضعه في غلاف مختوم ويتم التأشير عليه وفق الأصول، ويرسله إلى جهة التعاقد قبل الموعد النهائي لتسليم العطاءات بحسب ما يلي: (أ) على مقدم العطاء تقديم نسخة أصلية مع عدد النسخ المحدد في ورقة بيانات العطاء للمادة ١٩,١ (ب) من التعليمات إلى مقدمي العطاءات، لأي تعديل على عطائه، وذلك في غلافين يتم التأشير عليهما بشكل واضح بـ: "تعديل العطاء - الأصل" أو "تعديل العطاء - النسخ"، أو "استبدال العطاء - الأصل" و "استبدال العطاء - النسخ" بحسب الحالة. يوضع الغلافين ضمن غلاف خارجي مختوم يتم التأشير عليه بذلك بشكل واضح بـ: "تعديل العطاء" أو "استبدال العطاء". (ب) الأحكام الأخرى المتعلقة بالتأشير على تعديلات العطاء، يجب أن تتم وفقاً للفقرتين ١٩,٢ و ١٩,٣ من التعليمات إلى مقدمي العطاءات.
	٢٢,٣ يتوجب على مقدم العطاء الراغب في سحب عطائه إشعار جهة التعاقد تحريراً قبل الموعد النهائي المحدد مسبقاً لتسليم العطاءات. يجب أن يتم استلام إشعار سحب العطاء قبل الموعد النهائي المحدد لتسليم العطاءات كما يجب أن: (أ) يكون موجهاً إلى جهة التعاقد على العنوان المحدد في المادة ١٩,٢ (ب) من التعليمات إلى مقدمي العطاءات؛ (ب) يحمل أسم ورقم المناقصة أو كتاب الدعوة والمحدد في المادة ١٩,٢ (ج) من التعليمات إلى مقدمي العطاءات، وأن يتم التأشير عليه بـ "إشعار بسحب العطاء"؛ و (ج) أن يتضمن تفويضاً نافذاً يخول للتوقيع على الإشعار بسحب العطاء.
٢٢,٤	إن العطاءات المطلوب سحبها وفقاً للمادة ٢٢,٣ من التعليمات إلى مقدمي العطاءات، سوف تعاد إلى مقدمي العطاءات دون فتحها.
٢٢,٥	لا يجوز سحب أو استبدال أو تعديل أي عطاء خلال الفترة التي تلي الموعد النهائي لتسليم العطاءات وحتى انتهاء فترة نفاذ العطاء المحددة في المادة ١٦ من

التعليمات إلى مقدمي العطاءات. إن سحب العطاء خلال هذه الفترة قد يؤدي إلى مصادرة ضمان العطاء، وفقاً للمادة ١٧,٧ من التعليمات إلى مقدمي العطاءات.

هـ – فتح وتقييم العطاءات

23. فتح العطاءات

٢٣,١ ستقوم لجنة فتح العطاءات لدى جهة التعاقد بفتح جميع العطاءات بما في ذلك اشعارات الإنسحابات والتعديلات، وذلك في جلسة عامة بحضور الراغبين من مقدمي العطاءات أو ممثلي مقدمي العطاءات (المخولين)، في الوقت والتاريخ والمكان كما هو محدد في ورقة بيانات العطاء. على مقدمي العطاءات أو ممثلي مقدمي العطاءات التوقيع على سجل الحضور كإثبات على حضورهم.

٢٣,٢ يتم أولاً فتح الأغلفة المؤشر عليها بالإنسحابات وقراءة محتوياتها، ولا تفتح بعدها أغلفة العطاءات التي تم سحبها بل تعاد كما هي إلى مقدم العطاء. لا يقبل أي إشعار لسحب العطاء إلا إذا تم قراءة إشعار الإنسحاب مع التفويض النافذ علناً خلال جلسة فتح العطاءات. يتم فتح الأغلفة التي جرى التأشير عليها بالإستبدالات وقراءة محتوياتها ويتم استبدالها ولا تفتح بعدها أغلفة العطاءات التي تم استبدالها، بل تعاد كما هي إلى مقدم العطاء مغلقة. لا يقبل أي إشعار لاستبدال العطاء إلا إذا تم قراءة إشعار الاستبدال مع التفويض النافذ بهذا الاستبدال علناً خلال جلسة فتح العطاءات. الأغلفة المؤشر عليها بتعديلات مع التفويض النافذ يجب أن تفتح وتقرأ محتوياتها علناً مع العطاء العائد لها المقدم أصلاً والذي تم تعديله.

٢٣,٣ يتم فتح العطاءات ويقرأ علناً اسم مقدم العطاء وسعر العطاء لكل بند أو جدول (أو مجموعة) بما في ذلك أية تخفيضات، ووجود أو عدم وجود ضمان العطاء في حال كان مطلوباً، ووجود أو عدم وجود التفويض بالتوقيع المطلوب، إضافة إلى أية تفاصيل أخرى قد تراها جهة التعاقد مناسبة. لا يرفض أي عطاء خلال جلسة فتح العطاءات يتم التأشير على جميع صفحات كل من العطاءات الأصلية بختم لجنة فتح العطاءات مع توقيع أعضائها على جميع صفحات جداول الأسعار الأصلية الخاصة بكل عطاء.

٢٣,٤ إن العطاءات (والتعديلات التي تُرسل وفقاً للفقرة ٢٢,٢ من التعليمات إلى مقدمي العطاءات) والتي لم يتم فتحها وقراءتها خلال جلسة فتح العطاءات، لا تخضع للتقييم مهما كانت الظروف.

٢٣,٥ تُعد جهة التعاقد محضراً لجلسة فتح العطاءات في نهاية الجلسة متضمناً المعلومات المذكورة في الفقرات ٢٣,١ و ٢٣,٢ و ٢٣,٤ و ٢٣,٦ من التعليمات إلى مقدمي العطاءات المذكورة أعلاه، بالإضافة إلى ما يلي وبالحد الأدنى:

- إغلاق الأغلفة بإحكام وختمها أو تشميعها؛
- سعر العطاء (لكل وحدة (lot) إن وجد)، بما في ذلك أية تخفيضات أو أية أسعار مشروطة أو أية تخفيضات على أساس عطاءات أخرى؛
- التأشير بعلامة واضحة حول كل تعديل أو محو أو تصحيح لمقدم العطاء على جداول الأسعار، وذلك مع توقيع رئيس وأعضاء لجنة فتح العطاءات؛
- وضع خط أفقي بجانب كل فقرة (بند) غير مسعرة، وذلك مع توقيع رئيس وأعضاء لجنة فتح العطاءات؛
- توقيع مقدم العطاء على استمارة تقديم العطاء وعلى مستندات العطاء الأخرى المرفقة وعلى كل صفحة من جداول الأسعار؛
- عدد الأوراق المكون منها كل عطاء؛
- أية ملاحظات أو تحفظات ذات صلة مدونة في العطاء من مقدم العطاء؛
- أية ملاحظات أو تحفظات أخرى قد تبديها اللجنة على أي من مرفقات العطاء.

يوضع ختم اللجنة على جميع محتويات العطاء والمرفقات ويتم توقيع رئيس وأعضاء اللجنة على جميع صفحات جدول الكميات المسعر لمقدمي العطاء

<p>٢٣,٧ يطلب من ممثلي مقدمي العطاءات الحاضرين التوقيع على محضر جلسة فتح العطاءات مع الحق بإضافة أية ملاحظة على أداء اللجنة. إن عدم توقيع أي مقدم عطاء على محضر الجلسة لا يُبطل مضمون ونفاذ المحضر. يجب توزيع نسخنا للمحضر إلى كل مقدمي العطاءات الذين يرغبون بالحصول على نسخة منه.</p>	
<p>٢٣,٨ سيتم إعلان جميع أسعار العطاءات والمواصفات الفنية ومدد التنفيذ رسمياً على لوحة إعلانات جهة التعاقد مع التأكيد على أن الأسعار والمواصفات المعلنة خاضعة لمزيد من التدقيق والتحليل.</p>	
<p>٢٣,٩ سيتم إحالة العطاءات إلى لجنة تقييم وتحليل العطاءات بموافقة رئيس جهة التعاقد.</p>	
<p>٢٤,١ يمكن لجهة التعاقد (لجنة تقييم وتحليل العطاءات) ، وفقاً لتقديرها، طلب توضيحات من مقدم العطاء حول عطائه أثناء عملية تقييم العطاءات. يجب أن يكون طلب التوضيح والإجابة عليه تحريراً؛ ويمنع طلب أو تقديم أو السماح بتغيير السعر أو مضمون العطاء، إلا إذا كان ذلك لتصحيح أخطاء حسابية تكتشفها جهة التعاقد خلال عملية تقييم العطاءات وفقاً للفقرة ٢٧,١ من التعليمات إلى مقدمي العطاءات.</p> <p>إذا لم يتم تقديم العطاء بتقديم التوضيحات بشأن عطائه في الموعد والوقت المحددين لذلك في طلب جهة التعاقد، فقد يؤدي ذلك إلى رفض عطائه.</p>	<p>٢٤. توضيح العطاءات</p>
<p>٢٥,١ لا يجوز الكشف عن أية معلومات تتعلق بفحص، توضيح، وتقييم ومقارنة العطاءات والتوصية بإرساء العقد، إلى مقدمي العطاءات أو أي شخص آخر غير معني رسمياً بعملية العطاء، وذلك إلى أن يتم تبليغ جميع مقدمي العطاءات بإشعار إرساء العقد.</p>	<p>٢٥. سرية الإجراءات</p>
<p>٢٥,٢ إذا حاول مقدم العطاء التأثير على جهة التعاقد (لجنة تقييم وتحليل العطاءات) في عملية تقييمها للعطاء ومقارنة العطاء، أو في قرارها بترسية العقد، فإن ذلك يؤدي إلى رفض عطائه.</p>	
<p>٢٥,٣ إذا رغب أي مقدم عطاء بالاتصال بجهة التعاقد بشأن مسألة تتعلق بعطائه خلال الفترة الممتدة من تاريخ فتح العطاءات إلى تاريخ ترسية العقد، فعليه أن يقوم بذلك تحريراً.</p>	
<p>٢٦,١ ستقوم جهة التعاقد (لجنة تقييم وتحليل العطاءات) بتقييم وتحليل العطاءات لتتأكد من أنها كاملة ومن عدم وجود أخطاء حسابية ومن وجود ضمان العطاء المطلوب وأنه تم التوقيع على الوثائق وفق الأصول أن العطاءات صحيحة بشكل عام.</p>	<p>٢٦. التدقيق الأولي للعطاءات وتحديد استجاباتها</p>
<p>٢٦,٢ يمكن لجهة التعاقد (لجنة تقييم وتحليل العطاءات) قبول أية شكليات ثانوية أو عدم مطابقة أو انحرافات بسيطة في العطاء، إذا كان ذلك لا يشكل انحرافاً جوهرياً، على أن لا يحذف هذا القبول أو يؤثر على ترتيب أي مقدم عطاء في التقييم.</p>	
<p>٢٦,٣ قبل التحليل المفصل، وعملاً بالمادة ٢٩ من التعليمات إلى مقدمي العطاءات، تحدد جهة التعاقد (لجنة تقييم وتحليل العطاءات) ما إذا كان العطاء بجودة مقبولة، مكتملاً، ومستجيباً جوهرياً لمتطلبات وثيقة العطاء. لأغراض هذا التأكد، فإن العطاء الذي يستجيب جوهرياً هو العطاء المتطابق مع جميع أحكام وشروط ومواصفات وثائق المناقصة دون أية انحرافات جوهريّة أو استثناءات أو اعتراضات أو شروط أو تحفظات. إن الانحراف أو الاستثناء أو الاعتراض أو الشرط أو التحفظ الجوهري هو ذلك:</p> <p>(١) الذي يؤثر بشكل جوهري على فعالية أو جودة الأجهزة الطبية والخدمات المتصلة بها أو</p> <p>(٢) الذي يحد بأي شكل جوهري وبما لا يتوافق مع وثيقة العطاء، من حقوق جهة التعاقد أو من الواجبات التعاقدية لمقدم العطاء الفائز أو</p>	

<p>(٣) الذي يؤثر بشكل غير عادل، في حالة قبول جهة التعاقد لهذا التحفظ (أو التغيير...) الجوهري، على الموقف التنافسي لمقدمي العطاءات الآخرين الذين قدموا عطاءات مستجيبة جوهرياً.</p>	
<p>٢٦,٤ سترفض جهة التعاقد (لجنة تقييم و تحليل العطاءات) العطاء الذي لا يستجيب جوهرياً، ولا يجوز لمقدم العطاء لاحقاً تصحيح عدم المطابقة ليصبح عطاؤه مستوفياً الشروط. تستند جهة التعاقد في قرارها ما اذا كان العطاء مستجيباً للشروط أم لا على محتويات العطاء نفسه.</p>	
<p>٢٧,١ سيتم تصحيح الأخطاء الحسابية على الشكل التالي: إذا كان هناك تعارض بين سعر الوحدة (unit price) وبين المجموع (المبلغ) الإجمالي (total price)، الذي ينتج عن ضرب سعر الوحدة بالكمية، أو بين المجموع الفرعي (subtotal) والمجموع الإجمالي (total price)، تُعتمد سعر الوحدة ومن ثم المجموع الفرعي (subtotal) ويصحح المجموع الإجمالي. إذا كان هناك تعارض بين الكلمات (الأحرف) والأرقام، تُعتمد المبالغ المذكورة بالكلمات (الأحرف). إذا رفض مقدم العطاء تصحيح الأخطاء الحسابية، سوف يتم رفض عطائته ومصادرة قيمة ضمان عطائه.</p>	<p>٢٧. تصحيح الأخطاء</p>
<p>٢٨,١ بهدف تسهيل إجراءات التحليل والمقارنة، يتعين على جهة التعاقد (لجنة تقييم و تحليل العطاءات) تحويل جميع أسعار العطاءات المقدمة بعملة مختلفة إلى الدينار العراقي، وذلك باستخدام سعر الصرف المعتمد في عمليات البيع المماثلة والصادر عن المصرف المركزي أو مصرف تجاري في العراق.</p>	<p>٢٨. التحويل إلى عملة واحدة</p>
<p>٢٨,٢ إن سعر الصرف الذي سيعتمد لتحويل جميع الأسعار المقدمة بعملة مختلفة إلى الدينار العراقي، هو سعر الصرف الصادر بتاريخ فتح العطاءات.</p>	
<p>٢٩,١ سوف تقوم جهة التعاقد (لجنة تقييم وتحليل العطاءات) بتقييم ومقارنة العطاءات التي حققت الإستجابة الجوهريّة وفقاً للمادة ٢٦ من التعليمات إلى مقدمي العطاءات.</p>	<p>٢٩. تقييم ومقارنة العطاءات</p>
<p>٢٩,٢ بهدف مقارنة وتقييم العطاءات وتحديد ترتيب المرشحين، سوف تتم مقارنة العطاءات المستجيبة على أساس تسليم الاجهزة الطبية - DDP - إلى موقع المستخدم النهائي أو على أساس التوصيل المجاني إلى موقع المستخدم النهائي وفي حال نصت قائمة متطلبات التعاقد والمادة ١٤,٣,٣ من التعليمات إلى مقدمي العطاءات على ضرورة تقديم صيانة للسنوات التي تلي فترة ضمان العيوب، فسوف يتم أيضاً احتساب سعر عقد الصيانة السنوية (Annual Maintenance Contract - AMC) عند مقارنة أسعار العطاءات وتحديد ترتيب المرشحين..</p>	
<p>٢٩,٣ بهدف مقارنة وتقييم العطاءات وتحديد ترتيب المرشحين، سوف يتم احتساب:</p> <ul style="list-style-type: none"> • أسعار الاجهزة الطبية المحلية أو الاجهزة الطبية الأجنبية المتوفرة في العراق كما وردت في جدول الأسعار المرفق في القسم الرابع (٢) بموجب الفقرة ١٤,٣,١ من التعليمات إلى مقدمي العطاءات؛ • أسعار الاجهزة الطبية التي سيتم استيرادها من خارج العراق كما وردت في جدول الأسعار المرفق في القسم الرابع (٣) بموجب الفقرة ١٤,٣,٢ من التعليمات إلى مقدمي العطاءات . • سعر عقد الصيانة السنوية (Annual Maintenance Contract - AMC)، كما ورد في جدول الأسعار المرفق في القسم الرابع (٤) وفي حال نصت قائمة متطلبات التعاقد والفقرة ١٤,٣,٣ من التعليمات إلى مقدمي العطاءات على ضرورة تأمين صيانة للسنوات التي تلي فترة ضمان العيوب. 	

<p>٢٩,٤ بهدف مقارنة وتقييم العطاءات وتحديد ترتيب المرشحين، سوف يتم احتساب صافي القيمة الحالية (Net Present Value - NPV) لعقد الصيانة السنوية (AMC) في حال نص القسم السادس - قائمة متطلبات التعاقد على ضرورة تأمين هذه الصيانة، مع الأخذ بعين الاعتبار معدل التخفيض كما هو محدد في ورقة بيانات العطاء.</p>	
<p>٢٩,٥ في حال حددت قائمة متطلبات التعاقد في القسم السادس إمكانية تقديم عطاءات لأكثر من جدول (أو مجموعة)، فعندها يتوجب على مقدمي العطاءات أن يحددوا أسعار كل جدول (أو مجموعة) وفقاً للفقرة ١٤,٧ من التعليمات إلى مقدمي العطاءات. سوف يتم تقييم العطاءات المقدمة لكل جدول (أو مجموعة) بشكل منفصل.</p>	
<p>٢٩,٦ يمكن أن يتم ترسية العقود لكل جدول (أو مجموعة) بشكل منفصل، وذلك على مقدم العطاء الذي قدم العطاء المستجيب وذات التقييم الأقل كلفة (Lowest Evaluated Bid)، بحسب المادة ٨ من التعليمات إلى مقدمي العطاءات، وبعد تطبيق الأفضلية المحلية وفق المادة ٣٠ من التعليمات إلى مقدمي العطاءات.</p>	
<p>٣٠,١ ما لم ينص على خلاف ذلك في ورقة بيانات العطاء، يتم اعتماد هامش للأفضلية للعطاءات المقدمة من مقدمي العطاءات المحليين .</p>	<p>٣٠. الأفضلية المحلية</p>
<p>٣١,١ تحتفظ جهة التعاقد بحقها في قبول أو رفض أي عطاء أو في إلغاء عملية المناقصة ورفض جميع العطاءات في أي وقت قبل إصدار كتاب الإحالة والتبليغ به رسمياً، وذلك من دون أن تتحمل أية مسؤولية/التزامات قانونية تجاه مقدم(ي) العطاء(ات) الذي(ن) تأثر(وا) بذلك.</p> <p>في حال تمّ الإلغاء، ستقوم جهة التعاقد بإعادة جميع العطاءات التي جرى تقديمها وتحديدًا ضمان العطاءات مع مبلغ رسم شراء وثائق المناقصة بحسب ما تم تسديده من مقدمي هذه العطاءات.</p>	<p>٣١. حق جهة التعاقد في قبول أو رفض أي عطاء أو كل العطاءات</p>
<p>٣٢,١ ستحدد جهة التعاقد ، ما إذا كان مقدم العطاء المستجيب للشروط والذي يحقق الأهلية القانونية المحددة، والذي قدم العطاء ذي التقييم الأقل كلفة (Lowest Evaluated Bid)، يحقق المؤهلات المحددة في المادة ٨,١ من التعليمات إلى مقدمي العطاءات، وذلك للتأكد من قدرته على تنفيذ العقد بشكل مقبول .</p>	<p>٣٢. الأهلية القانونية ومؤهلات مقدم العطاء</p>
<p>٣٢,٢ إن هذا التحديد يعتمد على تقييم قدرات مقدم العطاء المالية، الفنية، والانتاجية. وسيكون على أساس دراسة وتحليل الإثباتات الموثقة لمؤهلات مقدم العطاء والمقدمة منه بموجب الفقرة ٨,١ من التعليمات إلى مقدمي العطاءات، بالإضافة إلى أية معلومات أخرى تراها جهة التعاقد ضرورية ومناسبة .</p>	
<p>٣٢,٣ يعتبر التأهيل الناجح شرطاً أساسياً لترسية العقد على مقدم العطاء المؤهل قانونياً والذي قدم العطاء (الوحدة/المجموعة) ذي التقييم الأقل كلفة (Lowest Evaluated Bid). أما إذا كانت نتيجة التأهيل سلبية، فسيؤدي ذلك إلى رفض عطاء مقدم العطاء ذي التقييم الأقل كلفة؛ وفي هذه الحالة، ستقوم جهة التعاقد بعملية تقييم مشابهة لقدرات مقدم العطاء ذي التقييم الأقل كلفة الذي يلي، للتأكد من قدرته على تنفيذ العقد بشكل مقبول.</p>	

و - ترسية العقد

<p>٣٣,١ مع مراعاة أحكام المواد ٢٩ و ٣٠ و ٣٢ من التعليمات إلى مقدمي العطاءات، ستقوم جهة التعاقد بترسية العقد على مقدم العطاء المؤهل قانونياً صاحب العطاء المستجيب جوهرياً وذي التقييم الأقل كلفة، وذلك شرط أن يكون قد تم التأكد من مؤهلاته لتنفيذ العقد بشكل مقبول.</p>	<p>٣٣. معايير الترسية</p>
------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	---------------------------

٣٣,٢ قبل ترسية العقد، يتوجب على جهة التعاقد التأكد من صحة ونفاذ المستندات/النماذج الأساسية المقدمة في عطاءات المرشحين لا سيما ضمان العطاء وذلك عبر السلطات المختصة.	
٣٤,١ بعد التعاقد ، تحتفظ جهة التعاقد بحقها في زيادة كمية البنود والخدمات المحددة أصلاً في قائمة متطلبات التعاقد بنسبة لا تزيد عن ٢٠% أو تخفيض الكمية بنسبة لا تزيد عن ١٥% من قيمة العقد، (كما محدد في ورقة البيانات) وذلك من دون أي تغيير في أسعار الوحدات أو الشروط والأحكام الأخرى .	٣٤. حق جهة التعاقد في تعديل الكميات عند إرساء العقد
٣٥,١ قبل انتهاء فترة نفاذ العطاء، ستقوم جهة التعاقد بإشعار مقدم العطاء الفائز بموجب إشعار تحريري أو عبر الكابل على أن يُتبع بخطاب تحريري مسجل، بأن عطاءه قد قُبل. في الوقت نفسه، يتعين على جهة التعاقد إشعار جميع مقدمي العطاءات الآخرين بنتيجة عملية إرساء العطاء، كما ستقوم بنشر النتائج وفقاً للقوانين العراقية النافذة، مع تحديد اسم ورقم المناقصة وعدد الوحدات/المجموعات والمعلومات التالية: (١) أسماء جميع مقدمي العطاءات الذين قدموا عطاءات، و(٢) أسعار العطاءات كما تم الإعلان عنها في جلسة فتح العطاءات، و(٣) اسم والسعر الذي تم تقييمه لكل عطاء تم تحليله، و(٤) أسماء مقدمي العطاءات الذين رفضت عطاءاتهم وأسباب رفضها، و(٥) اسم مقدم العطاء الفائز والسعر المقدم والعملة، بالإضافة إلى مدة العقد وموجز عن نطاق العقد موضوع الترسية.	٣٥. إشعار بقرار الترسية
٣٥,٢ يُعد الإشعار بقرار الترسية والتبليغ به تأسيساً للعقد الذي يصبح نافذاً فوراً (عقد أولي)، مع مراعاة قرار التسوية القانونية المتعلق بأي طعن قد يتقدم به أي مقدم عطاء غير فائز وفقاً للمادة ٣٦ من التعليمات إلى مقدمي العطاءات.	
٣٥,٣ بعد تقديم العقد الموقع من قبل مقدم العطاء الفائز مرفق بضمان حسن الأداء وفقاً للمادة ٣٨ من التعليمات إلى مقدمي العطاءات، ستقوم جهة التعاقد فوراً بإعادة ضمانات العطاءات إلى مقدمي العطاءات غير الفائزين وفقاً للمادة ١٧ من التعليمات إلى مقدمي العطاءات.	
٣٥,٤ يتعين على جهة التعاقد الاستجابة فوراً وتحريراً إلى أي مقدم عطاء قد يتقدم إلى جهة التعاقد مستفسراً عن أسباب عدم اختيار عطاءه بعد استلامه للإشعار بقرار الترسية.	
تعتمد الآلية المعتمدة بالنظر في الشكاوى الخاصة لمقدمي العطاءات وفقاً لتعليمات تنفيذ العقود الحكومية العامة النافذة.	٣٦. الشكاوى والطعون
٣٧,١ فوراً بعد إشعار مقدم العطاء الفائز بقبول عطاءه من قبل جهة التعاقد، وبعد انتهاء فترة انتظار تسوية الشكاوى والطعون وفقاً للمادة ٣٦ من التعليمات إلى مقدمي العطاءات (إن وجدت)، سترسل جهة التعاقد اتفاقية العقد المحددة في القسم التاسع من وثائق المناقصة والتي تشمل كل ما تم الإتفاق عليه بين الطرفين، إلى مقدم العطاء الفائز. يجب أن يتم تصديق العقد كما هو محدد في ورقة بيانات العطاء.	٣٧. توقيع العقد
٣٧,٢ يتوجب على مقدم العطاء الفائز التوقيع على إتفاقية العقد وإعادتها إلى جهة التعاقد ضمن المدة المحددة . في حال تقدم أحد مقدمي العطاءات بطعن بحسب الفقرة ٣٦، يبقى لجهة التعاقد الحق بمتابعة إجراءات التعاقد مع مقدم العطاء الفائز إذا وجدت جهة التعاقد أن العقد يستوفي جميع الشروط	

<p>وأنة من المصلحة العامة عدم تأخير بدء تنفيذ العقد وأن مثل هذا التأخير/الإلغاء سوف يتسبب بأضرار كبيرة، وذلك بعد:</p> <p>(أ) إشعار المحكمة المختصة بقرارها مع كافة التفاصيل والتبريرات؛ و</p> <p>(ب) تأمين الحصول على موافقة المحكمة المختصة عبر تقديم تعهد موقع بالتعويض عن أية أضرار قد تنتج في المستقبل بسبب تنفيذ العقد وذلك في حال كان حكم المحكمة المختصة مخالفاً لقرار جهة التعاقد؛</p>	
<p>٣٨,١ يتعين على مقدم العطاء الفائز أن يقدم ضماناً لحسن الأداء وفق الشروط العامة للعقد، خلال (١٤) يوم عمل واعتباراً من تاريخ استلام الإشعار بقرار الترسية الصادر عن جهة التعاقد أو ٢٩ يوماً بضمنها مدة الإشعار الموجه من جهة التعاقد الى المرشح الفائز وحسب ما محدد في ورقة البيانات ،</p> <p>تعفى الشركات العامة للدولة والقطاع العام من تقديم ضمان حسن الأداء إذا كانت الأحكام والتعليمات النافذة في جمهورية العراق تمنح هذه الأعفاءات.</p>	<p>٣٨. ضمان حسن الأداء</p>
<p>٣٨,٢ عند فشل مقدم العطاء الفائز في تقديم ضمان حسن الأداء المذكور أعلاه أو في توقيع العقد خلال المدة المحددة في الفقرة ٣٧,٢ من التعليمات إلى مقدمي العطاءات، ستقوم جهة التعاقد بإرسال انذار رسمي إليه لتوقيع العقد وتقديم ضمان حسن الأداء في غضون خمسة عشر (١٥) يوماً من تاريخ استلام هذا الانذار؛ وبعد مضي هذه المدة، يحق لجهة التعاقد إلغاء الترسية ومصادرة ضمان العطاء لمقدم العطاء الناكل، وترسية العقد على مقدم العطاء المستجيب جوهرياً للشروط وذي التقييم الذي يليه بعد التأكد من أنه يستوفي المؤهلات المطلوبة لتنفيذ العقد. وفي هذه الحالة، وإضافة إلى مصادرة ضمان عطائه، يتوجب على مقدم العطاء الناكل أن يدفع الفرق مابين أسعار العطاءين. تُتخذ هذه الإجراءات بحق مقدمي العطاءات الناكلين خلال فترة نفاذ عطاءاتهم.</p>	

القسم الثاني : ورقة بيانات العطاء

إن المعلومات الخاصة التالية المتعلقة بالاجهزة الطبية التي سيتم التعاقد عليها سوف تُكْمَل أو تُصِيف أو تُعَدَّل الأحكام المحددة في التعليمات الى مقدمي العطاءات عند وجود أيتناقض، تُعتمد الأحكام الواردة في ورقة بيانات العطاء بدل تلك الواردة في التعليمات إلى مقدمي العطاءات.

أ. عام

<p>اسم جهة التعاقد: [وزارة الصحة / الشركة العامة لتسويق الادوية والمستلزمات الطبية (كيماديا)].</p> <p>نوع الاجهزة الطبية [تجهيز مركز جراحة القلب والالوعية الدموية في الرمادي]</p> <p>المشروع / المناقصة : [تجهيز مركز جراحة القلب والالوعية الدموية في الرمادي]</p> <p>رقم المناقصة: [4-2025-57]</p> <p>رقم كتاب الدعوة : [4]</p> <p>إن عدد وأسماء الجداول (المجموعات) المحددة في قائمة متطلبات التعاقد هو: [جدول رقم (١) و جدول رقم (٢) و جدول رقم (٣) و جدول رقم (٤)]</p> <p>[سنة الموازنة الاتحادية] لحساب [وزارة الصحة / الشركة العامة لتسويق الادوية والمستلزمات الطبية (كيماديا)]</p> <p>مصدر تمويل هذا العقد (هذه العقود) هو: [وزارة المالية /</p>	١,١
------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-----

ب. وثائق المناقصة

<p>عنوان جهة التعاقد :/ [بغداد – باب المعظم – وزارة الصحة – كيماديا ، البريد الإلكتروني dg2@kimadia.gov.iq و dg1@kimadia.gov.iq و dg@kimadia.gov.iq</p> <p>هـ: ٤١٥٧٦٦٧ , رقم هاتف النقال: ٠٧٧٠٥٤١٩٠٧٤</p> <p>هاتف البدالة : ٨ , ٧ , ٥ , ٤١٥٨٤٠١ بدالة ذات أربعة خطوط . [/]</p> <p>تسلم الاستفسارات باليدأ وترسل بالبريد السريع و["سوف تقبل" عن طريق البريد الالكتروني] بواسطة الكابل.</p> <p>{ملاحظة: لا تستخدم صندوق بريدأ وعناوين مماثلة.}</p> <p>بالاضافة الى ما ورد في تعليمات الى مقدمي العطاءات :</p> <p>- يكون تاريخ انعقاد المؤتمر الخاص بالاجابة على استفسارات المشاركين في المناقصة يوم ٢٨ / ١ / ٢٠٢٥</p> <p>- يتم اعتماد عنوان المناقص المثبت في العطاء عنواناً للمراسلات والتبليغات وعلى المناقص اشعار جهة التعاقد بكل تغيير يطرأ على هذا العنوان خلال مدة (٧) ايام سبعة ايام من تاريخ حصوله .</p>	٤,١
--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-----

ج، إعداد العطاءات

٦,٣	قائمة بأسماء مقدمي العطاءات غير المؤهلين قانونياً، والمتوفرة على الموقع الإلكتروني لوزارة التخطيط (HTTP://WWW.mop.gov.iq).
٧,٢	[يكون التصديق لشهادات المنشأ حسب الضوابط رقم (١٣) من تعليمات تنفيذ العقود الحكومية رقم (٢) لسنة ٢٠١٤].
٧,٣ (ج)	<p>المستندات الثبوتية لأهلية الأجهزة الطبية</p> <p>يجب أن يتضمن العطاء، إضافة إلى المستندات المذكورة في الفقرات ٧,٢ و ٧,٣ (أ) و (ب)، المستندات التالية:</p> <p>[حدد: أية مستندات أخرى مطلوبة لإثبات أهلية (الأجهزة الطبية)].</p> <p>١ - تضمين العروض نسخة من كافة التحويلات الأصلية والمصدقة من الشركات المنتجة إلى الشركات المسوقة إضافة إلى تقديمه نسخ أصلية ومصدقة إلى قسم الاعلام الدوائي والعلاقات العامة متضمنة كافة التصديقات اعلاه و كما أشارت المادة (٣) من تعليمات خاصه لرسائل التحويل .</p> <p>ملاحظة :- يجب تسليم وارسال التحويلات الأصلية إلى الاعلام الدوائي و العلاقات العامة قبل تاريخ الغلق .</p> <p>١- يجب تقديم العروض (مع احدث المواصفات الفنية) وحسب المواصفات الفنية المطلوبة والموصى بها من قبل منظمة الصحة العالمية (WHO) ونوعية عالية للمواد و الأجهزة المعروضة .</p> <p>٢- يجب أن تكون السلع التي سيتم تقديمها بموجب هذا العقد مرخصة في بلد المنشأ. يتوجب على مقدم العطاء أن يقدم مع عطائه وثائق ثبوتية في شكل أو بصيغة نسخة مصدقة عن الترخيص من بلد الشركة المصنعة.</p> <p>٣ - تقدم شهادة المنشأ للمواد المستوردة لصالح جهة التعاقد الصادرة من البلد المصنع او المنتج او البلد الذي يتم فيه التجميع الاخير او بلد الشحن (بلد التصدير) مع الاشارة الى منشأ المواد الاستيرادية والتي يجب ان تكون دقيقة من حيث المواصفات الفنية الخاصة بالمواد او المعدات المراد تصديرها الى العراق شرط وجود تعهد مصدق اصوليا" من الشركة الشاحنة و المجهزة للمواد الاستيرادية يتضمن تحملها كافة المسؤوليات المالية والقانونية المتعلقة بمدى صحة المعلومات المذكورة في شهادات المنشأ الأصلية المرسله من الجهات المصنعة او المنتجة الى المجهز في دولة الشحن الاخير .</p> <p>٤- للمعدات/الأجهزة الإشعاعية، يتوجب على مقدم العطاء الحصول على الموافقات اللازمة من السلطات المختصة في بلد المنشأ لتصنيع الموديلات المقدمة في عطائه والحصول على الموافقات اللازمة من السلطات العراقية المختصة لاستيراد هذه المعدات. تُرفق هذه الموافقات في عطائه].</p> <p>٥- تضمين العروض قائمة مسعرة بالادوات الاحتياطية وتكون اسعار المواد فيها ثابتة الى ما بعد فترة الضمان .</p>
٧,٤	<p>[لا يطلب]/ تسجيل الاجهزة الطبية في العراق . .</p> <p>"لا تنطبق المادة ٧,٤ من التعليمات إلى مقدمي العطاءات. لا تفرض القوانين النافذة في العراق تسجيل الاجهزة الطبية التي سيتم التعاقد عليها بموجب هذا العقد".</p> <p>ملاحظة: لن تتم مصادرة ضمان العطاء أو ضمان حسن الأداء في حال فشل مقدم العطاء في تسجيل الاجهزة الطبية .</p>

٨ .	<p>- المشاركون في الدعوة يجب ان يتم تسجيلهم في وزارة الصحة .</p> <p>- على البائع تسجيل الشركة المصنعة خلال مدة شهر واحد الى ستة اشهر من تاريخ توقيع العقد وبخلافه يتوقف الطرف الاول عن تسديد مستحقات الطرف الثاني ولحين اتمام عملية التسجيل مع فرض غرامة عقدية بالنسبة المنصوص عليها في بند الغرامات .</p> <p>- تلتزم الشركات التي تمارس نشاطاً تجارياً مستمراً في العراق مثل عقود الضمان الصيانة او عقود التجهيز التي تتضمن التزام الضمان والصيانة بفتح فرع لها في العراق وتسجيلها لدى مسجل الشركات استنادا الى نظام فروع الشركات الاجنبية رقم (٢) لسنة ٢٠١٧</p>
١١,١	<p>لغة العطاء هي: ["العربية و - أ و" الإنجليزية"].</p> <p>- في حال وردت وثائق المناقصة والعقد باللغتين العربية والانكليزية عند الاختلاف في التفسير يكون اعتماد ما ورد باللغة العربية بوصفها اللغة الرسمية للدولة.</p>
١٢,١	<p>١- يجب أن يتضمن العطاء بالإضافة إلى المستندات المحددة في الفقرة ١٢,١ من (أ) إلى (و) المستندات التالية :</p> <p>الكتالوجات, دليل التشغيل والخدمة , والمواصفات الكاملة والتفصيلية للمادة مع الملحقات القياسية والاختيارية وقائمة كاملة مسعرة مفصلة عن الأدوات الاحتياطية .</p> <p>٢- يجب ان يتضمن العرض التجاري المعلومات التالية :-</p> <ul style="list-style-type: none"> - اسم الشركة المصنعة - عنوان الشركة المصنعة - منشأ البضاعة مع مراعاة عدم ذكر مصطلح الاتحاد الأوربي . - طريق الشحن بشكل واضح - منفذ الدخول (يتم تحديد اكثر من منفذ) - جدولة الشحن وتكون اعتباراً من تاريخ التبليغ الأعتماد..... - مدة التجهيز - مدة الاعتماد . <p>- اسم المستفيد وعنوانه الكامل كالآتي :-</p> <p>اسم المنطقة الشارع رقم البناية</p> <p>رقم الهاتف</p> <p>رقم الفاكس الايميل الالكتروني</p> <p>اسم صاحب الحساب (على ان يكون الحساب باسم الشركة وليس باسم شخص ويجب ان يكون صاحب اسم الحساب مطابق مع اسم الشركة الموقعة)</p> <p>رقم الحسابSwift code.....</p> <p>اسم البنك المراسل</p> <p>عنوان البنك المراسل</p> <p>-- اسم البنك المراسل وعنوانه الكامل , ويتضمن اسم صاحب الحساب (Account holder Name) على ان يكون مطابقاً مع اسم المجهز .</p> <p>- اسم ممثل الشركة في العراق مع ارفاق تخويل مصدق اصولياً</p> <p>عنوان ممثل الشركة في العراق.....</p> <p>اسم الشخص المخول بالتوقيع ومنصبه الإداري</p> <p>٤- تقديم شهادة التأسيس الخاصة بالشركة على ان تكون اصلية و مصدقة .</p>

<p>٥- تلتزم الشركات بتقديم حساباتها الختامية (لآخر سنتين) في حالة وجودها (اي كون الشركة لا تمتلك حسابات ختامية كونها مؤسسة حديثاً) .</p> <p>٦- ضرورة قيام الشركات بتقديم كتاب عدم ممانعة صادر من الهيئة العامة للضرائب , و في حال تعذر ذلك سيتم حجز مبلغ يغطي مبلغ الضريبة ولا يتم اطلاقه الا بعد ورود كتاب (براءة ذمة) صادر من الهيئة العامة للضرائب .</p> <p>٧- يتوجب على مقدم العطاء الذي ليس مُصنَّعاً(جهة مصنعة)/مُنتجاً رئيسياً الاجهزة الطبية المطلوبة، أن يقدم الوثائق التي تثبت أن الاجهزة الطبية التي سيقدمها مطابقة لمعايير الجودة المعتمدة من قبل المصنِّع الرئيسي لهذه الاجهزة الطبية، وأن لديه القدرة على تقديم الكميات المطلوبة. يُعرَّف "المصنِّع الرئيسي" بالشركة التي تقوم بكافة مراحل تصنيع وإنتاج الاجهزة الطبية مع ما يشمل ذلك من معالجة (processing) ومزج/خلط (blending) وصياغة (formulating) وتعبئة (filling) وتوضيب (packing) ووسم (labeling) واختبار الجودة (quality testing). يتوجب على مقدم العطاء أن يقدم شهادة من سلطة الرقابة المختصة (competent Regulatory Authority – RA) تثبت أن الشركة المصنعة لديها الترخيص لتصنيع الاجهزة الطبية.</p>	
<p>اسعار العطاء والحسومات :-</p> <p>١- ايقبل اي تخفيض على الاسعار من قبل المشارك بعد موعد الغلق .</p> <p>٢- عدم قبول اي تحفظ مهما كان نوعه وعدم قبول اي تخفيض للسعر يقدم بعد الموعد المحدد لغلق المناقصة دون طلبه من جهة التعاقد ويعتبر كأنما لم يكن .</p> <p>١- لايجوز لمقدم العطاء شطب اي بند من بنود مستندات المناقصة او اجراء اي تعديل فيها مهما كان نوعها</p>	١٤ .
<p>معادلة عقد الصيانة كعقد مستقل والضمان والصيانة في تجهيز السلع :-</p> <p>أ- النسبة المئوية لعمل المعدات والاجهزة عاملة بشكل سليم وصحيح بنسبة %X طول مدة العقد .</p> <p>ب- النسبة المئوية في حال تخطت فترة الاعطال سوف تكون %100-X فاذا تخطت فترة العطل ما بنسبة %100-X فيتوجب عندها تمديد فترة هذا العقد ضعف مدة الاعطال والتوقيفات كتعويض عند توقف الاجهزة لهذه المدة على ان لا تتجاوز فترة التمديد مدة الصيانة المثبتة في العقد .</p>	١٤,٣,٣
<p>يعتمد الاصدار الاخير العمول به للانكوتيرم (حدد سنة الاصدار للانكوتيرم المعمول به)</p>	١٤,٤
<p>ب) العملات الأجنبية: [الدولار الامريكي بالمداد او بشكل مطبوع رقماً وكتابة وبصورة واضحة من دون مسح او شطب]</p>	١٥,١
<p>يجب أن تكون فترة نفاذ العطاء [(٣٦٥)] يوماً بعد الموعد النهائي لتسليم العطاءات، وذلك وفق المادة ٢٠ من التعليمات إلى مقدمي العطاءات المذكورة أدناه. لذلك، فإن كل عطاء يجب أن يكون نافذاً لغاية [٢٠٢٦/٢/٤].</p> <p>يجب أن يبقى ضمان العطاء نافذاً لمدة (٢٨) يوماً بعد انتهاء فترة نفاذ العطاء. لذلك، فإن العطاء الذي يُقدم مع ضمان عطاء تنتهي نفاذيته قبل [٢٠٢٦/٣/٤] سيتم رفضه على أنه غير مستجيب للشروط.</p> <p>-ويمكن تمديد نفاذ العطاء حسب طلبنا .</p>	١٦,١
<p>{ملاحظة:</p> <p>تعفى الشركات العامة للدولة والقطاع العام من تقديم ضمانات العطاء وحسب تعليمات تنفيذ العقود الحكومية رقم (٢) لعام ٢٠١٤ .</p>	١٧,١

{في حال قررت جهة التعاقد ذلك}- عند قرار جهة التعاقد بعدم طلب ضمانات العطاء في حالة حصولها على استثناءات من الجهات المختصة. }

يجب أن تكون قيمة ضمان العطاء مبلغ [حسب ما مبين في الجدول أدناه]

التأمينات القانونية :

١- على مقدمي العطاءات تقديم تأمينات اوليه لضمان جدية المشاركة في المناقصات لجميع انواع العقود والتجهيز بنسبة (١% واحد بالمائة) من الكلفة التخمينية وعلى ان تكون صادرة من مصرف معتمد في العراق وبموجب نشرة يصدرها البنك المركزي العراقي عن الكفاءة المالية للمصرف و وفق شروطه ضمانا لحقوق الجهة المستوردة والتزاما بشروط مقدم العطاء .

٢- لا تقبل التأمينات الاولي الا اذا كانت على شكل خطاب ضمان او صك مصدق او سفتجة

٣- ممكن تقديم التأمينات الاولية على شكل وصل قبض يدفع مباشرة الى خزينة جهة التعاقد (الشركة العامة لتسويق الادوية والمستلزمات الطبية (كيماديا)) .

٤- تصدر التأمينات الاولي عند نكول مقدم العطاء عن توقيع العقد بعد التبليغ بأمر الاحاله وتتخذ بحقه كافة الاجراءات القانونية الاخرى .

٥- ان التأمينات الاولية البالغة (١%) من مبلغ الكلفة التخمينية لا تعتبر جزءاً من التأمينات النهائية , حيث يفترض تقديم التأمينات النهائية البالغة (٥%) من مبلغ العقد كامل عند توقيع العقد .

٦- ان نفاذية التأمينات الاولية يفترض ان تكون سارية المفعول الى ما بعد انتهاء مدة نفاذية العطاء وبمدة لا تقل عن (٢٨) يوم . أما نفاذية التأمينات النهائية يفترض ان تكون سارية المفعول الى مابعد انتهاء فترة الصيانة و تصفية الحسابات النهائية .

٧- تصدر الكفالة بأمر الشركة المتعاقد معها او من تخوله اصوليا " لأصدار الكفالة وبموجب تخويل رسمي مصدق .

٨- تقتزن الكفالة بكتاب صحة صدور (سري وشخصي) يرسل الى الشركة العامة لتسويق الادوية والمستلزمات الطبية (كيماديا) من قبل المصرف المصدر للكفالة .

٩- ان تكون غير مشروطة ولصالح الشركة العامة لتسويق الادوية والمستلزمات الطبية .

١٠- ان تكون صادرة باللغة العربية والانكليزية .

١١- تقدم التأمينات الاولية من قبل مقدم العطاءات او (اي من المساهمين في الشركة او الشركات المشاركة بموجب عقد مشاركة) لمصلحة جهة التعاقد ويتضمن الاشارة لاسم ورقم المناقصة .

١٧,٨

إذا أخلَّ مقدم العطاء بإحدى أحكام الفقرتين (١) و (٢) من هذه المادة، ستقوم جهة التعاقد بإعتبارهنالكلاً، ومن دون الإجحاف بأية تدابير أخرى، سيتم إبلاغ وزارة التخطيط لإتخاذ التدابير اللازمة بحقه (بما في ذلك تعليق مشاركته في تقديم العطاءات أو إدراج إسمه على القائمة السوداء) بحسب القوانين العراقية النافذة.

- شروط قانونية الخاصة بالاخلال :

• إذا امتنع المنافس عن التعاقد بعد تبليغه بالإحالة تتبع بحقه الإجراءات التالية :

١- تنفيذ العمل على حسابه دون الحاجة الى توجيه انذار او اتخاذ أي اجراء قانوني اخر

٢- مصادرة التأمينات الاولية الخاصة بالمنافس الناكل .

٢- احوالة المناقصة على المرشح الثاني ويتحمل المنافس الناكل فرق

البديلين الناجم عن تنفيذ العقد .

٣- في حالة نكول المرشح الاول و الثاني فالجهة التعاقد احوالة المناقصة

على المنافس الثالث ويتحمل كل من الناكلين الاول والثاني فرق

البديلين وحسب فرق المبالغ الخاصة بالترشيح لهما ومصادرة

التأمينات الاولية للمرشحين الاول و الثاني .

<p>٤- في حال نكول المرشح الثالث يتم مصادرة التأمينات الاولى له ويتم اعادة الاعلان عن المناقصة ويتحمل المناقصون الناكولون الثالث فرق البديلين وكل بحسب سعره المقدم مع مصادرة التأمينات الاولى للمناقصين الثالث الاوائل .</p> <p>تطبق على المناقصين الناكولين الاجراءات المنصوص عليها اعلاه عند حدوث النكول اثناء فترة نفاذ العطاءات الخاصة بالمناقصة .</p>	
<p>عدد نسخ العطاء المطلوبة بالإضافة إلى العطاء الأصلي هو: : (ثلاث نسخ متطابقة مع العطاء الأصلي)</p> <p>- يجب تقديم العرض بنسختين أصليتين موقعة ومختومة واحد مسعر والآخر غير مسعر في ثلاث نسخ متطابقة كل نسخة تتضمن الاسم الكامل والعنوان الكامل للشركة مقدمة العطاء وبنسخة واحدة على دسك مرن أو قرص CD في ظرف مغلق . يجب ان يكون العرض المسعر موقع ومختوم ختم وتوقيع حي وعلى جميع صفحاته وكذلك استمارة مقدم العطاء وان يكون موقع من قبل الشركة مقدمة العطاء او من قبل المخول بالتوقيع الحي والا سيتم اهمال العرض.</p>	<p>١٨,١</p>
<p>يجب أن يكون تأكيد التحويل للتوقيع عن مقدم العطاء تحريراً، إما بصيغة تفويض قانوني صادر عن مقدم العطاء لا يزيد عمره عن ثلاثة (٣) أشهر، أو بصيغة شهادة تسجيل الشركة (شهادة تأسيس الشركة، تظهر التحويل للتوقيع عنها).</p> <p>تعليمات خاصة لرسائل التحويل:-</p> <p>١- يجب تقديم العروض مباشرة من قبل الشركة المصنعة من خلال مايلي :</p> <p>✍️ المدير العام (المفوض)</p> <p>✍️ نائب المدير العام أو معاون المدير العام</p> <p>✍️ مدير المبيعات (التسويق)</p> <p>✍️ المدير التجاري</p> <p>✍️ المكتب العلمي المخول أصولياً ويمكن قبول تحويل اي منتسب للشركة غير المدرجة صفاتهم اعلاه على ان يستوفي تحويله الشكلية القانونية المطلوبة والتصديقات المطلوبة.</p> <p>٢- لغرض تنظيم عملية التعاقد بما يضمن تقديم العطاء يتم تحديد المراسلات و الصلاحيات المتعلقة بالعطاءات من حيث تقديمها وختمها وتوقيعها وفتحها وتقديم الاسعار دون الاكتفاء باصدار تخاويل مطلق يخول كل تلك الصلاحيات من قبل الشركات المنتجة او من يخولها وبعلم الشركة المنتجة ويجب ان يتضمن التحويل الصادر من الشركة المنتجة الى الشركة المسوقة في حال الضرورة للتعاقد مع الشركات المسوقة ان تثبت فيه بوضوح صلاحيات الشركة المسوقة فيما يتعلق بالاتي :-</p> <ul style="list-style-type: none"> • توقيع العقد وتنفيذ كافة التزاماته. • التفاوض الفني والسعري. • بيان الجهة المستفيدة بوضوح وتفصيل من الاعتماد المستندي والمستفيد من الحساب البنكي مع كافة التفاصيل البنكية الاخرى . • تحديد المراسلات والصلاحيات المتعلقة بالعطاءات من حيث تقديمها وختمها وفتحها وتقديم الاسعار دون الاكتفاء باصدار تخويل مطلق يخول كل تلك الصلاحيات . • التأكيد على استمرار تنفيذ كافة الالتزامات التعاقدية وتحمل الشركة المسوقة المسؤولية القانونية عن طيلة فترة تنفيذ العقد حتى وان انتهت فترة التحويل مع الاشارة الى ضرورة استكمال كل الاجراءات من ضمنها تسجيل الشركة ومنتجاتها والعناوين الكاملة والتفصيلية للشركات المنتجة والمسوقة و اكمال الاختام والتصديقات وكما هو معمول به حالياً. • على الشركات المتعاقدة تقديم التأمينات القانونية المطلوبة وفقاً لشروط المفاتحة وخلال المدة المنصوص عليها في التعليمات. <p>٣- استنادا الى تعليمات المكاتب العلمية رقم ٤ لسنة ١٩٩٨</p>	<p>١٨,٢</p>

أ - على الشركة تثبيت اسم المكتب العلمي العراقي واسم الصيدلي الذي لديه المسؤولية من نقابة الصيادلة العراقية للمتابعة وصلاحيات استكمال البيانات الفنية عند طلبها من قبل لجنة الدراسة والتحليل في حال تقديم العطاءات عن طريق المكتب العلمي او تزويده تخويل توكيل لغرض التوقيع وكالة على العقد وعلى استمارة تقديم العطاء ووثائقه وان يكون المكتب العلمي هو المخول الحصري الوحيد لكل منتجات الشركة او ان يتم التعامل المباشر مع الشركة من خلال مخول رسمي .

ب - استمرار مسؤولية المكتب العلمي حتى بعد انتهاء تخويله من الشركات الاجنبية التي خولته مالم يكن التخويل اللاحق قد عالج التزامات الشركة الاجنبية السابقة واثارها .

1- سيتم اضافة اسم المكتب العلمي صراحة في العقد .

2- أن يتم تصديق التخويل وبشكل رسمي من قبل الجهات التالية :-

بـ غرفة التجارة العائدة لبلد المنشأ .

ب2- وزارة الخارجية في بلد المنشأ أو كاتب العدل .

ب3- السفارة العراقية الموجودة في بلد المنشأ أو ما يمثلها هناك .

ب4- وزارة الشؤون الخارجية العراقية في بغداد يجب أن تقوم بختم وتصديق على موافقة وتوقيع السفارة العراقية في بلد المنشأ .

ب5- فيما لو لم تستطع السفارة العراقية ختم جميع هذه الوثائق المبينة أعلاه إما لعدم وجود سفارة عراقية أو لعدم معرفة معلومات مضبوطة عن هوية الشخص الذي يمثل الشركة لذا فان سفارة بلد المنشأ في العراق يجب أن تصدق وتختم على كتاب التخويل الرسمي كي يصبح قانونياً ومقبولاً ومتفق عليه

ب6- في حالة عدم وجود تمثيل دبلوماسي بين بلد المنشأ والعراق عندها يجب أن يتم التصديق التخويل في بلد ثالث من قبل سفارة بلد المنشأ الموجودة بصفة قانونية والرسمية لتمثيلها بتقديم الشرعية للموافقة كذلك أختام السفارة العراقية في بلد الثالث وأخيراً وزارة الشؤون الخارجية العراقية يجب أن تصدق وتوقع على ختم وتوقيع سفارتنا في البلد الثالث .

6- على الشركة بيان كونها مصنعة أو مجهزة أو شركة مسوقة أو وكيل تجاري في التخويل.

في حالة كون الشركة مجهزة فيتوجب إيضاح التالي :-

بـ أسماء واختصاص الشركات المصنعة يجب ان تكون لديها تخويل مصدق من الشركات المصنعة كما مذكور اعلاه شركتكم المنتجة يجب ان تشير كونكم المجهز الوحيد (الحصري) لكافة المواد في القطر العراقي .

ب2- يجب حصول الشركة المسوقة في حال كونها مقدم العطاء على كتاب تخاويل مصدق من قبل الشركات المصنعة وكما مبين في الفقرة (٢) اعلاه.

ب3- في حالة كونك مصنعا. يجب أن تذكر وتصنف اختصاصات الشركة (معلومات خاصة لنظام معين) .

ب4- يجب أن تذكر ممثل وحيد وحصري للتعامل معه لجميع منتجاتها كذلك يجب ان تذكر الشركة اسم مصانعها وفروعها كذلك يجب ان تبين ان شركتكم منتجة.

ب5- يجب تصديق رسالة التخويل وكما مبين في الفقرة (٣) اعلاه.

ج. رسالة التخويل يجب أن تكون معنونة إلى الشركة العامة لتسويق الأدوية والمستلزمات الطبية (Kimadia) قسم الاعلام الدوائي والعلاقات العامة في الطابق الخامس - شعبة العلاقات.

٧- يجب إرسال كتاب تخويل أصلي من المصنع وإلى المجهز ومنها الى المكتب العلمي وكذلك شهادة التأسيس اصلية ومصدقة للشركة المنتجة والشركة المسوقة , وكذلك تقديم الحسابات الختامية للشركة المنتجة (لآخر سنتين) الحسابات الختامية التي تظهر ارباح خلال (السنوات الخمس الاخيرة) وتحديد متوسط معدلاتها وعلى ان تقدم الحسابات الختامية باللغة العربية و الانكليزية حصراً , ويكون مؤشر حساباتها الختامية الاصلية (للسنوات الخمسة الاخيرة) ايجابي وضمن تاريخ الغلق تبين اسم وكيلهم الوحيد والا سيتم اهمال العرض .

<p>٨- على الشركات تقديم نموذج توقيع الشخص المخول بالتوقيع على العقود وعلى العطاءات الى قسم الاعلام الدوائي والعلاقات العامة لغرض مطابقته مع التوقيع الوارد في العطاء او الذي يرد بعد ذلك على العقود , وبخلافه يستبعد العطاء للشركة التي لا يوجد لها نماذج توقيعات في قسم الاعلام الدوائي والعلاقات العامة</p> <p>٩- على مقدمي العطاءات بيان اسماء و المنصب الاداري وعناوين المخولين لتوقيع العقد ووثائق التفويض المعتمدة حسب السياقات المعمول بها على ان تكون نافذة عند التعاقد وصادرة قبل توقيع العقد بما لا يزيد عن ثلاثة اشهر .</p> <p>١٠- على مقدمي العطاءات بيان الموقع الالكتروني في وثائق عطاءاتهم والبريد الالكتروني واسم وعنوان الشخص المسؤول عن متابعة الاستفسارات التي تخص العطاء .</p>	
<p>اضافة الى ماورد في هذه الفقرة من التعليمات الى مقدمي العطاءات اضافة ماييلي - لايحق للمشارك الاعتراض على اي شرط من شروط المناقصة</p>	١٨,٩

د. تسليم العطاءات

<p>["لا يحق"] للمتقدمين تسليم عطاءاتهم عبر البريد الالكتروني</p>	١٩,١ (أ)
<p>عدنسخ العطاء المطلوبة بالإضافة إلى العطاء الأصلي هو: / (ثلاث نسخ متطابقة مع العطاء الاصلي) / .</p> <p>- على مقدم العطاء وضع النسخة الاصلية (في غلاف منفصل) ويتم تأشيريه بعبارة (نسخة أصلية) ووضع كل نسخة من النسخ الاضافية في غلاف منفصل يتم تأشير كل مغلف بعبارة (نسخة اضافية) وتوضع هذه المغلفات (الاصلية والاضافية) في مغلف واحد .</p> <p>- تكون جميع النسخ (مختومة بختم حي من الشركة) .</p>	١٩,١ (ب)
<p>العنوان المخصص لتسليم العطاءات:</p> <p>إن عنوان جهة التعاقد هو:</p> <p>عنوان الشارع: [باب المعظم- بغداد- مقر وزارة الصحة]</p> <p>المبنى والطابق / رقم الغرفة: [وزارة الصحة / الشركة العامة لتسويق الادوية والمستلزمات الطبية (كيماديا) / الطابق السادس / لجنة استلام وفتح العطاءات]</p> <p>المدينة [بغداد]</p> <p>صندوق البريد:</p> <p>البلد: [العراق]</p> <p>بالاضافة الى ما ورد في هذا البند بخصوص العطاءات التي تقدم عن طريق البريد السريع يجب ان تتضمن كافة التذاويل والمستندات (الاصلية والمصدقة) في ظرف منفصل كي تدقق ويجب ان تصل الى كيماديا قبل تاريخ الغلق وبخلافه سوف يهمل العرض على ان يثبت على الظرف الخارجي اضافة الى ما تم ذكره عنوان الشركة داخل وخارج العراق وكذلك</p> <p>- المرفقات الاضافية ترسل مع العرض</p> <p>- رقم الصفحات لكل عرض</p>	١٩,٢ (ب)
<p>رقم المناقصة (4-2025-57 / رقم كتاب الدعوة 2) -</p>	١٩,٢ (ج)

٢٠,١	<p>الموعد النهائي لتسليم العطاءات هو: [٢٠٢٥/٢/٣] الساعة ٢:٣٠ بعد الظهر حسب التوقيت المحلي في بغداد - العراق].</p> <p>واذا صادف يوم الغلق عطلة رسمية يكون تاريخ الغلق في اول يوم عمل رسمي تالي للعطلة</p> <p>- جميع العروض بضمنها العروض التي ترسل بالبريد الدولي يجب أن يتم تقديمها قبل تاريخ الغلق للمفاتيحة وإلا سيتم إهمالها .</p> <p>لا يمكن قبول اي تحفظ او تعديل يرد بعد تاريخ الغلق من قبل مقدم العطاء .</p>
------	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

هـ. فتح وتقييم العطاءات

٢٣,١	<p>مكان فتح العطاءات هو:</p> <p>عنوان الشارع: [باب المعظم]</p> <p>المبنى والطابق /رقم الغرفة: [وزارة الصحة / الشركة العامة لتسويق الادوية والمستلزمات الطبية (كيماديا) /الطابق السادس / لجنة استلام وفتح العطاءات]</p> <p>المدينة: [بغداد]</p> <p>البلد: [العراق]</p> <p>التاريخ: [٢٠٢٥/٢/٤]</p> <p>التوقيت: [بداية الدوام الرسمي]</p> <p>- ان فتح العطاءات سيتم بصورة علنية في مقر الشركة العامة لتسويق الادوية والمستلزمات الطبية / لجنة فتح العطاءات في اليوم الذي يلي موعد الغلق .</p>
٢٦	<p>١- عند حصول اختلافات جوهرية بين العرض الورقي والعرض الالي لشركتنا الحق باهمال العرض الالي والاعتماد على العرض الورقي.</p> <p>٢- يجب أن تحتوي العروض على الشروط التجارية والتي تتضمن { اسم المصنع (الشركة المصنعة) , منشأ البضاعة, طريقة الشحن , تفاصيل عن التعبئة , نقطة الدخول , ميناء الشحن , اسم وعنوان البنك المراسل , رقم الحساب المصرفي , الاسم الكامل , والعنوان الكامل للمستفيد } ويجب ان يتم تثبيتها جميعا في العرض .</p> <p>٣- الأسعار تكون واضحة وبدون أي مسح أو حك ويكون سعر كل وحدة واحدة هو السعر المعتمد و يجب أن تكون هذه الأسعار نهائية و غير قابلة للتفاوض.</p> <p>٤- تقدم المرفقات الإضافية مع العرض .</p> <p>٥- تثبيت عدد صفحات كل عرض .</p>
٢٧	<p>بالإضافة الى ما ورد في تعليمات الى مقدمي العطاءات يتم اضافة ما يلي:</p> <p>١ - اذا وردت فقرة اوفقرات لم يدون سعر ازانها في العطاء المقدم ففي هذه الحالة تعد كلفة تلك الفقرة او الفقرات وبحدود الكميات المدونة ازانها مشمولة بالسعر الاجمالي للعطاء .</p> <p>٢- إذا وردت فقرة أو فقرات لم يدون سعر إزائها في العطاء المقدم ففي هذه الحالة تعتبر كلفة تلك الفقرة أو الفقرات بجدول الكميات المدونة إزائها مشمولة بأسعار الفقرات الأخرى لمقدم العطاء.</p> <p>٣- يجب ان تكون الاسعار المقدمة في العطاء (المراتب لجزء الدولار الواحد مرتبتين فقط) .</p>
٢٩	<p>- النماذج عند الطلب ويتم تحديد فترة تقديم النموذج من قبل لجنة تحليل و تقييم عطاءات عروض الاجهزة الطبية والخدمية .</p> <p>- المعلومات الخاصة بنماذج المناقصة هي (اسم الشركة المصنعة , اسم المادة , تاريخ الصنع , الموديل , الرقم التسلسلي) .</p> <p>- على الشركات المشاركة في هذه المناقصة و التي لم تتم الأحالة عليها سحب النماذج التي قامت بتقديمها خلال شهر من تاريخ الأحالة ، و بعكسه فان كيماديا لها الحق بالتعامل مع هذه النماذج.</p>

٣٠,١	<p>ادخل : (ينطبق / لا ينطبق)</p> <p>إذا كان العطاء المستجيب الذي جرى تقييمه على أنه الأقل كلفة ويستوفي شروط الأهلية المطلوبة، يتضمن الأجهزة الطبية أجنبية وفقاً للمادة ٢٩ من التعليمات إلى مقدمي العطاءات، فعندها سيتم إعطاء هامش أفضلية إلى العطاء المستجيب للشروط والمقدم من المصانع الوطنية العراقية، وذلك شرط أن لا يتجاوز سعر الأجهزة الطبية المحلية سعر الأجهزة الطبية الأجنبية بأكثر من (%) .</p> <p>حدد: "لا ينطبق" لأغراض أخرى غير الأدوية</p> <p>أو</p> <p>- يتعهد الطرف الثاني بأن تكون الأولوية للمواد الأولية المصنعة داخل العراق لتجهيز مواد العقد أو لتنفيذ المشاريع ومن ومن خلال شركات وزارة الصناعة والمعادن .</p> <p>- "سوف يعتمد هامش الأفضلية المحلية كعامل في تحليل العطاءات ، إذا كان يعتمد حدد المنهجية</p>
٣١	<p>١- كيماديا غير ملزمة بقبول اوطاء الأسعار , وغير ملزمة باحالة كامل الكمية على شركة واحدة ويتم اختيار الأفضل استنادا إلى المواصفات الفنية .</p> <p>٢- كيماديا غير ملزمة بطلب كامل الكمية المثبتة في المناقصة .</p> <p>٣- لكيماديا الحق في اختيار أفضل العروض (العطاءات) .</p> <p>٤- لا يجوز النظر في العطاءات المقدمة إلى جهات التعاقد عن طريق الانترنت (البريد الالكتروني) إلا إذا كانت هذه العطاءات موثقة ومرسلة عن طريق البريد المسجل حسب السياقات المعتمدة مع احتوائها على كافة المستمسكات المطلوبة للاشتراك بالمناقصة وبخلاف ذلك يتم استبعاد هذه العطاءات .</p> <p>٥- لا يمكن قبول أي تحفظ أو تعديل يرد بعد تاريخ الغلق من قبل مقدم العطاء .</p> <p>٦- استبعاد العطاءات المستندة إلى تخفيض نسبه مئوية , ام مبلغ مقطوع من أي من العطاءات الاخرى المقدمة في المناقصة وعدم قبول أي تخفيض مهما كان نوعه , وكذلك أي تخفيض بسعر يقدم بعد موعد الغلق , ونؤكد عدم اجراء التغييرات بعد التبليغ بالاحالة او اي رسالة للتخفيض ترد بعد تاريخ الغلق .</p> <p>٧- استبعاد مقدم العطاء غير الكفوء من خلال تجربة الدولة معه .</p> <p>٨- استبعاد العطاء الغير مستوفي للمواصفات المطلوبة حتى لو كان اوطاء العطاءات .</p>
٣٢	<p>٣٢,٢ .بالإضافة الى ما ورد ذكره في هذه الفقرة من تعليمات الى مقدمي العطاءات يتم مراعاة الشرط التالي :</p> <p>- يجوز قبول العطاءات التي تقل عن (٢٠) % من الكلفة التخمينية .</p> <p>- قبول دراسة العطاءات والتي تزيد عن الكلفة التخمينية المعدة للاحالة بنسبة لا تتجاوز (٢٠) % وعند توفر التخصيص المالي لهذا الغرض على ان لا يتم الدخول بالتزام تعاقدي الا في حدود النسبة المسموح بها (١٠) % .</p>
٣٤,١	<p>ادخل أي استثناء او قيود () .</p> <p>تعديل هذه الفقرة من تعليمات الى مقدمي العطاءات لتكون :</p> <p>١- يمكن زيادة او تقليل الكميات المعروضة في الدعوة قبل التعاقد .</p> <p>٢- يجوز لجهة التعاقد الشركة العامة لتسويق الادوية والمستلزمات الطبية (كيماديا) تجزئة احالة تجهيز السلع والمواد او الخدمات المطلوب تجهيزها .</p> <p>٣- يجوز لجهة التعاقد زيادة كمية السلع والمواد بما لا يزيد عن نسبة مبلغ الاحتياطي المنصوص عليه في تعليمات تنفيذ الموازنة السنوية على ان يدور التخصيص المالي وبنفس شروط التعاقد .</p>
٣٧,١	<p>يجب أن يُحرر العقد الذي سيوقع مع مقدم العطاء الفائز باللغة التي قَدِّم بها العطاء، وهي اللغة التي ستعتمد في العلاقات التعاقدية بين جهة التعاقد ومقدم العطاء الفائز واطافة الى ذلك تحرر نسخة عقد اصلية باللغة العربية .</p> <p>يتوجب تصديق العقد وفق الاجراءات المعتمدة في العراق.</p>
٣٧,٢	<p>على المناقص الفائز المبلغ رسميا بالاحالة توقيع العقد خلال مدة لا تتجاوز (٣٠) يوم بالنسبة للشركات الاجنبية من تاريخ التبليغ بالاحالة.</p>

<p>في حال كان حكم المحكمة المختصة مخالفاً لقرار جهة التعاقد التي استمرت بإجراءات التعاقد فلمقدم العطاء الذي طعن مراجعة المحاكم المختصة لطلب التعويض اذا كان طعنه لأسباب صحيحة .</p> <p>اما في حال توقف اجراءات التعاقد بامر من المحكمة المختصة وصدر حكم من ذات المحكمة تلزم جهة التعاقد باستكمال اجراءات التعاقد مع مقدم العطاء المعارض فلجهة التعاقد تحريك دعوى متقابلته تطلب فيها الزام المعارض بالتعويض عن اي اضرار تنتج في المستقبل بسبب تنفيذ العقد .</p>	<p>٣٧,٢ (ب)</p>
<p>يتم تقديم ضمان حسن التنفيذ خلال (ادخل عدد الايام) من تأريخ صدور كتاب القبول والتبلغ به رسمياً</p> <p>٣٨,١</p> <p>- يجب أن يقدم المجهز تعهداً " مع العرض بتقديم كفالة حسن الأداء عند تبليغه بالإحالة .</p> <p>بالإضافة الى ما تم الاشارة اليه في تعليمات الى مقدمي العطاءات يتم اضافة ما يلي:</p> <p>أ- يقدم الضمان المصرفي بعد اصدار كتاب الاحالة وقبل توقيع العقد ويبقى نافذة طيلة مدة العقد, ولايلغى الضمان الا باشعار من قبل كيماديا ويتم تقديم تعهد مع العرض بهذا الخصوص .</p> <p>ب- ضمان حسن الاداء يجب ان يصدر الضمان المصرفي من قبل مصرف عراقي حكومي او مصرف عراقي اهلي , ولا يجوز لتلك المصارف الحكومية والمعتمدة اصدار كفالة مصرفية لشركة اجنبية الا بعد تقديم كفالة مقابلة صادرة من مصرف اجنبي (Back to Moody's)</p> <p>Back standard and poor) ذي تصنيف صادر من احدى مؤسسات التصنيف الدولية (Moody's)</p> <p>standard and poor وغيرها او لقاء تأمينات نقدية بما لا يقل عن مبلغ الضمان ودون توسط المصرف العراقي للتجارة وان يكون الضمان باللغتين العربية والانكليزية وتكون اللغة العربية هي المعول عليها .</p> <p>ج - ضمان حسن الاداء يصدر بامر الشركة المتعاقد معها او من تخوله اصوليا لاصدار الضمان وبموجب تخويل رسمي -ومصدق يقدم الى المصرف ويدرج على متن الضمان او كتاب مرفق يصدر من المصرف المصدر لها .</p> <p>د- يقترن تقديم الضمان بكتاب صحة صدور (سري وشخصي) يرسل الى كيماديا من قبل المصرف المصدر للضمان ويكون الضمان غير مشروط ولصالح كيماديا ولكيماديا حق تمديده او مصادرته حال مطالبته بذلك دون اعتراض المراسلين او المجهزين ومع اول مطالبه خطيه لها .</p> <p>هـ- على الشركات والمكاتب العلمية مراعاة التالي عند اصدار ضمان حسن الاداء:</p> <ol style="list-style-type: none"> ١- تصدر خطابات الضمان باسم الشركة الموقعة للعقد . ٢- التأكد من وجود رقم العقد في سند خطاب الضمان. ٣- ضرورة ذكر الفقرة التالية في سند خطاب الضمان (تخضع وتفسر هذه الكفالة في كافة الامور وفقا لقوانين جمهورية العراق). ٤- ان يكون خطاب الضمان مغطى ماليا من قبل المصرف. ٥- لا يتم استلام اي خطاب ضمان مالم يكن مصحوبا بكتاب رسمي صادر من المصرف المصدر للضمان ويتوقيع المدير المفوض للمصرف او من ينوب عنه. ٦- ان يكون نافذ من تاريخ الاصدار طيلة مدة العقد ولحين انتهاء كافة متطلبات العقد . ٧- ان لا يكون مشروطا او مباشرا. ٨- (في حالة عدم موافقة المجهز على اجراء التعديلات او التمديدات على خطابات الضمان او نكول المجهز يتم مصادرة مبلغ الضمان وأيداعه في حساب شركتنا). ٩- لا يتم قبول خطابات الضمان كافة الا بعد قبولها من البنك المركزي العراقي وادخالها المنصة الالكترونية وتاييد البنك بذلك. ١٠ - يجب ان يكون خطاب الضمان بعملة العقد . ١١ - ممكن تقديم التامينات النهائية (كفالة حسن الاداء) على شكل وصل قبض يدفع مباشرة الى خزينة جهة التعاقد (الشركة العامة لتسويق الادوية والمستلزمات الطبية (كيماديا)) . 	

١٢- العقود التي مبلغها (٢٥) ألف دولار أو أقل أو ما يعادلها بالدينار العراقي استنادا الى سعر صرف وزارة المالية تعفى وحسب سنة التخصيص من خطاب ضمان مقدم من الشركة أو المكتب العلمي المجاز من نقابة الصيادلة أو الشركة المجهزة أو المسوقة أو الوكيل التجاري .

القسم الثالث: معايير التقييم والتأهيل

١. معايير التقييم

لقد تم تحديد معايير التقييم في التعليمات إلى مقدمي العطاءات في القسم الأول، وفي ورقة بيانات العطاء في القسم الثاني. إن المعلومات الخاصة بورقة بيانات العطاء للأجهزة الطبية المطلوبة تقديمها تكمّل أو تضيف أو تعدّل الأحكام المحددة في التعليمات إلى مقدمي العطاءات. في حال وجود تناقض، تُعتمد الأحكام الواردة في ورقة بيانات العطاء بدل تلك الواردة في التعليمات إلى مقدمي العطاء.

٢. معايير التأهيل

متطلبات تأهيل مقدمي العطاءات هي:

- القدرة المالية / على مقدم العطاء تقديم وثائق تثبت تلبية للمتطلبات المالية التالية (حدد المتطلبات)

- الخبرة والقدرة الفنية / على مقدم العطاء تقديم وثائق تثبت تلبية لمتطلبات الخبرة والقدرة الفنية التالية (حدد المتطلبات)

a. المواصفات الفنية الدقيقة التي تتضمن تحديد الخصائص الفنية للسلع والخدمات المتصلة بها التي تطلبها جهة التعاقد (وهي الخصائص التقنية ومقياس السلع النوعية التي تطلبها جهة التعاقد ومدى مطابقتها للمواصفات والتي تسهل عملية تقييم العطاء وتحتوي على مؤشرات تبين غاية السلع من استخدامها وتتضمن تفاصيل ظروف بيئة العمل لتلك السلع (حرارة , رطوبة , ظروف الخزن وغيرها) ومتطلبات الرزم والتعبئة والتغليف .

1. خدمات مابعد البيع (النصب , الضمان , الصيانة , التدريب) .
2. الاعمال المماثلة الصادرة والمؤيدة من قبل الجهات المختصة .
3. الخبرة التخصصية (الاعمال المماثلة) :
- عدد الاعمال المطلوب في وثائق المناقصة تتراوح بين (١-٣) .
- عدد السنوات الواجب طلبها للاعمال المماثلة تتراوح بين (٥-١٠) سنوات ويكون حسابها كالتالي :-
- مبلغ العمل المماثل الواحد (العقود الكبيرة والمتوسطة) يغطي (٦٠-٨٠) % من الكلفة التخمينية .
- مبلغ العمل المماثل الواحد (للعقود الصغيرة) يغطي (٣٠-٧٠) % من قيمة العقد المطلوب .
4. الاعمال المنجزة ضمن نفس الاختصاص .
5. مدة تنفيذ العقد .
6. مكان الاستلام للمواد المجهزة .
7. المنشأ .
8. كافة مواد التشغيل والمواد الاحتياطية للعمل التشغيلي للسلع .
9. القدرة على الالتزام بمعايير الانجاز و التسليم .

10. توفير المهارات والقدرات الفنية لتنفيذ العقد على ذلك .
11. المؤهلات الفنية (كوادر هندسية فنية ومعدات تخصصية) .

12. على مقدمي العطاءات ارفاق الاعمال المماثلة مع عطاءاتهم ان وجدت على ان تكون مؤيدة من قبل جهة التعاقد المعنية والطلب منهم بيان مؤهلات الجهاز الفني والاختصاصيين المتفرغين وغير العاملين لديها عند تنفيذ مشاريع المقاولات بمختلف انواعها او العقود الاستشارية .
13. طلب تقديم منهاج العمل المطلوب .

(1) - على مقدم العطاء تقديم وثائق تثبت ان السلع المقدمة تلبي متطلبات الاستخدام التالية [كما مثبت في المواصفات الفنية]

ب - بالاضافة الى ماورد في اعلاه فان معايير التأهيل :

١ - المواصفات الفنية الدقيقة...

(وهي الخصائص التقنية ومقياس (الاجهزة الطبية) التي تطلبها جهة التعاقد والخدمات المتصلة بها ومدى مطابقتها للمواصفات والتي تسهل عملية تقييم العطاء وتحتوي على مؤشرات واضحة وتتضمن تفاصيل ظروف بيئة العمل لتلك (الاجهزة الطبية) مثل (الحرارة ، الرطوبة ، ظروف الخزن ، وغيرها) ومتطلبات الرزم و التعبئة و التغليف

٢ - الحسابات الختامية

(تقديم الميزانية العامة المدققة من قبل المدققين القانونيين تعرض الوضع المالي للسنوات () السابقة موضحة الكفاءة المالية و توقعات الارباح المستقبلية لمقدم العطاء ومصادق عليها من قبل مراقب الحسابات)

٣ - السيولة النقدية

على مقدم العطاء توفير الموارد المالية بقيمة عطاءه المقدم () حسب عملة العطاء المطلوب .

٤ - الايراد السنوي

الحد الأدنى لمعدل الايراد السنوي ايرادات مقدم العطاء تبلغ () عن الاعمال المنفذة للعقود المنجزة او تلك المستمرة خلال السنوات ()

٥ - الاعمال المماثلة (الخبرة التخصصية)

وتعني الخبرة السابقة في مجال التعاقدات كمجهز للعقود (حدد عدد العقود) للسنوات بمبلغ (حدد المبلغ) .

٦ - (اخذ اي معايير اخرى).

القسم الرابع: مستندات العطاء

إن مستندات العطاء الموجودة في وثائق المناقصة النموذجية للقطاعات التخصصية هذه تقدم نماذج قياسية لعدد من الوثائق الأساسية التي تتبادلها جهة التعاقد مع مقدمي العطاءات خلال عملية المناقصة.

يملأ مقدم العطاء الجزء الخاص به في النموذج حيث حُدد بين قوسين أو _____.

يتوجب على مقدمي العطاءات إكمال هذه المستندات بحسب ما هو مطلوب وتقديمها الى جهة التعاقد من ضمن عطاءاتهم.

- 1- استمارة تقديم العطاء .
- 2- جدول الاسعار (الاجهزة الطبية) المحلية او السلع ذات منشأ الاجنبي الموجودة في العراق .
- 3- جدول الاسعار (الاجهزة الطبية) التي سيتم استيرادها من خارج العراق .
- 4- جدول الاسعار لعقود الصيانة السنوية بعد فترة ضمان العيوب .
- 5- تصريح من بلد المنشأ .
- 6- تصريح من الجهة (الشركة المصنعة) .
- 7- نموذج شهادة حسن اداء.

١. استمارة تقديم العطاء

التاريخ: [ادخل: تاريخ العطاء]

: مناقصة رقم: [4-2025-57]

كتاب الدعوة رقم: [4]

الى: [وزارة الصحة / الشركة العامة لتسويق الادوية والمستلزمات الطبية (كيماديا) -بغداد- باب المعظم]

حضرة السيد/السيدة:

بعد ان قمنا بدراسة وثائق المناقصة، بما فيها التعديلات رقم [ادخل الأرقام]، التي نقرّ باستلامنا اياها، نحن، الموقعون أدناه، نتقدم بعطائنا هذا لتقديم وتسليم الاجهزة الطبية المطلوبة بموجب العقد المذكور اعلاه وبالإلتزام الكامل بوثائق المناقصة، وذلك بمبلغ:

	[ادخل: القيمة بالدينار العراقي بالكلمات]	([ادخل: القيمة بالدينار العراقي بالأرقام])
زائد	[ادخل: القيمة بالدولار الاميركي بالكلمات]	([ادخل: القيمة بالدولار الاميركي بالأرقام])
زائد	[ادخل: القيمة باليورو بالكلمات]	([ادخل: القيمة باليورو بالأرقام])

(يسمى في ما يلي "السعر الاجمالي للعطاء") او تلك المبالغ الأخرى التي يجري تحديدها استناداً الى أحكام وشروط العقد. المبالغ أعلاه هي وفقاً لجدول الأسعار المرفقة وهي جزء من هذا العطاء.

2. في حال قبول عطائنا، نتعهد بتوصيل وتسليم الاجهزة الطبية وفقاً لجدول التنفيذ المحدد في [ادخل "جدول المتطلبات في القسم السادس" او "بحسب ما ورد في جدول الأسعار في القسم الرابع"] (يمكن لمقدم العطاء اختيار العبارة المناسبة).
3. نوافق على جميع الشروط العامة للعقد في القسم السابع والتي اطلعنا عليها بالترابط مع الشروط الخاصة للعقد في القسم الثامن.
4. في حال قبول عطائنا، نتعهد بتقديم ضمان الدفعة المقدمة و ضمان حسن الأداء بالشكل والقيمة وضمن المدد المحددة في وثائق المناقصة.
5. نوافق على الالتزام بهذا العطاء، لمدة نفاذ العطاء المحددة في الفقرة (١٦,١) من ورقة بيانات العطاء في القسم الثاني؛ وسيبقى هذا العطاء ملزماً لنا خلال هذه الفترة والتي يمكن أن تقبلوه في أي وقت قبل انتهاء هذه الفترة .
6. لحين إعداد الصيغة النهائية للعقد الرسمي و ابرامه بيننا، سيكون هذا العطاء، مع قبولكم التحريري له واشعاركم بترسية العقد، بمثابة العقد الملزم بيننا.
7. ندرك بأنكم غير ملزمين بقبول العطاء الأوطأ بعد التقييم أو أي عطاء آخر تستلمونه.
8. نوافق على معايير الأهلية القانونية التالية:
 - (أ) إننا نحمل (جنسية) جنسيات دول مؤهلة وفق الفقرة ٦,١ من التعليمات الى مقدمي العطاءات القسم الأول.
 - (ب) ليس لدينا أي تضارب في المصالح وفق المادة ٦,١ (أ) من التعليمات إلى مقدمي العطاءات القسم الأول.
 - (ج) إننا لسنا جهة مملوكة للدولة في جمهورية العراق / إننا جهة مملوكة للدولة في جمهورية العراق ونلبي المتطلبات بحسب المادة ٦,١ (ب) من التعليمات إلى مقدمي العطاءات القسم الأول.
 - (د) لم يتم إعلاننا أو أي من مقاولينا الثانويين أو المصنّعين لأي قسم من هذا العقد، غير مؤهلين قانونياً من قبل جهة التعاقد بموجب القوانين العراقية النافذة أو التعليمات الرسمية ذات الصلة أو التزاماً بقرار صادر عن مجلس الامن التابع للامم المتحدة؛

(هـ) لم يصدر أي قرار بوضعنا على القائمة السوداء أو بتعليق اعمالنا من قبل وزارة التخطيط أو بإعلاننا غير مؤهلين قانونياً للمشاركة في العطاءات خلال المدة المحددة في المادة ٦,٣ من التعليمات إلى مقدمي العطاءات، القسم الأول.

9. نفيد بأن عنوان موقعنا الالكتروني هو [أدخل:عنوان الموقع الالكتروني]، وعنواننا البريدي هو [أدخل:العنوان البريدي]. إنالسيد/السيدة [أدخل:الاسم] ذات المسمى الوظيفي [أدخل:المنصب] والبريد الالكتروني [أدخل:عنوان البريد الالكتروني] سيتابع كل الأمور المتعلقة بأي توضيحات قد تطلبونها خلال المناقصة. بتاريخ اليوم [أدخل: الرقم] من شهر [أدخل:الشهر]، سنة [أدخل:السنة]

التوقيع: _____

التاريخ: _____

بمنصب: [أدخل: منصب / وأي تعريف اخر]

وذلك كشخص مخول لتوقيع هذا العطاء لصالح وبالنيابة عن [أدخل: اسم مقدم العطاء]

٢. جدول الأسعار (للأجهزة الطبية) المحلية أو ذات المنشأ الأجنبي الموجودة في العراق

١		٢					٣	٤	٥					٦
بند رقم	بند رقم	وصف موجز (الأجهزة الطبية) ###					الكمية المقدمة والوحدة	بلد المنشأ	سعر الوحدة بالدينار العراقية رقمًا وكتابة					السعر الإجمالي) رقمًا وكتابة(DDP/الت وصول المجاني الى مكان المستخدم النهائي (بالدينار العراقي) ٥*٣(هـ)
		المنتج	الفعالية	الجرعة	مقاييس دستور الأدوية	حجم وحدة التعبئة			تسليم المصنع/تسليم المستودع/تسليم صالة العرض/شراء مباشر من صالة العرض (تكاليف التغليف والنقل ضمناً)	المبيعات والضرائب والرسوم المستحقة في حال ترسية العقد	النقل الداخلي، تأمين التحميل/التفريغ والتكاليف الطارئة حتى بلوغ مكان المستخدم النهائي	الخدمات الطارئة كما حددت في جدول المتطلبات	السعر DDP/التوصيل المجاني الى مكان المستخدم النهائي	
(أ)	(ب)	(أ)	(ب)	(ج)	(د)	(هـ)			(ب)	(ج)		(د)	(هـ) = (أ) + (ب) + (ج) + (د)	
دخل	دخل	دخل	دخل	دخل	دخل	دخل								
	دخل	دخل	دخل	دخل	دخل	دخل								
دخل	دخل	دخل	دخل	دخل	دخل	دخل								

(المجموع الإجمالي للعطاء بالدينار العراقي): _____ (بالأرقام)

(بالأحرف/الكلمات)

مدة التسليم: _____ [يمكن لمقدم العطاء إدراج مدة التسليم المحددة] وفقاً للمصطلحات التجارية الدولية (انكوترمز) - الطبعة الحالية _____ [ادخل الانكوترمز].

الإسم والمنصب _____

ختم مقدم العطاء _____

التاريخ: _____

(ادخل الأجهزة الطبية: يمكن تحديد وصف موجز للأجهزة الطبية

٣- جدول الأسعار (للاجهزة الطبية) التي سيتم استيرادها من خارج العراق

٦	٥				٤	٣	٢		١		
	سعر الوحدة/يمكن إدراج العملة المسموح بها/				بلد المنشأ	الكمية المقدمة والوحدة	وصف موجز للمستلزمات والاجهزة المختبرية ###		اسم المادة	رمز رقم البائع	الرمز الوطني
							حجم وحدة التعبئة	المنتج			
السعر الإجمالي DDP الى مكان المستخدم النهائي معالخدماتالثانوية ٥*٣(د)	السعر CIP /يمكن إدراج نقطة الوصول الى مكان المستخدم النهائي	الخدمات الثانوية كما حددت في جدول المتطلبات	DDP الى مكان المستخدم النهائي	DDP الى مكان المستخدم النهائي			(ب)	(أ)	(ج)	(ب)	(أ)
	(أ)	(ج)	(ب)	(د)=(ب)+(ج)			[ادخل]	[ادخل]	[ادخل]	[ادخل]	[ادخل]
							[ادخل]	[ادخل]	[ادخل]	[ادخل]	[ادخل]
							[ادخل]	[ادخل]	[ادخل]	[ادخل]	[ادخل]

المجموع الاجمالي للعطاء {يمكن لمدمي العطاءات ادراج العملة المسموح بها}: (بالارقام) (بالاحرف)

مدة التسليم: [يمكن لمقدم العطاء إدراج مدة التسليم المحددة] وفقاً للمصطلحات التجارية الدولية (انكوترمز)-الطبعة الحالية [ادخل الانكوترمز].

اسم وعنوان الوكيل: [يمكن لمقدم العطاء إدراجه، إن وجد]

عمولة الوكالة: [يمكن لمقدم العطاء إدراجه، إن وجد]

توقيع مقدم العطاء: _____

الإسم والمنصب: _____

عنوان العمل: _____

ختم مقدم العطاء: _____

المكان: _____

التاريخ: _____

###(ادخل الاجهزة الطبية

٤- جدول الأسعار لعقود الصيانة السنوية بعد فترة ضمان العيوب

١		٢	٣	٤				٥	٦	٧	٨
جدول رقم (أ)	بند رقم (ب)	وصف موجز للسلع	الكمية المقدمة	قيمة عقد الصيانة السنوي بعد اكمال "عدد ك ك" سنوات من فترة ضمان العيوب ###				تكلفة العقد الاجمالية ل"عدد" سنوات = $4(أ) + 4(ب) + + 4(ك ك)$	الضرائب	مجموع عقد الصيانة السنوي لمدة [دخـل عدد السنوات/ مع الضرائب [٦+٥]	المجموع الاجمالي لعقد الصيانة لمدة [دخـل عدد السنوات/ مع الضرائب [٧*٣]
				السنة الاولى	السنة الثانية	السنة الاخيرة				
				(أ)	(ب)		(ك ك)				
[دخـل]	[دخـل]	[دخـل]									
	[دخـل]	[دخـل]									
[دخـل]	[دخـل]	[دخـل]									

المجموع الإجمالي للعطاء [يمكن لمقدمي العطاءات إدراج العملة المسموح بها]: _____ (بالأرقام)

_____ (بالأحرف)

توقيع مقدم العطاء: _____

المكان: _____ الاسم والمنصب: _____

التاريخ: _____ عنوان العمل: _____

ختم مقدم العطاء _____

ملاحظة:###ك ك {دخـل عدد سنوات عقد الصيانة السنوي بعد إنقضاء فترة ضمان العيوب وفقاً لجدول لالمتطلبات} عند الحاجة لخدمات تدريب لموظفي القطاع العام العراقي ضمن نطاق هذه المناقصة (اختبارات ما قبل التشغيل (الاولى) والتشغيل المستمر الخ... الخ...), يجب إدراج هذا البند في جدول الاسعار والتحديد ما اذا كان التدريب سيتم داخل او خارج العراق معالتبرير الالزامية بذلك. كما يجب تحديد عدد الموظفين المعنيين ومدة التدريب ومكان التدريب ونطاق التدريب بالبرنامج. اذا كان التدريب خارج العراق، فيجب ان يتضمن البند جميع تكاليف السفر ذات الصلة. يجب ان يكون الموظفون المعنيون بهذا التدريب من ذوي الخبرة والكفاءة، وعليهم ان يلتزموا بالعمل وفقاً للتدريب الذي يتلقونه. يجب على العقد ان يعكس ذلك أيضاً

٥- تصريح عن بلد المنشأ

البلد	الرمز	الوصف	البند

يجب اصدار شهادة منشأ مصدقة لكل الاجهزة الطبية المستوردة عند الشحن

٦- تصريح من الجهة/ الشركة المصنّعة

[على مقدم العطاء الطلب من الشركة المصنّعة ملء هذا النموذج وفق التعليمات المشار إليها هنا. يجب أن يتم إعداد كتاب التصريح هذا على نموذج الرسالة الرسمية العائدة للشركة المصنّعة؛ ويجب أن يُوقع من قبل شخص مخول بشكل مناسب لتوقيع الوثائق الملزمة للجهة المصنّعة. يجب أن يضم مقدم العطاء هذا الكتاب الى عطائه كما هو محدد في التعليمات الى مقدمي العطاءات.]

التاريخ: [ادخل: تاريخ تقديم العطاء (اليوم، الشهر، السنة)]
كتاب الدعوة رقم: [ادخل الرقم]

الى: [ادخل: الاسم الكامل لجهة التعاقد]

حيث اننا نحن [ادخل: الاسم الكامل للشركة المصنّعة]، المصنّعون الرسميون لـ [ادخل: نوع الاجهزة الطبية المصنّعة]، ومصانعنا في [ادخل: العنوان الكامل لمصانع الشركة]، نرخص هنا لـ [ادخل: الاسم الكامل لمقدم العطاء] بتقديم عطاء لكم ومن ثم التفاوض على عقد وتوقيعه معكم، وذلك بهدف تقديم الاجهزة الطبية التالية والمصنّعة من قبلنا [ادخل: الاسم و/أو وصف موجز الاجهزة الطبية].

نقدم لكم هنا كفالة كاملة وضمنان شامل وفقاً للمادة ١٥ من الشروط العامة للعقد في ما يتعلق بالاجهزة الطبية المقدمة من الشركة اعلاه .

التوقيع: [ادخل: توقيع (تواقيع) ممثل (ممثلي) الشركة المصنّعة المخول (المخولين) للتوقيع]

الاسم: [ادخل اسم (اسماء) ممثل (ممثلي) الشركة المصنّعة المخول (المخولين) للتوقيع]

المنصب: [ادخل: الصفة]

المفوض الرسمي بتوقيع هذا التصريح لصالح وبالنيابة عن: [ادخل: الاسم الكامل لمقدم العطاء]

بتاريخ اليوم _____ من شهر _____ ، [ادخل: تاريخ التوقيع]

٧- نموذج شهادة حسن أداء

الجهة المتعاقدة	رقم وتاريخ امر الشراء	تاريخ امر الشراء	وصف الاجهزة الطبية	الكمية	تاريخ تنفيذ العقد	اسباب التأخير، ان وجدت	هل الاجهزة الطبية المقدمة مقبولة؟
					بحسب العقد	فعلياً	
١	٢	٣	٤	٥	٦	٧	٨
							٩

ملحق للجدول رقم (٢) و جدول رقم (٣)

١	رمز الشركة المنتجة	
٢	الرمز الوطني	
٣	اسم الجهاز	
٤	منشأ الجهاز	
٥	المواصفات الفنية للجهاز	
٦	اسم الشركة	
٧	جنسية الشركة	
٨	رقم تسجيل الشركة	
٩	تاريخ تسجيل الشركة	
١٠	تحويل الشركة المصنعة للشركة المجهزة	
١١	اسم الشركة المصنعة	
١٢	جنسية الشركة المصنعة	
١٣	رقم تسجيل المصنع	
١٤	تاريخ تسجيل المصنع	
١٥	فترة التسليم	
١٦	جدولة الشحن	
١٧	طريق النقل	
١٨	منفذ الدخول	
١٩	سعر المفرد	
٢٠	نوع العملة	
٢١	الكمية	
٢٢	السعر الكلي	
٢٣	البضاعة المجانية	
٢٤	FDA,HPB,CE او اي شهادة اخرى	

	٢٥	عنوان الشركة
	٢٦	هاتف الشركة
	٢٧	البريد الالكتروني للشركة
	٢٨	اسم المصرف
	٢٩	عنوان المصرف
	٣٠	رقم الحساب
	٣١	اسم صاحب الحساب
	٣٢	اسم الشخص المخول بالتوقيع
	٣٣	منصبه الاداري
	٣٤	تحويل باسم الشخص المخول بالتوقيع
	٣٥	اسم المكتب العلمي
	٣٦	عنوان المكتب العلمي
	٣٧	رقم الهاتف للمكتب العلمي
	٣٨	البريد الالكتروني للمكتب العلمي
	٣٩	تاريخ اعلان المناقصة
	٤٠	تاريخ غلق المناقصة
	٤١	تاريخ تمديد غلق المناقصة

القسم الخامس : الدول المؤهلة

التاهيل لتوفير الاجهزة الطبية , تنفيذ الاشغال , والخدمات في العقود الممولة من المشتري:

1. للمشتري الحق في السماح للمؤسسات والأشخاص من الدول كافة لتجهيز السلع أو تنفيذ الأشغال أو تقديم الخدمات للمشاريع الممولة من قبل الحكومة العراقية . وكاستثناء تمنع المؤسسات في الدول أو السلع المصنعة في الدول من المشاركة في المناقصات وفي الحالات الآتية:
(أ) إذا كانت التشريعات أو التعليمات الرسمية السارية تحظر دولة مقدم العطاء من إقامة العلاقات التجارية مع دولة المشتري شريطة أن يكون المشتري مقتنعاً بأن مثل هذا الحظر لن يحول دون تحقيق التنافس المثمر لتجهيز السلع أو تنفيذ الأشغال.

(ب) نتيجة الاستجابة لقرار صادر من الأمم المتحدة / مجلس الأمن تحت الفصل السابع من دستور الأمم المتحدة تحظر بموجبه على دولة المشتري استيراد أية سلع أو دفع أية مبالغ لدولة مقدم العطاء.

2. ولغرض اطلاع مقدمي العطاءات على ذلك، ندرج السلع والخدمات والمؤسسات المحظورة من الاشتراك في هذه المناقصة بموجب الإرشادات انفا.
أ- فيما يتعلق بالفقرة ١-(أ) أعلاه.

ب- فيما يتعلق بالفقرة ١-(ب) أعلاه.

الجزء الثاني

قائمة متطلبات التعاقد

القسم السادس : قائمة متطلبات التعاقد

ت	أسم الجهاز	عدد الاجهزة	الكلفة التخمينية للجهاز الواحد مع ضمان وصيانة لمدة خمس سنوات CIP بالدولار الامريكي
1	Operating surgical table منضدة عمليات خاصة بالجراحة القلبية	2	41,433
2	ECG /تخطيط القلب	20	2,600
3	Ceiling light انارة عمليات سقفية	2	26,406
4	Cautery (unipolar and Bipolar & (vessel sealing) Facilities كوي العمليات	4	9,000
5	Suction Unit (Sucker) سحب السوائل	8	3,000
6	Plasma sterilizer معقم البلازما	1	132,000
7	warming unit/blood solution accelerator وحدة تسخين الدم	4	4,000
8	Ventilator التنفس الاصطناعي	4	28,892
9	Cell-Saver unit جهاز تدوير الدم اثناء العملية الجراحية	1	115,384.62
10	DC- Shock الصدمة الكهربائية	8	15,384.62
11	Blood gas analyzer with Electrolyte غازات الدم	2	11,700
12	DR x-ray Mobile جهاز اشعة رقمي متنقل	1	115,000
13	Brain function monitoring شاشة مراقبة اثناء العمليات	2	23,076.92
14	Patient Monitor شاشة مراقبة المريض	20	4,500
15	Endoscopic vein harvesting (EVH) حصاد الوريد بالمنظار	1	226,923.08
16	Video Laryngoscope فتح الحنجرة	4	6,600
17	Anesthesia units عربة تخدير	4	37,000
18	Mechanical Patient bed سرير رقود مع كافة الملحقات (حامل مغذي + دولاب + طبلية طعام)	28	2,307.69

10,000	1	جهاز تعقيم صالة العمليات Operation disinfection device	19
13,947	2	حاضنة اطفال infant incubator	20
8,000	2	Mobile Surgical Lights محمول	21
2,800	3	Holter مراقبة تخطيط القلب المحمول	22
17,754	1	Autoclave 50L جهاز تعقيم	23
7,692.31	6	ICU bed سرير عناية مركزة	24
182,000	1	Radiographic Units (DR) جهاز اشعة رقمي ثابت	25
65,000	4	Echo for heart جهاز إيكو القلب	26
34,400	1	STRESS ECG with Treadmill الجهد لقياس كهربائية القلب مع جهاز المشي الخاص	27
1,620	4	Infusion Pumps, Large-Volume جهاز اعطاء	28
180,000	2	Heart-lung machine جهاز تعويض القلب والرئة	29
75,000	2	Circulatory Assist Units, Intra-Aortic Balloon وحدة مساعدة الدورة الدموية	30
42,600	1	Central patient monitoring station مراقبة مركزية	31
1,560,000	1	Spectral CT scan 256 with cardiac جهاز مفراس حلزوني خاص بالقلبية	32
812,000	1	Monoplane Cath lab جهاز قسطرة القلب احادي الذراع	33
346,153.85	1	IVUS جهاز سونار الاوعية الدموية القسطاري	34
188,461.54	2	Echo with TEE جهاز ايكو	35
36,000	2	Comprehensive Cardiac Portable Ultrasonic Scanners(Echo) جهاز ايكو محمول	36
42,307.69	2	Activated Coagulation Time (ACT) وقت التخثر النشط	37

1,650	20	Syringe Pumps جهاز اعطاء اليكتروني	38
46,153.85	1	Coronary flow meter مقياس تدفق الشريان التاجي	39

جدول رقم (١) للأجهزة الطبية وجدول التنفيذ وشروط التسليم

٦	٥	٤	٣	٢	١	
مدة التسليم المطلوبة وفق	جهة التسليم	قيمة ضمان العطاء	الكمية/	وصف موجز للأجهزة الطبية	بند رقم (ب)	جدول رقم (أ)
		828.66 \$	2	Operating surgical table منضدة عمليات خاصة بالجراحة القلبية		1
		520 \$	20	ECG /تخطيط القلب		2
		528.12 \$	2	Ceiling light انارة عمليات سقفية		3
		360 \$	4	Cautery (unipolar and Bipolar & (vessel sealing) Facilities كوي العمليات		4
		240 \$	8	Suction Unit (Sucker) سحب السوائل		5
		1320 \$	1	Plasma sterilizer معقم البلازما		6
		160 \$	4	warming unit/blood solution accelerator وحدة تسخين الدم		7
		1155.6 \$	4	Ventilator التنفس الاصطناعي		8
		1,153.85 \$	1	Cell-Saver unit جهاز تدوير الدم اثناء العملية الجراحية		9
		1,230.77 \$	8	DC- Shock الصدمة الكهربائية		10
		234 \$	2	Blood gas analyzer with Electrolyte غازات الدم		11
		1150 \$	1	DR x-ray Mobile جهاز اشعة رقمي متنقل		12
		461.54 \$	2	Brain function monitoring شاشة مراقبة اثناء العمليات		13
		900 \$	20	Patient Monitor شاشة مراقبة المريض		14
		2,269.23 \$	1	Endoscopic vein harvesting (EVH) حصاد الوريد بالمنظار		15
		264 \$	4	Video Laryngoscope فتح الحنجرة		16
		1480 \$	4	Anesthesia units عربية تخدير		17

		646.15 \$	28	Mechanical Patient bed كافة الملحقات (حامل مغذي + دولا ب + طبلية طعام)		18
		100 \$	1	جهاز تعقيم صالة العمليات Operation disinfection device		19
		278.94 \$	2	حاضنة اطفال infant incubator		20
		160 \$	2	Mobile Surgical Lights ضوء جراحي محمول		21
		84 \$	3	Holter مراقبة تخطيط القلب المحمول		22
		177 \$	1	Autoclave 50L جهاز تعقيم		23
		461.54 \$	6	ICU bed سرير عناية مركزة		24
		1820 \$	1	Radiographic Units (DR) جهاز اشعة رقمي ثابت		25
		2600 \$	4	Echo for heart جهاز إيكو القلب		26
		344 \$	1	STRESS ECG with Treadmill الجهد لقياس كهربائية القلب مع جهاز المشي الخاص		27
		64.8 \$	4	Infusion Pumps, Large-Volume جهاز اعطاء		28
		3600 \$	2	Heart-lung machine جهاز تعويض القلب والرئة		29
		1500 \$	2	Circulatory Assist Units, Intra-Aortic Balloon وحدة مساعدة الدورة الدموية		30
		426 \$	1	Central patient monitoring station مراقبة مركزية		31
		15600 \$	1	Spectral CT scan 256 with cardiac مفراس حلزوني خاص بالقلبية		32
		8120 \$	1	Monoplane Cath lab جهاز قسطرة القلب احادي الذراع		33
		3,461.54 \$	1	IVUS جهاز سونار الاوعية الدموية القسطاري		34
		2,769.23 \$	2	Echo with TEE جهاز ايكو		35
		720 \$	2	Comprehensive Cardiac Portable Ultrasonic Scanners(Echo) جهاز ايكو محمول		36
		846.15 \$	2	Activated Coagulation Time (ACT)		37

				وقت التخثر النشط		
		330 \$	20	Syringe Pumps جهاز اعطاء اليكتروني		38
		461.54 \$	1	Coronary flow meter مقياس تدفق الشريان التاجي		39

شروط التسليم: يطلب من مقدمي العطاءات أن يقدموا أسعارهم وفق شروط التسليم المنصوص عنها في جدول الأسعار في القسم الرابع.

جدول رقم ٢: نطاق الخدمات الثانوية:

[يتوجب تركيب المعدات، إجراءات ما قبل التشغيل، والتدريب المطلوب على الموقع والتدريب الخارجي والضمان والصيانة]

ت		
	نصب و تشغيل الاجهزة	<p>يجب ان ينفذ الطرف الثاني (البائع) كافة اعمال النصب و التشغيل و خلال فترة (١٥) يوم لكل جهاز و لجميع الأجهزة المتعاقد عليها تبدا من تاريخ التبليغ بتهيئة الموقع المناسب وبخلافه تفرض غرامة تاخيرية عن كل يوم بنسبة : (مبلغ النصب و التشغيل / مدة النصب و التشغيل بالأيام x ٢٥ % = الغرامة لليوم الواحد)</p> <p>على ان لا تتجاوز ٢٥ % من قيمة النصب و التشغيل وعند بلوغ الغرامة التأخيرية الحد الأعلى المشار اليه يحق للطرف الاول اتخاذ الاجراءات القانونية بحق الشركة وتحمله كافة التبعات القانونية و يتحمل الطرف الثاني (البائع) فرق السعر الناشئ عند تنفيذ كيماديا للعقد .</p> <p>- يحق للطرف الاول اتخاذ الاجراءات القانونية بحق الطرف الثاني بعد اذاره رسمياً ومن خلال البريد الالكتروني المعتمد والمثبت في العقد وخلال مدة (١٥) يوم من تاريخ الانذار وقبل بلوغ الغرامة التأخيرية حداها الاعلى . .</p> <p>- يلتزم الطرف الثاني بتثبيت سنة الصنع للجهاز على ان لا تتجاوز سنة من تاريخ التبليغ بفتح الاعتماد وتثبيته في تقرير النصب و التشغيل لكل جهاز عند النصب والاستلام .</p> <p>- في حال عدم التزام الطرف الثاني بنصب و تشغيل الاجهزة ضمن المدة المثبتة في العقد يصار الى تشكيل لجنة فنية من قسم الهندسة وصيانة الاجهزة الطبية والخدمية للقيام باعمال النصب و التشغيل للجهاز بعد اذار الطرف الثاني بذلك مع استقطاع مبلغ النصب و التشغيل ومبلغ الغرامة التأخيرية من مستحقات الطرف الثاني .</p> <p>- يلتزم الطرف الثاني بتسليم استمارات النصب و التشغيل الى قسم هندسة وصيانة الاجهزة الطبية والخدمية خلال (٧) ايام للجهاز في بغداد و (١٥) يوم للجهاز الموجودة في المحافظات .</p>
	الضمان والصيانة	<p>- يجب ان يقدم الطرف الثاني (البائع) فترة ضمان للجهاز (مواد + عمل) لمدة (خمس سنوات) وتتضمن الجهاز وملحقاته , تبدا الفترة من تاريخ النصب و التشغيل والاستلام الاول للجهاز في المؤسسات الصحية المتمثل بتقرير النصب و التشغيل على ان يقوم الطرف الثاني (البائع) بصيانة الجهاز خلال فترة (٧٢) ساعة من تاريخ تبليغه بعطل الجهاز في بغداد واسبوع واحد خارج بغداد اثناء فترة الضمان و الصيانة وفي حالة تاخره عن صيانة الجهاز خلال المدة المذكورة اعلاه تفرض عليه غرامة تاخيرية عن كل يوم و حسب المعادلة التالية :</p> <p>(مبلغ الضمان والصيانة / مدة الصيانة الدورية الواردة في العقد – فترة السماح x ٢٥ % = الغرامة لليوم الواحد)</p> <p>على ان لا تتجاوز ٢٥ % من قيمة الضمان والصيانة وعند بلوغ الغرامة التأخيرية الحد الاعلى المشار اليه يحق للطرف الأول اتخاذ الإجراءات القانونية بحق الشركة وتحمله كافة التبعات القانونية و يتحمل الطرف الثاني (البائع) فرق السعر الناشئ عند تنفيذ كيماديا للعقد..</p> <p>- يحق للطرف الاول اتخاذ الاجراءات القانونية بحق الطرف الثاني بعد اذاره رسمياً ومن خلال البريد الالكتروني المعتمد والمثبت في العقد وخلال مدة (١٥) يوم من تاريخ الانذار وقبل بلوغ الغرامة التأخيرية حداها الاعلى .</p> <p>- في حال عدم التزام الطرف الثاني بصيانة الاجهزة ضمن المدة المثبتة في العقد يصار الى تشكيل لجنة فنية من قسم الهندسة وصيانة الاجهزة الطبية والخدمية للقيام باعمال</p>

<p>الصيانة للأجهزة بعد انذار الطرف الثاني بذلك مع استقطاع مبلغ الضمان الصيانة ومبلغ الغرامة التأخيرية من مستحقات الطرف الثاني .</p> <ul style="list-style-type: none"> - يتم تقديم ضمان من قبل الشركة المجيزة يشمل سلامة الاجهزة المثبتة في العقد عند الاستلام . - القيام باعمال الصيانة الدورية كل ثلاثة اشهر وفي حالة تاخره عن القيام بالصيانة الدورية خلال المدة المذكورة اعلاه تفرض عليه غرامة تأخيرية عن كل يوم و حسب المعادلة التالية : <p>(مبلغ الضمان والصيانة / مدة الصيانة الدورية الواردة في العقد – فترة السماح $\times 20\%$ = الغرامة لليوم الواحد) على ان تضاف فترة السماح للصيانة الفصلية (٤ مرات بالسنة) وتكون فترة السماح (١٥ يوم عمل فقط) .</p> <ul style="list-style-type: none"> - يلتزم الطرف الثاني بتسليم استمارات الصيانة الدورية او التسليم النهائي الى قسم هندسة وصيانة الاجهزة الطبية والخدمية خلال (٧) ايام للاجهزة في بغداد و (١٥) يوم للاجهزة الموجودة في المحافظات . - تلتزم الشركة بتوفير المواد الاحتياطية بعد انتهاء فترة الضمان ولمدة خمس سنوات ويتم ذلك بعقد منفصل وحسب حاجة الوزارة لهذه المواد . - يلتزم الطرف الثاني بضمان المواصفة للمواد لمدة (خمس سنوات) تبدأ من تاريخ الاستلام الاولى مع فرض ضمان بنسبة (5%) من قيمة العقد لا تطلق الا بعد تنفيذ التزامات التعاقدية وانهاء الضمان و مدة الصيانة والاستلام النهائي . 	
<p>يجب ان تتعهد الشركة المجيزة بتنفيذ التدريب (والتدريب الموقعي للكوادر العاملة على الجهاز عدا الاجهزة الكبيرة (capital device) تكون في بلد المنشأ.</p> <p>وخلال فترة (١٨٠ يوم) من تاريخ تبليغه بالامر الوزاري الخاص بتنفيذ فترة التدريب وبخلافه تفرض غرامة تأخيرية عن كل يوم تاخير ومن المبلغ المخصص للتدريب على أن لايتجاوز 20% من قيمة التدريب :</p> <p>(مبلغ التدريب / مدة التدريب $\times 20\%$ = الغرامة التأخيرية عن كل يوم تاخير)</p> <p>وعند بلوغ الغرامة التأخيرية الحد الاعلى المشار اليه يحق للطرف الاول اتخاذ كافة الاجراءات القانونية بحق الطرف الثاني وتحمله كافة التبعات القانونية , ويخضع التدريب الداخلي لذات الغرامة التي تفرض على التدريب الخارجي .</p> <ul style="list-style-type: none"> - يحق للطرف الاول اتخاذ الاجراءات القانونية بحق الطرف الثاني بعد انذاره رسمياً ومن خلال البريد الالكتروني المعتمد والمثبت في العقد وخلال مدة (١٥) يوم من تاريخ الانذار وقبل بلوغ الغرامة التأخيرية حداً اعلى .- - يقدم البائع برنامج تدريبي متكامل وثابت مع كل عقد ويتضمن البرنامج الأمور التالية: <ul style="list-style-type: none"> * آلية عمل الجهاز أو المادة المتعاقد عليها. * آلية نصب وتفكيك هذا الجهاز. * آلية الصيانة المتبعة لهذا الجهاز. * أسلوب تعقيب العطل وتصلحه. * الأجزاء التي تعطل بصورة متكررة وأسباب العطل وكيفية تجنبه. * المواد التي يمكن تبديلها أو الاستغناء عنها دون أن تؤثر على عمل الجهاز. * تحديد الاختصاص المطلوب فعلاً للتدريب (مهندس كهرباء / ميكانيك / فني / تقني.....الخ). * تقديم كشف متكامل بالكادر الفني والاداري والهندسي والمختص بالتدريب والسيرة الذاتية لهم وهل هذا الكادر هو جزء من الشركة المجيزة ام ان الشركة المجيزة تقوم بالتعاقد مع شركة اخرى مختصة بالتدريب . * تقوم الشركة المجيزة بمنح المشارك او المتدرب شهادة مشاركة بالدورة وتقييم فعلي لكل مشارك تمكنه من اتمام اي عملية صيانة للجهاز الذي تدرب عليه بصورة متكاملة. 	التدريب
البضاعة المجانية تسري عليها جميع بنود العقد	

جدول رقم ٣ : عقد الصيانة السنوية (AMC):

[، أدخل: يتوجب على مقدم العطاء أن يتكفل ويتعهد بإبقاء المعدات موضوع عقد الصيانة السنوية عاملةً بشكل سليم وصحيح بنسبة "x" % سنوياً (UPTIME warranty) (أدخل مثلاً ٩٥ % أو ٩٨ %). وفي حال تخطت فترات الأعطال (downtime) خلال عقد الصيانة السنوية، ما نسبته (100-x) %، فيتوجب عندها تمديد فترة هذا العقد ما قيمته ضعف فترات الأعطال.]

المواصفات الفنية

{على جهة التعاقد ان بأدراج المعلومات و المواصفات في الجداول الخاصة الاجهزة الطبية وفق ما يلزم}

ملخص عن المواصفات الفنية للاجهزة الطبية

ت	اسم الجهاز	المواصفات
1	Operating surgical table منضدة عمليات خاصة بالجراحة القلبية	-Application General -TABLE POSITIONS(Degrees from horizontal) -Trendelenburg ≥ 25 -Reverse Trendelenburg ≥ 25 -Lateral tilt ≥ 18 -Vertical range, cm (in) $\geq (52-100) (20.5-39.4)$ -TABLE SECTIONS ≥ 4 -Degrees from horizontal Back section +25 to -10 minimum -Foot/leg section +15 to -40 minimum -Head section Variable -ACCESSORY SIDERAIL Yes -PERINEAL CUTOUT Yes

		<p>-MAXIMUM PATIENT CAPACITY, kg (lb) ≥ 250 (551) Static</p> <p>-CONTROLS Foot/hand</p> <p>-Type Electric or Electrohydraulic or Electromechanical</p> <p>-Manual override Yes</p> <p>-Radiolucent tabletop Yes</p> <p>-C-arm accessible Yes</p> <p>-ACCESSORIES: Arm boards, shoulder braces, stirrups, Other Accessories should be specified and ordered according to need</p> <p>-DIMENSIONS, H x W x L, cm (in) Fully extended 100 x 50 x 195 (39.4 x 19.7 x 76.7) or more</p> <p>-Column housing Stainless steel</p> <p>-Caster lock Yes</p> <p>-POWER REQUIREMENTS: Power input 220-240VAC, 50Hz.</p> <p>Battery YES</p> <p>-Environmental requirement The supplier should be confirmed that: The Equipment is suitable for work in climate conditions of Iraq in terms of temperature and humidity.</p>
2	ECG تخطيط القلب	<p>MEDICAL APPLICATION : Detect the electrical signals associated with cardiac activity and produce an ECG, a graphic record of the voltage versus time to diagnose and assist in treating some types of heart disease and arrhythmias</p> <p>PATIENT TYPE : Adult, pediatric</p> <p>CONFIGURATION: Portable</p> <p>CART : Yes</p>

		<p>LEADS</p> <p>Switching Automatic, optional manual</p> <p>Sensitivity, mm/mV : ≥ 3 values ex. (5, 10, 20)</p> <p>Calibration signal: Automatic, optional manual</p> <p>Frequency range, Hz:</p> <p>Diagnostic : Range $\geq (0.05-150)\text{Hz}$</p> <p>Filtered : Yes</p> <p>CMRR @ 60 Hz, dB: ≥ 100</p> <p>Leads-off indicator : Yes</p> <p>RECORDER</p> <p>No. of channels : ≥ 12 leads</p> <p>Recording method : Thermal array</p> <p>Printer : Integrated</p> <p>Paper size : According to manufacturer</p> <p>Lead marker : Yes</p> <p>Timing marker : Yes</p> <p>Event marker : According to manufacturer</p> <p>Chart speed, mm/sec : Minimum ≤ 25, Maximum ≥ 50(steps should specified by the manufacturer)</p> <p>Channels acquired simultaneously : ≥ 12</p> <p>Channels printed simultaneously : ≥ 12</p> <p>NO. WAVEFORMS DISPLAYED : ≥ 12</p> <p>NO. WAVEFORMS STORED: Specified by the manufacturer</p> <p>ECG TRANSMISSION TO ECG DATA MANAGEMENT SYSTEM : Yes</p>
--	--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

		<p>PROGRAMS: Adult resting ECG, other specified by the manufacturer</p> <p>USER INTERFACE: Keyboard or Touchscreen</p> <p>STORAGE</p> <p>Normal, no. ECGs : ≥ 50</p> <p>PATIENT DATA : Name, sex, age, others (specified by the manufacturer)</p> <p>MEASUREMENTS : Yes HR, PR,QT and others</p> <p>Arrhythmia ID: Yes</p> <p>Other printouts: Optional (Specified by the manufacturer)</p> <p>INTERPRETATION : Yes</p> <p>Analyzed waveform : Specified by the manufacturer</p> <p>Analysis window (sec): ≥ 10</p> <p>PREVIEW SCREEN: Yes</p> <p>DISPLAY TYPE: LCD or TFT or better</p> <p>SIZE(IN): ≥ 7</p> <p>VISUAL INDICATORS: Specified by the manufacturer</p> <p>DEFIBRILLATOR OVERLOAD PROTECTION : Yes</p> <p>BATTERY OPERATION: According to manufacturer (device should be able to work on direct AC line)</p> <p>Battery type (No.): Specified by the manufacturer</p> <p>*Power supply</p> <p>Line voltage : - Medical Approved power supply board</p> <p>- 220/240 VAC , 50/60 Hz single phase, Three pin G type plug</p>
3	Ceiling light	-APPLICATION: Surgical lights illuminate the surgical site for

	انارة عمليات سقفيه	<p>optimal visualization of small, low-contrast objects at varying depths in incisions and body cavities.</p> <p>-LIGHT SOURCE, TYPE: LED or HD-LED</p> <p>Number of light-heads ≥ 2</p> <p>Number of bulbs or elements ≥ 70</p> <p>Volts ≤ 50 VDC</p> <p>Life, hr $\geq 40,000$</p> <p>-COLOR TEMPERATURE, K Any value between (3500-4500)</p> <p>Adjustable Yes</p> <p>-COLOR RENDERING INDEX ≥ 95</p> <p>R9 value ≥ 90</p> <p>-FIELD SIZE, cm Diameter ≥ 25</p> <p>-FOCAL LENGTH, cm ≥ 70</p> <p>-ILLUMINATION LEVEL, maximum luxat 1 m ≥ 150000</p> <p>-CONTROLS:</p> <p>Dimmer Yes</p> <p>Focus Yes</p> <p>Field size Yes</p> <p>On sterile handle Yes</p> <p>ROTATION, ° 360</p> <p>VERTICAL ADJUSTMENT RANGE, cm ≥ 100</p> <p>-HEAT:</p> <p>Maximum irradiance at 1 m, W/m² ≤ 800</p> <p>Heat-to-light ratio, mW/m².lux ≤ 4</p>
--	--------------------	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

		<p>-REFLECTOR MATERIAL According to manufacturer (if required)</p> <p>-SHADOW CONTROL Yes</p> <p>-SATELLITES According to manufacturer (please specify)</p> <p>-BATTERY OR EMERGENCY BACKUP Yes or smart UPS \geq 10 KVA</p> <p>-STERILIZABLE HANDLE Yes</p> <p>-VIDEO CAMERA option</p> <p>-Compatible (type) or integrated: According to manufacturer (please specify)</p> <p>-Location on lighthead According to manufacturer (please specify), central preferred</p> <p>-MINIMUM CEILING HEIGHT, cm (in) According to manufacturer (please specify)</p> <p>-DIAMETER, cm Lighthead \geq 60</p> <p>SUPPLY VOLTAGE, VAC 200/240 VAC, 50/60 Hz</p>
4	<p>Cautery (unipolar and Bipolar & (vessel sealing) Facilities</p> <p>كوي العمليات</p>	<p>-Application- high-frequency electric current to biological tissue as a means to cut, coagulate, desiccate, or fulgurate tissue used in : General surgery , gynecology, Urosurgery, dermatology, cardiac surgery, orthopedic surgery, plastic surgery, ENT surgery.</p> <p>-GENERATOR TYPE Solid-state , electronic , or high frequency</p> <p>-FREQUENCY, kHz \geq 400</p> <p>-FDA clearance YES</p> <p>-CE MARK(MDD) preferred</p> <p>-MOUNTING Tabletop with cart</p> <p>-OUTPUT Monopolar , Bipolar</p>

		<p>-MODES</p> <p>Monopolar: Cut, coagulate , (fulgurate/spray) , blend others to be specified</p> <p>Hand switch YES</p> <p>Footswitch YES</p> <p>-Cut:</p> <p>Maximum watts ≥ 200</p> <p>Maximum voltage, Vp-p ≥ 500</p> <p>-Coagulate</p> <p>Maximum watts ≤ 200</p> <p>Maximum voltage, Vp-p 1,200~ 5000</p> <p>Bipolar: Cut, coagulate</p> <p>-Cut:</p> <p>Maximum watts ≥ 70</p> <p>Maximum voltage, Vp ≥ 250</p> <p>Coagulate</p> <p>Maximum watts ≥ 70</p> <p>Maximum voltage, Vp ≥ 120</p> <p>-PROTECTIVE CIRCUITS YES , -RECQM or Cable-continuity monitor</p> <p>Others to be specified</p> <p>-SELF-TEST MODE YES</p> <p>-ACTIVATION INDICATORS:</p> <p>Visual YES</p> <p>Audible YES</p>
--	--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

		<p>Volume control YES</p> <p>POWER SETTING DISPLAYED YES</p> <p>COOLING Convection or Fan</p> <p>-Standard accessories (reusable):</p> <ul style="list-style-type: none"> •Patient electrode . •Connecting cable for patient electrode. •Electrode holder with cable. •Connecting cable for bipolar forceps <p>-Electrodes (reusable):</p> <ul style="list-style-type: none"> •Electrode set (10 different kinds/set). •Bipolar forceps, straight. •Bipolar forceps, bent. <p>-Power & Environmental Requirements</p> <ul style="list-style-type: none"> •Power input to be 220-240VAC, 50Hz. •The supplier should be confirmed that: The Equipment is suitable for work in climate conditions of Iraq in terms of temperature and humidity.
5	<p>Suction Unit (Sucker)</p> <p>سحب السوائل</p>	<p>Application: suctioning to remove blood and irrigating fluids that accumulate in the operative field and obstruct the surgeon's view, used in OR, Wards , ICU, and others.</p> <p>-CONFIGURATION Mobile on cart with castors</p> <p>-PUMP TYPE Piston, or Diaphragm, Others to be specified</p> <p>-Number of pumps ≥ 1</p> <p>-VACUUM LIMIT, mm Hg, (cmH₂O) ≥ 500 , (679.75)</p> <p>-Free airflow, L/min ≥ 25</p> <p>-VACUUM CONTROL YES</p>

		<p>-COLLECTION CANISTER(S) Reusable & Disposable</p> <p>-Number ≥ 2</p> <p>-Capacity limit line, mL ≥ 2000</p> <p>-Overflow protection YES</p> <p>-FILTER TYPE Bacterial, hydrophobic</p> <p>-STANDARD ACCESSORIES</p> <p>(Included in Warranty)</p> <ul style="list-style-type: none"> •Collection bottle. •Filters. •Cart. •Optional **footswitch <p>-Electrical Ratings:</p> <p>Power Supply -220/240VAC</p> <p>Rated Frequency 50/60Hz</p> <p>-Environmental The supplier should be confirmed that: The Equipment is suitable for work in climate conditions of Iraq in terms of temperature and humidity.</p>
6	Plasma sterilizer البلازما معقم	<p>❖ Application: Plasma sterilizer used for general-purpose low temp. Sterilization of surgical instruments, scopes, flex and rigid lumens in central sterilization departments, operation departments.</p> <p>❖ In-Chamber Plasma: Yes</p> <p>❖ Chamber Usable Volume (liters): ≥ 95</p> <p>❖ Cycle Per Cassette/Cartridge: ≥ 15</p>

	<ul style="list-style-type: none"> ❖ Sterilization Temperature range in °C: 48-55 ❖ H₂O₂ Concentration Increase: YES (59% to 92%) ❖ Number of H₂O₂ Injections: 2 ❖ Number of Plasma Phases: 2 ❖ Plasma Type: Radio-frequency-excited plasma ❖ Plasma Location: Inside the Sterilization Cell ❖ Chamber Material: Stainless Steel 316 ❖ H₂O₂ Shelf Life: ≥ 8 months ❖ H₂O₂ Shelf Life after usage: ≥ 15 days ❖ H₂O₂ Residual Removal methods: In-chamber plasma, Catalytic convertor and aeration ❖ Display: Touch Screen ❖ Door: Sliding ❖ Process Types: Surface, standard and lumens ❖ Process Time in min (Surface, standard and lumens): $\leq (35, 45 \text{ \& } 55)$ ❖ Emergency Stop Button: Yes ❖ Integrated Printer: Yes ❖ Shelves: 2 shelves with 2 Trays ❖ Total Load Capacity in Kg: ≥ 9 ❖ Alarms of excess (Load, Humidity and Cellulose Content): Yes ❖ Standards: EN ISO 13485, EN ISO 9001, ISO 14937 validated sterilization cycles and
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

		<p>full CE (EMC EN 60601-1-2, LVD IEC 61010-2-040, and LVD IEC 61010-1)</p> <p>certification</p> <p>❖ Power: Electrical - 380V/400V</p>
7	<p>warming unit/blood solution accelerator</p> <p>وحدة تسخين الدم</p>	<p>Application: used during various clinical procedure to raise temperature of refrigerated & room temperature liquids as they are infused into the patient (used in a surgical procedure, emergency department, intensive care unit and others).</p> <p>-Heat exchange:</p> <ul style="list-style-type: none"> •Technology: Warming forced air or dry heat or heating pack or counter-current heat exchange. •Max temperature setting, (°c): (≤ 42). •Warming-up time (min): (≤ 5). <p>-Maximum flow, ml/min: (≤ 500).</p> <p>-Priming volume, (ml): (≤ 150).</p> <p>-Display:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Temperature range, (°c): $\leq (0 \sim 50)$. <p>-High-temperature cut off, (°c): (42).</p> <p>-Alarms:</p> <ul style="list-style-type: none"> • type: over-temperature, under-temperature, air inline. •Audible/Visual: yes. <p>-Air vent or trap: preferred (optional).</p> <p>-IV-pole attachment: yes.</p> <p>-Power</p>

		<ul style="list-style-type: none"> •Input power: 220/240 VAC, 50/60 Hz single phase. Three Pin G type Plug, Voltage Stabilizing and over current protection circuit. -Environmental requirements: the equipment suitable for work in the climate conditions in Iraq in terms of temperature & humidity.
8	ventilator التنفس الاصطناعي	<ul style="list-style-type: none"> -Application: provide temporary ventilator support or respiratory assistance to patients who cannot breathe on their own or how require assistance to maintain adequate ventilation because of illness, trauma, congenital defects, or drugs (e.g., anesthetics). -Patient type: adult, pediatric. -Controls/setting ranges: -Tidal volume range (ml): (≤ 20 - ≥ 2000). -Respiratory rate (breaths/min): (≤ 1 - ≥ 80). -Trigger mechanism: pressure or flow. -Fio2 %: (21-100). -Inspiratory flow rate (L/min): (≤ 5 - ≥ 180) -Flow pattern / waveform adjustment: yes/yes. -Inspiratory pressure (cm H2O): (≤ 1 - ≥ 80). -IE & inverse IE ratio: according to the manufacture. -Sigh breath function: according to the manufacture. -PEEP/CPAP (cm H2O): (0 - ≥ 20). -Pressure support (cm H2O): (0 - ≥ 40). -Leak compensation: yes. -Auto 100% O2 button: yes. -Control panel lock: yes.

		<ul style="list-style-type: none"> -Invasive ventilation modes: -Set-point: yes. -Adaptive: yes. -Servo: yes. -Dual: yes. -Non-invasive ventilation: yes. -Integrated capabilities: -Integrated nebulizer: yes -Patient assessment tools: -Maximum waveforms displayed: ≥ 2 -Maximum trending time: ≥ 24 hours. -Monitored/displayed: Peak inspiratory pressure, Mean airway pressure, PEEP pressure, Tidal volume, Minute volume, Spontaneous minute volume, FiO₂ (analyzed %), Respiratory rate, Inspiratory time, Expiratory time , IE ratio & other . -Patient alarm: Low/high FiO₂, Low minute volume, High minute volume, Low inspiratory pressure, High pressure, Loss of PEEP, Apnea, Inverse IE ratio, High respiratory rate, High PEEP , Breathing circuit disconnect & other. -Equipment alarms: Gas supply failure, Power failure, Vent inoperative, Low battery , Self-diagnostic & other . -Miscellaneous information: -Out ports type: RS232 or USB & others. -Remote alarm/display ports: preferred -Data management (save, view & send): preferred Display Type: LCD Touch screen or better.
--	--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

		<p>Size (in): ≥ 10.</p> <p>On-board air compressor or turbine: according to the manufacture.</p> <p>Line power, VAC: 220/240, 50/60 Hz.</p> <p>Environmental requirements: the equipment suitable for work in the climate conditions in Iraq in terms of temperature & humidity.</p>
9	<p>Cell-Saver unit</p> <p>جهاز تدوير الدم اثناء العملية الجراحية</p>	<p>Cell-Saver sucker</p> <p>With accessories for 50 patients</p> <p>Reduces transmission of blood-borne disease</p> <p>Lowers risk of transfusion reaction</p> <p>Helps address blood shortages</p> <p>Reduces use of costly blood products</p> <p>Helps reduce cost of transfusion-related reactions</p> <p>Reduces costs associated with clerical errors</p>
10	<p>DC- Shock</p> <p>الصدمة الكهربائية</p>	<p>Application: Defibrillators deliver a high-voltage electrical impulse to the heart in order to restore normal rhythm and contractile function in patients who are experiencing ventricular fibrillation (VF), ventricular tachycardia (VT), or another shock able rhythm.</p> <p>Automatic external defibrillation (AED): Yes.</p> <p>Defibrillator :</p> <p>-Type: Fully Automatic and/or Semiautomatic.</p> <p>-Manual override: Optional.</p> <p>-Voice prompting: Yes& Number of prompts: ≥ 30.</p>

		<ul style="list-style-type: none"> -Energy sequence, AED mode, J: ≥ 140. -Energy settings, manual mode, J: optional (≥ 150). -Pediatric dose attenuator: Yes or energy is automatically adapted when pediatric pads are connected. -Protocol configured or User configured : Yes. -Output waveform: Biphasic. -Real-Time CPR Feedback: Optional. <p>MONITOR:</p> <ul style="list-style-type: none"> -ECG acquisition: defibrillator electrodes, pads or leads. -Monitor with ECG electrodes: Yes. -ECG display Type: Color High Resolution -Message display: Yes. -Heart rate display: Yes. -Gain, mm/mV: ≤ 30. <p>ELECTRODES: Reusable, Hydro gel (included in the warranty).</p> <ul style="list-style-type: none"> -Conductive area, cm²: >70 adult, >40 pediatric. -Shelf life, years: ≥ 2 (included in the warranty). <p>ANALYSIS:</p> <ul style="list-style-type: none"> -Auto or Manual: Auto or optional (Auto and Manual). -Segment analyzed, sec: ≥ 3 and not exceed 12 second. -Analysis time, sec: ≤ 15. -VF amplitude threshold, mV: < 0.2 peak to peak. <p>SELF TEST:</p> <ul style="list-style-type: none"> -Frequency: Yes depend on model (Daily preferred).
--	--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

		<p>CHARGE TIME:</p> <ul style="list-style-type: none"> -From shock advised, sec: ≤ 12. -End of CPR pause to shock, sec: ≤ 12. <p>DOCUMENTATION:</p> <ul style="list-style-type: none"> -ECG recording: Optional (preferred). -Capacity: ≥ 15 min. -Playback: Yes. <p>DATA STORAGE:</p> <ul style="list-style-type: none"> -Solid-state memory: Yes or removable data card. -Information stored: ECG, shocks and others. -Capacity: >1 hr. -Time/date stamp: Yes. -Event record database storage: Yes. -Data management software: Yes. <p>Power:</p> <p>Power input to be 220-240VAC, 50Hz, G type Plug.</p> <p>Battery Power:</p> <ul style="list-style-type: none"> -Type: Removable (LiSO₂ or Li-MnO₂) included in the warranty. -Operating time, hr.: ≥ 3 continuous ECG monitoring or ≥ 150 shocks of 200J. <p>Environmental requirements: the equipment suitable for work in the climate conditions in Iraq in terms of temperature & humidity.</p>
--	--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

11	<p>Blood gas analyzer with Electrolyte</p> <p>غازات الدم</p>	<p>Application Analyzers used to measure blood gas, pH, electrolytes, and some metabolites in whole blood specimens. The turnaround time (TAT) for tests will be performed on POC analyzers should be short in areas where immediate test results are necessary such as ICU, PICU, ED and OR.</p> <p>Configuration Bench top or portable (with cart or carrying case according to manufacturer)</p> <p>Microprocessor-controlled Yes</p> <p>Measured parameters Blood gas, electrolytes ,other should be specified</p> <p>Sample type Whole blood</p> <p>Sample size, μL ≤ 250</p> <p>Analysis Time, Min ≤ 3</p> <p>Reagents type Cassette or Cartridge or Liquid or other type</p> <p>Reagent preparation No</p> <p>Calibration Automatic preferred</p> <p>QC materials According to manufacturer</p> <p>Alert indicators Yes</p> <p>Display, type Color LCD or other</p> <p>Data displayed Test results & patient ID or other</p> <p>Data management</p> <p>Programmable</p> <p>Data stored</p> <p>Printer</p> <p>Preferred</p> <p>Patient and QC data(preferred) , ≥ 250 test</p> <p>Yes</p>
----	--------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

		<p>Bar-code reader</p> <p>Reagent</p> <p>Sample</p> <p>Optional</p> <p>Optional</p> <p>Computer interface Yes</p> <p>Power Requirements</p> <p>Line power, VAC</p> <p>Backup</p> <p>220-240, 50/60 HZ</p> <p>Preferred (Battery or UPS)</p> <p>Environmental conditions</p> <p>The equipment suitable for working in the climate conditions of Iraq in terms of temperature & humidity</p>
12	<p>DR x-ray Mobile</p> <p>جهاز اشعة رقمي متنقل</p>	<p>APPLICATION Radiographic imaging of patients who cannot be transported to radiology department</p> <p>SYSTEM TYPE Description Mobile radiographic system Conventional mobile</p> <p>TYPE OF POWER SOURCE</p> <p>AC line</p> <p>Battery</p> <p>Charging time full charging /hr</p> <p>Can also make exposures using AC line</p> <p>Yes</p> <p>Yes (should be included in 5 years warranty period)</p>

		≤ 12 Yes X-RAY TUBE ANODE Heat capacity, HU Maximum output, kVp Range mAs range Rotating $\geq 120,000$ ≥ 120 $\leq 40 - \geq 120$ $\leq 0.5 - \geq 200$ X-RAY GENERATOR Power rating, kW High-frequency generator ≥ 32 ALUMINUM FILTER Yes SID RANGE, cm According to manufacturer INDICATOR METERS Type kVp mAs Digital Digital Digital TUBE MOVEMENT
--	--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

		<p>Horizontal, cm</p> <p>Vertical, cm</p> <p>Rotation :</p> <p>Z-axis, °</p> <p>X-axis, ° Applicable for the need of different radiological examination</p> <p>Yes (specified by the manufacturer)</p> <p>Yes (specified by the manufacturer)</p> <p>Yes (specified by the manufacturer)</p> <p>Yes (specified by the manufacturer)</p> <p>NUMBER OF 35 x 43 cm CASSETTES STORED ≥ 4</p> <p>HANDHELD CONTROL</p> <p>Cord length, m Yes</p> <p>Wire ≥ 3 or wireless</p> <p>PATIENT-CENTERING/ COLLIMATOR LIGHT Yes</p> <p>SELF-PROPELLED</p> <p>Yes</p> <p>Environmental requirements The equipment suitable for working in the climate conditions in Iraq in terms of temperature and humidity.</p> <p>Line voltage</p> <p>- 220/240 VAC , 50/60 Hz single phase, Three pin G type plug,</p>
13	Brain function monitoring	<p>Application</p> <p>Patient Type monitor the state of the brain under anesthesia</p>

	شاشة مراقبة اثناء العمليات	<p>Adult, Pediatric</p> <p>Where used</p> <p>OR , ICU,</p> <p>Parameters</p> <p>Monitoring frontal EEG</p> <p>Density Spectral Array (DSA) or (spectral Analysis ,color coded)</p> <p>Spectral Index (BIS) monitoring (level-of-consciousness monitoring),or patient status index (PSI)</p> <p>EMG</p> <p>Regional Or Cerebral Oximetry (O3)</p> <p>CONFIGURATION</p> <p>Mobile console or stand-alone portable, modular</p> <p>Display type</p> <p>LCD, LED, or TFT touch screen</p> <p>≥ 8in.</p> <p>NUMBER OF CHANNELS ≥4</p> <p>EEG DATA RESOLUTION, BITS</p> <p>SAMPLING RATE, Hz ≥16</p> <p>≥250</p> <p>ELECTRODE-IMPEDANCE CHECK Automatic</p> <p>LOW-FREQUENCY FILTERS</p> <p>HIGH-FREQUENCY FILTERS, Hz Yes</p> <p>Yes</p> <p>AUXILIARY INPUTS AND OUTPUTS Ethernet, USB port , LAN, or wireless</p>
--	----------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

		<p>REMOTE MONITORING Supplementary screen displays or Via RS232 port</p> <p>BATTERY TYPE</p> <p>Operating time, hr</p> <p>Low-battery notice Lithium-ion</p> <p>≥45 min</p> <p>Yes</p> <p>Accessories (Startup Kit) Forehead sensor (1 pack) or more (qty should be specified)</p> <p>O3 sensor 1 pack) or more (qty should be specified).</p> <p>Power Requirement Power input to be 220-240VAC, 50Hz, 3 pin Plug (G type).</p> <p>Environmental requirements: The supplier should be confirmed that: The Equipment is suitable for work in climate conditions of Iraq in terms of temperature and humidity.</p>
14	<p>Patient Monitor</p> <p>شاشة مراقبة المريض</p>	<p>- Application : measure and display waveforms and numerical data for various parameters such as (ECG, NIBP,.....etc.) for patients.</p> <p>-Patient Type: Adult, pediatric, neonate(with all accessories)</p> <p>-Beside or Transport Yes</p> <p>- modular or configured</p> <p>-Parameters ed ECG, ETCO2, IBP, NIBP, respiration, SpO2, Temperature</p> <p>-B I S or Entropy Yes</p> <p>-Etco2 with Capnography Yes</p> <p>-pulse oximetry Adult & pediatric probe (reusable)</p> <p>-ECG Yes</p>

		-Number of leads ≤ 12 -12-lead interpretation Yes -Arrhythmia detect Yes -No. of leads analyzed ≤ 12 -ST analysis Yes -No. of leads analyzed ≤ 12 -Auto lead switch Yes -Respiration: Method Impedance or EtCo2 -IBP Yes with (reusable probe) -No. of channels ≤ 2 -Hemodynamics, & Cardiac Output: with all accessories needed -NIBP: Cuff size Adult, pediatric, neonate Temperature Yes No. of inputs ≤ 4 Probe type skin or others. Full disclosure Yes Length of time (hr) 24 Trending Yes Length of time(hr) ≥ 24 -Alarms default setting Low systolic BP, High systolic BP, Low diastolic BP, High diastolic BP, Low mean BP, high heart rate, low heart rate, low pulse Oximetry, low respiratory rate, and high respiratory rate. -Networking Yes
--	--	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

		<p>-Display LCD or LED or TFT</p> <p>-Size (inch) ≥ 10</p> <p>-Traces ≥ 6</p> <p>-Recorder Optional</p> <p>-Power (220 -240) Volt, 50 Hz, 3 pin Plug (G type)</p> <p>-Rechargeable Battery Yes ,time should be specified</p> <p>-Environmental requirements the equipment suitable for work in the climate conditions in Iraq in terms of temperature & humidity</p>
15	<p>Endoscopic vein harvesting (EVH)</p> <p>حصاد الوريد بالمنظار</p>	<p>APPLICATIONS</p> <p>The primary purpose of Endoscopic Vein Harvesting (EVH) is to procure veins from the patient's body for use as grafts in coronary artery bypass grafting (CABG) surgery.</p> <p>endoscopic Vein Harvesting (EVH) systems used in cardiac surgery typically have specific features and specifications tailored to facilitate the minimally invasive harvesting of veins for coronary artery bypass grafting (CABG) procedures. While specific specifications may vary between manufacturers and models, here are some general specifications you might expect to find in EVH systems:</p> <p>Endoscope Design:</p> <p>Slim, flexible endoscope with integrated camera and light source for visualization.</p> <p>Diameter: Typically ranges from 5 to 10 millimeters.</p> <p>Length: Sufficient to navigate the length of the vein being harvested.</p> <p>Instrumentation:</p> <p>Surgical instruments designed for use with the endoscope, including dissectors, graspers, and retractors.</p>

		<p>Instruments may have articulating tips or other features to facilitate precise dissection and manipulation.</p> <p>Insufflation System:</p> <p>Provides insufflation of carbon dioxide (CO₂) or another inert gas to distend the surgical site, improving visualization and facilitating vein dissection.</p> <p>Pressure control settings to maintain optimal insufflation pressure.</p> <p>Light Source:</p> <p>High-intensity light source to illuminate the surgical field.</p> <p>Adjustable brightness settings for optimal visualization.</p> <p>Camera System:</p> <p>High-definition camera 4k (3 chips real 4K)</p> <p>with zoom and focus capabilities for detailed visualization.</p> <p>Wide-angle or panoramic view to capture the entire surgical field.</p> <p>Vein Harvesting Console</p> <p>With thoracic endoscopy set</p> <p>Control unit for managing endoscope functions, camera settings, and instrument manipulation.</p> <p>User-friendly interface with touch-screen or button controls.</p> <p>Integrated video display for real-time visualization.</p> <p>Sterilization Compatibility:</p>
--	--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

		<p>Components designed for sterilization using standard methods such as autoclaving or chemical sterilization.</p> <p>Disposable Components:</p> <p>Disposable sheaths, cannulas, and other components to maintain sterility and reduce the risk of cross-contamination between patients.</p> <p>Safety Features:</p> <p>Integrated safety mechanisms to prevent accidental damage to the vein during harvesting.</p> <p>Visual and audible alarms for system malfunctions or abnormal conditions.</p> <p>Compatibility with CABG Instruments:</p> <p>Compatibility with standard CABG instruments and accessories for vein graft preparation and anastomosis.</p> <p>Portability and Ergonomics:</p> <p>Monitor</p> <p>≥32" to 55" led</p> <p>Compact, lightweight design for easy maneuverability and use in various surgical settings.</p> <p>Ergonomic handle design for comfortable operation during long procedures.</p>
16	<p>Video Laryngoscope</p> <p>فتح الحنجرة</p>	<p>Application: for safe intubation during general anesthesia or cardiopulmonary resuscitation or for procedures on the larynx or other parts of the upper tracheobronchial tree.</p> <p>Type Rigid , video</p>

	<p>mounting Portable</p> <p>Patient types Adult</p> <p>Blades</p> <p> Reusable s</p> <p>Sizes : 3 , 4 ,C</p> <p>Illumination LED, High-intensity</p> <p>Camera YES , Digital, High resolution</p> <p>Monitor YES, LCD or TFT or better.</p> <p>≥ 3.5 inch</p> <p>Water resistance level IPX 7 or better</p> <p>USB port</p> <p>YES, data cable for transfer from monitor to computer</p> <p>Capturing ≥70, 000 picture</p> <p>Storage capacity</p> <p>Video recording ≥40min</p> <p>Power source Rechargeable Internal battery ≥ 1 hr.</p> <p>Compatible charger</p> <p>AC power 220-240VAC, 50Hz</p> <p>Accessories</p> <ul style="list-style-type: none"> •Metal Stylets (reusable). •Connection cable •Carrying case <p>Environmental requirements: The supplier should be confirmed that: The Equipment is suitable for work in climate conditions of Iraq in terms of temperature and humidity.</p>
--	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

17	<p>Anesthesia units</p> <p>عربة تخدير</p>	<p>-Anesthesia units: dispense a mixture of gases and vapors and vary the proportions to control a patient's level of consciousness and/or analgesia during surgical procedures.</p> <p>-Heavy duty & compatible design.</p> <p>-Patient type: adult, pediatric.</p> <p>-Gas supply & control:</p> <ul style="list-style-type: none"> •Pipeline gas inlets: at least 3 (N₂O, O₂, air). •Gas cylinder yokes: (2 minimum one dedicated to O₂) (should include indexing system). •O₂ fall safe: yes. •Hypoxic mixture full-safe: yes. <p>-Vaporizers:</p> <ul style="list-style-type: none"> •Halothene Isoflurane, Sevoflurane.(and can compatible with other vaporizers). •No.: 2. <p>-Ventilator:</p> <ul style="list-style-type: none"> •Type: automatic. •Bellows size: (adult, pediatric). •Ventilation modes control: manual /spontaneous, VCV,SIMV,PS •Tidal volume (cc): (20~1500). •Minute volume (L/min): (≥ 20). •Frequency Bpm: (5~60). •Inspiratory flow (L/min): (5~40). •Pressure limit (cm H₂O): (<70 adjustable). •PEEP (cm H₂O): (0~20).
----	-------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

		<p>-Breathing circuit:</p> <ul style="list-style-type: none"> •Type: circle system. •A fresh gas flow port. •A reservoir bag. •An expiratory port with APL valve to the scavenging system is driven through a CO2 absorption canister (soda lime or barium hydroxide lime). •Corrugated tubes. •Pressure gauge. <p>-Monitors:</p> <ul style="list-style-type: none"> •Airway pressure: yes. •Expiratory volume/ flow: yes. •O2 concentration: yes. •CO2 concentration: yes. Anesthetic gases •Inspiratory &Expiratory CO2 for closed circuit & valve failure <p>-Alarms: O2</p> <ul style="list-style-type: none"> •High pressure. •Sub atmospheric pressure. •Continuing pressure. •Low pressure/ apnea. •Apnea. •Inadequate O2 supply. •O2 concentration falls below the preset limit. •Mains failure. •Low battery.
--	--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

		<p>-System check: pre-use vent or gas supply or ongoing system or together.</p> <p>-Display no.: (1).</p> <p>-Power:</p> <ul style="list-style-type: none"> •Input power: 220/240 VAC, 50/60 Hz single phase. Three Pin G type Plug, Voltage Stabilizing and over current protection circuit. •Back up battery use per charge, hr: (1hr). <p>-Environmental requirements: the equipment suitable for work in the climate conditions in Iraq in terms of temperature & humidity.</p>
18	<p>Mechanical Patient bed</p> <p>سرير رقود مع كافة الملحقات (حامل مغذي + دولاب + طيلة طعام)</p>	<p>-Heavy duty & compatible design.</p> <p>-Aluminum alloy traction shelf, bad head and foot.</p> <p>-Powder coated stainless steel bad frame.</p> <p>-Painted batten bad surface.</p> <p>-Head down trendelenbreg $\geq 15^{\circ} \pm 5^{\circ}$</p> <p>-Head up anti- trendelenbreg $\geq 15^{\circ} \pm 5^{\circ}$</p> <p>-Back rest of the bad $\geq 80^{\circ} \pm 5^{\circ}$</p> <p>-Thigh rest of the bad $\geq 55^{\circ} \pm 5^{\circ}$</p> <p>-Leg rest lifting angle is $\geq 45^{\circ} \pm 5^{\circ}$</p> <p>- Lower leg rest of the bad $\geq 20^{\circ} \pm 5^{\circ}$</p> <p>-Foot part be lifted separately.</p> <p>-Fourth-aluminum alloy guardrail.</p>

		<p>-(12.5) cm silent caster, three way caster mode.</p> <p>-Length of the bad ≥ 210 cm.</p> <p>- Width of the bad ≥ 98 cm.</p> <p>- Height of the bad ≥ 50 cm.</p> <p>-Sets manual crank system ≥ 4</p> <p>-The crank system has extreme position protecting design.</p> <p>-Dynamic surface (mattresses, multi-layer plywood, foam and leather).</p> <p>-Bad weight ≥ 200 kg.</p> <p>-Accessories:</p> <p>4 lifting pole.</p> <p>IV pole.</p>
19	<p>جهاز تعفير صالة العمليات</p> <p>Operation disinfection device</p>	<p>general specifications for a operation room disinfection device:</p> <p>Disinfection Method: The device may use various methods for disinfection, such as UV-C (ultraviolet-C) light, hydrogen peroxide vapor, ozone, or other chemical disinfectants.</p> <p>Coverage Area: Specifies the maximum area the device can effectively disinfect within a given time frame. Coverage areas can range from small rooms to large halls or facilities.</p> <p>Disinfection Time: Indicates the amount of time required for the device to complete a disinfection cycle in a specific area. This can vary depending on the size of the space and the disinfection method used.</p>

	<p>Power Source: Describes how the device is powered, whether it's through electrical outlets, rechargeable batteries, or other sources.</p> <p>Control Interface: The device may feature a control panel or interface for setting disinfection parameters, adjusting settings, and monitoring operation status.</p> <p>Mobility: Some devices are designed to be portable for easy movement between rooms or areas requiring disinfection, while others may be stationary.</p> <p>Safety Features: Includes built-in safety mechanisms to prevent exposure to harmful disinfectants or UV radiation, as well as features to ensure safe operation around humans and sensitive equipment.</p> <p>Remote Control Capability: Certain models may offer remote control capabilities, allowing users to operate the device from a distance or schedule disinfection cycles remotely.</p> <p>Compliance and Certification: Manufacturers may provide information regarding compliance with regulatory standards and certifications related to safety and efficacy.</p> <p>Maintenance Requirements: Specifies any maintenance tasks required to keep the device operating effectively, such as replacing consumable parts or performing periodic calibration.</p>
--	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

		<p>Accessories and Options: Some devices may come with additional accessories or options, such as mounting brackets, stands, or specialized disinfection modes.</p> <p>Warranty and Support: Information regarding warranty coverage and available technical support services provided by the manufacturer.</p>
20	<p>infant incubator</p> <p>حاضنة اطفال</p>	<p>Clinical Application An infant incubator provides a closed, controlled environment that warms an infant by circulating heated air over the skin.</p> <p>FDA CLEARANCE and /or CE MARK (MDD) Yes , Preferred (FDA)</p> <p>MOBILE OR TRANSPORT Mobile</p> <p>TEMPERATURE CONTROL</p> <p>RANGE, °C</p> <p>Air $\geq 20 \sim \leq 39$, 0.1 degree increments</p> <p>Skin $\geq 33 \sim \leq 39$</p> <p>TEMPERATURE DISPLAY</p> <p>Air Yes</p> <p>Skin Yes</p> <p>ALARMS</p> <p>High air temp Yes</p> <p>Low air temp Yes</p> <p>High skin temp Yes</p> <p>Low skin temp Yes</p> <p>Fan failure Yes</p> <p>Sensor failure</p>

	<p>Power failure Yes</p> <p>Yes</p> <p>BACKUP THERMOSTAT Yes</p> <p>HEATER POWER INDICATOR Yes</p> <p>HAND PORTS ≥ 4</p> <p>TUBING PORTS ≥ 6</p> <p>O2 SOURCE</p> <p>Inlet Ports ≥ 1</p> <p>Controllers Yes (Servo Controller)</p> <p>SUPPLEMENTAL HUMIDITY</p> <p>Adjustable Yes</p> <p>Trending capabilities Air temperature, skin temperature, humidity, oxygen .</p> <p>INTERNAL NOISE, dB ≤ 60</p> <p>SAFETY FEATURES FOR SECURING PORTS AND DOORS Yes & Should be specified details .</p> <p>BATTERY backup or UPS Yes, (for operating ≥ 30 min)</p> <p>APPROVED CLEANING AGENTS Should be specified the type of Agents.</p> <p>DOUBLE WALL Yes</p> <p>VERTICAL HOOD-TO-MATTRESS DISTANCE, cm ≥ 34</p> <p>Mattress, Type Water Proof</p> <p>Mattress, W x D, cm $\geq (60 * 35)$</p> <p>Casters, (cm) with locks ≥ 12.5</p> <p>Power & Environmental Requirements •Power input to be 220-240VAC, 50Hz.</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

		<p>•The supplier should be confirmed that: The Equipment is suitable for work in climate conditions of Iraq in terms of temperature and humidity.</p>
21	<p>Mobile Surgical Lights</p> <p>ضوء جراحي محمول</p>	<p>Application Surgical lights illuminate the surgical site for optimal visualization of small, low-contrast objects at varying depths in incisions and body cavities</p> <p>LIGHT SOURCE, TYPE</p> <p>Number of light heads</p> <p>Number of LED s</p> <p>Volts</p> <p>Service Life, hr LED</p> <p>Single ,(optional dual)</p> <p>Should be specified</p> <p>According to LED type</p> <p>$\geq 40,000$</p> <p>COLOR TEMPERATURE, K</p> <p>Adjustable 4,000-5,000</p> <p>Yes</p> <p>COLOR RENDERING INDEX</p> <p>R9 value ≥ 94</p> <p>≥ 90 (higher preferred)</p> <p>FIELD SIZE, cm</p> <p>Diameter</p> <p>Depth</p> <p>≥ 16</p> <p>≥ 80</p>

	<p>FOCAL LENGTH, cm ≥ 65</p> <p>ILLUMINATION LEVEL, maximum lux at 1 m $\geq 120,000$</p> <p>MOUNTING mobile floor stand</p> <p>CONTROLS</p> <p>Dimmer</p> <p>Focus</p> <p>Field size</p> <p>On sterile handle</p> <p>Yes</p> <p>Adjustable</p> <p>Adjustable</p> <p>Yes</p> <p>ROTATION, ° 360</p> <p>VERTICAL ADJUSTMENT RANGE ≥ 80 cm</p> <p>HEAT-TO-LIGHT RATIO, mW/m².lx ≤ 4</p> <p>REFLECTOR MATERIAL According to manufacturer</p> <p>STERILIZABLE HANDLE Yes</p> <p>Light head diameter, cm ≥ 50</p> <p>Video camera No</p> <p>Power supply - 220/240 VAC, 50/60 Hz</p> <p>- Three pin G type plug</p> <p>- ≥ 1 hours back up battery(s) with automatic charging and change over circuits</p>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

22	<p>Holter</p> <p>مراقبة تخطيط القلب المحمول</p>	<p>Application: Holter system provides for 24/48 hours of continuous ECG recording and analyzing for detecting heart rate abnormalities which may otherwise go undetected.</p> <p>Automatically detect and quantify different ventricular and supraventricular events , including atrial events (atrial fibrillation , isolated prematures , pairs , bigeminy , trigeminy , runs, shorts pauses, long pauses, bradycardia and tachycardia) and ventricular events (isolated ectopics, premature ectopics, interpolated ectopics late ectopics, R on T, bigeminy, trigeminy, couplets, triplets, and runs).</p> <p>Technical Data:</p> <p><input type="checkbox"/>The system should be PC based with PC Specifications:</p> <ul style="list-style-type: none"> •Pentium IV; 800 MHz or higher. •Memory: 512 MB RAM or Higher. •Hard Disk: 80 GB or higher with at least 5 GB free space. •Floppy disk drive: 3.5" floppy drive. •CD-ROM / WRITER: 52x-speed drive or faster. •USB: Universal Serial Bus port. •Monitor: Color Super VGA 17" flat LCD monitor capable of displaying 1280 x 1024 resolutions. •Printer. •Slot: minimum two free PCI expansions for card reading. •Software: Windows XP Operating System or Higher. •UPS of suitable rating supplied for computer system. <p><input type="checkbox"/>Should employ multiple analysis modes, including prospective, paging and superimposition, retrospective and a combination of retrospective and prospective modes that analyses normal ECG and isolated abnormal automatically but stops on complex arrhythmia.</p>
----	-------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

		<ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> Should analyze three leads of ST segments with ST episode reporting and Heart rate variability on time and frequency domain. <input type="checkbox"/> Should provide a histogram to view all R to R intervals, all normal to normal intervals, all normal to ventricular intervals, all ventricular to normal intervals, and all ventricular to ventricular intervals. <input type="checkbox"/> Should provide QT and Pacemaker analysis. <input type="checkbox"/> Trend Graphs -HR, RR interval, RR variance, 12-lead ST, SVPB, and VPB. <input type="checkbox"/> Recorder specifications : <ul style="list-style-type: none"> • Should weigh no more than 250 grams with battery and flash memory installed. • Should acquire simultaneous three channels ECG with software to convert three channels to 12 lead ECGs in the scanning device. • Should come with pacemaker software that automatically removes pacing artifacts and annotates the recording with pacing pulses. • Should Store 24 or 48 hours of ECGS with no data compression. • Use alkaline battery to provide up to 48 hours of three channel recording. • Should have a LCD display of the patient's ECG during hook up to verify proper electrode application. • Should be water resistant. • Should synchronize the recording start and end time with the recorder time clock <input type="checkbox"/> System Configuration &Accessories: <ul style="list-style-type: none"> • Original operating system software on CD.
--	--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

		<ul style="list-style-type: none"> •Holter Analyzer software. •Patient cables. <input type="checkbox"/>Power and environmental requirements: <ul style="list-style-type: none"> •The unit shall be capable of being stored continuously in ambient temperature of (-5 to 60) deg C and relative humidity of 10-95%. • The unit shall be capable of operating in ambient temperature of (5-40) deg C. • Should meet General Requirements of Safety for Electromagnetic Compatibility. • Power input to be 220-240VAC, 50Hz.
23	Autoclave 50L جهاز تعقيم	<p>Application: sterilization of surgical solid instruments, hollow instruments, packed instruments & porous loads.</p> <p>Single door, freestanding.</p> <p>Service area (right or left) one side.</p> <p>Vertical sliding door (electric or pneumatic).</p> <p>Microprocessor controlled.</p> <p>Self-evaluations on the process of sterilization, automatic failure detection report.</p> <p>Advanced software with multilingual display options.</p> <p>Instant vaporizer(steam generator) outside the chamber(i.e. integrated in the machine).</p> <p>Chamber capacity: 50 liter, sterilizer design should include stainless steel (316) chamber, door, etc..</p> <p>USB port & printer.</p> <p>Robot- controlled locking system.</p> <p>LCD display: $\geq 7''$ touch screen.</p>

	<p>Wide range of sterilization programs.</p> <p>Water loading pipe with filter and direct draining to the water piping system.</p> <p>Tray holder contains:</p> <ul style="list-style-type: none"> - > 2 tray(L,W,H), cm: $\geq (50,25,1.5)$. <p>Adjustable sterilizing time:</p> <ul style="list-style-type: none"> -Wrapped instruments: ≤ 35 min including drying. -Flash program: ≤ 20 min. <p>Vacuum pump performing two stage (pre& post vacuum).</p> <p>Thermal drying systems</p> <p>Internal dimension, cm : $\geq (28, 27,55)(W,H,D)$.</p> <p>External dimension, cm : $\leq (70, 180,90).(W,H,D)$</p> <p>Alarms:</p> <ul style="list-style-type: none"> -Temperature and pressure sensor failure. -Time out. -Doors not properly closed. -Power failure. -Continuous self-check of all safety devices. <p>Temperature and pressure sensors:</p> <ul style="list-style-type: none"> -Chamber temperature sensor. -Steam temperature sensor. -Chamber pressure sensor. -Steam generator temperature. <p>Input power: 220/240 VAC, 50/60 Hz Three phase. Three Pin G type Plug, Voltage stabilizer and over current protection circuit.</p>
--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

		<p>Accessories: tray extraction handle.</p> <p>Environmental requirements: the equipment suitable for work in the climate conditions in Iraq in terms of temperature & humidity.</p>
24	<p>ICU bed</p> <p>سرير عناية مركزة</p>	<p>ICU stainless steel bed</p> <p>_APPLICATION Electric beds have accessories and design features that help meet the special needs of patients in critical care units. These features minimize the need for patient movement, increase access to the patient, and facilitate patient transport to other departments.</p> <p>_TYPE (where used) ICU , CCU</p> <p>_PATIENT CONTROLS</p> <p>Location: PENDANT</p> <p>Functions: High/low, head, knee, Trendelenburg ,others</p> <p>_ATTENDANT CONTROL PANEL</p> <p>Patient control lockout: Yes</p> <p>CPR: Yes</p> <p>Trendelenburg indicator: Yes</p> <p>AUTOMATIC CONTOUR: Yes</p> <p>MAXIMUM PATIENT WEIGHT, kg: ≥ 200</p> <p>BARIATRIC FEATURES (Option): ≥ 300 kg (This option depended on MOH request.)</p> <p>_OVERALL DIMENSIONS</p> <p>L x W, cm: $\geq (210 \times 85)$</p> <p>Height , cm :</p> <p>Min: (30 – 55) cm</p> <p>Max: (75 – 85) cm</p>

		<p>_CASTERS</p> <p>Diameter, cm: > 12.5</p> <p>Functions: ≥ 2 locking, Brake, swivel , antistatic or other</p> <p>CENTRAL BRAKE SYSTEM: Yes</p> <p>BUMPERS: Yes</p> <p>REMOVABLE HEADBOARD: Yes</p> <p>_Side rails on each side Yes</p> <p>_IV POLE (Mounts): 2 on each side</p> <p>_Radiolucent Windows for X-Ray cassette holder: Yes</p> <p>_Alarm: Bed exit alarm, Break release and Others</p> <p>BATTERY BACKUP:</p> <p>Operating time, hr: ≥ 1</p> <p>Rechargeable Yes</p> <p>_Power supply – Medical approved power supply board, 220/240 VAC, 50/60 Hz, Three pin G type plug</p> <p>_Environmental requirements: Manufacturer confirm that the equipment suitable for work in the climate conditions in Iraq in terms of temperature & humidity.</p>
25	<p>Radiographic Units (DR)</p> <p>جهاز اشعة رقمي ثابت</p>	<p>Applications Perform routine diagnostic x-ray examinations</p> <p>RADIOGRAPHY MODES Digital :Integrated digital (one console for control x-ray and previewing image)</p> <p>Number Detectors 2 (first for table and the second for chest stand)</p> <p>Detector type Flat panel detector</p> <p>TABLE</p> <p>Type 4-way float-top, elevating motorize</p>

	<p>Travel</p> <p>Longitudinal, cm Yes (specified by the manufacturer)</p> <p>Lateral, cm Yes (specified by the manufacturer)</p> <p>Vertical, cm Yes (specified by the manufacturer)</p> <p>Tabletop</p> <p>Length, cm ≥ 210</p> <p>Width, cm ≥ 75</p> <p>Minimum Height, cm ≤ 60</p> <p>Table weight capacity, kg ≥ 200</p> <p>Tabletop material Heavy duty</p> <p>Locking system Yes</p> <p>TABLE BUCKY SYSTEM</p> <p>Type Motorized</p> <p>Size, cm (in) $\geq 35 \times 43 (14 \times 17)$</p> <p>AEC (Automatic exposure control) yes</p> <p>Grid ratios $\geq 10:1$</p> <p>Lines/mm (lines/in) $\geq 4 (100)$</p> <p>Cassette sizes, cm (in) Filmless</p> <p>Longitudinal travel yes</p> <p>UPRIGHT BUCKY</p> <p>Type Motorized</p> <p>Size, cm (in) $\geq 43 \times 43 (17 \times 17)$</p> <p>AEC (Automatic exposure control) yes</p> <p>Grid ratios $\geq 10:1$</p>
--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

	<p>Lines/mm (lines/in) ≥ 4 (100)</p> <p>Cassette sizes, cm (in) Filmless</p> <p>Longitudinal travel yes</p> <p>DIGITAL DETECTOR</p> <p>Detector material CSI or GOS</p> <p>Matrix size Higher preferred</p> <p>Pixel size $\geq 140 \mu\text{m}$</p> <p>DQE(detective quantum efficiency) $\geq 65\%$</p> <p>Image preview wait, sec ≥ 3</p> <p>Diagnostic image wait, sec ≥ 5</p> <p>Control panel</p> <p>Automatic parameter selection yes</p> <p>Graphic-based planning yes</p> <p>Anatomic-specific post processing yes</p> <p>Manual processing yes</p> <p>X-RAY GENERATORS High frequency;$\geq 65\text{kW}$</p> <p>X-RAY TUBES</p> <p>Preferred tube units Heavy duty specified by the supplier</p> <p>Maximum mA at 100 kVp ≥ 600</p> <p>Focal spot sizes, mm \geq Two focal spots (sizes specified by manufacturer)</p> <p>Heat capacity, kHU ≥ 300</p> <p>Cooling rate HU/min $\geq 50,000$</p> <p>Control panel on x-ray tube yes</p> <p>TUBE SUSPENSION</p>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

		<p>Tube-mounted x-ray Yes</p> <p>control Model, suspension</p> <p>Any (according to manufacturer)</p> <p>Model, collimator Automatic & / or manual</p> <p>S/W application: Musica 2</p> <p>Additional feature: NX smart rotate</p> <p>ACCESSORIES</p> <p>Compression bands yes</p> <p>Handgrips yes</p> <p>Footrest yes</p> <p>INTEGRATION</p> <p>DICOM 3.0 yes</p> <p>S/W application: Musica 2</p> <p>Additional feature: NX smart rotate</p> <p>OTHER SPECIFICATIONS</p> <ul style="list-style-type: none"> - Monitor Film storage capacity $\geq 120\text{GB}$ - $\geq 19''$ LCD (HD) <p>Dry film printer specified by the manufacturer</p> <p>Environment requirement The equipment suitable for working in the climate condition in Iraq in terms of condition and humidity</p> <p>*Power supply - Medical Approved power supply board</p> <p>Line voltage - 220/240 VAC , 50/60 Hz single Three pin (G type) plug or three phase</p> <p>UPS (for PC console) – Yes for ≥ 10 minute power back up</p>
26	Echo for heart	Application

	جهاز إيكو القلب	<ul style="list-style-type: none"> - Hospital premium Echo used for Real-time, Maximum clinical performance is needed for imaging of heart structures and functionality. - Cardiac (Adult, pediatric, neonatal and stress echo) with 2D , M-mode , Anatomical M-mode, Tissue Harmonic , active manipulation of image data after acquiring and DICOM Networking - Vascular (Maximum clinical performance for color Doppler, tissue Doppler, pulse wave, continuous wave , Color compare mode and directional CPA). - Functional Assessment of cardiac mechanic (Strain and strain rate imaging by speckle tracking) - Optional Auto ejection fraction calculation - Live two plane for color and 2D: ability to image and acquire 2 planes at same probe position <p>Machine Design</p> <p>More than 20 inch high definition LCD for display , touch screen tablet like interface for probe selection and presets ,500 GB hard drive , DICOM networking ,built in DVD writer drive , four transducer port , black and white printer and USB port</p> <p>Required Transducers Adult (optional single crystal with two plane) probe with 1.5 to 5 MHz.</p> <p>Pediatric-neonatal sector phase array probe with 4 to 8 MHz</p> <p>Non-Imaging cardiac Doppler probe</p> <p>Imaging Features</p> <p style="padding-left: 40px;">More than 172,000 total</p> <p>Convex probe yes</p> <p>Linear probe yes</p> <p>digitally processed channels.</p>
--	-----------------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

		<p>Advanced adaptive Image Processing for noise and artifact reduction to improve tissue conspicuity.</p> <p>Intelligent one-button optimization for adaptive gain compensation.</p> <p>Intelligent focusing capability for one-button optimization of focal range position.</p> <p>Intelligent optimization for one-button pushes for Doppler optimization.</p> <p>SECTOR ANGLE, ° Adjustable</p> <p>FUNCTIONALITY Digital calipers (Distance, Area), Spectrum analyzer, Selectable dynamic range, Adjustable transmit focus, Dynamic receive focus, Measurement on video.</p> <p>PHYSIOLOGIC DATA</p> <p>ECG cable ECG.</p> <p>Yes.</p> <p>Power supply</p> <p>Line voltage</p> <p>Voltage stabilizer circuit</p> <p>backup battery(s) - Medical Approved power supply board</p> <p>- 220/240VAC,50/60Hz</p> <p>- Yes for ≥ 10 minutes back up</p> <p>- YES</p> <p>Environmental requirements the equipment suitable for work in the climate conditions in Iraq in terms of temperature & humidity</p> <p>Others FDA and or CE certificate</p>
27	STRESS ECG with Treadmill	Application: for cardiology (cardiac stress test)

	<p>الجهد لقياس كهربائية القلب مع جهاز المشي الخاص</p>	<ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> Display: LCD color monitors ≥ 24 inch. <input type="checkbox"/> Patient weight capacity up to (200- 250) Kg. <input type="checkbox"/> At least 12 lead.(sticker + vacuum). <input type="checkbox"/> Patient cable: wireless <input type="checkbox"/> A4 Paper size printer. <input type="checkbox"/> Free software (installed + CD supplied). <input type="checkbox"/> AC filters. <input type="checkbox"/> Lead failure alarm. <input type="checkbox"/> Heavy duty motor : <ul style="list-style-type: none"> oEasy to maintenance. oNot fully covered. oGear box belt. <input type="checkbox"/> Patient carrier: lateral, long and at least 5 cm size. <input type="checkbox"/> F.D.A approved. <input type="checkbox"/> DISPLAY AND ANALYSIS FILTERS: Muscle artifact filter, baseline wander filter, 40 Hz low pass, line frequency. All filters can be turned on or off by the user <input type="checkbox"/> LAN (local area network) compatible. <input type="checkbox"/> Speed control (0 – 100%). <input type="checkbox"/> Patient + operator control. <input type="checkbox"/> Large memory. <input type="checkbox"/> Patient base at least 140 cm. <input type="checkbox"/> Supplied with : <ul style="list-style-type: none"> oSphygmomanometer.
--	-----------------------------------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

		<p>oTrolley.</p> <p><input type="checkbox"/> Power and environmental requirements:</p> <ul style="list-style-type: none"> •The unit shall be capable of being stored continuously in ambient temperature of (-5to70) deg C and relative humidity of 10-95%. •The unit shall be capable of operating in ambient temperature of (1-50) deg C and relative humidity of (10- 95) %. •Should meet General Requirements of Safety for Electromagnetic Compatibility. •Power input to be 220-240VAC, 50Hz.
28	<p>Infusion Pumps, Large-Volume</p> <p>جهاز اعطاء</p>	<p>Application Accurately deliver liquids through intravenous (IV) or epidural routes for therapeutic and/or diagnostic purposes</p> <p>CONFIGURATION</p> <p>Number of channels ≥ 1</p> <p>DISPLAY</p> <p>Data displayed Alarms, drug name, pumping status, volume infused, VTB</p> <p>PUMP CAPABILITIES</p> <p>Flow range, mL/hr $\leq 1 - \geq 999$</p> <p>Increments, mL 0.1-100 mL/hr</p> <p>KVO rate, mL/hr $1 \geq 3$</p> <p>Accuracy, % ± 5</p> <p>VTBI Selector, mL Yes(1-9,999)</p> <p>Automatic piggybacking Yes(if number of channels > 1).</p> <p>Fluid resistant Yes</p> <p>Front-panel lockout Yes</p> <p>IV SET</p>

	Free-flow protection	Yes
	Air-trapping capability	Yes
	Needleless IV connection	Yes
	ALARMS & INDICATORS	
	Occlusion upstream	Yes
	Occlusion downstream	Yes
	Detection mechanism	≤ 15
	Pressure, psi	Yes
	Real-time display	Yes
	Air in line	Yes
	System malfunction	Yes
	Set loaded improperly	Yes
	Door open	Yes
	Infusion complete	Yes
	Low battery	Yes
	Depleted battery	Yes
	Clinical advisory messages	Yes
	AUDIBLE ALARM	
	Volume control	Yes
	Momentary silence	Yes
	DOSE ERROR REDUCTION SYSTEM (smart technology)	Yes
	Defaults to DERS on startup	Yes
	Library size	≥ 100
	No. of care areas	≥ 10
	No. of drug entities per care area	≥ 100
	DATA PORT	Yes

		<p>EVENT LOG Yes , by Interface</p> <p>Events stored Key presses, program settings, alarms, volume infused, dose limit warnings</p> <p>*Power supply Medical Approved power supply board</p> <p>Line voltage 220/240VAC,50/60Hz, Three pin (G type) plug</p> <p>Battery YES</p> <p>Life, hr @ flow (mL/hr) ≥ 5</p> <p>Recharge time, hr < 8</p>
29	<p>Heart-lung machine</p> <p>جهاز تعويض القلب والرئة</p>	<p><input type="checkbox"/> Application: Heart-lung bypass units are external systems that circulate, oxygenate, and filter the blood, acting as a temporary substitute for circulatory and pulmonary function. (often used for open-heart surgery).</p> <p>Part I:</p> <p><input type="checkbox"/> Configuration: Modular/console.</p> <p>• Pump positions, max ≥ 4.</p> <p><input type="checkbox"/> Pump Type:</p> <p>- Centrifugal: Optional.</p> <p>- Roller: Yes.</p> <p>• Bidirectional: Yes.</p> <p>• Directional lock: Yes.</p> <p><input type="checkbox"/> Drive system: Direct drive or Belt.</p> <p><input type="checkbox"/> Flow rate, L/min: 0- ≥ 10 arterial.</p> <p><input type="checkbox"/> Head sizes, cm: ≥ 8.5</p> <p><input type="checkbox"/> Tubing sizes, cm: ≥ 0.3</p> <p><input type="checkbox"/> Occlusion adjustment method: Any with lock.</p> <p><input type="checkbox"/> Master/slave: Yes.</p> <p><input type="checkbox"/> DISPLAYS (CHANNELS):</p>

	<p>-Flow rate: Yes.</p> <p>-Temperature: ≤ 8.</p> <p>-Pressure: ≤ 8.</p> <p>-Timers: ≤ 6.</p> <p>-Cardioplegia monitor: Yes.</p> <p><input type="checkbox"/> ALARMS: Yes, Audible and visual.</p> <p><input type="checkbox"/> SAFETY DEVICES:</p> <p>-Level detector: Yes .</p> <p>-Bubble detector: Yes ,Ultrasonic.</p> <p>-Roller pump-head covers: Yes.</p> <p><input type="checkbox"/> FEATURES:</p> <p>- Pulsatile pumping: according to manufacturer.</p> <p>-Venous flow clamp: Yes.</p> <p>-Separated heater/ cooler: Yes.</p> <p>-Writing table: Yes.</p> <p>-Lamp: Yes.</p> <p>-Accessory outlets: Yes.</p> <p><input type="checkbox"/> CONNECTORS: blood: inlet/outlet, others should be specified by manufacture.</p> <p><input type="checkbox"/> PATIENT MONITOR INTERFACE: Yes.</p> <p><input type="checkbox"/> NETWORK CONNECTION TYPE: Yes.</p> <p><input type="checkbox"/> SELF DIAGNOSTICS: Yes.</p> <p><input type="checkbox"/> Line power: (220 -240) Volt, 50 /60Hz, 3 pin Plug (G type).</p> <p><input type="checkbox"/> AUX POWER SYSTEM:</p> <p>-Type: built-in Battery preferred or UPS</p> <p>-Operating time, hr: ≥ 1.</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

		<p>-Charging time, hr: ≤ 16</p> <p>-Manual crank: Yes.</p> <p>Part II</p> <p><input type="checkbox"/> COMPATIBLE OXYGENATORS: Yes.</p> <p><input type="checkbox"/> TYPE : Hollow-fiber membrane, other specified by manufacture.</p> <p><input type="checkbox"/> Blood FLOW RATE, L/min: ≤ 8.</p> <p><input type="checkbox"/> MEMBRANE</p> <p>-Material: Polypropylene or Polymethylpentene or better.</p> <p>- Surface area, m²: ≤ 2.2</p> <p>-Coating: according to manufacturer.</p> <p><input type="checkbox"/> RESERVOIR (if needed)</p> <p>-Shell: Hard, other should be specified.</p> <p>-Capacity, mL: ≤ 4500.</p> <p><input type="checkbox"/> STATIC PRIMING VOLUME, mL: ≤ 400.</p> <p><input type="checkbox"/> INTEGRAL HEAT EXCHANGER: Yes.</p> <p><input type="checkbox"/> SIZES AVAILABLE:(adult, pediatric type or infant) per user request.</p> <p><input type="checkbox"/> Environmental requirements: The equipment suitable for working in the climate conditions of Iraq in terms of temperature & humidity.</p>
30	<p>Circulatory Assist Units, Intra-Aortic Balloon</p> <p>وحدة مساعدة الدورة الدموية</p>	<p>APPLICATIONS Adult</p> <p>CONFIGURATION Stand-alone, mobile</p> <p>MODES OF OPERATION Automated, manual</p> <p>TIMING LOGIC YES</p> <p>INFLATION VOLUME ADJUST Increments, cc ≤ 0.5</p> <p>TRIGGERING MODES</p>

	<p>"Various triggering modes allow clinicians to select the appropriate treatment method based on the patient's unique needs.". ECG, pressure, , pacer V/AV, others to be specified .</p> <p>MAX PUMP RATE, bpm ≥ 200</p> <p>FREQUENCY WEANING 1:1, 1:2, 1:3 or better</p> <p>SIGNAL INPUTS</p> <p>ECG</p> <p>Arterial pressure</p> <p>Fluid-filled transducer</p> <p>Fiberoptic sensor</p> <p>Yes</p> <p>Yes</p> <p>Yes</p> <p>Yes</p> <p>AUTO CONDENSATION REMOVAL Yes</p> <p>DISPLAY</p> <p>Type</p> <p>Parameters</p> <p>QRS indicator</p> <p>Lead select</p> <p>LCD or better</p> <p>ECG; systolic/diastolic pressure, alarms ,or more Yes</p> <p>Yes</p> <p>ALARMS</p> <p>Trigger loss</p> <p>Vacuum/pressure loss</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

	<p>Balloon disconnect</p> <p>Balloon leak</p> <p>Low battery</p> <p>Temporary alarm silencing</p> <p>other</p> <p>Yes</p> <p>Yes</p> <p>Yes</p> <p>Yes</p> <p>Yes</p> <p>Yes</p> <p>Should be specified</p> <p>DATA MANAGEMENT</p> <p>Events stored</p> <p>Printing facility</p> <p>Alarms and others</p> <p>Preferred</p> <p>STRIP RECORDER Yes</p> <p>BALLOON SIZES</p> <p>Compatibility ≥ 4 sizes , ≤ 50 , cc</p> <p>≥ 2 manufacturers</p> <p>HELIUM CYLINDER SIZE</p> <p>Volume, L</p> <p>Pressure</p> <p>≥ 93, refillable or ≥ 100, disposable or ≥ 0.49 for(compressed)</p> <p>$\geq 2,200$ psi</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

		<p>Balloon catheters Start up Qty for 5 patients</p> <p>BATTERY TYPE</p> <p>OPERATING TIME, hr</p> <p>CHARGING TIME, hr Rechargeable</p> <p>≥ 2 hr</p> <p>≤ 8 (100%)</p> <p>Power supply - Medical approved power supply board</p> <p>- 220/240 VAC, 50/60 Hz</p> <p>-Three pin G type plug</p> <p>- Stabilizing circuits or device</p>
31	<p>Central patient monitoring station</p> <p>مراقبة مركزية</p>	<p>Application Central monitoring for ICU, CCU, RCU, and others.</p> <p>MONITORED PATIENTS</p> <p>Max no. of patient /display (single or Dual) ≥ 6</p> <p>Max no. of monitored patients /central station ≥ 6</p> <p>CENTRAL DISPLAY</p> <p>Type</p> <p>Size(in)</p> <p>Flat-panel (LCD, or LED, or TFT) touchscreen ≥ 21</p> <p>REMOTE CENTRAL DISPLAY YES</p> <p>USER INTERFACE Keyboard, mouse, optional touchscreen</p> <p>Others to be specified</p> <p>WAVEFORMS YES</p> <p>Max no./patient sector (main display) ≥ 6</p> <p>TRENDING</p> <p>Length of time, hr Graphical</p> <p>Tabular</p>

	<p>≥ 24</p> <p>ARRHYTHMIA ANALYSIS YES</p> <p>Bedside monitors YES(see Attached Specs. Of monitor.</p> <p>Telemetry Optional</p> <p>No. of leads analyzed simultaneously ≥ 1</p> <p>ST ANALYSIS YES</p> <p>EVENTS YES</p> <p>FULL DISCLOSURE Preferred</p> <p>ALARMS Audible and visual</p> <p>For all parameters monitored (High/Low)</p> <p>ALARM DEFAULT SETTINGS</p> <ul style="list-style-type: none"> • Systolic BP (High, Low) • Diastolic(High, Low) • Heart rate, bpm(High, Low) • ST depression/elevation • Pulse oximetry – low • Respiratory rate(Low, High) • Body Temp.(Low, High) <p>Signal loss (bedside and/or telemetry stop communicating with central)</p> <p>Memory(RAM) $\geq 2Gb$</p> <p>REPORTS</p> <p>Export format YES</p> <p>User Defined</p> <p>printer YES</p> <p>Operating System Update YES</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

		<p>Communication protocols</p> <p>HL7 Ethernet, TCP/IP</p> <p>Optional</p> <p>Power Requirement Power input to be 220-240VAC, 50Hz.</p> <p>Ac Adapter</p> <p>UPS ≥ 15 min</p> <p>Environmental requirements: The supplier should be confirmed that: The Equipment is suitable for work in climate conditions of Iraq in terms of temperature and humidity.</p>
32	<p>Spectral CT scan 256 with cardiac</p> <p>جهاز مفراس حلزوني خاص بالقلبية</p>	<p>CLINICAL APPLICATION sectional images of the -Produce thin cross human body for a wide variety of diagnostic procedures including cardiac and spectral applications</p> <p>CE / FDA: Yes, FDA preferred</p> <p>TYPE Multislice</p> <p>- Number of slices: ≥ 256</p> <p>- Number of channels (Analog to digital converter): ≥ 64</p> <p>DETECTOR</p> <p>- Field of view (standard), cm: ≥ 50</p> <p>- Minimum Reconstructed slice width, mm: ≤ 0.625</p> <p>- Standard rotation times, sec, 360°: ≤ 0.35</p> <p>GANTRY</p> <p>- Gantry aperture, cm: ≥ 70</p> <p>- Scan localizer: Laser</p> <p>X-RAY TUBE</p> <p>-Heat storage, MHU/ Heat dissipation rate, kHU/min: $\geq (7/1380)$</p> <p>-Tube cooling: Oil/Air , Air/Water or other</p>

	<p>-Tube focal spots: Dual</p> <p>-Max mA: > 600</p> <p>-Maximum continuous scan time, s: ≥ 120</p> <p>X-RAY GENERATOR High frequency generator</p> <p>kW output: ≥ 70</p> <p>PATIENT TABLE</p> <p>-Max load capacity without restrictions, kg: ≥ 200</p> <p>-Scannable range, cm: ≥ 160</p> <p>. CLINICAL APPLICATIONS AND FUNCTIONALITY</p> <p>- Coronary artery calcification scoring (AI): Yes</p> <p>- Auto vessel mapping: Yes</p> <p>- Ventricular output: Yes</p> <p>- Auto bone removal: Yes</p> <p>- Metal artifact reduction: Yes</p> <p>- Vessel analysis (non cardiac): Yes</p> <p>- Dose management: Yes</p> <p>- Artificial` intelligence: Yes</p> <p>- Virtual colonoscopy & bronchoscopy: Yes</p> <p>- Spectral CT image with mono energetic: Yes</p> <p>- Other: Should be specified</p> <p>IMAGE RECONSTRUCTION</p> <p>-Computer CPU Last version</p> <p>-Scan FOVs, cm: ≥ 50</p> <p>-Reconstruction matrices: $\geq 512 \times 512$</p> <p>-Real-time partial image reconstruction:</p> <p>Yes</p>
--	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

	<p>-Reconstruction speed: ≥ 75</p> <p>SYSTEM INTEGRATION</p> <p>-DICOM 3: Yes</p> <p>IMAGE PROCESSING According to manufacturer</p> <p>- Recommended post processing workstation: Yes</p> <p>- DICOM 3-D image export: Yes</p> <p>- Workstation Should contain all the clinical application that have post processing</p> <p>-Monitor workstation: Dual ≥ 19 " or Single ≥ 24"</p> <p>-High contrast spatial: ≥ 15 lp/cm</p> <p>Training</p> <p>Local training: (1 week for physicians and Operators)</p> <p>Abroad training in country origin: (2 week for 1 Radiologist working at the hospital and 1 operator from hospital and 1 Eng. For maintenance)</p> <p>Abroad training center: (1 week for 1 eng. from medical equipment management)</p> <p>Printer</p> <p>Dry film printer with starting kit 1000 film</p> <p>Injector</p> <p>- Dual head (specification should be mentioned) with starting kits, 100 Syringe and preferable having local agent to supply the consumables of the injector.</p> <p>Site preparation Supplier responsibility</p> <p>Environmental requirements</p> <p>The equipment suitable for working in the climate conditions in Iraq in terms of temperature and humidity.</p> <p>*Power supply</p> <p>UPS with voltage stabilizer, 380/480 VAC, 3PHASE, 50/60HZ</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

		<p>≥ 10 minutes at full load continuous power supplying technique</p> <p>استخدام التقنية التي تساهم بتقليل جرعة CT Scan يلتزم الطرف الثاني بالنسبة لعقود الأشعاع الى ادنى حد ممكن .</p>
33	<p>Monoplane</p> <p>Cath lab</p> <p>جهاز قسطرة القلب</p> <p>احادي الذراع</p>	<p>TYPE SINGLE PLANE , digital flat-panel system</p> <p>SPECIFIED USE Cardiac catheterization , Angiography</p> <p>Patient type Adult</p> <p>PA GANTRY</p> <p>Configuration According to manufacturer</p> <p>Depth, cm ≥ 90</p> <p>Rotation range, deg</p> <p>RAO projection ≥ 100</p> <p>LAO projection ≥ 100</p> <p>Rotation rate, deg/sec ≥ 20</p> <p>Cranial-to-caudal angulation, deg ≥ ±45</p> <p>SID range, cm ≥ 80- ≤125</p> <p>Support According to manufacturer</p> <p>Park capability Yes</p> <p>TABLETOP</p> <p>Motion ≥ 4-way</p> <p>L x W, cm ≥ (220 × 45)</p> <p>Movement</p> <p>Vertical Yes</p> <p>Lateral Yes</p> <p>Longitudinal Yes</p> <p>Maximum patient weight, kg ≥ 200</p>

		ROTATIONAL ANGIOGRAPHY	Yes
		X-RAY GENERATOR	
		Power rating, kW @ 100 kVp	≥ 100
		Radiographic mA	$\leq 10 - \geq 1000$
		Radiographic kV	$\leq 50 - \geq 120$
		Fluoroscopic mA	≥ 30
		Fluoroscopic kV	$\leq 60 - \geq 120$
		Full in-room control	Yes
		X-RAY TUBE	
		Heat storage capacity, MHU	≥ 3 (FOR HOUSING TUBE)
		Heat dissipation rate, KHU/min	≥ 450 (for anode)
		Focal spot	DUAL
		Cooling system	According to manufacturer (please specified)
		DETECTOR	
		Type	According to manufacturer (please specified)
		Dimensions, (cm)	$\geq (20 \times 20)$
		Pixel size, μm	$\leq (200 \times 200)$
		Max frame rate, fps	≥ 30
		SOFTWARE	
		-Coronary quantification and Planning	
		Yes	
		-Stent Visualization or	
		other equivalent technique .	Yes
		-Other	Yes (all manufacturer advance software should be supplied & clarified in details)
		NUMBER OF MONITORS	≥ 2 control room, ≥ 2 exam room

		<p>IMAGING FEATURES</p> <p>Acquisition, fps(No. of image that can be stored each second)</p> <p>$512 \times 512 \geq 30$</p> <p>$1024 \times 1024 \geq 30$</p> <p>EXPOSURE CONTROL</p> <p>Virtual collimation Yes</p> <p>Adjustable copper filtration Yes</p> <p>Dose monitoring Yes</p> <p>Pulsed fluoroscopy Yes (should be specified)</p> <p>IMAGE STORAGE</p> <p>$\geq 50,000$ for (1024 x 1024, images)</p> <p>$\geq 50,000$ for(512 ×512)</p> <p>DIGITAL IMAGING SYSTEM Yes</p> <p>Other specifications</p> <ol style="list-style-type: none"> 1- Hemodynamic lab 2- Contrast injector 3- All needed furniture, Radiation protection shield, Aprons ≥ 3 supplier responsibility 4- Site preparation with decoration is supplier responsibility <p>Environmental requirements The equipment suitable for working in the climate conditions in Iraq in terms of temperature and humidity.</p> <p>Training</p> <ul style="list-style-type: none"> - Local training for ≥ 2 physician, 2 operators to operate the equipment ,1 Eng. for application (as clinical Eng.), 2 Eng. for maintenance following and simple maintenance for one week. - Abroad training ≥ 1 week in specialized training center for 1 physician,
--	--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

		<p>1 operator for operate the equipment ,</p> <p>2 Eng. (from medical equipment department- technical affairs directorate).</p> <p>2 Eng. for maintenance following and simple maintenance.</p> <p>POWER REQUIREMENTS</p> <p>Line power 380-480 VAC, 50/60 Hz, 3-phase</p> <p>UPS for whole system</p> <p>Yes \geq 120 KVA</p>
34	<p>IVUS</p> <p>جهاز سونار الاوعية الدموية القسطاري</p>	<p>Tender specification</p> <p>Power requirements 100V-240 VAC, 50/60 Hz, 250 W</p> <p>Display 19" diagonal, 1280 x 1024 resolution</p> <p>Touch Screen Module (TSM)</p> <p>Memory \geq12 GB RAM</p> <p>Hard 0 capacity \geq 256 GB NvME SSD, 1 TB SATA SSD</p> <p>Digital archiving capabilities Local, DVD/Blu-ray, DICOM Network (includes Worklist management, DICOM Store)</p> <p>USB export files Yes</p> <p>IVUS Intravascular ultrasound (IVUS) enables healthcare providers to assess blood vessels from the inside. It uses sound waves to check for narrowing and blockages that can compromise blood flow</p> <p>Rotational IVUS</p> <p>Single element rotational IVUS catheter</p> <p>Frequency range:45 Mhz</p> <p>Digital IVUS</p> <p>Digital solid state with 64 transducer elements</p> <p>Frequency range:20MHZ</p> <p>Preparation Plug and play</p>

		<p>FFR Fractional Flow Reserve</p> <p>Hyperemic Agent Required</p> <p>IFR</p> <p>Instant-Wave-free Ratio</p> <p>Hyperemic Agent Not require any hyperemic agent</p> <p>Measuring</p> <p>Pressure guide wires for both FFR& IFR</p>
35	<p>Echo with TEE</p> <p>جهاز ايكو</p>	<p>Application - Hospital premium Echo used for Real-time, Maximum clinical performance is needed for imaging of heart structures and functionality.</p> <p>- Cardiac (Adult, pediatric, neonatal and stress echo) with</p> <p>2D , M-mode , Anatomical M-mode, Tissue Harmonic , active manipulation of image data after acquiring and DICOM Networking</p> <p>- Vascular (Maximum clinical performance for color Doppler, tissue Doppler, pulse wave, continuous wave , Color compare mode and directional CPA).</p> <p>- Functional Assessment of cardiac mechanic (Strain and strain rate imaging by speckle tracking)</p> <p>- Optional auto ejection fraction calculation</p> <p>- Live two plane for color and 2D: ability to image and acquire 2 planes at same probe position</p> <p>Machine Design More than 20-inch high definition LCD for display , touch screen tablet like interface for probe selection and presets , ,500 GB hard drive , DICOM networking ,built in DVD writer drive , four transducer port , black and white printer and USB port</p> <p>Required Transducers • Adult (optional single crystal) matrix (two plane) probe with 5 to 1 MHz</p> <ul style="list-style-type: none"> • Adult transesophageal probe from 3 to 9 MHz • Pediatric-neonatal sector phase array probe with 10 to 3 MHz <p>Convex/ yes</p>

		<p>Linear / yes</p> <p>Imaging Features</p> <p>More than 800,000 total digitally processed channels.</p> <p>Advanced adaptive Image Processing for noise and artifact reduction to improve tissue conspicuity.</p> <p>Intelligent one-button optimization for adaptive gain compensation.</p> <p>Intelligent focusing capability for one-button optimization of focal range position.</p> <p>Intelligent optimization for one-button pushes for Doppler optimization.</p> <p>SECTOR ANGLE, ° Adjustable</p> <p>FUNCTIONALITY Digital calipers (Distance, Area), Spectrum analyzer, Selectable dynamic range, Adjustable transmit focus, Dynamic receive focus, Measurement on video.</p> <p>PHYSIOLOGIC DATA</p> <p>ECG cable ECG.</p> <p>Yes.</p> <p>Power supply</p> <p>Line voltage</p> <p>Voltage stabilizer circuit</p> <p>backup battery(s) - Medical Approved power supply board</p> <p>- 220/240VAC,50/60Hz</p> <p>- Yes for ≥ 10 minutes back up</p> <p>- YES</p> <p>Environmental requirements the equipment suitable for work in the climate conditions in Iraq in terms of temperature & humidity</p> <p>Others FDA and or CE certificate</p>
--	--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

36	<p>Comprehensive Cardiac Portable Ultrasonic Scanners(Echo)</p> <p>جهاز ايكو محمول</p>	<p>Application - Real-time, noninvasive imaging of heart structures and functionality</p> <p>- Detect mitral and aortic stenosis and insufficiency, to determine the extent of damage from suspected myocardial infarction, and to diagnose congenital cardiac defects</p> <p>PROBE, MHz AND TYPES 2-7.5 phased or tightly curved array TTE for adult and pediatric studies; 7.5 phased array TEE</p> <p>Convex/ yes</p> <p>Linear / yes</p> <p>SCAN MODES 2-D, 2-D/M-mode, 2-D/spectral Doppler</p> <p>CINE LOOP PLAYBACK Yes</p> <p>DOPPLER CW, PW, CFM , Color</p> <p>SCAN CONVERTER</p> <p>Matrix size $\geq 512 \times 512 \times 8$</p> <p>Grayscale levels 256</p> <p>SOFTWARE FEATURES Digital calipers, Vascular analysis , Obstetric analysis, Cardiac analysis and other optional packages</p> <p>IMAGE PROCESSING Real time</p> <p>PREPROCESSING Yes</p> <p>POSTPROCESSING Yes</p> <p>HARMONIC IMAGING Yes</p> <p>IMAGE STORAGE ≥ 120 GB HD, or better</p> <p>DICOM COMPLIANT Yes</p> <p>MONITOR ≥ 15" high resolution LCD</p> <p>ANNOTATION Full screen</p> <p>OUTPUTS Digital, TV</p>
----	------------------------------------------------------------------------------------------------	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

		<p>OPTIONS AVAILABLE Video printer, strain/strain rate analysis, contrast tuned imaging, VPan, 3-D/4-D, QIMT, internal battery, cart configurations, suitcase</p> <p>OTHER SPECIFICATIONS ECG, stress echo</p> <p>*Power supply</p> <p>- Medical Approved power supply board</p> <p>Line voltage</p> <p>- 220/240VAC,50/60Hz, Three pin G type plug</p> <p>Voltage stabilizer circuit</p> <p>-YES (170-260VAC to 220 /240 VAC)</p> <p>Rechargeable battery(s) (with long shelf life batteries ≥ 1 year)</p> <p>- Yes for ≥ 90 minutes back up (the device can work with or without battery)</p>
37	<p>Activated Coagulation Time (ACT)</p> <p>وقت التخثر النشط</p>	<p>-Whole blood coagulation monitor</p> <p>-Point of care device</p> <p>-Results displayed as whole blood, plasma equivalent, or INR for PT assay only</p>
38	<p>Syringe Pumps</p> <p>جهاز اعطاء اليكتروني</p>	<p>APPLICATIONS</p> <p>- Anesthesia, general infusions, neurosurgery, oncology, pain relief, Parkinson's disease, pediatrics and neonatology, terminal care</p> <p>- Administer intravenous (IV) fluids</p>

		CONFIGURATION
		Number of channels ≥ 1
		Pump mechanism According to manufacturer
		Pole mounting Yes
		DISPLAY LCD or LED
		Data displayed Alarms, event history, rate and infusion data
		PUMP CAPABILITIES
		Flow range, mL/hr 0.1- ≥ 99.9
		Increments, mL ≥ 0.01
		KVO rate, mL/hr 1-3
		Accuracy, % ± 2
		Max pressure, psi ≤ 20
		Pump- based priming Yes
		Fluid resistant Yes
		COMPATIBLE SYRINGES The brands and sizes(standard) of all syringes that the pump will accept.
		SYRINGE-SIZE DETECTION Yes
		AUDIBLE ALARM
		Volume control Yes
		Momentary silence Yes
		ALARMS & INDICATORS
		High pressure/occlusion Yes
		System malfunction Yes
		Empty reservoir Yes
		Plunger disengaged Yes

	Syringe unlocked	Yes
	Infusion near end	Yes
	Infusion complete	Yes
	Low battery	Yes
	Depleted battery	Yes
	User prompts	Yes
	DOSE ERROR REDUCTION SYSTEM (smart technology)	
	Pump defaults to DERS on startup	Yes
	Library size	$\geq 1,000$ protocols
	No. of care areas	≥ 10
	No. of drug entities/care area	≥ 100
	Log-analysis software	Yes
	DATA PORT	Yes
	EVENT LOG	
	Printout	Yes
	Time/date stamp	Yes
	Number of events	≥ 200
	Events stored	Key presses, error codes, alarms, rate, amount infused, program settings
	Time retained	1 year
	OTHER SPECIFICATIONS - Drug/dose calculator; VTBI; VTBI over time; fast start	
	Line voltage	220/240VAC, 50/60Hz, Three pin (G type) plug
	rechargeable battery(s)	YES
	operating time, hr	$\geq 5@10$ mL/hr

		recharge time, hr < 8
39	<p>Coronary flow meter</p> <p>مقياس تدفق الشريان التاجي</p>	<p>APPLICATIONS</p> <p>Coronary flow meters are specialized medical devices used primarily in the field of interventional cardiology. Their primary application is to measure blood flow within the coronary arteries, which are the blood vessels that supply oxygen-rich blood to the heart muscle (myocardium)</p> <p>Measurement Range:</p> <p>Flow Rate: 0.5 to 5 ml/min</p> <p>Velocity: 10 to 150 cm/s</p> <p>Accuracy:</p> <p>Flow Rate: $\pm 5\%$ to $\pm 10\%$</p> <p>Velocity: $\pm 2\%$ to $\pm 5\%$</p> <p>Resolution:</p> <p>Flow Rate: 0.01 to 0.1 ml/min</p> <p>Velocity: 0.1 to 1 cm/s</p> <p>Response Time:</p> <p>Typically less than 100 ms</p> <p>Frequency Range:</p> <p>Doppler Frequency: 5 to 20 MHz</p> <p>Calibration:</p>

		<p>Requires periodic calibration per manufacturer's recommendations.</p> <p>Compatibility:</p> <p>Compatible with standard cardiac catheterization equipment and imaging systems (e.g., angiography systems, catheters).</p> <p>Temperature Range:</p> <p>Operating Temperature: 15°C to 40°C</p> <p>Storage Temperature: -20°C to 60°C</p> <p>Pressure Range:</p> <p>Operating Pressure: 0 to 300 mmHg</p> <p>Maximum Pressure: 500 mmHg</p> <p>Power Requirements:</p> <p>Typically battery-powered or requires connection to an external power source.</p> <p>Battery Life: Several hours to a full day of continuous use.</p> <p>User Interface:</p> <p>LCD display for real-time monitoring of flow parameters.</p> <p>Interface may include buttons or touchscreen for navigation and settings adjustment.</p> <p>Dimensions and Weight:</p> <p>Compact and lightweight design for ease of use and maneuverability.</p> <p>Dimensions: Varies depending on model, typically within 10 cm x 10 cm x 20 cm.</p> <p>Weight: Typically less than 1 kg.</p> <p>Safety Features:</p> <p>Built-in alarms for abnormal flow conditions or device malfunction.</p>
--	--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

- 1- يلتزم الطرف الثاني بالنسبة لعقود CT Scan استخدام التقنية التي تساهم بتقليل جرعة الاشعاع الى ادنى حد ممكن .
- 2- يلتزم الطرف الثاني في حالة البناء والتأهيل (التصاميم الانشائية تعدل حسب التربة) .

الجزء الثالث : شروط العقد

القسم السابع: الشروط العامة للعقد

قائمة المحتويات

1. التعريفات .	١٢٩
2. تطبيقات	١٣٠
3. بلد المنشأ	١٣٠
4. المقاييس	١٣٠
5. استعمال وثائق ومعلومات العقد؛ المعاينة والتدقيق	١٣٠
6. شهادات السلع وفقاً لأنظمة الجمهورية العراقية	١٣١
7. حقوق الملكية الصناعية أو براءات الاختراع - Patent Rights	١٣١
8. ضمان حسن الأداء	١٣١
9. المعاينة والاختبارات	١٣١
10. التعبئة والتوضيب	١٣١
11. التسليم والمستندات	١٣٢
12. التأمين	١٣٣
13. النقل	١٣٣
14. الخدمات العرضية/النثرية وعقد الصيانة السنوي	١٣٣
15. ضمان العيوب	Error! Bookmark not defined.
16. الدفعات	١٣٣
17. الأسعار	١٣٥
18. أوامر التعديل	١٣٥
19. تعديل العقد	١٣٥
20. التنازل	١٣٥
21. تأخير المجهز في التنفيذ	١٣٥
22. الغرامات التأخيرية	١٣٦
23. سحب العمل من قبل صاحب العمل	١٣٦
24. سحب العمل بسبب الإفلاس	١٣٧
25. الظروف القاهرة	١٣٧
26. إنهاء العقد من قبل صاحب العمل (for convenience)	١٣٧
27. تسوية النزاعات	١٣٧
28. الحد من المسؤولية - Limitation of Liability	١٣٨
29. لغة العقد	١٣٨
30. القانون الحاكم	١٣٨
31. الإشعارات (مذكرات التبليغ)	١٣٨
32. الضرائب والرسوم	١٣٨
33. الاستقطاعات والامتيازات المرتبطة بالمبالغ المطالب بها	١٣٨

الشروط العامة للعقد

1. التعريفات	إن الكلمات والمصطلحات المستعملة في هذا العقد، والمدرجة أدناه سيكون لها المعاني التالية:
	(أ) تعني كلمة "عقد" إتفاق مبرم بين جهة التعاقد والمجهز، كما هو مسجل في مستند العقد الموقع من كافة الأطراف بما فيه جميع المرفقات والملاحق وكافة الوثائق المرتبطة والمشار إليها هنا.
	(ب) "قيمة العقد" أو "سعر العقد" تعني المبلغ المستحق للمجهز بموجب العقد لقاء قيامه بكافة واجباته التعاقدية بشكل كامل وصحيح.
	(ج) "يوم" يعني يوماً تقويمياً .
	(د) "تاريخ نفاذ العقد" يعني التاريخ الذي يصبح العقد نافذاً عملاً بالفقرة 6.2 من الشروط العامة للعقد.
	(هـ) "المستخدم النهائي" يعني المؤسسة حيث سيتم استخدام الاجهزة الطبية كما محدد في قائمة متطلبات التعاقد .(وهو احدى الجهات المستفيدة)
	(و) "ش.ع.ع." تعني الشروط العامة للعقد المحددة في هذا القسم.
	(ح) "المشتري" ويعني جهة التعاقد التي تشتري الاجهزة الطبية ، كما هي محددة في الشروط الخاصة للعقد.
	(ط) "شهادات التسجيل" تعني شهادات التسجيل أو سواها من الوثائق البديلة المطلوبة، والتي تؤكد أن الاجهزة الطبية المقدمة بموجب العقد هي مسجلة للاستعمال في العراق بما يتوافق مع القوانين النافذة وذات الصلة.
	(ي) "ش.خ.ع." تعني الشروط الخاصة للعقد.
	(ك) "الخدمات" وتعني الخدمات الإضافية المطلوبة للتعاقد على تجهيز للاجهزة الطبية ، كالنقل والتأمين، وسواها من الخدمات الثانوية .
	(ل) "الموقع" يعني المكان أو الاماكن العائدة لجهة التعاقد (الجهة المستفيدة) وفق قائمة متطلبات التعاقد.
	(م) "المجهز" تعني الفرد او الشركة التي تقوم بتجهيز للاجهزة الطبية بموجب هذا العقد وفق ما هو محدد في الشروط الخاصة للعقد.
	(ن) الفساد والأعمال غير المشروعة: تحدد جهة التعاقد الفساد والأعمال غير المشروعة بحسب القوانين النافذة في العراق لأغراض هذه المادة، ستسترشد جهة التعاقد أيضاً بتعريفات المصطلحات بحسب التالي: (١) "ممارسة فاسدة" (corrupt practice) تعني عرض أو تقديم أو استلام أو استدراج أي شيء ذي قيمة، سواء بشكل مباشر أو غير مباشر، وذلك بهدف التأثير بشكل غير سليم على أفعال أي جهة أخرى؛ (٢) "ممارسة احتيالية" (fraudulent practice) تعني أي فعل أو إغفال (ومن ضمنها التشويه أو سوء التمثيل) يؤدي عن دراية أو بتهور، الى خداع أو محاولة خداع

<p>جهة ما، سواء للحصول على منفعة مادية أو منفعة أخرى أو للتملص من التزام ما؛</p> <p>(٣) "ممارسة تواطؤية" (collusive practice) تعني أية خطة أو ترتيب بين طرفين أو أكثر، وذلك لغاية غير سليمة، مثال التأثير بشكل غير سليم على أفعال جهة أخرى.</p> <p>(٤) "ممارسات قهرية" (coercive practice) تعني إلحاق الضرر أو إيذاء أو التهديد بإلحاق الضرر أو الإيذاء، بشكل مباشر أو غير مباشر، أي جهة أو ممتلكات تلك الجهة، وذلك بهدف التأثير بشكل غير سليم على أفعال جهة ما.</p> <p>(٥) "ممارسة الإعاقة" (obstructive practice) وتعني ما يلي:</p> <p>(أ) الإلتفاف المتعمد أو التزوير أو التغيير في الوثائق والأدلة أو حجبها عن التحقيق أو الإدلاء بشهادة زور إلى المحققين، وذلك لإعاقة أية إجراءات بشكل واضح، تجربها جهة التعاقد للتحقيق في إدعاءات ممارسات الفساد أو الإحتيال أو القهر أو التواطؤ وفق القوانين العراقية النافذة؛ و/أو تهديد أو مضايقة أو ترهيب أي جهة، وذلك لمنعها من كشف معرفتها بأمور تتعلق بالتحقيق أو لمنعها من متابعة أو مواصلة إجراءات التحقيق، أو</p> <p>(ب ب) الممارسات التي تهدف إلى إعاقة أو عرقلة جهة التعاقد بشكل واضح في ممارسة حقه في المعاينة والتدقيق بحسب القوانين العراقية النافذة وبموجب الفقرة (٥،٤) .</p>	
<p>تتعتمد الشروط والأحكام الواردة في الشروط العامة للعقد إلا إذا جرى إبطال أي شرط بموجب أحكام أخرى .</p>	<p>2. تطبيقات</p>
<p>3.1 لأغراض هذه المادة، يقصد "بالمنشأ" المكان الذي تصنع منه الاجهزة الطبية أو نمت أو أنتجت فيه أو المكان أو الذي قُدمت فيه الخدمات. يُقصد بالاجهزة الطبية المصنعة، هي الاجهزة الطبية التي تصبح منتجاً مميزاً معترف به تجارياً ويختلف أساسياً (في الخصائص الأساسية أو الغرض أو الاستخدام) عن مكوناته، وذلك عبر التصنيع أو المعالجة أو عمليات التجميع الوزنة أو الجوهرية (أو عمليات دمج المكونات).</p>	<p>3. بلد المنشأ</p>
<p>3.2 يتوجب التمييز بين بلد منشأ الاجهزة الطبية وبين جنسية المجهز.</p>	
<p>4.1 يجب أن تتطابق الاجهزة الطبية التي تم تقديمها بموجب هذا العقد مع المقاييس المحددة في المواصفات الفنية، وفي حال عدم وجود مقاييس معتمدة للسلع، فيجب أن تطابق السلع المقدمة مقاييس السلطات المختصة (authoritative standards) المتناسبة مع بلد المنشأ. كما ويجب اعتماد أحدث نسخة من هذه المقاييس صادرة عن المؤسسة المعنية.</p>	<p>4. المقاييس</p>
<p>5.1 لا يجوز للمجهز، من دون موافقة المشتري التحريرية والمسبقة، الكشف عن العقد أو عن أية أحكام مرتبطة به أو عن أية مواصفات فنية أو خطة أو مخطط أو نموذج أو عينة أو معلومة مرتبطة بالعقد، والتي سيق وزوده بها المشتري، وذلك لأي طرف (شخص آخر) غير العاملين لدى المجهز لتنفيذ العقد. إن الإفصاح عن المعلومات لأي من العاملين لدى المجهز، يجب أن يخضع لأحكام السرية نفسها وأن يكون بالقدر الضروري فقط لأغراض تنفيذ العقد.</p>	<p>5. استعمال وثائق ومعلومات العقد ؛ المعاينة والتدقيق</p>
<p>5.2 لا يجوز للمجهز دون الموافقة المسبقة والتحريرية للمشتري، استعمال أية وثيقة أو معلومة مذكورة في الفقرة ٥،١ من الشروط العامة للعقد إلا لأغراض تنفيذ العقد.</p>	
<p>5.3 تبقى أية وثيقة محددة في الفقرة ٥،١ من الشروط العامة للعقد (باستثناء العقد نفسه)، ملكية المشتري ويجب أن يعيد المجهز جميع هذه الوثائق مع أي نسخ عنها إلى المشتري بعد انتهائه من تنفيذ العقد، وبناءً على طلب المشتري.</p>	
<p>5.4 على المجهز السماح للمشتري عبر السلطات المختصة بمراقبة ومعاينة مكاتبه وملفاته و/أو حساباته وسجلاته كما وعليه تقديم هذه الحسابات والسجلات للتدقيق من قبل مدققين مكلفين، وذلك وفق القوانين العراقية النافذة.</p>	

	يُلَفَت انتباه المجهّز الى المادة ٢٣ من الشروط العامة للعقد، والتي تحدد من جملة أمور، أن الممارسات التي تهدف الى إعاقة أو عرقلة المشتري أو الجهات المختصة بشكل واضح في ممارسة حقها في المعايينة والتدقيق بموجب هذه المادة، تعتبر من الممارسات المحظورة التي تعرض المجهز الى إنهاء العقد وإلى تعليق مشاركته في مناقصات أخرى أو إدراج اسمه على القائمة السوداء وفق القوانين العراقية النافذة وذات الصلة.
6. شهادات (الأجهزة الطبية) وفقاً لأنظمة الجمهورية العراقية	6.1 إذا كان ذلك مطلوباً وفق القوانين النافذة، يتوجب على المجهز تسجيل (الأجهزة الطبية) المقدمة بموجب العقد، وذلك لإستخدامها في العراق. وعلى المشتري أن يتعاون مع المجهز لتسهيل عملية تسجيل (الأجهزة الطبية) لإستخدامها في العراق.
	6.2 إلا إذا حددت الشروط الخاصة للعقد خلاف ذلك، سوف يصبح العقد نافذاً في التاريخ (تاريخ نفاذ العقد) الذي يتسلّم فيه المجهز إشعاراً تحريراً من الجهة المختصة صاحبة الصلاحية في العراق بأن (الأجهزة الطبية) قد تم تسجيلها للاستخدام في العراق.
7. حقوق الملكية الصناعية أو براءات الاختراع Patent Rights -	7.1 يتوجب على المجهز أن يخلي المشتري من أية مسؤولية وأن يحميه من أية أضرار ناتجة عن أية شكاوى أو مطالبات أو نزاعات من قبل أي طرف ثالث وذلك لمخالفة أو تعدي على براءات الاختراع أو العلامات التجارية أو حقوق التصميم الصناعي والنتيجة عن استعمال السلع أو أي جزء منها في العراق.
8. ضمان حسن الأداء	8. خلال أربعة عشرة (١٤) يوم (أو ٢٩ يوم بضمنها مدة الانذار أو في حال وجود إعتراضات حول إجراءات التعاقد)، يتوجب على مقدم العطاء الفائز (المجهز) أن يقدم إلى جهة التعاقد ضماناً لحسن تنفيذ العقد، بقيمة تعادل ٥% من قيمة العقد. تعفى الشركات العامة للدولة والقطاع العام من موجب تقديم ضمان حسن الأداء إذا كانت الأحكام والتعليمات النافذة وذات الصلة في جمهورية العراق تمنح هذه الاستثناءات.
	8.2 تدفع مبالغ ضمان حسن الأداء الى المشتري كتعويض عن أية خسارة ناتجة عن إخفاق المجهز في إكمال واجباته التعاقدية.
	8.3 يجب أن يكون ضمان حسن الأداء بالعملة أو العملات المحددة في العقد أو بأية عملة أخرى واسعة التداول ومقبولة من المشتري وتكون ضمن قائمة العملات التي يُصدر البنك المركزي العراقي أسعار صرفها الى الدينار العراقي. يجب أن يكون الضمان غير مشروط ويدفع عند الطلب و يجب أن يكون ضمان حسن الأداء خطاب ضمان مصرفي صادر عن مصرف معتمد في العراق وفق تعليمات البنك المركزي العراقي إذا صدر خطاب الضمان عن مصرف موجود خارج العراق، فيجب أن يتم تصديق وتوقيع هذا الضمان من مصرف مؤسسة مالية مرادفة ومعتمدة في العراق لجعل هذا الضمان قابلاً للتنفيذ (back-to-back counter guarantee).
	8.4 يقوم المشتري بإعادة ضمان حسن التنفيذ إلى المجهز بعد تنفيذ التزاماته التعاقدية وانتهاء فترة الضمان وصدر شهادة الاستلام وتصفية حساباته النهائية.
9. المعايينة والاختبارات	9.1 للمشتري أو من يمثله الحق في معايينة و/أو اختبار الاجهزة الطبية، للتأكد من مطابقتها لمواصفات العقد، يجب أن تحدد الشروط الخاصة للعقد والمواصفات الفنية نوع المعايينات والاختبارات المطلوبة من المشتري ومكان إجرائها. وعلى المشتري إشعار المجهز تحريراً، بإسم ممثله المنتدب لهذه الغاية، وذلك في وقت كافٍ.
	9.2 تكون هذه المادة وفق ما هو محدد في الشروط الخاصة للعقد.
	9.3 إن أحكام المادة (٨) من الشروط العامة للعقد لا تعفي المجهز بأي شكل من مسؤولياته المرتبطة بضمان العيوب أو أي من التزاماته التعاقدية الأخرى.
10. التعبئة والتوضيب	10.1 يجب أن يكون تغليف الاجهزة الطبية وتوضيبها مناسبين وكافيين لضمان عدم إتلافها أو إلحاق أي ضرر بها طوال فترة النقل والشحن الى نقطة الوصول النهائية، بحسب ما هو محدد في العقد. يجب أن تكون مواد التوضيب (التغليف الخارجي) كافية لمقاومة (والى أقصى الحدود)، المعاملة القاسية أثناء التحميل/التفريغ(النفاض) خلال العبور، والتعرض لدرجات حرارة شديدة الإرتفاع/الإنخفاض، والأملاح والأمطار/الرطوبة

<p>أثناء التحميل/التفريغ خلال العبور وأثناء التخزين في الأماكن المفتوحة. بالإضافة الى ذلك، يجب أن يتم تصميم حجم ووزن الحاويات/الصناديق مع الأخذ بنظر الاعتبار أن لا تكون نقطة الوصول النهائي للسلع نائية وأن تفتقر كافة أماكن التحميل/التفريغ خلال كافة نقاط العبور/النقل للمعدات الثقيلة للتعامل مع البضائع، وذلك وفق الحالة.</p>	
<p>10.2 إن مواد التوضيب (التغليف الخارجي) والعلامات/التأشير والملصقات والمستندات في داخل وخارج الغلافات، يجب أن تتطابق بشكل تام مع المتطلبات الخاصة المنصوص عليها صراحة في العقد، بما فيها أية متطلبات إضافية ان وجدت، والمحددة في الشروط الخاصة للعقد أو في المواصفات الفنية أو في أية تعليمات لاحقة صادرة عن المشتري.</p>	
<p>11.1 يقوم المجهز بتسليم الاجهزة الطبية وفق الشروط الواردة في قائمة متطلبات التعاقد. تحدد الشروط الخاصة للعقد التفاصيل المرتبطة بمستندات ووثائق الشحن وغيرها من المستندات الواجب تقديمها من المجهز.</p> <p>للسلع المقدمة من خارج العراق:</p> <p>عند الشحن، يبادر المجهز الى إشعار شركته تأمين الشحن والمشتري تحريراً بكافة تفاصيل عملية الشحن بما فيها رقم العقد وتفاصيل السلع والكمية وتاريخ ومكان الشحن ووسيلة النقل والوقت المتوقع لوصول الشحنة الى نقطة الوصول النهائي. في الحالات التي ترسل فيها السلع عبر الشحن الجوي، على المجهز ان يعلم المشتري اقله قبل ثمان وأربعين (٤٨) ساعة من موعد ارسال السلع، وذلك بالإضافة الى اسم شركة النقل ورقم الرحلة والوقت المتوقع للوصول ورقم أو بيان الشحنة (waybill number). كما وسيبادر المجهز إلى إرسال المستندات التالية الى المشتري بواسطة الفاكس ومن ثم بالبريد السريع، ويرسل نسخة عن هذه المستندات الى شركة تأمين الشحن:</p> <p>(١) ثلاث (٣) نسخ أصلية مع نسختين إضافيتين (٢) من الفواتير التي يبين فيها اسم المشتري/أدخل اسم المشتري بدقة وذلك لأغراض الكمركية/ ورقم العقد ووصف السلع والكمية وأسعار الوحدات والقيمة الإجمالية. يجب أن يتم توقيع الفواتير أو طلبات الدفع الأصلية وتختم بختم/طابع الشركة؛ أصل واحد واثنان (٢) نسخ عن مستند الشحن القابل للتفاوض والمنقح (negotiable, clean, on-board through bill of lading)، مؤشر عليه "تكاليف الشحن مدفوعة سلفاً"، ويبين اسم المشتري /أدخل اسم المشتري بدقة وذلك لأغراض الكمركية/، واسم جهة التبليغ وفق العقد، وأن الشحن سيتم وصولاً حتى نقطة الوصول النهائي بحسب قائمة المتطلبات مع نسختين (٢) عن مستند الشحن غير قابل للتفاوض، أو ثلاث (٣) نسخ عن سجل الشحن عبر السكك الحديدية (railway consignment note)، أو سجل شحن عبر الطرقات (road consignment note)، أو سجل شحن عبر شاحنات النقل البري، أو بوليصة الشحن الجوي (air waybill)، أو مستند الشحن بوسائط نقل متعددة (multimodal transport)، مؤشر عليها "تكاليف الشحن مدفوعة سلفاً" وأن الشحن سيتم وصولاً حتى نقطة الوصول النهائي بحسب قائمة المتطلبات؛</p> <p>(٢) أربع (٤) نسخ عن مستند قائمة التوضيب (packing list) التي تحدد محتويات كل رزمة؛</p> <p>(٣) نسخة واحدة عن شهادة أو بوليصة التأمين تبين أن المشتري هو المستفيد؛</p> <p>(٤) أصل واحد عن شهادة الضمانة المصنعية من المصنع أو المجهز، على أن تشمل كافة البنود موضوع العقد؛</p> <p>(٥) أصل واحد وعدد ... من النسخ من المجهز لشهادات المنشأ لكافة البنود مع قائمة التداول التجاري ذات الصلة، والمصدقة من قبل البعثات الدبلوماسية العراقية المختصة والموجودة في بلد المنشأ، إلا إذا كان بلد المنشأ بلداً عربياً عضواً في السوق العربية المشتركة، فعندها تُصدّق شهادة المنشأ فقط من قبل السلطات الرسمية المختصة في بلد المنشأ؛</p> <p>(٦) أصل واحد وستة (٦) نسخ عن شهادة الفحص المخبري والمعاينة المقدمة للمجهز من وكالة المعاينة المكلفة بذلك (في الحالات التي تكون فيها المعاينة مطلوبة)؛</p> <p>(٧) أي مستند تعاقداً آخر معين ومطلوب لأغراض الاستلام/ أو الدفع.</p> <p>للسلع المقدمة من داخل العراق:</p>	<p>11. التسليم والمستندات</p>

<p>عند توصيل السلع أو قبله، يتعين على المجهّز إشعار المشتري تحريراً بذلك وتقديم المستندات التالية له:</p> <p>(1) نسختان (٢) أصليتان مع نسختين إضافيتين من الفواتير التي يبيّن فيها إسم المشتري ورقم العقد ووصف السلع والكمية وأسعار الوحدات والقيمة الإجمالية. يجب أن يتم توقيع الفواتير أو طلبات الدفع الأصلية وتختم بختم/طابع الشركة؛</p> <p>(2) نسختان (٢) أصليتان عن مذكرة التسليم (Delivery note)، أو سجل الشحن عبر السكك الحديدية (railway consignment note)، أو سجل الشحن عبر الطرقات (road consignment note)، أو سجل شحن عبر شاحنات النقل البري، أو بوليصة الشحن الجوي (air waybill)، أو مستند الشحن بوسائط نقل متعددة (multimodal transport)، وتبيّن إسم المشتري [أدخل اسم المشتري بدقة]، ومؤشر عليها أن الشحن سيتم وصولاً حتى نقطة الوصول النهائي بحسب ما ورد في العقد؛</p> <p>(3) نسخة واحدة عن شهادة أو بوليصة التأمين تبيّن أن المشتري هو المستفيد؛</p> <p>(4) أربع (٤) نسخ عن مستند قائمة التوضيب (packing list) التي تحدد محتويات كل رزمة؛</p> <p>(5) أصل واحد عن شهادة ضمان المصنعية أو العيوب من المصنّع أو المجهز، على أن تشمل كافة البنود موضوع العقد؛</p> <p>(6) أصل واحد من المجهز عن شهادات المنشأ لكافة البنود مع قائمة التداول التجاري ذات الصلة، والمصدقة من قبل البعثات الدبلوماسية العراقية المختصة والموجودة في بلد المنشأ، إلا إذا كان بلد المنشأ بلداً عربياً عضواً في السوق العربية المشتركة، فعندها تُصدّق شهادة المنشأ فقط من قبل السلطات الرسمية المختصة في بلد المنشأ؛</p> <p>(7) أصل واحد وستة (٦) نسخ عن شهادة المعاينة المقدمة للمجهز من وكالة المعاينة المكلفة بذلك (في الحالات التي تكون فيها المعاينة مطلوبة)؛</p> <p>(8) أي مستند تعاقد آخر معين ومطلوب لأغراض الاستلام/أو الدفع.</p> <p>(8) ملاحظة: إذا كانت المستندات التي يقدمها المجهز غير مطابقة للعقد، فعندها ستم المدفوعات المستحقة بعد إصدار شهادة الاستلام وفق المادة ٩ أعلاه من ش.خ.ع. و ش.ع.ع..</p>	
<p>11.2 لأغراض هذا العقد، يجري تفسير أي عبارة تجارية أو مصطلح (CIP، CIF، EXW، DDP، الخ...) والمستخدمه لوصف واجبات الأطراف المعنية استناداً الى آخر إصدار من إصدارات الإنكوترمز INCOTERMS® الذي نشرتها غرفة التجارة الدولية في باريس.</p>	
<p>11.3 تمّ تحديد المستندات المطلوب من المجهز تقديمها في الشروط الخاصة للعقد.</p>	
<p>12.1 ما لم ينص على خلاف ذلك في الشروط الخاصة بالعقد، يتم اجراء التأمين الشامل على الاجهزة الطبية الموردة بموجب العقد بعملة سهلة التحويل لدولة مؤهلة. يكون التأمين ضد الضياع او التلف الناتج عن التصنيع او الشراء او النقل او التخزين او التسليم.</p>	12. التأمين
<p>13.1 ما لم ينص على خلاف ذلك في الشروط الخاصة بالعقد فإن مسؤولية تنظيم نقل الاجهزة الطبية يتم بموجب القواعد المحددة في الانكوترم.</p>	13. النقل
<p>14.1 على المجهز ان يقدم الخدمات العرضية النثرية وفق الحال كما محدد في قائمة متطلبات التعاقد.</p>	14. الخدمات العرضية /النثرية وعقد الصيانة السنوي
<p>14.2 على المجهز ان يقدم عقد صيانة سنوي (AMC) ان وجد بعد انقضاء فترة ضمان العيوب وذلك لعدد السنوات كما محدد في قائمة متطلبات التعاقد.</p>	
<p>15.1 حددت متطلبات ضمان العيوب في الشروط الخاصة للعقد.</p>	15. ضمان العيوب
<p>16.1 إن طريقة وشروط تسديد الدفعات المستحقة للمجهز بموجب العقد، هي كالتالي: في حال كان المجهز جهة عامة (شركة دولة وقطاع عام)، فيمكن عندها للمشتري أن يرفع قيمة الدفعة المقدمة حسب التعليمات النافذة. {</p>	16. الدفعات

أ. الدفعات للسلع المقدمة من خارج العراق:

المدفوعات بالعملات الأجنبية يجب أن تتم بالعملة التالية: **[أدخل عملة العقد]** ووفق ما يلي:

(1) **عند الشحن:** يسدد المشتري إلى المجهز **[ثمانون (٨٠) %]** من قيمة السلع موضوع الشحن، بواسطة اعتماد مستندي مثبت وغير قابل للنقض يجري فتحه لصالح المجهز في مصرف في بلد موطنه يتم الدفع وفقاً لاعتماد المستندي بعد إبراز المستندات والوثائق المحددة في المادة ١١ من الشروط العامة للعقد؛

سيتحمل المشتري تكاليف فتح الاعتماد المستندي وتكاليف تعديله لأسباب تتعلق بالمشتري أو يتسبب بها نتيجة خطئه أو تقصيره. ويتحمل المجهز تكاليف تثبيت الاعتماد المستندي وتكاليف تعديله.

(2) **عند الاستلام (القبول):** يسدد المشتري إلى المجهز **[عشرون (٢٠) %]** من قيمة العقد الإجمالية خلال **[ثلاثين (٣٠) يوماً]** من تاريخ استلام السلع، بعد تقديم طلب دفع (يبيّن اسم المشتري ورقم العقد ووصف الدفعة والمبلغ الإجمالي، موقِعاً وفق الأصول كنسخة أصلية ومختوماً بختم/طابع الشركة) بالإضافة إلى شهادة الاستلام الصادرة عن المشتري.

يسدد المشتري إلى المجهز قسم الدفعات بالعملة المتفق عليها بنود العقد خلال **[ثلاثين (٣٠) يوماً]** من تاريخ تقديم طلب دفع (يبيّن اسم المشتري ورقم العقد ووصف الدفعة والمبلغ الإجمالي، موقِعاً وفق الأصول كنسخة أصلية ومختوماً بختم/طابع الشركة) بالإضافة إلى شهادة الاستلام الصادرة عن المشتري.

ب. الدفعات للسلع المقدمة من داخل العراق:

يجب أن تتم الدفعات للسلع والخدمات المقدمة من داخل العراق بالدينار العراقي ووفق ما يلي:

(1) **الدفعة المقدمة:** يسدد المشتري إلى المجهز **[أدخل النسبة حسب التعليمات]** للمصانع المحلية **[%]** من قيمة العقد الإجمالية، وذلك بعد تقديم طلب دفع (يبيّن اسم المشتري ورقم العقد ووصف الدفعة والمبلغ الإجمالي، موقِعاً وفق الأصول كنسخة أصلية ومختوماً بختم/طابع الشركة) بالإضافة إلى ضمان الدفعة المقدمة وفق المستند المرفق بالقسم الثامن.

(2) **عند الاستلام (القبول):** يسدد المشتري إلى المجهز **[أدخل النسبة حسب التعليمات]** **[%]** من قيمة العقد الإجمالية وذلك بعد تقديم طلب دفع (يبيّن اسم المشتري ورقم العقد ووصف الدفعة والمبلغ الإجمالي، موقِعاً وفق الأصول كنسخة أصلية ومختوماً بختم/طابع الشركة) بالإضافة إلى شهادة الاستلام الصادرة عن المشتري.

{يرجى أخذ العلم أنه يمكن تعديل النسب المحددة أعلاه لكي تتوافق مع متطلبات التعاقد الخاصة أو مع المقاييس التجارية المعتمدة.}

16.2 يجب أن يقدم المجهز طلب (طلبات) الدفع إلى المشتري تحريراً، على أن يكون كل طلب مرفقاً بفاتورة تصف (الأجهزة الطبية) والخدمات المقدمة، كما هو مناسب، بالإضافة إلى المستندات المطلوبة بموجب المادة (١١) من الشروط العامة للعقد، وبعد إتمام كافة الموجبات المحددة في العقد.

16.3 يجب أن يصرف المشتري الدفعات في أقرب وقت ممكن وحسب سياقات العمل المتبعة في وزارة الصحة ووفق شروط إعلان المناقصة، وتحدد الشروط الخاصة للعقد الإجراءات الواجب اتباعها في حال تخلف المشتري عن دفع المبالغ المستحقة.

وفق الحالة، يتوجب أن يكون ضمان الدفعة المقدمة، ضماناً غير مشروط، يدفع عند أول طلب بالدفع، على أن يكون صادراً عن أحد المصارف المعتمدة في العراق بموجب نشرة رسمية صادرة عن البنك المركزي العراقي. وإذا صدر الضمان عن مصرف موجود

<p>خارج العراق، فيجب أن يكون لهذا المصرف مؤسسة/مصرف مالية مرادفة ومعتمدة في العراق لجعل هذا الضمان قابلاً للتنفيذ.</p> <p>في حال تقديم خطاب ضمان مصرفي وفق الصيغة المعتمدة من قبل المصارف.</p>	
<p>16.4 سوف تتم الدفعات بالعملة او بالعملات المحددة في الشروط الخاصة للعقد .</p>	
<p>16.5 سيتم فتح اعتماد مستندي غير قابل للنقض أو للتحويل وغير مثبت (irrevocable, non-transferrable and unconfirmed) من قبل المشتري، وذلك وفق القوانين العراقية النافذة وذات الصلة ، وفي حال طلب المجهز، بشكل خاص، أن يكون الإيعاد مثبتاً، فعندها سيتحمل المجهز التكاليف الإضافية لتثبيت الإيعاد. وسيتحمل المجهز تكاليف تمديد نفاذ الإيعاد أو تعديله في حال لم يكن سبب هذا التمديد أو التعديل عائداً الى المشتري. غير أنه في حال كان تعديل الإيعاد ضرورياً لجعله مطابقاً لمتطلبات العقد، فعندها تقع كلفة التعديل على عاتق المشتري.</p>	
<p>17.1 لا يجوز تغيير الأسعار المحددة من قبل المجهز في عطائه لقاء الاجهزة الطبية والخدمات المتصلة بها بموجب هذا العقد؛ وبالتالي يجب أن تبقى الأسعار ثابتة لا تتغير طوال فترة تنفيذ العقد.</p>	17. الأسعار
<p>18.1 لا يجوز إدراج أية تعديلات على العقد إلا للأسباب المحددة أدناه من (أ) إلى (هـ). في هذه الحالات، يجب أن يقتصر التعديل على الحد الأدنى الممكن، ويطبّق عندها للأسباب التالية:</p> <p>(أ) في حال كان عدم تعديل العقد قد يؤدي إلى أضرار أساسية، اقتصادياً وفنياً؛</p> <p>(ب) في حال لم يتم تعديل العقد، ستكون الاجهزة الطبية دون فائدة بعد اكمال التنفيذ؛</p> <p>(ج) في حال كان التعديل سيؤدي إلى تحقيق وفر في قيمة العقد؛</p> <p>(د) في حال لم يؤد التعديل الى تغييرات جذرية على نطاق التعاقد المحدد سابقاً؛</p> <p>(هـ) في حال كان التعديل سيؤدي إلى الإسراع في إكمال التنفيذ من دون أن ينتج عنه تدني في المواصفات الفنية او نطاق التعاقد؛</p> <p>يجوز للمشتري وبحسب القوانين العراقية النافذة، ومن خلال أمر تحريري موجه الى المجهز بموجب المادة ٣١ من الشروط العامة للعقد، أن يدخل تعديلات على النطاق العام للعقد لأحد أو لمجموع الأمور التالية:</p>	18. أوامر التعديل
<p>(أ) على المواصفات الفنية، عندما تكون الاجهزة الطبية المطلوب تقديمها في العقد مصنعة خصيصاً للمشتري؛</p> <p>(ب) على طريقة الشحن أو التوصيب؛</p> <p>(ج) على مكان التوصيل؛ و/أو</p> <p>(د) على الخدمات الواجب تقديمها من المجهز.</p>	
<p>18.2 إذا أدى أي تعديل الى زيادة أو انقاص في قيمة العقد أو في الوقت اللازم لتنفيذ العقد، أو إلى التأثير على أي من التزامات المجهز التعاقدية، فيجب عندها إدراج تسوية عادلة على قيمة العقد أو على جدول التنفيذ أو على الاثنين معاً، على أن يتم تعديل العقد على هذا الأساس.</p> <p>يتوجب على المجهز تأكيد أي اعتراض على أي تعديل/تسوية مما سبق، خلال مهلة خمسة عشر (١٥) يوماً من تاريخ استلام المجهز لأمر التعديل.</p>	
<p>19.1 وفقاً للمادة (١٧) من الشروط العامة للعقد، لا يجوز تعديل أو تغيير أي من احكام العقد إلا من خلال تعديل تحريري يوقعه الطرفين.</p>	19. تعديل العقد
<p>20.1 لا يحق للمجهز أن يتنازل عن الإلتزامات المالية للعقد أو جزء منه لأي طرف آخر وفق التشريعات النافذة .</p>	20. التنازل
<p>21.1 يتوجب على المجهز تقديم الاجهزة الطبية والخدمات المتصلة بها وفق الجدول الزمني للتنفيذ الذي حدده المشتري في قائمة متطلبات التعاقد.</p>	21. تأخير المجهز في التنفيذ
<p>21.2 في أي وقت خلال تنفيذ العقد، إذا واجه المجهز أو أي من المتعاقدين الثانويين معه ظروفاً تعرقل (تعيق) تقديم الاجهزة الطبية والخدمات المتصلة بها وفق الجدول الزمني،</p>	

<p>فيتعين على المجهّز وفور وقوع هذه الظروف، إشعار المشتري تحريراً بواقع التأخير، وبفترة التأخير المتوقعة وبسببه أو أسبابه. بعد استلام المشتري إشعار المجهّز بالتأخير، وبالسّعة المعقولة، يتعين عليه إجراء تقييم للوضع، وبناءً عليه يجوز للمشتري، ووفق تقديره، أن يمدد مدة التنفيذ - مع أو من دون تطبيق الغرامات التأخيرية - على أن يوافق الطرفان على تمديد مدة التنفيذ هذه بتوقيعها على تعديل للعقد بهذا الخصوص.</p>	
<p>21.3 باستثناء ما تنص عليه المادة (٢٣) من الشروط العامة للعقد، فإن تأخير المجهّز في تنفيذ التزاماته في تقديم الأجهزة الطبية، يتوجب فرض غرامات تأخيرية عليه بموجب المادة (٢٢) من الشروط العامة للعقد، إلا إذا تم الاتفاق على تمديد مدة التنفيذ عملاً بالفقرة ٢١,٢ من الشروط العامة للعقد من دون تطبيق أية غرامات تأخيرية.</p>	
<p>22.1 باستثناء البنود المنصوص عليها في المادة (٢٢) من الشروط العامة للعقد، إذا أخفق المجهّز بتقديم أي من أو كل الأجهزة الطبية في المدة (المدد) المحددة في العقد لذلك، يحق للمشتري، ومن دون الاحكام بأية حقوق أو تعويضات أخرى تترتب له بموجب العقد، إستقطاع الغرامات التأخيرية مساوٍ للنسبة المحددة في الشروط الخاصة للعقد لسعر التسليم للأجهزة الطبية المتأخرة عن كل اسبوع تأخير أو جزء منه حتى يتم تسليمها أو تنفيذها الفعلي وفي حال الوصول إلى الحد الأعلى يحق للمشتري فسخ العقد كما محدد في الشروط الخاصة و وفق التعليمات والضوابط الصادرة من وزارة التخطيط واي تشريعات نافذة .</p>	<p>22. الغرامات التأخيرية (والمخفضة حسب نسب الإنجاز)</p>
<p>23.1 يستطيع المشتري، من دون الاحكام بأية حقوق أو تعويضات أخرى تترتب له عند الإخلال بالعقد، سحب العمل من خلال أنذار تحريري لمدة (١٥) خمسة عشر يوماً بالإخلال موجه إلى المجهّز، وذلك وفق القوانين العراقية النافذة والتي تشمل تحميله فرق البديلين وفي الحالات التالية:</p>	<p>23. سحب العمل من قبل صاحب العمل</p>
<p>(أ) إذا فشل المجهّز بتقديم أي من أو كامل (الأجهزة الطبية) خلال المدة المحددة لذلك في العقد، أو أي تمديد لهذه المدة وفق المادة (٢١) من الشروط العامة للعقد؛</p>	
<p>(ب) إذا لم تستوف الأجهزة الطبية المواصفات الفنية المحددة في العقد أو أخفق في استبدالها خلال ثلاثين يوماً من تسلمه أسعاراً تحريراً من المشتري؛</p>	
<p>(ج) إذا أخفق المجهّز بتقديم أي تسجيل أو أي شهادة أخرى تتعلق بالأجهزة الطبية المطلوبة في المدة المحددة لذلك في الشروط الخاصة للعقد؛</p>	
<p>(د) إذا تبيّن للمشتري بحسب القوانين العراقية النافذة، بأن المجهّز قد تورط بممارسات الاحتيال أو الفساد الإداري أو التواطؤ أو القهر أو الإعاقة وفق المادة ١.١ من الشروط العامة للعقد، وذلك في تنافسه على العقد أو في تنفيذه؛ وعندها يجوز للمشتري وبعد (١٥) يوماً من أنذار المجهّز سحب العمل من المجهّز على هذا الأساس؛ وتطبق عندها أحكام المادة (٢٢) كما لو كان سحب العمل قد تم بموجب الفقرة (٢٢,١).</p>	
<p>(هـ) في حال تم التثبت من اشتراك أي من العاملين لدى المجهّز أثناء تقديم السلع، بممارسة الاحتيال أو الفساد أو التواطؤ أو القهر أو الإعاقة وفق المادة (١,١) من الشروط العامة للعقد، فعندها يتوجب فصل/طردها هذا العامل؛ أو</p>	
<p>(و) إذا أخفق المجهّز بتأدية أي من واجباته التعاقدية الأخرى.</p>	
<p>(وآ) إذا تنازل المجهّز كلاً أو جزءاً إلى مجهزة أخرى أو تعاقد من الباطن مع مجهزة أخرى.</p>	
<p>(ن) إذا أحوال أجزاء من المواد المجهزة إلى مجهزة أخرى دون موافقة المشتري المسبقة،</p>	
<p>23.2 عندما يقوم المشتري بسحب العمل وفق المادة (٢٢,١) من الشروط العامة للعقد، فيجوز للمشتري التعاقد على تجهيز الأجهزة الطبية المشابهة لتلك التي أخفق المجهّز</p>	

<p>في تقديمها، وذلك وفقاً للأحكام والوسائل التي يراها المشتري مناسبة، وعلى أن يكون المجهز ملتزماً أمام المشتري بأية تكاليف إضافية التي قد تنتج عن شراء هذه الأجهزة الطبية.</p>	
<p>24.1 يستطيع المشتري وفي أي وقت وبعد توجيه أذار تحريري الى المجهز. لمدة (١٥) خمسة عشر يوماً أن يسحب العمل دون الرجوع الى المحكمة في الحالات التالية : أ- إذا أصبح المجهز مقلساً أو معسراً أو تعرض لتصفية موجوداته أو تقدم بطلب لأشهار إفلاسه أو أعساره . ب- إذا صدر قرار من المحكمة المختصة بوضع أموال المجهز في يد أمين التفليسة. ج- إذا عقد المجهز صلحاً يقيه الإفلاس أو تنازل عن حقوق لصالح دائنه . د- إذا وافق المجهز على تنفيذ التزامه التعاقدى تحت إشراف هيئة مراقبة مؤلفة من دائنيه . هـ - إذا وقع الحجز على أموال المجهز من محكمة ذات اختصاص وكان من شأن هذا الحجز أن يؤدي الى عجز المجهز عن الأيفاء بالتزاماته التعاقدية . وفي هذه الحالة، يتم سحب العمل من دون أي تعويض للمجهز، ومن دون الاجحاف بأية حقوق أو تعويضات تترتب للمشتري بموجب العقد أو ستترتب له لاحقاً.</p>	<p>24. سحب العمل بسبب الإفلاس</p>
<p>25.1 مع التقيد بأحكام المواد (١٢) و (٢١) و (٢٢) من الشروط العامة للعقد، فإن تأخير المجهز في التنفيذ أو فشله في تنفيذ أي من التزاماته بموجب العقد نتيجة حدوث ظرف من الظروف القاهرة، لن يؤدي أو يكون سبباً في أية مطالبة بغرامات تأخيرية أو في مصادرة ضمان حسن الأداء أو في إنهاء العقد، وذلك بالقدر الذي يتأثر هذا الأداء بهذا الظرف.</p>	<p>25. الظروف القاهرة</p>
<p>25.2 لأغراض هذه المادة، يعني مصطلح "الظروف القاهرة" أي حدث خارج عن ارادة الطرفين والغير متوقع، تشمل الظروف القاهرة على سبيل المثال لا الحصر ما يلي الحروب أو الثورات أو الحرائق أو الفيضانات أو انتشار الأوبئة أو الحظر الصحي أو الحظر على الشحن.</p>	
<p>25.3 على المجهز ان يعلم المشتري خطياً فور حدوث القوة القاهرة واسبابها وعلى المجهز بعدها ان يحاول الايفاء بالتزاماته بحدود ما يسمح به الظرف الجديد ا وان يبحث عن بدائل اخرى لاستكمال العمل الا اذا طلب منه المشتري خطياً خلاف ذلك .</p>	
<p>26.1 يحق للمشتري إنهاء العقد كلياً أو جزئياً، وفي أي وقت وفي الحالات التالية ، أ- تحقيقاً للمصلحة العامة . ب- في حالة استحالة تنفيذ العقد لأي سبب أو أسباب يتفق عليها على أنها خارجة عن ارادة الطرفين وأدت الى استحالة التجهيز . بعد ارسال اشعاراً تحريرياً الى المجهز بضرورة انتهاء العقد .</p>	<p>26. إنهاء العقد من قبل صاحب العمل (for convenience)</p>
<p>26.2 في ما يتعلق الاجهزة الطبية المتبقية، فيجوز للمشتري أن يختار : (أ) شراء أي جزء منها مع التسليم وفق شروط وأسعار العقد. (ب) إلغاء ما تبقى منها والدفع للمجهز مبلغاً يُتفق عليه لقاء الاجهزة الطبية التي تم تجهيزها جزئياً .</p>	
<p>26.3 إذا تم إنهاء العقد وفق ما سبق، فإن حقوق وواجبات والتزامات الطرفين، بما فيها المبالغ المستحقة للمجهز، تخضع جميعها للإجراءات المحددة في المادة (٢٦).</p>	
<p>27.1 إذا حصل نزاع أو خلاف من أي نوع كان بين المشتري والمجهز يرتبط أو ينتج عن هذا العقد، سيسعى الطرفان إلى بذل أقصى الجهود لحل هذا النزاع أو الخلاف ودياً وذلك عبر التشاور فيما بينهما.</p>	<p>27. تسوية النزاعات</p>
<p>27.2 إذا فشل الطرفان في حل هذا الخلاف أو النزاع بالتشاور خلال ٣٠ يوماً، فيمكن لأي من الطرفين أن يرسل إشعاراً الى الطرف الآخر يعلمه فيه برغبته اللجوء الى التحكيم وفق هذا العقد، ويحدد فيه الخلاف موضوع التحكيم، ولا يمكن اللجوء الى التحكيم في هذا الشأن ما لم يتم توجيه الإشعار وفق ما نصت عليه هذه المادة.</p>	
<p>27.2.1 إن أي خلاف أو نزاع تم بموجبه الإشعار بالنية للجوء إلى التحكيم وفق إجراءات التحكيم المنوّه عنها في هذه المادة، سوف يتم تسويته عبر التحكيم. يمكن اللجوء الى</p>	

<p>التحكيم قبل أو بعد تقديم (الأجهزة الطبية) موضوع العقد. وإذا لم يتم الإتفاق على التحكيم يتم تطبيق القانون العراقي لفض النزاعات.</p> <p>27.2.2 تُعتمد أحكام الإجراءات المحددة في الشروط الخاصة للعقد في إجراءات التحكيم.</p>	
<p>27.3 بصرف النظر عن إجراءات التحكيم المنصوص عنها في هذه المادة:</p> <p>أ. يستمر الطرفان في تنفيذ التزاماتهم بموجب العقد إلا إذا اتفقا على غير ذلك؛ و</p> <p>ب. على المشتري ان يدفع للمجهز أية مستحقات مالية له.</p>	
<p>28.1 باستثناء حالات الإهمال الجرمي (criminal negligence) أو سوء السلوك المتعمد، أو في حال وجود أي خرق بموجب المادة (٧)</p> <p>(أ) لا يعتبر المجهز ملتزماً تجاه المشتري، سواء بموجب العقد أو حسب القانون أو خلافه، عن أية خسارة أو أضرار غير مباشرة أو ناتجة أو خسارة في الاستخدام أو خسارة في الإنتاج أو خسارة في الأرباح أو في فوائد التكاليف؛ لا علاقة لهذا الاستثناء بواجبات المجهز تسديد الغرامات التأخيرية الى المشتري وفق العقد؛ و</p> <p>(ب) لا يجوز ان يتخطى إجمالي أو سقف التزام المجهز (بموجب العقد أو بموجب القانون أو بخلاف ذلك) تجاه المشتري قيمة العقد كاملة .</p>	<p>28. الحد من المسؤولية - Limitation of Liability</p>
<p>29.1 يجب أن تكتب كافة وثائق العقد وجميع المراسلات والاتصالات المرتبطة بالعقد والمتبادلة بين الأطراف بلغة العقد. هذا ويجري تفسير العقد استناداً الى هذه اللغة.</p>	<p>29. لغة العقد</p>
<p>30.1 يحتكم هذا العقد ويفسر وفق القوانين العراقية النافذة وذات الصلة وتحت ولاية النظام القضائي العراقي.</p>	<p>30. القانون الحاكم</p>
<p>31.1 إن أي إشعار (تبلغ) موجّه من أحد الأطراف إلى الآخر في شأن هذا العقد، يجب أن يكون تحريراً أو عبر الكابل ("عبر الكابل" تشمل المراسلات عبر البريد الالكتروني، التلكس، أو الفاكس، على أن تتبع بتأكيد تحريري) ومرسلاً إلى عنوان الطرف الآخر المحدد في شروط العقد الخاصة.</p>	<p>31. الإشعارات (مذكرات التبليغ)</p>
<p>31.2 يُعتبر الإشعار أو مذكرة التبليغ نافذة من تاريخ تسليمها أو بدءاً من أي تاريخ لاحق تحدده هذه المذكرة.</p>	
<p>32.1 عندما يقوم المجهز بتقديم الاجهزة الطبية والخدمية من الخارج، فسيتحمل عندها كامل المسؤولية عن جميع الضرائب والرسوم ورسوم التراخيص، وغيرها من الرسوم والجبايات المطلوب تسديدها خارج العراق وحسب التشريعات النافذة .</p>	<p>32. الضرائب والرسوم</p>
<p>32.2 عندما يقوم المجهز بتقديم الاجهزة الطبية والخدمية من داخل العراق، فسيتحمل عندها كامل المسؤولية عن جميع الضرائب والرسوم ورسوم التراخيص، وغيرها من الرسوم والجبايات المطلوب تسديدها حتى تسليم الاجهزة الطبية والخدمية والخدمات المتصلة بها الى المشتري.</p>	
<p>33.1 عندما يتم تقديم مطالبة أو مطالبات من جمهورية العراق الى المجهز لتسديد مبالغ مالية ناتجة عن أو بموجب العقد، يجوز للمشتري اقتطاع وأيضاً الإحتفاظ بأي مبلغ أو مبالغ، بشكل كامل أو جزئي، من خطاب الضمان (إذا كان موجوداً) الذي أودعه المجهز للأغراض المذكورة سابقاً، كما ويحتفظ بحقه بامتنياز إحتجاز المبلغ النقدي أو الضمان، لحين تسوية هذه المطالبة. أما في حال كان الضمان المصرفي غير كافٍ لتغطية المبلغ او المبالغ المطالب بها، أو في حال عدم وجود خطاب ضمان مقدم من المجهز، فعندها يجوز للمشتري إقتطاع والإحتفاظ (كما يتمتع بالامتنياز لاحتجاز المبلغ او المبالغ المذكورة اعلاه)، ويقدر قيمة هذه المبالغ المطالب بها، أي مبلغ أو مبالغ مستحقة أو ستستحق للمجهز في أي وقت لاحق بموجب هذا العقد أو وفق أي عقد آخر (إن وجد، وفي حال عدم وجوده اتخاذ الإجراءات القانونية بصده) فيما بين المجهز والمشتري أو فيما بين المجهز وجمهورية العراق، وذلك الى حين تسوية هكذا مطالبة ومن دون أي حق للمجهز بالمطالبة بأية فوائد أو أضرار ناتجة عما سبق ومهما كانت طبيعتها وعلى هذا الأساس أو أي أساس آخر متعلق بأي مجموع مبلغ مستقطع أو محتجز بموجب هذه المادة، على أن يتم إشعار المجهز بذلك بالشكل المناسب.</p>	<p>33 الاستقطاعات والامتنيازات المرتبطة بمبالغ المطالب بها</p>

القسم الثامن : الشروط الخاصة للعقد

إن الشروط الخاصة للعقد التالية تُكمل أو تُعَدّل الشروط العامة للعقد. في حال كان هناك تضارب بين الإثنين، تسود الأحكام الواردة في الشروط الخاصة. تعتمد مواد الشروط الخاصة نفس أرقام مواد الشروط العامة لضمان الوضوح وتظهر بين قوسين.	ش.ع.ع. ١,١ (ح) إسم المشتري: [وزارة الصحة / الشركة العامة لتسويق الادوية والمستلزمات الطبية (كيماديا)].
ش.ع.ع. ١,١ (م) إسم المجهّز: [دخّل: /إسم المجهّز] .	ش.ع.ع. ٣ - اسم المصنع والمنشأ والمواصفات المدونة في العرض الأصلي لا يمكن تغييرها كذلك في العقد . - شهادة منشأ مطلوبة ويجب ان تؤيد البضاعة جميعها منتجة او مصنعة في بلد المنشأ . يكون الاصدار والتصديق لشهادات المنشأ حسب الضوابط رقم (١٣) من تعليمات تنفيذ العقود الحكومية رقم (٢) لسنة ٢٠١٤
ش.ع.ع. ٥ اضافة الى ماورد في الشروط العامة للعقد يتم اضافة ماييلي : - تزويد الطرف الثاني بالكتب الرسمية التي لها علاقة بتنفيذ العقد دون ان يكون الطرف الاول مسؤول عن نتيجة تلك المخاطبات - يتم اعتماد النسخة الاصلية للعقد والموقعة من الطرفين والمحفوظة لدى المشتري كونها النسخة المعمول بها في حال الاختلاف والاخلال - استمرار مسؤولية المكتب العلمي في العراق حتى بعد انتهاء تخويله من الشركات الاجنبية التي خولته مالم يكن التخويل اللاحق قد عالج التزامات الشركة الاجنبية السابقة واثارها يكون المكتب العلمي الممثل للشركات هو المحل المختار للتبليغات القضائية . - تقديم القوائم التجارية الاصلية الى القسم الاستيرادي قبل شحن الارسالية لكل شحنة وبخلافه سوف يقوم المشتري بفرض غرامة عقدية بحق البائع وحسب نص المادة المذكورة في الفقرة ش.ع.ع. ٢٢.	ش.ع.ع. ٦,١ - يلتزم الطرف الثاني بتسجيل الشركة المصنعة خلال مدة شهر واحد الى ستة اشهر من تاريخ توقيع العقد وبخلافه يتوقف الطرف الاول عن تسديد مستحقات الطرف الثاني ولحين اتمام اجراءات التسجيل مع فرض غرامة عقدية بالنسبة المنصوص عليها في بند الغرامات . - تلتزم الشركات التي تمارس نشاطاً تجارياً مستمراً في العراق مثل عقود الضمان الصيانة او عقود التجهيز التي تتضمن التزام الضمان والصيانة بفتح فرع لها في العراق وتسجيلها لدى سجل الشركات استنادا الى نظام فروع الشركات الاجنبية .
ش.ع.ع. ٦,٢ تاريخ نفاذ العقد : يكون العقد نافذ من تاريخ توقيع العقد	ش.ع.ع. ٧ النص على عائدة ملكية التصاميم والخرائط والمواصفات للطرف الاول .
ش.ع.ع. ٨ ضمان حسن الأداء: - يقدم البائع ضمان حسن الأداء غير مشروط على شكل خطاب ضمان صادر من المستفيد (بنسبة 5%) من القيمة الكلية للعقد نافذ طيلة مدة العقد لحين انتهاء متطلبات العقد على ان يكون صادر من بنك عراقي معتمد ويكون نافذ من تاريخ إصداره لحين اكتمال كافة الالتزامات التعاقدية , و يكون صادر باللغة العربية و الانكليزية ويطلق ضمان حسن الأداء بعد إكمال كافة متطلبات العقد .	

<p>بالإضافة الى ما تم الإشارة اليه انفاً يتم اضافة ما يلي:</p> <p>أ- يقدم الضمان المصرفي بعد التبليغ بكتاب الاحالة وقبل توقيع العقد ويبقى نافذ طيلة مدة العقد، ولايلغى الضمان الا باشعار من قبل كيماديا ويتم تقديم تعهد مع العرض بهذا الخصوص .</p> <p>ب-ضمان حسن الاداء يجب ان يصدر الضمان المصرفي من قبل مصرف عراقي حكومي او مصرف عراقي اهلي ، ولا يجوز لتلك المصارف الحكومية والمعتمدة اصدار كفالة مصرفية لشركة اجنبية الا بعد تقديم كفالة مقابلة صادرة من مصرف اجنبي (Back to Back) ذي تصنيف صادر من احدى مؤسسات التصنيف الدولية (Moody's) standard and poor وغيرها او لقاء تأمينات نقدية بما لا يقل عن مبلغ الضمان ودون توسط المصرف العراقي للتجارة وان يكون الضمان باللغتين العربية والانكليزية وتكون اللغة العربية هي المعول عليها .</p> <p>ج -ضمان حسن الاداء يصدر باسم الشركة المتعاقد معها او من تخوله اصوليا لاصدار الضمان وبموجب تخويل رسمي -ومصدق يقدم الى المصرف ويدرج على متن الضمان او كتاب مرفق يصدر من المصرف المصدر لها .</p> <p>د- يقترن تقديم الضمان بكتاب صحة صدور (سري وشخصي) يرسل الى كيماديا من قبل المصرف المصدر للضمان ويكون الضمان غير مشروط ولصالح كيماديا ولكيماديا حق تمديده او مصادرته حال مطالبتها بذلك دون اعتراض المراسلين او المجهزين ومع اول مطالبه خطيه لها .</p> <p>هـ- على الشركات والمكاتب العلمية مراعاة التالي عند اصدار ضمان حسن الاداء:</p> <ol style="list-style-type: none"> ١-تصدر خطابات الضمان باسم الشركة الموقعة للعقد . ٢-التأكد من وجود رقم العقد في سند خطاب الضمان. ٣-ضرورة ذكر الفقرة التالية في سند خطاب الضمان (تخضع وتفسر هذه الكفالة في كافة الامور وفقاً لقوانين جمهورية العراق). ٤-ان يكون خطاب الضمان مغطى ماليا من قبل المصرف. ٥-لا يتم استلام اي خطاب ضمان مالم يكن مصحوباً بكتاب رسمي صادر من المصرف المصدر للضمان وتوقيع المدير المفوض للمصرف او من ينوب عنه. ٦- ان يكون نافذ من تاريخ الاصدار طيلة مدة العقد ولحين انتهاء كافة متطلبات العقد . ٧-ان لا يكون مشروطاً او مباشراً. ٨-(في حالة عدم موافقة المجهز على اجراء التعديلات او التمديدات على خطابات الضمان او نكول المجهز يتم مصادرة مبلغ الضمان وأيداعه في حساب شركتنا). ٩- لا يتم قبول خطابات الضمان كافة الا بعد قبولها من البنك المركزي العراقي وادخالها المنصة الالكترونية وتأييد البنك بذلك. ١٠ - يجب ان يكون خطاب الضمان بعملة العقد . ١١ - ممكن تقديم التامينات النهائية (ضمان حسن الاداء) على شكل وصل قبض يدفع مباشرة الى خزينة جهة التعاقد(الشركة العامة لتسويق الادوية والمستلزمات الطبية(كيماديا)) . ١٢-العقود التي مبلغها (٢٥) الف دولار او اقل او ما يعادلها بالدينار العراقي استنادا الى سعر صرف وزارة المالية تعفى وحسب سنة التخصيص من خطاب ضمان مقدم من الشركة او المكتب العلمي المجاز من نقابة الصيادلة او الشركة المجهزة او المسوقة او الوكيل التجاري . 	
<p>يتم اعتماد صيغة خطاب الضمان الواردة في الفقرة (أ) من الشروط العامة للعقد .</p>	<p>ش.ع.ع. ٨,٣</p>
<p>١ - تكون الشركات المجهزة والمصنعة المتخصصة حصراً لها الحق في تقديم اخر منتجاتها وحسب المواصفات المعتمدة والمعرضة في مفاتحتنا لشهادة منظمة التوحيد</p>	<p>ش.ع.ع. ٩,١</p>

<p>والمقاييس (ISO) واي شهادات عالمية معتمدة بالإضافة الى كتاب تعريف يبين مشاريع الشركات ويجب تقديمها مع العرض.</p> <p>٢- يلتزم الطرف الثاني بتقديم شهادة فحص للمواد المجهزة من شركة فاحصة رصينة ومعتمدة عالمياً تتناسب مع مواد العقد وهذه الشركة تقوم بفحص اي نوع من البضاعة في مكان التصنيع قبل التصدير وفي حالة رداءة نوعية البضاعة وعدم مطابقتها للمواصفات ترفع تقرير بعدم مطابقة البضاعة وردائها وبذلك لاتصدر شهادة فحص ولا يتم دفع اي مبلغ عن البضاعة. كما يتم خضوع جميع المواد الموردة من قبل اي دولة او شركة اجنبية الى اجراءات الفحص في بلد المنشأ.</p>	
<p>ش.ع.ع. ٩,٢</p> <p>٩,٢,١":</p> <p>(أ) إن المعاينة والاختبارات المحددة هي لحساب أو لصالح المشتري. في حال كان اختبار (الأجهزة الطبية) ومعاينتها مطلوباً قبل إرسالها، فلا يجوز شحن (الأجهزة الطبية) إلا إذا جرت معاينتها بشكل مقبول وتم إصدار تقرير مراقبة الجودة المتعلق بهذه (الأجهزة الطبية).</p>	
<p>(ب) يجوز للمجهز أن يقوم باختبار جودة مستقل على مجموعة معينة من (الأجهزة الطبية) جاهزة للشحن، على أن يتحمل المجهز تكاليف هذه الاختبارات.</p>	
<p>(ج) عند وصول (الأجهزة الطبية) إلى نقطة الوصول النهائي، على ممثل المشتري أن يقوم بمعاينة (الأجهزة الطبية) أو قسم منها للتأكد من مطابقتها لشروط العقد، ولإعلام المشتري بأن (الأجهزة الطبية) قد وصلت بحالة تبدو جيدة. سوف يصدر المشتري إلى المجهز شهادة قبول (استلام) متعلقة ب(الأجهزة الطبية) (أو بقسم منها). يجب إصدار شهادة الاستلام خلال [أدخل "عشرة (١٠) أيام" أو "ثلاثين (٣٠) يوماً"] من تاريخ تسليم (الأجهزة الطبية) أو أي قسم منها إلى نقطة الوصول النهائي</p>	
<p>٩,٢,٢. إذا اعترض المجهز على صلاحية قرار المشتري بفشل أي اختبار (كما هو مطلوب وفق المادة ٩,١ أعلاه) تمّ قبل شحن (الأجهزة الطبية) أو في نقطة الوصول النهائي، سواء كان الاختبار يطل المنتج ذاته أو مواد التوضيب (التغليف الخارجي)، فعندها سوف يتم أخذ عينة بالتوافق بين المجهز والمشتري أو من يمثلهما، وتصدق العينة من الطرفين، وترسل للتحليل التحكيمي (umpire analysis) خلال مهلة أربعة أسابيع من تاريخ اعتراض المجهز على نتيجة الاختبار إلى وكالة مستقلة يتوافق عليها طرفا العقد. سوف يتم الأخذ بنتائج التحليل هذا فوراً وتكون هذه النتيجة نهائية وملزمة للطرفين. أما كلفة التحليل فسوف يتحملها الطرف الخاسر."}</p>	لا ينطبق
<p>التعبئة والتوضيب :</p> <p>١- أن تكون التعبئة ممتازة وداخل علب آمنة لحماية المواد من الضرر والتلف والكسر والنقص.</p> <p>٢- مادة التعبئة (والتي هي من أصل نباتي) يجب أن تكون نظيفة وخالية من الحشرات والآفات .</p> <p>٣- على البائع وضع شرائط زرقاء غامقة مطبوعة عليها عبارة (M.O.H-IRAQ) في الوسط على العلبة الخارجية الخاصة بالشحنات المطلوبة من قبل المشتري وتدوين العلامة التجارية للبائع .</p> <p>٤- يجب أن يتم طباعة اسم المصنع ودولة المنشأ وتاريخ (الانتاج) على الغلاف الخارجي لكل باليت او كرتون .</p> <p>٥- يجب أن تكون الطباعة جيدة على الغلاف الخارجي لكل جهاز أو باليت أو كارتون مثبت عليه ((عبارة وزارة الصحة (M.O.H -IRAQ) , ورقم الطلب , ورقم الاعتماد , واسم المستفيد , وعدد القطع في داخل الباليت او الكرتون)) . وكل علبة تحتوي على نسخة من قائمة التعبئة وجميع المستندات والوثائق التجارية اللازمة .</p>	ش.ع.ع. ١٠,٢

<p>٦- أن تكون اللغة المستخدمة على الملصقات اللغة الانكليزية على كل علبة أو باليت أو كارتون.</p> <p>٧- يجب أن تنظم تعبئة الطلب في صناديق (حاويات) مع أربطة تغليف الكارتونات وملصقات واضحة عن محتويات كل كارتونه حسب مواصفات المنظمة الدولية لتوحيد المقاييس (ISO) والحاويات يجب أن تكون بالأبعاد التالية من أجل تسهيل عملية نقلها. الطول ١٢٠٠ ملم، العرض ١٠٠٠ ملم، الارتفاع ١٠٠٠ ملم. (بضمنه ارتفاع قاعدة الحاوية) ولا تزن كل حاوية أكثر من ٨٠٠ كغم.</p> <p>٨- الفقرات الطبية يجب أن تشحن بهيئة طرود مغلقة ومغلقة بنايلون وموضوعة على قواعد خشبية.</p> <p>٩- على البائع (الطرف الثاني) وضع علامة تعريفية واضحة تتضمن (رقم العقد، اسم الجهاز، الرقم التسلسلي الخاص به، مدة الضمان، بلد المنشأ، اسم المستفيد، اسم المصنع، رقم الاعتماد، تاريخ الصنع) على كل جهاز.</p> <p>١٠- جميع الأدوات الاحتياطية والملحقات يجب أن تعبأ بصورة منفصلة عن الأجهزة.</p> <p>١١- على الشركة المصنعة طبع عبارة (MOH-IRAQ) طبع حراري على المادة المصنعة.</p>	
<p>١- تقديم (٣ نسخ أصلية) فاتورة البيع ووثيقة التامين وشهادة المنشأ مع كل شحنة ومثبت فيها بان البضاعة منتجة في بلد المنشأ أو البلد الذي فيه التجميع الاخير في حال اشترك في انتاج السلعة أكثر من بلد واحد ولا يتضمن أي جزء أو المواد الأولية أو التصنيع منشأ إسرائيلي ويجب أن تحمل الشهادة التالية:</p> <p>مصنع أو المنتج ليس فرع أو شركة مدرجة في القائمة السوداء للمقاطعة مع اسرائيل ويجب أن تكون مصدقة من قبل (السفارة العراقية وغرفة التجارة أو ما يماثلها والخارجية في بلد المنشأ أو البلد الذي فيه التجميع الاخير في حال اشترك في انتاج السلعة أكثر من بلد واحد أو بلد الشحن (بلد التصدير)) إضافة الى تصديقها من قبل وزارة الخارجية العراقية و تنص (على أن البائع سوف يجهز المواد إلى العراق).</p> <p>٢- ثلاث (٣) نسخ عن مستند قائمة التوضيب (packing list) التي تحدد محتويات كل رزمة؛</p> <p>٣- على جميع المجهزين الالتزام بالشروط المثبتة في العقد وتقديم مستندات الشحن عند وصول البضاعة وتقع مسؤولية أية نقوصات تظهر أو أي تأخير بسبب عدم تقديم مستندات الشحن على عاتق البائع.</p> <p>٤- على البائع إيصال البضاعة إلى مخازن كيماديا (المشتري) ونقلها والتامين عليها) CIP) ولا يتحلل من هذا الالتزام لحين تنظيم محضر نفاذ أصولي في مكان التسليم المتفق عليه.</p> <p>٥- التسليم بأسرع وقت ممكن وضمن فترة صلاحية الاعتماد وجدولة الشحن تكون حسب احتياج طلب كيماديا علما بان فرق مدة التجهيز سيكون احد عناصر المفاضلة.</p> <p>٦- الفترة الزمنية لاصدار شهادة الاستلام (١٥) يوم من تاريخ وصول المواد المجهزة الى مكان التجهيز المحدد من قبل الطرف الاول والاستلام النهائي خلال (١٥) يوم</p> <p>٧- لا يعتبر استلام المواد اقرارا بمطابقتها للمواصفات وبشروط الفنية ويعول على نتائج الفحوصات الصادرة عن الجهات المختصة.</p> <p>٨- يجب ارسال ثلاثة مجموعات من مستندات الشحن الاصلية انف الذكر مع كل ارسالية اضافة الى ثلاثة مجموعات اخرى الى (المجموعة الاولى / البنك المراسل، المجموعة الثانية / قسم استيراد الاجهزة الطبية والخدمية، المجموعة الثالثة / ترفق مع ارسالية الشحن) وبخلافه تفرض غرامة عقدية بالنسبة المنصوص عليها في بند الغرامات في ش.ع.ع. ٢٢ على ان تتضمن المجموعات المرسله :</p>	<p>ش.ع.ع. ١١،١ و ١١،٣</p>

<p>- القوائم التجارية للبائع في نسخة واحدة أصلية وستة نسخ توضح الشحن الى الميناء المقصود .</p> <p>- سبت كامل من اشعار ارسالية الشاحنة / ثلاثة نسخ أصلية من وصل تايبيد المادة .</p> <p>- CMR .</p> <p>- شهادة النوعية ونوعية التعبئة .</p> <p>- يجب تقديم مستندات الى المشتري فوراً قبل شحن البضاعة .</p> <p>- يجب تثبيت رقم الطلب على كافة المستندات والقوائم والمراسلات الخاصة بالعقد .</p> <p>- يجب تثبيت تفاصيل الجهاز والملحقات في قوائم الشحن .</p> <p>٩- يتحمل المجهز تكاليف وضع علامة فاشل غير صالح للاستعمال (MOH. Kim) على الكمية الفاشلة او غير المطابقة للمواصفات في مخازن كيماديا .</p> <p>١٠- يجب ان تحتوي المستلزمات المصنعة من مادة PVC (poly vinyl chloride) DEHP بنسبة مؤمنة للاستخدام وحسب توصيات منظمة الغذاء والدواء الأمريكية .</p>	
<p>يجب ان يكون التأمين مغطياً لجميع المخاطر فيتم اجراء التأمين الشامل على السلعة المجهزة ويكون التأمين ضد الضياع او التلف الناتج عن التصنيع او الشراء او النقل او التخزين او التسليم او الحروب او كافة المخاطر الاخرى .</p>	ش.ع.ع. ١٢
<p>١- على البائع شحن البضاعة على متن سفن حديثة تحتوي على رافعات شوكية ذات إمكانية تحميل وتفريغ خصوصاً للحاويات .</p> <p>٢- في حالة الشحن البري , يتم ذكر منفذان حدوديان على الأقل .</p> <p>٣- يجب ان يكون شحن و تفريغ البضائع ومعدات القادمة من الخارج عبر الموانئ العراقية , مع مراعاة الشروط الفنية والاقتصادية في هذا المجال واعتماد عقود النقل البحري التي تضمن وصول البضائع الى الموانئ العراقية وتجنب الموانئ المجاورة .</p> <p>٤- يلتزم الطرف الثاني (المجهز) بأعلام (قسم الاخراج الكمركي وقسم الاعتمادات وقسم الاستيراد) بتفاصيل كل شحنة متضمنة (الكمية-النوع-المبلغ-منفذ الدخول) وبما لا يقل عن ثلاثين يوم من وصولها الى المنفذ ليتسنى للاقسام المذكورة اعداد تسهيل مهمة الكمركية والضريبة ولا تتحمل كيماديا اي مسؤولية عن التأخير الحاصل في ادخال الشحنة في المنفذ الحدودي ويتحمل المجهز كافة مصاريف النقل والتفريغ عن طريق مخوله في بغداد .</p>	ش.ع.ع. ١٣
<p>" ١٥,١ يتوجب على المجهز أن يكفل ويتعهد بأن السلع المقدمة بموجب العقد، جديدة وغير مستخدمين من أحدث طراز وتتضمن أحدث التطورات (أو التطورات الحالية) في التصميم والمواد، ما لم يحدد العقد خلاف ذلك. ويتوجب على المجهز أن يكفل ويتعهد أيضاً بأن السلع المقدمة بموجب العقد، لن تتضمن عيوباً (يمكن أن تظهر/حدث أثناء الاستعمال الإعتيادي للسلع في الظروف السائدة في العراق) ناتجة عن التصميم أو عيوباً ناتجة عن المواد المستعملة أو عن المصنعية (باستثناء الحالات التي يحدد فيها المشتري التصميم أو المواد المطلوبة في مواصفات الفنية) أو عيوباً بسبب أي فعل يقوم به المجهز أو أي إهمال منه.</p> <p>بالإضافة الى ما ورد انفاً :-</p> <p>- يجب تثبيت صلاحية النفاذ (العمر الزمني للمادة) (shelf life) لكل مادة مستهلكة و لكل مادة لها عمر زمني .</p> <p>- أن تكون البضاعة المجهزة من وجبات مصنعة حديثاً" ولم يمضي على تصنيعها (سنة) من تاريخ التبليغ بفتح الاعتماد عند وصولها إلى مخازن الشركة العامة لتسويق الأدوية والمستلزمات الطبية ويجب أن تكون غير مستعملة ومطابقة بشكل كامل للمواصفات المذكورة في الإحالة .</p> <p>١٥,٢ يكون هذا الضمان نافذاً للمدة [أدخل رقم] شهر من تاريخ استلام السلعة ونصبها وتشغيلها وأي جزء منها وفق الحالة، في الموقع النهائي المحدد في العقد وقبولها من قبل المشتري،.</p>	ش.ع.ع. ١٥

<p>ملاحظة: يجب أن تحدد القيمة 'x' بالأشهر بناءً على دراسة للسوق. وبشكل عام تكون ١٢ شهراً.</p> <p>١٥,٣ على المشتري أن يرسل إشعاراً تحريراً بأية مطالبة قد تنشأ بنتيجة هذا الضمان وذلك بالسرعة الممكنة.</p> <p>١٥,٤ لدى استلام المجهز إشعار المشتري، عليه خلال [أدخل عدداً الأيام، من المفضل أن تكون ١٥ يوماً] وبالسرعة المعقولة، أن يصلح العيوب أو يستبدل السلع المعيبة أو أجزاءها، وذلك من دون أية كلفة إضافية على المشتري، باستثناء، ووفق الحالة، التكاليف التالية: كلفة التوصيل داخل العراق وإلى نقطة الوصول النهائي، للسلع أو القطع التي تم اصلاحها أو استبدالها، من المصنع (ex-factory) أو في صالة العرض (ex-showroom) أو في المشغل (ex-works).</p> <p>١٥,٥ إذا أخفق المجهز بعد إشعاره تحريراً، بمعالجة العيوب خلال المهلة المحددة لذلك في الشروط الخاصة للعقد، فعندها يحق للمشتري اتخاذ التدابير اللازمة لمعالجة الموضوع وفق الحاجة، وذلك على مسؤولية ونفقة المجهز ومن دون الاجحاف بأية حقوق أو تعويضات أخرى تترتب للمشتري بموجب العقد.</p> <p>١٥,٦ :أدخل التالي: "x % سنوياً [أدخل مثلاً ٩٥% أو ٩٨%] (UPTIME warranty) خلال فترة ضمان العيوب.</p> <p>وفي حال تخطت فترات الأعطال (downtime) خلال عقد الصيانة السنوية، ما نسبته (١٠٠-x) %، فيتوجب عندها تمديد فترة هذا العقد ما قيمته ضعف فترات الأعطال [.</p>	
<p>التعويضات :-</p> <p>١- على البائع (الطرف الثاني) تعويض المشتري (الطرف الاول) عن المواد المتضررة التي تظهر بعد التوزيع بسبب عيب في التصنيع .</p> <p>٢- على البائع (الطرف الثاني) تعويض المواد او الاجهزة الغير مطابقة للمواصفات الفنية و المواد المتضررة (المواد الناقصة و المفقودة) بنسبة ١٠٠% مع ٢٠% مصاريف ادارية من كامل الكمية الغير مطابقة او المتضررة على ان يتم شحن الكمية التعويضية بنفس النسبة والمدة المتفق عليها في العقد على ان يبدأ احتسابها من تاريخ تبليغه بذلك اما الشحنات الاخرى يجب ان تشحن خلال نفس جدول الشحن وبخلافه يحق لكيماديا فرض الغرامة التأخيرية بنفس النسبة المنصوص عليها في بند الغرامات ش.ع. ٢٢ (الفقرة أ) وشراء المادة من مجهز اخر على حساب البائع (الطرف الثاني) وتحمله فرق السعر ومصادرة كافة التأمينات وتقديم البائع الى المحاكم المختصة لتحصيل حقوقها .</p> <p>٣- على (الطرف الثاني) أن يرفع البضاعة الغير مقبولة والتي يثبت فشلها من مخازن كيماديا خلال 45 يوم من تاريخ إعلام المجهز بذلك وإلا فان لكيماديا الحق في إتلاف المواد الفاشلة والمخالفة للمواصفات وعلى حساب المجهز و اسقاط حق البائع باسترجاع هذه المواد ويعتبر متنازلاً عن كافة حقوقه المتعلقة بتلك المواد .</p> <p>٤- على الطرف الثاني ضمان العيوب الخفية التي تظهر في المبيع و اي فشل يظهر في المادة بمدة توازي عمر المادة بالنسبة للمواد الخاضعة للعمر ولل مواد التي ليس فيها عمر زمني تضمن تلك العيوب لمدة خمس سنوات على ان يبدأ احتساب تلك المدد من تاريخ ظهور نتائج الفحص والمطابقة لها .</p>	
<p>شروط الدفع :</p> <p>اعتماد طريقه الدفع بواسطة خطاب الاعتماد الغير قابل للنقض غير مثبت بالاليه التاليه : ٣٠ % عند تقديم مستندات الشحن المطابقة لشروط الاعتماد.</p> <p>٣٥ % من قيمة العقد تسدد باسعار من قبل الطرف الاول عند وصول المواد الى مخازن الطرف الاول او الجهة المستفيدة و صدور محضر النفاذ وقرار الجرد والمطابقة واكمال</p>	<p>ش.ع.ع. ١٦,٣</p>

<p>نصب الاجهزة وتشغيلها وتاييد الاستلام الاولي واكمال (التدريب الداخلي والخارجي ان وجد).</p> <p>٣٠% من قيمة العقد تسدد بأشعار من قبل الطرف الاول والخاصة بالضمان والصيانة تطلق كالتالي :-</p> <p>١ - ٦% من قيمة العقد تطلق عند اكمال السنة الأولى من مدة الضمان والصيانة بعد ان يقدم الطرف الثاني تقارير (نسخة اصلية) مؤيدة من قبل الجهة المستفيدة و قسم الهندسة وصيانة الأجهزة الطبية والخدمية في الشركة العام لتسويق الادوية والمستلزمات الطبية , تثبت اجراء اعمال الصيانة واستمرار عمل الجهاز خلال تلك المدة من الضمان والصيانة.</p> <p>٢ - ٦% من قيمة العقد تطلق عند اكمال السنة الثانية من مدة الضمان والصيانة بعد ان يقدم الطرف الثاني تقارير (نسخة اصلية) مؤيدة من قبل الجهة المستفيدة و قسم الهندسة وصيانة الأجهزة الطبية والخدمية في الشركة العام لتسويق الادوية والمستلزمات الطبية , تثبت اجراء اعمال الصيانة واستمرار عمل الجهاز خلال تلك المدة من الضمان والصيانة .</p> <p>٣ - ٦% من قيمة العقد تطلق عند اكمال السنة الثالثة من مدة الضمان والصيانة بعد ان يقدم الطرف الثاني تقارير (نسخة اصلية) مؤيدة من قبل الجهة المستفيدة و قسم الهندسة وصيانة الأجهزة الطبية والخدمية في الشركة العام لتسويق الادوية والمستلزمات الطبية , تثبت اجراء اعمال الصيانة واستمرار عمل الجهاز خلال تلك المدة من الضمان والصيانة.</p> <p>٤ - ٦% من قيمة العقد تطلق عند اكمال السنة الرابعة من مدة الضمان والصيانة بعد ان يقدم الطرف الثاني تقارير (نسخة اصلية) مؤيدة من قبل الجهة المستفيدة و قسم الهندسة وصيانة الأجهزة الطبية والخدمية في الشركة العام لتسويق الادوية والمستلزمات الطبية , تثبت اجراء اعمال الصيانة واستمرار عمل الجهاز خلال تلك المدة من الضمان والصيانة.</p> <p>٥ - ٦% من قيمة العقد تطلق عند اكمال السنة الخامسة من مدة الضمان والصيانة بعد ان يقدم الطرف الثاني تقارير (نسخة اصلية) مؤيدة من قبل الجهة المستفيدة و قسم الهندسة وصيانة الأجهزة الطبية والخدمية في الشركة العام لتسويق الادوية والمستلزمات الطبية , تثبت اجراء اعمال الصيانة واستمرار عمل الجهاز خلال تلك المدة من الضمان والصيانة.</p> <p>- ٥% من قيمة العقد تسدد بأشعار من الطرف الأول والخاصة بضمان المواصفة للمواد المجهزة تطلق بعد اكمال الاستلام النهائي للأجهزة وتنفيذ الطرف الثاني التزامه التعاقدي وانتهاء مدة الضمان والصيانة .</p>	
<p>ش.ع.ع. ١٦,٥</p> <p>أما فيما يتعلق بفاعلية الاعتماد فيتم إعتباراً من تاريخ تبليغه للمجهز , ويكون المجهز مسؤولاً عن الالتزام بمدة التجهيز من تاريخ التبليغ .. إلا إذا لم يبلغ المجهز لأسباب خارجة عن إرادته وإرادة البنك المراسل للمجهز.. ففي هذه الحالة يكون تاريخ تبليغه بالاعتماد أو التعديلات التي تطرأ على برقية فتح الاعتماد بموجب الكتاب الصادر من شركتنا الى المصرف الفاتح للاعتماد هو التاريخ المعتمد لغرض الشحن.</p> <p>مدة الاعتماد () يوم</p> <ul style="list-style-type: none"> • كافة المصاريف البنكية المفروضة عند (فتح او تمديد او تعديل) الاعتماد داخل وخارج العراق تكون على حساب المجهز(البائع) سواء كان سبب هذا التمديد او التعديل عائداً الى البائع او المشتري . <p>اسم البنك المراسل وعنوانه الكامل , ويتضمن اسم صاحب الحساب (Account holder Name) على ان يكون مطابقاً مع اسم المجهز .</p>	
<p>بالاضافة الى ما ورد في الشروط العامة للعقد :</p> <p>- على المجهز تجهيز كيماديا بكمية إضافية أو إنقاصها بناء" على طلب كيماديا وبنسبة من المواد المتفق عليها وبنفس الأسعار والشروط إذا طلب المشتري ذلك خلال فترة تنفيذ العقد .</p>	<p>ش.ع.ع. ١٨,٢</p>

ش.ع.ع ١٩. ١	لايجوز شطب اي بند من بنود مستندات العقد او اجراء اي تعديل مهما كان نوعه . - عدم اجراء أي تغيير من قبل الطرف الثاني في العقد الا بموافقة الطرفين و بخلافه يعتبر الطرف الثاني مخلا بالتزاماته التعاقدية و يحق لكيماذيا اتخاذ الإجراءات القانونية او فرض غرامة عقدية بالنسبة المنصوص عليها في بند الغرامات العقدية ش.ع.ع ٢٢ . لا يحق للبائع النزول عن العقد أو تحويله إلى شخص آخر مهما كانت الاسباب .
ش.ع.ع ٢٠,١	بالإضافة الى ما ورد في الشروط العامة للعقد في هذه الفقرة :- اولاً :- على الطرف الثاني تقديم طلب تحريري بأيقاف تنفيذ العقد خلال مدة (١٤) يوم عمل (تبدأ من نشوء السبب . ثانياً : على المتعاقد تنفيذ بنود العقد خلال المدة المتعاقد عليها على ان تحتسب تلك المدة من تاريخ المباشرة او من تاريخ توقيع العقد او اي تاريخ اخر ينص عليه في شروط التعاقد وعلى ان تراعى الاسباب الاتية عند تمديد العقود : أ- اذا طرأت اية زيادة او تغيير في الاعمال بالنسبة للمقاولات المختلفة او الكميات المطلوب تجهيزها كما ونوعا وكان من شأن ذلك ان يؤثر في تنفيذ المنهاج المتفق عليه بحيث لا يمكن اكمالها ضمن المدة المتفق عليها بموجب العقد . ب- اذا كان تاخير تنفيذ العقد يعود لاسباب او اجراءات تعود للجهة المتعاقدة او اي جهة مخولة قانونا او لاي سبب يعود لمتعاقدين اخرين تستخدمهم جهة التعاقد . ت- اذا استجدت بعد التعاقد ظروف استثنائية لايد للمتعاقدين فيها ولم يكن بالوسع توقعها او تفاديها عند التعاقد وترتب عليها تاخير في اكمال الاعمال او تجهيز المواد المطلوبة بموجب العقد . ثالثاً :- يشترط تطبيق احكام هذه المادة (أ , ب , ت) بان يتقدم المتعاقد بطلب تحريري الى جهة التعاقد او من تخوله خلال مدة (٢٠) يوم عمل تبدأ من تاريخ نشوء السبب الذي من اجله يطالب بالتمديد مبينا فيه التفاصيل الكاملة والدقيقة عن اي طلب لتمديد المدة , ولا تقبل اية طلبات تقدم بعد صدور شهادة الاستلام الاولى المذكورة في شروط العقد . رابعاً :- بإمكان المجهز طلب تثبيت الاعتماد وعلى نفقته على ان يكون ذلك ضمن عطاءه خامساً :- على البائع ان يقدم طلبا خطيا بتمديد الاعتماد الى المشتري خلال ١٥ يوم من تاريخ نشوء السبب الذي يطلب التمديد بسببه موضحا كافة التفاصيل لكل تمديد مطلوب .
ش.ع.ع ٢٢,١	١- الغرامات التأخيرية : ٢- تسليم المواد وفق جدولة الشحن و التسليم المذكورة في فقرة التسليم والشحن وبخلافه تفرض غرامة تأخيرية عن كل يوم تأخير ودون اشعار مسبق و وفق المعادلة التالية : ((مبلغ العقد + اي تغيير في لمبلغ العقد) ١ مدة العقد + اي تغيير في المدة) x ٢٥ % = الغرامة لليوم الواحد)) اذا كان العقد شحنة واحدة . ((مبلغ الشحنة ١ مدة الشحنة x ٢٥ % = الغرامة لليوم الواحد)) اذا كان العقد اكثر من شحنة واحدة . وعلى ان لا تتجاوز ٢٥ % من مبلغ العقد وبعد بلوغ الغرامة التأخيرية حدها الاعلى يصار الى اتخاذ الاجراءات القانونية وحسب نص المادة (١٠) و (٣) من تعليمات تنفيذ العقود الحكومية رقم (٢) سنة ٢٠١٤ . ٣- يحق للطرف الاول اتخاذ الاجراءات القانونية بحق الطرف الثاني بعد انذاره رسمياً ومن خلال البريد الالكتروني المعتمد والمثبت في العقد وخلال مدة (١٥) يوم من تاريخ الانذار وقبل بلوغ الغرامة التأخيرية حدها الاعلى وفي الحالات التالية :- ١- اذا تأخر المجهز في تنفيذ التزامه في تجهيز المواد وحسب الجدولة المنصوص عليها في العقد او ملحقه . ٢- في حال التأخر في شحن الكمية التعويضية المتفق عليها اثناء فترة التسليم ومدة تنفيذ العقد

<p>١٤- يتم استقطاع الغرامة التأخيرية عند انتهاء مدة العقد الأصلية مع أي مدة اضافية أو عند استحقاقها في حال الشحن المجزأ .</p> <p>١٥- تخفيض الغرامات: يتم تخفيض الغرامات التأخيرية حسب نسب الانجاز للألتزامات التعاقدية المحددة في منهاج تنفيذ العقد والتي صدرت فيها شهادة تسلم اولي للعمل المنجز او السلعة المجهزة او الخدمة المطلوبة مطابقة ومهيئة للاستخدام حسب شروط التعاقد وتطبيق المعادلة كالآتي :</p> <p>(قيمة الالتزامات غير المنفذة / مدة العقد الكلية) x (٢٥) % = غرامة اليوم الواحد .</p> <p>٢- اذا لم يلتزم الطرف الثاني بتنفيذ تعهداته المنصوص عليها في العقد مع الطرف الاول فان الطرف الاول له الحق في فرض التحميلات الادارية.</p> <p>٣- التزام الطرف الثاني بملكية مواد العقد التي يتم تسليمها الى الطرف الاول باعتبارها غير مدينة وغير محجوزة او مكفولة او مرهونة للغير وبخلافه يتحمل التبعات القانونية والقضائية.</p> <p>٤- في حالة عدم التزام الطرف الثاني بتنفيذ العقد وحسب الشروط المتفق عليها سيتم اتخاذ الاجراءات القانونية بحق الطرف الثاني .</p> <p>٢- الغرامات العقدية :</p> <p>لجهة التعاقد (الشركة العامة لتسويق الادوية والمستلزمات الطبية (لكيماديا)) فرض غرامة عقدية بنسبة (١ - ٥ %) من قيمة العقد اذا كان العقد عبارة عن شحنة واحدة وفرض غرامة عقدية بنسبة (١ - ١٠ %) من قيمة العقد اذا كان العقد يتضمن اكثر من شحنة .في حال اجراء :</p> <p>أ. اي تغير في العقد من قبل الطرف الثاني بدون موافقة الطرف الاول .</p> <p>ب. في حال وجود اي نقص بالمستندات والوثائق المطلوبة تقديمها من قبل المجهز</p> <p>ت. في حال مخالفة ماورد في الفقرة (١٥,١) الخاصة بعمر المادة</p> <p>ث. في حالة مخالفة ماورد في الفقرة الخاصة بالتعبئة والتوضيب (ش.ع.ع ١٠)</p> <p>ج. في حال ارتكاب اي مخالفة من قبل المجهز (الطرف الثاني) تستوجب فرض الغرامة من قبل المشتري (الطرف الاول) .</p> <p>ح. عند اخفاء الشركة التي يتم التعاقد معها معلومات ضرورية يتم كشفها فيما بعد سيتم اتخاذ الاجراءات القانونية او فرض غرامة عقدية بالنسبة المنصوص عليها في بند الغرامات العقدية.</p>	
<p>- عند اخلال الطرف الثاني بالتزاماته التعاقدية المفروضه عليه بموجب هذا العقد يتم توجيه اذار بازالة المخالفة ومن خلال البريد الالكتروني المعتمد والمثبت في العقد خلال مدة ١٥ يوم من تاريخ صدوره وفي حالة عدم الاستجابة يتم اتخاذ الاجراءات القانونية وحسب نص المادة (١٠) من تعليمات تنفيذ العقود الحكومية رقم ٢ لسنة ٢٠١٤ فيما يخص مصادرة او الاحتفاظ بالتأمينات القانونية على ان يتم تنفيذ العقد على حسابه استناداً لنص المادة ٣ من التعليمات انفاً وفق اساليب التنفيذ .</p>	ش.ع.ع. ٢٣
<p>في حال افلاس الشركة يتم اعتماد الفقرات الواردة في الشروط العامة للعقد.</p>	ش.ع.ع. ٢٤
<p>في حال عدم التزام المجهز بجدولة الشحن المتفق عليها فلكيماديا الحق بعدم الالتزام باي تعهد يخص هذا العقد</p>	ش.ع.ع. ٢٦
<p>إن آلية وإجراءات تسوية النزاعات هي كما يلي:</p> <p>١. المحاكم العراقية في بغداد هي الجهة التي تنظر في اي نزاع قد ينشأ بين البائع والمشتري.</p> <p>٢. اي مبلغ يترتب بذمة الطرف الثاني ناجم عن الاخلال باي التزام تعاقدى فللطرف الاول الحق بالمطالبة بذلك امام المحكمة المختصة وكذلك الفسخ اذا تحقق مقتضاه .</p> <p>٣. في حالة اخلال المجهز للسلع والخدمات او الاستشاري بالتزاماته التعاقدية فعلى جهة التعاقد اذاره رسمياً وعند عدم استجابته فيتم الاحتفاظ بالتأمينات</p>	ش.ع.ع. ٢٧, ٢٨, ٢٩

<p>النهائية وتنفيذ الالتزامات المخل بها على حسابه وذلك وفقاً لأحد الأساليب المنصوص عليها في المادة (٣) من تعليمات تنفيذ العقود رقم ٢ لسنة ٢٠١٤ عند توفر الشروط الخاصة بها ويتحمل المتعاقد المخل دفع التعويض عن الأضرار التي لحقت بجهة التعاقد بسبب هذا الإخلال وحسب القوانين العراقية.</p> <p>٤- التحميلات الإدارية : يفرض الطرف الأول تحميلات إدارية عند قيامه بتنفيذ التزام الطرف الثاني بالتعاقد أو من خلال شخص آخر لا تزيد عن (٢٠%) من الكلفة الفعلية لتنفيذ هذا الالتزام , (في حال كون العقد يتضمن أعمال مدنية ويدخل ضمن مفهوم المقولة).</p>	
<p>لا ينطبق</p>	<p>ش.ع.ع. ٢٨</p>
<p>- يتم تنظيم العقد باللغتين العربية والانكليزية وتكون اللغة العربية هي المعول عليها عند حصول خلاف بين الطرفين باستثناء بعض المصطلحات الفنية التي يتعذر ترجمتها الى العربية.</p>	<p>ش.ع.ع. ٢٩</p>
<p>- القانون العراقي هو القانون الواجب التطبيق عند حصول خلاف بشأن تطبيق احكام العقد .</p> <p>- تعتبر ضوابط تجهيز الادوية والموصول واللقاحات والمستلزمات والاجهزة الطبية و الخدمية وتعليمات تنفيذ العقود الحكومية رقم (٢) لسنة ٢٠١٤ والضوابط الملحقة بها جزء لا يتجزأ من العقد .</p>	<p>ش.ع.ع. ٣٠</p>
<p>[وزارة الصحة / الشركة العامة لتسويق الادوية والمستلزمات الطبية (كيماديا</p> <p>]] أي لأغراض التبليغ وما إذا كان مقبولاً بواسطة الكابل على أن يتبع ذلك كتاب تحريري [ويعتبر التبليغ عن طريق الايميل هو احدى الطرق المعتمدة في توجيه الانذار.</p> <p>[أدخل: عنوان المجهز لأغراض التبليغ وما إذا كان مقبولاً بواسطة الكابل على أن يتبع ذلك كتاب تحريري]</p> <p>- تعد قرارات الاحاله نافذة من تاريخ تبليغ من ترسو عليه المناقصة بتوقيع العقد خلال مدة لا تتجاوز (١٤) يوم عمل للشركات العراقية من تاريخ تبليغ الاحاله و خلال مدة لا تتجاوز (٣٠) يوم من تاريخ تبليغ الاحاله بالنسبة للشركات الاجنبية .</p> <p>- يكون المكتب العلمي الممثل للشركات هو المحل المختار للتبليغات القضائية في العراق مع الزامه بتبليغ الطرف الاول بالعنوان الجديد في حال تغييره خلال ٣٠ يوم من تاريخ التغيير</p>	<p>ش.ع.ع. ٣١,١</p>

<p>١. يتم الإستحصال اي يحق ينشأ للطرف الاول بموجب قانون تحصيل الديون الحكومية رقم (٥٦) لسنة ١٩٧٧.</p> <p>٢. كافة المصاريف البنكية المفروضة عند (فتح الاعتماد داخل وخارج العراق , اصدار , اجور التعديل ... الخ) تكون على حساب المجهز (البائع) حتى وصول المواد الى مخازن الشركة .</p> <p>٣. يتحمل الطرف الثاني (المجهز) كافة الرسوم الكمركية .</p> <p>٤. خضوع العقد الى القوانين العراقية بما فيها القوانين المتعلقة بالضريبة رقم ١١٣ لسنة ١٩٨٢ وتعليمات التحاسب الضريبي للعقود المبرمة بين جهات التعاقد العراقية والاجنبية رقم ٢ لسنة ٢٠٠٨ و رسم الطابع رقم ٧١ لسنة ٢٠١٢ واجور الاعلان واعادة الاعلان والرسوم العدلية .</p> <p>٥. يتم استيفاء مبلغ (٢٥٠,٠٠٠ دينار) (مائتان وخمسون الف دينار عراقي) عن كل طلب اعتراض يقدم من قبل المكتب العلمي او الشركة عن اي احالة استيرادية .</p> <p>٦. يتم استيفاء مبلغ قدرة (١٠٠,٠٠٠ دينار) (مائة الف دينار عراقي) مقابل طلب استبدال منفذ حدودي .</p> <p>٧. يتم استيفاء مبلغ (٢٥,٠٠٠ دينار) (خمسة وعشرون الف دينار عراقي) عن كل محضر نفاض وتقريغ وتحميل لكل شاحنة تصل الى المخزن المعني .</p> <p>٨. يتم استيفاء مبلغ (١٠,٠٠٠ دينار) (عشرة الاف دينار عراقي) عن كل يوم عن وقوف و مبيت الشاحنات الخاصة بنقل الادوية والمستلزمات الطبية في مخازن شركتنا .</p> <p>٩. يتحمل المجهز تكاليف وضع علامة فاشل غير صالح للاستعمال (MOH. Kim) على الكمية الفاشلة او غير المطابقة للمواصفات في مخازن كيماديا .</p> <p>استيفاء مبلغ رسم الطابع البالغ (٠,٠٠٣) من قيمة العقد .</p>	<p>ش.ع.ع. ٣٢</p>
--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	------------------

القسم التاسع. مستندات العقد

(١) نموذج اتفاقية العقد

أُبرمت اتفاقية العقد هذه

يوم [ادخل: الرقم] من [ادخل: شهر]، سنة [ادخل: سنة]

بين

١- [ادخل: اسم المشتري]، وهي [ادخل: وصف لنوع الجهة القانونية، على سبيل المثال، إدارة.... تابعة لوزارة... في الحكومة العراقية، أو شركة عامة مندرجة تحت قوانين العراق وعنوان عملها الرئيسي في [ادخل: عنوان المشتري] (الذي يدعى "المشتري" في ما يلي)، و

٢- [ادخل: اسم المجهز]، وهي شركة مندرجة تحت قوانين [ادخل: بلد المجهز] وعنوان عملها الرئيسي [ادخل: عنوان المجهز] (الذي يدعى "المجهز" فيما يلي)

لما كان المشتري قد دعا لمناقصة بخصوص بعض السلع والخدمات النثرية/العرضية، أي، [ادخل: وصف موجز للسلع والخدمات] وقد وافق على العطاء المقدم من قبل المجهز لتقديم هذه السلع والخدمات بقيمة [ادخل: قيمة العقد بالكلمات والأرقام] (الذي يدعى قيمة العقد في ما يلي) وتؤكد هذه الاتفاقية أن الطرفان اتفقا على ما يلي:

١. إن معاني الكلمات والعبارات الواردة في هذه الاتفاقية لها نفس المعاني التي وردت ازاها في الشروط العامة للعقد.
٢. إن الوثائق المدرجة أدناه تشكل العقد بين المشتري والمجهز؛ يُقرأ ويُفسر كل منها كجزء لا يتجزأ من هذا العقد:

(أ) اتفاقية العقد هذه

(ب) الشروط الخاصة للعقد

(ج) الشروط العامة للعقد

(د) المتطلبات الفنية (بما في ذلك المواصفات الفنية)

(هـ) عطاء المجهز وجدول الأسعار الأساسية

(و) قائمة متطلبات التعاقد

(س) خطاب القبول من المشتري

(ح) [يضاف هنا: أية وثائق أخرى]

٣. بالاتفاق مع المشتري، يتعهد المجهز بتقديم السلع والخدمات ومعالجة أي خلل فيها من النواحي كافة بموجب شروط العقد وذلك مقابل المبالغ التي ستدفع له من قبل المشتري كما هو محدد في اتفاقية العقد.

٤. يتعهد المشتري بدفع قيمة العقد أو أي مبلغ آخر مستحق أو سيستحق بموجب أحكام العقد، إلى المجهز مقابل تقديمه السلع والخدمات ومعالجته أي خلل فيها، وذلك في الاوقات والطرق المحددة في العقد.

لصالح وبالنيابة عن المشتري

التوقيع:

[ادخل: منصب أو أي تعريف آخر]

بحضور

لصالح وبالنيابة عن المجهز

التوقيع:

[ادخل: منصب أو أي تعريف آخر]

بحضور

اتفاقية العقد

بتاريخ في يوم [ادخل: الرقم] من [ادخل: شهر]، سنة [ادخل: سنة]

بين
[دخول: اسم المشتري]، "المشتري"
و
[دخول: اسم المجهز]، "المجهز"

(٢) نموذج إشعار بالإحالة

{ يكتب على ورق متوج بشعار صاحب العمل }

[ادخل العدد]

[ادخل التاريخ]

الى: (اسم المجهز و عنوانه)

م / أحوالة تجهيز [أدخل رقم وتعريف العقد وعنوانه]

نود ان نعلمكم بحصول الموافقة على عطاءكم المؤرخ [ادخل التاريخ] لتنفيذ تجهيز [اسم العقد ورقمه كما محدد في الشروط الخاصة] وبقيمة العقد المقبولة البالغه [ادخل المبلغ بأرقام والكلمات] [ادخل العملة] كما تم تصحيحه وتعديله بحسب التعليمات لمقدمي العطاء وقد تم قبوله .

يرجى التفضل بالاطلاع وتزويدنا بضمان حسن الاداء خلال ١٤ يوماً من تأريخ صدور اشعار الاحالة اعلاه والتبلغ به وبموجب الشروط العامة والخاصة للعقد ونرفق لكم طياً نسخة من اتفاقية العقد مع شروطه العامة والخاصة .

... مع التقدير .

المرافقات

استمارة اتفاقية العقد

الشروط العامة للعقد

الشروط الخاصة للعقد

توقيع المخول:

اسم وصفة الموقع:

اسم صاحب العمل: