

УВЕДОМЛЕНИЕ ОБ ИЗМЕНЕНИЯХ

В соответствии с пунктом 45 Правил организации и проведения закупок лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг» Приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года №110 в объявление №8 Внесены следующие изменения в конкурсную документацию:

№ Лота	Наименование	Технические характеристики	Ед. изм	Кол-во	Сумма выделенная для закупа
Расходный материал, предназначенный для использования с системой cobas 5800					
2	<p>Система контейнеров и фильтров четырех-контейнерные 600/600/600/600 с двумя встроенными фильтрами для удаления лейкоцитов из эритроцитной взвеси, плазмы и концентрата тромбоцитов с антикоагулянтом CPD/SAGM иглой размером 16 G.</p>	<p>Система состоит из: четырех контейнеров объемами 600/600/600/600 с двумя встроенными фильтрами типа для удаления лейкоцитов из эритроцитной взвеси, плазмы и концентрата тромбоцитов, с антикоагулянтом CPD (63ml); ресуспендирующим раствором SAG-M(100ml); иглы размером 16G; мешка для отбора проб (Bactivam), адаптера Composampler для вакуумных пробирок (Vacuam) и протектера иглы для венепункции (Secuam). Стерильная однократного применения. Конфигурация системы должна позволять получить три лейкофильтрованные компоненты крови. Конфигурация контейнеров T&T. Предназначена для получения лейкофильтрованной эритроцитной взвеси, лейкофильтрованной плазмы и лейкофильтрованного концентрата тромбоцитов.</p> <p>Счетверенные контейнера: Контейнеры изготовлены из ПВХ пленки ромбовидной структуры обеспечивающий отсутствие прилипания к стакану центрифуги, а также более высокую прочность контейнера при низких температурах. Тип пленки PVC/DEHP толщиной 0,30мм. Контейнеры округлой формы, что позволяет получение высокого выхода компонентов крови при центрифугировании, с боковой прорезью для опытной трубки и с прорезью для подвешивания в автоматических фракционаторах. Каждый контейнер пронумерован (1.2.3.4.), имеет 2 трансфузионных порта для спайк-соединения с системой легкого открывания порта одной рукой. Контейнер для сбора цельной крови объем – 600мл, контейнер для хранения плазмы – 600мл, контейнер с SAGM - 600мл, контейнер для хранения концентрата тромбоцитов - 600мл. Мягкие, гибкие магистрали из ПВХ, противостоящие перекручиванию и обеспечивающие стабильное качество стерильного соединения. Внутренний диаметр трубок – 3,1мм, внешний диаметр – 4,2мм. Длина донорской магистрали – 1000мм±100мм. Сламываемая канюля типа «Free Flow» в магистрали от контейнера для цельной крови к фильтру обеспечивает улучшенный поток крови и меньшее повреждение эритроцитов. Пластифицированная этикетка из ПВХ/Баркод соответствует ISBT128B, защищенная от внешних воздействий и с возможностью нанесения надписи, размер 104x100мм. Содержит DEHP. Не содержит латекс. Закрытая система стерильная, апиrogenная, однократного применения, стерилизована паром. Система оснащена мешком для отбора проб (Bactivam) – 50мл с зажимом на магистрали, обеспечивающим безопасную блокировку магистрали, адаптером Composampler для вакуумных пробирок (Vacuam) с крышкой, обеспечивающей надежную фиксацию иглы после процедуры заготовки и протектером иглы для венепункции (Secuam).</p> <p>Лейкоцитарный фильтр: Два лейкоцитарных фильтра: фильтр для удаления лейкоцитов из</p>	шт	2300	39 100 000

эритроцитной взвеси, должен быть расположен между контейнерами №1 и №2, и фильтр для удаления лейкоцитов из плазмы и концентрата тромбоцитов должен быть расположен между контейнерами №1 и №3. Фильтрующий материал - нетканое полиэфирное волокно, созданное по технологии аэродинамического распыления расплава, с неионогенным покрытием поверхности волокна с формированием микрофибр. Электро-нейтральный материал с высокой биосовместимостью. Поверхность фильтра изготовлена из антистатических материалов. Фильтрующий материал состоит из двух слоев – поверхностного (префильтра), представляющего собой нетканый фильтр (подобный микрофильтру), и основного внутреннего слоя, изготовленного из микропористого полимера. Не требует предварительного смачивания мембраны физиологическим раствором. Без ограничения гематокрита фильтруемой крови. Удаление лейкоцитов на 99,99%. Остаточное количество лейкоцитов в дозе эритроцитов не более $0,1 \times 10^6$. Остаточное количество лейкоцитов в дозе плазмы не более $0,1 \times 10^6$. Остаточное количество лейкоцитов в дозе концентрата тромбоцитов не более $0,1 \times 10^6$. Постфильтрационное число эритроцитов 90%. Удаление нитей фибрина и микроагрегатов (более 4 мкм) 100%.

Не активирует противовоспалительные цитокины: интерлейкин- 1β (IL- 1β), туморонекротический фактор(TNF α). Механизм фильтрации: механический, адгезивный. Время фильтрации менее 20 минут. Форма фильтров: овальная, что минимизирует потери клеток. Корпус фильтров прозрачный и мягкий, который позволяет визуально контролировать процесс фильтрации и степень опорожнения фильтра от крови после окончания процедуры ее фильтрации и снижает вероятность поломки во время центрифугирования. Устойчивая и быстрая фильтрация.

Игла: Трехсторонняя, коническая, выдвижная игла 16G с оптимизированным потоком. Силиконизированная сверхтонкая стенка и острие иглы для плавного безболезненного прокола, с черной индикаторной меткой на втулке для легкого определения расположения среза иглы и того, что колпачок не снимался ранее. Игла защищена специальным поворачивающимся колпачком и протектором безопасности (Secuvam).

Количество фильтруемых доз: одна. Срок хранения отфильтрованной эритроцитарной взвеси до 42 дней. Срок годности 2 года после стерилизации изделия. Каждая система упаковывается в индивидуальную прозрачную полиэтиленовую упаковку.

Сроки и условия поставки: поставка товара осуществляется согласно графика поставки и/или по заявкам Заказчика (в течение 3 календарных дней), до 31 декабря 2025 года.

Порядок и источник передачи тендерной документации: к тендеру допускаются все потенциальные поставщики, отвечающие квалификационным требованиям, указанным в тендерной документации. Пакет тендерной документации можно получить на сайте Управления Здравоохранения Павлодарской области: <http://depzdrav.gov.kz>, а также по запросу посредством электронной почты: buch_rock@mail.ru.

Место представления (приема) документов и окончательный срок подачи тендерных заявок: тендерные заявки принимаются по адресу г. Павлодар, ул. Естая, 79, бухгалтерия, в срок до **12.30 часов 20 января 2025 года**.

Дата, время и место вскрытия конвертов с тендерными заявками: конверты с тендерными заявками будут вскрываться в **14.00 часов 20 января 2025 года**, по адресу: г. Павлодар, ул. Естая, 79.