

**Сатып алу бойынша хабарландыру –
«Операциялық блок үшін медициналық бұйымдар»
бага ұсыныстарын сұрату тәсілімен**

1. Тапсырыс берушінің немесе сатып алуды ұйымдастырушының атавы мен мекенжайы: Астана қаласы әкімдігінің ШЖҚ "№ 3 көпбейінді қалалық аурухана" МҚҚ, Астана К., Ә. Молдагұлова к-сі, 28.

2. Сатып алынатын дәрілік заттардың халықаралық патенттеген атаулары (саудалық атавы - жеке төзбеушілік жағдайында), Сауда маркасы мен өндіруші көрсетілмеген медициналық бұйымдардың (бұдан әрі - тауар) атаулары және олардың қыскаша сипаттамасы, сатып алу көлемі, жеткізу орны, әрбір дәрілік зат және (немесе) медициналық бұйым бойынша сатып алу үшін бөлінген сома (хабарландыруға №1 қосымша) осы хабарландырудың ажырамас бөлігі болып табылады..

3. Сатып алынатын шығыс материалдарының тізбесіне (хабарландыруға № 1 қосымша) сәйкес жеткізу мерзімдері мен шарттары осы хабарландырудың ажырамас бөлігі болып табылады.

4. Құжаттарды тапсыру (қабылдау) орны және баға ұсыныстарын берудің соңғы мерзімі: Астана қаласы, Женіс Даңғылы 58 үй, 3 қабат, мемлекеттік сатып алу бөлімі, 02.02.2023 ж. сағат 12.00-ден бастап 09.02.2023 ж. сағат 13.00-ге дейін (жұмыс тәртібі сағат 13.00-ден 18.00-ге дейін демалыс күндерін санамағанда және түскі үзіліс сағат 13.00-ден 14.00-ге дейін мин.)

5. Баға ұсыныстары бар конверттерді ашу күні, уақыты және орны: конверттерді ашу 09.02.2023 ж. сағат 15.00-де Астана қаласы, Женіс Даңғылы 58 үй, мекен-жайы бойынша өтеді.

Әлеуетті өнім беруші баға ұсыныстарын ұсынудың соңғы мерзімі өткенге дейін мөрленген түрде бір гана баға ұсынысын береді. Конверт Денсаулық сактау саласындағы уәкілетті орган бекіткен нысан бойынша Тапсырыс беруші немесе сатып алуды ұйымдастырушы белгілеген мерзімдерде лицензиялау немесе рұқсат беру рәсімі арқылы рұқсат беру органдары жүзеге асыратын қызметті немесе әрекеттерді (операцияларды) жүзеге асыруға жеке немесе заңды тұлғаның құқықтарын раставтың рұқсатты, сондай-ақ ұсынылатын дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың осы Қағидалардың 4-тaraуында белгіленген талаптарға сәйкестігін раставтың құжаттарды, сондай-ақ фармацевтикалық көрсетілетін қызметтердің сипаттамасы мен көлемін қамтиды..

Әлеуетті өнім берушінің баға ұсынысын беруі Денсаулық сактау саласындағы уәкілетті орган бекіткен нысан бойынша сұрау салудың және сатып алудың үлгі шартының немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шарттың сақтай отырып, дәрілік заттарды және (немесе) медициналық бұйымдарды беруді жүзеге асыруға немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге келісім білдіру нысаны болып табылады.

Баға ұсыныстарын сұрату тәсілімен сатып алуды жүзеге асыру кезінде Тапсырыс беруші немесе сатып алуды ұйымдастырушы баға ұсыныстарын қабылдау аяқталған күннен бастап күнтізбелік он күн ішінде корытындылар хаттамасын жасайды, оған мыналар кіреді:

- 1) сатып алынатын Тауарлардың қыскаша сипаттамасы мен бағасы, олардың саудалық атавы, фармацевтикалық қызметтер;
- 2) баға ұсынысын беру күні мен уақыты;
- 3) сатып алу шартын немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге шарт жасасу болжанатын әлеуетті өнім берушінің атавы мен орналасқан жері және осындай шарттың бағасы;
- 4) баға ұсыныстары бар конверттерді ашу рәсімі кезінде қатысқан әлеуетті өнім берушілердің атавы көрсетіледі.

Хаттама Тапсырыс берушінің немесе сатып алуды ұйымдастырушының интернет-ресурсында орналастырылады (www.auruhanan3.kz).

Тапсырыс беруші және (немесе) сатып алуды ұйымдастырушы бұл туралы хабардар ететін ең төмен баға ұсынысын ұсынған әлеуетті өнім беруші женімпаз деп танылады.

Бірдей баға ұсыныстары ұсынылған жағдайларда баға ұсынысын бірінші болып ұсынған әлеуетті өнім беруші женімпаз деп танылады.

Баға ұсыныстарын сұрату тәсілімен сатып алуға осы Қағидалардың 141-тармагына сәйкес баға ұсынысы мен құжаттары ұсынылған бір әлеуетті өнім беруші қатысқан жағдайда, Тапсырыс беруші немесе сатып алуды ұйымдастырушы осындай әлеуетті өнім берушінің сатып алудың женімпазы деп тану туралы шешім қабылдайды.

Баға ұсыныстары болмаған кезде баға ұсыныстарын сұрату тәсілімен сатып алу өтпеді деп танылады.

Сатып алуды ұйымдастырушының уәкілдігінде: Мукатаева А., директордың қаржы-шаруашылық мәселелері бойынша жөніндегі орынбасары, тел. +7-717-7172-49-15-64, ел.мекен-жайы: ogz_mgb3@mail.ru.

Директор



Данбаева Ж.С.

**Объявление по закупу –
«МИ для операционного блока»
способом запроса ценовых предложений**

1. Наименование и адрес заказчика или организатора закупа: ГКП на ПХВ "Многопрофильная городская больница № 3" акимата города Астана, г. Астана, ул. А. Молдагуловой 28.

2. Международные непатентованные наименования закупаемых лекарственных средств (торговое название - в случае индивидуальной непереносимости), наименования медицинских изделий, (далее - товар) без указания торговой марки и производителя и их краткая характеристика, объем закупа, место поставки, сумму, выделенную для закупа по каждому лекарственному средству и (или) медицинскому изделию (Приложение №1 к объявлению), является неотъемлемой частью настоящего объявления.

3. Сроки и условия поставки (Приложение № 1 к объявлению), является неотъемлемой частью настоящего объявления.

4. Место представления (приема) документов и окончательный срок подачи ценовых предложений: г. Астана, Проспект Женіс дом 58, 3 этаж, отдел государственных закупок, с 12 ч. 00 мин. 02.02.2023 г. до 13 ч. 00 мин. 09.02.2023 г. (режим работы с 09ч.00мин. до 18ч.00мин за исключением выходных дней и обеденного перерыва с 13 ч.00 мин. до 14 ч. 00 мин.)

5. Дата, время и место вскрытия конвертов с ценовыми предложениями: вскрытие конвертов состоится 09.02.2023 г. в 15 ч. 00 мин., по адресу г. Астана, Проспект Женіс дом 58.

Потенциальный поставщик до истечения окончательного срока представления ценовых предложений представляет только одно ценовое предложение в запечатанном виде. Конверт содержит ценовое предложение по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения, разрешение, подтверждающее права физического или юридического лица на осуществление деятельности или действий (операций), осуществляемое разрешительными органами посредством лицензирования или разрешительной процедуры, в сроки, установленные заказчиком или организатором закупа, а также документы, подтверждающие соответствие предлагаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий требованиям, установленным главой 4 настоящих Правил, а также описание и объем фармацевтических услуг.

Представление потенциальным поставщиком ценового предложения является формой выражения его согласия осуществить поставку лекарственных средств и (или) медицинских изделий или оказать фармацевтические услуги с соблюдением условий запроса и типового договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения.

При осуществлении закупа способом запроса ценовых предложений заказчик или организатор закупа составляют протокол итогов в течение десяти календарных дней с даты завершения приема ценовых предложений, в который включаются:

1) краткое описание и цена закупаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий, их торговое наименование, фармацевтических услуг;

2) дата и время представления ценового предложения;

3) наименование и местонахождение потенциального поставщика, с которым предполагается заключить договор закупа или договор на оказание фармацевтических услуг, и цена такого договора;

4) наименование потенциальных поставщиков, присутствовавших при процедуре вскрытия конвертов с ценовыми предложениями.

Протокол размещается на интернет-ресурсе заказчика или организатора закупа (www.auruhana3.kz).

Победителем признается потенциальный поставщик, предложивший наименьшее ценовое предложение, которого заказчик и (или) организатор закупа уведомляют об этом.

В случаях представления одинаковых ценовых предложений, победителем признается потенциальный поставщик, первым представивший ценовое предложение.

В случае, когда в закупе способом запроса ценовых предложений принимает участие один потенциальный поставщик, ценовое предложение и документы которого представлены в соответствии с пунктом 141 настоящих Правил, заказчик или организатор закупа принимают решение о признании такого потенциального поставщика победителем закупа.

При отсутствии ценовых предложений, закуп способом запроса ценовых предложений признается несостоявшимся.

Уполномоченный представитель организатора закупок: Мукатаева А.С., Заместитель директора по финансово-хозяйственным вопросам, тел: +7-7172-49-15-64; эл.адрес: ogz_mgb3@mail.ru

Директор

Данбаева Ж.С.



Исполнитель: Абдушев Д.С.

Тел.: +7-7172-49-15-64

Сатып альянганның тауарлардың тізімі

№ п/п	Тауардың атапуы	Техникалық ерекшелігі	Өтшем бірлігі	Саны	Бағасы	Сомасы
1	0(3,5) 75 см инені 40 мм тесетін 1/2 сініртін тігісті хирургиялық материал	90% гликопид пен 10% L-лактидтен тұратын сополимер полиглактин 910-дан жасалған синтетикалық сінірлөтін ерілген жіп. Орілген жілтін жабыны поли-гликолид-со-L-лактиден және кальций стеаратынан тұрады. Каптиярлық эсерді болдырмау үшін шіндегі күйсі жок току жілтері жаранды жаксы көру үшін карата-карсы күлтін түске боялған. Имплантациядан кейін тымді созылу беріктігінің жоғалуы 21 кунге дейін шамамен 50% күрайды. Толық резорбция 56 мес 70 күн аралығында болады. Жіп денениң ертурлі тіндерінде жара инфекциясының алдын алу үшін клиникалық дәлелденген антисептикалық касиеттерге ие. Көлданылатын антисептик-хлоргексидинабилоконат. Жілтін ұзындығы кемінде 75 см, USP өтшемі 0 - метрикалық 3,5. Ине шашшу, 40 ± 1 мм, 1/2. Бірыңғай жеке каптамада кемінде екі жіп. Жоғары беріктігі бар AISI-400 сериялы болаттан жасалған атравматикалық ине тигтан, Молиден костапалры бар, коррозияға карсы тұрақтылықты арттырады және инені өте еткір кайрайды. Иненің ине ұстағыштың браншаларында платформа немесе бойлық ойыктар түрінде берік бекітуге арналған күрүлғысы бар. Иненің істен шыкканға дейінгі оргапша жұмысы кемінде 50 пункияны күрайды. Ине-жіп байланысының беріктігін арттыруды үшін Жілтін инеге бекіту орнын (кемінде US проекцияда) одан ері радианды тегістелген қысышпен дөңгелек ине тесігін лазерлік бүрғылау. Ине денесінің жылжымалы жабынының болуы (силикон). Өрбір жіл ине мен жілті бекітуге және визуализациялауға мүмкіндік беретін ойыктары бар картоннан жасалған кассеттега оралған және ХІІМ алу үшін кассетаны толық ашу қажеттілігін болдырмаитын инеге тікелей кол жеткізу ді камтамасыз етін күрүлғы бар. Каптама жіп алынғаннан кейін онын түзүлігін камтамасыз етеді, пішіннің жад эсерін азайтады. Кассета тосқауыл касиеттері бар фольгадан жасалған стерилді каптамага оралған. Ішкі фольга пакетінде онай ашылатын. В-терізді ойык бар. фольга пакеттері, кемінде 2 дана. ішкі каптамадағы өнім туралы актарды визуализациялау үшін мәдір плекасы бар зарарсыздандыру каптамасына және каптаманы	штуда	2800	1 000,00	2 800 000,00

кауіпсіз ашу ушін белгілігентең, оңай кабыршактанатын жаңырақшалары бар портка орналастырылған. Ине жілтері туралы актарат ішкі қаптамаца берілген. Жеке қаптама сканерлеу әдісімен сәйкестендіруге және есепке алуға мүмкіндік береді (матрицалық код). Нұскаулықтың болуы міндетті. Сыртқы қаптама - картон корап, жілтің барлық сипаттамаларын (өлшемдері: метрикалық және USP, жілтің туси, жілтің ұзындығы) және Ине (турі, елшемі, илү, ине саны) оңай сәйкестендіруду үшін ылғалдан корғау үшін мөлдір плектнага мөрленген. Қаптамадағы саны кемінде 25 дана. Жеткізу сәтіндегі калдық жарамадылық мерзімі кемінде 85%.		
2	<p>90% гликолид пен 10% L-лактидден тұратын сополимер полиглактин 910-дан жасалған синтетикалық сіңірлелін өрілген жіл. Өрілген жілтің жабыны полигликолид-со-L-лактидден және кальций стеаратынан тұрады. Капиллярлық асерді болдырмау үшін ішіндегі күсы жок току жілтері жағаны жақсы керу үшін карата-карсы күлгін түске болылған. Имплантациядан кейін тымді созылу беріктігінің жогалуы 21 күнге дейін шамамен 50% күрайды. Толық резорбция 56 мен 70 күн аралығында болады. Жіл деңесін әртурулғанда жара инфекциясының алдын алу үшін клиникалық дәлелденген антисептикалық касиеттерге ие. Колданылатын антисептик-хлоргексидина билоконат. Жілтің ұзындығы 75 см, USP еншемі 2/0 метрикалық 3. Ине шашшу, 30±1мм, 1/2. Бірнешегі жеке қаптамада кемінде еki жіл. Жоғары беріктігі бар AISI-400 сериялы болаттан жасалған атравматикалық ине титан. Молибден костапалары бар, коррозияға карсы тұрактылықты арттырады және инені ете өткір қайрайды. Инерін ине штағыштың браншаларында орташа жұмысы кемінде 50 бойлық ойыктар түрінде берік бекітуге арналған күрүлғысы бар. Инерін істен шықканға дейінгі орташа жұмысы кемінде 50 пункияны қрайды. Ине-жіл байланысының беріктігін артыруду үшін Жілті инеге бекіту орнын (кемінде үш проекцияда) одан эрі радиальды тегістелген қыстышпен дөнтелек ине тесілін лазерлік бүргалу. Ине дәнесінің жылжымалы жабынының болуы (силикон). Эрбір жіл ине мен жілті бекітуге және визуализациялауға мүмкіндік берестін ойнектары бар картоннан жасалған кассеттега орнаган және ХІІІМ алу үшін кассеттесін толық ашу қажеттілігін болдырмаудын инеге тікелей кол жеткізуі қамтамасыз етегін күрүлғы бар. Қаптама жіп алынғаннан кейін</p>	<p>Tiricti хирургиялық материал, 2/0(3) 75 см инені 30 мм тесу 1/2</p> <p>штука</p> <p>1400</p> <p>1 000,00</p> <p>1 400 000,00</p>

онын түзулгін қамтамасыз етеді, пішіннің жад әсерін азайтады. Кассета тосқауыл қасиеттері бар фольгадан жасалған стерильді қантамага оралған. Ишкі фольга пакетінде онай ашылатын V-тәрізді ойық бар. Фольга пакеттері, кемінде 2 дана. Ишкі қантамадағы өнім туралы акпаратты визуализациялау үшін мәлдір пленкасы бар зарарсыздандыру қантамасына және қантаманы күйінсіз ашу үшін белгілінген, онай кабыршақтанатын жаптыракшалары бар портка орналастырылған. Ине жілтері туралы акпарат ішкі қантамада берілген. Жеке қантама сканерлеу әдісімен сойкестендіруге және есепке алуға мүмкіндік береді (матрицалық код). Нұсқаудың болуы міндетті. Сыртқы қантама - картон корап, жілтін барлық сипаттамаларын (өшшемдері: метрикалық және USP, жілтін түсі, жілтін ұзындығы) және Ине (турі, өшшемі, ишті, ине саны) онай сайдестендіру үшін ылғалдан корғау үшін мәлдір плекнега мөрленген. Қантамадағы саны кемінде 25 дана. Жеткізу сөтіндегі калдық жарамдаудың мерзімі кемінде 85%.		
3	<p>Тігісті хирургиялық материал, 2/0(3) 75 см инені 26 мм тесу 1/2</p> <p>90% гликолид пен 10% L-лактидten тұратын сополимер полиглактин 910-дан жасалған синтетикалық сінірлелін өрілген жіп. Өрілген жілтін жабыны полигликолид-со-L-лактидten және кальций стеаратынан тұрады. Қапиллярлық әсерді болдырмау үшін ішіндегі күйісі жок току жілтері жарапы жақсы көру үшін қарама-қарсы күлгін түске болылған. Имплантациядан кейін түмді созылу беріктілін жогалуы 21 күнге дейін шамамен 50% құрайды. Толық резорбция 56 мен 70 күн аралығында болады. Жіп дененін әртүрлі тіңдерінде жара инфекциясының алдын алу үшін клиникалық дәлелденген антисептикалық касиеттерге ие. Колданылатын антисептик-хлоргексидинағлюконат. Жілтін ұзындығы кемінде 75 см, USP өлшемі 2/0 метрикалық 3. Ине шашшы, 26±1мм, 1/2 . Бірыңғай жеке қантамада кемінде екі жіп. Жоғары беріктігі бар AISI-400 сериялы болаттан жасалған атравматикалық ине титан, Молидден костплары бар, коррозияға қарсы тұрақтылықты арттырады және инені ете еткір қарайды. Иненін ине ұстағыштың браншаларында платформа немесе бойық ойыктар түрінде беріктігіне арналған құрылғысы бар. Иненін істен шықканға дейінгі орташа жұмысы кемінде 50 пунциины қурайды. Ине-жіп байланысының беріктігін арттыру үшін Жілті инеге бекіту орнын (кемінде үш проекцияда) одан әрі радиальды тегістелген қысқыштеп дөңгелек ине тесінін лазерлік</p>	<p>штұка</p> <p>3000</p> <p>1 000,00</p> <p>3 000 000,00</p>

	<p>бүргүллау. Ине денесінің жылжымалы жабынының болуы (силикон). Эрбір жіп ине мен жілті бекітуе және визуализациялауға мүмкіндік беретін ойыктары бар картоннан жасалған кассета оралған және ХЦМ алу үшін кассетаны толық ашу қажеттілігін болдырымайтын инеге тікелей кол жеткізуіді ашы қамтамасыз ететін құрылғы бар. Каптама жіп алынғаннан кейін оның түзулігін қамтамасыз етеді, пішіннің жад әсерін азайтады.</p> <p>Кассета тосқауды қасиеттері бар фольгадан жасалған стерильді каптама оралған. Ішкі фольга пакетінде оның ашылатын У-тарзда ойық бар. фольга пакеттері, кемінде 2 дана. ішкі каптамадағы өнім туралы акпаратты визуализациялау үшін мәлдір плёнкасы бар заразсыздандыру каптамасына және каптаманы күйінде ашу үшін белгіленген, оның кабыршақтанатын жапырақшалары бар портка орналастырылған. Ине жілтері туралы акпарат ішкі каптамада берілген. Жеке каптама сканерлеу әдісімен сыйкестендіруге және есепке алуға мүмкіндік береді (матрицалық код). Нұсқаулықтың болуы міндетті. Сыртқы каптама - картон корап, жілтін барлық сипаттамаларын (өлшемдері: метрикалық және USP, жілтін тусі, жілтін ұзындығы) және Ине (турі, етшемі, мілү, ине саны) оқып сыйкестендіруду үшін ынгальдан корғау үшін мәлдір плёнкаға мөртептен. Каптамадағы саны кемінде 25 дана. Жеткізу сәтіндегі калдық жарамдылық мерзімі кемінде 85%.</p>	
4	<p>3/0(2) 75 см инені 26 мм тесетін 1/2 сініртін тігісті хирургиялық материал</p> <p>90% гликолид пен 10% L-лактилден тұратын сополимер полиглактин 910-дан жасалған синтетикалық сінірлелін ерілгөн жіп. Ерілгөн жілтін жабыны поли-гликоид-со-L-лактилден және кальций стеаратынан тұрады. Капилляриялқ әсерді болдырмау үшін ішіндең күсы жок току жілтері жараны жаксы көру үшін карама-карыс күлгін түске болынған. Имплантациядан кейін тымді созылу беріктігінің жогалуы 21 күнге деңгән шамамен 50% құрайды. Толық резорбция 56 мен 70 күн аралығында болады. Жіп денесінің әртүрлі тіңдерінде жара инфекциясының алын алу үшін клиникалық дәлелденген антиспирическимабиглюконат. Жілтін ұзындығы кемінде 75 см, USP елшемі 3/0-метрикалық 2. Ине шашшы, 26±1мм, 1/2 . Бірыңғай жеке каптамада кемінде еki жіп. Жоғары беріктігі бар AISI-400 сериалы болаттан жасалған атравматикалық ине тигтап, Молиден костаптары бар, коррозияға карсы тұрактылықты арттырады және инені ете откір кайрайды.</p>	<p>штұка</p> <p>1500</p> <p>1 000,00</p> <p>1 500 000,00</p>

<p>Иненін ине үстегыштын браншаларында платформа немесе бойлық ойыктар түрінде берік бекітуге арналған күрүлгісі бар. Иненің істен шықканға дейінгі орташа жұмысы кемінде 50 пункияны күрайды. Ине-жіп байланысының беріктігін артыру үшін Жіпті инеге бекіту орыны (кемінде үш проекцияда) одан әрі радиальды тегістелген қысқышпен деңгелек ине тесігін лазерлік бұрылау. Ине денесінің жылжымалы жабынының болуы (силикон). Эрбір жіп ине мен жітті бекітпе және визуализациялауға мүмкіндік беретін ойқтары бар картоннан жасалған кассетаға оралған және ХШМ алу үшін кассетаны толық ашу қажеттігін болдырайтын инеге тікелей кол жеткізуіді оның түзүлігін камтамасыз етеді, шіліннің жад әсерін азайтады. Кассета тосқауды бар фольгадан жасалған стерильді каптамага оралған. Ішкі фольга пакетінде онай ашылатын V-терізді ойық бар. фольга пакеттері, кемінде 2 дана. ішкі пленкасы бар зарароздандыру каптамасына және каптаманы куаіпсіз ашу үшін белгілінген, онай кабыршактанатын жаңырақшалары бар портка орналасырылған. Ине жіттері туралы акпарат ішкі каптамада берілген. Жеке каптама сканерлеу әдісімен сәйкестендіруге және есепке алуга мүмкіндік береді (матрицалық код). Нұсқаулықтын болуы міндетті. Сыртын картама - картон корап, жіттің барлық сипаттамаларын (өлшемдері: метрикалық және USP, жіттің туси, жіттің ұзындығы) және Ине (турі, өлшемі, ишү, ине саны) онай сәйкестендіруду үшін ылғалдан корғау үшін мәлір плёнкага мөрленген. Каптамадағы саны кемінде 25 дана. Жекізу сәтіндегі калдық жарамдылық мерзімі кемінде 85%.</p>	<p>90% гликопид пен 10% L-лактитен тұратын сополимер полиглактин 910-дан жасалған синтетикалық сінірлелін өрілген жіп. Өрілген жіттің жабыны поли-гликолид-со-L-пактидтен және кальций стеаратынан тұрады. Капиллярлық әсерді болдырмау үшін ішіндегі күйсі жок току жіттері жаранды жақсы көру үшін карама-карсы күлгін түске болыған. Имплантациядан кейін тімді созылу беріктігінің жоғалуы 21 күнге дейін шамамен 50% күрайды. Толық резорбция 56 мен 70 күн аралығында болады. Жіп денесінің аргутулі тіндерінде жара инфекциясының алдын алу үшін клиникалық дәлелденген антисептикалық касиеттерге ие.</p>	
5	<p>Tiricti хирургиялық материал, 4/0(1,5) 75 см инені 22 мм тесетін 1/2</p>	<p>600 000,00 1 000,00</p>

6	<p>Колданылатын антисептик-хлоргексидинабилюконат. Жілтік ұзындығы кемінде 75 см, USP өлшемі 4/0 - метрикалық 1,5. Ине шашшы, 22±1мм, 1/2. Бірнегінде жеке каптамада кемінде екі жіп. Жоғары беріктігі бар AISI-400 сериялы болаттан жасалған атравматикалық ине титан, Молибден костапалары бар, коррозияға карсы тұрактылықты арттырады және инені ете өткір кайрайды.</p> <p>Иненің ине ұстасыбының браншаларында платформа немесе бойлық ойыктар түрінде берік бекітуге арналған құрылғысы бар. Иненің істен шыққанға дейінгі оргаша жұмысы кемінде 50 пункияны құрайды. Ине-жіп байланысының беріктігін арттыру үшін Жілтік инеғе бекіту орнын (кемінде үш проекцияда) одан эрі радианды тегістелген қысқышпен дөнтелек ине тесігін лазерлік бұрғылау. Ине денесінің жылжымалы жабынының болуы (спилон). Әрбір жіп ине мен жілтік бекітуге және визуализациялауда мүмкіндік беретін ойыктары бар картоннан жасалған кассетаға оралған және ХШМ алу ушин кассетаны толық ашу қажеттілігін болдыратын инеге тікелей кол жеткізуі оның түзулігін камтамасыз етеді, шіліннің жад әсерін азайтады.</p> <p>Кассета тосқауыл қасиеттері бар фольгадан жасалған стерильді каптамага оралған. Ишкі фольга пакетінде оқай ашылатын V-терізді ойық бар. Фольга пакеттері, кемінде 2 дана. ішкі каптамадағы өнім туралы акпардаты визуализациялау үшін мәлдір пленкасы бар зарарсyzданыру каптамасына және каптаманы куйіпсіз ашу үшін белгілінген, оның кабыршақтанатын жапырақшалары бар портка орналастырылған. Ине жілтері туралы акпарат ішкі каптамада берілген. Жеке каптама сканерлеу әдісімен сыйкестендіруге және есепке алуға мүмкіндік береді (матрицалық код). Нұсқаулықтың болуы міндетті. Сыртқы каптама - картон корап, жілтік барлық спилтамаларын (өпшемдері: метрикалық және USP, жілтін гүсі, жілтін ұзындығы) және Ине (турі, өлшемі, ишкі, ине саны) оның сыйкестендіру үшін ылғалдан корғау үшін мәлдір плёнкаға мөрлөнген. Каптамадағы саны кемінде 25 дана. Жеткізу сәтіндегі калдық жарамдылық мерзімі кемінде 85%.</p>	<p>90% гликолид пен 10% L-лактидтен тұратын сополимер полиглактин 910-дан жасалған синтетикалық сінірлігін ерілген жіп. Әрілген жілтік жабыны поли-гликолид-со-L-лактидten және кальций стеаратынан тұрады. Каптимлярлық асерді болдырмау</p>	<p>штука</p> <p>100</p>	<p>1 000,00</p> <p>100 000,00</p>
Tiricri хирургиялық материал, 5(0(1) 75 см инені 18 мм тесу 1/2				

Ушін ішіндегі күйсі жок току жілтері жаранды жаксы көрү УШІН карама-карсы күлгін түске боялған. Имплантациядан кейін тымді созылу беріктінің жоғалуы 21 күнге дейін шамамен 50% күрайды. Толық резорбция 56 мен 70 күн аралығында болады. Жіп дененін әртурлі тіндерінде жара инфекциясының аздын алу ушін клиникалық далелденген антисептикалық касиеттерге ие. Колданылатын антисептикалық-хлоргексидинабиглюконат. Жілтін үзүндігі кемінде 75 см, USP етпемі 5/0-метрикалық 1. Ине шашниу, 18±1ММ, 1/2. Бірыңғай жеке каптамада кемінде екі жіп. Жоғары беріктігі бар AISI-400 сериялы болаттан жасалған атравматикалық ине титан, Молибден костоплазы бар, коррозияға карсы тұрактылықты артырады және инең ете өткір қайрайды. Инеңін ине ұстасыштың браншаларында платформа немесе бойлық ойыктар түрінде берік бекітуге арналған күрүлғысы бар. Инең істен шықканға дейінгі оргата жұмысы кемінде 50 пункцияны күрайды. Ине-жіп байланысының беріктігін артыру ушін Жілтін инеге бекіту орнын (кемінде УШ проекцияда) одан ері радиалды тегістелген қызышпен дөнгелек ине тесігін лазерлік бұргылау. Ине денесінін жылжымағы жабынынын болуы (силикон). Эрбір жіп ине мен жілті бекітуге және визуализациялауға мүмкіндік беретін ойыктары бар картоннан жасалған кассета оралған және ХІІМ алу УШІН кассетаны толық ашу қажеттілін болдырымайтын инеге тікелей кол жеткізуіді. Кассета тосқауды касиеттері бар фольгадан жасалған стерильді картамаға орнаған. Ишкі фольга пакетінде онай ашылатын V-терізді ойық бар. Фольга пакеттері, кемінде 2 дана, ішкі картамадағы өнім туралы акпаратты визуализациялау УШІН мәдір пленкасы бар зарарсыздандыру картамасына және картаманы қауіпсіз ашу УШІН белгіленген, онай кабыршақтанатын жаптырақшалары бар портка орналасырылған. Ине жілтірі туралы акпарат ішкі картамада берілген. Жеке картама сканерлеу адісімен сәйкестендіруге және есепке алуға мүмкіндік береді (матрицалық код). Нұсқаулықтың болуы міндетті. Сыртқы картама - картон корап, жілтін барлық спагеттималарын (өлшемдері: метрикалық және USP, жілтін тусі, жілтін ұзындығы) және Ине (түрі, елшемі, ишү, иле саны) онай сәйкестендіру УШІН ылғалдан кортау УШІН мәдір плекнага мөрленген. Картамадағы саны кемінде 25 дана. Жеткізу сәтіндегі картық жарамдылық

		мерзімі кемінде 85%.				
7	Тірісті сіңірлімейтін материал (Лавсан) 1(4) 75 см ине 40 мм тесеті 1/2	Полиэфирлі курделі жілтерден жасалған сіңірлімейтін тоқылған тіріс материалы. Жілтін ұзындығы кемінде 75 см, USP елшемі 1-метрикалық 4. 40 мм тесетін ине.	штука	1200	1 200,00	1 440 000,00
8	Тірісті сіңірлімейтін материал (Лавсан) 2(5) 75 см ине 45 мм тесеті 1/2	Полиэфирлі курделі жілтерден жасалған сіңірлімейтін тоқылған тігіс материалы. Жілтін ұзындығы кемінде 75 см, USP елшемі 2-метрикалық 5. 45 мм тесетін ине.	штука	1400	1 200,00	1 680 000,00
9	Тірісті сіңірлімейтін материал (Лавсан) 2/0 (3) 10м	Полиэфирлі курделі жілтерден жасалған сіңірлімейтін тоқылған тігіс материалы. Жілтін ұзындығы кемінде 10 м, USP елшемі 2/0 метрикалық 3. Катушкада	штука	300	1 200,00	360 000,00
10	Тірісті сіңірлімейтін материал (Лавсан) 0 (3,5) 10м	Полиэфирлі курделі жілтерден жасалған сіңірлімейтін тоқылған тігіс материалы. Жілтін ұзындығы кемінде 10 м, USP елшемі 0-метрикалық 3,5. Катушкада	штука	300	1 200,00	360 000,00
11	Тірісті сіңірлімейтін материал (Лавсан) 1 (4) 10м	Полиэфирлі курделі жілтерден жасалған сіңірлімейтін тоқылған тігіс материалы. Жілтін ұзындығы кемінде 10 м, USP елшемі 1-метрикалық 4. Катушкада	штука	500	1 200,00	600 000,00
12	Тірісті сіңірлімейтін материал (Лавсан) 2 (5) 10м	Полиэфирлі курделі жілтерден жасалған сіңірлімейтін тоқылған тігіс материалы. Жілтін ұзындығы кемінде 10 м, USP елшемі 2-метрикалық 5. Катушкада	штука	500	1 200,00	600 000,00
13	Тірісті сіңірлімейтін материал (Лавсан) 3-4 (6) 10м	Полиэфирлі курделі жілтерден жасалған сіңірлімейтін тоқылған тігіс материалы. Жілтін ұзындығы кемінде 10 м, USP елшемі 3-4 метрикалық 6. Катушкада	штука	100	1 200,00	120 000,00
14	1(4) 75 см инені 40 мм тесетін 1/2 сіңіретін тігісті хирургиялық материал	Полиглактин-сополимерден сінетін, ерілген, полифіламентti, жілті үлпалар архызы еткізууді жеңілдететін жабыны бар хирургиялық стерильді жіп (гликолид сополимерінен, L - лактидтен және кальций стеаратынан кемінде 1%). Полиглактин 910 (гликолид қышқылы 90%, L - лактид 10%), сополимер. жіп 2 аптадан кейін IN VIVO созылу беріктігінін 75%, 3 аптадан кейін 50%, 4 аптадан кейін 25%. Коррозияга тәзімді жоғары беріктігі бар корытпадан жасалған ине силиконмен өнделеді, бұл ине мен маталар арасындағы үйкелісті	штука	3000	1 000,00	3 000 000,00

азайтуға көмектессөлі және инені тығыз маталар арқылы өткізуі жөніндегі. Жоғары беріктігі бар болат корытласы (Кристалл аралық коррозияның төзімділікten жоғары деңгейі, серпімді) кем дегендеге 4,6 Н/см тұракты деформацияға (илуге) төзімділікте артырады, бұл инені ауыстыру кажеттілігін болдырымайды. Жіп пен ине диаметрінің катынасы 1: 1. Дөңгелек корпус және конустық ұшы, шаншу, корытта, 1/2 шенбер, ұзындығы 40 мм, иненің ішкі бетінде бойлық ойыктар жок. Жійтін атравматикалық инемен байланысы (инелерде арнайы премиум силикон жабыны бар, ал иненің геометриясы тегіс енү және тіндердін ен аз жаракаты үшін өте колайлы. Терістелген ине пішіні бар ине пішінине ұстағышта максималды тұрактылықка мүмкіндік беру үшін жасаған). Жарамдылық мерзімі зарарсыздандырудан кейін кемінде 59 ай. Зарарсыздандыру әдісі этилен оксиді.			

Ағаш шикізатынан жасалған, тотықкан регенерацияланған цеплілоза негізіндегі стерильді жергілікти сінірлелін гемостатикалық монокомпонентті материал, бұл өнімді ықтимал кайта орналастыру үшін қанмен жаңасқаннан кейін материалдың жеткілікі беріктігі мен құрылымын сактауға мүмкіндік береді. Бұл тығыз токылған сінірлелін токылған мата. Карбоксил топтарының күрамы массанын 18% - дан 21% - на дейін. Материал қанмен байланыста болған кезде қышқыл орта пайда болады (РН 4 - тен төмен), онда жара инфекцияның негізгі коздырыштарының есіү мен дамуы тежеледі (органын қышқылдығына негізделген микроорганизмдердің жіктелуіне сәйкес нейтрофилдер болып табылады) - Staphylococcus aureus, оның ішінде MRSA; Staphylococcus epidermidis, оның ішінде MRSE; Escherichia coli; Pseudomonas aeruginosa; Enterococcus, оның ішінде VRE; пенициллинге төзімді Streptococcus pneumoniae; Micrococcus luteus; Streptococcus pyogenes, A тобы; Streptococcus pyogenes, B тобы; Streptococcus salivarius; Branhamella catarrhalis; Bacillus subtilis; Proteus vulgaris; Corynebacterium xerosis, Mycobacterium phlei; Clostridium tetani; Clostridium perfringens; Bacteroides fragilis; Klebsiella aerogenes; Lactobacillus sp.; Salmonella enteritidis; Shigella dysenteriae; Serratia marcescens; Enterobacter cloacae; Pseudomonas stutzeri; Proteus mirabilis. Жоғарыда көтірілген патогендік штаммдардан төзімділікке әсермен Растворады және өніммен бірге берілген нұсқаулықта көрсетілген. Материал 7-14

Хирургиялық гемостатикалық сінірлелін
Материал 7,5 x 10 см

16	<p>5 x 7,5 см сіңірлелін хирургиялық Материал гемостатикалық</p> <p>Ағаш шикізатынан жасалған, тотықкан регенерацияланған целлюлоза негізіндегі стерильді жергілікті сіңірлелін гемостатикалық монокомпоненті материал, бұл өнімді ықтимал кайта орналастыру үшін қаммен жансакканнан кейін материалдың жеткілікі беріктігі мен күрьымын сактауға мүмкіндік береді. Бұл сіңірлелін торлы токылған мата. Карбоксипилоттарының құрамы массанның 18% - дан 21% - на дейн. Материал қаммен байлаптыста болған кезде қышқыл орта пайда болады (РН 4 - тен төмөн), онда жара инфекциясының негізгі қоздырыштарының есуі мен дамуы тәжеледі (ортаның қышқылдығына негізделген микроорганизмдердің жіктелудің сәйкес нейтрофилдер болып табылады) - <i>Staphylococcus aureus</i>, оның ішінде MRSA; <i>Staphylococcus epidermidis</i>, оның ішінде MRSE; <i>Escherichia coli</i>; <i>Pseudomonas aeruginosa</i>; <i>Enterococcus</i>, оның ішінде VRE; пенициллинге теізімді <i>Streptococcus pneumoniae</i>; <i>Micrococcus</i> <i>luteus</i>; <i>Streptococcus pyogenes</i>, А тобы; <i>Streptococcus pyogenes</i>, В тобы; <i>Streptococcus salivarius</i>; <i>Branhamella catarrhalis</i>; <i>Bacillus</i> <i>subtilis</i>; <i>Proteus vulgaris</i>; <i>Corynebacterium xerosis</i>, <i>Mycobacterium</i> <i>phlei</i>; <i>Clostridium tetani</i>; <i>Clostridium perfringens</i>; <i>Bacteroides fragilis</i>; <i>Klebsiella aerogenes</i>; <i>Lactobacillus</i> sp.; <i>Salmonella enteritidis</i>; <i>Shigella dysenteriae</i>; <i>Serratia marcescens</i>; <i>Enterobacter cloacae</i>; <i>Pseudomonas stutzeri</i>; <i>Proteus mirabilis</i>. Жоғарыда көлтірілген патогендік штаммдардың тізімі дәлелденген бактерицдік әсермен Растворада және өніммен бірге берілген нұсқаулықта көрсетілген. Материал 7-14 күн ішінде толықтымен ериді. Материал хирургияның көптеген салаларында капилляры, көткөншілік веноэльдік және әлсіз артериялық кан кетулерді токтатуға арналған, ағап айтқанда настоюхия, асторес міға хирургиялық</p>	<p>240 000,00</p> <p>8 000,00</p> <p>штука</p> <p>30</p>	

		имплантация орнына іргелес тіндердегі шамалы қабыну реакциясы және остеотенездін баяулауы жағады. Кез келген басқа бөлгөде зат сиякты, хирургиялық балауыз бар инфекцияны күштейтуі мүмкін. Зарарсыздандыру хирургиялық балауыз саулелену арқылы зарарсыздандырылады.		
18	Троакары бар торакальды Катетер: бір жүрісті, сокыр ұшы 16 CH, 25 см.	Катетер-троакар: бір жүрісті, ұшы "сокыр" рентгендік контрастты жолас" катетер-ине" өлшемі 16 (CH); (2,6 (мм)); ұзындығы (см) 25	штука	5 4 000,00 20 000,00
19	Троакары бар торакальды Катетер: бір жүрісті, еткір ұшы 20 CH, 40 см.	Катетер-троакар: бір жүрісті, ұшы "еткір" рентгендік контрастты жолас" катетер-ине" өлшемі 20 (CH); (6,6(мм)); ұзындығы (см) 40	штука	5 4 000,00 20 000,00
20	Троакары бар торакальды Катетер: бір жүрісті, сокыр ұшы 24 CH, 40 см.	Катетер-троакар: бір жүрісті, ұшы сокыр, еткішемі 24(CH); (5,3 (мм)); ұзындығы (см) 40	штука	5 4 000,00 20 000,00
21	Клиптер	Титанды байланыстырытын лапароскопиялық клиптер өлшемі 5 мм стерильді емес.	штука	700 1 000,00 700 000,00
22	Клиптер	Титанды байланыстырытын лапароскопиялық клиптер өлшемі 8 мм стерильді емес.	штука	500 1 000,00 500 000,00

Жемқазу мерзілі – 2023 жыл інінде тәж үlestермен, ай сайны, Тапсырыс беруушінің отінінде қалыптасқан 15-күннен ізбелік күн ішінде.



Данбаева Ж.С.

Директор

Перечень закупаемых товаров

№ п/п	Наименование товара	Техническая спецификация	Ед. изм.	Кол-во	Цена	Сумма
1	Шовный хирургический материал, рассасывающий 0(3,5) 75 см игла 40мм колючая 1/2	<p>Синтетическая рассасывающаяся плетеная нить, изготовленная из полиглактина 910, сopolимера, состоящего из 90% гликогида и 10% L-лактида. Покрытие плетеной нити состоит из поли-гликогид-со-L-лактида и стearата кальция. Нити сквозного плетения без полости внутри, во избежание капиллярного эффекта, окрашены в контрастный фиолетовый цвет для лучшей визуализации в ране. После имплантации потеря эффективной прочности на разрыв составляет примерно 50% к 21 дню. Полное рассасывание происходит между 56 и 70 днем. Нить обладает клинически доказанными антисептическими свойствами для профилактики раневой инфекции в различных тканях организма. Используемый антисептик – хлоргексидинабиглюконат. Длина нити не менее 75 см, размер USP 0 - метрический 3,5. Игла колючая, 40±1мм, 1/2. Не менее двух нитей в единой индивидуальной упаковке.</p> <p>Атравматическая игла, изготовленная из высокопрочной стали серии AISI-400 с легирующими добавками титана, молибдена, придающими повышенную антикоррозионную стойкость и сверхострую заточку иглы. Игла имеет приспособление для более прочного крепления в браншиах иглодержателя в виде площадки или продольных насечек. Средняя наработка иглы до отказа составляет не менее 50 проколов. Лазерное сверление круглого отверстия иглы с дальнейшим радиальным отшлифованным обжимом места крепления нити к игле (не менее чем в трех проекциях) для повышения прочности соединения игла-нить. Наличие скользящего покрытия тела иглы (силикон). Каждая нить намотана на кассету из картона с прорезями, обеспечивающими крепление и визуализацию иглы и нити, и приспособлением обеспечивающим прямой доступ к игле, что исключает необходимость полного раскрытия кассеты для извлечения ХШМ. Упаковка обеспечивает прямолинейность нити после ее извлечения, минимизирует эффект памяти формы. Кассета упакована в фольгированную стерильную упаковку с барьерными свойствами. Внутренний фольгированный пакет имеет V-образную насечку для легкого вскрытия. фольгированные пакеты, не менее 2 шт. помещены в стерилизационную упаковку с прозрачной пленкой</p>	штука	2800	1 000,00	2 800 000,00

	<p>для визуализации информации о продукте на внутренней упаковке и порт с обозначенными, легко отслывающимися лепестками для безопасного вскрытия упаковки. Информация о нити с иглой представлена на внутренней упаковке. Индивидуальная упаковка позволяет производить идентификацию и учет методом сканирования (матричный код). Обязательно наличие инструкции. Внешняя упаковка – картонная коробка, с указанием всех характеристик нити (размеры: метрический и USP, цвет нити, длина нити) и иглы (тип, размер, изгиб, кол-во игл) для удобства идентификации, запечатана в прозрачную плёнку для защиты от влаги. Кол-во в упаковке не менее 25 шт. Остаточный срок годности на момент поставки не менее 85%.</p>	<p>Синтетическая рассасывающаяся плетеная нить, изготовленная из полиглактина 910, сополимера, состоящего из 90% гликоловда и 10% L-лактида. Покрытие плетеной нити состоит из поли-гликоловид-со-L-лактида и стеарата кальция. Нити сквозного штетения без полости внутри, во избежание капиллярного эффекта, окрашены в контрастный фиолетовый цвет для лучшей визуализации в ране. После имплантации потеря эффективной прочности на разрыв составляет примерно 50% к 21 дню. Полное рассасывание происходит между 56 и 70 днем. Нить обладает клинически доказанными антисептическими свойствами для профилактики раневой инфекции в различных тканях организма. Используемый антисептик – хлортексидина биглюконат. Длина нити не менее 75 см, размер USP 2/0 - метрический 3. Игла колючая, 30±1мм, 1/2. Не менее двух нитей в единой индивидуальной упаковке.</p> <p>Атравматическая игла, изготовленная из высококротчной, стали серии AISI-400 с легирующими добавками титана, молибдена, придающими повышенную антикоррозионную стойкость и сверхострую заточку иглы. Игла имеет приспособление для более прочного крепления в бранышах иглодержателя в виде площадки или продольных насечек. Средняя наработка иглы до отказа составляет не менее 50 проколов. Лазерное сверление круглого отверстия иглы с дальнейшим радиальным отшлифованным обжимом места крепления нити к игле (не менее чем в трех проекциях) для повышения прочности соединения игла-нить. Напильные скользящего покрытия тела иглы (силикон). Каждая нить намотана на кассету из картона с прорезями, обеспечивающими крепление и визуализацию иглы и нити, и приспособлением обеспечивающим прямой доступ к игле, что исключает необходимость полного раскрытия кассеты для</p>	<p>штучка</p> <p>1400</p> <p>1 000,00</p> <p>1 400 000,00</p>	

	<p>извлечения ХШМ. Упаковка обеспечивает прямолинейность нити после ее извлечения, минимизирует эффект памяти формы. Кассета упакована в фольгированную стерильную упаковку с барьерными свойствами. Внутренний фольгированный пакет имеет V-образную насечку для легкого вскрытия. Фольгированные пакеты, не менее 2 шт. помещены в стерилизационную упаковку с прозрачной пленкой для визуализации информации о продукте на внутренней упаковке и порт с обозначенными, легко отслаивающимися лепестками для безопасного вскрытия упаковки. Информация о нити с иглой представлена на внутренней упаковке. Индивидуальная упаковка позволяет производить идентификацию и учет методом сканирования (матричный код). Обязательно наличие инструкции. Внешняя упаковка – картонная коробка, с указанием всех характеристик нити (размеры: метрический и USP, цвет нити, длина нити) и иглы (тип, размер, изгиб, кол-во игл) для удобства идентификации, запечатана в прозрачную плёнку для защиты от влаги. Кол-во в упаковке не менее 25 шт. Остаточный срок годности на момент поставки не менее 85%.</p>	
3	<p>Шовный хирургический материал, рассасывающий 2/0(3) 75 см игла 26мм колюча 1/2</p> <p>Синтетическая рассасывающаяся плетеная нить, изготовленная из полиглактина 910, сополимера, состоящего из 90% гликоксида и 10% L-лактида. Покрытие плетеной нити состоит из поли-гликолид-ко-L-лактида и стеарата кальция. Нити сквозного плетения без полости внутри, во избежание капиллярного эффекта, окрашены в контрастный фиолетовый цвет для лучшей визуализации в ране. После имплантации потеря эффективной прочности на разрыв составляет примерно 50% к 21 дню. Полное рассасывание происходит между 56 и 70 днем. Нить обладает клинически доказанными антисептическими свойствами для профилактики раневой инфекции в различных тканях организма. Используемый антисептик – хлоргексидинбиглюконат. Длина нити не менее 75 см, размер USP 2/0 - метрический 3. Игла колюча, 26 ± 1 мм, 1/2 . Не менее двух нитей в единой индивидуальной упаковке.</p> <p>Атравматическая игла, изготовленная из высокопрочной, стали серии AISI-400 с легирующими добавками титана, молибдена, придающими повышенную антикоррозионную стойкость и сверхоструту заточку иглы. Игла имеет приспособление для более прочного крепления в браншиах иглодержателя в виде площадки или продольных насечек. Средняя наработка иглы до отказа составляет не менее 50 проколов. Лазерное сверление круглого отверстия иглы с дальнейшим радиальным отшлифованным обжимом места крепления нити к игле</p>	<p>шт/упка</p> <p>3000</p> <p>1 000,00</p> <p>3 000 000,00</p>

	(не менее чем в трех проекциях) для повышения прочности соединения игла-нить. Наличие скользящего покрытия тела иглы (силикон). Каждая нить намотана на кассету из картона с прорезями, обеспечивающими крепление и визуализацию иглы и нити, и приспособлением обеспечивающим прямой доступ к игле, что исключает необходимость полного раскрытия кассеты для извлечения ХШМ. Упаковка обеспечивает прямолинейность нити после ее извлечения, минимизирует эффект памяти формы. Кассета упакована в фольгированную стерильную упаковку с барьерными свойствами. Внутренний фольгированный пакет имеет V-образную насечку для легкого вскрытия. Фольгированные пакеты, не менее 2 шт. помещены в стерилизационную упаковку с прозрачной пленкой для визуализации информации о продукте на внутренней упаковке и картридж с обозначенными, легко отслеживающимися лепестками для безопасного вскрытия упаковки. Информация о нити с иглой представлена на внутренней упаковке. Индивидуальная упаковка позволяет производить идентификацию и учет методом сканирования (матричный код). Обязательно наличие инструкции. Внешняя упаковка – картонная коробка, с указанием всех характеристик нити (размеры: метрический и USP, цвет нити, длина нити) и иглы (тип, размер, изгиб, кол-во игл) для удобства идентификации, запечатана в прозрачную плёнку для защиты от влаги. Кол-во в упаковке не менее 25 шт. Остаточный срок годности на момент поставки не менее 85%.	
4	Синтетическая рассасывающаяся плетеная нить, изготовленная из полиглактина 910, сополимера, состоящего из 90% гликоловида и 10% L-лактида. Покрытие плетеной нити состоит из поли-гликолид-со-L-лактида и стеарата кальция. Нити сквозного плетения без полости внутри, во избежание капиллярного эффекта, окрашены в контрастный фиолетовый цвет для лучшей визуализации в ране. После имплантации потеря эффективной прочности на разрыв составляет примерно 50% к 21 дню. Полное рассасывание происходит между 56 и 70 днем. Нить обладает клинически доказанными антисептическими свойствами для профилактики раневой инфекции в различных тканях организма. Используемый антисептик – хлоргексидинбиглюконат. Длина нити не менее 75 см, размер USP 3/0 - метрический 2. Игла колющая, 26±1мм, 1/2 . Не менее двух нитей в единой индивидуальной упаковке. А травматическая игла, изготовленная из высококротчной, стали серии AISI-400 с легирующими добавками титана, молибдена, придающими	шовный хирургический материал, рассасывающий 3/0(2) 75 см игла 26мм колючая 1/2

		<p>повышенную антикоррозионную стойкость и сверхструю заточку иглы. Игла имеет приспособление для более прочного крепления в браншах иглодержателя в виде площадки или продольных насечек. Средняя наработка иглы до отказа составляет не менее 50 проколов.</p> <p>Лазерное сверление круглого отверстия иглы с дальнейшим радиальным отшлифованным обжимом места крепления нити к игле (не менее чем в трех проекциях) для повышения прочности соединения игла-нить. Надличе скользящего покрытия тела иглы (силикон). Каждая нить намотана на кассету из картона с прорезями, обеспечивающими крепление и визуализацию иглы и нити, и приспособлением обеспечивающим прямой доступ к игле, что исключает необходимость полного раскрытия кассеты для извлечения ХШМ. Упаковка обеспечивает прямолинейность нити после ее извлечения, минимизирует эффект памяти формы. Кассета упакована в фольгированную стерильную упаковку с барьерными свойствами. Внутренний фольгированный пакет имеет V-образную насечку для легкого вскрытия. Фольгированные пакеты, не менее 2 шт. помещены в стерилизационную упаковку с прозрачной пленкой для визуализации информации о продукте на внутренней упаковке и порт с обозначениями, легко отсланывающимся лепестками для безопасного вскрытия упаковки. Информация о нити с иглой представлена на внутренней упаковке. Индивидуальная упаковка позволяет производить идентификацию и учет методом сканирования (матричный код). Обязательно наличие инструкции. Внешняя упаковка – картонная коробка, с указанием всех характеристик нити (размеры: метрический и USP, цвет нити, длина нити) и иглы (тип, размер, изгиб, кол-во игл) для удобства идентификации, запечатана в прозрачную плёнку для защиты от влаги. Кол-во в упаковке не менее 25 шт. Остаточный срок годности на момент поставки не менее 85%.</p>	
5	Шовный хирургический материал, рассасывающийся 4/0(1,5) 75 см игла 22мм колпачок 1/2	<p>Синтетическая рассасывающаяся плетеная нить, изготовленная из полиглактина 910, сopolимера, состоящего из 90% гликолида и 10% L-лактида. Покрытие плетеной нити состоит из поли-гликолид-ко-L-лактида и стеарата кальция. Нити сквозного плетения без полости внутри, во избежание капиллярного эффекта, окрашены в контрастный фиолетовый цвет для лучшей визуализации в ране. После имплантации потеря эффективной прочности на разрыв составляет примерно 50% к 21 дню. Полное рассасывание происходит между 56 и 70 днем. Нить обладает клинически доказанными антисептическими свойствами для профилактики</p>	<p>штука</p> <p>600</p> <p>1 000,00</p> <p>600 000,00</p>

6	Шовный хирургический материал, рассасывающий 5/0(1)	<p>раневой инфекции в различных тканях организма. Используемый антисептик – хлоргексидинабиглуконат. Длина нити не менее 75 см, размер USP 4/0 - метрический 1,5. Игла колючая, 22 ± 1мм, 1/2. Не менее двух нитей в единой индивидуальной упаковке.</p> <p>Атравматическая игла, изготовленная из высокопрочной, стали серии AISI-400 с легирующим добавками титана, молибдена, придающими повышенную антикоррозионную стойкость и сверхстойкую заготку иглы. Игла имеет приспособление для более прочного крепления в бранышах иглодержателя в виде площадки или продольных насечек. Средняя наработка иглы до отказа составляет не менее 50 проколов.</p> <p>Лазерное сверление круглого отверстия иглы с дальнейшим радиальным отшлифованным обжимом места крепления нити к игле (не менее чем в трех проекциях) для повышения прочности соединения игла-нить. Наличие скользящего покрытия тела иглы (силикон). Каждая нить намотана на кассету из картона с прорезями, обеспечивающими крепление и визуализацию иглы и нити, и приспособлением обеспечивающим прямой доступ к игле, что исключает необходимость полного раскрытия кассеты для извлечения ХШМ. Упаковка обеспечивает прямолинейность нити после ее извлечения, минимизирует эффект памяти формы. Кассета упакована в фольгированную стерильную упаковку с барьерными свойствами. Внутренний фольгированный пакет имеет V-образную насечку для легкого вскрытия. Фольгированные пакеты, не менее 2 шт. помещены в стерилизационную упаковку с прозрачной пленкой для визуализации информации о продукте на внутренней упаковке и порт с обозначенными, легко отсланывающимися лепестками для безопасного вскрытия упаковки. Информация о нити с иглой представлена на внутренней упаковке. Индивидуальная упаковка позволяет производить идентификацию и учет методом сканирования (матричный код). Обязательно наличие инструкции. Внешняя упаковка – картонная коробка, с указанием всех характеристик нити (размеры: метрический и USP, цвет нити, длина нити) и иглы (тип, размер, изгиб, кол-во игл) для удобства идентификации, запечатана в прозрачную плёнку для защиты от влаги. Кол-во в упаковке не менее 25 шт. Остаточный срок годности на момент поставки не менее 85%.</p>	штука	100

75 см игла 18мм колпачка 1/2	<p>внутри, во избежание капиллярного эффекта, окрашены в контрастный фиолетовый цвет для лучшей визуализации в ране.</p> <p>После имплантации потеря эффективной прочности на разрыв составляет примерно 50% к 21 дню. Полное рассасывание происходит между 56 и 70 днем. Нить обладает клинически доказанными антисептическими свойствами для профилактики раневой инфекции в различных тканях организма. Используемый антисептик – хлортексидинабиглоконат. Длина нити не менее 75 см, размер USP 5/0 - метрический 1. Игла колючая, 18±1мм, 1/2. Не менее двух нитей в единой индивидуальной упаковке.</p> <p>Атравматическая игла, изготовленная из высокопрочной, стали серии AISI-400 с легирующим добавками титана, молибдена, придающими повышенную антикоррозионную стойкость и сверхстойкую запоику иглы.</p> <p>Игла имеет приспособление для более прочного крепления в бранышах иглодержателя в виде площадки или продольных насечек. Средняя наработка иглы до отказа составляет не менее 50 проколов.</p> <p>Лазерное сверление круглого отверстия иглы с дальнейшим радиальным отшлифованным обжимом места крепления нити к игле (не менее чем в трех проекциях) для повышения прочности соединения игла-нить. Наличие скользящего покрытия тела иглы (силикон). Каждая нить намотана на кассету из картона с прорезями, обеспечивающими крепление и визуализацию иглы и нити, и приспособлением обеспечивающим прямой доступ к игле, что исключает необходимость полного раскрытия кассеты для извлечения ХШМ.</p> <p>Упаковка обеспечивает прямолинейность нити после ее извлечения, минимизирует эффект памяти формы. Кассета упакована в фольгированную стерильную упаковку с барьерными свойствами. Внутренний фольгированный пакет имеет V-образную насечку для легкого вскрытия. Фольгированные пакеты, не менее 2 шт. помещены в стерилизационную упаковку с прозрачной пленкой для визуализации информации о продукте на внутренней упаковке и порт с обозначенными, легко отславающимися лепестками для безопасного вскрытия упаковки. Информация о нити с иглой представлена на внутренней упаковке. Индивидуальная упаковка позволяет производить идентификацию и учет методом сканирования (матричный код). Обязательно наличие инструкции. Внешняя упаковка – картонная коробка, с указанием всех характеристик нити (размеры: метрический и USP, цвет нити, длина нити) и иглы (тип, размер, изгиб, кол-во игл) для удобства идентификации, запечатана в прозрачную плёнку для защиты от влаги. Кол-во в упаковке не менее</p>	

		25 шт. Остаточный срок годности на момент поставки не менее 85%.				
7	Шовный нерассасывающийся материал (Лавсан) 1(4) 75 см игла 40 мм колючая 1/2	Нерассасывающийся плетеный шовный материал из полиэфирных комплексных нитей. Длина нити не менее 75 см, размер USP 1 - метрический 4. Игла, колючая 40 мм.	штука	1200	1 200,00	1 440 000,00
8	Шовный нерассасывающийся материал (Лавсан) 2(5) 75 см игла 45 мм колючая 1/2	Нерассасывающийся плетеный шовный материал из полиэфирных комплексных нитей. Длина нити не менее 75 см, размер USP 2 - метрический 5. Игла, колючая 45 мм.	штука	1400	1 200,00	1 680 000,00
9	Шовный нерассасывающийся материал (Лавсан) 2/0(3) 10м	Нерассасывающийся плетеный шовный материал из полиэфирных комплексных нитей. Длина нити не менее 10 м, размер USP 2/0 - метрический 3. В катушке	штука	300	1 200,00	360 000,00
10	Шовный нерассасывающийся материал (Лавсан) 0(3,5) 10м	Нерассасывающийся плетеный шовный материал из полиэфирных комплексных нитей. Длина нити не менее 10 м, размер USP 0 - метрический 3,5. В катушке	штука	300	1 200,00	360 000,00
11	Шовный нерассасывающийся материал (Лавсан) 1(4) 10м	Нерассасывающийся плетеный шовный материал из полиэфирных комплексных нитей. Длина нити не менее 10 м, размер USP 1 - метрический 4. В катушке	штука	500	1 200,00	600 000,00
12	Шовный нерассасывающийся материал (Лавсан) 2(5) 10м	Нерассасывающийся плетеный шовный материал из полиэфирных комплексных нитей. Длина нити не менее 10 м, размер USP 2 - метрический 5. В катушке	штука	500	1 200,00	600 000,00
13	Шовный нерассасывающийся материал (Лавсан) 3-4(6) 10м	Нерассасывающийся плетеный шовный материал из полиэфирных комплексных нитей. Длина нити не менее 10 м, размер USP 3-4 - метрический 6. В катушке	штука	100	1 200,00	120 000,00
14	Шовный хирургический	Нить хирургическая стерильная рассасывающаяся из полиглактина-сополимера, плетеная, полифиламентная, с покрытием, облегчающим	штука	3000	1 000,00	3 000 000,00

материял, рассасывающий 1(4) 75 см игла 40мм колющаая 1/2	проводение нити через ткани (из сополимера гликопида, L- лактида и стеарата кальция не менее 1%). Полиглактин 910 (гликолидная кислота 90%, L- лактид 10%), сополимер. нить сохраняет 75% прочности на разрыв IN VIVO через 2 недели, 50% через 3 недели, 25% через 4 недели, срок полного рассасывания 56-70 дней. Нить, окрашенная в фиолетовый цвет для улучшения визуализации в ране. Толщина нити USP 1 (M4) длина нити 90 см фиолетовая. Игла из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через плотные ткани. Высокопрочный сплав стали (высокий уровень сопротивляемости к межкристаллитной коррозии, упругая) обеспечивает повышенную устойчивость к необратимой деформации (изгибу) не менее 4,6 Н/см, что предотвращает необходимость замены иглы. Соотношение диаметра нити и иглы 1:1. Округлый корпус и конический наконечник, колючая, сплав Эталлой, 1/2 окружности, 40 mm длиной, без продольных борозд на внутренней поверхности иглы. Соединение нити с атравматической иглой (иглы имеют специальное премиальное силиконовое покрытие, и геометрия иглы идеальна для гладкого проникновения и наименьшего травмирования ткани. Форма иглы со слаженной формой иглы разработана, чтобы позволить максимальную стабильность в иглодержателе). Срок годности не менее 59 месяцев, после стерилизации. Метод стерилизации этилен оксид.		
Материял хирургический гемостатический рассасывающийся 7.5х 10см 15	Стерильный местный рассасывающийся гемостатический монокомпонентный материал на основе окисленной регенерированной целлюлозы, выполненный из древесного сырья, что позволяет сохранять достаточную прочность и структуру материала после соприкосновения с кровью для возможного репозиционирования продукта. Представляет собой абсорбируемую вязаную ткань плотного плетения. Содержание карбоксильных групп составляет от 18% до 21% от массы. При контакте материала с кровью создается кислая среда (pH ниже 4), при которой поддается рост и развитие основных возбудителей раневой инфекции (являющимися нейтрофилами, согласно классификации микроорганизмов, основанный на кислотности среды) - Staphylococcus aureus, в т.ч.MRSA; Staphylococcus epidermidis, в т.ч. MRSIE; Escherichia coli; Pseudomonas aeruginosa; Enterococcus, в т.ч. VRE; устойчивые к пенициллину Streptococcus pneumoniae;	штука	30 19 000,00 570 000,00

16	<p>Micrococcus luteus; Streptococcus pyogenes, группа A; Streptococcus pyogenes, группа B; Streptococcus salivarius; Branhamella catarrhalis; Bacillus subtilis; Proteus vulgaris; Corynebacterium xerosis, Mycobacterium phlei; Clostridium tetani; Clostridium perfringens; Bacteroides fragilis; Klebsiella aerogenes; Lactobacillus sp.; Salmonella enteritidis; Shigella dysenteriae; Serratia marcescens; Enterobacter cloacae; Pseudomonas stutzeri; Proteus mirabilis. Приведенный выше список штаммов патогенов подтвержден доказанным бактерицидным эффектом и указан в прилагаемой к продукту инструкции. Материал полностью рассасывается в течение 7-14 дней. Материал предназначен для установки капиллярных, венозных и слабых артериальных кровотечений во многих областях хирургии, в частности, при геморроидектомии, имплантации васкулярных протезов, биопсиях, операциях на легких, в челюстно-лицевой хирургии, при резекции желудка, операциях на горле и носе, операциях на паренхиматозных органах, гинекологических операциях, при операциях на щитовидной железе, в нейрохирургии, особенно цереброваскулярной, при пересадке кожи, при лечении поверхностных ран. Размер 7,5 см x 10 см. Форма поставки по 12 штук в первичной заводской упаковке, каждая штука в индивидуальной стерильной упаковке.</p>	<p>Стерильный местный рассасывающийся гемостатический монокомпонентный материал на основе окисленной регенерированной цеппилозы, выполненный из древесного сырья, что позволяет сохранять достаточную прочность и структуру материала после соприкосновения с кровью для возможного репозиционирования продукта. Представляет собой абсорбируемую вязаную ткань сетчатого плетения. Содержание карбоксильных групп составляет от 18% до 21% от массы. При контакте материала с кровью создается кислая среда (pH ниже 4), при которой поддается разrost и развитие основных возбудителей раневой инфекции (являющимися нейтрофилами, согласно классификации микроорганизмов, основанной на кислотности среды) - Staphylococcus aureus, в т.ч. MRSA; Staphylococcus epidermidis, в т.ч. MRSE; Escherichia coli; Pseudomonas aeruginosa; Enterococcus, в т.ч. VRE; устойчивые к гемигиллину Streptococcus pneumoniae; Micrococcus luteus; Streptococcus pyogenes, группа A; Streptococcus pyogenes, группа B; Streptococcus salivarius; Branhamella catarrhalis; Bacillus subtilis; Proteus vulgaris; Corynebacterium xerosis,</p>	<p>штука</p> <p>30</p> <p>240 000,00</p> <p>8 000,00</p>

	<p>Mycobacterium phlei; Clostridium tetani; Clostridium perfringens; Bacteroides fragilis; Klebsiella aerogenes; Lactobacillus sp.; Salmonella enteritidis; Shigella dysenteriae; Serratia marcescens; Enterobacter cloacae; Pseudomonas stutzeri; Proteus mirabilis. Приведенный выше список штаммов патогенов подтвержден доказанным бактериальным эффектом и указан в прилагаемой к продукту инструкции. Материал полностью рассасывается в течение 7-14 дней. Материал предназначен для остановки капиллярных, венозных и слабых артериальных кровотечений во многих областях хирургии, в частности, в нейрохирургии, особенно при оперативных вмешательствах на головном мозге, в сердечно-сосудистой хирургии, при геморроидэктомии, биопсии, операциях на легких, в челюстно-лицевой хирургии, при резекции жевательной, операциях на горле и носе, операциях на паренхиматозных органах, гинекологических операциях, при операциях на щитовидной железе, при пересадке кожи, при лечении поверхностных травматических повреждений. Размер 5 см x 7,5 см. Форма поставки по 12 штук в первичной заводской упаковке, каждая штука в индивидуальной стерильной упаковке.</p>	
17	<p>Костный воск 2,5 г №1</p> <p>Костный воск хирургический, стерильный, нерассасывающийся, однократного применения в пластинах по 2,5 грамм. Состав: Белый (отбеленный) пчелиный воск Ph Eur 75% по массе, парафин восковой DAB/BP 15% по массе, пальмитат изопропила DAB 10% по массе. Хирургический воск имеет белый цвет и поставляется в твердом виде в прямоугольных пакетах по 2,5г. Предназначен для остановки кровотечения из костных тканей путем механического заполнения костных каналов. Позволяет достичь костного гемостаза, действуя как механический (тампонирующий) барьер. Не оказывает биохимического воздействия и не рассасывается. Способ применения: Используя асептические методы, следует соргеть хирургический воск до желаемой консистенции путем размягчения пальцами. Затем размягченный воск накладывается на края костной ткани с учетом хирургических показаний и предпочтений хирурга. Показания: Хирургический воск предназначен для остановки кровотечения из рассеченной, просверленной костной ткани или костных фрагментов путем механического заполнения костных каналов, содержащих кровоточащие капилляры. Реакция тканей: Использование хирургического воска приводит к локальному гемостазу в костных тканях и создает механический барьер</p>	<p>1 500,00</p> <p>упаковка</p> <p>45</p> <p>67 500,00</p>

		(тампонаду). Незначительная воспалительная реакция отмечалась в тканях, непосредственно прилегающих к месту имплантации. Противопоказания: Не рекомендуется применение хирургического воска в местах, где желательны быстрая регенерация и срастание костных тканей. Предупреждения и меры предосторожности: Следует использовать необходимое количество хирургического воска, излишек удаляется из зоны хирургического вмешательства. Хирургический воск может являться физическим барьером в процессе костной регенерации. Упаковку, содержащую хирургический воск, следует вскрывать непосредственно перед использованием материала, чтобы свести к минимуму возможность загрязнения или чрезмерного высыхивания материала. Побочные реакции: Побочные реакции, связанные с использованием этого материала, включают незначительную воспалительную реакцию в тканях, прилегающих к месту имплантации и замедление остеогенеза. Как и любое другое инородное тело, хирургический воск может обострять существующую инфекцию. Стерилизация: Хирургический воск стерилизуется облучением.	
18	Катетер торакальный с троакаром: одно ходовой, со слепым наконечником 16 CH, 25 см.	Катетер-троакар: одно ходовой, с наконечником "слепой" с рентгеноконтрастная полоска "катетер-на -игле" размером 16 (CH); (2,6(мм)); длиной (см) 25	штука 5 4 000,00 20 000,00
19	Катетер торакальный с троакаром: одно ходовой, с острым наконечником 20 CH, 40 см.	Катетер-троакар: одно ходовой, с наконечником "острый" с рентгеноконтрастная полоска "катетер-на -игле" размером 20 (CH); (6,6(мм)); длиной (см) 40	штука 5 4 000,00 20 000,00
20	Катетер торакальный с троакаром: одно ходовой, со слепым наконечником 24 CH, 40 см.	Катетер-троакар: одно ходовой, с наконечником слепой, размером 24(CH); (5,3 (мм)); длиной (см) 40	штука 5 4 000,00 20 000,00
21	Клипсы	Клипсы титановые лигирующие лапароскопические размер 5 мм нестерильные.	штука 700 1 000,00 700 000,00

22	Клипсы	Клипсы чугунные латунные латароскопические размер 8 мм нестерильные.	штука	500	1 000,00	500 000,00
----	--------	---	-------	-----	----------	------------

Срок поставки - В течение 2023 года, гравированными, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика.
 Адрес поставки - г.Астана, ул А.Молдабековой, 26, склад оттеки.

Директор

Данбасен Ж.С.

