

## Медициналық мақсаттағы бұйымдар / Изделия медицинского назначения

Иот № /№ Лоты	Атауы/Наименование	Бірлігі/Е д. изм.	Саны/Кол-во	Бағасы/Цена	Сомасы / Сумма	Техникалық сипаттама/Техническая спецификация
1	Перекись водорода 6%-400,0	флакон	700	2800	1,960,000.00	Разведение перекиси водорода до требуемой концентрации выполняется согласно фармакопейной статье. Расчет выполняется в соответствии с технологией изготовления лекарственных препаратов. Для разведения раствора используется вода очищенная, прошедшая контроль качества провизором-аналитиком по четырем характеристикам. Соотношение перекиси водорода исходный/вода зависит от концентрации исходного раствора перекиси водорода указанного в паспорте завода. После разведения (при 20 градусах Цельсия) концентрация проверяется провизором-аналитиком. Результаты анализа регистрируются в соответствующем журнале. На флаконы наклеивают этикетку на которой указывают:организацио-изготовителя,сб адрес, полное наименование препарата,№ анализа, дата изготовления, срок годности, условия хранения. Транспортировка лекарственных препаратов, требующих защиты от воздействия повышенной температуры, проводится в термоконтейнере с хладоэлементами
2	Перекись водорода 3%-400,0	флакон	1000	1800	1,800,000.00	Разведение перекиси водорода до требуемой концентрации выполняется согласно фармакопейной статье. Расчет выполняется в соответствии с технологией изготовления лекарственных препаратов. Для разведения раствора используется вода очищенная, прошедшая контроль качества провизором-аналитиком по четырем характеристикам. Соотношение перекиси водорода исходный/вода зависит от концентрации исходного раствора перекиси водорода указанного в паспорте завода. После разведения (при 20 градусах Цельсия) концентрация проверяется провизором-аналитиком. Результаты анализа регистрируются в соответствующем журнале. На флаконы наклеивают этикетку на которой указывают:организацио-изготовителя,сб адрес, полное наименование препарата,№ анализа, дата изготовления, срок годности, условия хранения.Транспортировка лекарственных препаратов, требующих защиты от воздействия повышенной температуры, проводится в термоконтейнере с хладоэлементами
3	Фурациллин 0,02% 400,0	фл	410	1800	738,000.00	Разведение фурацилина до требуемой концентрации выполняется согласно фармакопейной статье. Расчет выполняется в соответствии с технологией изготовления лекарственных препаратов. Для разведения раствора используется вода очищенная (для инъекций), прошедшая контроль качества провизором-аналитиком по шести характеристикам. Соотношение фурацилина исходный/вода зависит от концентрации заведенного раствора. После разведения (при 20 градусах Цельсия) концентрация проверяется провизором-аналитиком. Результаты анализа регистрируются в соответствующем журнале.Флаконы стерилизуются. На флаконы наклеивают этикетку на которой указывают:организацио-изготовителя,сб адрес, полное наименование препарата,№ анализа, дата изготовления, срок годности, условия хранения
4	Хлоргексидин 0,05% - 100,0	фл	100	1050	105,000.00	Жидкая лекарственная форма. На флаконы наклеивают этикетку на которой указывают:организацио-изготовителя,сб адрес, полное наименование препарата,№ анализа, дата изготовления, срок годности, условия хранения.Транспортировка лекарственных препаратов, требующих защиты от воздействия повышенной температуры, проводится в термоконтейнере с хладоэлементами
5	Дистиллированная вода 400,0	фл	530	1200	636,000.00	Получение воды дистиллированной выполняется согласно фармакопейной статье. Используется вода очищенная, прошедшая контроль качества провизором-аналитиком по шести характеристикам. Результаты анализа регистрируются в соответствующем журнале. Флаконы стерилизуются.На флаконы наклеивают этикетку на которой указывают:организацио-изготовителя,сб адрес, полное наименование препарата,№ анализа, дата изготовления, срок годности, условия хранения. Транспортировка лекарственных препаратов, требующих защиты от воздействия повышенной температуры, проводится в термоконтейнере с хладоэлементами
6	Новокаин 0,5% - 200,0	фл	1000	1300	1,300,000.00	Разведение новокаина до требуемой концентрации выполняется согласно фармакопейной статье. Расчет выполняется в соответствии с технологией изготовления лекарственных препаратов. Для разведения раствора используется вода очищенная (для инъекций), прошедшая контроль качества провизором-аналитиком по шести характеристикам. Соотношение новокаина исходный/вода зависит от концентрации заведенного раствора. После разведения (при 20 градусах Цельсия) концентрация проверяется провизором-аналитиком. Результаты анализа регистрируются в соответствующем журнале.Флаконы стерилизуются. На флаконы наклеивают этикетку на которой указывают:организацио-изготовителя,сб адрес, полное наименование препарата,№ анализа, дата изготовления, срок годности, условия хранения. Транспортировка лекарственных препаратов, требующих защиты от воздействия повышенной температуры, проводится в термоконтейнере с хладоэлементами
7	Кальций хлорид 10%-200,0	фл	120	2200	264,000.00	Жидкая лекарственная форма. На флаконы наклеивают этикетку на которой указывают:организацио-изготовителя,сб адрес, полное наименование препарата,№ анализа, дата изготовления, срок годности, условия хранения.Транспортировка лекарственных препаратов, требующих защиты от воздействия повышенной температуры, проводится в термоконтейнере с хладоэлементами
8	Эуфиллин 2,4% - 200,0	фл	60	4000	240,000.00	Жидкая лекарственная форма. На флаконы наклеивают этикетку на которой указывают:организацио-изготовителя,сб адрес, полное наименование препарата,№ анализа, дата изготовления, срок годности, условия хранения.Транспортировка лекарственных препаратов, требующих защиты от воздействия повышенной температуры, проводится в термоконтейнере с хладоэлементами
9	Калия иодид 3%-200,0	амп	60	2400	144,000.00	Жидкая лекарственная форма. На флаконы наклеивают этикетку на которой указывают:организацио-изготовителя,сб адрес, полное наименование препарата,№ анализа, дата изготовления, срок годности, условия хранения.Транспортировка лекарственных препаратов, требующих защиты от воздействия повышенной температуры, проводится в термоконтейнере с хладоэлементами
10	Натрий хлорид 10%-200,0	фл	24	1500	36,000.00	Жидкая лекарственная форма. На флаконы наклеивают этикетку на которой указывают:организацио-изготовителя,сб адрес, полное наименование препарата,№ анализа, дата изготовления, срок годности, условия хранения.Транспортировка лекарственных препаратов, требующих защиты от воздействия повышенной температуры, проводится в термоконтейнере с хладоэлементами







с объявлением.

**жеткізу кестесі / график поставки**

Мемлекеттік сатып алу туралы шарт заңды күшіне енгеннен кейін, тапсырыс берушіден жазбаша өтінім түскеннен кейін.

Тапсырыс берушіден жазбаша өтінім келіп түскеннен кейін 15 (он бес) күнтізбелік күн (15 күнтізбелік күн) ішінде..Жеткізуші жұмыс кезінде табылған барлық кемшіліктер мен ақауларды, соның ішінде өндірістік ақауларды өз есебінен жоюға міндетті. /

После вступления в законную силу договора о государственных закупках, после поступления письменной заявки от Заказчика, в течение 15 (пятнадцати) календарных дней (15 календарных дней после поступления письменной заявки от Заказчика..Поставщик обязан устранить за свой счет все недостатки и дефекты, обнаруженные во время эксплуатации, в том числе производственные дефекты.

