Приложение 1 к тендерной документации

по закупу медицинских респираторов, класс защиты FFP3 с клапаном на 2024 год

**Потребность и график поставки на медицинских респираторов, класс защиты FFP3 с клапаном**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **Международное непатентованное название** | | **Форма выпуска** | **Объем закупа** | **Срок поставки** |
|  |
|  |
| **Медицинские респираторы, класс защиты FFP3 с клапаном** | | |  |  |  |
| **Медицинские респираторы, класс защиты FFP3 с клапаном** | | Согласно п 171 п 173 Кодекса Республики Казахстан от 7 июля 2020 года № 360-VI ЗРК «О ЗДОРОВЬЕ НАРОДА И СИСТЕМЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ» медицинские изделия, а именно Медицинские респираторы, класс защиты FFP3 с клапаном должны соответствовать Национальному стандарту Республики Казахстан СТ РК 3963-2023 «Респираторы медицинские класса защиты FFP2 и FFP3. Технические требования».  Медицинские респираторы, используемые в очагах особо опасных и карантинных инфекций, в медицинских организациях, в том числе в инфекционных стационарах, фтизиопульмонологических центрах, станциях скорой медицинской помощи, приемных отделениях ургентных стационаров и фильтров первичной медико-санитарной помощи, а также при работе с микроорганизмами в лабораториях, предназначены для защиты органов дыхания медицинских работников от инфекций, передаваемых воздушно-капельным путем.  Должны задерживать не менее 97 % воздушных примесей размером от 0,3 мкм. Медицинские респираторы должны быть одноразового использования, разрешается использование в течение одной рабочей смены, при условии исключения повторного использования.  Участники конкурса должны представить документы, подтверждающие возможность применения товара (регистрационное удостоверение) и соответствие качества предлагаемого товара (сертификат соответствия) на территории РК, выданные уполномоченным государственным органом в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий. Кроме того, должны представить инструкцию по применению от производителя/представителя производителя, заверенную уполномоченным государственным органом в области применения.  В соответствии с СТ РК 3963-2023 участники конкурса должны предоставить протоколы лабораторных испытаний аккредитованных организаций:  1) на определение устойчивости к проникновению синтетической крови (брызгоустойчивости) – медицинский респиратор должен быть устойчив к проникновению брызг биологических жидкостей при давлении;  2) на определение микробиологической чистоты (бионагрузки) – отсутствие популяций жизнеспособных микроорганизмов на респираторе;  3) на определение эффективности бактериальной фильтрации – эффективность материалов медицинского респиратора как барьера для проникновения бактерий;  4) на определение эффективности фильтрации твердых латексных частиц материалов – эффективность материалов медицинского респиратора как барьера для проникновения вирусов.  По итогам конкурса потенциальный поставщик должен обеспечить проведение проверки качества подгонки представленных медицинских респираторов, обеспечивающих плотное прилегание к лицу всего персонала посредством фит-теста, за счет собственных средств. Потенциальному поставщику необходимо представить гарантийное письмо на возможность обеспечения проведения проверки качества подгонки, представленных респираторов. | 10 000 шт | По заявке Заказчика |  |
|  |
|  |
|  |
|  |
|  |
|  |
|  |
|  |
|  |
| **Итого** | |  |  |  |  |

**И.о. директора: Бекболатова Г.С.**