Приложение 2 к тендерной документации

1) Товар должен быть зарегистрирован в Республике Казахстан и готов к применению в соответствии с Кодексом Республики Казахстан от 7 июля 2020 года «О здоровье народа и системе здравоохранения» №360-VI (далее – Кодекс) и порядком государственной регистрации, установленным уполномоченным органом в области здравоохранения;

2) Товары, требующие хранения при низких температурах и защиты от замораживания, должны хранится и перевозится в специальных емкостях для обеспечения сохранности от пункта до пункта конечного назначения, а также обеспечения эффективности и качества, в соответствии с правилами хранения и транспортировки лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники, утвержденными уполномоченным органом;

3) Маркировка, потребительская упаковка и инструкция по применению Товаров должны соответствовать требованиям Кодекса и порядку, установленному уполномоченным органом в области здравоохранения;

4) Остаточный срок годности Товаров должен составлять не менее пятидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет), а также не менее двенадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);

5) Наличие разрешения, подтверждающее права физического или юридического лица на осуществление деятельности или действий (операций), осуществляемое разрешительными органами посредством лицензирования или разрешительной процедуры (правоспособность Поставщика).

6)  Лекарственные средства или медицинские изделия не должны превышать предельных цен по международному непатентованному названию и (или) торговому наименованию утвержденных в порядке, определенным уполномоченным органом в области здравоохранения в соответствии с правилами регулирования цен на лекарственные средства, а также предельных цен на медицинские изделия в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и системе обязательного социального медицинского страхования.

**Сопутствующие услуги:** доставка, разгрузка товара на склад Заказчика, обучение персонала по правильному использованию (в случае необходимости).

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **№ лота** | **Наименование товара** | **Полная характеристика (описание) товара** |
|  | Дренажная емкость-контейнер 200,0  | Дренажная емкость контейнер “Гармошка» с объемом 200мл.Дренажные системы используются в торакальной хирургии, общей хирургии. Изделие используется в клинических условиях, когда требуется эвакуация жидкостей из полостей и ран. Разрежение создается за счет расправления эластичных стенок контейнера. Средний уровень вакуума около 100 мм рт.ст. (-136 см вод.ст.). Благодаря высокой эластичности стенок устройства и наличию внутренней металлической спирали постоянный уровень разрежения поддерживается практически до полного заполнения контейнера. После заполнения дренажной емкости раневым отделяемым, последнее может быть удалено в мешок для сбора. Система снабжена антирефлюксными клапанами и полностью закрыта, что снижает риск инфекционных осложнений. Стерильность. Стерилизовано этиленоксидом. Правила хранения и использования. Продукт стерилен, пока не снята или повреждена упаковка. Устройство одноразового пользования. Материал изготовления. Полистирол, полипропилен, полиэтилен высокой плотности, акрилонитрил бутадиен стирол, полиэтилен и поливинилхлорид. Медицинское устройство, свободное от латекса. Изделие используется в клинических условиях, когда требуется эвакуация жидкостей из полостей и ран. Разрежение создается за счет расправления эластичных стенок контейнера. Средний уровень вакуума около 100 мм рт.ст. (-136 см вод.ст.). Благодаря высокой эластичности стенок устройства и наличию внутренней металлической спирали постоянный уровень разрежения поддерживается практически до полного заполнения контейнера. После заполнения дренажной емкости раневым отделяемым, последнее может быть удалено в мешок для сбора. Система снабжена антирефлюксными клапанами и полностью закрыта, что снижает риск инфекционных осложнений.Стерильность. Стерилизовано этиленоксидом. Устройство одноразового пользования. |
|  | Игла спинальная 25G дл 90mm  | Игла для спинальной анестезии Spinokan G25 (0,53х88мм)  |
|  | Канюля назальная взрослая | Канюля назальная кислородная (стандартная, взрослая, регулируемая), стерильная, однократного применения, длиной (мм): 2100; КЛИ: Для длительной и короткой подачи кислорода. Из медицинского Пвх одноразового использования, стерильный. Предназначен для одноразовго использования. Обеспечивает равномерную подачу кислорода; -легко фиксируется в носовых ходах больного за счет регулирования длины петли; термопластичный материал носовых зубцов смягчается при температуре тела и не вызывает дискомфорт у пациента; -края носовых зубцов гладкие, закругленной формы, что исключает риск повреждения слизистой носа; - длина трубки для подсоединения к кислородной магистрали 2 м; - катетер имеет фланец, в области носовых зубцов, что облегчает манипуляции с введением и изъятием; ПКС: используется для длительной и кратковременной подачи кислорода. Канюля назальная предназначена для одноразового использования. Изготовлено из прозрачного имплантационно-нетоксичного ПВХ; ОАРИТ ДКХО:Назальная канюля для взрослых для длительной и кратковременной подачи кислорода. Канюля назальная для взрослых длиной не менее 0,5м с удлинительной трубкой длиной не менее 1,8м, общая длина системы не менее 2,3м с нескользящим седловидным фиксатором для оптимального позиционирования на губе пациента, зубцы канюли мягкие атравматичные термопластичные прямые, продольноармированный кислородный шланг - исключается запирание канала при перегибе и обеспечивается равномерность потока, с регулировкой и фиксацией положения канюли. Материал: имплантационно-нетоксичный поливинилхлорид. Упаковка: индивидуальная, клинически чистая, 50 шт. Срок годности (срок гарантии): 5 лет от даты изготовления. |
|  | Линия к перфузору | Оригинальный удлинитель Перфузор, стандарт, ПВХ, 150 см (Удлинитель для инфузионных насосов Luer- Lock: PPI150LL, длиной 150 см). Стерильный, однократного применения. Удлинитель для инфузионного насоса служит как универсальный соединительный элемент однократного употребления для инфузионных насосов. Предназначается только для соединений типа Luer- Lock.;кхо, кардиобит:специальные инфузионные удлинительные линии Perfusor Соmpact из ПВХ и полиэтилена: N, длиной 150см; ЛКФД:HP 120 Линия соединительная для пациента 83 бара/1.200 psi; ОАРИТ: специальные инфузионные удлинительные линии Perfusor Соmpact из ПВХ и полиэтилена: N, длиной 150см; |
|  | Тест полосы к глюкометру Акку-Чек Перформа №50 | тест-полоски для определения глюкозы Акку-Чек №50 |
|  | Шприц к перфузору 50мл | Шприц Perfusor® 50 мл с аспирационной иглой. Фильтр в игле 15 мкм. Аспирационная игла 1.7 х 2.0 х 30мм. Положение канюли центральное, соединение Луэр Лок, цилиндр и плунжер изготовлены из полипропилена. Поршень из синтетического материала с двумя уплотнительными кольцами для медленной аспирации или введения лекарств. Минимальный остаточный объем Не содержит Латекс и ПВХ. |
|  | Электроды одноразовые для ЭКГ | Одноразовые электроды для ЭКГ служат для поверхностной регистрации сердечной деятельности с помощью любых типов мониторов и электрокардиографов. Одноразовые ЭКГ электроды предназначены для взрослых. Произведены из вспененного материала с датчиком AgAgCl. Имеют овальную форму. Размер 48х50 |
|  | Интракраниальный двухпросветный баллон  | Баллонный катетер для лечения стеноза мозговых артерий с целью улучшения перфузии. Баллон двигается по проводнику с внутреннем диаметром 0.0165". Рабочая длина 150 см. Двухпросветный баллонный катетер (OTW), внешний дистальный диаметр 2.7F, внешний проксимальный диаметр 3.7F. Номинальное рабочее давление 6 атм, номинальное давление разрыва 14 атм. Диаметры баллона: 1.5 / 2.0 /2.5 / 3.0 / 3.5 / 4.0 мм. Рабочая длина баллона 8 мм. Подвижный кончик длиной 10 мм. Наличие трех маркеров - первый дистальный маркер для гибкого кончика, размещенный для контроля положения катетера, два маркера для номинальной длины баллона. Совместим с проводником ≤ 0.014". Наличие гидрофильного покрытия. Возможность доставки стента через баллонный катетер. |
|  | Y-коннектор  | Y-коннектор гемостатический Y-коннектор - Корпус Y-коннектора изготовлен из поликарбоната, обладает 4 основными частями, изготовленными из поликарбоната - вращательное устройство, корпус, верхнее покрытие. Внутри гемостатического клапана имеется спираль 9 Fr для для полной и частичной активации и деактивации . Изготовлен из медицинского силикона Med4930. Общая ширина устройства - 1.46" или 37мм и 3.39" или 86мм в длину. Устройство должно обладать вторичным просветом с канюлей Люэра, сформированной на основном просвете в дистальной части. Сварка швов между внутренними частями выполняется с помощью ультразвуковой машины. Устройство оснащено кнопкой дезактивации, которая закрывает клапан в основном просвете полностью одним нажатием по типу "клик". На проксимальном конце покрытия расположены зажимные полосы по всему радиусу покрытия, чтобы гарантировать надежный захват |
|  | Гидрофильный микропроводник  | Гидрофильный проводник со стальным стержнем. Крутящий момент 1:1. Вокруг стержня намотан провод из платинового сплава. Гибкость кончика – высокая. Кончик атравматичный и рентгеноконтрастный, 10 см. Угол наклона кончика – изменяемый. Длина 200 см. Дистальный гидрофильный конец 0.008", проксимальный не гидрофильный - 0.012". Предназначен для использования с катетерами движимыми по потоку. |
|  | Гиперселективный микрокатетер с отделяющимся кончиком  | Микрокатетер оснащен системой , позволяющей отрываться дистальному кончику катетера в случае его приклеивания к эмболизату при достижении определенного значения натяжения микрокатетера. Минимальное воздействие на артерии. Минимальный риск возникновения кровотечения. Тип микроплетения в сочетании с прогрессивно уменьшающимися жесткостью и диаметром укрепляет гибкую дистальную часть микрокатетера и делает его устойчивым к высокому давлению. Это обеспечивает безопасность при проведении инъекций. Управляемый потоком микрокатетер обладает хорошей гибкостью, обеспечивающей прекрасные навигационные качества. Полная DMSO-совместимость. Поставляется с гидрофильным гибридным микропроводником в комплекте. Длина отрывного кончика 1,5 - 2,5 см, общая длина 165 - 190 см. Диаметры кончика: наружный - 1.2 - 1.5 F, внутренний - 0.17-0.27 мм. Максимальный рефлюкс 2-3 см. |
|  | Жидкая церебральная эмболическая система  | Не адгезивный рентгеноконтрастный диметилсульфоксидорастворимый имплант для эмболизации интракраниальных АВМ в комплекте со шприцами. Индекс вязкости - 18, 20, 34. Ампула с 1,5 мл эмболизирующего вещества, ампула с 1,5 мл растворителя диметилсульфоксида, 3 шприца объемом 1 мл. |