

Сатып алынатын тауарлардың техникалық ерекшелігі

Лот №	Атауы	Техникалық сипаты	Жеткізу мерзімі
1	Ультимастер Коронарлық дәрілік-қаптаған Стент	<p>Полимер негізіндегі дәрілік затты (D, L-лактид-со-капролактон) камтитан дәрілік жабыны бар коронарлық стент, сіңіру уақыты препараттың босап шығуымен синхронды (3-4 ай), бұл ретпен және тромбоз, сондай-ақ сирольмуес (белесенді зат) қауіпін төмендетуіне әкеледі. Негізгі функционалдық талаптар, техникалық сипаттамалары: стент диаметрінің болуы 2,25 мм; 2,5 мм; 2,75 мм; 3,0 мм; 3,5 мм; 4,0 мм. стент ұзындығының кең диапозонының болуы 9, 12, 15, 18, 24, 28, 33 және 38мм. ST сегментін көтеретін және көтермейтін миокард инфарктісі, Желел коронарлық синдром, канг диабеті, көп тамырлы зақымданулар, бифуркациялық зақымданулар, сондай-ақ 65 жастан асқан пациенттер, ерлер мен әйелдер пациенттері, зақымдануы толық окклюзиясы бар пациенттер, ұзартаулан зақымдану аймақтары, кіші коронарлық тамырлардың зақымдануы, ретенноз (стент ішіндегі ретеннозды қоса алғанда), тамырлардың ауыз күйіменің зақымдануы, сол жақ коронарлық артерияның зақымдануы үшін де қолайлы. Сан, радиалды қол жеткізу үшін де. L605 хром кобальт қорытпасы негізінде стент материалы, стент дизайнымен ашық жасуша, бұл бифуркациялық зақымданулар кезінде бүйір бұтақтарға қол жетімділікті жақсартуға мүмкіндік береді. Препараттың дозасы 3,9 мкг/мм стент ұзындығы. Дәрілік заттың 3-4 ай ішінде босап шығуы. Стент имплантациясынан кейін 1 айдан кейін 2-ші ангиотромбоциттік терапияны негізді тоқтату мүмкіндігі қан кету қаупін болдырмау үшін қосымша кейінгі операцияға мұқтаж пациенттер үшін маңызды. Препаратты тез эндотелизация және стент тромбозы қаупін төмендету үшін стенттің аблуминальды бөлігіне ғана жабу, бұл әсіресе диабеттен ауыратын пациенттер үшін өте маңызды, полимердің деламинациясын және тамырлардың микроэмболизация қаупінің болмауын болдырмайтын градиент жабыны (стент конструкциясының қозғалмайтын бөліктерін ғана жабады). Стент сәулесінің қалыңдығы 80 мкм. Барлық диаметрлер мен ұзындықтар үшін 9 ATM төмен емес номиналды қысыммен үшқапырақты төменкомплаентті баллоны бар жеткізу жүйесінің міндетті түрде болуы. Цилиндр материалы Нейлон 12, платина маркерлері. Жеткізу жүйесінің дистальды жабыны – гидрофильді және проксимальды - силикон. Дистальды Бөліктің диаметрі 2,6 Fr-ден аспайды., проксимальды 2 Fr. Жеткізу жүйесінің ең аз жұмыс ұзындығы 144 см.жеткізу жүйесінің кіріс профилі 0,017" (0,43 мм) аспайды. Диаметрі 5 Fr (1,42 мм/0,056") өткізгіш катетері бар сәулелік артерия арқылы стент жүйесін пайдалану мүмкіндігі.</p>	Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 10 күнтізбелік күн ішінде
2	Дистальды эмболизация қорғауға арналған жүйе	<p>Гепаринмен қапталған нитинол сүзгісі бар дистальды эмболияға қарсы тез ауысатын қорғаныс жүйесі. Сымдағы сүзгінің тәуелсіз айналуы. Көзденен профилі 3.2 Fr. 0.014 " немесе 0.018" өткізгіштерімен үйлесімді. Өткізгіштің ұзындығы 320 см, оны 190 см-ге дейін қысқарту және қалған өткізгішті Rx порты арқылы "жылдам" шарлау үшін пайдалану мүмкіндігі бар. Ең жақсы ретпендік контрасты қамтамасыз ету үшін өткізгіштің ұшындағы платина сым. Алтын сым сүзгінің ашылу дәрежесі мен орын анықтау үшін сүзгі тесіктеріне орнатылады. Сүзгі жеткізу кезінде жеткізу катетеріне толығымен тазалануы керек. Шығару кезінде сүзгі 4.2 FR катетерінде толығымен тазалануы керек. Жеткізу және жою катетері жыныстыққа кіреді. Сүзгі мөлшері: 3; 4; 5; 6; 7 мм.</p>	Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 10 күнтізбелік күн ішінде
3	ЧТА үшін 4 баллондық катетер	<p>Жылдам ауысымды жеткізу жүйесінде (RX) перифериялық ангиопластикаға арналған баллондық катетер, 0.018" өткізгішпен үйлесімді. Шафтің гидрофильді (LFC) жабыны және дистальды бөлігі, RTFE проксимальды бөлігі Шафт. Шафт ұзындығы:135см. 6F. 2 өткізгіш катетерімен үйлесімді (неолдік профилімен) платина-Рид маркерлері: цилиндрдің шеттерінде. Баллонды 3-қабаты қалау. 0,021 " субоклюзиялық зақымданулардың жақсы өтуі үшін ұшы профилі. Компляненс: номиналды қысым (NP): 7 атм. Номиналды алшақтық қысымы (RBP): 15-17атм. (Ø 2.0; 2.5; 3.0 мм); 17атм. (Ø 3.5; 4.0; 4.5 мм); 16 атм. (Ø 5.0; 5.5; 6.0; 6.5; 7.0 мм). Ø катетер шактасы: проксимальды 2,3 F артық емес; дистальды 3.0-3.5 F артық емес.; 2.0; 2.5; 3.0; 3.5; 4.0; 4.5; 5.0; 5.5; 6.0; 6.5; 7.0; баллон ұзындығы (мм): 20; 30; 40; 60; 80.</p>	Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 10 күнтізбелік күн ішінде
4	Өткізгіш катетер	<p>Өткізгіш катетердің проксимальды, ортаңғы және дистальды бөлігіндегі әртүрлі қаттылық. Өлшемдердің болуы: 6, 7, 8, Fr. Катетер материалы: гидрофильді жабын, – сыртқы қабаты-нейлон, ортаңғы бөлігі – ерекше екі қабаты шинка, ішкі қабаты – RTFE (полиэтиленфторэтилен), дистальды ұшы ретпендікконтраст, түбінде люмендері бар коннектор протекторы. Аатравматикалық ұшының болуы. Бүйірлік тесіктердің болуы, қысқартылған ұштардың болуы. Үлкен ішкі Санылау: 6f катетері үшін-0,070 "артық емес, 7f катетері үшін - 0,081" артық емес, 8f катетері үшін - 0,090" артық емес, ұзындығы 100 см. атравматикалық ұшының болуы. Бүйірлік тесіктердің болуы, қысқартылған ұштардың болуы.</p>	Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 10 күнтізбелік күн ішінде
5	Жинағы индефлятор (КСР003)	<p>Баллонды катетерлерді 30 атм дейін үрлетуе арналған құрылғы, манометрі бар шприц түрінде және соңында айналымы адаптері бар икемді байланыстырушы сызық түрінде. 2 мл бөлу бағасы бар 20 мл-ден 30 мл-ге дейінгі Шприц (Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша), манометрдің циферблаты айқын визуализация үшін ашық ак циферблаты және қара мәтінді бар көзге барынша қолжетімді бір жазықтықта орналасқан. Эргономикалық тұтқа және поршень соққысын құрып/құрыптан босату механизмі бір қолмен жұмыс істеуге мүмкіндік береді. Поликарбонаттан жасалған. Төменгі бөлігі мөлдір көк поликарбонаттан жасалған, қос поршеньге ие. 20мл. индефлятордың тұтқасы саусақтардың үш сатылы контурына не болуы керек, бұл жақсы жұмыс пен манипуляцияны қамтамасыз етеді және процедура кезінде қолдың сырғып кетуіне жол бермейді. Іске қосу механизмі - "тригер" бір осыртер, бір жазықтықта манометр экраны бар, ол жақсырақ визуализацияны және бір қолмен, бір бас бармақпен оңай ауысуды қамтамасыз етеді. Айдау, инфляция/дефляцияға арналған тұтқа: поршень қара түсті заманауи синтетикалық АБС полимерінен (акрилонитрил, бутадиен, стирол) жасалған, соққыға төзімділігі мен икемділігі жоғары. Тұтқаның жақсы ұстауын қамтамасыз ету және манипуляциялар кезінде қолдың сырғып кетуіне жол бермеу үшін гофрленген бөті бар. Индефлятор стокосы, жоғары қысымды 3 жүрісті қранмен жиықтықта келеді. Ол 7,5 F -9 F (Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша) Y-коннекторымен, өткізгішті енгізуге арналған құрылғымен(түтіккен иіменен) және өткізгішті айналыруға арналған құрылғымен бірге болуы мүмкін. Y-бауы гемостатикалық коннектор үш сатылы клапанмен бекітілген. Автоматты жабу механизмі контрасты затты саналуға енгізген кезде құрылғының жартылай жабық позициядан автоматты түрде жабық күйге өтуін қамтамасыз етеді. 1200 psi айналымы адаптері бар жоғары қысымды құрыпталу қраны (off туралы). Коронарлық өткізгішті айналыруға арналған құрылғы 0.014 "-0.021" өткізгішпен үйлесімді. Жоғары қысымды бақырғасы және айналымы адаптері бар 1200 psi жоғары қысымды байланыс желісі. Ұзындығы 20-120 см. байланыс түрі Анам/әксем. Қысымды бақылау желісі. I.цет адаптерімен икемді арматураланбаған қысымды бақылау желісі. Қол жетімді ұзындығы 60-120см (Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша) шекті қысым 600 psi.</p>	Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 10 күнтізбелік күн ішінде

6	Каротидті стент	<p>Үш түрлі тұтқалары бар медициналық бляшкалар және дәлірек цилиндрлерді (Тапсырыс берушінің өтініші бойынша) индифляциялау үшін сандық қол жетімді баррель тәрізді, Т-тәрізді және дөңгелек, барлық түрлері эргономикалық тұтқалар мен саньоларға ие, ылғалды ортада жұмыс істеу үшін жоғары қысым кезінде тайып кету қаупін азайтады. Манометр шприцтің қолбасы индифляция және дефляция кезінде қолдау үшін тұтқаның 2 түріне, сондай-ақ екі жағынан және талаша типіне (Тапсырыс берушінің өтініші бойынша), сондай-ақ қолдың бас бармағымен түсіруге арналған көлденең түсіру механизмнің 3 түріне және бүкіл алақанның көмегімен жұмсақ түсіруге арналған тұтқаға ие болады.</p> <p>"Қиқ" типті гомеостатикалық клапаны бар У-тәрізді коннектордың 7,5-тен 9 ФР-ға дейін (тапсырыс берушінің өтініші бойынша), сондай-ақ қиылысу технологиясы бойынша рәсім кезінде қанның жоғалуын қысқартуға мүмкіндік беретін 2 силикон мембранасы бар.</p> <p>Өткізгіштің айналу құрылысы 0,014" - 0,015" және оның түзастығын жақсырақ визуализациялау үшін 20 Ga-ны бір стерильді қаптамалда, үстіңгі жағында мөлдір және төменгі жағында қағаз түрінде енгізуге арналған құрал.</p> <p>Тромбоэмболидандық тұрақты қорғанысы бар өздігінен ашылатын каротидті стент, екі қабаты торлы конструкция</p> <ul style="list-style-type: none"> * 0,014" микрокатетерлермен үйлесімді * Стент диаметрі 5 мм-ден 10 мм-ге дейін * Профиль - 1,67 мм * Ашық ұшықтың аулаңы шамамен 0,3 мм2 құрайды * Жұмыс ұзындығы-16-40 мм * Стент ұзындығы (жалпы) - 22 - 47 мм * Стентті оның толық ұзындығының 50%- на дейін ашу кезінде репозициялауға болады 	Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 10 күнтізбелік күн ішінде
---	-----------------	--	--

Тетін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемін және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде медициналық көмек көрсетуге арналған сатып алынатын және босатылатын, оның ішінде фармацевтикалық қызметтерді, дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды сатып алу кезінде мынадай талаптар қойылады:

- 1) Кодекстің ережелеріне және дәріханаларда дайындалған дәрілік препараттарды, Денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен орфандық препараттар тізбесіне енгізілген орфандық препараттарды, Денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган берген қорытынды (рұқсат беру құжаты) негізінде Қазақстан Республикасының аумағына әкелінген тіркелмеген дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды қоспағанда, денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган айқындаған тәртіппен Қазақстан Республикасында мемлекеттік тіркеудің болуы, құрамына кіретін және дербес бұйым немесе құрылым ретінде пайдаланылмайтын жинақтауыштарды сатып алу кезінде – Қазақстан Республикасында бірыңғай жылжымалы медициналық кешен ретінде мемлекеттік тіркеу жүзеге асырылады.
- Жұынтықтаушы медициналық техниканы (жеткізу жиынтығын) тіркеу қажеттілігінің болмауы сараптама ұйымының немесе денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті органның хатымен расталады;
- 2) сипаттаманың немесе техниканың ерекшеліктің сатып алуға хабарландыру немесе шақыру шарттарына сәйкестігі.
- Бұл ретте, медициналық техниканың ұсынылатын функционалдық, техникалық, сапалық және пайдалану сипаттамаларының техникалық ерекшелік талаптарына асып кетуіне жол берілді;
- 3) денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган берген қорытынды (рұқсат беру құжаты) негізінде Қазақстан Республикасының аумағына әкелінген тіркелмеген дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды қоспағанда, бірыңғай дистрибьютордың үстеме бағасын, хабарландырудағы немесе сатып алуға шақырудағы бағаны ескере отырып, денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен халықаралық патенттелмеген атау және (немесе) сауда атауы (бар болса) бойынша шекті бағаларды асырмау; ;
- 4) денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды сақтау және тасымалдау қағидаларына сәйкес олардың қауіпсіздігін, тиімділігі мен сапасын сақтауды қамтамасыз ететін жағдайларда сақтау және тасымалдау болып табылады;
- 5) тіркелмеген дәрілік заттарды және (немесе) медициналық бұйымдарды Қазақстан Республикасына әкелу жағдайларын қоспағанда, дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды таңбалаудың, тұтыну орамасының және қолдану жөніндегі нұсқаулықтың Қазақстан Республикасы заңнамасының талаптарына және денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган белгілеген тәртіпке сәйкестігін қамтамасыз етуге міндетті;
- 6) медициналық техниканың жаңалығы, оның қолданылмауы және жеткізу кезінің алдындағы жиырма төрт ай кезеңінде өндіру;
- 7) өлшем құралдарына жататын медициналық техниканы Қазақстан Республикасының өлшем бірлігі туралы заңнамасына сәйкес Қазақстан Республикасының өлшем бірлігі мемлекеттік жүйесінің тізіліміне енгізу болып табылады.
- Медициналық техниканы Қазақстан Республикасының өлшем бірлігі мемлекеттік жүйесінің тізіліміне енгізу қажеттілігінің болмауы Қазақстан Республикасының өлшем бірлігі қамтамасыз ету туралы заңнамасына сәйкес расталады;
- 8) шарттың талаптарына фармацевтикалық қызметті жеткізу немесе көрсету санын, сапасын және мерзімдерін сақтау жатады.

Техническая спецификация закупаемых товаров

№ лота	Наименование	Техническая спецификация	Срок поставки
1	<p>Ультимастер</p> <p>Стент коронарный лекарственно-покрытый</p>	<p>Коронарный стент с лекарственным покрытием, включающим лекарственное вещество на основе полимера (D, L-лактид-со-капролактон), время абсорбации которого синхронно с высвобождением лекарства (3-4 месяца), что приводит к снижению риска рестеноза и тромбоза, так же синергизма (активное вещество). Основные функциональные требования, технические характеристики: наличие диаметра стента 2,25 мм; 2,5 мм; 2,75 мм; 3,0 мм; 3,5 мм 4,0 мм. Наличие широкого диапазона длины стента 9, 12, 15, 18, 24, 28, 33 и 38мм. Соответствует основным требованиям и стандартам ЕС (CE mark) для следующих категорий пациентов: с инфарктом миокарда с подъемом и без подъема сегмента ST, острым коронарным синдромом, сахарным диабетом, многососудистыми поражениями, бифуркационными поражениями, а также пациентов старше 65 лет, пациентов мужского и женского пола, пациентов с полной окклюзией поражения, протяженными участками поражения, поражениями малых коронарных сосудов, рестенозом (включая рестеноз внутри стента), поражениями устья сосудов, поражениями левой коронарной артерии, подходит как для бедренного, так и для радиального доступа. Материал стента на основе сплава кобальт хрома L605, с длиной стента открытая ячейка, что позволяет улучшить доступ к боковым ветвям при бифуркационных поражениях. Доза лекарства 3,9 мкг/мм длины стента. Высвобождение лекарственного вещества в течение 3-4 месяцев. Возможность обоснованной отмены 2-й антитромбоцитарной терапии через 1 месяц после имплантации стента, важно для пациентов нуждающихся в дополнительной последующей операции по обеспечению риска кровотечения. Покрытие лекарства только на абдоминальной части стента для быстрой эндотелизации и снижению риска тромбоза стента, что особенно критично для пациентов с диабетом, градиентное покрытие для исключения деляминации полимера и отсутствия риска микроэмболизации сосудов (покрывает только неподвижные части конструкции стента). Толщина балки стента 80 мкм. Обязательное наличие системы доставки с трехлепестковым низкокомплентным баллоном и номинальным давлением не ниже 9 ATM для всех диаметров и длины. Материал баллона Нейлон 12, маркер платиновые. Покрытие системы доставки дистальное – гидрофильное и проксимальное - силиконовое. Диаметр дистальной части - не более 2,6 Fg, проксимальной 2 Fg. Минимальная рабочая длина системы доставки 144 см. Входной профиль системы доставки не более 0,017" (0,43 мм). Возможность использования системы стента при стентировании через лучевую артерию с проводниковым катетером диаметром 5 Fg (1,42 мм/0,056").</p>	<p>По заявке заказчика в течении 10 календарных дней</p>
2	<p>Система для защиты от дистальной эмболии</p>	<p>Быстро сменяемая система защиты против дистальной эмболии с плетеным нитиноловым фильтром с тепариновым покрытием. Независимое вращение фильтра на проводе. Поперечный профиль 3,2Fg. Совместим с проводниками 0,014" или 0,018". Длина проводника 320см с возможностью укорочения до 190см и использование оставшегося проводника для "быстрой" навигации через Rх порт. Платиновая проволока на конце проводника для обеспечения наилучшей рентгенконтрастности. Золотая проволока вмонтирована в отверстия фильтра для определения степени открытия и положения фильтра. Фильтр должен полностью убираться в доставляющий катетер при доставке. При удалении фильтр должен полностью убираться в катетер 4,2Fg. Катетер для доставки и удаления входит в комплект. Размер фильтра: 3; 4; 5; 6; 7мм.</p>	<p>По заявке заказчика в течении 10 календарных дней</p>
3	<p>Баллонный катетер 4 для ЧТА</p>	<p>Баллонный катетер для периферической ангиопластики на системе доставки быстрой смесью (RX), совместимый с 0,018" проводником. Гидрофильное (LFC) покрытие баллона и дистальной части шайфта. РТГЕ покрытие проксимальной части шайфта. Длина шайфта: 135см. Совместим с проводниковым катетером 6F. 2 обжатых (с нулевым профилем) платинированных маркера по краям баллона. 3-хслойная укладка баллона. 0,021" профиль кончика для лучшего прохождения субокклюзионных поражений. Компланис: Номинальное давление (NP): 7 атм. Номинальное давление разрыва (RBP): 15-17атм. (Ø 2,0; 2,5; 3,0мм); 17атм. (Ø 3,5; 4,0; 4,5мм); 16 атм. (Ø 5,0; 5,5; 6,0; 6,5; 7,0мм). Ø шайфы катетера: проксимальный не более 2,3F; дистальный не более 3,0-3,5F. Размеры: Ø Баллона (мм): 2,0; 2,5; 3,0; 3,5; 4,0; 4,5; 5,0; 5,5; 6,0; 6,5; 7,0; длина баллона (мм): 20; 30; 40; 60; 80.</p>	<p>По заявке заказчика в течении 10 календарных дней</p>
4	<p>Проводниковый катетер</p>	<p>Различная жесткость у проксимальной, средней и дистальной части проводникового катетера. Наличие размеров: 6, 7, 8, Fg. Материал катетера: гидрофильное покрытие, – наружный слой – нейлон, средняя часть – уникальная двойная оплетка Shinka, внутренний слой – РТГЕ (политетрафторэтилен), дистальный кончик рентгенконтрастный, у основания протектор соединителя с просветами. Наличие атрауматичного кончика. Наличие боковых отверстий, Наличие укороченных кончиков. Большой внутренний просвет: для катетера 6Fg - не более 0,070", для катетера 7Fg - не более 0,081", для катетера 8Fg - не более 0,090", длина 100см. Наличие атрауматичного кончика. Наличие боковых отверстий, Наличие укороченных кончиков.</p>	<p>По заявке заказчика в течении 10 календарных дней</p>
5	<p>Набор инфлялятора (КСР003)</p>	<p>Устройство для раздувания баллонных катетеров до 30 атм. в виде шприца с манометром и гибкой соединительной линией с вращающимся алаптером Луер на конце. Шприц от 20мл до 30 мл (по заявке заказчика) с ценой деления в 2 мл, циферблат манометра расположен на одной плоскости в максимальной доступности для глаз, с ярким белым циферблатом и черным текстом для четкой визуализации. Эргономичная рукоятка и механизм блокировки/разблокировки хода поршня позволяют работать одной рукой. Изготовлен из поликарбоната. Нижняя часть изготовлена из полупрозрачного голубого поликарбоната, имеет двойной поршень. Уровень раздутия 20 мл. Ручка инфлятора должна иметь трехступенчатое очертание захвата для пальцев, чтобы обеспечить лучшую управляемость и манипуляции и обеспечить предотвращение скольжения руки во время процедуры. Пусковой механизм-«стрингер» находится на одной оси, в одной плоскости с экраном манометра, что обеспечивает лучшую визуализацию и удобное переклочения одной рукой, одним большим пальцем. Ручка для нагнетания, инфляции/дефляции: поршень изготовлен из современного синтетического полимера АБС (акрилонитрил, бутадиен, стирол) черного цвета, обладающего высокой степенью ударопрочности и эластичности. Ручка имеет рифленую поверхность для обеспечения лучшего</p>	<p>По заявке заказчика в течении 10 календарных дней</p>

6	Каротидный стент	<p>спеление и предотвращение скопления руки при манипуляциях. Индифлятор идет в комплекте со столпком, 3-х холловым краном высокого давления. Может быть в наборе с Y-коннектором «Клик» от 7,5 F -9 F (по заявке заказчика), устройством для введения проводника(тугой иглой) и устройством для вращения проводника. Y-клик конектор гемостатический с зашплингованным трехступенчатым клапаном. Механизм автоматического закрытия обеспечивает переход устройства из полузакрытой позиции в закрытое положение автоматически, при введении в просвет контрастного вещества. Кран запирающий высокого давления (тип OFF) с вращающимся адаптером Луер с предельным давлением 1200 psi. Устройство для вращения коронарного проводника совместно с проводником 0,014"-0,021". Линия высокого давления. Соединительная линия высокого давления 1200 psi с армированной стенкой и вращающимся адаптером Луер. Доступны длины 20-120см. Тип соединения мама/папа. Линия мониторинга давления. Гибкая неармированная линия мониторинга давления с адаптером Луер. Доступны длины 60-120см.(по заявке заказчика) 600 psi.</p> <p>Доступны инфляторы с тремя типами ручек и цифровой для инфляции более прецизионных баллонов(по заявке заказчика) Бочка образная, T-образная, и круглая, все виды имеют эргономичный захват и прорезы, для работы в мокрой среде, сокращает риск проскальзывания при высоких давлениях. Охват колбы шприца манометра так же имеет 2 типа рукоятки для поддержки во время инфляции и дефляции, по сторонам и pistolетного типа (по заявке заказчика) так же 3 вида спусковых механизмов горизонтальный для спуска большим пальцем руки и рукояткой для мягкого спуска при помощи всей ладони.</p> <p>У-образный коннектор с гемостатическим клапаном типа «клик» от 7,5 до 9 ФР (по заявке заказчика) так же имеет 2 силиконовые мембраны позволяющие сократить утерю крови во время процедуры по технологии пересечение.</p> <p>Устройство вращения проводника 0,014" - 0,015" и инструмент для ввода 20 Ga в единой стерильной упаковке плотной прозрачной сверху и бумажной снизу для лучшей визуализации целостности товара</p>	По заявке заказчика в течении 10 календарных дней
		<p>Самораскрывающийся каротидный стент с устойчивой защитой от тромбозэмболии, двухслойная сетчатая конструкция</p> <ul style="list-style-type: none"> • Совместим с микрокатетерами 0,014" • Диаметр стента от 5 мм до 10 мм • Профиль – 1,67 мм • Площадь открытой ячейки около 0,3 мм² • Рабочая длина – 16 - 40 мм • Длина стента (общая) – 22 - 47 мм • Возможна репозиция стента при раскрытии до 50% его полной длины 	

К закупаемым и отпускаемым, в том числе при закупке фармацевтических услуг, лекарственным средствам и медицинским изделиям, предназначенным для оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, предъявляются следующие требования:

1) наличие государственной регистрации в Республике Казахстан в соответствии с положениями Кодекса и порядке, определенном уполномоченным органом в области здравоохранения, за исключением лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных препаратов, включенных в перечень орфанных препаратов, утвержденный уполномоченным органом в области здравоохранения, незарегистрированных лекарственных средств, медицинских изделий, везенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения, комплектованных, входящих в состав изделия медицинского назначения и не используемых в качестве самостоятельного изделия или устройства, в случае закупа медицинской техники в специальном транспортном средстве – государственная регистрация в Республике Казахстан в качестве единичного передвижного медицинского комплекса.

Отсутствие необходимости регистрации комплектующего медицинского техники (комплекта поставки) подтверждается письмом экспертной организации или уполномоченного органа в области здравоохранения;

2) соответствие характеристики условиям объявления или пригласения на закуп.

При этом, допускается превышение предельных функциональных, технических, качественных и эксплуатационных характеристик медицинской техники требованиям технической спецификации;

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

4) хранение и транспортирование в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с Правилами хранения и транспортировки лекарственных средств и медицинских изделий, утвержденными уполномоченным органом в области здравоохранения;

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

6) новизна медицинской техники, ее неиспользованность и производство в период двенадцати месяцев, предшествующих моменту поставки;

7) внесение медицинской техники, относящейся к средствам измерения, в реестр государственной системы единства измерений Республики Казахстан в соответствии с законодательством Республики Казахстан о единстве измерений;

Отсутствие необходимости внесения медицинской техники в реестр государственной системы единства измерений Республики Казахстан подтверждается в соответствии с законодательством Республики Казахстан об обеспечении единства измерений;

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