

Объявление о предстоящем закупе способом запроса ценовых предложений №9
ГКП на ПХВ «Атбасарская многопрофильная межрайонная больница» при управлении здравоохранения Акмолинской области расположенный по адресу: Республика Казахстан, Акмолинская область, 020400, город Атбасар, улица Ч.Валиханова 15, объявляет о проведении закупа способом запроса ценовых предложений следующих товаров: лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг
Приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110. Зарегистрирован в Министерстве юстиции Республики Казахстан 8 июня 2023 года № 32733 (далее- Правила).

Требуемый объем, техническая спецификация и сумма выделенная для закупки согласно приложению №1.

Срок поставки в течении 30 (тридцать) календарных дней после заключения договора.

Место поставки: г. Атбасар, ул. Ч. Валиханова, д.15

Квалификационные требования, предъявляемые к потенциальному поставщику:

Потенциальный поставщик, участвующий в закупе, соответствует следующим условиям:

1) правоспособность (для юридических лиц), гражданская дееспособность (для физических лиц, осуществляющих предпринимательскую деятельность);

2) правоспособность на осуществление соответствующей фармацевтической деятельности;

3) не аффилирован с членами и секретарем комиссии (комиссии), а также представителями заказчика, организатора закупа или единого дистрибьютора, которые имеют возможность прямо и (или) косвенно принимать решения и (или) оказывать влияние на принимаемые решения комиссией (комиссии);

4) отсутствие задолженности в бюджет, в том числе по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям и отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование;

5) не подлежит процедуре банкротства либо ликвидации;

6) не является участником тендера по одному лоту со своим аффилированным лицом.

Условия настоящего пункта не применяются при осуществлении закупа у иностранных товаропроизводителей и через международные организации, учрежденные Организацией Объединенных Наций.

Потенциальный поставщик в рамках закупа по одному лоту представляет одно торговое наименование лекарственного средства или медицинского изделия, за исключением случая, когда по условиям объявления или приглашения на закуп требуется его комплектность.

Местными органами государственного управления здравоохранением областей, городов республиканского значения и столицы осуществляется закуп фармацевтических услуг в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи:

1) для лекарственных средств и медицинских изделий, входящих в приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 5 августа 2021 года № ҚР ДСМ - 75 "Об утверждении Перечня лекарственных средств и медицинских изделий для бесплатного и (или) льготного амбулаторного обеспечения отдельных категорий граждан Республики Казахстан с определенными заболеваниями (состояниями)" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 23885), но не входящих в перечень единого дистрибьютора;

2) в целях обеспечения детей, в случаях закупа лекарственного средства, в инструкции по медицинскому применению которого имеется указание о противопоказаниях к применению у детей;

3) при индивидуальной непереносимости пациента на основании заключения врачебно-консультативной комиссии и решения местных представительных органов областей, городов республиканского значения и столицы.

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

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

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

2) соответствие характеристики или технической спецификации условиям объявления или приглашения на закуп.

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

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

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

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

6) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий на дату поставки поставщиком заказчику составляет:

не менее пятидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет);

не менее двенадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);

7) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий, закупаемых на дату поставки поставщиком единому дистрибьютору, составляет:

не менее шестидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет) при поставке лекарственных средств и медицинских изделий в период ноябрь, декабрь года, предшествующего году, для которого производится закуп, январь наступившего финансового года и не менее пятидесяти процентов при последующих поставках в течение финансового года;

не менее четырнадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более) при поставке лекарственных средств и медицинских изделий в период ноябрь, декабрь года, предшествующего году, для которого производится закуп, январь наступившего финансового года и не менее двенадцати месяцев при последующих поставках в течение финансового года;

8) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий на дату поставки единым дистрибьютором заказчику составляет:

не менее тридцати процентов от срока годности, указанного на упаковке (при сроке годности менее двух лет);

не менее восьми месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);

9) срок годности вакцин на дату поставки единым дистрибьютором заказчику составляет:

не менее сорока процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет);

не менее десяти месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);

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

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

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

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

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

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

13. Заказчик, организатор закупа, единый дистрибьютор не устанавливают к лекарственным средствам и медицинским изделиям условия, не предусмотренные настоящими Правилами.

Потенциальный поставщик до истечения окончательного срока представления ценовых предложений представляет только одно ценовое предложение в запечатанном виде. Конверт содержит ценовое предложение по форме, согласно приложению 2 к настоящим Правилам, разрешение, подтверждающее права физического или юридического лица на осуществление деятельности или действий (операций), осуществляемое разрешительными органами посредством лицензирования или разрешительной процедуры, в сроки, установленные заказчиком или организатором закупа, а также документы, подтверждающие соответствие предлагаемых лекарственных средств и (или) медицинских

изделий условиям, предусмотренным пунктом 11 настоящих Правил, а также описание и объем фармацевтических услуг

Пакет документов с ценовыми предложениями предоставить в срок с 15 ноября 2024 года с 9-00 час. по 21 ноября 2024 г. До 16-00 час. включительно по адресу: г. Атбасар, ул. Ч. Валиханова, 15 кабинет главного бухгалтера

Конверты с ценовыми предложениями будут вскрываться в 16-30 час. 21 ноября 2024 г. По по адресу: г. Атбасар, ул. Ч. Валиханова, 15 кабинет главного врача.

При нарочном вручении ценового предложения Заказчику, представителю потенциального поставщика необходимо иметь при себе надлежащим образом оформленную доверенность подтверждающую полномочия представителя.

Главный врач:



Аманов С.Б.

П/п	Наименование	спецификация	ед.измер	кол-во	цена	сумма
1	Спирт этиловый	Спирт этиловый ректификованный, произведенный из зерна пшеницы, ГОСТ 5962-2013 класса «Экстра, «Люкс», «Альфа» (содержание этилового спирта в соответствии с ГОСТом - не менее 96,3%). Предоставление удостоверения о качестве спирта (органолептические и физико-химические показатели спирта этилового). Реализация (отгрузка, приемка) осуществляется в соответствии с Приказом Министра финансов РК от 20 февраля 2015 года № 109 «Об утверждении Правил хранения и реализации этилового спирта». Порядок хранения и транспортировки спирта этилового осуществляется согласно Приказа МЗ РК от 16.02.2021 № КР ДСМ-19 «Об утверждении правил хранения и транспортировки лекарственных средств и медицинских изделий».	литр	600	1344	806 400
2	Ключичная реконструкционная пластина Используется с кортикальными винтами 3.5 мм и губчатыми винтами 4 мм	Количество отверстий 6, 7, 8, 9, 10, 12 длина 67, 78, 90, 102, 113, 136 мм Ключичная реконструкционная пластина изготовлена из титанового сплава Ti6Al4V, что соответствует спецификации ISO 5832-3 для изделий, чистого титана, что соответствует спецификации ISO 5832-2, нержавеющей стали, что соответствует спецификации ISO 5832-1. Согласно разделу 5.2 ISO 10993-1 в соответствии с классификацией характеристик контакта с организмом человека нестерильные костные пластины относятся к имплантируемым изделиям; согласно разделу 5.3 ISO 10993-1 в соответствии с классификацией по времени контакта нестерильные костные пластины относятся к изделиям длительного контакта. Стерилизуются влажным теплом, при температуре 134°C, давлении 210 КПа, в течении 5 минут. Время сушки 35 минут. Изделие не является разлагаемым и не содержит разлагаемые материалы. Поставляется с принадлежностями для операционного вмешательства: нестерильные винты разных конфигураций и размеров и наборами инструментов. Пластина должна иметь ограниченный контакт с костью и возможность минимально инвазивной установки за счет конической формы краев	шт	10	60000	600000

Компрессионная
ключичная пластина с
крючком

Используется с
фиксирующими
винтами 3,5 мм

пластины. Конструкция стволов
круглых блокировочных
отверстий в пластине должна
минимизировать возможность
заедания резьбы винтов и их
заклинивания по типу холодного
пластического приваривания.
Пластина должна иметь
отверстий под винты
диаметром не менее 3,5 мм
позволяющих осуществлять через
них фиксацию. Пластина должна
быть для левой конечности и
правой иметь индивидуальную
упаковку с маркировкой завода
изготовителя.

Количество отверстий 4, 5, 6, 7
длина 62, 73, 84, 95 мм
Компрессионная ключичная
пластина с крючком
изготовлена из титанового
сплава Ti6Al4V, что
соответствует спецификации
ISO 5832-3 для изделий, чистого
титана, что соответствует
спецификации ISO 5832-2,
нержавеющей стали, что
соответствует спецификации
ISO 5832-1. Согласно разделу 5.2
ISO 10993-1 в соответствии с
классификацией характеров
контакта с организмом человека
нестерильные костные пластины
относятся к имплантируемым
изделиям; согласно разделу 5.3
ISO 10993-1 в соответствии с
классификацией по времени
контакта нестерильные
костные пластины относятся к
изделиям длительного контакта.
Стерилизуются влажным
теплом, при температуре 134°C,
давлении 210 КПа, в течении 5
минут. Время сушки 35 минут.
Изделие не является разлагаемым
и не содержит разлагаемые
материалы. Поставляется с
принадлежностями для
операционного вмешательства:
нестерильные винты разных
конфигураций и размеров и
наборами инструментов.
Пластина должна иметь
ограниченный контакт с костью
и возможность минимально
инвазивной установки за счет
конической формы краев
пластины. Конструкция стволов
круглых блокировочных
отверстий в пластине должна
минимизировать возможность
заедания резьбы винтов и их
заклинивания по типу холодного
пластического приваривания.
Пластина должна иметь
отверстий под винты
диаметром не менее 3,5 мм
позволяющих осуществлять через
них фиксацию. Пластина должна
быть для левой конечности и

шт

10

60000

600000

		правой иметь индивидуальную упаковку с маркировкой завода изготовителя.				
4	3.5 мм Винт компрессионный	Винт компрессионный должен быть изготовлен из титанового сплава Ti6Al4V, что соответствует спецификации ISO 5832-3 для изделий, чистого титана, что соответствует спецификации ISO 5832-2. Тело винта должно быть диаметром 3,5 мм. Длина: 14 по 60 мм, с шагом по 2 мм. Резьбой по всей длине и на головке винта для создания компрессии. Конструкция резьбы на головке винта должна минимизировать возможность заедания резьбы в шлице пластины и его заклинивания по типу холодного пластического приваривания	шт	100	5500	550000
5	Спицы для компрессионно-дистракционного остеосинтеза, без упора	Спицы для компрессионно-дистракционного остеосинтеза СКДО-МТ-Казань, исполнение перо, без упора. Диаметр: 0,8/1,0/ 1,2/ 1,5/ 1,8/ 2,0 мм. Длина: 100, 150, 200, 250, 300, 400 мм.	шт	60	3700	222000
6	Проволока серкляжная	Проволока серкляжная диаметр 0,5 мм; 0,9 мм; 1,0 мм; длина 10 метров в мотках	м	5	21000	105000
7	5.0ChLP пластина дистальная латеральная для малоберцовой кости левая, правая, 4отв., 5отв., 6отв., 7отв., 8отв., 9отв., 10отв., 11отв., 12отв., L-85мм, 95мм, 105мм, 115мм, 125мм, 135мм, 145мм, 155мм, 165мм.	Пластина дистальная латеральная для малоберцовой кости используется при многооскольчатых переломах дистального отдела малоберцовой кости. Пластина фигурная – 3D. Анатомический дизайн пластины отражает форму кости. Пластина левая/правая. Толщина пластины 2мм. Длина пластины L-85мм, 95мм, 105мм, 115мм, 125мм, 135мм, 145мм, 155мм, 165мм, ширина пластины в диафизарной части 11мм, в эпифизарной 20мм. В эпифизарной части пластины расположены под разными углами в 3-х плоскостях 6 отверстий с двухзаходной резьбой 4,5мм, 4 отверстия диаметром 2,1мм под спицы Киришера и для крепления шаблон-накладки и 1 отверстие с двухзаходной резьбой 3,5 для фиксации шаблон-накладки и одно компрессионное отверстие на расстоянии 36,5мм от края эпифизарной части пластины, позволяющее провести компрессию на промежутке блм. В диафизарной части пластины находится 1 отверстие диаметром 2,1мм под спицы Киришера на расстоянии 12мм от края диафизарной части пластины. 3; 4; 5; 6; 7; 8; 9; 10; 11	шт	10	126075	1260750

отверстий с двухзаходной резьбой 4,5мм на расстоянии 7мм, 17мм и 37мм от края диафизарной части пластины и 1 компрессионное отверстие диаметром 4,5мм на расстоянии 27мм, позволяющее провести компрессию на промежутке 5мм. Дистальная часть изогнута по переменному радиусу, перепад высоты дистальной и проксимальной части пластины 5,5мм. Блокируемые отверстия не должны быть совмещены с овальными компрессионными отверстиями. Конструкция пластин должна позволять их интраоперационный изгиб. Имплантаты должны быть оценены по критериям безопасности и совместимости с процедурами магнитно-резонансной томографии. **Материал изготовления:** сплав титана, соответствующий международному стандарту ISO 5832 для изделий, имплантируемых в человеческий организм. Титан, технические нормы: ISO 5832/3; состав материала: Al - 5,5 - 6,5%, Nb - 6,5 - 7,5%, Ta - 0,50% max., Fe - 0,25% max., O - 0,2% max., C - 0,08% max., N - 0,05% max., H - 0,009% max., Ti - остальное. **Полирование изделий:** механическое: полирование черновое; полирование заканчивающее; Пластина коричневого цвета.

5.0ChLP винт
3.5x12мм, 14мм,
16мм, 18мм, 20мм,
22мм, 24мм, 26мм,
28мм, 30мм, 32мм,
34мм, 36мм, 38мм,
40мм, 42мм, 44мм,
46мм, 48мм, 50мм,
52мм, 54мм, 56мм,
58мм, 60мм, 65мм,
70мм, 75мм, 80мм,
85мм, Т.

Винт 3,5 - Винт длиной 12мм, 14мм, 16мм, 18мм, 20мм, 22мм, 24мм, 26мм, 28мм, 30мм, 32мм, 34мм, 36мм, 38мм, 40мм, 42мм, 44мм, 46мм, 48мм, 50мм, 52мм, 54мм, 56мм, 58мм, 60мм, 65мм, 70мм, 75мм, 80мм, 85мм. Резьба двухзаходная диаметром 3,5мм. Резьба на винте полная. Головка винта цилиндрическая с двухзаходной резьбой диаметром 4,5мм, высотой 3мм, под отвертку типа Torx T15, глубина шлица 1,9мм. Винт имеет самонарезающую резьбу что позволяет фиксировать его без использования метчика. Рабочая часть винта имеет конусное начало, вершинный угол - 60°. Конусное начало имеет 3 подточки длиной 6мм, проходящие по радиусу R10мм. Имплантаты должны быть оценены по критериям безопасности и совместимости с процедурами магнитно-резонансной томографии. **Материал изготовления:** сплав титана, соответствующий международному стандарту ISO 5832 для изделий.

шт

100

8405

840500

		<p>имплантируемых в человеческий организм. Титан, технические нормы: ISO 5832/3; состав материала: Al - 5,5 - 6,5%, Nb - 6,5 - 7,5%, Ta - 0,50% max., Fe - 0,25% max., O - 0,2% max., C - 0,08% max., N - 0,05% max., H - 0,009% max., Ti - остальное. Полирование изделия: вибрационная обработка. Винт коричневого цвета.</p>				
9	<p>Винт кортикальный самонарезающий 3,5х10мм, 12мм, 14мм, 16мм, 18мм, 20мм, 22мм, 24мм, 26мм, 28мм, 30мм, 32мм, 34мм, 36мм, 38мм, 40мм, 45мм, 50мм, 55мм, 60мм, 65мм, 70мм, 75мм, 80мм, 85мм, 90мм, 95мм, 100мм, 105мм, 110мм, Т.</p>	<p>Винт кортикальный самонарезающий 3,5 - Винт длиной 10мм, 12мм, 14мм, 16мм, 18мм, 20мм, 22мм, 24мм, 26мм, 28мм, 30мм, 32мм, 34мм, 36мм, 38мм, 40мм, 45мм, 50мм, 55мм, 60мм, 65мм, 70мм, 75мм, 80мм, 85мм, 90мм, 95мм, 100мм, 105мм, 110мм. Резьба двухзаходная диаметром 3,5мм. Резьба на винте полная. Головка винта полупотайная, высотой 2,6мм под отвертку типа Torx T15, глубина шлица 1,9мм. Винт имеет самонарезающую резьбу что позволяет фиксировать его без использования метчика. Рабочая часть винта имеет конусное начало, вершинный угол - 60°. Конусное начало имеет 3 подточки длиной 6мм, проходящие по радиусу R20мм. Имплантаты должны быть оценены по критериям безопасности и совместимости с процедурами магнитно-резонансной томографии. Материал изготовления: сплав титана, соответствующий международному стандарту ISO 5832 для изделий, имплантируемых в человеческий организм. Титан, технические нормы: ISO 5832/3; состав материала: Al - 5,5 - 6,5%, Nb - 6,5 - 7,5%, Ta - 0,50% max., Fe - 0,25% max., O - 0,2% max., C - 0,08% max., N - 0,05% max., H - 0,009% max., Ti - остальное. Полирование изделия: вибрационная обработка. Винт золотого цвета.</p>	шт	10	4971	49710
10	<p>Проволока серкляжная, сталь 1.2мм/10м</p>	<p>Проволока серкляжная 1,2мм/10м - Проволока серкляжная служит для компрессии переломов. Диаметр проволоки 1,2мм, длина 10м. Проволока скручена в моток круглой формы. Диаметр мотка 75-85 мм. Проволока имеет повышенную эластичность. Имплантаты должны быть оценены по критериям безопасности и совместимости с процедурами магнитно-резонансной томографии. Материал изготовления - нержавеющая сталь, соответствующая международному стандарту ISO</p>	шт	1	21092	21092

	<p>Проволока серкляжная, сталь 1.5мм/10м</p>	<p>5832 для изделий, имплантируемых в человеческий организм. Сталь технические нормы: ISO 5832/1; состав материала: C - 0,03% max., Si - 1,0% max., Mn - 2,0% max., P - 0,025% max., S - 0,01% max., N - 0,1% max., Cr - 17,0 - 19,0% max., Mo - 2,25 - 3,0%, Ni - 13,0 - 15,0%, Si - 0,5% max., Fe - остальное.</p> <p>Проволока серкляжная 1,5мм/10м - Проволока серкляжная служит для компрессии переломов. Диаметр проволоки 1,5мм, длина 10м. Проволока скручена в моток круглой формы. Диаметр мотка 75-85 мм. Проволока имеет повышенную эластичность. Имплантаты должны быть оценены по критериям безопасности и совместимости с процедурами магнитно-резонансной томографии. Материал изготовления - нержавеющая сталь, соответствующая международному стандарту ISO 5832 для изделий, имплантируемых в человеческий организм. Сталь технические нормы: ISO 5832/1; состав материала: C - 0,03% max., Si - 1,0% max., Mn - 2,0% max., P - 0,025% max., S - 0,01% max., N - 0,1% max., Cr - 17,0 - 19,0% max., Mo - 2,25 - 3,0%, Ni - 13,0 - 15,0%, Si - 0,5% max., Fe - остальное.</p>	шт	1	21092	21092
11	<p>Проволока серкляжная, сталь 2.0мм/10м</p>	<p>Проволока серкляжная 2,0мм/10м - Проволока серкляжная служит для компрессии переломов. Диаметр проволоки 2,0мм, длина 10м. Проволока скручена в моток круглой формы. Диаметр мотка 75-85 мм. Проволока имеет повышенную эластичность. Имплантаты должны быть оценены по критериям безопасности и совместимости с процедурами магнитно-резонансной томографии. Материал изготовления - нержавеющая сталь, соответствующая международному стандарту ISO 5832 для изделий, имплантируемых в человеческий организм. Сталь технические нормы: ISO 5832/1; состав материала: C - 0,03% max., Si - 1,0% max., Mn - 2,0% max., P - 0,025% max., S - 0,01% max., N - 0,1% max., Cr - 17,0 - 19,0% max., Mo - 2,25 - 3,0%, Ni - 13,0 - 15,0%, Si - 0,5% max., Fe - остальное.</p>	шт	1	34053	34053
12	<p>Спица, без упора, L=370 мм, d=1,8</p>	<p>Спицы являются связующим звеном между костью и внешними опорами аппарата. Для чрескостного остеосинтеза применяются спицы диаметром</p>	шт	50	2114	105700
13						

мм, с перьевой
заточкой

1,8 мм, длиной 370 мм. Применяются для чрескостного остеосинтеза в составе комплекта для компрессионно-дистракционного остеосинтеза Г.А. Илизарова, для лечения переломов трубчатых костей в острый период, а также осложненных, оскольчатых, многофрагментарных переломов. Функция спиц заключается в сквозном проведении их через мягкие ткани и трубчатые кости верхних и нижних конечностей, с последующим прикреплением к металлическим кольцам и полукольцам посредством прижимных болтов и гаек. Спицы должны соответствовать ГОСТ Р ИСО 14630 «Имплантаты хирургические неактивные». Цилиндрическая поверхность спицы должна быть полирована электро-плазменным методом до шероховатости не более 0,2 мкм. Спицы должны иметь форму режущей части. Хвостовики спиц должны быть следующих размеров: длина от 10 до 11 мм, максимальная ширина 2 мм, толщина от 1 мм до 1,1 мм. Радиус притупления рабочей части спиц должен быть не более 0,03 мм. Материал спицы должен выдерживать усилие на разрыв не менее 130 кгс/мм². Спицы должны быть изготовлены из прутков с высоконапортованной поверхностью, выполненных из коррозионно-стойкой к воздействию биологических жидкостей и выделений тканей организма стали 12Х18Н9. Относительная магнитная проницаемость стали должна быть не более 1,05.

Спица, без упора,
L=370 мм, d=2,0
мм, с перьевой
заточкой

Спицы являются связующим звеном между костью и внешними опорами аппарата. Для чрескостного остеосинтеза применяются спицы диаметром 2,0 мм, длиной 370 мм. Применяются для чрескостного остеосинтеза в составе комплекта для компрессионно-дистракционного остеосинтеза Г.А. Илизарова, для лечения переломов трубчатых костей в острый период, а также осложненных, оскольчатых, многофрагментарных переломов. Функция спиц заключается в сквозном проведении их через мягкие ткани и трубчатые кости верхних и нижних конечностей, с последующим прикреплением к металлическим кольцам и

шт

50

2114

105700

		<p>полукольцам посредством прижимных болтов и гаек. Спицы должны соответствовать ГОСТ Р ИСО 14630 «Имплантаты хирургические неактивные». Цилиндрическая поверхность спицы должна быть полирована электро-плазменным методом до шероховатости не более 0,2 мкм. Спицы должны иметь форму режущей части. Хвостовики спиц должны быть следующих размеров: длина от 10 до 11 мм, максимальная ширина 2 мм, толщина от 1 мм. до 1,1 мм. Радиус притупления рабочей части спиц должен быть не более 0,03 мм.</p> <p>Материал спицы должен выдерживать усилие на разрыв не менее 130 кгс/мм². Спицы должны быть изготовлены из прутков с высоконапортованной поверхностью, выполненных из коррозионно-стойкой к воздействию биологических жидкостей и выделений тканей организма стали 12Х18Н9. Относительная магнитная проницаемость стали должна быть не более 1,05.</p>				
15	RPR-Carbon-DAC , 1000 определений	диагностика	уп	25	15000	375000
16	АЛТ	диагностика	уп	5	12475	62375
17	Билирубин	диагностика	уп	5	7500	37500
18	Капилляры для СОЭ	диагностика	шт.	200	500	100000
19	Краска азур-эозин по Романовскому	диагностика	л	2	5000	10000
20	Кювета для КФК на 10 мм	диагностика	шт.	3	9000	27000
21	Кювета для КФК на 5мм	диагностика	шт.	3	7000	21000
22	Лампа галоген вольфрамовая (12V,20WT)для биохимического анализатора BS- 240Pro	диагностика	набор	1	119000	119000
23	Мочевина	диагностика	уп	40	12663	506520

24	Набор для окрашивания микроорганизмов по Циллю-Нильсену	диагностика	уп	3	4500	13500
25	Натрий электрод(Na) на анализатор AUDICOM	диагностика	шт.	1	115000	115000
26	Общий белок	диагностика	уп	5	9160	45800
27	Предметные стекла 25*75*2мм с шлифовальной полосой для записи №50	мед. изделия	уп	20	3500	70000
28	Пробирка микроцентрифужная типа "Эппендорф" 1,5мл	диагностика	шт.	200	25	5000
29	Пробирки центрифужные конусные с делением на 10мл.	диагностика	шт.	500	150	75000
30	Раствор кальция хлорид, Calcium Chloride Solution 10x4 мл на автоматический коагулометр С3100	диагностика	набор	2	16000	32000
31	Ревматоидный Фактор II (1*40мл+1*11мл) с калибратором (5*0.5мл) для биохимического анализатора BS-240Pro	диагностика	набор	2	110170	220340
32	Ревматоидный фактор качественно	диагностика	уп	10	6000	60000
33	Тропонин I (качественный)	диагностика	шт.	75	1600	120000
34	Холестерин	диагностика	уп	30	13678	410340

35	Экспресс-тест для определения скрытой крови в кале №25	диагностика		100	700	70000
	ИТОГО		шт.			7817372

Главный врач:



Аманов С.Б.

(Handwritten mark)

(Handwritten signatures and marks)