

Объявление о предстоящем закупе способом запроса ценовых предложений. №11

ГКП на ПХВ «Атбасарская многопрофильная межрайонная больница» при Управлении здравоохранения Акмолинской области, 020400, Акмолинская область, г.Атбасар, ул.Ч.Валиханова, 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 приложения №1.

Срок поставки: 30 рабочих дней после заключения договора

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

Квалификационные требования, предъявляемые к потенциальному поставщику:

1. Потенциальный поставщик, участвующий в закупе, соответствует следующим квалификационным требованиям:
 - 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 тендерной комиссии (комиссии), а также представителями заказчика, организатора закупа или единого дистрибьютора, которые имеют право прямо и (или) косвенно принимать решения и (или) оказывать влияние на принимаемые решения тендерной комиссией (комиссии);
 - 4) отсутствие задолженности в бюджет, задолженности 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.Требования настоящего пункта не применяются при осуществлении закупа у иностранных товаропроизводителей, международных фармацевтических организаций и через международные организации, учрежденные Организацией Объединенных Наций.
2. При закупе не предъявляются требования, не предусмотренные настоящими Правилами.
3. 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.
4. 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 перечень лекарственных средств и медицинских изделий для бесплатного обеспечения населения в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи на амбулаторном уровне с определенными заболеваниями (состояниями), утвержденный уполномоченным органом в области здравоохранения, 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) в случае 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, 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, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения, комплектующих, 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 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 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 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 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;

б) 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, и 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, и январь наступившего финансового года, и не менее двенадцати месяцев при последующих поставках в течение финансового года;

8) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий, за исключением лекарственных средств и медицинских изделий, поставляемых в рамках мобилизационного

резерва, а также указанных в подпункте 9) настоящего пункта, 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 условиям договора.

19. Требования, предусмотренные подпунктами 4), 5), 6), 7), 8), 9), 10), 11), 12) и 13) пункта 18 настоящих Правил, подтверждаются поставщиком при исполнении договора поставки или закупа.

20. Заказчик, организатор закупа, единый дистрибьютор не устанавливают к лекарственным средствам и медицинским изделиям требований, не предусмотренных настоящими Правилами.

Каждый потенциальный поставщик до истечения окончательного срока представления ценовых предложений представляет только одно ценовое предложение в запечатанном виде. Конверт содержит ценовое предложение по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения, разрешение, подтверждающее права физического или юридического лица на осуществление деятельности или действий (операций), осуществляемое разрешительными органами посредством лицензирования или разрешительной процедуры, в сроки, установленные заказчиком или организатором закупа, а также документы, подтверждающие соответствие предлагаемых товаров.

Пакет документов с ценовыми предложениями представить в срок с 3 ноября 2023г. с 9-00 час. по 9 ноября 2023 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.9 ноября 2023 г. 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

И.о. главного врача:



Аманов С.Б.

Приложение №1

П/п	Наименование	спецификация	ед.изм ер	кол-во	цена	сумма
1	дисоль 200 мл. №1	раствор для инфузий, 200 мл. №1	фл	200	262,38	52476
2	Кальция глюконат стабилизированный. Раствор для инъекций, 100 мг/мл, 5 мл. №10	Раствор для инъекций	уп	50	673,10	33 655
3	Система наружного дренажа и мониторинга DUET (вентрикулярный)	Система Duet с безыгольными инъекционными узлами и вентрикулярным катетером. Система Duet используется для вентрикулярного дренажа и мониторинга, может быть также укомплектована люмбальным катетером. Регулируемая шкала для люмбального и вентрикулярного дренажа. Лазерный уровень для точного определения положения пациента (приобретается отдельно). Безопасен для МРТ исследований до 3 Тесла (без лазерного уровня). Полностью одноразовый. Крепится с помощью стандартного встроенного зажима. Duet – система внешнего дренажа и мониторинга, использующая эффект силы тяжести для дренирования СМЖ из вентрикулярного пространства во внешний ликвороприемник. Это закрытая система, позволяющая эффективно управлять дренированием СМЖ. Катетер Duet устанавливается в субарахноидальное пространство, после чего подключается к системе. Дренаж осуществляется до тех пор, пока пациент не стабилизируется, инфекция купирована либо не установлена система постоянного шунтирования.	шт	3	144 000	432 000
4	Допегит 250 мг. №50	Таблетка для приема внутрь	уп	100	2538,50	253 850
5	Набор для окрашивания микроорганизмов по Циллю-Нильсену	диагностика	уп	1	7 000	7 000
6	Гематологический разбавитель на гематологический анализатор Swelab Alfa (plus)	диагностика	упаков ка 20л.	4	54000	216000

7	Гематологический лизирующий реагент на гематологический анализатор Swelab Alfa (plus)	диагностика	упаковка 5л.	4	93000	372000
8	спиртовая горелка	диагностика	шт.	5	10000	50000
9	Пинцет мягкий 150мм	диагностика	шт.	2	2500	5000
10	Альфа-амилаза R1: 1x38 мл + R2: 1x10 мл на биохимический анализатор MindrayBS240Pro	диагностика	набор	5	26740	133700
11	Железо с калибратором и контролем R1: 2x40 мл + R2: 1x16 мл + Calibrator 1x1.5 мл + Control 1x5 мл на биохимический анализатор MindrayBS240Pro	диагностика	набор	2	36 500	73000
12	Общий Белок (4x40) на биохимический анализатор MindrayBS240Pro	диагностика	набор	2	19 000	38000
13	Общий билирубин R1: 4x35мл + R2: 2x18 мл на биохимический анализатор MindrayBS240Pro	диагностика	набор	2	33 000	66000
14	Общий холестерин R 4x40 на биохимический анализатор MindrayBS240Pro	диагностика	набор	2	29 550	59100
15	Холестерин липопротеидов высокой плотности R1: 1x40 мл + R2: 1x14 мл на биохимический анализатор MindrayBS240Pro	диагностика	набор	2	43 980	87960
16	Холестерин липопротеидов Низкой плотности R1: 1x40 мл + R2: 1x14 мл на биохимический анализатор MindrayBS240Pro	диагностика	набор	2	66 000	132000
17	Моющий р-р CD80 (1л*1) на биохимический анализатор MindrayBS240Pro	диагностика	шт.	6	33 000	198000
18	Мочевина R1: 4x35 мл + R2: 2x18 мл на биохимический анализатор MindrayBS240Pro	диагностика	набор	3	25 000	75000
19	Мочевая кислота R1: 4x40 мл + R2: 2x20 мл на биохимический анализатор MindrayBS240Pro	диагностика	набор	1	22 500	22500
20	Железо с калибратором и контролем R1: 2x40 мл + R2: 1x16 мл + Calibrator 1x1.5 мл + Control 1x5 мл на биохимический анализатор MindrayBS240Pro	диагностика		5	36 500	182500
21	Фиксаж для автоматической проявки 20 л	изделие медицинского назначения	кан	3	33000	99000
22	Пломбировочный материал светового отверждения	Пломбировочный материал светового отверждения	Уп	3	58000	174000

		<i>Megafill 6 шприцов</i>				
23	Пульпотек	Пульпотек	Уп	2	42000	84000
24	Девитек паста	Девитек паста	Уп	2	28000	56000
25	Эндофил	Эндофил	Уп	2	30000	60000
26	Эндометазон	Эндометазон	Уп	2	50000	100000
27	Паста профитеч (аналог депурал нео)	Паста профитеч (аналог депурал нео)	Уп	2	12000	24000
28	Убестезин Форте	Убестезин Форте	Уп	5	32000	160000
29	Артикаин (50 шт)	Артикаин (50 шт)	Уп	5	32000	160000
30	Пломбировочный материал Праймдеит хим.	Пломбировочный материал Праймдеит хим.	Уп	3	20000	60000
31	Мепивастезин для беременных	Мепивастезин для беременных	Шт	10	32000	320000
32	Пульпоэкстракторы короткие	Пульпоэкстракторы короткие	Уп	5	9000	45000
33	Иглы для промывания эндодонтические	Иглы для промывания эндодонтические	Шт	100	800	80000
34	Са-содержащая лечебная прокладка	Са-содержащая лечебная прокладка	Уп	5	8000	40000
35	Роторасширитель	Роторасширитель	Шт	2	3000	6000
36	Наконечники для сланоотсоса	Наконечники для сланоотсоса	Уп	5	5000	25000
37	Иглы для анестезии 30,50мм	Иглы для анестезии 30,50мм	Уп	6	8000	48000
38	Алмазные боры	Алмазные боры	Уп	10	1500	15000
39	Полировочные диски резинки чашки конусы	Полировочные диски резинки чашки конусы	Шт	100	3000	300000
40	Стекло для замешивания	Стекло для замешивания	Шт	10	1000	10000
41	Ретракционная нить	Ретракционная нить	Уп	2	9000	18000
42	Матрицы	Матрицы	Шт	50	8000	400000
43	Бумажные штифты	Бумажные штифты	Уп	50	4000	200000
44	Зажим для салфеток	Зажим для салфеток	Шт	2	5000	10000
45	Артикуляционная бумага	Артикуляционная бумага	Уп	10	4000	40000
46	Пеленки гигиенические одноразовые 60x90см (емкость 4 капель)	Впитывающие пеленки используются как дополнительная защита при смене подгузника и при	шт	300	800	240000

		<p>проведении гигиенических процедур.</p> <p>Преимущества:</p> <ul style="list-style-type: none"> • впитывающий внутренний слой из распушенной целлюлозы; • мягкая поверхность из нетканого материала, приятная на ощупь, обеспечивает комфорт во время использования; • внешний изолирующий слой из противоскользящей пленки защищает от протеканий и смещения пеленки по матрасу; • подвернутые края пеленки обеспечивают дополнительную защиту от протеканий; • оптимально подходят для защиты постельного белья во время смены подгузника и проведения гигиенических процедур. <p>Объем – 1,05 мл</p>				
47	в/в канюля № 20	изделие медицинского назначения	шт	3000	100	300000
48	в/в канюля № 18	изделие медицинского назначения	шт	3000	100	300000
49	<p>Узкая пластина LCP</p> <p>Длина: 154, 174, 194 мм</p> <p>Отв: 7, 8, 9</p> <p>Используется с фиксирующими винтами 5,0 мм и кортикальными винтами 4,5 мм</p>	<p>Количество отверстий 7, 8, 9 длина 154, 174, 194 мм 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</p>	шт	6	55 000	330 000

		<p>классификацией по времени контакта нестерильные костные пластины относятся к изделиям длительного контакта. Стерилизуются влажным теплом, при температуре 134°C, давлении 210 КРа, в течении 5 минут. Время сушки 35 минут. Изделие не является разлагаемым и не содержит разлагаемые материалы. Поставляется с принадлежностями для операционного вмешательства:</p> <p>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 стволы 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 5,0 мм позволяющих осуществлять через них фиксацию. Пластина должна быть для левой конечности и правой иметь индивидуальную упаковку с маркировкой завода изготовителя.</p>				
50	<p>Пластина для локтевого отростка LCP</p> <p>Длина: 111 мм</p> <p>Отв: 4</p> <p>(L/R)</p> <p>Используется с фиксирующими винтами 3,5 мм, кортикальными винтами</p>	<p>Количество отверстий 4</p> <p>длина 111 мм 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</p>	шт	4	50 000	200 000

3,5 мм

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 стволы 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.				
51	<p>Дистальная медиальная большеберцовая пластина LCP (II)</p> <p>Длина: 140, 168 мм</p> <p>Отв: 6, 8</p> <p>(L/R)</p> <p>Используется с фиксирующими винтами 3,5 мм, кортикальными винтами 3,5 мм</p>	<p>Количество отверстий 6, 8 длина 140, 168 мм 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 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</p>	шт	8	80 000	640 000

		<p>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.</p>				
52	<p>Малоберцовая пластина дистальная латеральная LCP (I)</p> <p>Длина: 80</p> <p>Отв: 4</p> <p>(L/R)</p> <p>Используется с фиксирующими винтами 2,7 и 3,5 мм. кортикальными 3,5</p>	<p>Количество отверстий 4 длина 80 мм 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 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</p>	шт	6	50 000	300 000

		<p>наборами инструментов. Пластина должна иметь ограниченный контакт с костью и возможность минимально инвазивной установки за счет конической формы краев пластины. Конструкция стволочных 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.</p>				
53	<p>Дистальная латеральная бедренная пластина</p> <p>Длина: 130, 164 мм</p> <p>Отв: 5, 7</p> <p>(L/R)</p> <p>Используется с кортикальными винтами 4,5 мм и губчатыми винтами 6,5 мм</p>	<p>Количество отверстий 5, 7 длина 130, 164 мм 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</p>	шт	4	54 000	216 000

	<p>теплом, при температуре 134°C, давлении 210 КРа, в течении 5 минут. Время сушки 35 минут. Изделие не является разлагаемым и не содержит разлагаемые материалы. Поставляется с принадлежностями для операционного вмешательства:</p> <p>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 стволы 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 4,5 мм позволяющих осуществлять через них фиксацию. Пластина должна быть для левой конечности и правой иметь индивидуальную упаковку с маркировкой завода изготовителя.</p>				
<p>Компрессионная ключичная пластина с крючком</p> <p>Длина: 73, 84, 95 мм</p> <p>Отв: 5,6,7</p> <p>(L/R)</p> <p>Используется с фиксирующими винтами 3,5 мм</p>	<p>Количество отверстий 5,6,7 длина 73,84,95 мм 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 характеров контакта с организмом</p>	шт	8	68 000	544 000
54					

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 КРа, 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
заклипания 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.

2.7мм Винт компрессионный

Длина: 14, 20, 24, 28, 35 мм

Винт должен быть
изготовлен из титанового
сплава Ti6Al4V, что
соответствует

		<p>спецификации ISO 5832-3 для изделий, чистого титана, что соответствует спецификации ISO 5832-2.</p> <p>Тело винта должно быть диаметром 2,7 мм. Длина: 14, 20, 24, 28, 35 мм с резьбой по всей длине. Конструкция резьбы на головке винта должна минимизировать возможность заедания резьбы в шлице пластины и его заклинивания по типу холодного пластического приваривания</p>				
56	<p>3,5 мм Винт компрессионный</p> <p>Длина: 14, 20, 24, 28, 35 мм</p>	<p>Винт должен быть изготовлен из титанового сплава Ti6Al4V, что соответствует спецификации ISO 5832-3 для изделий, чистого титана, что соответствует спецификации ISO 5832-2.</p> <p>Тело винта должно быть диаметром 3,5 мм. Длина: 14, 20, 24, 28, 35 мм с резьбой по всей длине. Конструкция резьбы на головке винта должна минимизировать возможность заедания резьбы в шлице пластины и его заклинивания по типу холодного пластического приваривания</p>	шт	200	4 200	840 000
57	<p>Кортикальный винт 2,7 мм</p> <p>Длина: 14, 20, 24, 28, 35 мм</p>	<p>Винт должен быть изготовлен из титанового сплава Ti6Al4V, что соответствует спецификации ISO 5832-3 для изделий, чистого титана, что соответствует спецификации ISO 5832-2.</p> <p>Тело винта должно быть диаметром 2,7 мм. Длина: 14, 20, 24, 28, 35 мм с резьбой по всей длине. Конструкция резьбы на головке винта должна минимизировать возможность заедания резьбы в шлице пластины и его заклинивания по типу холодного пластического</p>	шт	50	3 000	150 000

		приваривания				
58	<p>Кортикальный винт 3,5 мм Длина: 14, 20, 24, 28, 35 мм</p>	<p>Винт 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, 20, 24, 28, 35 мм с резьбой по всей длине. Конструкция резьбы на головке винта должна минимизировать возможность заедания резьбы в шлице пластины и его заклинивания по типу холодного пластического приваривания</p>	шт	120	2 100	252 000
59	<p>Кортикальный винт 4,5 мм Длина: 14, 20, 24, 28, 35 мм</p>	<p>Винт 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 4,5 мм. Длина: 14, 20, 24, 28, 35 мм с резьбой по всей длине. Конструкция резьбы на головке винта должна минимизировать возможность заедания резьбы в шлице пластины и его заклинивания по типу холодного пластического приваривания</p>	шт	30	3 000	90 000
60	<p>Винт компрессионный (блокирующий) канюлированный 6,5 мм Длина: 65, 70, 75 мм</p>	<p>Винт 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 6,5 мм. Длина: 65, 70, 75 мм с резьбой по всей длине. Конструкция</p>	шт	30	10 000	300 000

		<p>резьбы на головке винта должна минимизировать возможность заедания резьбы в шлице пластины и его заклинивания по типу холодного пластического приваривания</p>				
						<p>10 110 741</p>

И.о. главного врача:



Аманов С.Б.