## УВЕДОМЛЕНИЕ ОБ ИЗМЕНЕНИЯХ

В соответствии с пунктом 45 Правил организации и проведения закупа 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:

№ Ло	Наименование	Технические характеристики	Ед. изм	Кол-во	Сумма выделенная для закупа
та		материал, предназначенный для использования с	с систе	мой coba	s 5800
		материал, предназначенный для использования	0.000		
	Система	Система состоит из: четырех контейнеров объемами 600/600/600/600 с двумя встроенными фильтрами типа			
	контейнеров и	для удаления лейкоцитов из эритроцитной взвеси,			
	фильтров четырех-				
	контейнерные	плазмы и концентрата тромбоцитов, с антикоагулянтом CPD (63ml); ресуспендирующим			
	600/600/600/600 c	антикоагулянтом СРБ (озни), ресустендарующих раствором SAG-M(100ml); иглы размером 16G; мешка			
	двумя встроенными	для отбора проб (Bactivam), адаптера Composampler			
	фильтрами для	для отоора проо (Басичані), адантора Сотпроватра для вакуумных пробирок (Vacuvam) и протектера иглы			
	удаления	для вакуумных пробирок (vacuvam) и протоктора для венепункции (Secuvam). Стерильная однократного			
	лейкоцитов из	применения. Конфигурация системы должна позволять			
	эритроцитной	получить три лейкофильтрованные компоненты крови.			
	взвеси, плазмы и	получить три леикофильтрованные компоненты предназначена для Конфигурация контейнеров Т&Т. Предназначена для			
	концентрата	получения лейкофильтрованной эритроцитной взвеси,			
	тромбоцитов с	получения леикофильтрованной зритродитися догос, лейкофильтрованной плазмы и лейкофильтрованного			
	антикоагулянтом	лейкофильтрованной пламы и лейкофильтрованной			
	CPD/SAGM иглой	концентрата тромбоцитов. Счетверенные контейнера: Контейнеры изготовлены			
	размером 16 G.	TOY CTOVETVINI			
		из ПВХ пленки ромоовидной структуры обеспечивающий отсутствие прилипания к стакану			
	a s	центрифуги, а также более высокую прочность			
		контейнера при низких температурах. Тип пленки			
		рус/ренр 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	2		
		трансфузионных порта для спайк-соединения с	:		
		системой легкого открывания порта одной рукой	. ш	т 230	0   39 100 00
		Голгайная пля сбора пельной крови объем — 600мл	,		
		контейнер иля хранения плазмы — 600мл, контеинер о	ان		
		SAGM - 600мп контейнер для хранения концентрата	1		
		тромбоцитов - 600мл. Мягкие, гибкие магистрали и	3		
		противостоящие перекручиванию	A		
	*	обеспечивающие стабильное качество стерильного	0		
	1	соединения Внутренний диаметр трубок - 3,1ММ	ι,		
		виенций диаметр – 4.2мм. Длина донорско	и		4
		мормограни — 1000мм+100мм. Сламываемая канюл	я		
	8	жина «Free Flow» в магистрали от контеинера дл	Я		
		пельной крови к фильтру обеспечивает улучшенны	и		
		поток крови и меньшее повреждение эритроцитов	٥٠		
		Пластифицированная этикетка из ПВХ/Барко	ДΙ		
		соответствует ISBT128B, защищенная от внешни	X		
		возпействий и с возможностью нанесения надпис	и,		
		размер 104х100мм. Содержит DEHP. Не содержи	11		
		патекс Закрытая система стерильная, апирогенна	я,		
		однократного применения, стерилизована парог	M.		
		Система оснащена мешком для отбора проб (Bactivan	11)		
		– 50мл с зажимом на магистрали, обеспечивающи	LIM		
		бородастию блокировку магистрали, адаптерс	)M		
		Composampler для вакуумных пробирок (Vacuvam)			
		колицкой обеспечивающей надежную фиксацию игд	ы		
	, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	после процедуры заготовки и протектером иглы д	KIL		
		венепункции (Secuvam).			
		Пейкопитарный фильтр: Два лейкоцитарны	ol X		
I		фильтра: фильтр для удаления лейкоцитов	ИЗ		

эригроцитпои взвеен, долмен овть располомен мемду 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. высокой материал Электро-нейтральный фильтра Поверхность биосовместимостью. материалов. антистатических изготовлена Фильтрующий материал состоит из двух слоев представляющего (префильтра), поверхностного собой нетканый фильтр (подобный микрофильтру), и основного внутреннего слоя, изготовленного из требует полимера. микропористого мембраны смачивания предварительного ограничения раствором. Без физиологическим крови. Упаление фильтруемой гематокрита лейкоцитов на 99,99%. Остаточное количество лейкоцитов в дозе эритроцитов не более 0,1x10<sup>6</sup>. Остаточное количество лейкоцитов в дозе плазмы не более 0,1х106. Остаточное количество лейкоцитов в дозе концентрата тромбоцитов не более 0,1х106. эритроцитов число Постфильтрационное Удаление нитей фибрина и микроагрегатов (более 4 мкм) 100%.

противовоспалительные He активирует интерлейкин- $1\beta$ (IL- $1\beta$ ), цитокины: фактор( $TNF\alpha$ ). Механизм туморонекротический Время фильтрации: механический, адгезивный. 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 потоком. оптимизированным 16G 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 колпачком поворачивающимся специальным 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\_pock@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.