Электронное объявление об осуществлении закупок товаров №2  
**«Закуп медицинских изделий»** способом запроса ценовых предложений на 2020 год

18.12.2019г.

1. Заказчик/организатор закупок: АО «Казахский научно-исследовательский институт онкологии и радиологии», г. Алматы, пр.Абая, 91
2. Информация о закупаемых товарах:

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Наименование** | **Краткая характеристика** | **Ед измя** | **Количество/объем** | **Цена за единицу товара, тенге\*** | **Сумма, планируемая для закупки без учета НДС, тенге** |
| **1** | **2** | **3** | **4** | **5** | **6** | **7** |
| 1 | Шприц “Biojekt” 50мл | Шприц "Bioject" Budget 50 мл с игл 18Gх 1 1/2" инъекц. 3х-комп.стерильный | шт | 3000 | 96 | 288 000 |
| 2 | Лейкопластырь Silkplast на шелковой основе | Лейкопластырь Silkplast на шелковой основе размер 2,5х500см | шт | 12500 | 195,00 | 2 437 500 |
| 3 | Вата медицинская гигроскопичная гигиеническая нестерильная "White GOLD" | Вата медицинская гигроскопичная гигиеническая нестерильная "White GOLD" в упаковке по 100грамм | шт | 700 | 200,00 | 140 000 |
| 4 | Повязка Pharmafix фиксирующая стерильная на нетканой основе | Повязка Pharmafix фиксирующая стерильная на нетканой основе размер 10х10 | шт | 200 | 1 500,00 | 300 000 |
| 5 | Повязка фиксирующая стерильная 10х25см | Повязка фиксирующая стерильная matopat Fixopore S размер 10х25см | шт | 1700 | 204,00 | 346 800 |
| 6 | Повязка фиксирующая стерильная 10х35см | Повязка фиксирующая стерильная matopat Fixopore S размер 10х35см | шт | 3000 | 287,00 | 861 000 |
| 7 | Материал хирургический гемостатический рассасывающийся стерильный SURGICEL размерами (см): 5х35см | 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 сетчатого плетения. При контакте материала с кровью должна создаваться кислая среда, при которой подавляется рост 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 пенициллину Streptococcus pneumoniae; Micrococcus luteus; Streptococcus pyogenes, группа А; Streptococcus pyogenes, группа В; 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 dysennteriae; Serratia marcescens; Enterobacter cloacae; Pseudomonas stutzeri; Proteus mirabilis. Приведенный выше список штаммов патогенов должен быть подтвержден доказанным бактерицидным эффектом и должен быть указан в прилагаемой к продукту инструкции. Материал полностью рассасывается в течение 7-14 дней. Материал должен быть 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 желудка, операциях на горле и носе, операциях на паренхиматозных органах, гинекологических операциях, при операциях на щитовидной железе, при пересадке кожи, при лечении поверхностных травматических повреждениях. Размер 5 см x 35 см. | шт. | 200 | 11460 | 2 292 000 |
| 8 | Мочеточниковый интегральный стент с одним «хвостом», цилиндрический закрытый, Ch.7, длина 90 см 334400 | Мочеточниковый стент - изготовлен из полиуретана белого цвета, интегральный. Рентгенконтрастный. Разметка в сантиметрах по всей длине. С одним закруглённым завиток типа Пигтейл и дренажными отверстиями только вдоль завитка. С атравматичным наконечником закрытого типа. Размер 7 Ch. Длина 90 см. Гибкая струна-проводник из нержавеющей стали с тефлоновым покрытием с неподвижным сердечником, длина 150см. Фиксирующий зажим. Каждый набор включает три стента с зелёным маркёром на проксимальном конце и три стента без маркеров. Карта пациента. Стерильно, для одноразового использования. Не содержит латекса. Поставляется в собранном виде. | шт. | 130 | 29 000 | 3 770 000 |
| 9 | Мочеточниковый интегральный стент с одним «хвостом», цилиндрический закрытый, Ch.8, длина 90 см 334400 | Мочеточниковый стент - изготовлен из полиуретана белого цвета, интегральный. Рентгенконтрастный. Разметка в сантиметрах по всей длине. С одним закруглённым завиток типа Пигтейл и дренажными отверстиями только вдоль завитка. С атравматичным наконечником закрытого типа. Размер 8 Ch. Длина 90 см. Гибкая струна-проводник из нержавеющей стали с тефлоновым покрытием с неподвижным сердечником, длина 150см. Фиксирующий зажим. Каждый набор включает три стента с зелёным маркёром на проксимальном конце и три стента без маркеров. Карта пациента. Стерильно, для одноразового использования. Не содержит латекса. Поставляется в собранном виде. | шт. | 130 | 29 000 | 3 770 000 |
| 10 | Мочеточниковый интегральный стент с одним «хвостом», цилиндрический закрытый, Ch.9, длина 90 см 334400 | Мочеточниковый стент - изготовлен из полиуретана белого цвета, интегральный. Рентгенконтрастный. Разметка в сантиметрах по всей длине. С одним закруглённым завиток типа Пигтейл и дренажными отверстиями только вдоль завитка. С атравматичным наконечником закрытого типа. Размер 9 Ch. Длина 90 см. Гибкая струна-проводник из нержавеющей стали с тефлоновым покрытием с неподвижным сердечником, длина 150см. Фиксирующий зажим. Каждый набор включает три стента с зелёным маркёром на проксимальном конце и три стента без маркеров. Карта пациента. Стерильно, для одноразового использования. Не содержит латекса. Поставляется в собранном виде. | шт. | 25 | 29 000 | 725 000 |
| 11 | Мочеточниковый стент Integral, с центральным отверстием, для коаксиального применения , Ch.6, 24 см 334711 | Мочеточниковый стент - изготовлен из полиуретана белого цвета. Рентгенконтрастный. Разметка в сантиметрах по всей длине. Закруглённые концы стента типа Пигтейл с обеих сторон, проксимальный завиток с атравматичным наконечником открытого типа. Дистальный завиток с ретракционной нитью. Дренажные боковые отверстия расположены спиралевидно по всей длине стента. Линия для определения направления загиба конца стента по всей длине. Размер 6 Ch. Длина 24см. Толкатель - изготовлен из полиуретана зелёного цвета длиной 45см, 90см для уретерореноскопии. Гибкая струна-проводник с изменяемой степенью жёсткости, изготовлена из нержавеющей стали с тефлоновым покрытием. Длина 150см. - для стентов открытого типа. Два пластиковых зажима. Карта пациента. **Продолжительность использования установленного стента до 3 месяцев.** Стерильно, для одноразового использования. Не содержит латекса. Поставляется в собранном виде. | шт. | 95 | 24 800 | 2 356 000 |
| 12 | Мочеточниковый интегральный стент с одним «хвостом», цилиндрический закрытый, Ch.6, длина 90 см 334400 | Мочеточниковый стент - изготовлен из полиуретана белого цвета, интегральный. Рентгенконтрастный. Разметка в сантиметрах по всей длине. С одним закруглённым завиток типа Пигтейл и дренажными отверстиями только вдоль завитка. С атравматичным наконечником закрытого типа. Размер 6 Ch. Длина 90 см. Гибкая струна-проводник из нержавеющей стали с тефлоновым покрытием с неподвижным сердечником, длина 150см. Фиксирующий зажим. Каждый набор включает три стента с зелёным маркёром на проксимальном конце и три стента без маркеров. Карта пациента. Стерильно, для одноразового использования. Не содержит латекса. Поставляется в собранном виде. | шт. | 95 | 29 000 | 2 755 000 |
| 13 | Мочеточниковый стент Integral, с центральным отверстием, для коаксиального применения , Ch.7, 24 см 334711 | Мочеточниковый стент - изготовлен из полиуретана белого цвета. Рентгенконтрастный. Разметка в сантиметрах по всей длине. Закруглённые концы стента типа Пигтейл с обеих сторон, проксимальный завиток с атравматичным наконечником открытого типа. Дистальный завиток с ретракционной нитью. Дренажные боковые отверстия расположены спиралевидно по всей длине стента. Линия для определения направления загиба конца стента по всей длине. Размер 7 Ch. Длина 24см. Толкатель - изготовлен из полиуретана зелёного цвета длиной 45см, 90см для уретерореноскопии. Гибкая струна-проводник с изменяемой степенью жёсткости, изготовлена из нержавеющей стали с тефлоновым покрытием. Длина 150см. - для стентов открытого типа. Два пластиковых зажима. Карта пациента. **Продолжительность использования установленного стента до 3 месяцев.** Стерильно, для одноразового использования. Не содержит латекса. Поставляется в собранном виде. | шт. | 85 | 24 800 | 2 108 000 |
| 14 | Игла для биопсии Автоматический инструмент для биопсии Pro-Mag Ultra ST в исполнении 7675, 7676,7677 с модификациями, Argon Medical Devices, inc. | Игла для биопсии для инструмента Pro-MagTM Ultra. (размеры 14, 16, 18, 20 Ga Х 10, 12, 16, 20, 25, 30 см) Столбик забираемого биоптата не менее 19 мм. Игла эхоконтрастна и имеет несмываемые отметки через 1 см. Разные размеры маркируются разным цветом посадочных мест. Возможность использовать с коаксиальными иглами соответствующего размера. Размер игл по заявке Заказчика. Игла для биопсии Pro-MagTM Ultra 765014100, 765014120, 765014160, 765014200, 765016100, 765016160, 765016200, 765016250, 765018100,  765018160, 765018200, 765018250, 765018300, 765020100, 765020160, 765020200 | шт | 45 | 7500 | 337500 |
| 15 | Клипсонакладыватель хирургический LIGACLIP для эндоскопической хирургии (средний, без клипс) | 238110. Система клипирования Weck Horizon для эндоскопии Medium, для наложения клипс на сосуды цветовой код размера клипс ( синий), из высококачественной медицинской стали, разборный, длина 33 см , многоразовый. Шевронообразная форма зажима охватывает ткань с точным смыканием от кончика к кончику. Сердцевидная проволока предназначена, для усиления захвата сосудов каждым зажимом. Поперечные бороздки не дают зажиму скользить по сосуду. Размер внутренней бороздки зажима рассчитан на ослабление режущего воздействия сосуда. Треугольное поперечное сечение ножки зажима обеспечивает максимальное соприкосновение поверхностей зажима и челюсти устройства для нанесения, исключая выпадение зажима. | шт | 2 | 750000 | 1500000 |
| 16 | Клипсы LIGACLIPEXTRA (средние, по 6 в кассете) | 2204 Лигирующая титановая клипса, размер Medium. Форма сечения клипсы - в виде сердца, обеспечивающая дополнительную надежность крепления клипсы на сосуде. Форма внутренней поверхности- с углублением по всей длине, придающим устойчивость и противостояние соскальзыванию. Тип поперечного профиля - с поперечными каналами, сохраняющими микроциркуляцию сосудистой стенки. Способ крепления в картридже - при помощи микровыступов в верхней части картриджа. 25 картриджей по 24 клипсы,600 клипс. | шт | 40 | 2500 | 100000 |
| 17 | Рулон комбинированный плоский для паровой , газовой, формальдегидной стерилизации (300 мм х 200м) | Рулоны плоские должны быть предназначены для стерилизации медицинских изделий паровым, газовым (окись этилена, пароформальдегид) способами. Рулоны должны быть изготовлены из нервущейся и безосколочной многослойной пленки-ламината не менее пяти слоев, прозрачного цвета полиэстер 12 мкм/полипропилен 40 мкм. А также медицинской бумаги, плотностью не менее 60 г/м2. Бумага и пленка должны быть соединены термошвом, который должен исключить последующие расклеивания при стерилизации и обеспечить 100% отделяемости пленки от бумаги при вскрытии упаковки с минимальным эффектом пылеворсовыделения. Прочность на растяжение в сухом состоянии в машинном направлении более 5,4 кН/м, в поперечном направлении более 2,3 кН/м;  Прочность на растяжение во влажном состоянии в машинном направлении более 2,0 кН/м. в поперечном направлении более 1,0 кН/м;  Прочность на продавливание в сухом состоянии (бумаги) более 240 кПа, во влажном состоянии (бумага) более 140 кПа; Размер пор – менее 19 мкм; рН водного экстракта 5-8; Содержание сульфатов - не более 0,25%;  Содержание хлоридов - не более 0,05%;  Флюоресценция - 0%. Размер 300ммх200м | шт | 3 | 59 900 | 179700 |
| 18 | Шовный хирургический рассасывающийся антибактериальный материал (фиолетовый), условным №2-0 длиной нити (см): 90 с атравматическими иглами 40мм vcp351h | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, изготовленная из сополимера на основе полиглактина 910 (гликолид 90%, лактид 10%), с покрытием, облегчающим проведение нити через ткани (из сополимера гликолида, лактида и стеарата кальция). Нить должна быть окрашена в контрастный цвет для улучшения визуализации в ране . Нить должна сохранять 75% прочности на разрыв IN VIVO через 2 недели, 50% через 3 недели, 25% через 4 недели, срок полного рассасывания 56-70 дней. Нить обладает клинически доказанными антисептическими свойствами для профилактики раневой инфекции в различных тканях организма. Используемый антисептик (триклозан) проявляет клинически доказанную антимикробную активность против Staphylococcus aureus, Staphylococcus epidermidis, MRSA, MRSE, в период не менее 96 часов после имплантации нити,в концентрации, достаточной для подавления роста данных штаммов микроорганизмов. Действие триклозана в зоне подавления роста бактерий S.aureus вокруг нити in-vitro не менее 7 дней. Антисептик должен обеспечить безопасное использование при операциях на мозговых оболочках, нить не должна терять антисептических свойств в присутствие веществ содержащих анионную группу. Метрический размер 3, условный размер 2/0. Длина нити не менее 65 см и не более 75 см. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани. Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе за счет насечек в месте захвата. Игла колющая, массивная, 1/2 окружности, от 39,5 до 40,5 мм длиной. Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом должен быть упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного (транспортировочного) пакета. Данная упаковка должна обеспечивать доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка одинарной упаковки из фольги должна содержать наименование шовного материала, его состав; товарный знак, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длину иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, количества игл; информацию о сроке годности, номере партии(серии), изображение иглы в натуральную величину, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении; Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна быть герметичной (полиэтилен или другой материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. | шт | 2500 | 1 900 | 4 750 000,00 |
| 19 | Шовный хирургический рассасывающийся материал (фиолетовый) условным № 3-0, длиной нити (см): 75 с атравматическими иглами 31мм w9130 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, изготовленная из сополимера на основе полиглактина 910 (гликолид 90%, лактид 10%), с покрытием, облегчающим проведение нити через ткани (из сополимера гликолида, лактида и стеарата кальция). Нить должна быть окрашена в контрастный цвет для улучшения визуализации в ране . Нить должна сохранять 75% прочности на разрыв IN VIVO через 2 недели, 50% через 3 недели, 25% через 4 недели, срок полного рассасывания 56-70 дней. Нить обладает клинически доказанными антисептическими свойствами для профилактики раневой инфекции в различных тканях организма. Используемый антисептик (триклозан) проявляет клинически доказанную антимикробную активность против Staphylococcus aureus, Staphylococcus epidermidis, MRSA, MRSE, в период не менее 96 часов после имплантации нити,в концентрации, достаточной для подавления роста данных штаммов микроорганизмов. Действие триклозана в зоне подавления роста бактерий S.aureus вокруг нити in-vitro не менее 7 дней. Антисептик должен обеспечить безопасное использование при операциях на мозговых оболочках, нить не должна терять антисептических свойств в присутствие веществ содержащих анионную группу. Метрический размер 2, условный размер 3/0. Длина нити не менее 65 см и не более 75 см. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани. Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе за счет насечек в месте захвата. Игла колющая, 1/2 окружности, от 30,5 до 31,5 мм длиной. Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом должен быть упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного (транспортировочного) пакета. Данная упаковка должна обеспечивать доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка одинарной упаковки из фольги должна содержать наименование шовного материала, его состав; товарный знак, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длину иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, количества игл; информацию о сроке годности, номере партии(серии), изображение иглы в натуральную величину, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении; Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна , быть герметичной (полиэтилен или другой материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. | шт | 2500 | 1 490 | 3725000 |
| 20 | Шовный хирургический рассасывающийся материал (фиолетовый), условным №2-0, длиной нити (см): 75 с атравматическими иглами31мм w9136 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, изготовленная из сополимера на основе полиглактина 910 (гликолид 90%, лактид 10%), с покрытием, облегчающим проведение нити через ткани (из сополимера гликолида, лактида и стеарата кальция). Нить должна быть окрашена в контрастный цвет для улучшения визуализации в ране . Нить должна сохранять 75% прочности на разрыв IN VIVO через 2 недели, 50% через 3 недели, 25% через 4 недели, срок полного рассасывания 56-70 дней. Нить обладает клинически доказанными антисептическими свойствами для профилактики раневой инфекции в различных тканях организма. Используемый антисептик (триклозан) проявляет клинически доказанную антимикробную активность против Staphylococcus aureus, Staphylococcus epidermidis, MRSA, MRSE, в период не менее 96 часов после имплантации нити,в концентрации, достаточной для подавления роста данных штаммов микроорганизмов. Действие триклозана в зоне подавления роста бактерий S.aureus вокруг нити in-vitro не менее 7 дней. Антисептик должен обеспечить безопасное использование при операциях на мозговых оболочках, нить не должна терять антисептических свойств в присутствие веществ содержащих анионную группу. Метрический размер 3, условный размер 2/0. Длина нити не менее 65 см и не более 75 см. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани. Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе за счет насечек в месте захвата.Игла колющая, кончик иглы уплощен для лучшего разделения тканей, 1/2 окружности, от 30,5 до 31,5 мм длиной. Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом должен быть упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного (транспортировочного) пакета. Данная упаковка должна обеспечивать доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка одинарной упаковки из фольги должна содержать наименование шовного материала, его состав; товарный знак, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длину иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, количества игл; информацию о сроке годности, номере партии(серии), изображение иглы в натуральную величину, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении; Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна быть герметичной (полиэтилен или другой материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. | шт | 1700 | 1 560 | 2652000 |
| 21 | Шовный хирургический рассасывающийся материал (фиолетовый), условным №2-0, длиной нити (см): 75 с атравматическими иглами 40ммW9150 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, изготовленная из сополимера на основе полиглактина 910 (гликолид 90%, лактид 10%), с покрытием, облегчающим проведение нити через ткани (из сополимера гликолида, лактида и стеарата кальция). Нить должна быть окрашена в контрастный цвет для улучшения визуализации в ране . Нить должна сохранять 75% прочности на разрыв IN VIVO через 2 недели, 50% через 3 недели, 25% через 4 недели, срок полного рассасывания 56-70 дней. Нить обладает клинически доказанными антисептическими свойствами для профилактики раневой инфекции в различных тканях организма. Используемый антисептик (триклозан) проявляет клинически доказанную антимикробную активность против Staphylococcus aureus, Staphylococcus epidermidis, MRSA, MRSE, в период не менее 96 часов после имплантации нити,в концентрации, достаточной для подавления роста данных штаммов микроорганизмов. Действие триклозана в зоне подавления роста бактерий S.aureus вокруг нити in-vitro не менее 7 дней. Антисептик должен обеспечить безопасное использование при операциях на мозговых оболочках, нить не должна терять антисептических свойств в присутствие веществ содержащих анионную группу. Метрический размер 4, условный размер 1. Длина нити не менее 85 см и не более 95 см. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани. Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе за счет насечек в месте захвата. Игла колющая, массивная, 1/2 окружности, от 39,5 до 40,5 мм длиной. Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом должен быть упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного (транспортировочного) пакета. Данная упаковка должна обеспечивать доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка одинарной упаковки из фольги должна содержать наименование шовного материала, его состав; товарный знак, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длину иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, количества игл; информацию о сроке годности, номере партии(серии), изображение иглы в натуральную величину, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении; Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна быть герметичной (полиэтилен или другой материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. | шт | 2500 | 1 600 | 4000000 |
| 22 | Шовный хирургический рассасывающийся материал (фиолетовый), условным №5-0, длиной нити (см): 75 с атравматическими иглами 17мм W9105 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, изготовленная из сополимера на основе полиглактина 910 (гликолид 90%, лактид 10%), с покрытием, облегчающим проведение нити через ткани (из сополимера гликолида, лактида и стеарата кальция). Нить должна быть окрашена в контрастный цвет для улучшения визуализации в ране .Нить должна сохранять 75% прочности на разрыв IN VIVO через 2 недели, 50% через 3 недели, 25% через 4 недели, срок полного рассасывания 56-70 дней.Нить обладает клинически доказанными антисептическими свойствами для профилактики раневой инфекции в различных тканях организма. Используемый антисептик (триклозан) проявляет клинически доказанную антимикробную активность против Staphylococcus aureus, Staphylococcus epidermidis, MRSA, MRSE, в период не менее 96 часов после имплантации нити,в концентрации, достаточной для подавления роста данных штаммов микроорганизмов. Действие триклозана в зоне подавления роста бактерий S.aureus вокруг нити in-vitro не менее 7 дней. Антисептик должен обеспечить безопасное использование при операциях на мозговых оболочках, нить не должна терять антисептических свойств в присутствие веществ содержащих анионную группу. Метрический размер 1, условный размер 5/0. Длина нити не менее 65 см и не более 75 см. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава,обработана силиконом,что способствует уменьшению трения между иглой и тканями. Материал иглы на 40% более устойчив к необратимой деформации (изгибу), чем иглы из обычной нержавеющей стали, что предотвращает необходимость замены иглы, улучшает контроль над иглой и уменьшает травмирование тканей. Металл иглы создан на базе специфической углеродной микроструктуры, характеризующейся максимальной прочностью, дополняемой явлением технологической "памяти металла". Игла колющая, кончик иглы уплощен для лучшего разделения тканей, 1/2 окружности, от 16,8 до 17,2 мм длиной. Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом должен быть упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного (транспортировочного) пакета. Данная упаковка должна обеспечивать доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка одинарной упаковки из фольги должна содержать наименование шовного материала, его состав; товарный знак, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длину иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, количества игл; информацию о сроке годности, номере партии(серии), изображение иглы в натуральную величину, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении; Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна быть герметичной (полиэтилен или другой материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. | шт | 160 | 1 700 | 272000 |
| 23 | Шовный хирургический рассасывающийся материал (фиолетовый), условным №4-0, длиной нити (см): 75 с атравматическими иглами 17ммW9106 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, изготовленная из сополимера на основе полиглактина 910 (гликолид 90%, лактид 10%), с покрытием, облегчающим проведение нити через ткани (из сополимера гликолида, лактида и стеарата кальция). Нить должна быть окрашена в контрастный цвет для улучшения визуализации в ране .Нить должна сохранять 75% прочности на разрыв IN VIVO через 2 недели, 50% через 3 недели, 25% через 4 недели, срок полного рассасывания 56-70 дней.Нить обладает клинически доказанными антисептическими свойствами для профилактики раневой инфекции в различных тканях организма. Используемый антисептик (триклозан) проявляет клинически доказанную антимикробную активность против Staphylococcus aureus, Staphylococcus epidermidis, MRSA, MRSE, в период не менее 96 часов после имплантации нити,в концентрации, достаточной для подавления роста данных штаммов микроорганизмов. Действие триклозана в зоне подавления роста бактерий S.aureus вокруг нити in-vitro не менее 7 дней. Антисептик должен обеспечить безопасное использование при операциях на мозговых оболочках, нить не должна терять антисептических свойств в присутствие веществ содержащих анионную группу. Метрический размер 1,5, условный размер 4/0. Длина нити не менее 65 см и не более 75 см. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава,обработана силиконом,что способствует уменьшению трения между иглой и тканями. Материал иглы на 40% более устойчив к необратимой деформации (изгибу), чем иглы из обычной нержавеющей стали, что предотвращает необходимость замены иглы, улучшает контроль над иглой и уменьшает травмирование тканей. Металл иглы создан на базе специфической углеродной микроструктуры, характеризующейся максимальной прочностью, дополняемой явлением технологической "памяти металла". Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе за счет насечек в месте захвата.Игла колющая, кончик иглы уплощен для лучшего разделения тканей, 1/2 окружности, от 16,8 до 17,2 мм длиной. Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом должен быть упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного (транспортировочного) пакета. Данная упаковка должна обеспечивать доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка одинарной упаковки из фольги должна содержать наименование шовного материала, его состав; товарный знак, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длину иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, количества игл; информацию о сроке годности, номере партии(серии), изображение иглы в натуральную величину, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении; Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна быть герметичной (полиэтилен или другой материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. | шт | 2500 | 1 890 | 4725000 |
| 24 | Шовный хирургический рассасывающийся материал Monocryl (фиолетовый) условным № 3-0, длиной нити 70см с атравматической иглой 26ммW3447 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, монофиламентная, неокрашенная, изготовленная из сополимера гликолида и e-капролактона.Сополимер полиглекапрон 25 не имеет антигенной активности и апирогеннен. Нить должна быть окрашена в контрастный цвет для улучшения визуализации в ране. Нить должна сохранять 60% прочности на разрыв IN VIVO через 7дней и 30% через 2 недели. Первоначальная прочность на растяжение практически полностью утрачивается через 28 дней после имплантации. Срок полного рассасывания 91-119 дней. Метрический размер 2, условный размер 3/0 . Длина нити не менее 65 см и не более 75 см. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани. Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе за счет насечек в месте захвата. Игла колющая, 1/2 окружности, от 25,5 до 26,5 мм длиной. Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом должен быть упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного (транспортировочного) пакета. Данная упаковка должна обеспечивать доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка одинарной упаковки из фольги должна содержать наименование шовного материала, его состав; товарный знак, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длину иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, количества игл; информацию о сроке годности, номере партии(серии), изображение иглы в натуральную величину, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении; Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна быть герметичной (полиэтилен или другой материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. | шт | 80 | 2 000 | 160000 |
| 25 | Лента индикаторная для парового стерилизатора 18ммх50м | Индикаторная лента должна быть предназначена для упаковывания, герметизации пакетов, наклеивания на упаковки, в том числе стерилизационные коробки, подлежащие стерилизации паровым методом. На неклейкой стороне ленты должны быть нанесены диагональные полосы из чувствительной к действию стерилизующего агента индикаторной краски. Лента должна быть смотана в рулон, длиной не менее 50 м. | шт | 10 | 2 700,00 | 27000 |
| 26 | Упаковочный материал для стерилизации в рулонах: гладкий, 7,5смх200м (для оперблока) | Рулоны плоские должны быть предназначены для стерилизации медицинских изделий паровым, газовым (окись этилена, пароформальдегид) способами. Рулоны должны быть изготовлены из нервущейся и безосколочной многослойной пленки-ламината не менее пяти слоев, прозрачного цвета полиэстер 12 мкм/полипропилен 40 мкм. А также медицинской бумаги, плотностью не менее 60 г/м2. Бумага и пленка должны быть соединены термошвом, который должен исключить последующие расклеивания при стерилизации и обеспечить 100% отделяемости пленки от бумаги при вскрытии упаковки с минимальным эффектом пылеворсовыделения. Прочность на растяжение в сухом состоянии в машинном направлении более 5,4 кН/м, в поперечном направлении более 2,3 кН/м;   Прочность на растяжение во влажном состоянии в машинном направлении более 2,0 кН/м. в поперечном направлении более 1,0 кН/м;   Прочность на продавливание в сухом состоянии (бумаги) более 240 кПа, во влажном состоянии (бумага) более 140 кПа; Размер пор – менее 19 мкм; рН водного экстракта 5-8;  Содержание сульфатов - не более 0,25%;   Содержание хлоридов - не более 0,05%;   Флюоресценция - 0%.  Размер 7,5 смх200м | рул. | 3 | 13 000,00 | 39000 |
| 27 | Упаковочный материал для стерилизации в рулонах: гладкий, 10смх200м (для оперблока) | Рулоны плоские должны быть предназначены для стерилизации медицинских изделий паровым, газовым (окись этилена, пароформальдегид) способами. Рулоны должны быть изготовлены из нервущейся и безосколочной многослойной пленки-ламината не менее пяти слоев, прозрачного цвета полиэстер 12 мкм/полипропилен 40 мкм. А также медицинской бумаги, плотностью не менее 60 г/м2. Бумага и пленка должны быть соединены термошвом, который должен исключить последующие расклеивания при стерилизации и обеспечить 100% отделяемости пленки от бумаги при вскрытии упаковки с минимальным эффектом пылеворсовыделения. Прочность на растяжение в сухом состоянии в машинном направлении более 5,4 кН/м, в поперечном направлении более 2,3 кН/м;   Прочность на растяжение во влажном состоянии в машинном направлении более 2,0 кН/м. в поперечном направлении более 1,0 кН/м;   Прочность на продавливание в сухом состоянии (бумаги) более 240 кПа, во влажном состоянии (бумага) более 140 кПа; Размер пор – менее 19 мкм; рН водного экстракта 5-8;  Содержание сульфатов - не более 0,25%;   Содержание хлоридов - не более 0,05%;   Флюоресценция - 0%.  Размер 10смх200м | рул. | 3 | 17 000,00 | 51000 |
| 28 | Упаковочный материал для стерилизации в рулонах: гладкий, 25смх200м (для оперблока) | Рулоны плоские должны быть предназначены для стерилизации медицинских изделий паровым, газовым (окись этилена, пароформальдегид) способами. Рулоны должны быть изготовлены из нервущейся и безосколочной многослойной пленки-ламината не менее пяти слоев, прозрачного цвета полиэстер 12 мкм/полипропилен 40 мкм. А также медицинской бумаги, плотностью не менее 60 г/м2. Бумага и пленка должны быть соединены термошвом, который должен исключить последующие расклеивания при стерилизации и обеспечить 100% отделяемости пленки от бумаги при вскрытии упаковки с минимальным эффектом пылеворсовыделения. Прочность на растяжение в сухом состоянии в машинном направлении более 5,4 кН/м, в поперечном направлении более 2,3 кН/м;   Прочность на растяжение во влажном состоянии в машинном направлении более 2,0 кН/м. в поперечном направлении более 1,0 кН/м;   Прочность на продавливание в сухом состоянии (бумаги) более 240 кПа, во влажном состоянии (бумага) более 140 кПа; Размер пор – менее 19 мкм; рН водного экстракта 5-8;  Содержание сульфатов - не более 0,25%;   Содержание хлоридов - не более 0,05%;   Флюоресценция - 0%.  Размер 25смх200 | рул. | 4 | 43 000,00 | 172000 |
| 29 | Упаковочный материал для стерилизации в рулонах: со складкой, 100ммх50ммх100м (для оперблока) | Рулоны со складкой должны быть предназначены для стерилизации медицинских изделий паровым, газовым (окись этилена, пароформальдегид) способами. Рулоны должны быть изготовлены из нервущейся и безосколочной многослойной пленки-ламината не менее пяти слоев, прозрачного цвета полиэстер 12 мкм/полипропилен 40 мкм. А также медицинской бумаги, плотностью не менее 60 г/м2. Бумага и пленка должны быть соединены термошвом, который должен исключить последующие расклеивания при стерилизации и обеспечить 100% отделяемости пленки от бумаги при вскрытии упаковки с минимальным эффектом пылеворсовыделения. Прочность на растяжение в сухом состоянии в машинном направлении более 5,4 кН/м, в поперечном направлении более 2,3 кН/м;  Прочность на растяжение во влажном состоянии в машинном направлении более 2,0 кН/м. в поперечном направлении более 1,0 кН/м;  Прочность на продавливание в сухом состоянии (бумаги) более 240 кПа, во влажном состоянии (бумага) более 140 кПа; Размер пор – менее 19 мкм; рН водного экстракта 5-8; Содержание сульфатов - не более 0,25%;  Содержание хлоридов - не более 0,05%;  Флюоресценция - 0%. Размер 100ммх50мм100м | рул. | 2 | 17 000,00 | 34000 |
| 30 | Сетка PROLENE однократного применения стерильная, размерами (см): 15х15 | Сетка хирургическая для пластики грыж из 100% полипропиленовых нитей с контролируемым линейным натяжением толщиной не более 0,5 мм, удельный вес должен быть не более 82 г/м2; предел прочности на разрыв должен быть не менее 14 кг/см2, размер пор должен быть не менее 1 мм. Квадратной формы. Размер 15х15 см. Стерильный внутренний вкладыш должен быть упакован в индивидуальную одинарную стерильную полимерно-бумажную упаковку, которая представляет собой пакет из медицинской бумаги и прозрачного полимера, обеспечивающую сохранение стерильности сетки и ее функциональных свойств с учетом условий ее применения, транспортирования, хранения и срока годности; защищающую содержимое от влаги; обеспечивающую доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Каждая упаковка снабжена специальным стикером, предназначенным для вклеивания в медицинскую карту пациента для отслеживания данных об импланированном устройстве. Стикер содержит информацию о производителе, сроке годности изделия и номере партии. Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование сетки, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), размер сетки, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. | шт | 40 | 36 000,00 | 1 440 000 |
| 31 | Фильтр для моющей машины 0,2мкм (Фильтр антибактериальный 0,2 мкм) | Антибактериальный фильтр 0,2 мкм для моечной машины для эндоскопов AER. | шт | 12 | 275 000 | 3300000 |
| 32 | Фильтр для обработки аппарата 0,01 мкм (Сменный фильтр из Аппарат для автоматической обработка эндоскопов AER с системой фильтрации №30) | Механический фильтр грубой очистки 0,1 мкм для моечной машины для эндоскопов AER. Уп. №30 шт | уп | 1 | 195 000 | 195000 |
| 33 | Хирургический воск Воne Wax для костных тканей, нерассасывающийся, стерильный | Хирургический воск для остановки кровотечения из костных тканей. Хирургический воск является нерассасывающимся стерильным хирургическим материалом, состоящим из следующих компонентов: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. | уп | 30 | 1320 | 39600 |
| 34 | Шовный хирургический стерильный рассасывающийся материал PDS II (фиолетовый), условным №1 длиной нити (см) 150 с атравматическими иглами | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, монофиламентная, изготовленная из полиэфира поли-п-диоксанона. Используемые материалы не должны иметь антигенной активности и должны быть апирогенны. Нить должна быть окрашена в контрастный цвет для улучшения визуализации в ране. Нить должна сохранять 80% прочности на разрыв IN VIVO через 2 недели, 70% через 4 недели, 60% через 6 недель, срок полного рассасывания 182-238 дней. Метрический размер 4, условный размер 1. Длина нити не менее 145 см и не более 155 см. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани. Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе за счет насечек в месте захвата. Игла колющая, массивная, 1/2 окружности, от 39,5 до 40,5 мм длиной. Петлевой шовный материал (оба конца нити должны быть атравматически соединены с одной иглой) Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом должен быть упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного (транспортировочного) пакета. Данная упаковка должна обеспечивать доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка одинарной упаковки из фольги должна содержать наименование шовного материала, его состав; товарный знак, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длину иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, количества игл; информацию о сроке годности, номере партии(серии), изображение иглы в натуральную величину, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении; Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Нить должна быть уложена по восьмерке в картонном лотке. Игла должна быть зафиксирована не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. | уп | 380 | 3200 | 1216000 |
| 35 | Шовный хирургический стерильный рассасывающийся материал PDS II (фиолетовый), условным №3-0 длиной нити (см) 70 с атравматическими иглами | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, монофиламентная, изготовленная из полиэфира поли-п-диоксанона. Используемые материалы не должны иметь антигенной активности и должны быть апирогенны. Нить должна быть окрашена в контрастный цвет для улучшения визуализации в ране. Нить должна сохранять 80% прочности на разрыв IN VIVO через 2 недели, 70% через 4 недели, 60% через 6 недель, срок полного рассасывания 182-238 дней. Метрический размер 2, условный размер 3/0. Длина нити не менее 65 см и не более 75 см. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани. Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе за счет насечек в месте захвата. Игла колющая, 1/2 окружности, от 30,5 до 31,5 мм длиной. Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом должен быть упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного (транспортировочного) пакета. Данная упаковка должна обеспечивать доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка одинарной упаковки из фольги должна содержать наименование шовного материала, его состав; товарный знак, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длину иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, количества игл; информацию о сроке годности, номере партии(серии), изображение иглы в натуральную величину, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении; Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на пластиковом лотке на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта ""памяти формы"". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. | уп | 410 | 2100 | 861000 |
| 36 | Шовный хирургический рассасывающийся материал MONOCRYL (фиолетовый) условным №2-0 длиной нити (см): 70 с атравматическими иглами | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, монофиламентная, неокрашенная, изготовленная из сополимера гликолида и e-капролактона. Сополимер полиглекапрон 25 не имеет антигенной активности и апирогеннен. Нить должна быть окрашена в контрастный цвет для улучшения визуализации в ране. Нить должна сохранять 60% прочности на разрыв IN VIVO через 7дней и 30% через 2 недели. Первоначальная прочность на растяжение практически полностью утрачивается через 28 дней после имплантации. Срок полного рассасывания 91-119 дней. Метрический размер 3, условный размер 2/0 . Длина нити не менее 65 см и не более 75 см. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани. Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе за счет насечек в месте захвата. Игла колющая, 1/2 окружности, от 25,5 до 26,5 мм длиной. Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом должен быть упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного (транспортировочного) пакета. Данная упаковка должна обеспечивать доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка одинарной упаковки из фольги должна содержать наименование шовного материала, его состав; товарный знак, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длину иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, количества игл; информацию о сроке годности, номере партии(серии), изображение иглы в натуральную величину, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении; Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на пластиковом лотке на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта ""памяти формы"". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. | уп | 310 | 2000 | 620000 |
| 37 | Шовный хирургический нерассасывающийся материал Пролен (синий) с условными №2/0 длиной нити 90 см с атравматическими иглами | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, монофиламентная, изготовленная из синтетического линейного полиолефина (полипропилен). Нить должна быть окрашена в контрастный цвет для улучшения визуализации в ране. Метрический размер 3, условный размер 2/0 . Длина нити не менее 85 см и не более 95 см. Две иглы. Иглы должны быть изготовлены из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработаны силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями. Материал игл на 40% более устойчив к необратимой деформации (изгибу), чем игл из обычной нержавеющей стали, что предотвращает необходимость замены иглы, улучшает контроль над иглой и уменьшает травмирование тканей. Металл иглы создан на базе специфической углеродной микроструктуры, характеризующейся максимальной прочностью, дополняемой явлением технологической "памяти металла". Иглы должны иметь конструкцию, увеличивающую надежность их фиксации в иглодержателе за счет насечек в месте захвата. Иглы колющие, 1/2 окружности, от 25,5 до 26,5 мм длиной. Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом упакован в индивидуальную одинарную стерильную полимерно-бумажную упаковку, которая представляет собой пакет из медицинской бумаги и прозрачного полимера, обеспечивающую сохранение стерильности шовного материала и его функциональных свойств с учетом условий его применения, транспортирования, хранения и срока годности; защищающую содержимое от влаги; обеспечивающую доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью.Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на пластиковом лотке на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. | уп | 75 | 2150 | 161250 |
| 38 | Шовный хирургический нерассасывающийся материал Пролен (синий) с условными №3/0 длиной нити 90 см с атравматическими иглами | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, монофиламентная, изготовленная из синтетического линейного полиолефина (полипропилен). Нить должна быть окрашена в контрастный цвет для улучшения визуализации в ране. Метрический размер 2, условный размер 3/0 . Длина нити не менее 85 см и не более 95 см. Две иглы. Иглы должны быть изготовлены из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработаны силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани. Иглы должны иметь конструкцию, увеличивающую надежность их фиксации в иглодержателе за счет насечек в месте захвата. Иглы колющие, 1/2 окружности, от 25,5 до 26,5 мм длиной. Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом упакован в индивидуальную одинарную стерильную полимерно-бумажную упаковку, которая представляет собой пакет из медицинской бумаги и прозрачного полимера, обеспечивающую сохранение стерильности шовного материала и его функциональных свойств с учетом условий его применения, транспортирования, хранения и срока годности; защищающую содержимое от влаги; обеспечивающую доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на пластиковом лотке на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия | уп | 180 | 2550 | 459000 |
| 39 | Шовный хирургический нерассасывающийся материал Пролен (синий) с условными №8/0 длиной нити 60 см с атравматическими иглами | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, монофиламентная, изготовленная из синтетического линейного полиолефина (полипропилен). Нить должна быть окрашена в контрастный цвет для улучшения визуализации в ране. Метрический размер 0,4, условный размер 8/0. Длина нити не менее 55 см и не более 65 см. Две иглы. Иглы должны быть изготовлены из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработаны силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями. Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе за счет насечек в месте захвата. Материал игл на 40% более устойчив к необратимой деформации (изгибу), чем игл из обычной нержавеющей стали, что предотвращает необходимость замены иглы, улучшает контроль над иглой и уменьшает травмирование тканей. Металл иглы создан на базе специфической углеродной микроструктуры, характеризующейся максимальной прочностью, дополняемой явлением технологической "памяти металла". Иглы должны иметь конструкцию, увеличивающую надежность их фиксации в иглодержателе и фиксации под различными углами в иглодержателе за счет скругленных углов корпуса. Иглы колющие, 3/8 окружности, от 7,5 до 8,5 мм длиной. Колющий кончик игл должен иметь угол сужения 45 градусов для обеспечения большей прочности и остроты иглы. Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом упакован в индивидуальную одинарную стерильную полимерно-бумажную упаковку, которая представляет собой пакет из медицинской бумаги и прозрачного полимера, обеспечивающую сохранение стерильности шовного материала и его функциональных свойств с учетом условий его применения, транспортирования, хранения и срока годности; защищающую содержимое от влаги; обеспечивающую доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью.Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на пластиковом лотке на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. | уп | 40 | 5960 | 238400 |
| 40 | Шовный хирургический материал Викрил, с условными №6,0 длиной нит 45 см с атравматическими иглами 13мм 1/2с. | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, изготовленная из сополимера на основе полиглактина 910 (гликолид 90%, лактид 10%), с покрытием, облегчающим проведение нити через ткани (из сополимера гликолида, лактида и стеарата кальция). Используемые материалы не должны иметь антигенной активности и должны быть апирогенны. Нить должна быть не окрашена. Нить должна сохранять 75% прочности на разрыв IN VIVO через 2 недели, 50% через 3 недели, 25% через 4 недели, срок полного рассасывания 56-70 дней. Метрический размер 0,7, условный размер 6/0. Длина нити не менее 40 см и не более 50 см. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани. Тело иглы должно иметь квадратную форму для придания большей устойчивости в иглодержателе. Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе за счет насечек в месте захвата. Игла колющая, 1/2 окружности, от 12,8 до 13,2 мм длиной. Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом должен быть упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного (транспортировочного) пакета. Данная упаковка должна обеспечивать доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка одинарной упаковки из фольги должна содержать наименование шовного материала, его состав; товарный знак, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длину иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, количества игл; информацию о сроке годности, номере партии(серии), изображение иглы в натуральную величину, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении; Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на пластиковом лотке на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия | уп | 5 | 2335 | 11675 |
| 41 | Шовный хирургический материал Викрил, с условными №5,0 длиной нит 75 см с атравматическими иглами 17мм 1/2с. | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, изготовленная из сополимера на основе полиглактина 910 (гликолид 90%, лактид 10%), с покрытием, облегчающим проведение нити через ткани (из сополимера гликолида, лактида и стеарата кальция). Нить должна быть окрашена в контрастный цвет для улучшения визуализации в ране . Нить должна сохранять 75% прочности на разрыв IN VIVO через 2 недели, 50% через 3 недели, 25% через 4 недели, срок полного рассасывания 56-70 дней. Нить обладает клинически доказанными антисептическими свойствами для профилактики раневой инфекции в различных тканях организма. Используемый антисептик (триклозан) проявляет клинически доказанную антимикробную активность против Staphylococcus aureus, Staphylococcus epidermidis, MRSA, MRSE, в период не менее 96 часов после имплантации нити,в концентрации, достаточной для подавления роста данных штаммов микроорганизмов. Действие триклозана в зоне подавления роста бактерий S.aureus вокруг нити in-vitro не менее 7 дней. Антисептик должен обеспечить безопасное использование при операциях на мозговых оболочках, нить не должна терять антисептических свойств в присутствие веществ содержащих анионную группу. Метрический размер 1, условный размер 5/0. Длина нити не менее 65 см и не более 75 см. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава,обработана силиконом,что способствует уменьшению трения между иглой и тканями. Материал иглы на 40% более устойчив к необратимой деформации (изгибу), чем иглы из обычной нержавеющей стали, что предотвращает необходимость замены иглы, улучшает контроль над иглой и уменьшает травмирование тканей. Металл иглы создан на базе специфической углеродной микроструктуры, характеризующейся максимальной прочностью, дополняемой явлением технологической "памяти металла". Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе за счет насечек в месте захвата. Игла колющая, кончик иглы уплощен для лучшего разделения тканей, 1/2 окружности, от 16,8 до 17,2 мм длиной. Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом должен быть упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного (транспортировочного) пакета. Данная упаковка должна обеспечивать доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка одинарной упаковки из фольги должна содержать наименование шовного материала, его состав; товарный знак, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длину иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, количества игл; информацию о сроке годности, номере партии(серии), изображение иглы в натуральную величину, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении; Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на пластиковом лотке на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. | уп | 2 | 2215 | 4430 |
| 42 | Шовный хирургический материал Викрил, с условными №7,0 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, изготовленная из сополимера на основе полиглактина 910 (гликолид 90%, лактид 10%), с покрытием, облегчающим проведение нити через ткани (из сополимера гликолида, лактида и стеарата кальция). Используемые материалы не должны иметь антигенной активности и должны быть апирогенны. Нить должна быть окрашена в контрастный цвет для улучшения визуализации в ране. Нить должна сохранять 75% прочности на разрыв IN VIVO через 2 недели, 50% через 3 недели, 25% через 4 недели, срок полного рассасывания 56-70 дней. Метрический размер 0,5, условный размер 7/0. Длина нити не менее 25 см и не более 35 см. Две иглы. Иглы должны быть изготовлены из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработаны силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями. Материал игл на 40% более устойчив к необратимой деформации (изгибу), чем игл из обычной нержавеющей стали, что предотвращает необходимость замены иглы, улучшает контроль над иглой и уменьшает травмирование тканей. Металл иглы создан на базе специфической углеродной микроструктуры, характеризующейся максимальной прочностью, дополняемой явлением технологической "памяти металла". Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе за счет насечек в месте захвата.Иглы шпательные, 3/8 окружности, от 6 до 7 мм длиной. Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом должен быть упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного (транспортировочного) пакета. Данная упаковка должна обеспечивать доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка одинарной упаковки из фольги должна содержать наименование шовного материала, его состав; товарный знак, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длину иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, количества игл; информацию о сроке годности, номере партии(серии), изображение иглы в натуральную величину, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении; Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на пластиковом лотке на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. | уп | 1 | 6826 | 6826 |
| 43 | Спиртовая салфетка 65\*30 мм | Мягкие абсорбирующие салфетки из нетканого материала Пропитаны 70 изопропиловым спиртом Предназначены для предынъекционной очистки кожи Размеры: 65 × 30 мм. Упаковка: каждая салфетка в индивидуальном пакетике, групповая упаковка ― 100 пакетиков в коробке | шт | 520 000 | 3 | 1 560 000 |
| 44 | Подкладная кленка | Клеенка подкладная Biolexa® 1мx0,7м Материал ПВХ+полиэстр, 420GSM | м | 1000 | 875 | 875 000 |
| 45 | Шприц “Biojekt” Budget 20 мл | Шприц “Biojekt” Budget 20 мл с игл 20Gx1 1/2 инъекц. 3х-комп .стерильный | шт | 82000 | 26,72 | 2 191 040 |
| 46 | Гель для УЗИ 5кг | Гель для УЗИ 5 литров | канистра | 10 | 3525 | 35250 |
| 47 | Катетер Фоллея 2-х ходовой FR 16 | Катетер Фоллея 2-х ходовой FR 16 | шт | 850 | 190 | 161 500 |
| 48 | Катетер Фоллея 2-х ходовой FR 18 | Катетер Фоллея 2-х ходовой FR 18 | шт | 850 | 190 | 161 500 |
| 49 | Катетер Фоллея 2-х ходовой FR 20 | Катетер Фоллея 2-х ходовой FR 20 | шт | 220 | 190 | 41 800 |
| 50 | Презервативы | Презервативы (Презерватив № 1 с не ароматизированной смазкой "Ванька-Встанька", гладкий) | шт | 400 | 18 | 7200 |
| 51 | Мочеприемник с Т-образным клапаном 1000мл | Мочеприемник стерильный 1000 мл с завязками, однократного применения "Biocare" | шт | 2000 | 100 | 200000 |
| 52 | Мочеприемник с нажимным клапаном 2000 мл | Мочеприемник стерильный 2000 мл с завязками, однократного применения "Biocare" | шт | 1000 | 105 | 105000 |
| 53 | Система инфузионная для вливания растворов с иглой размером 0,8х 38мм (21G), стерильная, одноразовая | Система инфузионная для вливания растворов с иглой размером 0,8х 38мм (21G), стерильная, одноразовая | шт | 100000 | 43,62 | 4363000 |
| 54 | Бахилы низкие | Бахилы для посетителей 15х41см, (2,2г), Bioshovers®, полиэтилен | пара | 45000 | 18 | 810000 |
| 55 | Шприц “Biojekt” | Budget 50 мл с игл 18Gx1 1/2 инъекц. 3х-комп.стерильный | шт | 3000 | 65,33 | 195990 |
| 56 | Система для переливания крови и кровезаменителей | Система для переливания крови и кровезаменителей с иглой размером 18G (1,2х38мм), стерильная | шт | 3650 | 72,39 | 264223,5 |
| 57 | Шприц одноразовый 1 мл 3-х компонентный инсулиновый | Шприц "Bioject" Budget инсулиновый 1мл 100IU с иглой 30Gх1/2" 3х-комп. (со съёмной иглой) | шт | 3800 | 14,57 | 55336 |
| 58 | Шприц одноразовый 5 мл 3-х компонентные | Шприц "Bioject" Budget 5 мл с игл 22Gх1 1/2" инъекц. 3х-комп.стерильный | шт | 120000 | 12,56 | 1507200 |
| 59 | Шприц одноразовый 10 мл 3-х компонентные | Шприц "Bioject" Budget 10 мл с игл 21Gх1 1/2" инъекц. 3х-комп.стерильный | шт | 100000 | 18,89 | 1889000 |
| 60 | Скальпель однораз №10,19,20,21,23 | Скальпель однораз №10,19,20,21,23 | шт | 4500 | 65 | 292500 |
| 61 | Жгут кровоостанавливающий полуавтомат | Жгут кровоостанавливающий эластичный полуавтомат. на застежке р.45х2,5см "Biocare®" | шт | 150 | 377 | 56550 |
| 62 | Желудочная трубка FR 16 | Желудочная трубка FR 16 | шт | 360 | 176 | 63 360 |
| 63 | Желудочная трубка FR 18 | Желудочная трубка FR 18 | шт | 700 | 176 | 123 200 |
| 64 | Желудочная трубка FR 20 | Желудочная трубка FR 20 | шт | 300 | 176 | 52 800 |
| 65 | Желудочная трубка FR 22 | Желудочная трубка FR 22 | шт | 100 | 176 | 17 600 |
| 66 | Эндобронхиальная трубка левосторонняя FR 32 | Эндобронхиальная трубка левосторонняя FR 32 | шт | 10 | 20800 | 208 000 |
| 67 | Эндобронхиальная трубка левосторонняя FR 35 | Эндобронхиальная трубка левосторонняя FR 35 | шт | 12 | 20800 | 249 600 |
| 68 | Эндобронхиальная трубка левосторонняя FR 37 | Эндобронхиальная трубка левосторонняя FR 37 | шт | 10 | 20800 | 208 000 |
| 59 | Эндобронхиальная трубка левосторонняя FR 39 | Эндобронхиальная трубка левосторонняя FR 39 | шт | 8 | 20800 | 166 400 |
| 70 | Эндотрахеальная трубка с манжетой 6 мм Надувная манжета низкого давления стандартного объема Контрольный (пилотный) надувной баллон установленного размера с маркировкой номинального внешнего диаметра и с клапаном | • Эндотрахеальная трубка: 6 мм  - Прозрачная, светлая, стандартно изогнутая, трубка устойчивая к перегибу, с округлым атравматичным дистальным кончиком с глазком Мерфи (для взрослых пациентов), встроенная в стенку трубки рентгеноконтрастная полоска для визуализации положения трубки. - Эндотрахеальная трубка выпускается с глазком Мерфи и без него (педиатрические). По длине эндотрахеальной трубки нанесены отметки расстояния до дистального конца (в сантиметрах) для контроля глубины стояния при интубации. Изготовлена из термопластичного ПВХ или полипропилена; нержавеющей стали и силикона.  Четко видимые маркировки, указывающие длину трубки   без латекса, без фталатов стерильная, одноразового использования. Длина трубки от 23 мм-7,5 мм или от всей длины от 26 см-9 см; диаметр 13мм-3,4 мм. | шт | 50 | 480 | 24 000 |
| 71 | Эндотрахеальная трубка с манжетой 6,5 мм Надувная манжета низкого давления стандартного объема Контрольный (пилотный) надувной баллон установленного размера с маркировкой номинального внешнего диаметра и с клапаном | • Эндотрахеальная трубка:6 .5мм • - Прозрачная, светлая, стандартно изогнутая, трубка устойчивая к перегибу, с округлым атравматичным дистальным кончиком с глазком Мерфи (для взрослых пациентов), встроенная в стенку трубки рентгеноконтрастная полоска для визуализации положения трубки. • - Эндотрахеальная трубка выпускается с глазком Мерфи и без него (педиатрические). По длине эндотрахеальной трубки нанесены отметки расстояния до дистального конца (в сантиметрах) для контроля глубины стояния при интубации. • Изготовлена из термопластичного ПВХ или полипропилена; нержавеющей стали и силикона. • Четко видимые маркировки, указывающие длину трубки без латекса, без фталатов • стерильная, одноразового использования. Длина трубки от 23 мм-7,5 мм или от всей длины от 26 см-9 см; диаметр 13мм-3,4 мм. | шт | 80 | 480 | 38 400 |
| 72 | Эндотрахеальные трубки TRO PULMOFLOW размер внутренний 8,0мм, с манжетой | • Эндотрахеальная трубка: 8.0мм • - Прозрачная, светлая, стандартно изогнутая, трубка устойчивая к перегибу, с округлым атравматичным дистальным кончиком с глазком Мерфи (для взрослых пациентов), встроенная в стенку трубки рентгеноконтрастная полоска для визуализации положения трубки. • - Эндотрахеальная трубка выпускается с глазком Мерфи и без него (педиатрические). По длине эндотрахеальной трубки нанесены отметки расстояния до дистального конца (в сантиметрах) для контроля глубины стояния при интубации. • Изготовлена из термопластичного ПВХ или полипропилена; нержавеющей стали и силикона. • Четко видимые маркировки, указывающие длину трубки • без латекса, без фталатов стерильная, одноразового использования. Длина трубки от 23 мм-7,5 мм или от всей длины от 26 см-9 см; диаметр 13мм-3,4 мм. | шт | 1000 | 480 | 480 000 |
| 73 | Эндотрахеальная трубка с манжетой 8,5 мм Надувная манжета низкого давления стандартного объема Контрольный (пилотный) надувной баллон установленного размера с маркировкой номинального внешнего диаметра и с клапаном | • Эндотрахеальная трубка: 8.5 • - Прозрачная, светлая, стандартно изогнутая, трубка устойчивая к перегибу, с округлым атравматичным дистальным кончиком с глазком Мерфи (для взрослых пациентов), встроенная в стенку трубки рентгеноконтрастная полоска для визуализации положения трубки. - Эндотрахеальная трубка выпускается с глазком Мерфи и без него (педиатрические). По длине эндотрахеальной трубки нанесены отметки расстояния до дистального конца (в сантиметрах) для контроля глубины стояния при интубации. Изготовлена из термопластичного ПВХ или полипропилена; нержавеющей стали и силикона. • Четко видимые маркировки, указывающие длину трубки  • без латекса, без фталатов стерильная, одноразового использования.Длина трубки от 23 мм-7,5 мм или от всей длины от 26 см-9 см; диаметр 13мм-3,4 мм. | шт | 500 | 480 | 240 000 |
| 74 | Эндотрахеальная трубка с манжетой 9 мм Надувная манжета низкого давления стандартного объема Контрольный (пилотный) надувной баллон установленного размера с маркировкой номинального внешнего диаметра и с клапаном | • Эндотрахеальная трубка:9.0мм • - Прозрачная, светлая, стандартно изогнутая, трубка устойчивая к перегибу, с округлым атравматичным дистальным кончиком с глазком Мерфи (для взрослых пациентов), встроенная в стенку трубки рентгеноконтрастная полоска для визуализации положения трубки. - Эндотрахеальная трубка выпускается с глазком Мерфи и без него (педиатрические). По длине эндотрахеальной трубки нанесены отметки расстояния до дистального конца (в сантиметрах) для контроля глубины стояния при интубации. Изготовлена из термопластичного ПВХ или полипропилена; нержавеющей стали и силикона. • Четко видимые маркировки, указывающие длину трубки  • без латекса, без фталатов стерильная, одноразового использования. Длина трубки от 23 мм-7,5 мм или от всей длины от 26 см-9 см; диаметр 13мм-3,4 мм. | шт | 100 | 480 | 48 000 |
| 75 | Трубка на инжектор ulrich medical XD 2040-250см | Трубка на инжектор ulrich medical XD 2040-250см, трубка пациента | шт | 250 | 3000 | 750000 |
| 76 | Капрон№ 3 | Нить капроновая нестерильная хирургическая | м | 10000 | 29 | 290000 |
| 77 | Капрон №4 | Нить капроновая нестерильная хирургическая | м | 10000 | 22 | 220000 |
| 78 | Капрон№ 5 | Нить капроновая нестерильная хирургическая | м | 10000 | 22 | 220000 |
| 79 | Нить лавсан №5,7 | Лавсан нестерильный хирургический №5,7 | м | 5000 | 84 | 420000 |
| 80 | Нитка Полиэфир (полиэстер) 1 (4) | ПОЛИЭФИР АРТ/REF 4012Р1 1(4) 75 см игла 40 мм | уп | 700 | 505,00 | 353 500,00 |
| 81 | Марля медицинская х/б отбел.арт 6498М | Марля должна соответствовать требованиям ГОСТ9412№. Форма рулон, намотанная на стулку без перекосов и свисания кромок; Размер-длина 1000 м, ширина см 90+-15, Пряжа хлопчатобумажная, поверхностная плотность 30 г/м кв., число нитей на 10см, на основе 108-2, по утку-61-3, разрывная нагрузка полоски ткани размером 50\*200 мм, на основе-7,0 кгс, по утку не менее 3,0 кгс, переплетение -полотняное. В транспортной упаковке. | м. | 70000 | 66 | 4620000 |
| 82 | Термопленка AGFA DRYSTAR DT2 MAMMO 20,3х25,4 №100 | Пленки выполнены на 168- микронной PET подложке, покрыта солями серебра и имеет защитный слой. Скругленные углы пленки позволяют использовать ее как привычную рентгеновскую. Серебронесущий слой не чувствителен к свету, но реагирует на высокие температуры, обеспечивая низкий уровень вуали, высокую оптическую плотность и контрастность диагностического изображения, одновременно с превосходной его стабильностью. Защитный слой придает устойчивость пленки к царапинам. | уп. | 6 | 42680 | 256080 |
| 83 | Термопленка AGFA DRYSTAR DT2 MAMMO 25х30 №100 | Пленки выполнены на 168- микронной PET подложке, покрыта солями серебра и имеет защитный слой. Скругленные углы пленки позволяют использовать ее как привычную рентгеновскую. Серебронесущий слой не чувствителен к свету, но реагирует на высокие температуры, обеспечивая низкий уровень вуали, высокую оптическую плотность и контрастность диагностического изображения, одновременно с превосходной его стабильностью. Защитный слой придает устойчивость пленки к царапинам. | упаковка | 5 | 64130 | 320650 |
| 84 | Термопленка AGFA DRYSTAR DT5 B 35х43 №100 | Пленка DRYSTAR DT5B - на 168-микронной PET подложке. Пленки покрыты солями серебра и имеют защитный слой. Скругленные углы пленки позволяют использовать ее как привычную рентгеновскую. Серебро-несущий слой не чувствителен к свету, но реагирует на высокие температуры, обеспечивая низкий уровень вуали, высокую оптическую плотность и контрастность диагностического изображения, одновременно с превосходной его стабильностью. Защитный слой придает пленке устойчивость к царапинам, воздействию влаги и другим неблагоприятным внешним воздействиям. | уп. | 30 | 96800 | 2904000 |
| 85 | Имплантат силиконовый грудной c микротекстурированной поверхностью Meme MesmoMS SublimeLine в комплекте с рукавом для введения имплантата, объёмом (мл): 255. | Имплантат силиконовый грудной c микротекстурированной поверхностью Meme MesmoMS SublimeLine в комплекте с рукавом для введения имплантата, объёмом (мл): 255. | шт | 2 | 235 000,00 | 470 000,00 |
| 86 | Имплантат силиконовый грудной c микротекстурированной поверхностью Meme MesmoMS SublimeLine в комплекте с рукавом для введения имплантата, объёмом (мл): 270. | Имплантат силиконовый грудной c микротекстурированной поверхностью Meme MesmoMS SublimeLine в комплекте с рукавом для введения имплантата, объёмом (мл): 270. | шт | 3 | 235 000,00 | 705 000,00 |
| 87 | Имплантат силиконовый грудной c микротекстурированной поверхностью Meme MesmoMS SublimeLine в комплекте с рукавом для введения имплантата, объёмом (мл): 285. | Имплантат силиконовый грудной c микротекстурированной поверхностью Meme MesmoMS SublimeLine в комплекте с рукавом для введения имплантата, объёмом (мл): 285. | шт | 3 | 235 000,00 | 705 000,00 |
| 88 | Имплантат силиконовый грудной c микротекстурированной поверхностью Meme MesmoMS SublimeLine в комплекте с рукавом для введения имплантата, объёмом (мл): 300. | Имплантат силиконовый грудной c микротекстурированной поверхностью Meme MesmoMS SublimeLine в комплекте с рукавом для введения имплантата, объёмом (мл): 300. | шт | 3 | 235 000,00 | 705 000,00 |
| 89 | Имплантат силиконовый грудной c микротекстурированной поверхностью Meme MesmoMS SublimeLine в комплекте с рукавом для введения имплантата, объёмом (мл): 320. | Имплантат силиконовый грудной c микротекстурированной поверхностью Meme MesmoMS SublimeLine в комплекте с рукавом для введения имплантата, объёмом (мл): 320. | шт | 3 | 235 000,00 | 705 000,00 |
| 90 | Имплантат силиконовый грудной c микротекстурированной поверхностью Meme MesmoHS SublimeLine в комплекте с рукавом для введения имплантата, объёмом (мл): 275. | Имплантат силиконовый грудной c микротекстурированной поверхностью Meme MesmoHS SublimeLine в комплекте с рукавом для введения имплантата, объёмом (мл): 275. | шт | 3 | 235 000,00 | 705 000,00 |
| 91 | Имплантат силиконовый грудной c микротекстурированной поверхностью Meme MesmoHS SublimeLine в комплекте с рукавом для введения имплантата, объёмом (мл): 295. | Имплантат силиконовый грудной c микротекстурированной поверхностью Meme MesmoHS SublimeLine в комплекте с рукавом для введения имплантата, объёмом (мл): 295. | шт | 3 | 235 000,00 | 705 000,00 |
| 92 | Имплантат силиконовый грудной c микротекстурированной поверхностью Meme MesmoHS SublimeLine в комплекте с рукавом для введения имплантата, объёмом (мл): 335. | Имплантат силиконовый грудной c микротекстурированной поверхностью Meme MesmoHS SublimeLine в комплекте с рукавом для введения имплантата, объёмом (мл): 335. | шт | 3 | 235 000,00 | 705 000,00 |
| 93 | Имплантат силиконовый грудной c микротекстурированной поверхностью Meme MesmoHS SublimeLine в комплекте с рукавом для введения имплантата, объёмом (мл): 400. | Имплантат силиконовый грудной c микротекстурированной поверхностью Meme MesmoHS SublimeLine в комплекте с рукавом для введения имплантата, объёмом (мл): 400. | шт | 3 | 235 000,00 | 705 000,00 |
| 94 | Имплантаты силиконовые грудные Polytech c микрополиуретановой поверхностью Replicon MMS - Moderate Profile объёмом (мл): 280. | Имплантаты силиконовые грудные Polytech c микрополиуретановой поверхностью Replicon MMS - Moderate Profile объёмом (мл): 280. | шт | 2 | 285 000,00 | 570 000,00 |
| 95 | Имплантаты силиконовые грудные Polytech c микрополиуретановой поверхностью Replicon MMS - Moderate Profile объёмом (мл): 320 | Имплантаты силиконовые грудные Polytech c микрополиуретановой поверхностью Replicon MMS - Moderate Profile объёмом (мл): 320 | шт | 3 | 285 000,00 | 855 000,00 |
| 96 | Имплантаты силиконовые грудные Polytech c микрополиуретановой поверхностью Replicon MMS - Moderate Profile объёмом (мл): 390. | Имплантаты силиконовые грудные Polytech c микрополиуретановой поверхностью Replicon MMS - Moderate Profile объёмом (мл): 390. | шт | 2 | 285 000,00 | 570 000,00 |
| 97 | Имплантаты силиконовые грудные Polytech c микрополиуретановой поверхностью Replicon MHS - High Profile объёмом (мл): 350. | Имплантаты силиконовые грудные Polytech c микрополиуретановой поверхностью Replicon MHS - High Profile объёмом (мл): 350. | шт | 3 | 285 000,00 | 855 000,00 |
| 98 | Имплантаты силиконовые грудные Polytech c микрополиуретановой поверхностью Replicon MHS - High Profile объёмом (мл): 315. | Имплантаты силиконовые грудные Polytech c микрополиуретановой поверхностью Replicon MHS - High Profile объёмом (мл): 315. | шт | 3 | 285 000,00 | 855 000,00 |
| 99 | Расширитель тканевый Meme c текстурированной поверхностью, объёмом (мл): 300. | Расширитель тканевый Meme c текстурированной поверхностью, объёмом (мл): 300. | шт | 6 | 295 000,00 | 1 770 000,00 |
| 100 | Дренажная трубка силикон | Трубка для дренажа с расширением и без, нестерильная, однократного применения, диаметром (мм): 2,7/4,0; 3,1/4,7; 3,6/5,3; 4,2/6,0; 4,7/6,7; 5,3/7,3; 6,0/9,0; 6,2/8,3; 6,6/9,3; 7,0/10,0; 7,4/10,0; 8,0/11,0; 9,0/12,0; 10,0/13,0 длиной (м) 30, 50, 100 Трубка для дренажа с расширением и без представляет собой прозрачную трубку с округлой внутренней площадью. Расширения повторяются циклинически и соответствуют размерам приемника. Изготовлены из мягкого, гладкого медицинского ПВХ. Прозрачные, неизгибаемые. | м | 2200 | 2350 | 5170000 |
| 101 | Кружка Эсмарха | Кружка Эсмарха 2000мл Размеры кружки Эсмарха:  Высота пакета – 28-29 см, Ширина пакета – 21 см, Длина сливной трубки – 1,5 м. Характеристики: Основные Материал: Пластик Цвет: Оранжевый Количество в упаковке: 1 (шт) | шт | 500 | 500 | 250000 |
| 102 | Ленты для ЭхоКГ К61В-СЕ 100ммх20мм | Ленты для ЭхоКГ К61В-СЕ 100ммх20мм | шт | 30 | 800 | 24000 |
| 103 | Блок питания для отдельно используемых шприцевых инфузионных насосов Перфузор Спейс | Обеспечивает питание от сети для одного насоса или для модуля СпэйсКонтроль, 100... 240В переменного тока, 50/60 Гц | шт | 5 | 61000 | 305000 |
| 104 | Игла для спинномозговой анестезии 20G | Игла спинальная для региональной анестезии VOGT MEDICAL PENCIL POINT, длина 90мм, без проводниковой иглы, размер 20G 2. Наличие прозрачного окна визуализации в павильоне иглы с эффектом увеличительного стекла, позволяет быстро определять обратный ток ликвора с позиционированием иглы в субарахноидальном пространстве; 3. Специальный дизайн бокового отверстия иглы и подогнанная длина мандрена позволяют исключить эффект биопсии при пункции; 4. Наличие удобного захвата на павильоне иглы для проведения мероприятий. Иглы предназначены для проведения спинальной анестезии при проведении хирургических вмешательств. | шт. | 50 | 905 | 45 250 |
| 105 | Игла для спинномозговой анестезии 22G | Игла спинальная для региональной анестезии VOGT MEDICAL PENCIL POINT, длина 90мм, без проводниковой иглы, размер 22G 2. Наличие прозрачного окна визуализации в павильоне иглы с эффектом увеличительного стекла, позволяет быстро определять обратный ток ликвора с позиционированием иглы в субарахноидальном пространстве; 3. Специальный дизайн бокового отверстия иглы и подогнанная длина мандрена позволяют исключить эффект биопсии при пункции; 4. Наличие удобного захвата на павильоне иглы для проведения мероприятий. Иглы предназначены для проведения спинальной анестезии при проведении хирургических вмешательств. | шт. | 160 | 905 | 144 800 |
| 106 | Игла для спинномозговой анестезии 25 G | Игла спинальная для региональной анестезии VOGT MEDICAL PENCIL POINT, длина 90мм, с проводниковой иглой, размер 25 G (0,5 мм)- 21 G\*38 mm/мм 2. Наличие прозрачного окна визуализации в павильоне иглы с эффектом увеличительного стекла, позволяет быстро определять обратный ток ликвора с позиционированием иглы в субарахноидальном пространстве; 3. Специальный дизайн бокового отверстия иглы и подогнанная длина мандрена позволяют исключить эффект биопсии при пункции; 4. Наличие удобного захвата на павильоне иглы для проведения мероприятий. Иглы предназначены для проведения спинальной анестезии при проведении хирургических вмешательств. | шт. | 100 | 905 | 90 500 |
| 107 | Удлинитель Перфузор, стандарт, ПВХ, 150 см (8722960) | Удлинитель Перфузор, стандарт, ПВХ, 150 см (8722960) | шт. | 3000 | 410 | 1230000 |
| 108 | Вирусо-бактериальный дыхательный фильтр с портом | Фильтр дыхательного контура, бактериовирусный и тепло-влаго обменным эффектом HME, с портом для мониторинга газа, стерильный. Эффективность бактериальной фильтрации 99,998%, вирусной фильтрации 99,9998%. Мертвое пространство: 94 мл Сопротивление @ 30 л/мин: 0,3 см H2O @ 60 л/мин: 0,7 см H2O @ 90 л/мин: 1,25 см H2O -Бактериальный фильтр: внутри находится только электростатический бактериальный / вирусный фильтр. Он используется для предотвращения инфицирования пациента и дыхательной системы. Диаметр бактериального фильтра: 75 ±0,5 мм Вес бактериального фильтра: 1,65 г ±0,3 г Высота бактериального фильтра: 3 ±0,2 мм | шт. | 2500 | 667 | 1667500 |
| 109 | Шприц Перфузор 50 мл, стандарт (8728810F) | Оригинальный шприц Перфузор, 50 мл, стандарт (с аспирационной иглой) | шт. | 2500 | 550 | 1375000 |
| 110 | Шприцевой инфузионный насос Перфузор Спейс | "Perfusor Space" представляет собой с высокоточный инфузионный шприцевой насос предназначенный для длительного дозированного введения лекарственных препаратов и параэн-терального питания. Технические характеристики: внешний источник питания: номинальное напряжение от 100 до 240 В переменного тока, частота 50/ 60 Гц. при одиночном использовании от 11 до 16 В пост. тока через внешний низковольт-ный источник 12 В или Space-Stati-on | шт | 3 | 1000000 | 3000000 |
| 111 | Канюля Safety внутривенная с катетером и клапаном для инъекций одноразовый стерильный, 18G 45мм | Инфузионные канюли с инъекционным клапаном для периферического внутривенного доступа 18G, с инъекционным портом и фиксирующими крылышками, на стилете, длина не менее 45,0 мм. Ультратонкая силиконизированная игла 1.3 мм. из нержавеющей стали с конической формой острия и с самоактивирующейся клип-системой. Скорость потока 85 мл/мин. Изделие изготовлено из биологически совместимого и устойчивого на излом полиуретана с чрезвычайно гладким покрытием внутренней и внешней поверхности. Стерилизована оксидом этилена. Рекомендованное максимальное время использования: 96 часов. Применяется для внутривенных вливаний лекарственных средств, инфузий растворов. | шт. | 2000 | 180 | 360 000 |
| 112 | Канюля Safety внутривенная с катетером и клапаном для инъекций одноразовый стерильный, 20G 33мм | Инфузионные канюли с инъекционным клапаном для периферического внутривенного доступа 20G, с инъекционным портом и фиксирующими крылышками, на стилете, длина не менее 33,0 мм. Ультратонкая силиконизированная игла 1.1 мм. из нержавеющей стали с конической формой острия и с самоактивирующейся клип-системой. Скорость потока 55 мл/мин. Изделие изготовлено из биологически совместимого и устойчивого на излом полиуретана с чрезвычайно гладким покрытием внутренней и внешней поверхности. Стерилизована оксидом этилена. Рекомендованное максимальное время использования: 96 часов. Применяется для внутривенных вливаний лекарственных средств, инфузий растворов. | шт. | 3000 | 180 | 540 000 |
| 113 | Канюля HEALFLON Safety внутривенная с катетером и клапаном для инъекций одноразовый стерильный, 22G 25мм | Инфузионные канюли с инъекционным клапаном для периферического внутривенного доступа 22G, с инъекционным портом и фиксирующими крылышками, на стилете, длина не менее 25,0 мм. Ультратонкая силиконизированная игла 0.9 мм. из нержавеющей стали с конической формой острия и с самоактивирующейся клип-системой. Скорость потока 33 мл/мин. Изделие изготовлено из биологически совместимого и устойчивого на излом полиуретана с чрезвычайно гладким покрытием внутренней и внешней поверхности. Стерилизована оксидом этилена. Рекомендованное максимальное время использования: 96 часов. Применяется для внутривенных вливаний лекарственных средств, инфузий растворов. | шт. | 2500 | 180 | 450 000 |
| 114 | Канюля HEALFLON Safety внутривенная с катетером и клапаном для инъекций одноразовый стерильный, 24G 19мм | Инфузионные канюли с инъекционным клапаном для периферического внутривенного доступа 24G, с инъекционным портом и фиксирующими крылышками, на стилете, длина не менее 19,0 мм. Ультратонкая силиконизированная игла 0.7 мм. из нержавеющей стали с конической формой острия и с самоактивирующейся клип-системой. Скорость потока 18 мл/мин. Изделие изготовлено из биологически совместимого и устойчивого на излом полиуретана с чрезвычайно гладким покрытием внутренней и внешней поверхности. Стерилизована оксидом этилена. Рекомендованное максимальное время использования: 96 часов. Применяется для внутривенных вливаний лекарственных средств, инфузий растворов. | шт. | 1500 | 180 | 270 000 |
| 115 | Краник трехходовой | Краник трехходовой Harsoria обеспечивает одновременную инфузию нескольких препаратов через один венозный доступ. Корпус трехходового краника – поликарбонат. Рукоятка имеет направляющие стрелки. Скорость потока трехходового краника: 525±10% выдерживает давление до 5 бар. Предназначены для соединения со стандартными инфузионными линиями | шт. | 1500 | 328 | 492 000 |
| 116 | Мини Спайк (4550242) | Mini-Spike® Аспирационные и инъекционные фильтр-канюли (различных вариантов) для многодозных флаконов Mini-Spike® Корпус: стиролакрилонитрил/акрилонитрилбутадиенстирол (SAN/ABS) Защитный колпачок: полипропилен (PP) Защитная крышка и защелка: полиэтилен (PE) Фильтр: акриловый сополимер на нейлоновой основе Клапан: силикон | шт | 1800 | 650 | 1170000 |

1. К объявлению об осуществлении закупок лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники способом запроса ценовых предложений (далее – объявление) прилагаются проект договора о закупках (приложение 1 к объявлению), техническая спецификация закупаемых товаров (приложение 2 к объявлению).
2. Ценовые предложения потенциальных поставщиков принимаются в запечатанном конверте до 13 ч. 00 мин. «25» декабря 2019 года включительно, по адресу: г. Алматы, пр.Абая, 91А, административный корпус, 6 этаж, кабинет отдела государственных закупок, при наличии документального подтверждения полномочий представителя потенциального поставщика на представление конверта с ценовым предложением. Дата, время и место вскрытия конвертов с ценовыми предложениями - 14 ч. 30 мин. «25» декабря 2019 года
3. Потенциальные поставщики до истечения окончательного срока представления ценовых предложений вправе отзывать поданные ценовые предложения.
4. Предоставление потенциальным поставщиком ценового предложения является формой выражения его согласия осуществить поставку товаров в соответствии с условиями, предусмотренными объявлением, проектом договора о закупках, технической спецификацией закупаемых товаров.

Потенциальный поставщик для участия в закупках товаров подает 1 (одно) ценовое предложение, которое содержит следующие документы:

1) ценовое предложение по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения, скрепленное подписью и печатью потенциального поставщика (для физического лица, если таковая имеется). В ценовое предложение потенциального поставщика включаются все расходы, предусмотренные проектом договора о закупках без учета НДС;

2) разрешение, подтверждающее права физического или юридического лица на осуществление деятельности или действий (операций), осуществляемое разрешительными органами посредством лицензирования или разрешительной процедуры;

3) документы, подтверждающие соответствие предлагаемых товаров требованиям к товарам, приобретаемым в рамках оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования**;**

4) оригинал технической спецификации (оформленное по форме согласно приложению 2 к объявлению), скрепленной подписью и печатью потенциального поставщика (для физического лица, если таковая имеется);

4 а) приложить к технической спецификацией копию свидетельства о постановке на регистрационный учет по налогу на добавленную стоимость (в случае регистрации по НДС);

Условия поставки товаров, содержащиеся в ценовом предложении не должны противоречить условиям, содержащимся в размещенном организатором закупок электронном объявлении об осуществлении закупок товаров способом запроса ценовых предложений.

Потенциальный поставщик-нерезидент Республики Казахстан предоставляет те же документы, предусмотренные объявлением, что и резиденты Республики Казахстан, либо документы, содержащие аналогичные сведения, с засвидетельствованным нотариусом переводом на язык объявления. При рассмотрении ценового предложения преимущество будет иметь перевод.

1. Ценовое предложение запечатывается в конверт и предоставляется потенциальным поставщиком организатору закупок в сроки и время, указанные в пункте 4 объявления.
2. На лицевой стороне запечатанного конверта с ценовым предложением потенциальный поставщик указывает:
3. наименование, адрес местонахождения, контактный телефон, электронный адрес потенциального поставщика,
4. наименование, адрес местонахождения организатора закупок,
5. наименование закупок товаров, работ, услуг, для участия в которых предоставляется ценовое предложение потенциального поставщика.

10. Конверт с ценовым предложением, предоставленный после истечения установленного срока и/или с нарушением требований пункта 9 объявления, не возвращается потенциальному поставщику.

11. Решение об утверждении итогов закупок товаров, работ, услуг способом запроса ценовых предложений публикуется в течение 3 (трех) рабочих дней со дня его утверждения на сайте **www.onco.kz**

12. Проект договора о закупках должен быть подписан потенциальным поставщиком в течение 5 (пяти) рабочих дней со дня предоставления ему заказчиком подписанного проекта договора о закупках.

13. В случае если потенциальный поставщик (поставщик) уклонился от заключения договора о закупках, не подписал проект договора о закупках в сроки, указанные пунктом 12 объявления, не исполнил или не надлежащим образом исполнил свои обязательства по заключенному с ним договору о закупках, то данный потенциальный поставщик (поставщик) вносится в Перечень ненадежных потенциальных поставщиков (поставщиков) МЗ РК.

14. Дополнительную информацию можно получить по тел.: + 7 (727) 292-10-75.

**Предоставление потенциальными поставщиками недостоверной информации по квалификационным требованиям или требованиям к товарам и услугам - является основанием для включения в перечень недобросовестных поставщиков.**

Уполномоченный представитель организатора закупок: Начальник отдела государственных закупок Кузембаев Т.М.

|  |  |
| --- | --- |
| **Тауарды сатып алу туралы**  **№ шарт**  Алматы қ. 2020 жылғы «\_\_\_»\_\_\_\_\_\_\_\_  Әрекет ететін бұдан әрі **«Тапсырыс беруші»** деп аталатын **«Қазақ онкология және радиология ғылыми-зерттеу институты» АҚ "С. Ж. Асфендияров атындағы Қазақ ұлттық медицина университеті" КЕАҚ 20.12.2018 ж. №3 бұйрығы негізінде әрекет ететін Басқарма төрайымы м.а. Д. Р. Қайдарова** және екінші жағынан, бұдан әрі «Жеткізуші» деп аталатын **«\_\_\_\_\_»**  **ЖШС** атынан **\_\_\_\_\_\_\_\_** негізінде іс-қимыл жасайтын **\_\_\_\_\_\_,** бұдан әрі бірге «Тараптар» деп аталып, «Тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемін көрсету бойынша дәрілік заттарды, медициналық мақсаттағы бұйымдар, фармацевтикалық қызметтерді» Қазақстан Республикасы Үкіметінің 2009 жылғы 30 қазандағы N 1729 Қаулысы сәйкес және баға ұсыныстарын сұрату тәсілімен жүргізілген ,осы Шартты (бұдан әрі– Шарт) жасасты және төмендегілер жөнінде келісті:   1. **НЕГІЗГІ ЕРЕЖЕЛЕР**   Осы Шартта төменде атап өтілген ұғымдар мына мағынаны білдіреді:   * 1. «Шарт» – Тапсырыс беруші мен Жеткізушінің арасында Қазақстан Республикасының Заңы мен басқа да нормативтік құқықтық актілеріне сәйкес жасалған, жазбаша нысанда тіркелген, Тараптар оған барлық қосымшалармен және толықтырулармен, сондай-ақ шартта сілтеме бар барлық құжаттамамен қол қоятын азаматтық-құқықтық акт;   2. «Шарттың бағасы» «Шарттың бағасы» Тапсырысшы Жеткізушіге оның Шарт ауқымындағы өзінің барлық шартты міндеттемелерін толық орындағаны үшін төлеуге тиіс жалпы соманы білдіреді;   3. 6) Төмендегі аталған құжаттар және ондағы айтылған ережелер осы Шартты құрайды және оның ажырамас бөлігі болып табылады, атап айтқанда:  1. осы Шарт; 2. Тауардың техникалық маманданымы (осы Шартқа № 1 қосымша); 3. **ШАРТТЫҢ МӘНІ**   2.1. Жеткізуші осы Шартқа сәйкес Тапсырыс берушінің **дәрі-дәрмектерді** (бұдан әрі мәтін бойынша – Тауар) Тауардың техникалық ерекшелігіне сәйкес (осы Шартқа № 1 қосымша) Тапсырысшының кеңсесіне жеткізу, ал Тапсырыс беруші тиісті сападағы Тауарды қабылдап алып, осы Шартта көзделген мерзімдер мен шарттарда төлеуге міндеттенеді.   1. **ШАРТТЫҢ ЖАЛПЫ СОМАСЫ**   **ЖӘНЕ ТӨЛЕУ ТӘРТІБІ**  3.1. Осы Шарттың жалпы сомасы \_\_\_\_\_\_\_\_ **(\_\_\_) теңге 00 тиынді** құрайды (бұдан әрі Шарт бағасы), ұлғаю жағына қарай өзгермейді және оған:  –Тауардың құны; – осы Шарт пен оның Қосымшаларында көзделген Тауарды жеткізумен байланысты ілеспе қызметтер мен Жеткізушінің өзге шығыстары кіреді.  3.2. Тапсырыс беруші осы Шарттың 3.1-тармағында көрсетілген Шарт бағасының төлемін келесі ретпен жасалады:  – 30 (отыз) күнтізбелік күн ішінде.  3.3. Төлеу үшін мынадай құжаттар керек: 1) төлем шоты; 2) шот-фактура; 3) қорларды бір жаққа жіберу жүкқұжаты.  Салықтар мен бюджетке төленетін басқа да міндетті төлемдер Қазақстан Республикасының салық заңнамасына сәйкес төленуге тиіс.   1. **ТАУАРДЫ ҚАБЫЛДАУ-ТАПСЫРУ**   4.1. Тауарды жеткізу және түсіру Жеткізушінің есебінен Тапсырыс беруші орналасқан **Алматы қ., Абая даңғ., 91 үй** жүзеге асырылады. 4.2. Тауарды қабылдау-тапсыру Тауар жеткізілгеннен кейін, Тараптардың уәкілетті өкілдері тауар-жүкқұжатына қол қою арқылы жүзеге асырылады.  Тауарды қабылдау-тапсыру актісіне қол қойылған сәттен бастап Тауарға меншік құқығы Тапсырыс берушіге өтеді.  4.3. Осы Шарт шеңберінде жеткізілетін тауар тауардың техникалық ерекшелігінің сапа стандарттарына (осы Шартқа №1 қосымша) сәйкес келуі немесе одан жоғары болуы тиіс.  4.4. Тауарды жеткізу мерзімі Тапсырыс беруші аузша/жазбаша өтініш берген сәттен бастап 60 (алпыс) күнтізбелік күндерді құрайды.   1. **ТАРАПТАРДЫҢ ҚҰҚЫҚТАРЫ МЕН МІНДЕТТЕРІ**    1. Жеткізуші міндеттенеді:       1. тиісті сападағы Тауарды Тауардың Техникалық маманданымында (осы Шартқа № 1 қосымша) көрсетілген санда, сипаттама мен бағада Тапсырыс беруші орналасқан немесе Тапсырыс беруші көрсеткен басқа мекенжайға осы Шарттың 4.4-тармағына сәйкес мерзімде жеткізуді жүзеге асырады.       2. Тауардың қаптамасының Тауарды тасымалдау және Жеткізушінің шарттық міндеттемелерді орындауымен байланысты басқа да іс-қимылдары кезінде зақымдануына немесе бүлінуіне жол бермеуге төзімді болуын қамтамасыз етуге;       3. осы Шарт бойынша өзінің міндеттемелерін ешкімге толықтай немесе ішінара бермеуге;   Тапсырысшы міндеттенеді:  Жеткізуші осы Шартқа сәйкес барлық міндеттемелерін тиісінше орындаған жағдайда, Тауарды осы Шарттың ережелеріне сәйкес төлеуге;  Шарт бойынша өзінің барлық басқа да  міндеттемелерін тиісінше орындауға.  Жеткізуші мынаған құқылы:  жеткізілген Тауардың төлемін Шарттың ережелеріне сәйкес алуға;  Тапсырыс берушіден Шарттың ережелерін тиісінше орындауды талап етуге.  Тапсырыс беруші мынаған құқылы:  Тауардың Техникалық маманданымға (осы Шартқа № 1 қосымша) сәйкестігін тексеруге;  Шартты одан әрі орындаудың орынсыз болуына байланысты, Жеткізушіге тиісті жазбаша хабарлама жіберіп, Шартты кез-келген уақытта бұзуға. Хабарламада Шартты бұзу себебі, сондай-ақ Шартты бұзу күшіне енетін күн көрсетіледі.  Жеткізуші өзінің шарттық міндеттемелерін осы Шартта көрсетілген мерзімде жүзеге асырмаған жағдайда, Жеткізушіні Қазақстан Республикасының қолданыстағы заңнамасы мен осы Шарттың ережелеріне сәйкес жауапкершілікке тартып, осы Шартты бір жақты тәртіппен бұзуға;  5.1.4. Шартқа қол қойған күннен 10 (он) жұмыс күні ішінде 3 (үш)% Шарттың 3.1-тармағында көрсетілген Шарттың сомасы, 2000 (екі мың еселенген) айлық есептік көрсеткіштен асатын жағдайда кепілдік берілген ақшалай жарна.   1. **ТАРАПТАРДЫҢ ЖАУАПКЕРШІЛІГІ**   6.1. Тараптар осы Шарт бойынша өз міндеттемелерін орындамағаны үшін немесе тиісінше орындамағаны үшін Қазақстан Республикасының қолданыстағы заңнамасының нормаларына сәйкес жауап береді.  6.2. Форс-мажорлық жағдайдарды есепке алмағанда, егер Жеткізуші Шарт бойынша қарастырылған мерзімде тауарды жеткізе алмаса, Тапсырыс беруші Шарт бойынша басқа құқықтарына нұқсан келтірмей, шарттық бағадан шегерілген немесе мерзімін бұза отырып жеткізілген тауар үшін жіберілген соманың 0,1% мөлшерінде айыппұл түрінде өсімді ұстап қалады 6.3. Осы Шарттың 3.2-тармағында белгіленген төлем мерзімі бұзылған жағдайда, Тапсырыс беруші Жеткізушіге төлем кешіктірілген әр бір банк күні үшін төленбеген соманың 0,1 ( нөл бүтін оннан бір), алайда орындалмаған міндеттеменің 1 (бір) % -нан аспайтын көлемде өсім төлейді.  6.4. Өсім пен айыппұл сомасын төлеу Тараптарды осы Шарт бойынша өзінің міндеттемелерін орындаудан босатпайды.   1. **ТЕЖЕУСІЗ КҮШ ЖАҒДАЙЛАРЫ**   7.1. Тараптар осы Шарт бойынша өз міндеттемелерін орындамағаны үшін, егер бұл әскери іс-қимылдарды, азаматтық толқыныстарды, індетті, қоршауды, тыйым салуды, жер сілкінісін, су тасқынын, өртті және басқа да табиғи зілзалаларды, мемлекеттік органдардың актілері мен форс-мажорға жататын және осы Шартты орындауға кедергі келтіретін өзге жағдайларды қоса алғанда, Тараптардың еркінен тыс болатын және алдын-ала болжауға, болдырмауға немесе жол бермеуге болмайтын тежеусіз күштің іс-қимылының салдарынан болған жағдайда жауап бермейді.  7.2. Тежеусіз күш жағдайлары салдарынан осы Шарт бойынша өзі міндеттемелерін орындамайтын Тарап сондай жағдайлар басталған күннен бастап 48 (қырық сегіз) күн ішінде екінші Тарапты жазбаша түрде хабардар етуге және тежеусіз күш іс-қимылының тоқтау шамасына қарай осы Шарт бойынша өзінің міндеттемелерін тиісінше орындау үшін барлық қажетті шараларды қолдануға тиіс. Осындай хабарлама немесе уақытылы хабарламау тиісті тежеусіз күш жағдайларымен тікелей байланысты жағдайларды қоспағанда, хабарламау немесе уақытылы хабарламау Тарапты осы Шарт бойынша міндеттемелерді орындамау жауапкершілігінен босататын негіз ретінде кез-келген тежеусіз күш жағдайына сілтеме жасау құқығынан айырады.  7.3. Тежеусіз күш жағдайларының туындауы мен оның ұзақтық фактісі уәкілетті органдар беретін құжаттармен расталады.   1. **ҚҰПИЯЛЫҚ**   8.1. Ақпаратты жариялау ҚР заңнамасында қарастырылған немесе ол уәкілетті мемлекеттік органдардың ресми сұратуының негізінде жүзеге асырылатын жағдайларды қоспағанда, Тараптар жалпы Шарттың ережелері мен ақпаратты ұсынатын тарап құпиялы ретінде белгілеген барлық көрсетілген ақпаратты екінші тарап ұсынатын тараптың жазбаша рұқсатынсыз ешқандай үшінші тарапқа жариялай алмайды деп таниды.   1. **ДАУЛАРДЫ ШЕШУ ТӘРТІБІ**   9.1. Осы Шартты орындау кезінде туындайтын барлық даулар мен келіспеушіліктер келіссөз жолымен шешіледі.  9.2. Егер Тараптар келiссөздер арқылы келiсiмге жетпеген жағдайда, даулар Қазақстан Республикасының қолданыстағы заңдарына сәйкес Тапсырыс беруші орналасқан жерде қуыным өтініш беру арқылы сотта қаралады.   1. **ШАРТТЫҢ ҚОЛДАНЫЛУ МЕРЗІМІ**   10.1. Осы Шарт Тараптар қол қойған күннен бастап күшіне енеді және 2020 жылғы желтоқсанның 31-не дейін, ал Тауардың сапа кепілдігі мен оған кепілдік қызмет көрсету жөніндегі міндеттемелерді қоса алғанда, Тараптардың өздерінің шарттық міндеттемелерін орындауға қатысты бөлігі – толық орындалғанға дейін қолданылады.   1. **ҚОРЫТЫНДЫ ЕРЕЖЕЛЕР**   11.1. Осы Шартқа енгізілетін барлық өзгерістер мен толықтырулар Тараптардың келісімімен қабылданады және Тараптардың уәкілетті өкілдері қол қоятын қосымша келісіммен ресімделеді және ол осы Шарттың ажырамас бөлігі болып табылады.  11.2. Мемлекеттік сатып алу туралы осы шартқа, Жеткізушіні таңдауға негіз болған сапа мен басқа ережелер өзгермейтін талаппен, мына жағдайларда өзгерістер енгізуге жол беріледі:  1) сатып алынатын Тауар көлеміне қажеттіліктің кемуімен немесе артуымен байланысты, Тауардың техникалық маманданымында (осы Шартқа 1-қосымшада) көрсетілген Тауардың бірлік құнының бағасы өзгермейтін талаппен, Шарттың бағасын арттыруға немесе азайтуға қатысты бөлігіне;  2) егер Жеткізуші Тапсырыс берушіге осы Шартты орындау процесінде Тауар бірлігінің бағасы өзгермейтін талаппен, сапасы және (немесе) техникалық сипаттамалары не болмаса жеткізу мерзімдері мен жағдайлары жақсы Тауарды ұсынған жағдайда;  3) Тауарлардың бағасы және тиісінше Шарт сомасының төмендеуіне қатысты Тараптардың өзара келісімі бойынша.  11.3. Осы Шартқа жүргізілген мемлекеттік сатудың және (немесе) Жеткізуші таңдау үшін негіз болып табылатын ережелердің және (немесе) ұсыныстың мазмұнын өзгертуі мүмкін өзгерістерді енгізуге жол берілмейді.  11.4. Тараптардың бірі таратылған жағдайда, Шарт бойынша олардың құқықтары мен міндеттемелері тоқтатылмайды және олардың құқық иеленушілеріне өтеді.  11.5. Бір Тарап екінші Тарапқа Шартқа сәйкес жіберетін кез-келген хабарлама хат, жеделхат, телекс немесе факс түрінде жіберіліп, кейін осы құжатты алушы Тараптың мекенжайына осы құжаттың түпнұсқасы жолданады.  11.6. Хабарлама жеткізілген күннен кейін немесе күшіне ену көрсетілген күннен (егер хабарламада көрсетілсе) бастап, осы күндердің қайсысы кешірек жететіне байланысты күшіне енеді.  11.7. Шарт Тараптардың арасында қол жеткізілген келісімнің толық мәтіні болып табылады.  11.8. Осы Шарт заңды күші бірдей екі данада, мемлекеттік және орыс тілдерінде, Тараптардың әрқайсысы үшін бір данадан жасалды. Осы Шарттың мемлекеттік және орыс тілдеріндегі мәтіндерінің арасында сәйкессіздіктер болған жағдайда, Тараптар орыс тіліндегі мәтінді басшылыққа алады.  **ТАРАПТАРДЫҢ ЗАҢДЫ МЕКЕНЖАЙЛАРЫ МЕН ДЕРЕКТЕМЕЛЕРІ:**  **«Тапсырысшы»**  **"Қазақ онкология және радиология ғылыми-зерттеу институты" АҚ**  г.Алматы, Алмалинский район, проспект Абая, 91  БСН 990240007098  БСК ALMNKZKA  ЖСК KZ88826A1KZTD2021867  "АТФБанк" АҚ  Тел.: 8(727)2921075  **Басқарма төрайымы м.а.**  **\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Кайдарова Д. Р.**  **(қолы)**  **МП**  **«Жеткізуші»**  **«\_\_\_\_\_\_\_» ЖШС**  Заңды мекенжайы:      **\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_** (подпись)  **МО** | **Договор №**  **о закупках товара**  г. Алматы «\_\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 2020 года  **АО «Казахский научно-исследовательский институт онкологии и радиологии»**, именуемый (ое)(ая) в дальнейшем **«Заказчик»**, от лица которого выступает  **И.о. Председателя правления Кайдарова Д.Р.**, действующая на основании **Приказа НАО «Казахский национальный медицинский университет имени С.Д Асфендиярова» №3 от 20.12.2018г.** действующая на основании **Приказа НАО «Казахский национальный медицинский университет имени С.Д Асфендиярова» №3 от 20.12.2018г.** с одной стороны, и **ТОО «\_\_\_\_\_\_\_»,** именуемое в дальнейшем **«Поставщик»,** в лице \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**,** действующей на основании \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, с другой стороны, в дальнейшем совместно именуемые «Стороны», в соответствии с главой 10 постановления Правительства РК от 30 октября 2009 года №1729 «Об утверждении Правил организации и проведения закупа лекарственных средств и медицинских изделий, фармацевтических услуг», способом запроса ценовых предложений заключили настоящий Договор о закупках товара (далее по тексту – Договор) и пришли к соглашению о нижеследующем:   1. **ОСНОВНЫЕ ПОЛОЖЕНИЯ**   В данном Договоре нижеперечисленные понятия будут иметь следующее толкование:   1. «Договор» - гражданско-правовой акт, заключенный между Заказчиком и Поставщиком в соответствии с Законом и иными нормативными правовыми актами Республики Казахстан, зафиксированный в письменной форме, подписанный сторонами со всеми приложениями и дополнениями к нему, а также со всей документацией, на которую в договоре есть ссылки; 2. «Цена Договора» означает общую сумму, которая должна быть выплачена Заказчиком Поставщику и в рамках Договора за полное выполнение своих договорных обязательств; 3. Перечисленные ниже документы и условия, оговоренные в них, образуют настоящий Договор и считаются его неотъемлемой частью, а именно: 4. настоящий Договор; 5. Техническая спецификация товара (Приложение №1 к настоящему Договору); 6. **ПРЕДМЕТ ДОГОВОРА**    1. В соответствии с настоящим Договором Поставщик принимает на себя обязательство осуществить поставку **медикаментов** (далее по тексту – Товар), согласно Технической спецификации товара (Приложение № 1 к настоящему Договору) в офис Заказчика, а Заказчик обязуется принять и оплатить Товар надлежащего качества, в сроки и на условиях, предусмотренных настоящим Договором.   **ЦЕНА ДОГОВОРА И ПОРЯДОК ОПЛАТЫ**   * 1. Цена Договора составляет \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ **(\_\_\_\_\_) тенге 00 тиын** (далее по тексту – цена Договора), изменению в сторону увеличения не подлежит и включает в себя:   - стоимость Товара;  -  -сопутствующие услуги, связанные с поставкой Товара, предусмотренного настоящим Договором и его Приложениями и иные расходы Поставщика.   * 1. Оплата цены Договора указанной в пункте 3.1. настоящего Договора осуществляется Заказчиком в следующем порядке:   - в течение 30 (тридцати) календарных дней после поставки товара и предоставления Поставщиком документов указанных в п.3.3. Договора.   * 1. Необходимые документы, предшествующие оплате: 1) счет на оплату, 2) счет-фактура, 3) накладная на отпуск запасов на сторону.   . Налоги и другие обязательные платежи в бюджет подлежат уплате в соответствии с налоговым законодательством Республики Казахстан.   1. **ПРИЕМ-ПЕРЕДАЧА ТОВАРА**    1. Поставка и разгрузка Товара осуществляется за счет Поставщика по месту нахождения Заказчика по адресу **г. Алматы, пр. Абая, дом 91**.    2. Прием-передача Товара осуществляется в момент поставки Товара, путем подписания уполномоченными представителями Сторон накладной на отпуск запасов на сторону.   Право собственности на Товар переходит Заказчику с момента подписания накладной на отпуск запасов на сторону.   * 1. Товар, поставляемый в рамках настоящего Договора, должен соответствовать или быть выше стандартов качества указанных в Технической спецификации товара (Приложение №1 к настоящему Договору).   2. Срок поставки Товара составляет 60 (шестьдесят) календарных дней, с момента подачи Заказчиком письменной заявки.  1. **ПРАВА И ОБЯЗАННОСТИ СТОРОН**    1. Поставщик обязуется:       1. осуществить поставку Товара надлежащего качества в соответствии с количеством, характеристиками, ценой указанными в Технической спецификации товара (Приложение №1 к настоящему Договору), в сроки согласно пункта 4.4. Договора, по месту нахождения Заказчика или иному адресу указанному Заказчиком.       2. обеспечить упаковку Товара, способную предотвратить повреждения или порчу Товара во время транспортировки Товара и других действий, связанных с исполнением Поставщиком договорных обязательств;       3. Поставщик гарантирует, что товары, поставленные в рамках Договора, являются новыми, неиспользованными, новейшими либо серийными моделями, отражающими все последние модификации конструкций и материалов, если Договором не предусмотрено иное. Поставщик далее гарантирует, что товары, поставленные по данному Договору, не будут иметь дефектов, связанных с конструкцией, материалами или работой, при нормальном использовании поставленных товаров в условиях, обычных для страны Заказчика. В случае появления дефектов в конструкциях, материалах, изготовленных Поставщиком в строгом соответствии с технической спецификацией, представленной Заказчиком, Поставщик не несет ответственности за упущения Заказчика в его (Заказчика) технической спецификации;       4. В течении 10 (десяти) рабочих дней со дня заключения Договора, внести обеспечение исполнения Договора в размере 3% (трех) процентов от суммы Договора, указанной в пункте 3.1 в виде: гарантийного денежного взноса, при условии, что сумма договора превышает 2000 (Двухтысячикратный) месячный расчетный показатель. 2. **ОТВЕТСТВЕННОСТЬ СТОРОН**    1. Стороны несут ответственность за неисполнение либо ненадлежащее исполнение обязательств по настоящему Договору в соответствии с нормами действующего законодательства Республики Казахстан.    2. За исключением форс-мажорных условий, если Поставщик не может поставить товары в сроки, предусмотренные Договором, Заказчик без ущерба другим своим правам в рамках Договора вычитает из цены Договора в виде неустойки сумму в размере 0,1% от суммы недопоставленного или поставленного с нарушением сроков товара.    3. При нарушении срока оплаты, установленного пунктом 3.2. настоящего Договора, Заказчик уплачивает Поставщику пеню в размере 0,1 (ноль целых одна десятая) % от неоплаченной суммы за каждый банковский день просрочки платежа.    4. Оплата суммы пени и штрафа не освобождает Стороны от выполнения своих обязательств по настоящему Договору. 3. **ФОРС-МАЖОР**    1. Стороны не несут ответственности за неисполнение обязательств по настоящему Договору, если это обусловлено действием обстоятельств непреодолимой силы (форс-мажорных обстоятельств), т.е. обстоятельств, которые возникают помимо воли Сторон и которые нельзя предвидеть, избежать или предотвратить, включая военные действия, гражданские волнения, эпидемии, блокаду, эмбарго, землетрясения, наводнения, пожары и другие стихийные бедствия, акты государственных органов и иные обстоятельства, относящиеся к форс-мажорным и препятствующие исполнению настоящего Договора.    2. Сторона, не исполняющая своих обязательств по настоящему Договору вследствие действия обстоятельств непреодолимой силы, обязана в течение 48 (сорок восемь) часов с момента действия данных обстоятельств известить об этом другую Сторону и принять все необходимые меры для надлежащего исполнения своих обязательств по настоящему Договору по мере прекращения действия обстоятельств непреодолимой силы. Не уведомление или несвоевременное уведомление лишает Сторону права ссылаться на любое обстоятельство непреодолимой силы как на основание, освобождающее от ответственности за неисполнения обязательств по Договору, за исключением случаев, когда такое не уведомление или несвоевременное уведомление прямо вызвано соответствующим обстоятельством Форс-мажора.    3. Фактом подтверждения возникновения и длительности форс-мажорных обстоятельств являются документы, выданные уполномоченными органами. 4. **КОНФИДЕНЦИАЛЬНОСТЬ**    1. Стороны признают, что условия Договора в целом и вся информация, обозначенная предоставляющей стороной как конфиденциальная, не может разглашаться другой стороной никакой третьей стороне без письменного разрешения стороны, предоставляющей указанную информацию, за исключением случаев, в которых такое разглашение предписывается законодательством РК либо осуществляется на основании официальных запросов уполномоченных государственных органов. 5. **ПОРЯДОК РАЗРЕШЕНИЯ СПОРОВ**    1. Споры и разногласия, возникающие в ходе исполнения обязательств по настоящему Договору, разрешаются Сторонами путем переговоров.    2. В случае если Стороны не достигли согласия путем переговоров, споры рассматриваются судом в соответствии с действующим законодательством Республики Казахстан, путем подачи исковых заявлений по месту нахождения Заказчика. 6. **СРОК ДЕЙСТВИЯ ДОГОВОРА**    1. Настоящий Договор вступает в силу со дня его подписания Сторонами и действует до 31 декабря 2020 года, а в части исполнения Сторонами своих договорных обязательств, включая обязательства по гарантии качества Товара и гарантийного обслуживания - до полного их выполнения. 7. **ЗАКЛЮЧИТЕЛЬНЫЕ ПОЛОЖЕНИЯ**    1. Все изменения и дополнения к настоящему Договору принимаются по согласованию Сторон и оформляются дополнительным соглашением, которое подписывается уполномоченными представителями Сторон и является неотъемлемой частью настоящего Договора.    2. Внесение изменения в настоящий Договор о государственных закупках при условии неизменности качества и других условий, явившихся основой для выбора Поставщика, допускается: 8. в части уменьшения либо увеличения цены Договора, связанной с уменьшением либо увеличением потребности в объеме приобретаемого Товара, при условии неизменности цены за единицу Товара, указанной в Технической спецификации товара (Приложении №1 к настоящему Договору); 9. в случае, если Поставщик в процессе исполнения настоящего Договора предложил Заказчику, при условии неизменности цены за единицу Товара, Товар лучший по качеству и (или) техническим характеристикам, либо срокам и (или) условиям поставки Товара. 10. по взаимному согласию Сторон в части уменьшения цены на Товар и соответственно суммы Договора.     1. Не допускается вносить в настоящий Договор изменения, которые могут изменить содержание условий проведенных государственных закупок и (или) предложения, явившихся основой для выбора Поставщика.     2. В случае реорганизации одной из Сторон, права и обязанности по Договору не прекращаются и переходят к правопреемникам Сторон.     3. Любое уведомление, которое одна Сторона направляет другой Стороне в соответствии с Договором, высылается в виде письма, телеграммы, телекса или факса с последующим предоставлением оригинала данного документа в адрес получающей Стороны.     4. Уведомление вступает в силу после доставки или в указанный день вступления в силу (если указано в уведомлении), в зависимости от того, какая из этих дат наступит позднее.     5. Договор представляет собой полный текст соглашения, достигнутого между Сторонами.     6. Настоящий Договор составлен в двух экземплярах, имеющих одинаковую юридическую силу, на государственном и русском языках, по одному экземпляру для каждой из Сторон. В случае возникновления разночтений между текстами настоящего Договора на государственном и русском языках, Стороны руководствуются текстом на русском языке.   **ЮРИДИЧЕСКИЕ АДРЕСА И РЕКВИЗИТЫ СТОРОН:**  **«Заказчик»**  **АО "Казахский научно-исследовательский институт онкологии и радиологии"**  г.Алматы, Алмалинский район, проспект Абая, 91  БИН 990240007098  БИК ALMNKZKA  ИИК KZ88826A1KZTD2021867  АО "АТФБанк"  Тел.: 8(727)2921075  **И.о председателя правления**  **\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Кайдарова Д. Р.**  **(подпись)**  **МП**  **«Поставщик»**  **ТОО «\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_»**  **\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**  (подпись)    **МП** |

**Приложение № 1**

к договору о государственных закупках товара № \_\_\_\_\_\_\_\_\_

**Техническая спецификация** от «\_\_\_\_» **\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_2020 года**

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Наименование** | **Техническая  спецификация** | **Ед изм.** | **Производитель** | **Сумма за ед.** | **Кол-во** | **Сумма,  тенге** |
| 1 |  |  |  |  |  |  |  |
| 2 |  |  |  |  |  |  |  |
|  | **Итого** |  |  |  |  |  |  |

**Заказчик Поставщик**

**И.о председателя правления**

**\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_Кайдарова Д. Р. \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**

Приложение 2 к объявлению

**Полное наименование, юридический и фактический адрес, банковские реквизиты потенциального поставщика**.

**Техническая спецификация**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ лота** | **Наименование товара** | **Характеристика товара** | **Ед. изм.** | **Кол-во, объем** | Сроки и порядок поставки товаров | Место поставки товаров |
| 1 | Шприц “Biojekt” 50мл | Шприц "Bioject" Budget 50 мл с игл 18Gх 1 1/2" инъекц. 3х-комп.стерильный | шт | 3000 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 2 | Лейкопластырь Silkplast на шелковой основе | Лейкопластырь Silkplast на шелковой основе размер 2,5х500см | шт | 12500 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 3 | Вата медицинская гигроскопичная гигиеническая нестерильная "White GOLD" | Вата медицинская гигроскопичная гигиеническая нестерильная "White GOLD" в упаковке по 100грамм | шт | 700 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 4 | Повязка Pharmafix фиксирующая стерильная на нетканой основе | Повязка Pharmafix фиксирующая стерильная на нетканой основе размер 10х10 | шт | 200 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 5 | Повязка фиксирующая стерильная 10х25см | Повязка фиксирующая стерильная matopat Fixopore S размер 10х25см | шт | 1700 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 6 | Повязка фиксирующая стерильная 10х35см | Повязка фиксирующая стерильная matopat Fixopore S размер 10х35см | шт | 3000 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 7 | Материал хирургический гемостатический рассасывающийся стерильный SURGICEL размерами (см): 5х35см | 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 сетчатого плетения. При контакте материала с кровью должна создаваться кислая среда, при которой подавляется рост 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 пенициллину Streptococcus pneumoniae; Micrococcus luteus; Streptococcus pyogenes, группа А; Streptococcus pyogenes, группа В; 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 dysennteriae; Serratia marcescens; Enterobacter cloacae; Pseudomonas stutzeri; Proteus mirabilis. Приведенный выше список штаммов патогенов должен быть подтвержден доказанным бактерицидным эффектом и должен быть указан в прилагаемой к продукту инструкции. Материал полностью рассасывается в течение 7-14 дней. Материал должен быть 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 желудка, операциях на горле и носе, операциях на паренхиматозных органах, гинекологических операциях, при операциях на щитовидной железе, при пересадке кожи, при лечении поверхностных травматических повреждениях. Размер 5 см x 35 см. | шт. | 200 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 8 | Мочеточниковый интегральный стент с одним «хвостом», цилиндрический закрытый, Ch.7, длина 90 см 334400 | Мочеточниковый стент - изготовлен из полиуретана белого цвета, интегральный. Рентгенконтрастный. Разметка в сантиметрах по всей длине. С одним закруглённым завиток типа Пигтейл и дренажными отверстиями только вдоль завитка. С атравматичным наконечником закрытого типа. Размер 7 Ch. Длина 90 см. Гибкая струна-проводник из нержавеющей стали с тефлоновым покрытием с неподвижным сердечником, длина 150см. Фиксирующий зажим. Каждый набор включает три стента с зелёным маркёром на проксимальном конце и три стента без маркеров. Карта пациента. Стерильно, для одноразового использования. Не содержит латекса. Поставляется в собранном виде. | шт. | 130 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 9 | Мочеточниковый интегральный стент с одним «хвостом», цилиндрический закрытый, Ch.8, длина 90 см 334400 | Мочеточниковый стент - изготовлен из полиуретана белого цвета, интегральный. Рентгенконтрастный. Разметка в сантиметрах по всей длине. С одним закруглённым завиток типа Пигтейл и дренажными отверстиями только вдоль завитка. С атравматичным наконечником закрытого типа. Размер 8 Ch. Длина 90 см. Гибкая струна-проводник из нержавеющей стали с тефлоновым покрытием с неподвижным сердечником, длина 150см. Фиксирующий зажим. Каждый набор включает три стента с зелёным маркёром на проксимальном конце и три стента без маркеров. Карта пациента. Стерильно, для одноразового использования. Не содержит латекса. Поставляется в собранном виде. | шт. | 130 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 10 | Мочеточниковый интегральный стент с одним «хвостом», цилиндрический закрытый, Ch.9, длина 90 см 334400 | Мочеточниковый стент - изготовлен из полиуретана белого цвета, интегральный. Рентгенконтрастный. Разметка в сантиметрах по всей длине. С одним закруглённым завиток типа Пигтейл и дренажными отверстиями только вдоль завитка. С атравматичным наконечником закрытого типа. Размер 9 Ch. Длина 90 см. Гибкая струна-проводник из нержавеющей стали с тефлоновым покрытием с неподвижным сердечником, длина 150см. Фиксирующий зажим. Каждый набор включает три стента с зелёным маркёром на проксимальном конце и три стента без маркеров. Карта пациента. Стерильно, для одноразового использования. Не содержит латекса. Поставляется в собранном виде. | шт. | 25 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 11 | Мочеточниковый стент Integral, с центральным отверстием, для коаксиального применения , Ch.6, 24 см 334711 | Мочеточниковый стент - изготовлен из полиуретана белого цвета. Рентгенконтрастный. Разметка в сантиметрах по всей длине. Закруглённые концы стента типа Пигтейл с обеих сторон, проксимальный завиток с атравматичным наконечником открытого типа. Дистальный завиток с ретракционной нитью. Дренажные боковые отверстия расположены спиралевидно по всей длине стента. Линия для определения направления загиба конца стента по всей длине. Размер 6 Ch. Длина 24см. Толкатель - изготовлен из полиуретана зелёного цвета длиной 45см, 90см для уретерореноскопии. Гибкая струна-проводник с изменяемой степенью жёсткости, изготовлена из нержавеющей стали с тефлоновым покрытием. Длина 150см. - для стентов открытого типа. Два пластиковых зажима. Карта пациента. **Продолжительность использования установленного стента до 3 месяцев.** Стерильно, для одноразового использования. Не содержит латекса. Поставляется в собранном виде. | шт. | 95 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 12 | Мочеточниковый интегральный стент с одним «хвостом», цилиндрический закрытый, Ch.6, длина 90 см 334400 | Мочеточниковый стент - изготовлен из полиуретана белого цвета, интегральный. Рентгенконтрастный. Разметка в сантиметрах по всей длине. С одним закруглённым завиток типа Пигтейл и дренажными отверстиями только вдоль завитка. С атравматичным наконечником закрытого типа. Размер 6 Ch. Длина 90 см. Гибкая струна-проводник из нержавеющей стали с тефлоновым покрытием с неподвижным сердечником, длина 150см. Фиксирующий зажим. Каждый набор включает три стента с зелёным маркёром на проксимальном конце и три стента без маркеров. Карта пациента. Стерильно, для одноразового использования. Не содержит латекса. Поставляется в собранном виде. | шт. | 95 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 13 | Мочеточниковый стент Integral, с центральным отверстием, для коаксиального применения , Ch.7, 24 см 334711 | Мочеточниковый стент - изготовлен из полиуретана белого цвета. Рентгенконтрастный. Разметка в сантиметрах по всей длине. Закруглённые концы стента типа Пигтейл с обеих сторон, проксимальный завиток с атравматичным наконечником открытого типа. Дистальный завиток с ретракционной нитью. Дренажные боковые отверстия расположены спиралевидно по всей длине стента. Линия для определения направления загиба конца стента по всей длине. Размер 7 Ch. Длина 24см. Толкатель - изготовлен из полиуретана зелёного цвета длиной 45см, 90см для уретерореноскопии. Гибкая струна-проводник с изменяемой степенью жёсткости, изготовлена из нержавеющей стали с тефлоновым покрытием. Длина 150см. - для стентов открытого типа. Два пластиковых зажима. Карта пациента. **Продолжительность использования установленного стента до 3 месяцев.** Стерильно, для одноразового использования. Не содержит латекса. Поставляется в собранном виде. | шт. | 85 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 14 | Игла для биопсии Автоматический инструмент для биопсии Pro-Mag Ultra ST в исполнении 7675, 7676,7677 с модификациями, Argon Medical Devices, inc. | Игла для биопсии для инструмента Pro-MagTM Ultra. (размеры 14, 16, 18, 20 Ga Х 10, 12, 16, 20, 25, 30 см) Столбик забираемого биоптата не менее 19 мм. Игла эхоконтрастна и имеет несмываемые отметки через 1 см. Разные размеры маркируются разным цветом посадочных мест. Возможность использовать с коаксиальными иглами соответствующего размера. Размер игл по заявке Заказчика. Игла для биопсии Pro-MagTM Ultra 765014100, 765014120, 765014160, 765014200, 765016100, 765016160, 765016200, 765016250, 765018100,  765018160, 765018200, 765018250, 765018300, 765020100, 765020160, 765020200 | шт | 45 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 15 | Клипсонакладыватель хирургический LIGACLIP для эндоскопической хирургии (средний, без клипс) | 238110. Система клипирования Weck Horizon для эндоскопии Medium, для наложения клипс на сосуды цветовой код размера клипс ( синий), из высококачественной медицинской стали, разборный, длина 33 см , многоразовый. Шевронообразная форма зажима охватывает ткань с точным смыканием от кончика к кончику. Сердцевидная проволока предназначена, для усиления захвата сосудов каждым зажимом. Поперечные бороздки не дают зажиму скользить по сосуду. Размер внутренней бороздки зажима рассчитан на ослабление режущего воздействия сосуда. Треугольное поперечное сечение ножки зажима обеспечивает максимальное соприкосновение поверхностей зажима и челюсти устройства для нанесения, исключая выпадение зажима. | шт | 2 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 16 | Клипсы LIGACLIPEXTRA (средние, по 6 в кассете) | 2204 Лигирующая титановая клипса, размер Medium. Форма сечения клипсы - в виде сердца, обеспечивающая дополнительную надежность крепления клипсы на сосуде. Форма внутренней поверхности- с углублением по всей длине, придающим устойчивость и противостояние соскальзыванию. Тип поперечного профиля - с поперечными каналами, сохраняющими микроциркуляцию сосудистой стенки. Способ крепления в картридже - при помощи микровыступов в верхней части картриджа. 25 картриджей по 24 клипсы,600 клипс. | шт | 40 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 17 | Рулон комбинированный плоский для паровой , газовой, формальдегидной стерилизации (300 мм х 200м) | Рулоны плоские должны быть предназначены для стерилизации медицинских изделий паровым, газовым (окись этилена, пароформальдегид) способами. Рулоны должны быть изготовлены из нервущейся и безосколочной многослойной пленки-ламината не менее пяти слоев, прозрачного цвета полиэстер 12 мкм/полипропилен 40 мкм. А также медицинской бумаги, плотностью не менее 60 г/м2. Бумага и пленка должны быть соединены термошвом, который должен исключить последующие расклеивания при стерилизации и обеспечить 100% отделяемости пленки от бумаги при вскрытии упаковки с минимальным эффектом пылеворсовыделения. Прочность на растяжение в сухом состоянии в машинном направлении более 5,4 кН/м, в поперечном направлении более 2,3 кН/м;  Прочность на растяжение во влажном состоянии в машинном направлении более 2,0 кН/м. в поперечном направлении более 1,0 кН/м;  Прочность на продавливание в сухом состоянии (бумаги) более 240 кПа, во влажном состоянии (бумага) более 140 кПа; Размер пор – менее 19 мкм; рН водного экстракта 5-8; Содержание сульфатов - не более 0,25%;  Содержание хлоридов - не более 0,05%;  Флюоресценция - 0%. Размер 300ммх200м | шт | 3 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 18 | Шовный хирургический рассасывающийся антибактериальный материал (фиолетовый), условным №2-0 длиной нити (см): 90 с атравматическими иглами 40мм vcp351h | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, изготовленная из сополимера на основе полиглактина 910 (гликолид 90%, лактид 10%), с покрытием, облегчающим проведение нити через ткани (из сополимера гликолида, лактида и стеарата кальция). Нить должна быть окрашена в контрастный цвет для улучшения визуализации в ране . Нить должна сохранять 75% прочности на разрыв IN VIVO через 2 недели, 50% через 3 недели, 25% через 4 недели, срок полного рассасывания 56-70 дней. Нить обладает клинически доказанными антисептическими свойствами для профилактики раневой инфекции в различных тканях организма. Используемый антисептик (триклозан) проявляет клинически доказанную антимикробную активность против Staphylococcus aureus, Staphylococcus epidermidis, MRSA, MRSE, в период не менее 96 часов после имплантации нити,в концентрации, достаточной для подавления роста данных штаммов микроорганизмов. Действие триклозана в зоне подавления роста бактерий S.aureus вокруг нити in-vitro не менее 7 дней. Антисептик должен обеспечить безопасное использование при операциях на мозговых оболочках, нить не должна терять антисептических свойств в присутствие веществ содержащих анионную группу. Метрический размер 3, условный размер 2/0. Длина нити не менее 65 см и не более 75 см. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани. Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе за счет насечек в месте захвата. Игла колющая, массивная, 1/2 окружности, от 39,5 до 40,5 мм длиной. Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом должен быть упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного (транспортировочного) пакета. Данная упаковка должна обеспечивать доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка одинарной упаковки из фольги должна содержать наименование шовного материала, его состав; товарный знак, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длину иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, количества игл; информацию о сроке годности, номере партии(серии), изображение иглы в натуральную величину, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении; Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна быть герметичной (полиэтилен или другой материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. | шт | 2500 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 19 | Шовный хирургический рассасывающийся материал (фиолетовый) условным № 3-0, длиной нити (см): 75 с атравматическими иглами 31мм w9130 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, изготовленная из сополимера на основе полиглактина 910 (гликолид 90%, лактид 10%), с покрытием, облегчающим проведение нити через ткани (из сополимера гликолида, лактида и стеарата кальция). Нить должна быть окрашена в контрастный цвет для улучшения визуализации в ране . Нить должна сохранять 75% прочности на разрыв IN VIVO через 2 недели, 50% через 3 недели, 25% через 4 недели, срок полного рассасывания 56-70 дней. Нить обладает клинически доказанными антисептическими свойствами для профилактики раневой инфекции в различных тканях организма. Используемый антисептик (триклозан) проявляет клинически доказанную антимикробную активность против Staphylococcus aureus, Staphylococcus epidermidis, MRSA, MRSE, в период не менее 96 часов после имплантации нити,в концентрации, достаточной для подавления роста данных штаммов микроорганизмов. Действие триклозана в зоне подавления роста бактерий S.aureus вокруг нити in-vitro не менее 7 дней. Антисептик должен обеспечить безопасное использование при операциях на мозговых оболочках, нить не должна терять антисептических свойств в присутствие веществ содержащих анионную группу. Метрический размер 2, условный размер 3/0. Длина нити не менее 65 см и не более 75 см. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани. Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе за счет насечек в месте захвата. Игла колющая, 1/2 окружности, от 30,5 до 31,5 мм длиной. Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом должен быть упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного (транспортировочного) пакета. Данная упаковка должна обеспечивать доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка одинарной упаковки из фольги должна содержать наименование шовного материала, его состав; товарный знак, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длину иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, количества игл; информацию о сроке годности, номере партии(серии), изображение иглы в натуральную величину, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении; Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна , быть герметичной (полиэтилен или другой материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. | шт | 2500 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 20 | Шовный хирургический рассасывающийся материал (фиолетовый), условным №2-0, длиной нити (см): 75 с атравматическими иглами31мм w9136 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, изготовленная из сополимера на основе полиглактина 910 (гликолид 90%, лактид 10%), с покрытием, облегчающим проведение нити через ткани (из сополимера гликолида, лактида и стеарата кальция). Нить должна быть окрашена в контрастный цвет для улучшения визуализации в ране . Нить должна сохранять 75% прочности на разрыв IN VIVO через 2 недели, 50% через 3 недели, 25% через 4 недели, срок полного рассасывания 56-70 дней. Нить обладает клинически доказанными антисептическими свойствами для профилактики раневой инфекции в различных тканях организма. Используемый антисептик (триклозан) проявляет клинически доказанную антимикробную активность против Staphylococcus aureus, Staphylococcus epidermidis, MRSA, MRSE, в период не менее 96 часов после имплантации нити,в концентрации, достаточной для подавления роста данных штаммов микроорганизмов. Действие триклозана в зоне подавления роста бактерий S.aureus вокруг нити in-vitro не менее 7 дней. Антисептик должен обеспечить безопасное использование при операциях на мозговых оболочках, нить не должна терять антисептических свойств в присутствие веществ содержащих анионную группу. Метрический размер 3, условный размер 2/0. Длина нити не менее 65 см и не более 75 см. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани. Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе за счет насечек в месте захвата.Игла колющая, кончик иглы уплощен для лучшего разделения тканей, 1/2 окружности, от 30,5 до 31,5 мм длиной. Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом должен быть упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного (транспортировочного) пакета. Данная упаковка должна обеспечивать доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка одинарной упаковки из фольги должна содержать наименование шовного материала, его состав; товарный знак, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длину иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, количества игл; информацию о сроке годности, номере партии(серии), изображение иглы в натуральную величину, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении; Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна быть герметичной (полиэтилен или другой материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. | шт | 1700 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 21 | Шовный хирургический рассасывающийся материал (фиолетовый), условным №2-0, длиной нити (см): 75 с атравматическими иглами 40ммW9150 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, изготовленная из сополимера на основе полиглактина 910 (гликолид 90%, лактид 10%), с покрытием, облегчающим проведение нити через ткани (из сополимера гликолида, лактида и стеарата кальция). Нить должна быть окрашена в контрастный цвет для улучшения визуализации в ране . Нить должна сохранять 75% прочности на разрыв IN VIVO через 2 недели, 50% через 3 недели, 25% через 4 недели, срок полного рассасывания 56-70 дней. Нить обладает клинически доказанными антисептическими свойствами для профилактики раневой инфекции в различных тканях организма. Используемый антисептик (триклозан) проявляет клинически доказанную антимикробную активность против Staphylococcus aureus, Staphylococcus epidermidis, MRSA, MRSE, в период не менее 96 часов после имплантации нити,в концентрации, достаточной для подавления роста данных штаммов микроорганизмов. Действие триклозана в зоне подавления роста бактерий S.aureus вокруг нити in-vitro не менее 7 дней. Антисептик должен обеспечить безопасное использование при операциях на мозговых оболочках, нить не должна терять антисептических свойств в присутствие веществ содержащих анионную группу. Метрический размер 4, условный размер 1. Длина нити не менее 85 см и не более 95 см. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани. Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе за счет насечек в месте захвата. Игла колющая, массивная, 1/2 окружности, от 39,5 до 40,5 мм длиной. Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом должен быть упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного (транспортировочного) пакета. Данная упаковка должна обеспечивать доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка одинарной упаковки из фольги должна содержать наименование шовного материала, его состав; товарный знак, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длину иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, количества игл; информацию о сроке годности, номере партии(серии), изображение иглы в натуральную величину, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении; Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна быть герметичной (полиэтилен или другой материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. | шт | 2500 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 22 | Шовный хирургический рассасывающийся материал (фиолетовый), условным №5-0, длиной нити (см): 75 с атравматическими иглами 17мм W9105 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, изготовленная из сополимера на основе полиглактина 910 (гликолид 90%, лактид 10%), с покрытием, облегчающим проведение нити через ткани (из сополимера гликолида, лактида и стеарата кальция). Нить должна быть окрашена в контрастный цвет для улучшения визуализации в ране .Нить должна сохранять 75% прочности на разрыв IN VIVO через 2 недели, 50% через 3 недели, 25% через 4 недели, срок полного рассасывания 56-70 дней.Нить обладает клинически доказанными антисептическими свойствами для профилактики раневой инфекции в различных тканях организма. Используемый антисептик (триклозан) проявляет клинически доказанную антимикробную активность против Staphylococcus aureus, Staphylococcus epidermidis, MRSA, MRSE, в период не менее 96 часов после имплантации нити,в концентрации, достаточной для подавления роста данных штаммов микроорганизмов. Действие триклозана в зоне подавления роста бактерий S.aureus вокруг нити in-vitro не менее 7 дней. Антисептик должен обеспечить безопасное использование при операциях на мозговых оболочках, нить не должна терять антисептических свойств в присутствие веществ содержащих анионную группу. Метрический размер 1, условный размер 5/0. Длина нити не менее 65 см и не более 75 см. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава,обработана силиконом,что способствует уменьшению трения между иглой и тканями. Материал иглы на 40% более устойчив к необратимой деформации (изгибу), чем иглы из обычной нержавеющей стали, что предотвращает необходимость замены иглы, улучшает контроль над иглой и уменьшает травмирование тканей. Металл иглы создан на базе специфической углеродной микроструктуры, характеризующейся максимальной прочностью, дополняемой явлением технологической "памяти металла". Игла колющая, кончик иглы уплощен для лучшего разделения тканей, 1/2 окружности, от 16,8 до 17,2 мм длиной. Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом должен быть упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного (транспортировочного) пакета. Данная упаковка должна обеспечивать доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка одинарной упаковки из фольги должна содержать наименование шовного материала, его состав; товарный знак, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длину иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, количества игл; информацию о сроке годности, номере партии(серии), изображение иглы в натуральную величину, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении; Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна быть герметичной (полиэтилен или другой материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. | шт | 160 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 23 | Шовный хирургический рассасывающийся материал (фиолетовый), условным №4-0, длиной нити (см): 75 с атравматическими иглами 17ммW9106 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, изготовленная из сополимера на основе полиглактина 910 (гликолид 90%, лактид 10%), с покрытием, облегчающим проведение нити через ткани (из сополимера гликолида, лактида и стеарата кальция). Нить должна быть окрашена в контрастный цвет для улучшения визуализации в ране .Нить должна сохранять 75% прочности на разрыв IN VIVO через 2 недели, 50% через 3 недели, 25% через 4 недели, срок полного рассасывания 56-70 дней.Нить обладает клинически доказанными антисептическими свойствами для профилактики раневой инфекции в различных тканях организма. Используемый антисептик (триклозан) проявляет клинически доказанную антимикробную активность против Staphylococcus aureus, Staphylococcus epidermidis, MRSA, MRSE, в период не менее 96 часов после имплантации нити,в концентрации, достаточной для подавления роста данных штаммов микроорганизмов. Действие триклозана в зоне подавления роста бактерий S.aureus вокруг нити in-vitro не менее 7 дней. Антисептик должен обеспечить безопасное использование при операциях на мозговых оболочках, нить не должна терять антисептических свойств в присутствие веществ содержащих анионную группу. Метрический размер 1,5, условный размер 4/0. Длина нити не менее 65 см и не более 75 см. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава,обработана силиконом,что способствует уменьшению трения между иглой и тканями. Материал иглы на 40% более устойчив к необратимой деформации (изгибу), чем иглы из обычной нержавеющей стали, что предотвращает необходимость замены иглы, улучшает контроль над иглой и уменьшает травмирование тканей. Металл иглы создан на базе специфической углеродной микроструктуры, характеризующейся максимальной прочностью, дополняемой явлением технологической "памяти металла". Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе за счет насечек в месте захвата.Игла колющая, кончик иглы уплощен для лучшего разделения тканей, 1/2 окружности, от 16,8 до 17,2 мм длиной. Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом должен быть упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного (транспортировочного) пакета. Данная упаковка должна обеспечивать доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка одинарной упаковки из фольги должна содержать наименование шовного материала, его состав; товарный знак, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длину иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, количества игл; информацию о сроке годности, номере партии(серии), изображение иглы в натуральную величину, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении; Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна быть герметичной (полиэтилен или другой материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. | шт | 2500 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 24 | Шовный хирургический рассасывающийся материал Monocryl (фиолетовый) условным № 3-0, длиной нити 70см с атравматической иглой 26ммW3447 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, монофиламентная, неокрашенная, изготовленная из сополимера гликолида и e-капролактона.Сополимер полиглекапрон 25 не имеет антигенной активности и апирогеннен. Нить должна быть окрашена в контрастный цвет для улучшения визуализации в ране. Нить должна сохранять 60% прочности на разрыв IN VIVO через 7дней и 30% через 2 недели. Первоначальная прочность на растяжение практически полностью утрачивается через 28 дней после имплантации. Срок полного рассасывания 91-119 дней. Метрический размер 2, условный размер 3/0 . Длина нити не менее 65 см и не более 75 см. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани. Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе за счет насечек в месте захвата. Игла колющая, 1/2 окружности, от 25,5 до 26,5 мм длиной. Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом должен быть упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного (транспортировочного) пакета. Данная упаковка должна обеспечивать доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка одинарной упаковки из фольги должна содержать наименование шовного материала, его состав; товарный знак, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длину иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, количества игл; информацию о сроке годности, номере партии(серии), изображение иглы в натуральную величину, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении; Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна быть герметичной (полиэтилен или другой материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. | шт | 80 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 25 | Лента индикаторная для парового стерилизатора 18ммх50м | Индикаторная лента должна быть предназначена для упаковывания, герметизации пакетов, наклеивания на упаковки, в том числе стерилизационные коробки, подлежащие стерилизации паровым методом. На неклейкой стороне ленты должны быть нанесены диагональные полосы из чувствительной к действию стерилизующего агента индикаторной краски. Лента должна быть смотана в рулон, длиной не менее 50 м. | шт | 10 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 26 | Упаковочный материал для стерилизации в рулонах: гладкий, 7,5смх200м (для оперблока) | Рулоны плоские должны быть предназначены для стерилизации медицинских изделий паровым, газовым (окись этилена, пароформальдегид) способами. Рулоны должны быть изготовлены из нервущейся и безосколочной многослойной пленки-ламината не менее пяти слоев, прозрачного цвета полиэстер 12 мкм/полипропилен 40 мкм. А также медицинской бумаги, плотностью не менее 60 г/м2. Бумага и пленка должны быть соединены термошвом, который должен исключить последующие расклеивания при стерилизации и обеспечить 100% отделяемости пленки от бумаги при вскрытии упаковки с минимальным эффектом пылеворсовыделения. Прочность на растяжение в сухом состоянии в машинном направлении более 5,4 кН/м, в поперечном направлении более 2,3 кН/м;   Прочность на растяжение во влажном состоянии в машинном направлении более 2,0 кН/м. в поперечном направлении более 1,0 кН/м;   Прочность на продавливание в сухом состоянии (бумаги) более 240 кПа, во влажном состоянии (бумага) более 140 кПа; Размер пор – менее 19 мкм; рН водного экстракта 5-8;  Содержание сульфатов - не более 0,25%;   Содержание хлоридов - не более 0,05%;   Флюоресценция - 0%.  Размер 7,5 смх200м | рул. | 3 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 27 | Упаковочный материал для стерилизации в рулонах: гладкий, 10смх200м (для оперблока) | Рулоны плоские должны быть предназначены для стерилизации медицинских изделий паровым, газовым (окись этилена, пароформальдегид) способами. Рулоны должны быть изготовлены из нервущейся и безосколочной многослойной пленки-ламината не менее пяти слоев, прозрачного цвета полиэстер 12 мкм/полипропилен 40 мкм. А также медицинской бумаги, плотностью не менее 60 г/м2. Бумага и пленка должны быть соединены термошвом, который должен исключить последующие расклеивания при стерилизации и обеспечить 100% отделяемости пленки от бумаги при вскрытии упаковки с минимальным эффектом пылеворсовыделения. Прочность на растяжение в сухом состоянии в машинном направлении более 5,4 кН/м, в поперечном направлении более 2,3 кН/м;   Прочность на растяжение во влажном состоянии в машинном направлении более 2,0 кН/м. в поперечном направлении более 1,0 кН/м;   Прочность на продавливание в сухом состоянии (бумаги) более 240 кПа, во влажном состоянии (бумага) более 140 кПа; Размер пор – менее 19 мкм; рН водного экстракта 5-8;  Содержание сульфатов - не более 0,25%;   Содержание хлоридов - не более 0,05%;   Флюоресценция - 0%.  Размер 10смх200м | рул. | 3 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 28 | Упаковочный материал для стерилизации в рулонах: гладкий, 25смх200м (для оперблока) | Рулоны плоские должны быть предназначены для стерилизации медицинских изделий паровым, газовым (окись этилена, пароформальдегид) способами. Рулоны должны быть изготовлены из нервущейся и безосколочной многослойной пленки-ламината не менее пяти слоев, прозрачного цвета полиэстер 12 мкм/полипропилен 40 мкм. А также медицинской бумаги, плотностью не менее 60 г/м2. Бумага и пленка должны быть соединены термошвом, который должен исключить последующие расклеивания при стерилизации и обеспечить 100% отделяемости пленки от бумаги при вскрытии упаковки с минимальным эффектом пылеворсовыделения. Прочность на растяжение в сухом состоянии в машинном направлении более 5,4 кН/м, в поперечном направлении более 2,3 кН/м;   Прочность на растяжение во влажном состоянии в машинном направлении более 2,0 кН/м. в поперечном направлении более 1,0 кН/м;   Прочность на продавливание в сухом состоянии (бумаги) более 240 кПа, во влажном состоянии (бумага) более 140 кПа; Размер пор – менее 19 мкм; рН водного экстракта 5-8;  Содержание сульфатов - не более 0,25%;   Содержание хлоридов - не более 0,05%;   Флюоресценция - 0%.  Размер 25смх200 | рул. | 4 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 29 | Упаковочный материал для стерилизации в рулонах: со складкой, 100ммх50ммх100м (для оперблока) | Рулоны со складкой должны быть предназначены для стерилизации медицинских изделий паровым, газовым (окись этилена, пароформальдегид) способами. Рулоны должны быть изготовлены из нервущейся и безосколочной многослойной пленки-ламината не менее пяти слоев, прозрачного цвета полиэстер 12 мкм/полипропилен 40 мкм. А также медицинской бумаги, плотностью не менее 60 г/м2. Бумага и пленка должны быть соединены термошвом, который должен исключить последующие расклеивания при стерилизации и обеспечить 100% отделяемости пленки от бумаги при вскрытии упаковки с минимальным эффектом пылеворсовыделения. Прочность на растяжение в сухом состоянии в машинном направлении более 5,4 кН/м, в поперечном направлении более 2,3 кН/м;  Прочность на растяжение во влажном состоянии в машинном направлении более 2,0 кН/м. в поперечном направлении более 1,0 кН/м;  Прочность на продавливание в сухом состоянии (бумаги) более 240 кПа, во влажном состоянии (бумага) более 140 кПа; Размер пор – менее 19 мкм; рН водного экстракта 5-8; Содержание сульфатов - не более 0,25%;  Содержание хлоридов - не более 0,05%;  Флюоресценция - 0%. Размер 100ммх50мм100м | рул. | 2 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 30 | Сетка PROLENE однократного применения стерильная, размерами (см): 15х15 | Сетка хирургическая для пластики грыж из 100% полипропиленовых нитей с контролируемым линейным натяжением толщиной не более 0,5 мм, удельный вес должен быть не более 82 г/м2; предел прочности на разрыв должен быть не менее 14 кг/см2, размер пор должен быть не менее 1 мм. Квадратной формы. Размер 15х15 см. Стерильный внутренний вкладыш должен быть упакован в индивидуальную одинарную стерильную полимерно-бумажную упаковку, которая представляет собой пакет из медицинской бумаги и прозрачного полимера, обеспечивающую сохранение стерильности сетки и ее функциональных свойств с учетом условий ее применения, транспортирования, хранения и срока годности; защищающую содержимое от влаги; обеспечивающую доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Каждая упаковка снабжена специальным стикером, предназначенным для вклеивания в медицинскую карту пациента для отслеживания данных об импланированном устройстве. Стикер содержит информацию о производителе, сроке годности изделия и номере партии. Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование сетки, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), размер сетки, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. | шт | 40 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 31 | Фильтр для моющей машины 0,2мкм (Фильтр антибактериальный 0,2 мкм) | Антибактериальный фильтр 0,2 мкм для моечной машины для эндоскопов AER. | шт | 12 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 32 | Фильтр для обработки аппарата 0,01 мкм (Сменный фильтр из Аппарат для автоматической обработка эндоскопов AER с системой фильтрации №30) | Механический фильтр грубой очистки 0,1 мкм для моечной машины для эндоскопов AER. Уп. №30 шт | уп | 1 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 33 | Хирургический воск Воne Wax для костных тканей, нерассасывающийся, стерильный | Хирургический воск для остановки кровотечения из костных тканей. Хирургический воск является нерассасывающимся стерильным хирургическим материалом, состоящим из следующих компонентов: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. | уп | 30 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 34 | Шовный хирургический стерильный рассасывающийся материал PDS II (фиолетовый), условным №1 длиной нити (см) 150 с атравматическими иглами | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, монофиламентная, изготовленная из полиэфира поли-п-диоксанона. Используемые материалы не должны иметь антигенной активности и должны быть апирогенны. Нить должна быть окрашена в контрастный цвет для улучшения визуализации в ране. Нить должна сохранять 80% прочности на разрыв IN VIVO через 2 недели, 70% через 4 недели, 60% через 6 недель, срок полного рассасывания 182-238 дней. Метрический размер 4, условный размер 1. Длина нити не менее 145 см и не более 155 см. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани. Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе за счет насечек в месте захвата. Игла колющая, массивная, 1/2 окружности, от 39,5 до 40,5 мм длиной. Петлевой шовный материал (оба конца нити должны быть атравматически соединены с одной иглой) Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом должен быть упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного (транспортировочного) пакета. Данная упаковка должна обеспечивать доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка одинарной упаковки из фольги должна содержать наименование шовного материала, его состав; товарный знак, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длину иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, количества игл; информацию о сроке годности, номере партии(серии), изображение иглы в натуральную величину, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении; Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Нить должна быть уложена по восьмерке в картонном лотке. Игла должна быть зафиксирована не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. | уп | 380 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 35 | Шовный хирургический стерильный рассасывающийся материал PDS II (фиолетовый), условным №3-0 длиной нити (см) 70 с атравматическими иглами | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, монофиламентная, изготовленная из полиэфира поли-п-диоксанона. Используемые материалы не должны иметь антигенной активности и должны быть апирогенны. Нить должна быть окрашена в контрастный цвет для улучшения визуализации в ране. Нить должна сохранять 80% прочности на разрыв IN VIVO через 2 недели, 70% через 4 недели, 60% через 6 недель, срок полного рассасывания 182-238 дней. Метрический размер 2, условный размер 3/0. Длина нити не менее 65 см и не более 75 см. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани. Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе за счет насечек в месте захвата. Игла колющая, 1/2 окружности, от 30,5 до 31,5 мм длиной. Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом должен быть упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного (транспортировочного) пакета. Данная упаковка должна обеспечивать доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка одинарной упаковки из фольги должна содержать наименование шовного материала, его состав; товарный знак, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длину иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, количества игл; информацию о сроке годности, номере партии(серии), изображение иглы в натуральную величину, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении; Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на пластиковом лотке на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта ""памяти формы"". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. | уп | 410 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 36 | Шовный хирургический рассасывающийся материал MONOCRYL (фиолетовый) условным №2-0 длиной нити (см): 70 с атравматическими иглами | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, монофиламентная, неокрашенная, изготовленная из сополимера гликолида и e-капролактона. Сополимер полиглекапрон 25 не имеет антигенной активности и апирогеннен. Нить должна быть окрашена в контрастный цвет для улучшения визуализации в ране. Нить должна сохранять 60% прочности на разрыв IN VIVO через 7дней и 30% через 2 недели. Первоначальная прочность на растяжение практически полностью утрачивается через 28 дней после имплантации. Срок полного рассасывания 91-119 дней. Метрический размер 3, условный размер 2/0 . Длина нити не менее 65 см и не более 75 см. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани. Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе за счет насечек в месте захвата. Игла колющая, 1/2 окружности, от 25,5 до 26,5 мм длиной. Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом должен быть упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного (транспортировочного) пакета. Данная упаковка должна обеспечивать доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка одинарной упаковки из фольги должна содержать наименование шовного материала, его состав; товарный знак, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длину иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, количества игл; информацию о сроке годности, номере партии(серии), изображение иглы в натуральную величину, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении; Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на пластиковом лотке на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта ""памяти формы"". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. | уп | 310 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 37 | Шовный хирургический нерассасывающийся материал Пролен (синий) с условными №2/0 длиной нити 90 см с атравматическими иглами | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, монофиламентная, изготовленная из синтетического линейного полиолефина (полипропилен). Нить должна быть окрашена в контрастный цвет для улучшения визуализации в ране. Метрический размер 3, условный размер 2/0 . Длина нити не менее 85 см и не более 95 см. Две иглы. Иглы должны быть изготовлены из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработаны силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями. Материал игл на 40% более устойчив к необратимой деформации (изгибу), чем игл из обычной нержавеющей стали, что предотвращает необходимость замены иглы, улучшает контроль над иглой и уменьшает травмирование тканей. Металл иглы создан на базе специфической углеродной микроструктуры, характеризующейся максимальной прочностью, дополняемой явлением технологической "памяти металла". Иглы должны иметь конструкцию, увеличивающую надежность их фиксации в иглодержателе за счет насечек в месте захвата. Иглы колющие, 1/2 окружности, от 25,5 до 26,5 мм длиной. Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом упакован в индивидуальную одинарную стерильную полимерно-бумажную упаковку, которая представляет собой пакет из медицинской бумаги и прозрачного полимера, обеспечивающую сохранение стерильности шовного материала и его функциональных свойств с учетом условий его применения, транспортирования, хранения и срока годности; защищающую содержимое от влаги; обеспечивающую доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью.Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на пластиковом лотке на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. | уп | 75 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 38 | Шовный хирургический нерассасывающийся материал Пролен (синий) с условными №3/0 длиной нити 90 см с атравматическими иглами | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, монофиламентная, изготовленная из синтетического линейного полиолефина (полипропилен). Нить должна быть окрашена в контрастный цвет для улучшения визуализации в ране. Метрический размер 2, условный размер 3/0 . Длина нити не менее 85 см и не более 95 см. Две иглы. Иглы должны быть изготовлены из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработаны силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани. Иглы должны иметь конструкцию, увеличивающую надежность их фиксации в иглодержателе за счет насечек в месте захвата. Иглы колющие, 1/2 окружности, от 25,5 до 26,5 мм длиной. Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом упакован в индивидуальную одинарную стерильную полимерно-бумажную упаковку, которая представляет собой пакет из медицинской бумаги и прозрачного полимера, обеспечивающую сохранение стерильности шовного материала и его функциональных свойств с учетом условий его применения, транспортирования, хранения и срока годности; защищающую содержимое от влаги; обеспечивающую доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на пластиковом лотке на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия | уп | 180 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 39 | Шовный хирургический нерассасывающийся материал Пролен (синий) с условными №8/0 длиной нити 60 см с атравматическими иглами | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, монофиламентная, изготовленная из синтетического линейного полиолефина (полипропилен). Нить должна быть окрашена в контрастный цвет для улучшения визуализации в ране. Метрический размер 0,4, условный размер 8/0. Длина нити не менее 55 см и не более 65 см. Две иглы. Иглы должны быть изготовлены из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработаны силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями. Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе за счет насечек в месте захвата. Материал игл на 40% более устойчив к необратимой деформации (изгибу), чем игл из обычной нержавеющей стали, что предотвращает необходимость замены иглы, улучшает контроль над иглой и уменьшает травмирование тканей. Металл иглы создан на базе специфической углеродной микроструктуры, характеризующейся максимальной прочностью, дополняемой явлением технологической "памяти металла". Иглы должны иметь конструкцию, увеличивающую надежность их фиксации в иглодержателе и фиксации под различными углами в иглодержателе за счет скругленных углов корпуса. Иглы колющие, 3/8 окружности, от 7,5 до 8,5 мм длиной. Колющий кончик игл должен иметь угол сужения 45 градусов для обеспечения большей прочности и остроты иглы. Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом упакован в индивидуальную одинарную стерильную полимерно-бумажную упаковку, которая представляет собой пакет из медицинской бумаги и прозрачного полимера, обеспечивающую сохранение стерильности шовного материала и его функциональных свойств с учетом условий его применения, транспортирования, хранения и срока годности; защищающую содержимое от влаги; обеспечивающую доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью.Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на пластиковом лотке на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. | уп | 40 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 40 | Шовный хирургический материал Викрил, с условными №6,0 длиной нит 45 см с атравматическими иглами 13мм 1/2с. | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, изготовленная из сополимера на основе полиглактина 910 (гликолид 90%, лактид 10%), с покрытием, облегчающим проведение нити через ткани (из сополимера гликолида, лактида и стеарата кальция). Используемые материалы не должны иметь антигенной активности и должны быть апирогенны. Нить должна быть не окрашена. Нить должна сохранять 75% прочности на разрыв IN VIVO через 2 недели, 50% через 3 недели, 25% через 4 недели, срок полного рассасывания 56-70 дней. Метрический размер 0,7, условный размер 6/0. Длина нити не менее 40 см и не более 50 см. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани. Тело иглы должно иметь квадратную форму для придания большей устойчивости в иглодержателе. Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе за счет насечек в месте захвата. Игла колющая, 1/2 окружности, от 12,8 до 13,2 мм длиной. Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом должен быть упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного (транспортировочного) пакета. Данная упаковка должна обеспечивать доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка одинарной упаковки из фольги должна содержать наименование шовного материала, его состав; товарный знак, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длину иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, количества игл; информацию о сроке годности, номере партии(серии), изображение иглы в натуральную величину, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении; Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на пластиковом лотке на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия | уп | 5 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 41 | Шовный хирургический материал Викрил, с условными №5,0 длиной нит 75 см с атравматическими иглами 17мм 1/2с. | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, изготовленная из сополимера на основе полиглактина 910 (гликолид 90%, лактид 10%), с покрытием, облегчающим проведение нити через ткани (из сополимера гликолида, лактида и стеарата кальция). Нить должна быть окрашена в контрастный цвет для улучшения визуализации в ране . Нить должна сохранять 75% прочности на разрыв IN VIVO через 2 недели, 50% через 3 недели, 25% через 4 недели, срок полного рассасывания 56-70 дней. Нить обладает клинически доказанными антисептическими свойствами для профилактики раневой инфекции в различных тканях организма. Используемый антисептик (триклозан) проявляет клинически доказанную антимикробную активность против Staphylococcus aureus, Staphylococcus epidermidis, MRSA, MRSE, в период не менее 96 часов после имплантации нити,в концентрации, достаточной для подавления роста данных штаммов микроорганизмов. Действие триклозана в зоне подавления роста бактерий S.aureus вокруг нити in-vitro не менее 7 дней. Антисептик должен обеспечить безопасное использование при операциях на мозговых оболочках, нить не должна терять антисептических свойств в присутствие веществ содержащих анионную группу. Метрический размер 1, условный размер 5/0. Длина нити не менее 65 см и не более 75 см. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава,обработана силиконом,что способствует уменьшению трения между иглой и тканями. Материал иглы на 40% более устойчив к необратимой деформации (изгибу), чем иглы из обычной нержавеющей стали, что предотвращает необходимость замены иглы, улучшает контроль над иглой и уменьшает травмирование тканей. Металл иглы создан на базе специфической углеродной микроструктуры, характеризующейся максимальной прочностью, дополняемой явлением технологической "памяти металла". Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе за счет насечек в месте захвата. Игла колющая, кончик иглы уплощен для лучшего разделения тканей, 1/2 окружности, от 16,8 до 17,2 мм длиной. Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом должен быть упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного (транспортировочного) пакета. Данная упаковка должна обеспечивать доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка одинарной упаковки из фольги должна содержать наименование шовного материала, его состав; товарный знак, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длину иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, количества игл; информацию о сроке годности, номере партии(серии), изображение иглы в натуральную величину, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении; Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на пластиковом лотке на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. | уп | 2 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 42 | Шовный хирургический материал Викрил, с условными №7,0 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, изготовленная из сополимера на основе полиглактина 910 (гликолид 90%, лактид 10%), с покрытием, облегчающим проведение нити через ткани (из сополимера гликолида, лактида и стеарата кальция). Используемые материалы не должны иметь антигенной активности и должны быть апирогенны. Нить должна быть окрашена в контрастный цвет для улучшения визуализации в ране. Нить должна сохранять 75% прочности на разрыв IN VIVO через 2 недели, 50% через 3 недели, 25% через 4 недели, срок полного рассасывания 56-70 дней. Метрический размер 0,5, условный размер 7/0. Длина нити не менее 25 см и не более 35 см. Две иглы. Иглы должны быть изготовлены из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработаны силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями. Материал игл на 40% более устойчив к необратимой деформации (изгибу), чем игл из обычной нержавеющей стали, что предотвращает необходимость замены иглы, улучшает контроль над иглой и уменьшает травмирование тканей. Металл иглы создан на базе специфической углеродной микроструктуры, характеризующейся максимальной прочностью, дополняемой явлением технологической "памяти металла". Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе за счет насечек в месте захвата.Иглы шпательные, 3/8 окружности, от 6 до 7 мм длиной. Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом должен быть упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного (транспортировочного) пакета. Данная упаковка должна обеспечивать доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка одинарной упаковки из фольги должна содержать наименование шовного материала, его состав; товарный знак, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длину иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, количества игл; информацию о сроке годности, номере партии(серии), изображение иглы в натуральную величину, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении; Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на пластиковом лотке на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. | уп | 1 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 43 | Спиртовая салфетка 65\*30 мм | Мягкие абсорбирующие салфетки из нетканого материала Пропитаны 70 изопропиловым спиртом Предназначены для предынъекционной очистки кожи Размеры: 65 × 30 мм. Упаковка: каждая салфетка в индивидуальном пакетике, групповая упаковка ― 100 пакетиков в коробке | шт | 520 000 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 44 | Подкладная кленка | Клеенка подкладная Biolexa® 1мx0,7м Материал ПВХ+полиэстр, 420GSM | м | 1000 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 45 | Шприц “Biojekt” Budget 20 мл | Шприц “Biojekt” Budget 20 мл с игл 20Gx1 1/2 инъекц. 3х-комп .стерильный | шт | 82000 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 46 | Гель для УЗИ 5кг | Гель для УЗИ 5 литров | канистра | 10 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 47 | Катетер Фоллея 2-х ходовой FR 16 | Катетер Фоллея 2-х ходовой FR 16 | шт | 850 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 48 | Катетер Фоллея 2-х ходовой FR 18 | Катетер Фоллея 2-х ходовой FR 18 | шт | 850 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 49 | Катетер Фоллея 2-х ходовой FR 20 | Катетер Фоллея 2-х ходовой FR 20 | шт | 220 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 50 | Презервативы | Презервативы (Презерватив № 1 с не ароматизированной смазкой "Ванька-Встанька", гладкий) | шт | 400 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 51 | Мочеприемник с Т-образным клапаном 1000мл | Мочеприемник стерильный 1000 мл с завязками, однократного применения "Biocare" | шт | 2000 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 52 | Мочеприемник с нажимным клапаном 2000 мл | Мочеприемник стерильный 2000 мл с завязками, однократного применения "Biocare" | шт | 1000 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 53 | Система инфузионная для вливания растворов с иглой размером 0,8х 38мм (21G), стерильная, одноразовая | Система инфузионная для вливания растворов с иглой размером 0,8х 38мм (21G), стерильная, одноразовая | шт | 100000 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 54 | Бахилы низкие | Бахилы для посетителей 15х41см, (2,2г), Bioshovers®, полиэтилен | пара | 45000 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 55 | Шприц “Biojekt” | Budget 50 мл с игл 18Gx1 1/2 инъекц. 3х-комп.стерильный | шт | 3000 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 56 | Система для переливания крови и кровезаменителей | Система для переливания крови и кровезаменителей с иглой размером 18G (1,2х38мм), стерильная | шт | 3650 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 57 | Шприц одноразовый 1 мл 3-х компонентный инсулиновый | Шприц "Bioject" Budget инсулиновый 1мл 100IU с иглой 30Gх1/2" 3х-комп. (со съёмной иглой) | шт | 3800 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 58 | Шприц одноразовый 5 мл 3-х компонентные | Шприц "Bioject" Budget 5 мл с игл 22Gх1 1/2" инъекц. 3х-комп.стерильный | шт | 120000 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 59 | Шприц одноразовый 10 мл 3-х компонентные | Шприц "Bioject" Budget 10 мл с игл 21Gх1 1/2" инъекц. 3х-комп.стерильный | шт | 100000 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 60 | Скальпель однораз №10,19,20,21,23 | Скальпель однораз №10,19,20,21,23 | шт | 4500 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 61 | Жгут кровоостанавливающий полуавтомат | Жгут кровоостанавливающий эластичный полуавтомат. на застежке р.45х2,5см "Biocare®" | шт | 150 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 62 | Желудочная трубка FR 16 | Желудочная трубка FR 16 | шт | 360 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 63 | Желудочная трубка FR 18 | Желудочная трубка FR 18 | шт | 700 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 64 | Желудочная трубка FR 20 | Желудочная трубка FR 20 | шт | 300 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 65 | Желудочная трубка FR 22 | Желудочная трубка FR 22 | шт | 100 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 66 | Эндобронхиальная трубка левосторонняя FR 32 | Эндобронхиальная трубка левосторонняя FR 32 | шт | 10 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 67 | Эндобронхиальная трубка левосторонняя FR 35 | Эндобронхиальная трубка левосторонняя FR 35 | шт | 12 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 68 | Эндобронхиальная трубка левосторонняя FR 37 | Эндобронхиальная трубка левосторонняя FR 37 | шт | 10 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 59 | Эндобронхиальная трубка левосторонняя FR 39 | Эндобронхиальная трубка левосторонняя FR 39 | шт | 8 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 70 | Эндотрахеальная трубка с манжетой 6 мм Надувная манжета низкого давления стандартного объема Контрольный (пилотный) надувной баллон установленного размера с маркировкой номинального внешнего диаметра и с клапаном | • Эндотрахеальная трубка: 6 мм  - Прозрачная, светлая, стандартно изогнутая, трубка устойчивая к перегибу, с округлым атравматичным дистальным кончиком с глазком Мерфи (для взрослых пациентов), встроенная в стенку трубки рентгеноконтрастная полоска для визуализации положения трубки. - Эндотрахеальная трубка выпускается с глазком Мерфи и без него (педиатрические). По длине эндотрахеальной трубки нанесены отметки расстояния до дистального конца (в сантиметрах) для контроля глубины стояния при интубации. Изготовлена из термопластичного ПВХ или полипропилена; нержавеющей стали и силикона.  Четко видимые маркировки, указывающие длину трубки   без латекса, без фталатов стерильная, одноразового использования. Длина трубки от 23 мм-7,5 мм или от всей длины от 26 см-9 см; диаметр 13мм-3,4 мм. | шт | 50 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 71 | Эндотрахеальная трубка с манжетой 6,5 мм Надувная манжета низкого давления стандартного объема Контрольный (пилотный) надувной баллон установленного размера с маркировкой номинального внешнего диаметра и с клапаном | • Эндотрахеальная трубка:6 .5мм • - Прозрачная, светлая, стандартно изогнутая, трубка устойчивая к перегибу, с округлым атравматичным дистальным кончиком с глазком Мерфи (для взрослых пациентов), встроенная в стенку трубки рентгеноконтрастная полоска для визуализации положения трубки. • - Эндотрахеальная трубка выпускается с глазком Мерфи и без него (педиатрические). По длине эндотрахеальной трубки нанесены отметки расстояния до дистального конца (в сантиметрах) для контроля глубины стояния при интубации. • Изготовлена из термопластичного ПВХ или полипропилена; нержавеющей стали и силикона. • Четко видимые маркировки, указывающие длину трубки без латекса, без фталатов • стерильная, одноразового использования. Длина трубки от 23 мм-7,5 мм или от всей длины от 26 см-9 см; диаметр 13мм-3,4 мм. | шт | 80 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 72 | Эндотрахеальные трубки TRO PULMOFLOW размер внутренний 8,0мм, с манжетой | • Эндотрахеальная трубка: 8.0мм • - Прозрачная, светлая, стандартно изогнутая, трубка устойчивая к перегибу, с округлым атравматичным дистальным кончиком с глазком Мерфи (для взрослых пациентов), встроенная в стенку трубки рентгеноконтрастная полоска для визуализации положения трубки. • - Эндотрахеальная трубка выпускается с глазком Мерфи и без него (педиатрические). По длине эндотрахеальной трубки нанесены отметки расстояния до дистального конца (в сантиметрах) для контроля глубины стояния при интубации. • Изготовлена из термопластичного ПВХ или полипропилена; нержавеющей стали и силикона. • Четко видимые маркировки, указывающие длину трубки • без латекса, без фталатов стерильная, одноразового использования. Длина трубки от 23 мм-7,5 мм или от всей длины от 26 см-9 см; диаметр 13мм-3,4 мм. | шт | 1000 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 73 | Эндотрахеальная трубка с манжетой 8,5 мм Надувная манжета низкого давления стандартного объема Контрольный (пилотный) надувной баллон установленного размера с маркировкой номинального внешнего диаметра и с клапаном | • Эндотрахеальная трубка: 8.5 • - Прозрачная, светлая, стандартно изогнутая, трубка устойчивая к перегибу, с округлым атравматичным дистальным кончиком с глазком Мерфи (для взрослых пациентов), встроенная в стенку трубки рентгеноконтрастная полоска для визуализации положения трубки. - Эндотрахеальная трубка выпускается с глазком Мерфи и без него (педиатрические). По длине эндотрахеальной трубки нанесены отметки расстояния до дистального конца (в сантиметрах) для контроля глубины стояния при интубации. Изготовлена из термопластичного ПВХ или полипропилена; нержавеющей стали и силикона. • Четко видимые маркировки, указывающие длину трубки  • без латекса, без фталатов стерильная, одноразового использования.Длина трубки от 23 мм-7,5 мм или от всей длины от 26 см-9 см; диаметр 13мм-3,4 мм. | шт | 500 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 74 | Эндотрахеальная трубка с манжетой 9 мм Надувная манжета низкого давления стандартного объема Контрольный (пилотный) надувной баллон установленного размера с маркировкой номинального внешнего диаметра и с клапаном | • Эндотрахеальная трубка:9.0мм • - Прозрачная, светлая, стандартно изогнутая, трубка устойчивая к перегибу, с округлым атравматичным дистальным кончиком с глазком Мерфи (для взрослых пациентов), встроенная в стенку трубки рентгеноконтрастная полоска для визуализации положения трубки. - Эндотрахеальная трубка выпускается с глазком Мерфи и без него (педиатрические). По длине эндотрахеальной трубки нанесены отметки расстояния до дистального конца (в сантиметрах) для контроля глубины стояния при интубации. Изготовлена из термопластичного ПВХ или полипропилена; нержавеющей стали и силикона. • Четко видимые маркировки, указывающие длину трубки  • без латекса, без фталатов стерильная, одноразового использования. Длина трубки от 23 мм-7,5 мм или от всей длины от 26 см-9 см; диаметр 13мм-3,4 мм. | шт | 100 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 75 | Трубка на инжектор ulrich medical XD 2040-250см | Трубка на инжектор ulrich medical XD 2040-250см, трубка пациента | шт | 250 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 76 | Капрон№ 3 | Нить капроновая нестерильная хирургическая | м | 10000 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 77 | Капрон №4 | Нить капроновая нестерильная хирургическая | м | 10000 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 78 | Капрон№ 5 | Нить капроновая нестерильная хирургическая | м | 10000 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 79 | Нить лавсан №5,7 | Лавсан нестерильный хирургический №5,7 | м | 5000 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 80 | Нитка Полиэфир (полиэстер) 1 (4) | ПОЛИЭФИР АРТ/REF 4012Р1 1(4) 75 см игла 40 мм | уп | 700 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 81 | Марля медицинская х/б отбел.арт 6498М | Марля должна соответствовать требованиям ГОСТ9412№. Форма рулон, намотанная на стулку без перекосов и свисания кромок; Размер-длина 1000 м, ширина см 90+-15, Пряжа хлопчатобумажная, поверхностная плотность 30 г/м кв., число нитей на 10см, на основе 108-2, по утку-61-3, разрывная нагрузка полоски ткани размером 50\*200 мм, на основе-7,0 кгс, по утку не менее 3,0 кгс, переплетение -полотняное. В транспортной упаковке. | м. | 70000 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 82 | Термопленка AGFA DRYSTAR DT2 MAMMO 20,3х25,4 №100 | Пленки выполнены на 168- микронной PET подложке, покрыта солями серебра и имеет защитный слой. Скругленные углы пленки позволяют использовать ее как привычную рентгеновскую. Серебронесущий слой не чувствителен к свету, но реагирует на высокие температуры, обеспечивая низкий уровень вуали, высокую оптическую плотность и контрастность диагностического изображения, одновременно с превосходной его стабильностью. Защитный слой придает устойчивость пленки к царапинам. | уп. | 6 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 83 | Термопленка AGFA DRYSTAR DT2 MAMMO 25х30 №100 | Пленки выполнены на 168- микронной PET подложке, покрыта солями серебра и имеет защитный слой. Скругленные углы пленки позволяют использовать ее как привычную рентгеновскую. Серебронесущий слой не чувствителен к свету, но реагирует на высокие температуры, обеспечивая низкий уровень вуали, высокую оптическую плотность и контрастность диагностического изображения, одновременно с превосходной его стабильностью. Защитный слой придает устойчивость пленки к царапинам. | упаковка | 5 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 84 | Термопленка AGFA DRYSTAR DT5 B 35х43 №100 | Пленка DRYSTAR DT5B - на 168-микронной PET подложке. Пленки покрыты солями серебра и имеют защитный слой. Скругленные углы пленки позволяют использовать ее как привычную рентгеновскую. Серебро-несущий слой не чувствителен к свету, но реагирует на высокие температуры, обеспечивая низкий уровень вуали, высокую оптическую плотность и контрастность диагностического изображения, одновременно с превосходной его стабильностью. Защитный слой придает пленке устойчивость к царапинам, воздействию влаги и другим неблагоприятным внешним воздействиям. | уп. | 30 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 85 | Имплантат силиконовый грудной c микротекстурированной поверхностью Meme MesmoMS SublimeLine в комплекте с рукавом для введения имплантата, объёмом (мл): 255. | Имплантат силиконовый грудной c микротекстурированной поверхностью Meme MesmoMS SublimeLine в комплекте с рукавом для введения имплантата, объёмом (мл): 255. | шт | 2 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 86 | Имплантат силиконовый грудной c микротекстурированной поверхностью Meme MesmoMS SublimeLine в комплекте с рукавом для введения имплантата, объёмом (мл): 270. | Имплантат силиконовый грудной c микротекстурированной поверхностью Meme MesmoMS SublimeLine в комплекте с рукавом для введения имплантата, объёмом (мл): 270. | шт | 3 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 87 | Имплантат силиконовый грудной c микротекстурированной поверхностью Meme MesmoMS SublimeLine в комплекте с рукавом для введения имплантата, объёмом (мл): 285. | Имплантат силиконовый грудной c микротекстурированной поверхностью Meme MesmoMS SublimeLine в комплекте с рукавом для введения имплантата, объёмом (мл): 285. | шт | 3 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 88 | Имплантат силиконовый грудной c микротекстурированной поверхностью Meme MesmoMS SublimeLine в комплекте с рукавом для введения имплантата, объёмом (мл): 300. | Имплантат силиконовый грудной c микротекстурированной поверхностью Meme MesmoMS SublimeLine в комплекте с рукавом для введения имплантата, объёмом (мл): 300. | шт | 3 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 89 | Имплантат силиконовый грудной c микротекстурированной поверхностью Meme MesmoMS SublimeLine в комплекте с рукавом для введения имплантата, объёмом (мл): 320. | Имплантат силиконовый грудной c микротекстурированной поверхностью Meme MesmoMS SublimeLine в комплекте с рукавом для введения имплантата, объёмом (мл): 320. | шт | 3 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 90 | Имплантат силиконовый грудной c микротекстурированной поверхностью Meme MesmoHS SublimeLine в комплекте с рукавом для введения имплантата, объёмом (мл): 275. | Имплантат силиконовый грудной c микротекстурированной поверхностью Meme MesmoHS SublimeLine в комплекте с рукавом для введения имплантата, объёмом (мл): 275. | шт | 3 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 91 | Имплантат силиконовый грудной c микротекстурированной поверхностью Meme MesmoHS SublimeLine в комплекте с рукавом для введения имплантата, объёмом (мл): 295. | Имплантат силиконовый грудной c микротекстурированной поверхностью Meme MesmoHS SublimeLine в комплекте с рукавом для введения имплантата, объёмом (мл): 295. | шт | 3 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 92 | Имплантат силиконовый грудной c микротекстурированной поверхностью Meme MesmoHS SublimeLine в комплекте с рукавом для введения имплантата, объёмом (мл): 335. | Имплантат силиконовый грудной c микротекстурированной поверхностью Meme MesmoHS SublimeLine в комплекте с рукавом для введения имплантата, объёмом (мл): 335. | шт | 3 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 93 | Имплантат силиконовый грудной c микротекстурированной поверхностью Meme MesmoHS SublimeLine в комплекте с рукавом для введения имплантата, объёмом (мл): 400. | Имплантат силиконовый грудной c микротекстурированной поверхностью Meme MesmoHS SublimeLine в комплекте с рукавом для введения имплантата, объёмом (мл): 400. | шт | 3 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 94 | Имплантаты силиконовые грудные Polytech c микрополиуретановой поверхностью Replicon MMS - Moderate Profile объёмом (мл): 280. | Имплантаты силиконовые грудные Polytech c микрополиуретановой поверхностью Replicon MMS - Moderate Profile объёмом (мл): 280. | шт | 2 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 95 | Имплантаты силиконовые грудные Polytech c микрополиуретановой поверхностью Replicon MMS - Moderate Profile объёмом (мл): 320 | Имплантаты силиконовые грудные Polytech c микрополиуретановой поверхностью Replicon MMS - Moderate Profile объёмом (мл): 320 | шт | 3 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 96 | Имплантаты силиконовые грудные Polytech c микрополиуретановой поверхностью Replicon MMS - Moderate Profile объёмом (мл): 390. | Имплантаты силиконовые грудные Polytech c микрополиуретановой поверхностью Replicon MMS - Moderate Profile объёмом (мл): 390. | шт | 2 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 97 | Имплантаты силиконовые грудные Polytech c микрополиуретановой поверхностью Replicon MHS - High Profile объёмом (мл): 350. | Имплантаты силиконовые грудные Polytech c микрополиуретановой поверхностью Replicon MHS - High Profile объёмом (мл): 350. | шт | 3 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 98 | Имплантаты силиконовые грудные Polytech c микрополиуретановой поверхностью Replicon MHS - High Profile объёмом (мл): 315. | Имплантаты силиконовые грудные Polytech c микрополиуретановой поверхностью Replicon MHS - High Profile объёмом (мл): 315. | шт | 3 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 99 | Расширитель тканевый Meme c текстурированной поверхностью, объёмом (мл): 300. | Расширитель тканевый Meme c текстурированной поверхностью, объёмом (мл): 300. | шт | 6 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 100 | Дренажная трубка силикон | Трубка для дренажа с расширением и без, нестерильная, однократного применения, диаметром (мм): 2,7/4,0; 3,1/4,7; 3,6/5,3; 4,2/6,0; 4,7/6,7; 5,3/7,3; 6,0/9,0; 6,2/8,3; 6,6/9,3; 7,0/10,0; 7,4/10,0; 8,0/11,0; 9,0/12,0; 10,0/13,0 длиной (м) 30, 50, 100 Трубка для дренажа с расширением и без представляет собой прозрачную трубку с округлой внутренней площадью. Расширения повторяются циклинически и соответствуют размерам приемника. Изготовлены из мягкого, гладкого медицинского ПВХ. Прозрачные, неизгибаемые. | м | 2200 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 101 | Кружка Эсмарха | Кружка Эсмарха 2000мл Размеры кружки Эсмарха:  Высота пакета – 28-29 см, Ширина пакета – 21 см, Длина сливной трубки – 1,5 м. Характеристики: Основные Материал: Пластик Цвет: Оранжевый Количество в упаковке: 1 (шт) | шт | 500 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 102 | Ленты для ЭхоКГ К61В-СЕ 100ммх20мм | Ленты для ЭхоКГ К61В-СЕ 100ммх20мм | шт | 30 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 103 | Блок питания для отдельно используемых шприцевых инфузионных насосов Перфузор Спейс | Обеспечивает питание от сети для одного насоса или для модуля СпэйсКонтроль, 100... 240В переменного тока, 50/60 Гц | шт | 5 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 104 | Игла для спинномозговой анестезии 20G | Игла спинальная для региональной анестезии VOGT MEDICAL PENCIL POINT, длина 90мм, без проводниковой иглы, размер 20G 2. Наличие прозрачного окна визуализации в павильоне иглы с эффектом увеличительного стекла, позволяет быстро определять обратный ток ликвора с позиционированием иглы в субарахноидальном пространстве; 3. Специальный дизайн бокового отверстия иглы и подогнанная длина мандрена позволяют исключить эффект биопсии при пункции; 4. Наличие удобного захвата на павильоне иглы для проведения мероприятий. Иглы предназначены для проведения спинальной анестезии при проведении хирургических вмешательств. | шт. | 50 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 105 | Игла для спинномозговой анестезии 22G | Игла спинальная для региональной анестезии VOGT MEDICAL PENCIL POINT, длина 90мм, без проводниковой иглы, размер 22G 2. Наличие прозрачного окна визуализации в павильоне иглы с эффектом увеличительного стекла, позволяет быстро определять обратный ток ликвора с позиционированием иглы в субарахноидальном пространстве; 3. Специальный дизайн бокового отверстия иглы и подогнанная длина мандрена позволяют исключить эффект биопсии при пункции; 4. Наличие удобного захвата на павильоне иглы для проведения мероприятий. Иглы предназначены для проведения спинальной анестезии при проведении хирургических вмешательств. | шт. | 160 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 106 | Игла для спинномозговой анестезии 25 G | Игла спинальная для региональной анестезии VOGT MEDICAL PENCIL POINT, длина 90мм, с проводниковой иглой, размер 25 G (0,5 мм)- 21 G\*38 mm/мм 2. Наличие прозрачного окна визуализации в павильоне иглы с эффектом увеличительного стекла, позволяет быстро определять обратный ток ликвора с позиционированием иглы в субарахноидальном пространстве; 3. Специальный дизайн бокового отверстия иглы и подогнанная длина мандрена позволяют исключить эффект биопсии при пункции; 4. Наличие удобного захвата на павильоне иглы для проведения мероприятий. Иглы предназначены для проведения спинальной анестезии при проведении хирургических вмешательств. | шт. | 100 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 107 | Удлинитель Перфузор, стандарт, ПВХ, 150 см (8722960) | Удлинитель Перфузор, стандарт, ПВХ, 150 см (8722960) | шт. | 3000 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 108 | Вирусо-бактериальный дыхательный фильтр с портом | Фильтр дыхательного контура, бактериовирусный и тепло-влаго обменным эффектом HME, с портом для мониторинга газа, стерильный. Эффективность бактериальной фильтрации 99,998%, вирусной фильтрации 99,9998%. Мертвое пространство: 94 мл Сопротивление @ 30 л/мин: 0,3 см H2O @ 60 л/мин: 0,7 см H2O @ 90 л/мин: 1,25 см H2O -Бактериальный фильтр: внутри находится только электростатический бактериальный / вирусный фильтр. Он используется для предотвращения инфицирования пациента и дыхательной системы. Диаметр бактериального фильтра: 75 ±0,5 мм Вес бактериального фильтра: 1,65 г ±0,3 г Высота бактериального фильтра: 3 ±0,2 мм | шт. | 2500 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 109 | Шприц Перфузор 50 мл, стандарт (8728810F) | Оригинальный шприц Перфузор, 50 мл, стандарт (с аспирационной иглой) | шт. | 2500 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 110 | Шприцевой инфузионный насос Перфузор Спейс | "Perfusor Space" представляет собой с высокоточный инфузионный шприцевой насос предназначенный для длительного дозированного введения лекарственных препаратов и параэн-терального питания. Технические характеристики: внешний источник питания: номинальное напряжение от 100 до 240 В переменного тока, частота 50/ 60 Гц. при одиночном использовании от 11 до 16 В пост. тока через внешний низковольт-ный источник 12 В или Space-Stati-on | шт | 3 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 111 | Канюля Safety внутривенная с катетером и клапаном для инъекций одноразовый стерильный, 18G 45мм | Инфузионные канюли с инъекционным клапаном для периферического внутривенного доступа 18G, с инъекционным портом и фиксирующими крылышками, на стилете, длина не менее 45,0 мм. Ультратонкая силиконизированная игла 1.3 мм. из нержавеющей стали с конической формой острия и с самоактивирующейся клип-системой. Скорость потока 85 мл/мин. Изделие изготовлено из биологически совместимого и устойчивого на излом полиуретана с чрезвычайно гладким покрытием внутренней и внешней поверхности. Стерилизована оксидом этилена. Рекомендованное максимальное время использования: 96 часов. Применяется для внутривенных вливаний лекарственных средств, инфузий растворов. | шт. | 2000 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 112 | Канюля Safety внутривенная с катетером и клапаном для инъекций одноразовый стерильный, 20G 33мм | Инфузионные канюли с инъекционным клапаном для периферического внутривенного доступа 20G, с инъекционным портом и фиксирующими крылышками, на стилете, длина не менее 33,0 мм. Ультратонкая силиконизированная игла 1.1 мм. из нержавеющей стали с конической формой острия и с самоактивирующейся клип-системой. Скорость потока 55 мл/мин. Изделие изготовлено из биологически совместимого и устойчивого на излом полиуретана с чрезвычайно гладким покрытием внутренней и внешней поверхности. Стерилизована оксидом этилена. Рекомендованное максимальное время использования: 96 часов. Применяется для внутривенных вливаний лекарственных средств, инфузий растворов. | шт. | 3000 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 113 | Канюля HEALFLON Safety внутривенная с катетером и клапаном для инъекций одноразовый стерильный, 22G 25мм | Инфузионные канюли с инъекционным клапаном для периферического внутривенного доступа 22G, с инъекционным портом и фиксирующими крылышками, на стилете, длина не менее 25,0 мм. Ультратонкая силиконизированная игла 0.9 мм. из нержавеющей стали с конической формой острия и с самоактивирующейся клип-системой. Скорость потока 33 мл/мин. Изделие изготовлено из биологически совместимого и устойчивого на излом полиуретана с чрезвычайно гладким покрытием внутренней и внешней поверхности. Стерилизована оксидом этилена. Рекомендованное максимальное время использования: 96 часов. Применяется для внутривенных вливаний лекарственных средств, инфузий растворов. | шт. | 2500 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 114 | Канюля HEALFLON Safety внутривенная с катетером и клапаном для инъекций одноразовый стерильный, 24G 19мм | Инфузионные канюли с инъекционным клапаном для периферического внутривенного доступа 24G, с инъекционным портом и фиксирующими крылышками, на стилете, длина не менее 19,0 мм. Ультратонкая силиконизированная игла 0.7 мм. из нержавеющей стали с конической формой острия и с самоактивирующейся клип-системой. Скорость потока 18 мл/мин. Изделие изготовлено из биологически совместимого и устойчивого на излом полиуретана с чрезвычайно гладким покрытием внутренней и внешней поверхности. Стерилизована оксидом этилена. Рекомендованное максимальное время использования: 96 часов. Применяется для внутривенных вливаний лекарственных средств, инфузий растворов. | шт. | 1500 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 115 | Краник трехходовой | Краник трехходовой Harsoria обеспечивает одновременную инфузию нескольких препаратов через один венозный доступ. Корпус трехходового краника – поликарбонат. Рукоятка имеет направляющие стрелки. Скорость потока трехходового краника: 525±10% выдерживает давление до 5 бар. Предназначены для соединения со стандартными инфузионными линиями | шт. | 1500 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 116 | Мини Спайк (4550242) | Mini-Spike® Аспирационные и инъекционные фильтр-канюли (различных вариантов) для многодозных флаконов Mini-Spike® Корпус: стиролакрилонитрил/акрилонитрилбутадиенстирол (SAN/ABS) Защитный колпачок: полипропилен (PP) Защитная крышка и защелка: полиэтилен (PE) Фильтр: акриловый сополимер на нейлоновой основе Клапан: силикон | шт | 1800 | Начало поставки с 1 января 2020 года, далее в течении 2020 года на основании согласованной сторонами заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |

Ф.И.О., должность и подпись первого руководителя

м.п. (при наличии)