

**Объявление о проведении тендера
по закупу медицинских изделий способом тендера на 2024 год**

г.Алматы
г.

«25» марта 2024

Организатор и Заказчик:

Коммунальное государственное предприятие на праве хозяйственного ведения «Городской перинатальный центр» Управления общественного здравоохранения города Алматы
БИН 990340002625

наименование закупаемых фармацевтических услуг, международных непатентованных наименований закупаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий, торговых наименований – при индивидуальной непереносимости пациента, об объеме закупа, месте поставок, суммах, выделенных для закупа по каждому лоту ука­заны в приложении 1 Перечень лотов;

Потенциальные поставщики, изъявившие желание участвовать в тендере, должны соответствовать квалификационным требованиям, указанным тендерной документации в соответствии с требованиями Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг, утвержденные Приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110 (далее – Правила).

Полный перечень закупаемых медицинских изделий, подробная спецификация, объем, выделенная сумма для закупа, сроки, место поставки, указаны в тендерной документации.

Сроки и условия поставки: согласно приложению 1 к Тендерной документации.

Пакет тендерной документации можно получить по адресу: 050062, РК, город Алматы, Ауэзовский район, улица Жубанова, 11, первый этаж, Юридический отдел, кабинет специалиста по государственным закупкам с 08.00 до 17.00 часов, кроме выходных и праздничных дней и/или на веб-сайте Организатора, запечатанные в конверте, представляются потенциальными поставщиками в 050062, РК, город Алматы, Ауэзовский район, улица Жубанова, 11, первый этаж, Юридический отдел, кабинет специалиста по государственным закупкам в окончательный срок представления тендерных заявок до 12 часов, 00 мин., 15 апреля 2024 года включительно.

Вскрытие конвертов с заявками на участие в тендере производится тендерной комиссией в присутствии всех прибывших потенциальных поставщиков или их уполномоченных представителей в 15 часов, 00 мин., 15 апреля 2024 года по адресу: РК, город Алматы, Ауэзовский район, улица Жубанова, 11, первый этаж, конференц-зал.

И.О.директора

Аймагамбетова А.С.

*Приложение 3
к Приказу №20-ГЗ от «25» марта 2024 года*

**Утверждено
Приказом и.о.директора
КГП на ПХВ «Городской перинатальный центр»
Управления общественного здравоохранения
города Алматы
№20-ГЗ от «25» марта 2024 года**

И.о.директора _____ Аймагамбетова А.С.

**ТЕНДЕРНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ
по закупу медицинских изделий способом тендер на 2024 год**

Организатор закупа:

Коммунальное государственное предприятие на праве хозяйственного ведения «Городской перинатальный центр» Управления общественного здравоохранения города Алматы

БИН 990340002625

Заказчик:

Коммунальное государственное предприятие на праве хозяйственного ведения «Городской перинатальный центр» Управления общественного здравоохранения города Алматы

БИН 990340002625

Тендерная документация по закупу медицинских изделий способом тендер на 2024 год (далее - Тендерная документация) разработана в соответствии с требованиями **Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг, утвержденные Приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110.**

Потенциальный поставщик, участвующий в закупе, должен соответствовать следующим условиям:

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

Потенциальный поставщик не участвует в закупе, если:

- 1) близкие родственники, супруг (супруга), близкие родственники супруга (супруги) первых руководителей потенциального поставщика и (или) уполномоченного представителя потенциального поставщика обладают правом принимать решение о выборе поставщика либо являются представителем заказчика, организатора закупа или единого дистрибьютора в проводимом закупе;
- 2) финансово-хозяйственная деятельность потенциального поставщика или поставщика приостановлена.

1. Общие положения

Требования к медицинским изделиям, приобретаемым в рамках оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования

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

1) наличие государственной регистрации в Республике Казахстан, за исключением лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных препаратов, включенных в приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 20 октября 2020 года № КР ДСМ - 142/2020 «Об утверждении перечня орфанных заболеваний и лекарственных средств для их лечения (орфанных)» (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 21479), незарегистрированных лекарственных средств, медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), комплектующих, входящих в состав изделия медицинского назначения и не используемых в качестве самостоятельного изделия или устройства; при закупе медицинской техники в специальном транспортном средстве – наличие государственной регистрации в Республике Казахстан в качестве единого передвижного медицинского комплекса. Отсутствие необходимости регистрации комплектующего медицинской техники (комплекта поставки) подтверждается письмом экспертной организации или уполномоченного органа в области здравоохранения;

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

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

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

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

6) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий на дату поставки поставщиком заказчику составляет: не менее пятидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет); не менее двенадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);

7) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий, закупаемых на дату поставки поставщиком единому дистрибьютору, составляет: не менее шестидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет) при поставке лекарственных средств и медицинских изделий в период ноябрь, декабрь года, предшествующего году, для которого производится закуп, январь наступившего финансового года и не менее пятидесяти процентов при последующих поставках в течение финансового года; не менее четырнадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более) при поставке лекарственных средств и медицинских изделий в период ноябрь, декабрь года, предшествующего году, для которого производится закуп, январь наступившего финансового года и не менее двенадцати месяцев при последующих поставках в течение финансового года;

8) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий на дату поставки единым дистрибьютором заказчику составляет: не менее тридцати процентов от срока годности, указанного на упаковке (при сроке годности менее двух лет); не менее восьми месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);

9) срок годности вакцин на дату поставки единым дистрибьютором заказчику составляет: не менее сорока процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет); не менее десяти месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);

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

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

12) внесение медицинской техники, относящейся к средствам измерения, в реестр государственной системы единства измерений Республики Казахстан в соответствии с законодательством Республики Казахстан о единстве измерений. Отсутствие необходимости внесения медицинской техники в реестр государственной системы единства измерений Республики Казахстан подтверждается в соответствии с законодательством Республики Казахстан об обеспечении единства измерений;

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

Условия, предусмотренные подпунктами 4), 5), 6), 7), 8), 9), 10), 11), 12) и 13) пункта 1 настоящей Тендерной документации, подтверждаются поставщиком при исполнении договора поставки или закупа.

3. Количество (объем) закупаемой медицинских изделий, суммы выделенные для закупа по каждому лоту. См. приложение 1 к Тендерной документации.

4. Описание закупаемой медицинских изделий их необходимые технические и качественные характеристики, включая технические спецификации. См. приложение 2 к Тендерной документации.

5. Место, требуемые сроки и другие условия поставки: См. приложение 1 к Тендерной документации.

Поставка должна быть осуществлена: по заявке Заказчика, в течении 3 (трех) календарных дней.

6. Условия платежа и проект договора закупа лекарственных средств и (или) медицинских изделий или договора на оказание фармацевтических услуг:

Оплата за поставленный товар производится в следующем порядке:

1) Оплата Поставщику за поставленные товары производится на следующих условиях: Заказчик производит оплату Поставщику за поставленный товар путем перечисления денег на расчетный счет Поставщика в течении 30 (тридцати) рабочих дней с момента поставки товара на основании документов предшествующих оплате;

1) копия договора или иные документы, представляемые Поставщиком и подтверждающие его статус производителя, официального дистрибьютора либо официального представителя производителя;

2) счет-фактура, накладная, акт приемки-передачи;

3) иные документы специфичные для конкретного вида товара (при закупе медицинской техники: график проведения сервисного обслуживания; сертификат о прохождении первичной поверки средства измерения, если товар является средством измерения; документы, подтверждающие проведение обучения медицинских и технических специалистов заказчика).;

Проект договора закупа: См. приложение 3 к Тендерной документации.

7.Разъяснение организатором тендера положений тендерной документации потенциальным поставщикам, получившим ее копию.

1) Не позднее чем за 10 (десять) календарных дней до истечения окончательного срока приема тендерных заявок при необходимости потенциальный поставщик обращается к заказчику, организатору закупа за разъяснениями по тендерной документации, на которые заказчик или организатор закупа не позднее 3 (трех) рабочих дней со дня получения запроса дают разъяснение, направляемое всем потенциальным поставщикам, получившим тендерную документацию, на дату поступления запроса без указания автора запроса.

2) В срок не позднее 7 (семи) календарных дней до истечения окончательного срока приема тендерных заявок заказчик или организатор закупа при необходимости по собственной инициативе или в ответ на запросы потенциальных поставщиков вносят изменения в тендерную документацию, о чем незамедлительно сообщается всем потенциальным поставщикам, представившим тендерные заявки или получившим тендерную документацию.

При этом окончательный срок приема тендерных заявок продлевается на срок не менее 5 (пяти) календарных дней.

3) Заказчик или организатор закупа при необходимости проводит встречу с потенциальными поставщиками для разъяснения условий тендера в месте и время, определенные тендерной документацией, о чем составляется протокол, включающий сведения о ходе и содержании встречи, который направляется всем потенциальным поставщикам, представившим тендерные заявки или получившим тендерную документацию.

8. Требования к оформлению тендерной заявки и представление потенциальными поставщиками конвертов с заявками на участие в тендере:

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

1) Тендерная заявка состоит из основной части, технической части и гарантийного обеспечения.

При привлечении соисполнителя, потенциальный поставщик также прилагает к тендерной заявке документы, указанные в подпунктах 2), 3), 4) и 5) пункта 50 настоящих Правил.

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

9.Основная часть тендерной заявки содержит:

1) заявку на участие в тендере по форме, согласно приложению 1 к настоящим Правилам, (на электронном носителе представляется опись прилагаемых к заявке документов);

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

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

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

5) копии сертификатов (при наличии): о соответствии объекта и производства требованиям надлежащей производственной практики (GMP); о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибьюторской практики (GDP); о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP);

6) ценовое предложение по форме, согласно приложению 2 к настоящим Правилам;

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

10. Техническая часть тендерной заявки содержит:

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

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

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

Вместе с тендерной заявкой потенциальный поставщик вносит гарантийное обеспечение в размере одного процента от суммы, выделенной для закупа лекарственных средств, медицинских изделий или фармацевтических услуг.

11. Гарантийное обеспечение тендерной заявки (далее – гарантийное обеспечение) представляется в виде:

1) гарантийного денежного вноса, который вносится на банковский счет заказчика или организатора закупа либо на счет, предусмотренный Бюджетным кодексом Республики Казахстан для организаторов закупа, являющихся государственными органами и государственными учреждениями;

2) банковской гарантии по форме, согласно приложению 3 к настоящим Правилам. гарантийного денежного вноса, который вносится на банковский счет заказчика или организатора закупа либо на счет, предусмотренный Бюджетным кодексом Республики Казахстан для организаторов закупа, являющихся государственными органами и государственными учреждениями;

12. Требования к оформлению заявки на участие в тендере:

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

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

3. Тендерная заявка печатается либо пишется несмываемыми чернилами, представляется в прошитом и пронумерованном виде, последняя страница скрепляется подписью представителя потенциального поставщика.

Срок действия тендерной заявки составляет до подведения итогов тендера. Тендерная заявка, имеющая более короткий срок действия, подлежит отклонению.

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

Техническая спецификация представляется в прошитом и пронумерованном виде, последняя страница скрепляется подписью представителя потенциального поставщика.

Техническая спецификация тендерной заявки и оригинал гарантийного обеспечения закупа прикладываются к тендерной заявке отдельно и запечатываются с тендерной заявкой в один конверт.

Конверт содержит наименование и юридический адрес потенциального поставщика, подлежит адресации заказчику или организатору закупа по адресу, указанному в тендерной документации, и содержит слова **«Тендер по закупу медицинских изделий на 2024 год» и «Не вскрывать до «15» апреля 2024 года 15:00 часов (указываются дата и время вскрытия конвертов, указанные в тендерной документации)».**

Тендерная заявка составляется на языке в соответствии с законодательством Республики Казахстан.

При этом Тендерная заявка может содержать документы, составленные на другом языке при условии, что к ним будет прилагаться электронная копия точного нотариально засвидетельствованного перевода на язык настоящей Тендерной документации, и в этом случае преимущество будет иметь перевод.

13. Порядок представления заявки на участие в тендере.

1. Заявки на участие в тендере представляются потенциальными поставщиками либо их уполномоченными представителями секретарю тендерной комиссии нарочно или с использованием заказной почтовой связи по адресу: 050062, РК, город Алматы, Ауэзовский район, улица Жубанова, 11, первый этаж, Юридический отдел, кабинет специалиста по государственным закупкам **в срок до 13 часов, 00 мин., 15 апреля 2024 года** включительно.

2. Все тендерные заявки, полученные секретарем тендерной комиссии после истечения окончательного срока представления тендерных заявок, не вскрываются и возвращаются представившим их потенциальным поставщикам по реквизитам указанным на конвертах с заявками на участие в тендере либо лично соответствующим уполномоченным представителям потенциальных поставщиков под расписку о получении.

3. Представленные потенциальными поставщиками или их уполномоченными представителями заявки на участие в тендере регистрируются секретарем конкурсной комиссии в соответствующем журнале с указанием даты и времени приема заявок на участие в тендере.

4. Не подлежат приему и регистрации конверты с заявками на участие в тендере с нарушением требований к оформлению конвертов с тендерными заявками на участие в тендере, предусмотренными настоящей тендерной документацией.

14. Изменение конкурсных заявок и их отзыв

1. Потенциальный поставщик вправе изменить или отозвать свою тендерную заявку до истечения срока представления тендерной заявки. При этом он имеет право на возврат гарантийного обеспечения своей тендерной заявки.

2. Уведомление потенциального поставщика об отзыве тендерной заявки должно быть направлено организатору тендера в письменной форме, но не позднее окончательного срока представления тендерных заявок.

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

15. Гарантийное обеспечение тендерной заявки

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

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

1) залога денег, размещаемых в банке;

2) банковской гарантии по форме согласно приложению 8 к настоящей Тендерной документации;

Гарантийное обеспечение тендерной заявки в виде залога денег вносится потенциальным поставщиком на счет организатора тендера по реквизитам:

Бенефициар

Тел. 8 (727) 230-16-62

БИН 990340002625

БИК HSBKKZKX

ИИК KZ296010131000182657

АО «Народный Банк Казахстана»

КБе 16

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

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

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

- 1) он отозвал или изменил тендерную заявку после истечения окончательного срока приема тендерных заявок;
- 2) победитель уклонился от заключения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг после признания победителем тендера;
- 3) он признан победителем и не внес либо несвоевременно внес гарантийное обеспечение договора закупа или договора на оказание фармацевтических

услуг.

16. Вскрытие тендерной комиссией конвертов с заявками на участие в тендере.

1. Вскрытие конвертов с заявками на участие в тендере производится тендерной комиссией в присутствии всех прибывших потенциальных поставщиков или их уполномоченных представителей **в 15 часов, 00 мин., 15 апреля 2024 года по адресу: РК, город Алматы, Ауэзовский район, улица Жубанова, 11, первый этаж, конференц-зал.**

Вскрытию подлежат конверты с заявками потенциальных поставщиков, представленные в сроки и в порядке, установленные в объявлении (уведомлении) организатора государственных закупок и настоящей тендерной документацией.

2. В случае если на тендер (лот) представлена только одна заявка на участие в конкурсе, то данная заявка на участие в тендере также вскрывается.

3. Присутствующие на процедуре вскрытия конвертов с заявками на участие в тендере уполномоченные представители потенциальных поставщиков, подтверждая свое присутствие, должны предъявить документы, подтверждающие их полномочия и зарегистрироваться в журнале регистрации потенциальных поставщиков **до 13 часов, 00 мин., 15 апреля 2024 года**, РК, город Алматы, Ауэзовский район, улица Жубанова, 11, первый этаж, Юридический отдел, кабинет специалиста по государственным закупкам.

4. Не допускается вмешательство потенциальных поставщиков или их уполномоченных представителей потенциальных поставщиков, присутствующих на заседании тендерной комиссии по вскрытию конвертов с заявками на участие в тендере, в деятельность тендерной комиссии, секретаря тендерной комиссии.

5. При вскрытии конвертов с тендерными заявками секретарь тендерной комиссии объявляет присутствующим лицам наименование и адрес потенциальных поставщиков, участвующих в тендере, предложенные ими цены, условия поставки и оплаты, отзыв и изменения тендерных заявок, если они отражены документально, информацию о наличии документов, составляющих тендерную заявку, и вносит данные сведения в протокол вскрытия конвертов.

17. Оценка и сопоставление тендерных заявок.

1. Тендерная комиссия осуществляет оценку и сопоставление тендерных заявок.

В целях уточнения соответствия потенциальных поставщиков квалификационным требованиям в части их непричастности к процедуре банкротства либо ликвидации тендерная комиссия рассматривает информацию, размещенную на интернет-ресурсе уполномоченного органа, осуществляющего контроль за проведением процедур банкротства либо ликвидации.

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

- 1) непредставления гарантийного обеспечения тендерной заявки в соответствии с условиями настоящих Правил;
- 2) непредставления копии устава или выписки о составе учредителей, участников или выписки из реестра держателей акций, или копии учредительного договора в случаях, предусмотренных настоящими Правилами;
- 3) непредставления копии документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица, выданного соответствующим государственным органом, (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);
- 4) непредставления копий соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий либо в виде электронного документа, полученных в соответствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях", сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов, либо непредставления нотариально удостоверенных копий соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий, полученных в соответствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях", при отсутствии сведений в информационных системах государственных органов;
- 5) наличия в сведениях соответствующего органа государственных доходов информации о задолженности в бюджет, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям, отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование (за исключением сумм, по которым изменены сроки уплаты, не отраженных в общей сумме задолженности);
- 6) непредставления технической спецификации в соответствии с условиями, предусмотренными настоящими Правилами;
- 7) представления потенциальным поставщиком технической спецификации, не соответствующей условиям тендерной документации и настоящих Правил;
- 8) установления факта представления недостоверной информации по условиям, предусмотренным настоящими Правилами к лекарственным средствам и (или) медицинским изделиям и услугам, приобретаемым в рамках настоящих Правил;
- 9) причастности к процедуре банкротства либо ликвидации;
- 10) непредставления документов, подтверждающих соответствие предлагаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтических услуг пункту 11 настоящих Правил;
- 11) если техническая характеристика заявленной медицинской техники не соответствует технической характеристике и (или) комплектации, определенной регистрационным удостоверением и (или) регистрационным досье;
- 12) несоответствия условиям пункта 10 настоящих Правил;
- 13) установленных пунктами 15, 21 настоящих Правил;
- 14) если тендерная заявка имеет более короткий срок действия, чем указано в условиях тендерной документации;
- 15) непредставления ценового предложения либо представления ценового предложения не по форме, согласно приложению 2 к настоящим Правилам;
- 16) представления потенциальным поставщиком цены на лекарственное средство и (или) медицинское изделие, превышающей цену, выделенную для закупа по соответствующему лоту, и (или) предельную цену на международное непатентованное наименование и предельную цену на торговое наименование;

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

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

19) установления факта аффилированности в нарушение условий настоящих Правил. 3. Если тендер в целом или какой-либо его лот признаны несостоявшимися, заказчик или организатор закупа меняют содержание и условия тендера и проводят повторный тендер в соответствии с главой 1 раздела 2 настоящих Правил..

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

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

1) отсутствие тендерных заявок;

2) отклонение всех тендерных заявок потенциальных поставщиков.

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

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

18. Подведение итогов тендера

1. Итоги тендера подводятся в течение 10 (десяти) календарных дней со дня вскрытия конвертов с тендерными заявками, о чем составляется протокол, в который включаются:

1) наименования и краткое описание лекарственных средств, медицинских изделий или фармацевтических услуг;

2) сумма закупа;

3) наименования, местонахождение и квалификационные данные потенциальных поставщиков, представивших тендерные заявки;

4) цена и условия каждой тендерной заявки в соответствии с тендерной документацией;

5) изложение оценки и сопоставления тендерных заявок;

6) основания отклонения тендерных заявок;

7) наименования и местонахождение победителя (ей) по каждому лоту тендера и условия, по которым определен победитель, с указанием торгового наименования;

8) наименования и местонахождение участника каждого лота тендера, предложение которого является вторым после предложения победителя, с указанием торгового наименования;

9) основания, если победитель тендера не определен;

10) срок, в течение которого надлежит заключить договор закупа;

11) информация о привлечении экспертной комиссии.

В течение 3 (трех) календарных дней со дня подведения итогов тендера заказчик или организатор закупа уведомляют потенциальных поставщиков, принявших участие в тендере, о результатах тендера путем размещения протокола итогов на интернет-ресурсе заказчика или организатора закупа.

Протокол об итогах тендера размещается на интернет-ресурсе заказчика или организатора закупа. Организатор закупа в течение 3 (трех) календарных дней со дня подведения итогов направляет заказчику заверенные копии протокола итогов закупа и техническую спецификацию лекарственных средств и (или) медицинских изделий победителя.

19. Заключение договора закупа

Заказчик в течение пяти календарных дней со дня подведения итогов тендера либо получения итогов закупа от организатора закупа направляет потенциальному поставщику подписанный договор закупа или договор на оказание фармацевтических услуг, составляемый по формам, утвержденным уполномоченным органом в области здравоохранения.

1. В течение десяти рабочих дней со дня получения договора победитель тендера подписывает его либо письменно уведомляет заказчика о несогласии с его условиями или отказе от подписания.

Непредставление в указанный срок подписанного договора или уведомления о несогласии с условиями считается отказом от его заключения. Срок разрешения разногласий не превышает двух рабочих дней.

2. Договор закупа или договор на оказание фармацевтических услуг вступают в силу со дня подписания его уполномоченными представителями сторон, если иное не предусмотрено законодательными актами Республики Казахстан.

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

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

5. Внесение изменения в заключенный договор при условии неизменности состава или характеристики лекарственного средства и (или) медицинского изделия, явившихся основой для выбора поставщика, допускается:

- 1) по взаимному согласию сторон в части уменьшения цены на лекарственные средства и (или) медицинские изделия и, соответственно, цены договора;
- 2) по взаимному согласию сторон в части уменьшения объема лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтических услуг.

Допускается проведение переговоров заказчиком либо организатором закупа с потенциальным поставщиком, признанным победителем тендера, с целью уменьшения цены лекарственных средств и (или) медицинских изделий либо фармацевтической услуги до подписания договора закупа и договора на оказание фармацевтических услуг с применением аудио- и видеофиксации. Потенциальный поставщик принимает решение по своему усмотрению о согласии или несогласии на уменьшение цены лекарственных средств и (или) медицинских изделий или фармацевтической услуги, что не является основанием для отказа заказчиком либо организатором закупа в подписании договора с потенциальным поставщиком, признанным победителем тендера.

20. Гарантийное обеспечение исполнения договора

1. Содержание, форма и условия внесения гарантийного обеспечения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг (далее – гарантийное обеспечение) определяются заказчиком или организатором закупа в соответствии с положениями настоящих Правил и подлежат включению в тендерную документацию, договор закупа или договор на оказание фармацевтических услуг.

2. Гарантийное обеспечение составляет три процента от цены договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг и представляется в виде:

- 1) гарантийного взноса в виде денежных средств, размещаемых в банке, обслуживающем заказчика;
- 2) банковской гарантии, выданной в соответствии с нормативными правовыми актами Национального Банка Республики Казахстан по форме, согласно приложению 10 к настоящим Правилам. Гарантийное обеспечение в виде гарантийного взноса денежных средств вносится потенциальным поставщиком на соответствующий счет заказчика.

3. Гарантийное обеспечение не вносится, если цена договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг не превышает двухтысячекратного размера месячного расчетного показателя на соответствующий финансовый год.

4. Гарантийное обеспечение исполнения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг вносится поставщиком не позднее 10 (десяти) рабочих дней со дня его вступления в силу, если им не предусмотрено иное.

5. Гарантийное обеспечение исполнения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг не возвращается заказчиком поставщику при:

- 1) расторжении договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг в связи с неисполнением или ненадлежащим исполнением поставщиком договорных обязательств;
- 2) неисполнении или исполнении ненадлежащим образом своих обязательств по договору поставки (нарушение сроков поставки и нарушение других условий договора);
- 3) неуплате штрафных санкций за неисполнение или ненадлежащее исполнение условий, предусмотренных договором закупа или договором на оказание фармацевтических услуг.

21. Поддержка отечественного товаропроизводителя

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

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

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

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

2) регистрационным удостоверением на лекарственное средство или медицинское изделие, выданным в соответствии с приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 9 февраля 2021 года № КР ДСМ-16 "Об утверждении правил государственной регистрации, перерегистрации лекарственного средства или медицинского изделия, внесения изменений в регистрационное досье лекарственного средства или медицинского изделия" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 22175), с указанием отечественного товаропроизводителя в качестве производителя. При заключении договора или дополнительного соглашения к долгосрочному договору поставки отечественный товаропроизводитель на поставляемые лекарственные средства и медицинские изделия предоставляет сертификат о происхождении лекарственных средств, медицинских изделий для внутреннего обращения "СТ-KZ".

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

1) лицензией на фармацевтическую деятельность по производству лекарственных средств и (или) медицинских изделий;

2) регистрационным удостоверением, соответствующих решению Совета ЕАЭС от 3 ноября 2016 года № 78 "О Правилах регистрации и экспертизы лекарственных средств для медицинского применения" и решению Совета ЕАЭС от 12 февраля 2016 года № 46 "О Правилах регистрации и экспертизы безопасности, качества и эффективности медицинских изделий".).

22. Заключительные положения

1. Содержание, форма и условия внесения гарантийного обеспечения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг (далее – гарантийное обеспечение) определяются заказчиком или организатором закупа в соответствии с положениями Правил и подлежат включению в тендерную документацию, договор закупа или договор на оказание фармацевтических услуг.

2. Гарантийное обеспечение составляет три процента от цены договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг и представляется в виде:

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

2) банковской гарантии, выданной в соответствии с нормативными правовыми актами Национального Банка Республики Казахстан по форме, согласно приложению 10 к настоящим Правилам. Гарантийное обеспечение в виде гарантийного взноса денежных средств вносится потенциальным поставщиком на соответствующий счет заказчика.

Гарантийное обеспечение не вносится, если цена договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг не превышает двухтысячекратного размера месячного расчетного показателя на соответствующий финансовый год.

4. Гарантийное обеспечение исполнения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг вносится поставщиком не позднее десяти рабочих дней со дня его вступления в силу, если им не предусмотрено иное.

5. Гарантийное обеспечение исполнения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг не возвращается заказчиком поставщику в случаях:

1) расторжения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг в связи с неисполнением или ненадлежащим исполнением поставщиком договорных обязательств;

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

3) неуплаты штрафных санкций за неисполнение или ненадлежащее исполнение, предусмотренных договором закупа или договором на оказание фармацевтических услуг.

6. Если поставщик не исполнил или исполнил ненадлежащим образом (нарушение сроков поставки, поставка некачественных изделий медицинского назначения и медицинских изделий, нарушение других условий договора) свои обязательства по договору и (или) не уплатил штрафные санкции, предусмотренные договором, то организатор закупок удерживает внесенное поставщиком обеспечение исполнения договора в соответствии с **гражданским законодательством** Республики Казахстан.

7. Вскрытые тендерные заявки не возвращаются потенциальным поставщикам. Исключением может быть оригинал банковской гарантии, при этом организатор тендера должен сохранить копию данного документа, заверенного организатором тендера.

8. Материалы проведенного закупа хранятся в порядке, установленном соответствующей номенклатурой дел организатора закупок.

Перечень лотов

N лота	Наименование	Единица измерения	Кол-во, объем	сроки и условия поставки			Цена, выделенная, тенге за ед	Общая сумма, выделенная для закупок способом тендера, тенге
				Условия поставки (в соответствии с ИНКОТЕРМС 2020)	Срок поставки товаров	Место поставки товаров		
1	Аспирационные и инъекционные фильтр-канюли	штука	15 000	DDP пункт назначения	по заявке Заказчика, в течении 3 (трех) календарных дней	город Алматы, Ауэзовский район, ул. Жубанова, 11	813,00	12 195 000,00
2	Краник запорный	штука	6 000	DDP пункт назначения	по заявке Заказчика, в течении 3 (трех) календарных дней	город Алматы, Ауэзовский район, ул. Жубанова, 11	190,00	1 140 000,00
3	Заглушка с инъекционной мембраной (без латекса)	штука	5 000	DDP пункт назначения	по заявке Заказчика, в течении 3 (трех) календарных дней	город Алматы, Ауэзовский район, ул. Жубанова, 11	120,00	600 000,00
4	Канюля внутривенная с катетером и инъекционным клапаном размером 14G	штука	100	DDP пункт назначения	по заявке Заказчика, в течении 3 (трех) календарных дней	город Алматы, Ауэзовский район, ул. Жубанова, 11	95,00	9 500,00
5	Канюля внутривенная с катетером и инъекционным клапаном размером 16G	штука	8 000	DDP пункт назначения	по заявке Заказчика, в течении 3 (трех) календарных дней	город Алматы, Ауэзовский район, ул. Жубанова, 11	95,00	760 000,00
6	Канюля внутривенная с катетером и инъекционным клапаном размером 18G	штука	3 000	DDP пункт назначения	по заявке Заказчика, в течении 3 (трех) календарных дней	город Алматы, Ауэзовский район, ул. Жубанова, 11	95,00	285 000,00
7	Канюля внутривенная с катетером и инъекционным клапаном размером 20G	штука	100	DDP пункт назначения	по заявке Заказчика, в течении 3 (трех) календарных дней	город Алматы, Ауэзовский район, ул. Жубанова, 11	95,00	9 500,00
8	Канюля внутривенная с катетером и инъекционным клапаном размером 22G	штука	100	DDP пункт назначения	по заявке Заказчика, в течении 3 (трех) календарных дней	город Алматы, Ауэзовский район, ул. Жубанова, 11	95,00	9 500,00
9	Канюля внутривенная с катетером и инъекционным клапаном размером 24G	штука	25 000	DDP пункт назначения	по заявке Заказчика, в течении 3 (трех) календарных дней	город Алматы, Ауэзовский район, ул. Жубанова, 11	95,00	2 375 000,00
10	Удлинитель для инфузионных насосов 150 см прозрачный	штука	15 000	DDP пункт назначения	по заявке Заказчика, в течении 3 (трех) календарных дней	город Алматы, Ауэзовский район, ул. Жубанова, 11	220,00	3 300 000,00
11	Марля медицинская	Метр	40 000	DDP пункт назначения	по заявке Заказчика, в течении 3 (трех) календарных дней	город Алматы, Ауэзовский район, ул. Жубанова, 11	160,00	6 400 000,00
12	Носовые канюли с трубкой, длиной (м): 2,1 для подачи увлажненного кислорода для новорожденных	штука	4 500	DDP пункт назначения	по заявке Заказчика, в течении 3 (трех) календарных дней	город Алматы, Ауэзовский район, ул. Жубанова, 11	1 300,00	5 850 000,00
13	Конфигурируемые соединители	штука	75	DDP пункт назначения	по заявке Заказчика, в течении 3 (трех) календарных дней	город Алматы, Ауэзовский район, ул. Жубанова, 11	1 834,00	137 550,00

14	Маска анестезиологическая для новорожденных с преднадутой манжетой размер 1	штука	1 000	DDP пункт назначения	по заявке Заказчика, в течении 3 (трех) календарных дней	город Алматы, Ауэзовский район, ул. Жубанова, 11	1 645,00	1 645 000,00
15	Маска анестезиологическая для новорожденных с преднадутой манжетой размер 0	штука	1 000	DDP пункт назначения	по заявке Заказчика, в течении 3 (трех) календарных дней	город Алматы, Ауэзовский район, ул. Жубанова, 11	1 645,00	1 645 000,00
16	Маска назальная CPAP размер S	штука	100	DDP пункт назначения	по заявке Заказчика, в течении 3 (трех) календарных дней	город Алматы, Ауэзовский район, ул. Жубанова, 11	1 100,00	110 000,00
17	Маска назальная CPAP размер M	штука	100	DDP пункт назначения	по заявке Заказчика, в течении 3 (трех) календарных дней	город Алматы, Ауэзовский район, ул. Жубанова, 11	1 100,00	110 000,00
18	Маска кислородная для взрослых с носовым зажимом и трубкой	штука	4 000	DDP пункт назначения	по заявке Заказчика, в течении 3 (трех) календарных дней	город Алматы, Ауэзовский район, ул. Жубанова, 11	850,00	3 400 000,00
19	Система (мешок типа Амбу) для ручного искусственного дыхания (ИВЛ), с клапаном давления, для взрослых, объем 1500 мл. С наличием монолитной ручки для оказания реанимационных манипуляции одной рукой и наличием встроенного предохранительного клапана сброса. Маска размер 5	штука	150	DDP пункт назначения	по заявке Заказчика, в течении 3 (трех) календарных дней	город Алматы, Ауэзовский район, ул. Жубанова, 11	13 650,00	2 047 500,00
20	Система (мешок типа Амбу) для ручного искусственного дыхания (ИВЛ), с клапаном давления, для новорожденных, объем 280 мл. С наличием монолитной ручки для оказания реанимационных манипуляции одной рукой и наличием встроенного предохранительного клапана сброса. Маска размер 1	штука	1 500	DDP пункт назначения	по заявке Заказчика, в течении 3 (трех) календарных дней	город Алматы, Ауэзовский район, ул. Жубанова, 11	16 298,00	24 447 000,00
21	Система (мешок типа Амбу) для ручного искусственного дыхания (ИВЛ), с клапаном давления, для новорожденных, объем 550 мл. С наличием монолитной ручки для оказания реанимационных манипуляции одной рукой и наличием встроенного предохранительного клапана сброса. Маска размер 1	штука	300	DDP пункт назначения	по заявке Заказчика, в течении 3 (трех) календарных дней	город Алматы, Ауэзовский район, ул. Жубанова, 11	16 298,00	4 889 400,00
22	Камера увлажнителя с поплавковой системой и с функцией автоматического самозаполнения	штука	1 000	DDP пункт назначения	по заявке Заказчика, в течении 3 (трех) календарных дней	город Алматы, Ауэзовский район, ул. Жубанова, 11	11 250,00	11 250 000,00
23	Дыхательный вирусно-бактериальный теплооблагодотделительный фильтр с электростатической мембраной и антиокклюзионным механизмом, с портом для проведения газоанализа для новорожденных	штука	2 500	DDP пункт назначения	по заявке Заказчика, в течении 3 (трех) календарных дней	город Алматы, Ауэзовский район, ул. Жубанова, 11	2 354,00	5 885 000,00
24	Назальная канюля для назального CPAP для новорожденных, размер M	штука	1 500	DDP пункт назначения	по заявке Заказчика, в течении 3 (трех) календарных дней	город Алматы, Ауэзовский район, ул. Жубанова, 11	750,00	1 125 000,00
25	Назальная канюля для назального CPAP для новорожденных, размер S	штука	1 500	DDP пункт назначения	по заявке Заказчика, в течении 3 (трех) календарных дней	город Алматы, Ауэзовский район, ул. Жубанова, 11	750,00	1 125 000,00

26	Держатель-фиксатор для шлангов дыхательного контура шапочка, размер 3 (28-30см), цвет голубой	штука	500	DDP пункт назначения	по заявке Заказчика, в течении 3 (трех) календарных дней	город Алматы, Ауэзовский район, ул. Жубанова, 11	5 888,00	2 944 000,00
27	Держатель-фиксатор для шлангов дыхательного контура шапочка, размер 4 (30-32см), цвет светло-оранжевый	штука	400	DDP пункт назначения	по заявке Заказчика, в течении 3 (трех) календарных дней	город Алматы, Ауэзовский район, ул. Жубанова, 11	5 888,00	2 355 200,00
28	Держатель-фиксатор для шлангов дыхательного контура шапочка, размер 2 (26-28см), цвет жёлтый	штука	200	DDP пункт назначения	по заявке Заказчика, в течении 3 (трех) календарных дней	город Алматы, Ауэзовский район, ул. Жубанова, 11	5 888,00	1 177 600,00
29	Дыхательный контур реанимационный для новорожденных (шт) SLE	штука	30	DDP пункт назначения	по заявке Заказчика, в течении 3 (трех) календарных дней	город Алматы, Ауэзовский район, ул. Жубанова, 11	25 300,00	759 000,00
30	Дыхательный контур анестезиологический для, новорожденных с влагосборником для назального СРАР, длина 1,6м/0,3м, дополнительный шланг 0,8м	штука	800	DDP пункт назначения	по заявке Заказчика, в течении 3 (трех) календарных дней	город Алматы, Ауэзовский район, ул. Жубанова, 11	16 000,00	12 800 000,00
31	Дыхательный контур для новорожденных в комплекте,с обогревом для назального СРАР,длина 1,6/0,5м с линией для инспираторного порта	штука	30	DDP пункт назначения	по заявке Заказчика, в течении 3 (трех) календарных дней	город Алматы, Ауэзовский район, ул. Жубанова, 11	20 800,00	624 000,00
32	Дыхательный контур анестезиологический для новорожденных с обогревом для назального СРАР, длина 1,6м/0,8м, дополнительный шланг 0,8м	штука	100	DDP пункт назначения	по заявке Заказчика, в течении 3 (трех) календарных дней	город Алматы, Ауэзовский район, ул. Жубанова, 11	21 450,00	2 145 000,00
33	Контур дыхательный гладкоствольный для взрослых	штука	150	DDP пункт назначения	по заявке Заказчика, в течении 3 (трех) календарных дней	город Алматы, Ауэзовский район, ул. Жубанова, 11	9 425,00	1 413 750,00
34	Дыхательный контур анестезиологический для новорожденных	штука	100	DDP пункт назначения	по заявке Заказчика, в течении 3 (трех) календарных дней	город Алматы, Ауэзовский район, ул. Жубанова, 11	9 415,00	941 500,00
35	Контур для новорожденных для аппарата TES	штука	360	DDP пункт назначения	по заявке Заказчика, в течении 3 (трех) календарных дней	город Алматы, Ауэзовский район, ул. Жубанова, 11	15 100,00	5 436 000,00
36	Дыхательный контур неонатальный в комплекте для аппарата Hamilton	штука	800	DDP пункт назначения	по заявке Заказчика, в течении 3 (трех) календарных дней	город Алматы, Ауэзовский район, ул. Жубанова, 11	29 295,00	23 436 000,00
37	Центральный венозный катетер 2Fr/24G	штука	50	DDP пункт назначения	по заявке Заказчика, в течении 3 (трех) календарных дней	город Алматы, Ауэзовский район, ул. Жубанова, 11	52 000,00	2 600 000,00
38	Центральный венозный катетер 1Fr/28G	штука	50	DDP пункт назначения	по заявке Заказчика, в течении 3 (трех) календарных дней	город Алматы, Ауэзовский район, ул. Жубанова, 11	52 000,00	2 600 000,00
39	Набор для комбинированной спинально-эпидуральной анестезии.	штука	400	DDP пункт назначения	по заявке Заказчика, в течении 3 (трех) календарных дней	город Алматы, Ауэзовский район, ул. Жубанова, 11	18 799,00	7 519 600,00
40	Спинальная игла с наконечником типа «Пенсил Пойнт», 27G, в комплекте с интродьюсером.	штука	5 000	DDP пункт назначения	по заявке Заказчика, в течении 3 (трех) календарных дней	город Алматы, Ауэзовский район, ул. Жубанова, 11	4 729,00	23 645 000,00
41	Набор для эпидуральной анестезии с фиксатором.	штука	1 000	DDP пункт назначения	по заявке Заказчика, в течении 3 (трех) календарных дней	город Алматы, Ауэзовский район, ул. Жубанова, 11	8 135,00	8 135 000,00
42	Шовный хирургический рассасывающийся материал (фиолетовый), условным 1, длиной см:	штука	500	DDP пункт назначения	по заявке Заказчика, в течении 3 (трех) календарных дней	город Алматы, Ауэзовский район, ул. Жубанова, 11	1 450,00	725 000,00

	90, с атравматическими иглами, длиной мм: 40.0 кривизна ½ С							
43	Шовный хирургический рассасывающийся материал (фиолетовый), условным 1, длиной см: 90, с атравматическими иглами, длиной мм: 48.0 кривизна ½ С	штука	6 000	DDP пункт назначения	по заявке Заказчика, в течении 3 (трех) календарных дней	город Алматы, Ауэзовский район, ул. Жубанова, 11	1 520,00	9 120 000,00
44	Шовный хирургический рассасывающийся материал (фиолетовый), условным 2, длиной см: 90, с атравматическими иглами, длиной мм: 48.0 кривизна ½ С	штука	15 000	DDP пункт назначения	по заявке Заказчика, в течении 3 (трех) календарных дней	город Алматы, Ауэзовский район, ул. Жубанова, 11	1 520,00	22 800 000,00
45	Шовный хирургический рассасывающийся материал (фиолетовый), условным 2/0, длиной см: 90, с атравматическими иглами, длиной мм: 40.0 кривизна ½ С	штука	500	DDP пункт назначения	по заявке Заказчика, в течении 3 (трех) календарных дней	город Алматы, Ауэзовский район, ул. Жубанова, 11	1 485,00	742 500,00
46	Шовный хирургический рассасывающийся материал (фиолетовый), условным 0, длиной см: 90, с атравматическими иглами, длиной мм: 40.0 кривизна ½ С	штука	500	DDP пункт назначения	по заявке Заказчика, в течении 3 (трех) календарных дней	город Алматы, Ауэзовский район, ул. Жубанова, 11	1 450,00	725 000,00
47	Шовный хирургический рассасывающийся материал (фиолетовый), условным 0, длиной см: 90, с атравматическими иглами, длиной мм: 48.0 кривизна ½ С	штука	500	DDP пункт назначения	по заявке Заказчика, в течении 3 (трех) календарных дней	город Алматы, Ауэзовский район, ул. Жубанова, 11	1 450,00	725 000,00
48	Шовный хирургический рассасывающийся материал (фиолетовый), условным 3/0, длиной см: 75, с атравматическими иглами, длиной мм: 36.0 кривизна ½ С	штука	500	DDP пункт назначения	по заявке Заказчика, в течении 3 (трех) календарных дней	город Алматы, Ауэзовский район, ул. Жубанова, 11	1 450,00	725 000,00
49	Изотонический раствор Isotonac 4 (Isotonac 4)	канистра	245	DDP пункт назначения	по заявке Заказчика, в течении 3 (трех) календарных дней	город Алматы, Ауэзовский район, ул. Жубанова, 11	66 720,00	16 346 400,00
50	Промывающий реагент Cleanac (Cleanac)	бутылка	40	DDP пункт назначения	по заявке Заказчика, в течении 3 (трех) календарных дней	город Алматы, Ауэзовский район, ул. Жубанова, 11	56 800,00	2 272 000,00
51	Лизирующий реагент Hemolynac 3N (Hemolynac 3N)	бутылка	10	DDP пункт назначения	по заявке Заказчика, в течении 3 (трех) календарных дней	город Алматы, Ауэзовский район, ул. Жубанова, 11	99 800,00	998 000,00
52	Очищающий реагент Cleanac 3 (Cleanac 3)	бутылка	50	DDP пункт назначения	по заявке Заказчика, в течении 3 (трех) календарных дней	город Алматы, Ауэзовский район, ул. Жубанова, 11	38 200,00	1 910 000,00
53	Лизирующий реагент Hemolynac 5 (Hemolynac 5)	флакон	40	DDP пункт назначения	по заявке Заказчика, в течении 3 (трех) календарных дней	город Алматы, Ауэзовский район, ул. Жубанова, 11	63 600,00	2 544 000,00
54	Термопринтерная бумага для гематологических анализаторов серии MEK с встроенным принтером	упаковка	12	DDP пункт назначения	по заявке Заказчика, в течении 3 (трех) календарных дней	город Алматы, Ауэзовский район, ул. Жубанова, 11	35 400,00	424 800,00
55	Контрольная кровь гематология MEK 5DL (низкий), MEK 5DN (нормальный), MEK 5DH (высокий)	упаковка	8	DDP пункт назначения	по заявке Заказчика, в течении 3 (трех) календарных дней	город Алматы, Ауэзовский район, ул. Жубанова, 11	163 700,00	1 309 600,00

[illegible]

Утверждено
Приказом и.о.директора
КГП на ПХВ «Городской перинатальный центр»
Управления общественного здравоохранения города Алматы
№20-ГЗ от «25» марта 2024 года

И.о.директора _____ Аймагамбетова А.С.

Приложение 2
к Тендерной документации

ТЕХНИЧЕСКАЯ СПЕЦИФИКАЦИЯ

N лота	Наименование	Техническая спецификация
1	Аспирационные и инъекционные фильтр-канюли	Аспирационные и инъекционные фильтр-канюли для многодозных флаконов объемом 3 - 1000 мл. Стандартный наконечник с антибактериальным воздушным фильтром не менее 0,45 мкм не более 0,50 мкм, площадь фильтрации не менее 2,5 кв.см не более 2,6 кв.см, с фильтром тонкой очистки не менее 5 мкм не более 6 мкм, площадь фильтрации 2,5 кв.см не более 2,6 кв.см должно обеспечивать скорость потока не менее >300 мл/мин не более >300 мл/мин, с синей цветовой кодировкой. Резистентный к давлению 2 бар после 200 активаций. Корпус: стиролакрилонитрил / акрилонитрилбутадиенстирол. Защитная крышка и защелка из полиэтилена. Фильтр: акриловый сополимер на нейлоновой основе. Не содержит латекс, ПВХ, ДЭГФ. Стерильный, для однократного применения.
2	Краник запорный	Краник трехходовой должно обеспечивать одновременную инфузию нескольких препаратов через один венозный доступ. Корпус трехходового краника – поликарбонат. Рукоятка имеет направляющие стрелки. Скорость потока трехходового краника: не менее 525±10% не более 530±10% выдерживает давление до не менее 5 бар не более 6 бар Предназначены для соединения со стандартными инфузионными линиями.
3	Заглушка с инъекционной мембраной (без латекса)	Инъекционная заглушка для болюсной инъекции, защитная заглушка с разъемом луер-лок для герметичного закрытия портов катетеров и инфузионных линий возможность введения препаратов иглой через встроенную мембрану, не снимаемая заглушка не содержит латекса разъемом Луер-Лок (female) стерильно, для однократного использования
4	Канюля внутривенная с катетером и инъекционным клапаном размером 14G	Инфузионные канюли с инъекционным клапаном для периферического внутривенного доступа 24G, с инъекционным портом и фиксирующими крылышками, на стилете. Ультратонкая силиконизированная игла из нержавеющей стали с конической формой острия. Стерилизована оксидом этилена. Рекомендованное максимальное время использования: не менее 96 часов.
5	Канюля внутривенная с катетером и инъекционным клапаном размером 16G	Инфузионные канюли с инъекционным клапаном для периферического внутривенного доступа 24G, с инъекционным портом и фиксирующими крылышками, на стилете. Ультратонкая силиконизированная игла из нержавеющей стали с конической формой острия. Стерилизована оксидом этилена. Рекомендованное максимальное время использования: не менее 96 часов.
6	Канюля внутривенная с катетером и инъекционным клапаном размером 18G	Инфузионные канюли с инъекционным клапаном для периферического внутривенного доступа 24G, с инъекционным портом и фиксирующими крылышками, на стилете. Ультратонкая силиконизированная игла из нержавеющей стали с конической формой острия. Стерилизована оксидом этилена. Рекомендованное максимальное время использования: не менее 96 часов.
7	Канюля внутривенная с катетером и инъекционным клапаном размером 20G	Инфузионные канюли с инъекционным клапаном для периферического внутривенного доступа 24G, с инъекционным портом и фиксирующими крылышками, на стилете. Ультратонкая силиконизированная игла из нержавеющей стали с конической формой острия. Стерилизована оксидом этилена. Рекомендованное максимальное время использования: не менее 96 часов.
8	Канюля внутривенная с катетером и инъекционным клапаном размером 22G	Инфузионные канюли с инъекционным клапаном для периферического внутривенного доступа 24G, с инъекционным портом и фиксирующими крылышками, на стилете. Ультратонкая силиконизированная игла из нержавеющей стали с конической формой острия. Стерилизована оксидом этилена. Рекомендованное максимальное время использования: не менее 96 часов.

9	Канюля внутривенная с катетером и инъекционным клапаном размером 24G	Инфузионные канюли с инъекционным клапаном для периферического внутривенного доступа 24G, с инъекционным портом и фиксирующими крылышками, на стилете. Ультратонкая силиконизированная игла из нержавеющей стали с конической формой острия. Стерилизована оксидом этилена. Рекомендованное максимальное время использования: не менее 96 часов.
10	Удлинитель для инфузионных насосов 150 см прозрачный	Стерильный, однократного применения. Удлинитель для инфузионного насоса служит как универсальный соединительный элемент. Тип соединения Luer-Lock. Совместимый с инфузионными насосами Infusomat FMS
11	Марля медицинская	Марля медицинская отбеленная, плотность не менее 36 гр./м2. Соответствует ГОСТ 9412-93. Длина рулона не менее 1000 п.м., ширина не менее 90 см. Марля изготовлена из пряжи 100% хлопок. Марля простого полотняного плетения 1/1, число нитей - не менее 18 нитей на квадратный см. Капиллярность не менее 10 см/ч, белизна не менее 80%. Марля намотана в рулон на картонную или пластиковую втулку.
12	Носовые канюли с трубкой, длиной (м): 2,1 для подачи увлажненного кислорода для новорожденных	Трубка дыхательного контура - канюля для длительной и кратковременной подачи кислорода. Канюля назальная для новорождённых с удлинительным шлангом длиной не менее 1,8м, длина всей системы не менее 2,1м, с несскользящим седловидным фиксатором для оптимального позиционирования на губе пациента, зубцы канюли мягкие атравматичные термопластичные изогнутые, 2,0/8,5мм с базой не более 7,0мм, продольноармированный кислородный шланг - исключается запирание канала при перегибе и должно обеспечиваться равномерность потока, с регулировкой и фиксацией положения канюли, соединение с источником - стандартное 6 мм, эластомерное. Соединитель канюли с трубкой зелёного цвета. Материал: имплантационно-нетоксичный поливинилхлорид. Упаковка: индивидуальная, клинически чистая
13	Конфигурируемые соединители	Соединитель контура дыхательного для соединения контура дыхательного с маской, надгортанным воздуховодом, интубационной трубкой и др. с возможностью санации. Соединитель растягивающийся конфигурируемый угловой Superset 22F-22M/15F, с двойным шарниром, с герметичным портом с колпачком «FLIP TOP» не более 7,6мм, мм. С противоскользящим рифлением на внешней поверхности соединителя 22F. Длина не менее 7,0-15,0 см не более 7,5-15,5. Материал: полиэтилен, полипропилен. Упаковка: индивидуальная, клинически чистая. Каждая упаковка снабжена одним воздуховодом надгортанным I-gel для обеспечения проходимости дыхательных путей при наркозе и ИВЛ во время операций, а также, при неудавшейся интубации, в экстренных случаях, может использоваться в качестве проводника и т.п. Прозрачный воздуховод I-gel, вводимый в ротоглотку с мягкой нераздуваемой манжетой из термопластичного гелеподобного эластомера, с блоком надгортанника, с встроенным защитным усилением воздуховода, уплощенная и вогнутая форма проксимальной части воздуховода выполняет роль ротового стабилизатора, с не более 15-миллиметровым коннектором не менее 15М, желудочным каналом с проксимальным портом, размер 4 (для пациентов с массой тела 50-90 кг, для проведения эндотрахеальной трубки не более 7,0мм, для назогастрального зонда 12Fr). Утечка отсутствует (при давлении в контуре до 40 см H2O). Вес не более 58,6 гр.
14	Маска анестезиологическая для новорожденных с преднадутой манжетой размер 1	Маска дыхательного контура анестезиологическая лицевая для проведения масочного наркоза и неинвазивной искусственной вентиляции лёгких, в том числе с системами для ручного искусственного дыхания, с манжетой (ободом) с предварительным наддувом, с прозрачным корпусом, с коннектором соединительным 15М, с устройством фиксации -кольцом маскодержателя с четырьмя фиксаторами, детская малая размер 1. Материал: полипропилен, полиэтилен, не содержит латекса. Упаковка: индивидуальная, клинически чистая, не менее 40 шт. Срок годности (срок гарантии): 5 лет от даты изготовления.
15	Маска анестезиологическая для новорожденных с преднадутой манжетой размер 0	Маска дыхательного контура анестезиологическая лицевая для проведения масочного наркоза и неинвазивной искусственной вентиляции лёгких, в том числе с системами для ручного искусственного дыхания, с манжетой (ободом) с предварительным наддувом, с прозрачным корпусом, с коннектором соединительным 15М, с голубым устройством фиксации - кольцом маскодержателя с четырьмя фиксаторами, неонатальная размер 0. Материал: полипропилен, полиэтилен, не содержит латекса. Упаковка: индивидуальная, клинически чистая, не менее 50 шт. Срок годности (срок гарантии): 5 лет от даты изготовления.
16	Маска назальная CPAP размер S	Маска для вентиляции лёгких для новорожденных для дыхательного контура с универсальным генератором потока. Носовая маска анатомической треугольной формы с лепестковой профилированной манжетой. Монтируется на посадочное место универсального генератора потока. Маска прозрачная, мягкая, атравматичная, размер S малый, цветоиндикация - светло-розовая. Манжета маски лепестковая со сложной конфигурацией в районе верхней части носа, верхняя часть манжеты имеет армирование цилиндрическими (более плотными) вставками - по три с каждой из трёх сторон манжеты, для обеспечения большей герметичности. Основание маски прямоугольное с посадочным размером: Ш=16,8±0,2 мм, Д=10,0±0,2 мм., имеет изгиб для более плотного прилегания при установке контура на пациенте. Материал: силикон, твёрдость по Шору 50. Упаковка: индивидуальная, клинически чистая.
17	Маска назальная CPAP размер M	Маска для вентиляции лёгких для новорожденных для дыхательного контура с универсальным генератором потока. Носовая маска анатомической треугольной формы с лепестковой профилированной манжетой. Монтируется на посадочное место универсального генератора потока. Маска прозрачная, мягкая, атравматичная, размер M средний, цветоиндикация - голубая. Манжета маски лепестковая со сложной конфигурацией в районе верхней части носа, верхняя часть манжеты имеет армирование цилиндрическими (более плотными) вставками - по три с каждой из трёх сторон манжеты, для обеспечения большей герметичности. Основание маски прямоугольное с посадочным размером: не менее Ш=16,8±0,2 мм не более Ш=16,9±0,2 мм, не менее Д=10,0±0,2 мм, не более Д=10,0±0,2 мм имеет изгиб для более плотного прилегания при установке контура на пациенте. Материал: силикон, твёрдость по Шору 50. Упаковка: индивидуальная, клинически чистая.
18	Маска кислородная для взрослых с носовым зажимом и трубкой	Маска кислородная взрослая для кислородотерапии средней концентрации (для потока 5л/мин-35%, 6л/мин-40%, 8л/мин-50%). Корпус маски выполнен по анатомической схеме с уникальной изогнутой в виде гребня конструкцией носовой части, обеспечивающий минимальное «мёртвое пространство» и одновременно конструкция этой части маски придаёт требуемое расположение встроенной манжеты в области носа пациента. Гребневидная носовая часть маски в случае возможной утечки из под манжеты исключает попадание струи кислорода в глаза пациента. Атравматичная манжета анатомического рельефа плоская профилированная, расширяющаяся под подбородок для прилегающего охвата подбородка при наложении на лицо пациента. Подбородочная часть манжеты выполнена по двухступенчатой схеме - «под подбородок» и «на подбородок», обеспечивающей герметизацию при прилегании к лицам пациентов различной анатомии. Манжета в носовой части имеет поперечное внутренне армирование, которое должно обеспечивать плотное, но не травматичное прилегание в наиболее сложной части лица по анатомическому строению. Эластомерный держатель проводится как «под ушами» - не травмируется верхняя часть уха, так и «над ушами» в зависимости от анатомических особенностей головы пациента, с смесеобразующими отверстиями симметричными продольно профилированными лицевыми и подбородочными. Маска с кислородной продольноармированной трубкой длиной не менее 2,0 м. Требуемый состав технологических материалов: полипропилен, полиэтилен. Без ПВХ. Экологически чистая при производстве и утилизации. Упаковка: индивидуальная, клинически чистая.

19	Система (мешок типа Амбу) для ручного искусственного дыхания (ИВЛ) , с клапаном давления, для взрослых, объем 1500 мл. С наличием монолитной ручки для оказания реанимационных манипуляции одной рукой и наличием встроенного предохранительного клапана сброса. Маска размер 5	Реанимационный дыхательный мешок (устройство для ручного искусственного дыхания) для взрослых (вес более 50 кг), Дыхательный мешок с монолитной ручкой для удержания и проведения вентиляции одной рукой и наличием встроенного предохранительного клапана, объём не менее 1,5 л не более 1,6 л, с дыхательным объёмом не менее 1500 мл не более 1550 мл (при сжатии двумя руками) и 800 мл не более 810 мл (при сжатии одной рукой), с реверсивным клапаном, с резервным кислородным мешком и кислородным продольноармированным шлангом длиной 3 м, с эластичным стандартным соединительным коннектором и коннектором резьбовым Male Sure Lock , для подачи кислорода высокой концентрации (при темпе 12 bpm для потока 5 л/мин-50%, 10 л/мин-83%, 15 л/мин-90%), подсоединяемый через штуцер, сопротивление на входе/выходе <3,0см H2O/<3,0см H2O, мертвое пространство н не более 18 мл, с угловым шарнирным коннектором со встроенным клапаном вдоха под маску/ интубационную трубку 22М/15F, маска прозрачная лицевая с клапаном надува и кольцом маскодержателя, размер 5.Материалы: полиэтилен, полипропилен, эластомер. Упаковка индивидуальная, клинически чистая. Срок годности 5 лет от даты изготовления.
20	Система (мешок типа Амбу) для ручного искусственного дыхания (ИВЛ) , с клапаном давления, для новорожденных, объем 280 мл. С наличием монолитной ручки для оказания реанимационных манипуляции одной рукой и наличием встроенного предохранительного клапана сброса. Маска размер 1	Система для ручной искусственной вентиляции легких (Реанимационный дыхательный мешок типа "Амбу") для новорожденных. Объем 280 мл (дыхательный объём при сжатии одной рукой ~ 100 мл). Маска прозрачная, лицевая, с преднаддутой манжетой и кольцом маскодержателя (размер 1). Реверсивный клапан. Резервный кислородный мешок. Кислородный продольноармированный шланг (длина 3 м.). Мертвое пространство 18 мл. Угловой шарнирный коннектор (22М/15F) со встроенным предохранительным клапаном сброса давления (40 см H2O) и клапаном вдоха. Материалы: полиэтилен, полипропилен, эластомер. Упаковка: индивидуальная, клинически чистая. Срок годности (срок гарантии): 5 лет от даты изготовления.
21	Система (мешок типа Амбу) для ручного искусственного дыхания (ИВЛ) , с клапаном давления, для новорожденных, объем 550 мл. С наличием монолитной ручки для оказания реанимационных манипуляции одной рукой и наличием встроенного предохранительного клапана сброса. Маска размер 1	Система для ручной искусственной вентиляции легких (Реанимационный дыхательный мешок типа "Амбу") для детей. Объем не менее 550 мл не более 560 мл (дыхательный объём при сжатии одной рукой не менее ~ 300мл не более ~ 305 мл). Маска прозрачная, лицевая, с преднаддутой манжетой и кольцом маскодержателя (размер 1). Реверсивный клапан. Резервный кислородный мешок. Кислородный продольноармированный шланг (длина не менее 3 м. не более 3,1 м). Мертвое пространство не менее 18 мл. не более 19 мл. Наличие угловой шарнирный коннектор (22М/15F) со встроенным предохранительным клапаном сброса давления (40 см H2O) и клапаном вдоха. Материалы: полиэтилен, полипропилен, эластомер. Упаковка: индивидуальная, клинически чистая.
22	Камера увлажнителя с поплавковой системой и с функцией автоматического самозаполнения	Увлажнитель-камера увлажнения для увлажнителей. Для реализации схемы активного увлажнения включается в контур. Камера с автоматическим заполнением. Компрессионный объём (пустая камера) не менее 556 мл, применима при давлении до 140см H2O и потоке до 180л/мин. Сопротивление (пустая камера) при потоке 60 л/мин не более 0,4 мбар, комплаенс не более 0,5 мл/мбар, утечка - 0,0 мл/мин, выход влаги при температуре 37°C при потоке 40 л/мин не менее 44 мг/л. Рабочее тело - дистиллированная вода: максимальный уровень 144 мл, минимальный - 53 мл. Подогреваемое алюминиевое днище с антипригарным покрытием. Установочный диаметр днища 121±0,25 мм. /Наличие прозрачного корпуса с антипригарным покрытием днища, с двумя вход/выход соединительными коннекторами не менее 22мм (М) не более 23мм (М), с градуировкой минимум/максимум, с поплавком уровня, с трубкой подачи жидкости с иглой (с предохранительным колпачком) и портом выравнивания давления, с зажимом ручного заполнения. Высота камеры не менее 91,75±0,25 мм не более 91,80±0,26 мм. Наличие в конструкции автоматическая двухступенчатая поплачковая клапанная система дозирования: основной поплавок из пористого материала с силиконовым прижимным клапаном и вспомогательный поплавок на трёх опорах, поднимающий основной поплавок при переливе в камере, создавая дополнительное прижатие силиконового клапана. Масса основного поплавка не менее 11,45+0,35-0,4 г. не более 11,50+0,36-0,41 г. Диаметр основания основного поплавка не более 47±0,5 мм. Для турбулизации потока система из четырёх П-образных изогнутых ламелей и рассекателей потока под входным и выходным патрубками. Вода должна подаваться по трубке с иглой (с предохранительным колпачком) и портом выравнивания давления. Заглушка для патрубков входа - выхода имеет игольчатые упоры, удерживающие вспомогательный поплавок в транспортном положении. для дистанционного контроля уровня жидкости служит поплавок уровня в виде кольца. Материалы: PP, LDPE, HDPE, PC, PVC, силикон, алюминий. Упаковка индивидуальная, клинически чистая. Камера увлажнителя универсальная для использования в составе в аппарате ИВЛ, совместима с увлажнителем производстваФишер и Пайкел Хэлскеа, MR850, MR410, имеющихся у заказчика. Для активного подогрева и увлажнения газов, подаваемых пациенту в процессе искусственной вентиляции лёгких с ручным заполнением. Эффективный объём не менее 240мл, для высокочастотной вентиляции и для неонатального применения при давлении не менее 140см H2O и потоке не менее 80 л/мин. Материалы: полипропилен, полиэтилен, алюминий.
23	Дыхательный вирусно-бактериальный теплооблагодительный фильтр с электростатической мембраной и антиокклюзионным механизмом, с портом для проведения газоанализа для новорожденных	Фильтр дыхательный вирусно-бактериальный теплооблагодительный для новорожденных с электростатической мембраной с портом Луер Лок, с проксимально расположенной HMEF мембраной, с антиокклюзионным механизмом, наличие соединения 22F/15M - 22М/15F. Эффективность фильтрации не менее 99,99 %, сопротивление потоку (30л/мин) не более 1,0см H2O, возврат влаги не менее 23 мг H2O/л, объем не более 34мл, масса не более 19г, минимальный дыхательный объем 100мл. Эффективное время работы не менее 24 часа.Материал: полипропилен, акрил, керамика. Каждая упаковка, состоящая из не менее 100 шт, снабжена одним фильтром с механической мембраной для защиты аппаратов ИВЛ и кислородных концентраторов. Эффективность фильтрации не менее 99,9999%, сопротивление потоку при 30 л/мин не более 0,7 см H2O, объем не более 120 мл, масса не более 56 г, минимальный дыхательный объем не менее 200 мл. Эффективное время работы до не менее 168 часов. Материал: полипропилен, неорганические керамические волокна гидрофобные.
24	Назальная канюля для назального СРАР для новорожденных, размер М	Назальная канюля для новорожденных для дыхательного контура с универсальным генератором потока. Назальная канюля с прямоугольным основанием. Монтируется на посадочное место универсального генератора потока. Канюля прозрачная, мягкая, атраматичная, размер М средний, цветоиндикация - светло-голубая, с двумя зубцами цилиндрической формы с расширяющимся основанием диаметр не более 4мм, длина не более 6мм. Посадочный размер основания канюли: Ш1=16,8±0,2 мм, Д=10,0±0,2 мм. Канюля снабжена боковыми треугольными лепестками для смягчения воздействия форм универсального генератора на носовую область пациента. Лепестки расположены под углом 45±1 град. к основанию канюли, длина лепестка не более 6,0мм. Материал: силикон, твердость по Шору 50. Упаковка: индивидуальная, клинически чистая.

25	Назальная канюля для назального СРАР для новорожденных, размер S	Назальная канюля для новорожденных для дыхательного контура с универсальным генератором потока. Назальная канюля с прямоугольным основанием. Монтируется на посадочное место универсального генератора потока. Канюля должна быть прозрачная, мягкая, атравматичная, размер S малый, цветоиндикация - светло-розовая, с двумя зубцами цилиндрической формы с расширяющимся основанием диаметр не более 3мм, длина не менее 5мм. Посадочный размер основания канюли: не менее Ш=16,8±0,2 мм, Д=10,0±0,2 мм не более Ш=16,9±0,3 мм, Д=10,5±0,3 мм. Канюля должна быть снабжена боковыми треугольными лепестками для смягчения воздействия форм универсального генератора на носовую область пациента. Лепестки расположены под углом не менее 45±1 градусов не более 45±1 . к основанию канюли, длина лепестка не более 5,5мм. Материал: силикон, твёрдость по Шору 50. Упаковка: индивидуальная, клинически чистая.
26	Держатель-фиксатор для шлангов дыхательного контура шапочка, размер 3 (28-30см), цвет голубой	Держатель-фиксатор для шлангов дыхательного контура nFlow. Открытая шапочка размер 3 для пациентов с окружностью головы от 28 до 30 см, цвет голубой. Шапочка имеет атравматичный подворот шириной не менее 27мм, выполнена из высококачественного хлопчатобумажного материала. Имеет простроченную зону (двойная строчка шириной не более 5мм) для усиления подвязочной зоны. Проксимальная открытая часть шапочки имеет треугольные обработанные концы соответствующей цветоиндикации (края обработаны белой нитью). Концы завязываются после установки контура для фиксации всей схемы. На подвороте с внешней стороны расположена крепёжная лента на липучке с демпфирующей прокладкой из мягкого материала для снижения давления контура на лицо пациента. В средней части маски пришиты две ленты - липучки для фиксирования отходящих от универсального генератора магистралей (трубок) после установки контура. Материал: хлопок, полиэтилен (липучки). Упаковка: индивидуальная, клинически чистая.
27	Держатель-фиксатор для шлангов дыхательного контура шапочка, размер 4 (30-32см), цвет светло-оранжевый	Держатель-фиксатор для шлангов дыхательного контура - шапочка. Открытая шапочка размер 4 для пациентов с окружностью головы от 30 до 32 см, цвет оранжевый. Шапочка имеет атравматичный подворот шириной не менее 27мм, выполнена из высококачественного хлопчатобумажного материала. Имеет простроченную зону (двойная строчка шириной не более 5мм) для усиления подвязочной зоны. Проксимальная открытая часть шапочки имеет треугольные обработанные концы соответствующей цветоиндикации (края обработаны белой нитью). Концы завязываются после установки контура для фиксации всей схемы. На подвороте с внешней стороны расположена крепёжная лента на липучке с демпфирующей прокладкой из мягкого материала для снижения давления контура на лицо пациента. В средней части маски пришиты две ленты - липучки для фиксирования отходящих от универсального генератора магистралей (трубок) после установки контура. Материал: хлопок, полиэтилен (липучки). Упаковка: индивидуальная, клинически чистая.
28	Держатель-фиксатор для шлангов дыхательного контура шапочка, размер 2 (26-28см), цвет жёлтый	Держатель-фиксатор для шлангов дыхательного контура nFlow. Открытая шапочка размер 2 для пациентов с окружностью головы от 26 до 28см, цвет жёлтый. Шапочка имеет атравматичный подворот шириной не менее 27мм, выполнена из высококачественного хлопчатобумажного материала. Имеет простроченную зону (двойная строчка шириной не более 5мм) для усиления подвязочной зоны. Проксимальная открытая часть шапочки имеет треугольные обработанные концы соответствующей цветоиндикации (края обработаны белой нитью). Концы завязываются после установки контура для фиксации всей схемы. На подвороте с внешней стороны расположена крепёжная лента на липучке с демпфирующей прокладкой из мягкого материала для снижения давления контура на лицо пациента. В средней части маски пришиты две ленты - липучки для фиксирования отходящих от универсального генератора магистралей (трубок) после установки контура. Материал: хлопок, полиэтилен (липучки). Упаковка: индивидуальная, клинически чистая.
29	Дыхательный контур реанимационный для новорожденных (шт) SLE	Контур дыхательный неонатальный для соединения пациента с аппаратами ИВЛ SLE 4000/5000. Внутренний диаметр шлангов 10мм, длина шлангов вдоха/выдоха 1,6м, материал шлангов гофрированный, с проводом обогрева в канале вдоха , с встроенным в жестком соединителе (22F на камеру увлажнителя) электроразъёмом, с двойной контактной группой и направляющим приливом, с портами 7,6мм на Y-образном жестком угловом соединителе на пациента и в канале вдоха, с герметизирующими "not loosing" заглушками, снабжённом внутренней тест- защитной заглушкой, с разборным самогерметизирующимся влагосорбником, клапан влагосорбника пружинный шариковый, обеспечивающий герметизацию воздушного канала при любом положении инспираторного и экспираторного потоков имеет патрубки: подключения магистрали свежего потока (инспираторный поток), патрубок отвода газов (экспираторный поток) с отводящим шлангом растягивающимся SuperSet диаметром 10мм длиной 0,8 м и патрубок подключения линии мониторинга давления с подключённой линией длиной 1, 6м с стыковочным разъемом к аппаратуре "вставляемый Луер лок". Шланг выдоха выполнен из шланга Super Set и имеет малые порты для предупреждения превышения давления при закупорке. К универсальному генератору может подключаться назальная канюля или назальная маска. Посадочное место для канюли или маски - прямоугольная ниша 12*17мм. В нижней части генератора закреплены две подвязки длиной 14 см для фиксации генератора через отверстия шапочки. В комплект контура входят: гофрированный дополнительный дыхательный шланг длиной 0,8м для включения в контур камеры увлажнения; ленточный имеритель окружности головы для выбора шапочки с цветовой маркировкой размера и круглый шаблон для подбора размера канюди или маски. Материал: полиэтилен, полипропилен, хлопок, силикон. Упаковка: индивидуальная, клинически чистая Каждая упаковка, состоящая из 15 контуров, снабжена одним надгортанным воздуховодом i-gel с гелевой термопластичной нераздувной манжетой анатомической формы с дополнительным портом оксигенации, головным фиксатором, блокаторм надгортанника и желудочным зондом 12Fr. В тело воздуховода встроен защитный усилитель с коннектором 15M для подсоединения к дыхательному контуру. На корпусе воздуховода отображается информация о размере изделия, весе пациента, референсная маркировка положения воздуховода по отношению к голосовой щели.
30	Дыхательный контур анестезиологический для, новорожденных с влагосорбником для назального СРАР, длина 1,6м/0,3м, дополнительный шланг 0,8м	Дыхательный контур реанимационный для новорожденных с влагосорбником для назального СРАР. Дыхательный контур nFlow однолинейный, общая длина 1,6м состоит из гофрированного шланга с влагосорбником диаметром 15мм, длиной 1,2м, переходящим в трубку диаметром 6мм длиной 0,3м, подводящей поток к универсальному генератору СРАР. Влагосорбник разборный с поворотным клапаном, обеспечивающий герметичность в любом положении. Универсальный генератор СРАР - генератор с переменным потоком - схемой разобщения инспираторного и экспираторного потоков имеет патрубки: подключения магистрали свежего потока (инспираторный поток), патрубок отвода газов (экспираторный поток) с отводящим шлангом растягивающимся SuperSet диаметром 10мм длиной 0,8 м и патрубок подключения линии мониторинга давления с подключённой линией длиной 1, 6м с стыковочным разъемом к аппаратуре "вставляемый Луер лок". Шланг выдоха выполнен из шланга Super Set и имеет малые порты для предупреждения превышения давления при закупорке. К универсальному генератору может подключаться назальная канюля или назальная маска. Посадочное место для канюли или маски - прямоугольная ниша 12*17мм. В нижней части генератора закреплены две подвязки длиной 14 см для фиксации генератора через отверстия шапочки. В комплект контура входят: гофрированный дополнительный дыхательный шланг длиной 0,8м для включения в контур камеры увлажнения; ленточный имеритель окружности головы для выбора шапочки с цветовой маркировкой размера и круглый шаблон для подбора размера канюди или маски. Материал: полиэтилен, полипропилен, хлопок, силикон. Упаковка: индивидуальная, клинически чистая Каждая упаковка, состоящая из 15 контуров, снабжена одним надгортанным воздуховодом i-gel с гелевой термопластичной нераздувной манжетой анатомической формы с дополнительным портом оксигенации, головным фиксатором, блокаторм надгортанника и желудочным зондом 12Fr. В тело воздуховода встроен защитный усилитель с коннектором 15M для подсоединения к дыхательному контуру. На корпусе воздуховода отображается информация о размере изделия, весе пациента, референсная маркировка положения воздуховода по отношению к голосовой щели.

31	Дыхательный контур для новорожденных в комплекте,с обогревом для назального СРАР,длина 1,6/0,5м с линией для инспираторного порта	Контур дыхательный неонатальный в комплекте для соединения пациента в режимах ИВЛ и назального СРАР, специализирован для аппарата ИВЛ "FABIAN". Контур модульный: модуль пациента - шланги диаметр 10мм длина 400мм на Y-образном соединителе 10M-15F-10M, соединения шарнирные, порт 7,6мм; модуль аппарата - шланг вдоха диаметр 15мм длина 1200мм с проводом обогрева и встроенным электроразъёмом в жестком соединителе (22F на камеру увлажнителя и аппарат) , портами 7,6мм на соединителе на камеру увлажнения и шланге вдоха (снабжены внутренними заглушками); шланг выдоха разъёмный (две равных части) диаметр шлангов 10мм общая длина 800мм, с разборным самогерметизирующимся влагосборником, клапан влагосборника поворотного типа, обеспечивающий герметизацию воздушного канала при любом положении влагосборника. В комплекте дополнительный шланг диаметр 10мм длина 0,5м соединения 22F и угловой соединитель 22F-22M. Шланги с цветовой индикацией вдоха/выдоха. Материал: полиэтилен, полипропилен. Дыхательный контур реанимационный для новорожденных с обогревом для назального СРАР с линией для инспираторного тракта с портом для аппарата Fabian. Дыхательный контур nFlow однолинейный, общая длина не менее 1,6м состоит из гофрированного шланга с обогревом диаметром 15мм, длиной не менее 1,2м, переходящим в трубку диаметром 6мм длиной не менее 0,5м, подводящей поток к универсальному генератору СРАР. Провод обогрева спиральный (витой), примыкающий к внутренним стенкам для равномерного прогрева. Разъём питания провода обогрева вмонтирован в жесткий соединитель 22F на камеру увлажнения увлажнителя. Соединитель имеет температурный порт 7,6мм с герметизирующей вставкой. Аналогичный температурный порт располагается на дистальном конце гофрированного шланга. Универсальный генератор СРАР - генератор с переменным потоком - имеет патрубки: подключения магистрали свежего потока, патрубков отвода газов с отводящим шлангом растягивающимся SuperSet диаметром 10мм длиной не менее 0,8 м и патрубок подключения линии мониторинга давления с подключённой линией внутренний диаметр 3,6 мм длиной не менее 1, 6м, состоящей из двух трубок 0.5 м и 1,2 м с соединением "вставляемый - охватывающий Луер лок" и свободным концом для соединения с аппаратом. Шланг выдоха выполнен из шланга Super Set и имеет малые порты для предупреждения превышения давления при закупорке. К универсальному генератору может подключаться назальная канюля или назальная маска. Посадочное место для канюли или маски - прямоугольная ниша 12*17мм. В нижней части генератора закреплены две подвязки длиной 14 см для фиксации генератора через отверстия шапочки. В комплект контура входят: трубка - линия инспираторного тракта для подключения к аппарату камеры увлажнения длиной не менее 0,6 м; ленточный имеритель окружности головы для выбора шапочки с цветовой маркировкой размера и круглый шаблон для подбора размера канюли или маски. Материал: полиэтилен, полипропилен, хлопок, силикон.
32	Дыхательный контур анестезиологический для новорожденных с обогревом для назального СРАР, длина 1,6м/0,8м, дополнительный шланг 0,8м	Дыхательный контур реанимационный для новорожденных с обогревом для назального СРАР. Дыхательный контур nFlow однолинейный, общая длина 1,6м состоит из гофрированного шланга с обогревом диаметром 15мм, длиной 1,2м, переходящим в трубку диаметром 6мм длиной 0,3м, подводящей поток к универсальному генератору СРАР. Провод обогрева спиральный (витой), примыкающий к внутренним стенкам для равномерного прогрева. Разъём питания провода обогрева - двойная контактная группа с направляющим приливом, вмонтирован в жесткий соединитель 22F на камеру увлажнения увлажнителя. Соединитель имеет температурный порт 7,6мм с невыпадающей герметизирующей вставкой. Аналогичный температурный порт располагается на дистальном конце гофрированного шланга. Универсальный генератор СРАР - генератор с переменным потоком - схемой разобщения инспираторного и экспираторного потоков имеет патрубки: подключения магистрали свежего потока (инспираторный поток), патрубков отвода газов (экспираторный поток) с отводящим шлангом растягивающимся SuperSet диаметром 10мм длиной 0,8 м и патрубок подключения линии мониторинга давления с подключённой линией длиной 1, 6м с стыковочным разъемом к аппаратуре "вставляемый Луер лок". К универсальному генератору может подключаться назальная канюля или назальная маска. Посадочное место для канюли или маски - прямоугольная ниша 12*17мм. В нижней части генератора закреплены две подвязки длиной 14 см для фиксации генератора через отверстия шапочки. В комплект контура входят: гофрированный дополнительный дыхательный шланг длиной 0,8м для включения в контур камеры увлажнения; ленточный имеритель окружности головы для выбора шапочки с цветовой маркировкой размера и круглый шаблон для подбора размера канюли или маски. Материал: полиэтилен, полипропилен, хлопок, силикон. Каждая упаковка, состоящая из 15 контуров, снабжена одним надгортанным воздуховодом i-gel с гелевой термопластичной нераздувной манжетой анатомической формы с дополнительным портом оксигенации, головным фиксатором, блокатором надгортанника и желудочным зондом 12Fг. В тело воздуховода встроен защитный усилитель с коннектором 15М для подсоединения к дыхательному контуру. На корпусе воздуховода отображается информация о размере изделия, весе пациента, референсная маркировка положения воздуховода по отношению к голосовой щели.
33	Контур дыхательный гладкоствольный для взрослых	Дыхательный контур Smoothbore для взрослых, универсальный, реверсивный, базовый. Предназначен для соединения аппаратов НДА и ИВЛ с пациентом. Гладкоствольные шланги вдоха/выдоха прозрачные (Диаметр 22 мм, длина 1,6 м.), с параллельным Y-образным соединителем 22M-22M-22M/15F (на пациента). Соединитель закрыт защитным колпачком красного цвета. Соединители на аппарат 22F. Принадлежности: соединители 22M-22M две шт. Материал: полиэтилен, без латекса. Упаковка: клинически чистая.
34	Дыхательный контур анестезиологический для новорожденных	Контур дыхательный для соединения аппаратов НДА и ИВЛ с пациентом. Контур дыхательный базовый реверсивный, диаметр 15мм, длиной 1,6м, с угловым соединителем 22M/15F с угловым портом Луер Лок с герметизирующим "not loosing" колпачком, с защитной крышкой на U-образном стандартном соединителе. Материал: полипропилен, полиэтилен, не содержит латекса. Упаковка: индивидуальная, клинически чистая
35	Контур для новорожденных для аппарата TES	Дыхательный реанимационный контур для новорожденных Flextube™ 10 мм для ручной вентиляции/реанимации новорожденных в отделениях реанимации и родильных залах. Перед применением настраиваются параметры пикового давления вдоха и начального РЕЕР (ПДКВ - положительное давление в конце выдоха), последний параметр можно изменить путем изменения диаметра отверстия на конце контура на стороне пациента, без необходимости изменять скорость потока. Длина 1,2 м, с двойным шарнирным соединителем для аппарата TES ("Resusci Flow")
36	Дыхательный контур неонатальный в комплекте для аппарата Hamilton	Контур дыхательный неонатальный для соединения пациента с аппаратами ИВЛ. Внутренний диаметр шлангов 10мм, длина шлангов вдоха/выдоха 1,6м, материал шлангов гофрированный шланг с проводом обогрева в канале вдоха , с встроенным в жестком соединителе (22F на камеру увлажнителя) электроразъёмом, с двойной контактной группой и направляющим приливом, с портами 7,6мм на Y-образном жестком угловом соединителе на пациента и в канале вдоха, с герметизирующими "not loosing" заглушками, снабжённым внутренней тест- защитной заглушкой, с камерой увлажнителя с автоматической дозацией жидкости (клапан поплавкового типа, аэроламель распределения потока), с разборным самогерметизирующимся влагосборником, клапан влагосборника пружинный шариковый, обеспечивающий

		герметизацию воздушного канала при любом положении влагосборника, с соединителем 22F подсоединения к аппарату, с дополнительным шлангом 0,4м с соединителями 22F, комплектом принадлежностей в составе: жесткий соединитель 22М-22М/15F 1 штуки, соединитель 15М -8,5F, Материал: ПВХ, полипропилен, эластомер. Упаковка: индивидуальная, стерильная. Каждая упаковка, состоящая из 20 контуров, снабжена одним надгортанным воздуховодом i-gel с гелевой термопластичной нераздувной манжетой анатомической формы с дополнительным портом оксигенации, головным фиксатором, блоком надгортанника и желудочным зондом 12Fr. В тело воздуховода встроено защитный усилитель с коннектором 15М для подсоединения к дыхательному контуру. На корпусе воздуховода отображается информация о размере изделия, весе пациента, референсная маркировка положения воздуховода по отношению к голосовой щели.
37	Центральный венозный катетер 2Fr/24G	Полиуретановый периферически вводимый центральный венозный катетер для среднесрочного венозного доступа (до 4-х недель) для новорожденных и недоношенных детей. Изделие должно быть упаковано в жесткой блистерной упаковке, содержащей: – 1 полиуретановый полностью рентгеноконтрастный катетер. – 1 интродьюсер (расщепляющая игла или расщепляемая канюля). – 1 шприц 10 мл. – 1 канюля переходная (типа тупоконечная игла), для соединения шприца к расщепляемой игле. – 1 измерительная лента
38	Центральный венозный катетер 1Fr/28G	1Fr/28G рентгеноконтрастный полиуретановый катетер для долгосрочного венозного доступа (до 30 дней) у недоношенных новорожденных (от 500 грамм) детей. Изделие должно быть упаковано в жесткой блистерной упаковке, содержащей: – 1 рентгеноконтрастный полиуретановый катетер. – 1 интродьюсер. – 1 измерительная лента.
39	Набор для комбинированной спинально-эпидуральной анестезии.	В состав набора должно входить: Эпидуральная игла «Туохи» 18G, наружный диаметр не менее 1,3мм, не более 1,4 мм внутренний диаметр не менее 1,0мм, не более 1,1 мм, длина рабочей части не менее 80мм, не более 81 мм, общая длина не менее 107мм, не более 108 мм, цветовая маркировка павильона, крыльев-упоров и наконечника мандрена должен быть синий цвет, вытравленная маркировка на игле на уровне не менее 3см, не более 3,1 см далее каждый 1см. Наличие съемных упорных крыльев. Наличие на крыльях полукруглых углублений для упора подушечками пальцев и ориентационной метки, совпадающей с изгибом иглы. Наличие несмываемой (выдавленной) маркировки размера иглы на мандрене. Пластиковый мандрен, срез которого точно совпадает со срезом дистального конца иглы. Защитная трубка на игле, полностью покрывающая металлическую часть. Спинальная игла 27G с металлическим мандреном, тип наконечника Карандаш, наружный диаметр не менее 0,4мм, не более 0,41 мм внутренний диаметр не менее 0,28мм не более 0,29 мм, длина не менее 150мм, не более 151 мм угол заточки наконечника не менее 30 градусов, расстояние от кончика иглы до бокового отверстия не менее 1,20мм, не более 1,21 мм, длина бокового отверстия не более 0,6 мм, максимальная протрузия за кончик иглы «Туохи» 15мм, прозрачный павильон иглы, наличие на павильоне иглы метки, соответствующей положению бокового отверстия на наконечнике иглы. Наличие граней на мандрене иглы для удобства удержания. Защитная трубка на игле, полностью покрывающая металлическую часть. Система фиксации спинальной иглы в эпидуральной игле: тип фиксирующего механизма – ступенчатый байонет; разметка, соответствующая глубине протрузии кончика спинальной иглы за пределы иглы «Туохи» - от 0 до 15мм, с шагом 0,5мм, цифровые обозначения с шагом 2мм; обеспечение возможности свободного вращения спинальной иглы вокруг своей оси для выбора оптимального положения бокового отверстия после фиксации в просвете иглы «Туохи». Эпидуральный катетер 20G, закрытый кончик, 3 латеральных отверстия, на расстоянии 15мм, 11мм, 7мм от закрытого кончика катетера, расположенных по спирали, наружный диаметр 0,83мм, внутренний диаметр 0,45мм, длина 915мм, жесткость материала 60ед. по Шору, цветовая маркировка кончика и длины с 50 до 150мм каждые 10мм и на 200мм считая от кончика, объем заполнения 0.19мл. Наклейка с индикацией «Эпидуральный» для катетера. Направитель для катетера с замком Луера типа male. Губчатый фиксатор-липучка должно обеспечивать уменьшение вероятности перегиба эпидурального катетера в месте выхода из спины пациента. Высота фиксатора 13мм. Шприц «утрата сопротивления» трёхкомпонентный, используемый объем 10мл; внутренний диаметр цилиндра 15,15мм; диаметр наконечника поршня 14,99мм, надпись на шприце, указывающая на использования шприца для техники «утраты сопротивления». Цвет шприца синий. Эпидуральный фильтр, диаметр пор 0,2мкм; должно обеспечивать двунаправленную фильтрацию; объем заполнения 0,75мл; максимальное давление фильтрации 1793 kPa; фильтрующий материал – Полиэфирсульфон, замок Луера, с одной стороны тип male с другой female с возможностью дополнительной фиксации с помощью внутренней резьбы при наличии внешней резьбы на ответной части. Возможность поворота на 360 градусов после соединения. Профиль в самой высокой части 11мм. Диаметр 34мм. Максимальный срок службы 96 часов. Коннектор эпидурального катетера, тип фиксации - обжимная муфта с пресс-защелкой. Закрытие (активация) защелкиванием. Открытие (деактивация) с помощью шприца с замком Луера типа male. Отверстие для катетера с одной стороны и порт Луера типа female с другой, с возможностью дополнительной фиксации при помощи внешней резьбы при наличии внутренней резьбы на ответной детали. Закручивающийся защитный колпачок. Высота 7 мм. Индивидуальная стерильная упаковка, стерилизация этиленоксидом.
40	Спинальная игла с наконечником типа «Пенсил Пойнт», 27G, в комплекте с интродьюсером.	Игла, 27G, тип наконечника «Пенсил Пойнт», модификация Уайтэк, наружный диаметр не менее 0,40мм не более 0,41 мм, длина рабочей части не менее 90мм, угол заточки наконечника должен быть 29+20, внутренний диаметр иглы не менее 0,28мм и не более 0,30мм с химической полировкой внутреннего канала, для обеспечения быстрого появления обратного тока ликвора во время пункции (скорость прохождения тестового раствора не менее 22мм/с) и низкого сопротивления при введении местного анестетика. Расстояние от кончика иглы до бокового отверстия не менее 1,20мм не более 1,21 мм, с целью обеспечения большей прочности острия иглы и предотвращения его деформации при случайном контакте с костью, длина бокового отверстия (по внутренним краям) не более 0.60 мм для предотвращения одновременного введения анестетика как в субарахноидальное, так и в эпидуральное пространства и развития частичного блока. Толщина иглы под краем бокового отверстия не менее 0.30мм для сохранения жесткости иглы, предотвращения случайного захвата и переноса тканей в субарахноидальное пространство, предотвращения разрыва волокон твердой мозговой оболочки краями отверстия. Павильон иглы должен быть прозрачный, с призмой для ранней идентификации спинальной жидкости. Цветовая кодировка мандрена иглы должны быть серой; с наличием интродьюсера 20G, наружный диаметр не менее 0,9мм не более 0,95 мм, длина рабочей части не менее 37мм, не более 38 мм павильон интродьюсера соответствует основанию спинальной иглы, увеличивая ее эффективную длину. Наличие защитной пластиковой трубки, покрывающие металлические части иглы и интродьюсера, для безопасной утилизации. Наличие стерильной упаковки, стерилизация этиленоксидом.
41	Набор для эпидуральной анестезии с фиксатором.	В состав набора входит: Эпидуральная игла Туохи 18G, наружный диаметр не менее 1,3мм, не более 1,4 мм внутренний диаметр не менее 1,0мм, не более 1,2 мм, длина рабочей части не менее 80мм, не более 81 мм, общая длина не менее 105мм, не более 106 мм, цветовая маркировка павильона, крыльев-упоров и наконечника мандрена – должен быть синий цвет, вытравленная маркировка на игле на уровне не менее 3см, не более 3,1 см далее каждый 1см. Съемные крылья. Наличие на крыльях полукруглых углублений для упора подушечками пальцев и ориентационной метки, совпадающей с изгибом иглы. Наличие несмываемой (выдавленной) маркировки размера иглы на мандрене. Пластиковый мандрен, срез которого точно совпадает со срезом дистального конца иглы. Защитная трубка на игле, полностью покрывающая металлическую часть. Наличие эпидурального катетера 20G для иглы 18G, закрытый кончик, 3 латеральных отверстия, на расстоянии 15мм, 11мм, 7мм от закрытого кончика катетера, расположенных по спирали, наружный диаметр не менее 0,83мм, не более 0,84 мм, внутренний диаметр не менее 0,45мм не более 0,46 мм, длина не

		менее 915мм более 916 мм, жесткость материала не менее 60ед. не более 65 ед. по Шору, цветовая маркировка кончика и длины с 50 до 150мм каждые 10мм и на 200мм считая от кончика, объем заполнения не менее 0.19мл. Наличие наклейки с индикацией «Эпидуральный» для катетера. Направитель для катетера с замком Луера типа MALE. Шприц «утрата сопротивления» трёхкомпонентный, используемый объем 10мл; внутренний диаметр цилиндра не менее 15,15мм не более 15,20 мм; диаметр наконечника поршня 14,99мм, наличие надписи на шприце, указывающая на использования шприца для техники «утраты сопротивления». Цвет шприца синий. Эпидуральный фильтр с диаметром пор не менее 0,2мкм, не более 0,22 мкм, должно обеспечивать двунаправленную фильтрацию; объем заполнения не менее 0,75мл; максимальное давление фильтрации не менее 1793 kPa; фильтрующий материал – Полиэфирсульфон, замок Луера, с одной стороны тип male с другой female с возможностью дополнительной фиксации с помощью внутренней резьбы при наличии внешней резьбы на ответной части. Возможность поворота на 360 градусов после соединения. Профиль в самой высокой части не более 11мм. Диаметр не менее 34мм не более 35 мм. Максимальный срок службы не менее 96 часов. Фиксатор-липучка должна одновременно должно обеспечивать уменьшение вероятности перегиба и закрепление эпидурального катетера в месте выхода из спины пациента. Наличие наклейки для фиксации эпидурального катетера прямоугольная не менее 55х64мм общей максимальной высотой не более 2.7мм; должна быть изготовлена из биологически инертных вспененных композитных материалов (вспененный сополимер полиэтилен-этиленвинилацетата); адгезивный слой, обращенный к коже, защищен ламинированной бумагой с указанием размера фиксатора 18G; прозрачное центральное окошко диаметром не менее 12мм; жёсткий тип фиксации-зашёлка с каналом для катетера. Наличие коннектора эпидурального катетера, тип соединения - обжимная муфта с пресс-зашёлкой. Закрытие (активация) защелкиванием. Открытие (деактивация) должно быть с помощью шприца с замком Луера типа male. наличие отверстия для катетера с одной стороны и порт Луера типа female с другой, с возможностью дополнительной фиксации при помощи внешней резьбы при наличии внутренней резьбы на ответной детали. Наличие закрывающегося защитного колпачка. Высота не менее 7мм не более 8 мм. Наличие индивидуальной стерильной упаковки, стерилизация этиленоксидом.
42	Шовный хирургический рассасывающийся материал (фиолетовый), условным 1, длиной см: 90, с атравматическими иглами, длиной мм: 40.0 кривизна ½ С	Синтетическая рассасывающаяся хирургическая нить фиолетового цвета должна состоять из гомополимера гликолиевой кислоты, покрытого эпсилон-капролактоном и сложного эфира жирной кислоты. Покрытие должно обеспечивать легкое скольжение и нетравматичное прохождение через ткани. Система покрытия и нити являются неколлагенными, апилогенными и не имеют антигенных свойств. Иглы атравматические из высокопрочной, упругой нержавеющей стали марки 300 с силиконовым покрытием, улучшающим пенитрацию. Стабилизация шва не более 28-35 дней, полная абсорбция не более 60-90 дней за счет гидролиза. Нить сохраняет 65% первоначальной прочности на растяжение после двух недель после имплантации и 40% через три недели. USP 1 (M4), ø 0,40-0,499 мм, длиной 90 см, с атравматической колющей иглой, длиной 40.0 мм, кривизна ½ С. Нить должна бытьстерилизована этилен оксидом. Индивидуальная упаковка каждой нити должна обеспечивать герметичность и стерильность в течение 5 лет с дат изготовления. Особенности вскрытия упаковки должны обеспечивать простой доступ к игле. Лицевая сторона коробки и индивидуальной упаковки должна иметь легко идентифицируемые надписи.
43	Шовный хирургический рассасывающийся материал (фиолетовый), условным 1, длиной см: 90, с атравматическими иглами, длиной мм: 48.0 кривизна ½ С	Синтетическая рассасывающаяся хирургическая нить фиолетового цвета должна состоять из гомополимера гликолиевой кислоты, покрытого эпсилон-капролактоном и сложного эфира жирной кислоты. Покрытие должно обеспечивать легкое скольжение и нетравматичное прохождение через ткани. Система покрытия и нити являются неколлагенными, апилогенными и не имеют антигенных свойств. Иглы атравматические из высокопрочной, упругой нержавеющей стали марки 300 с силиконовым покрытием, улучшающим пенитрацию. Стабилизация шва не более 28-35 дней, полная абсорбция не более 60-90 дней за счет гидролиза. Нить сохраняет 65% первоначальной прочности на растяжение после двух недель после имплантации и 40% через три недели. USP 1 (M4), ø 0,40-0,499 мм, длиной 90 см, с атравматической колющей иглой, длиной 48.0 мм, кривизна ½ С. Нить должна бытьстерилизована этилен оксидом. Индивидуальная упаковка каждой нити должна обеспечивать герметичность и стерильность в течение 5 лет с дат изготовления. Особенности вскрытия упаковки должны обеспечивать простой доступ к игле. Лицевая сторона коробки и индивидуальной упаковки должна иметь легко идентифицируемые надписи.
44	Шовный хирургический рассасывающийся материал (фиолетовый), условным 2, длиной см: 90, с атравматическими иглами, длиной мм: 48.0 кривизна ½ С	Синтетическая рассасывающаяся хирургическая нить фиолетового цвета должна состоять из гомополимера гликолиевой кислоты, покрытого эпсилон-капролактоном и сложного эфира жирной кислоты. Покрытие должно обеспечивать легкое скольжение и нетравматичное прохождение через ткани. Система покрытия и нити являются неколлагенными, апилогенными и не имеют антигенных свойств. Иглы атравматические из высокопрочной, упругой нержавеющей стали марки 300 с силиконовым покрытием, улучшающим пенитрацию. Стабилизация шва не более 28-35 дней, полная абсорбция не более 60-90 дней за счет гидролиза. Нить сохраняет 65% первоначальной прочности на растяжение после двух недель после имплантации и 40% через три недели. USP 2 (M5), ø 0,50-0,599 мм, длиной 90 см, с атравматической колющей иглой, длиной 48.0 мм, кривизна ½ С. Нить стерилизована этилен оксидом. Индивидуальная упаковка каждой нити должно обеспечивать герметичность и стерильность в течение 5 лет с дат изготовления. Особенности вскрытия упаковки обеспечивают простой доступ к игле. Лицевая сторона коробки и индивидуальной упаковки имеет легко идентифицируемые надписи.
45	Шовный хирургический рассасывающийся материал (фиолетовый), условным 2/0, длиной см: 90, с атравматическими иглами, длиной мм: 40.0 кривизна ½ С	Синтетическая рассасывающаяся хирургическая нить фиолетового цвета должна состоять из гомополимера гликолиевой кислоты, покрытого эпсилон-капролактоном и сложного эфира жирной кислоты. Покрытие должно обеспечивать легкое скольжение и нетравматичное прохождение через ткани. Система покрытия и нити являются неколлагенными, апилогенными и не имеют антигенных свойств. Иглы атравматические из высокопрочной, упругой нержавеющей стали марки 300 с силиконовым покрытием, улучшающим пенитрацию. Стабилизация шва не более 28-35 дней, полная абсорбция не более 60-90 дней за счет гидролиза. Нить сохраняет 65% первоначальной прочности на растяжение после двух недель после имплантации и 40% через три недели. USP 2/0 (M3), ø 0,30-0,349 мм, длиной 90 см, с атравматической колющей иглой, длиной 40.0 мм, кривизна ½ С. Нить стерилизована этилен оксидом. Индивидуальная упаковка каждой нити должно обеспечивать герметичность и стерильность в течение 5 лет с дат изготовления. Особенности вскрытия упаковки обеспечивают простой доступ к игле. Лицевая сторона коробки и индивидуальной упаковки имеет легко идентифицируемые надписи. Наличие регистрационного удостоверения, сертификата соответствия продукции.
46	Шовный хирургический рассасывающийся материал (фиолетовый), условным 0, длиной см: 90, с атравматическими иглами, длиной мм: 40.0 кривизна ½ С	Синтетическая рассасывающаяся хирургическая нить фиолетового цвета должна состоять из гомополимера гликолиевой кислоты, покрытого эпсилон-капролактоном и сложного эфира жирной кислоты. Покрытие должно обеспечивать легкое скольжение и нетравматичное прохождение через ткани. Система покрытия и нити являются неколлагенными, апилогенными и не имеют антигенных свойств. Иглы атравматические из высокопрочной, упругой нержавеющей стали марки 300 с силиконовым покрытием, улучшающим пенитрацию. Стабилизация шва не более 28-35 дней, полная абсорбция не более 60-90 дней за счет гидролиза. Нить сохраняет не менее 65% первоначальной прочности на растяжение после двух недель после имплантации и 40% через три недели. USP 0 (M3.5), ø 0,35-0,399 мм, длиной 90 см, с атравматической колющей иглой, длиной 40.0 мм, кривизна ½ С. Нить должна бытьстерилизована этилен оксидом. Индивидуальная упаковка каждой нити должна обеспечивать герметичность и стерильность в течение 5 лет с дат изготовления. Особенности вскрытия упаковки должны обеспечивать простой доступ к игле. Лицевая сторона коробки и индивидуальной упаковки должна иметь легко идентифицируемые надписи.

47	Шовный хирургический рассасывающийся материал (фиолетовый), условным 0, длиной см: 90, с атравматическими иглами, длиной мм: 48.0 кривизна ½ С	Синтетическая рассасывающаяся хирургическая нить фиолетового цвета должна состоять из гомополимера гликолиевой кислоты, покрытого эпсилон-капролактоном и сложного эфира жирной кислоты. Покрытие должно обеспечивать легкое скольжение и нетравматичное прохождение через ткани. Система покрытия и нити являются неколлагенными, апиrogenными и не имеют антигенных свойств. Иглы атравматические из высокопрочной, упругой нержавеющей стали марки не менее 300 с силиконовым покрытием, улучшающим пенитрацию. Стабилизация шва не более 28-35 дней, полная абсорбция не более 60-90 дней за счет гидролиза. Нить сохраняет не менее 65% первоначальной прочности на растяжение после двух недель после имплантации и 40% через три недели. USP 0 (M3.5), ø 0,35-0,399 мм, длиной 90 см, с атравматической колющей иглой, длиной 48.0 мм, кривизна ½ С. Нить должна быть стерилизована этилен оксидом. Индивидуальная упаковка каждой нити должна обеспечивать герметичность и стерильность в течение 5 лет с дат изготовления. Особенности вскрытия упаковки должны обеспечивать простой доступ к игле. Лицевая сторона коробки и индивидуальной упаковки должна иметь легко идентифицируемые надписи.
48	Шовный хирургический рассасывающийся материал (фиолетовый), условным 3/0, длиной см: 75, с атравматическими иглами, длиной мм: 36.0 кривизна ½ С	Синтетическая рассасывающаяся хирургическая нить фиолетового цвета должна состоять из гомополимера гликолиевой кислоты, покрытого эпсилон-капролактоном и сложного эфира жирной кислоты. Покрытие должно обеспечивать легкое скольжение и нетравматичное прохождение через ткани. Система покрытия и нити должны являться неколлагенными, апиrogenными и не иметь антигенных свойств. Иглы атравматические должны быть из высокопрочной, упругой нержавеющей стали марки не менее 300 с силиконовым покрытием, улучшающим пенитрацию. Стабилизация шва не более 28-35 дней, полная абсорбция не более 60-90 дней за счет гидролиза. Нить сохраняет не менее 65% первоначальной прочности на растяжение после двух недель после имплантации и 40% через три недели. USP 3/0 (M3), ø 0,20-0,249 мм, длиной 75 см, с атравматической колющей иглой, длиной 36.0 мм, кривизна ½ С. Нить должна быть стерилизована этилен оксидом. Индивидуальная упаковка каждой нити должна обеспечивать герметичность и стерильность в течение 5 лет с дат изготовления. Особенности вскрытия упаковки должны обеспечивать простой доступ к игле. Лицевая сторона коробки и индивидуальной упаковки должна иметь легко идентифицируемые надписи.
49	Изотонический раствор Isotonac 4 (Isotonac 4)	Раствор (диагностика in vitro) для разведения клеток крови. Буферный раствор с фиксированными параметрами pH, электропроводности и осмолярности. Активный компонент: Хлорид натрия и сульфат натрия безводный. Фасовка: канистра - 20 л.
50	Промывающий реагент Cleanac (Cleanac)	Раствор (диагностика in vitro) предназначен для промывки жидкостных магистралей, клапанов, шприцов, датчиков, насосов и трубочек прибора. Предотвращает осадки на апертурах и внутренних поверхностях, обеспечивает стабильность аналитических характеристик анализаторов. Активный компонент: полиоксипропилен тридециловый эфир. Фасовка: бутыл - 5 л.
51	Лизирующий реагент Hemolynac 3N (Hemolynac 3N)	Раствор (диагностика in vitro) для дифференцировки лейкоцитов, эритроцитов и гемоглобина. При добавлении в разведение крови приводит к лизису эритроцитов и в то же время сохраняет лейкоциты. Активный компонент: Четвертичные аммониевые соли. Фасовка: бутыл - 1 л.
52	Очищающий реагент Cleanac 3 (Cleanac 3)	Раствор (диагностика in vitro) для жесткой отчистки в случае засора и дезинфекции, а также для очистки анализатора адсорбированные на стенках гидравлической системы от белков и других веществ. Применяется для очистки счетных апертур. Активный компонент: Гипохлорит натрия. Фасовка: бутыл - 1 л.
53	Лизирующий реагент Hemolynac 5 (Hemolynac 5)	Раствор для подсчета субпопуляции лейкоцитов. Активный компонент: Алкилэфир сульфата натрия. Фасовка: Флакон - 1 л.
54	Термопринтерная бумага для гематологических анализаторов серии MEK с встроенным принтером	Для распечатки результатов исследований Уп. (10 рул.)
55	Контрольная кровь гематология MEK 5DL (низкий), MEK 5DN (нормальный), MEK 5DH (высокий)	Суспензия с взвешенными форменными элементами, для контроля качества анализа крови в гематологических анализаторах на 5 субпопуляции. 3*3ml (1L, 1N, 1H)
56	Трубочка перистальтического насоса представляет из себя полую трубочку, изготовленную из тифлона длиной 12 см с фиксирующим кольцами на концах. Трубочка предназначена для перекачивания растворов из канистр в анализатор, а также утилизации биоотходов из анализатора в контейнер слива.	Трубочка перистальтического насоса представляет из себя полую трубочку, изготовленную из тифлона длиной 12 см с фиксирующим кольцами на концах. Трубочка предназначена для перекачивания растворов из канистр в анализатор, а также утилизации биоотходов из анализатора в контейнер слива.
57	Фильтр гемоглобина, предназначен для фильтрации от сгустков крови	Фильтр гемоглобина, предназначен для фильтрации от сгустков крови

58	Промывающий реагент Cleanac 710 (Cleanac 710)	Промывающий реагент Cleanac 710 (Cleanac 710) для Автоматического гематологического анализатора Celltac α серии MEK-1305 с определением скорости оседания эритроцитов (ESR) с защищенной системой считывания штрих-кода. Для принятия в работу на борт анализатора раствор считывается с оригинального штрих-кода от завод-изготовителя. Раствор (диагностика in vitro) предназначен для промывки жидкостных магистралей, клапанов, шприцов, датчиков, насосов и трубочек прибора. Предотвращает осадки на апертурах и внутренних поверхностях, обеспечивает стабильность аналитических характеристик анализаторов. Активный компонент: полиоксидэтилтридециловый эфир. Фасовка: бутыл - 3 л.
59	Лизирующий реагент Hemolynac 310 (Hemolynac 310)	Лизирующий реагент Hemolynac 310 (Hemolynac 310) для Автоматического гематологического анализатора Celltac α серии MEK-1305 с определением скорости оседания эритроцитов (ESR) с защищенной системой считывания штрих-кода. Для принятия в работу на борт анализатора раствор считывается с оригинального штрих-кода от завод-изготовителя. Раствор (диагностика in vitro) для дифференцировки лейкоцитов, эритроцитов и гемоглобина. При добавлении в разведение крови приводит к лизису эритроцитов и в то же время сохраняет лейкоциты. Активный компонент: Четвертичные аммониевые соли. Фасовка: бутыл - 250 мл.
60	Контрольная кровь гематология MEK 3DL (низкий), MEK 3DN (нормальный), MEK 3DH (высокий)	Контрольная кровь гематология MEK 3DL (низкий), MEK 3DN (нормальный), MEK 3DH (высокий) для Автоматического гематологического анализатора Celltac α серии MEK-1305 с определением скорости оседания эритроцитов (ESR) с защищенной системой считывания штрих-кода. Для принятия в работу на борт анализатора контрольная кровь считывается с оригинального штрих-кода от завод-изготовителя. Суспензия с взвешенными форменными элементами, для контроля качества анализа крови в гематологических анализаторах на 3 субпопуляции. 3*2ml (1L,1N,1H)
61	Трубка для насоса	Трубка для насоса для Автоматического гематологического анализатора Celltac α серии MEK-1305 с определением скорости оседания эритроцитов (ESR) с защищенной системой считывания штрих-кода. Трубочка перистальтического насоса представляет из себя полую трубочку, изготовленную из тифлона длиной 12 см с фиксирующим кольцами на концах. Трубочка предназначена для перекачивания растворов из канистр в анализатор, а также утилизации биоотходов из анализатора в контейнер слива.
62	Шприцы одноразовые большого объема 50 мл	Шприцы одноразовые большого объема предназначены для точного введения лекарственных препаратов в больших объемах. Одноразовый шприц 50 мл. Размер иглы 21G(0,8x40 мм). Конструкция шприца- трехкомпонентный. Тип соединения иглы Луер Лок, с возможностью подключения шприцов к шприцевому насосу, и возможностью соединения инфузионных линий с портом Луер Лок