Федеральное государственное бюджетное научное учреждение «Федеральный исследовательский центр Институт цитологии и генетики Сибирского отделения Российской академии наук» (ИЦиГ СО РАН) в соответствии с требованиями ст. 22 Федерального закона от 05.04.2013г. №44-ФЗ «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для государственных и муниципальных нужд» руководствуясь Методическими рекомендациями по применению методов определения начальной (максимальной) цены контракта (цены контракта заключаемого с единственным поставщиком, подрядчиком, исполнителем), утвержденными Приказом от 02.10.2013г. №567 просит предоставить коммерческое предложение с указанием сроков поставки и страны происхождения для проведения процедуры закупки поставка товаров медицинского назначения для нужд НИИКЭЛ — филиала ИЦиГ СО РАН

Требования к отгрузке и поставке:

Место (адрес) поставки – г. 630117, г.Новосибирск, ул. Арбузова, 6 НИИКЭЛ – филиал ИЦиГ СО РАН

Существенные условия поставки:

- 1. Цена указывается в рублях Российской Федерации.
- 2. В цену должны входить стоимость товара, упаковки, маркировки, погрузки, доставки и разгрузки, а также таможенные пошлины (если товар поставляется из-за границы), налоги, сборы и другие сопутствующие расходы, в том числе оплату услуг сторонних организаций.
- 3. Обеспечение исполнения обязательств по договору предоставляется в размере 10% от начальной (максимальной) цены договора.
- 4. Поставка товаров осуществляется в течение **14 (четырнадцати) календарных дней** с момента направления заявки Заказчиком.

Предполагаемый срок проведения процедуры закупки – апрель-май 2023 года

Данный запрос коммерческого предложения не влечет за собой возникновение каких-либо обязательств заказчика. Из ответа на запрос должна однозначно определяться цена единицы товара, работы, услуги и общая цена контракта на условиях, указанных в запросе, срок действия предлагаемой цены, расчет такой цены с целью предупреждения намеренного завышения или занижения цен товаров, работ, услуг. При расчете НМЦК предпочтение будет отдано коммерческим предложениям, содержащим расчёт цены.

При предложении товара, не совпадающего с запрашиваемым по техническим характеристикам выделить характеристики цветом.

Дата формирования запроса 14.04.2023г.

Информацию направлять по электронной почте: zakupki@niikel.ru, до 24.04.2023г.

Описание объекта закупки

При указание цен на медицинские изделия просим учитывать положения приказа Минздрава России № 450H от 15.05.2020 в части указания ставки НДС.

№ п/п	Наименование объекта закупки	ОКПД 2/КТРУ	Функциональные, технические и качественные характеристики, эксплуатационные характеристики товара	Ед. изм.	Кол-во
1.	Бинт трубчатый трикотажный под гипсовую повязку	21.20.24.133 -00000004	Бесшовный трикотажный трубчатый бинт должен иметь высокую степень растяжения в продольном и поперечном направлении (для обеспечения возможности надевания повязки на необходимый участок тела) для использования в качестве обтягивающей повязки для фиксации раневых повязок, для иммобилизирующих повязок, в качестве подкладочного материала и защитного покрытия в сочетании с гипсовыми бинтами и лонгетами. Бинт должен обладать сорбционной способностью (для впитывания выделения из раны при его использовании для фиксации раневых повязок). В составе бинта должны быть: хлопок (для обеспечения хорошей воздухопроницаемости), вискоза (для придания бинту мягкости, обеспечения высоких гигроскопических свойств и повышения его стойкости к истиранию). Бинт должен быть устойчив к стерилизации. Размер: ширина не менее 7 см, длина не менее 20 м. Необходимый размер обусловлен статистикой потребления отделений в зависимости от типов и локализации ран и травм.	шт	1
2.	Система электродная биполярная аппарата электрохирургической диатермии для планарной резекции	32.50.50.190 -00000072	Биполярные инструменты (пинцеты) для электрохирургических высокочастотных (ЭХВЧ) аппаратов. Конфигурация: пинцет прямой антипригарный типа CLEANTips, длина не менее 190 мм, размер площадки 8 х 2 мм, "евростандарт". Материал рабочей части-медь.	ШТ	6
3.	Система электродная биполярная аппарата электрохирургической диатермии для планарной резекции	32.50.50.190 -00000072	Биполярные инструменты (пинцеты) для электрохирургических высокочастотных (ЭХВЧ) аппаратов. Конфигурация: пинцет прямой антипригарный типа CLEANTips, длина не менее 250 мм, размер площадки 8 х 1 мм, "евростандарт". Материал рабочей части-медь.	ШТ	6
4.	Электрод электрохирургический эндоскопический, биполярный, многоразового использования	32.50.50.190 -00001030	Электрод, вапоризационный, биполярный, форма электрода полусферическая, должен быть совместим с рабочим элементом фирмы KarlStorz и с оптикой HOPKINS® 12°(26105FA), имеющейся у Заказчика. Активный и нейтральный электроды расположены на расстоянии 5 мм. С двумя направляющими стержнями для крепления в рабочем элементе резектоскопа. Полностью изолированный активный и пассивный электроды от тубуса. Наличие цветовой (указать цвет) кодировки.	ШТ	18
5.	Катетер для периферических сосудов	32.50.13.110 -00004593	Диаметр катетера: 18G Инъекционный порт: Да Крылья для фиксации: Да Механизм защиты инъекционного порта: Да Рабочая длина: ≥ 32 и ≤ 33 миллиметр Рентгеноконтрастность: Да Удлинительная трубка: Нет	ШТ	400

			Устройство защиты от укола иглой: Неважно Дополнительные характеристики: Катетер прозрачный с не менее чем четырьмя R-контрастными полосками (требование установлено для улучшения визуализации катетера во время рентгенологического исследования); скругленный кончик, совпадающий с проксимальным срезом иглы (требование установлено для уменьшения пункционной травмы); инъекционный порт ЛюэрЛок с защитной крышкой, имеющей поворотный механизм фиксации (для предотвращения случайного открывания), порт должен быть расположен строго над крыльями, (требование установлено для снижения риска смещения катетера при введении препаратов через инъекционный порт); крышка ЛюэрЛок на гидрофобной заглушке-наличие (требование установлено для первичного закрытия катетера после установки); катетер должен быть изготовлен из полиуретана или эквивалент (требование установлено для безопасного и длительного нахождение катетера в вене); тонкостенная трубка катетера (требование установлено для скорости потока не менее 103 мл/мин).		
6.	Катетер для периферических сосудов	32.50.13.110 -00004593	Диаметр катетера, G 20 Инъекционный порт: Да Крылья для фиксации: Да Механизм защиты инъекционного порта: Да Рабочая длина: ≥ 32 и ≤ 33 Рентгеноконтрастность: Да Удлинительная трубка: Нет Устройство защиты от укола иглой: Неважно Дополнительные характеристики: Катетер прозрачный с не менее чем четырьмя R-контрастными полосками (требование установлено для улучшения визуализации катетера во время рентгенологического исследования); скругленный кончик, совпадающий с проксимальным срезом иглы (требование установлено для уменьшения пункционной травмы); инъекционный порт ЛюэрЛок с защитной крышкой, имеющей поворотный механизм фиксации(для предотвращения случайного открывания), порт должен быть расположен строго над крыльями, (требование установлено для снижения риска смещения катетера при введении препаратов через инъекционный порт); крышка ЛюэрЛок на гидрофобной заглушке-наличие (требование установлено для первичного закрытия катетера после установки); катетер должен быть изготовлен из полиуретана или эквивалент (требование установлено для безопасного и длительного нахождение катетера в вене); тонкостенная трубка катетера (требование установлено для скорости потока не менее 61 мл/мин).	ШТ	1400
7.	Электрод электрохирургический эндоскопический, биполярный, одноразового использования, стерильный	32.50.50.190 -00000851	Высокочастотный резекционный электрод для биполярной резекции в солевом растворе, тип "петля" (однопетлевая система), большая, для резекционных тубусов 24Fr. Должен быть совместим с биполярными резектоскопическими системами производства OLYMPUS, подключаться к ВЧ-модулю UES-40, имеющемуся у Заказчика. Для оптики с углом обзора 30 град. Воздействие на биологическую ткань: резание, коагуляция. Наличие цветовой маркировки для быстрого распознавания совместимости с телескопами. Одноразовый, стерильный.	ШТ	12
8.	Электрод электрохирургический эндоскопический,	32.50.50.190 -00000851	Высокочастотный резекционный электрод для биполярной резекции в солевом растворе, тип "кнопка" для резекционных тубусов 24Fr. Должен быть совместим с биполярными резектоскопическими системами производства OLYMPUS, подключаться к ВЧ-модулю UES-40, имеющемуся у Заказчика. Для оптики с углом обзора 12 град. и 30 град Воздействие на	ШТ	12

	биполярный, одноразового		биологическую ткань: вапоризация, коагуляция. Наличие цветовой маркировки для быстрого		
9.	использования, стерильный Держатель электрода электрохирургический, многоразового использования	32.50.50.190 -00001083	распознавания совместимости с телескопами. Одноразовый, стерильный. Рукоятка пластиковая, токонепроводящая, пистолетного вида, должна быть мультифункционального типа с возможностью формирования лапароскопических инструментов длиной 110 мм, 340 мм, 450мм путем замены рабочей вставки. Рукоятка должна быть совместима с имеющимися у Заказчика рабочими вставками и стержневыми трубками Erbe, должна иметь плоский двухконтактный коннектор для соединения с электрохирургическим генератором путем соединительного кабеля. На фиксирующих кольцах рукоятки должен иметься упор для усиления нагрузки при сжатии. Подключение к электрохирургическому генератору VIO 300D, имеющемуся у Заказчика, должно осуществляться путем специализированного кабеля для биполярной хирургии. Рукоятка должна быть многоразового применения, автоклавируемая.	ШТ	9
10.	Держатель пробирки с иглой для забора крови	32.50.50.190 -00000200	Одноразовый держатель вакуумной пробирки должен состоять из иглодержателя, выполняющего роль луер-адаптера; иглы специальной, предназначенной для прокола вакуумной пробирки; иглы для забора крови инъекционной. Изделие может быть использовано для забора крови с вакуумными пробирками любых производителей. Иглодержатель должен быть изготовлен из прозрачного бесцветного полипропилена, представлять собой полый цилиндр со сферической поверхностью на дистальном конце для удобства проведения венепункции, с центрально расположенным наконечником конусообразной формы, выполняющим роль луер-адаптера с прозрачной визуальной камерой для наблюдения поступающей крови. Поверхность держателя – ребристая. Длина держателя – не менее 65 мм. Ширина основания держателя – не менее 30 мм. Специальная игла должна быть изготовлена из нержавеющей стали, предназначена для прокола пробки вакуумной пробирки и представляет собой металлическую трубку с остриём в рабочей части. Должна быть закрыта защитным резиновым чехлом, предотвращающим контакт рабочей части с окружающей средой после извлечения вакуумной пробирки из держателя. Длина иглы специальной – не менее 15 мм. Диаметр иглы специальной – не менее 0,9 мм. Иглы для забора крови – игла инъекционная однократного применения 0,8мм (21G) длиной не менее 38 мм. Стерильный, одноразовый, в индивидуальной упаковке.	ШТ	500
11.	Крем для ног	20.42.15.142	Противовоспалительное местное средство в виде крема для ухода за кожей ног людей, больных сахарным диабетом. Должно содержать влагоудерживающий, липидосодержащий, антибактериальный, метаболический и регенерирующий комплексы. Оказывать подсушивающее, адсорбирующее, вяжущее и антисептическое действие. При нанесении на пораженную поверхность должно уменьшать явления экссудации, воспаления и раздражения тканей, образовывать защитный барьер от действия раздражающих факторов. Упаковка - туба объемом не менее 70 мл.	ШТ	150
12.	Игла для забора крови, стандартная	32.50.13.110 -00005042	Игла двусторонняя для безопасного взятия крови в вакуумные пробирки. Должна иметь заточку с обоих концов, прозрачную камеру для визуализации тока крови, резьбу для вкручивания в держатель и гибкий резиновый клапан на конце иглы, предназначенной для прокола пробки пробирки. Наличие клапана должно сохранять герметичность системы во время смены пробирок. Диаметр иглы 0,8 мм. Длина иглы не менее 38мм и не более 40мм. Колпачок должен иметь цветовую индикацию (указать цвет). Обязательно наличие перфорации и значка стерильности на этикетке колпачка иглы, предотвращающее повторное использование. Игла должна быть	ШТ	3000

			одноразовой, неразборной, предназначенной для многократного отбора проб крови у одного		
			пациента, использоваться с переходником-держателем.		
13.	Игла для забора крови, стандартная	32.50.13.110 -00005042	Игла двусторонняя для безопасного взятия крови в вакуумные пробирки. Должна иметь заточку с обоих концов, прозрачную камеру для визуализации тока крови, резьбу для вкручивания в держатель и гибкий резиновый клапан на конце иглы, предназначенной для прокола пробки пробирки. Наличие клапана должно сохранять герметичность системы во время смены пробирок. Диаметр иглы 0,7 мм. Длина иглы не менее 38мм и не более 40мм. Колпачок должен иметь цветовую индикацию (указать цвет). Обязательно наличие перфорации и значка стерильности на этикетке колпачка иглы, предотвращающее повторное использование. Игла должна быть одноразовой, неразборной, предназначенной для многократного отбора проб крови у одного пациента, использоваться с переходником-держателем.	ШТ	1000
14.	Игла инъекционная, одноразового использования, стерильная	32.50.13.110 -00005177	Стерильная одноразовая игла для инъекций тонкостенная должна быть изготовлена из нержавеющей хромоникелевой стали. Игла должна иметь: прозрачный павильон Люэр Лок с цветовой кодировкой (указать цвет), трехгранную заточку. Размер: диаметр 1,1мм (19G), длина рабочей (металлической) части не менее 38мм и не более 40 мм. Игла должна быть предназначена для флеботомии (иметь "короткий" срез).	ШТ	1000
15.	Игла для забора крови, стандартная	32.50.13.190 -00007054	Система для безопасного взятия проб крови в вакуумные пробирки должна представлять собой иглу-бабочку с гибким катетером, луэр-адаптером и резьбой, позволяющей совместное использование с держателем для вакуумных пробирок. Материал иглы-бабочки - нержавеющая сталь, силиконизированное покрытие иглы (для снижения травматизации вены). Игла-бабочка должна быть снабжена широкими «крылышками» для удобства фиксации; крылышки должны иметь цветовую кодировку размера иглы (указать цвет) (требование к цвету установлено для уменьшения затрат времени при подготовке к процедуре и для уменьшения количества ошибок, связанных с выбором иглы). Диаметр иглы-бабочки 0,8мм (21G), длина не менее 19 мм (характеристика обусловлена методом забора крови). Длина прозрачного катетера, соединяющего иглу-бабочку с луер-адаптером не более 190 мм (для обеспечения оптимального расстояния для проведения манипуляций для минимизации травмирования сосудов в месте венопункции). Луер-адаптер должен быть снабжен иглой с гибким клапаном из каучука (для безопасного взятия крови). Индивидуальная стерильная упаковка.	ШТ	13000
16.	Игла для забора крови, стандартная	32.50.13.190 -00007054	Система для безопасного взятия проб крови в вакуумные пробирки должна представлять собой иглу-бабочку с гибким катетером, луэр-адаптером и резьбой, позволяющей совместное использование с держателем для вакуумных пробирок. Материал иглы-бабочки - нержавеющая сталь, силиконизированное покрытие иглы (для снижения травматизации вены). Игла-бабочка должна быть снабжена широкими «крылышками» для удобства фиксации; крылышки должны иметь цветовую кодировку размера иглы (указать цвет) (требование к цвету установлено для уменьшения затрат времени при подготовке к процедуре и для уменьшения количества ошибок, связанных с выбором иглы). Диаметр иглы-бабочки 0,6мм (23G), длина не более 19 мм (характеристика обусловлена методом забора крови). Длина прозрачного катетера, соединяющего иглу-бабочку с луер-адаптером не менее 190 мм (для обеспечения оптимального расстояния для проведения манипуляций для минимизации	шт	2600

			травмирования сосудов в месте венопункции). Луер-адаптер должен быть снабжен иглой с гибким клапаном из каучука (для безопасного взятия крови). Индивидуальная стерильная упаковка.		
17.	Колпачок защитный для шприца	32.50.13.190	Заглушка должна быть предназначена для герметичного закрытия инфузионных систем, катетеров, фильтров и других принадлежностей для инфузионной терапии при помощи винтового соединения Луер Лок. В заглушку должна быть встроена инъекционная мембрана для введения растворов с помощью иглы. Без латекса. Тип винтового соединения: Луер Лок.	ШТ	6000
18.	Катетер уретральный для однократного дренирования	32.50.13.190 -00006894	Катетер тип Нелатон для катетеризации мочевого пузыря. Дистальный конец катетера должен быть гладкий, полусферический для безболезненного атравматичного введения в уретру, на разном расстоянии от конца - боковые овальные дренажные отверстия. Общая длина катетера не более 180 мм (женский). Коннектор - воронкообразный, цветомаркированный (для определения размера) для присоединения мочеприемников и других устройств. Катетер должен быть изготовлен из термопластичного поливинилхлорида (размягчающегося при температуре тела). Стерильный, в индивидуальной упаковке. Размер СН14.	ШТ	200
19.	Катетер уретральный для однократного дренирования	32.50.13.190 -00006894	Катетер тип Нелатон для катетеризации мочевого пузыря. Дистальный конец катетера должен быть гладкий, полусферический для безболезненного атравматичного введения в уретру, на разном расстоянии от конца - боковые овальные дренажные отверстия. Общая длина катетера не более 180 мм (женский). Коннектор - воронкообразный, цветомаркированный (для определения размера) для присоединения мочеприемников и других устройств. Катетер должен быть изготовлен из термопластичного поливинилхлорида (размягчающегося при температуре тела). Стерильный, в индивидуальной упаковке. Размер СН16.	шт	200
20.	Катетер уретральный для однократного дренирования	32.50.13.190 -00006894	Катетер Нелатона предназначен для кратковременной катетеризации мочевого пузыря. Термопластичный материал должен смягчаться под воздействием температуры окружающих тканей, обеспечивая повторение контуров тела, предотвращая травматизацию внутренних тканей. Гладкая, специально обработанная поверхность должна обеспечивать легкое введение, при котором практически отсутствует необходимость в дополнительной смазке. Рабочий конец должен быть закрытый, закругленной атравматичной формы, что обеспечивает безболезненное введение. Не менее, чем два латеральных отверстия большого диаметра, расположенные уступом -обеспечивают эффективный дренаж без риска обтурации катетера. Коннектор должен быть конической формы и должен подходить к любому типу мочеприемника, иметь цветовую кодировку для облегчения определения размера. Размер 12Ch/Fr, длина катетера - не менее 390 мм и не более 410 мм. Стерильный, в индивидуальной упаковке. Упаковка должна удобно вскрываться, содержать всю необходимую информацию о сроках использования изделия.	ШТ	100
21.	Катетер уретральный для однократного дренирования	32.50.13.190 -00006894	Катетер Нелатона предназначен для кратковременной катетеризации мочевого пузыря. Термопластичный материал должен смягчаться под воздействием температуры окружающих тканей, обеспечивая повторение контуров тела, предотвращая травматизацию внутренних тканей. Гладкая, специально обработанная поверхность должна обеспечивать легкое введение, при котором практически отсутствует необходимость в дополнительной смазке. Рабочий конец должен быть закрытый, закругленной атравматичной формы, что обеспечивает безболезненное введение. Не менее, чем два латеральных отверстия большого диаметра, расположенные уступом -обеспечивают эффективный дренаж без риска обтурации катетера. Коннектор должен быть конической формы и должен подходить к любому типу мочеприемника, иметь цветовую кодировку для облегчения определения размера. Размер 14Ch/Fr, длина катетера - не менее 390	ШТ	300

			мм и не более 410 мм. Стерильный, в индивидуальной упаковке. Упаковка должна удобно		
			вскрываться, содержать всю необходимую информацию о сроках использования изделия.		
			Катетер Нелатона предназначен для кратковременной катетеризации мочевого пузыря.		
			Термопластичный материал должен смягчаться под воздействием температуры окружающих		
			тканей, обеспечивая повторение контуров тела, предотвращая травматизацию внутренних тканей.		
			Гладкая, специально обработанная поверхность должна обеспечивать легкое введение, при		
			котором практически отсутствует необходимость в дополнительной смазке. Рабочий конец должен		
22.	Катетер уретральный для	32.50.13.190	быть закрытый, закругленной атравматичной формы, что обеспечивает безболезненное введение.	ШТ	100
	однократного дренирования	-00006894	Не менее, чем два латеральных отверстия большого диаметра, расположенные уступом		
			-обеспечивают эффективный дренаж без риска обтурации катетера. Коннектор должен быть		
			конической формы и должен подходить к любому типу мочеприемника, иметь цветовую		
			кодировку для облегчения определения размера. Размер 16Ch/Fr, длина катетера - не менее 390 мм		
			и не более 410 мм. Стерильный, в индивидуальной упаковке. Упаковка должна удобно		
			вскрываться, содержать всю необходимую информацию о сроках использования изделия.		
			Катетер уретральный Фолея 2х-ходовой одноразовый должен предназначаться для длительной		
			катетеризации мочевого пузыря. Закрытый атравматичный дистальный конец с двумя боковыми		
	Катетер уретральный	32.50.13.190	дренажными отверстиями. Раздуваемый баллон для фиксации изделия в мочевом пузыре. Общий		1500
23.	постоянный для дренажа		канал для эвакуации мочи и промывания мочевого пузыря с универсальным коннектором. Канал	ШТ	
			для раздувания баллона с антивозвратным клапаном для шприца с разъемом Луер. Размер		
			16Ch/Fr , объем баллона: 30 мл , длина катетера - не менее 390 мм. Маркировка размера катетера и		
			объема баллона. Материал: натуральный латекс с силиконовым покрытием. Стерильно.		
			Катетер уретральный Фолея 2х-ходовой одноразовый должен предназначаться для длительной	шт	
			катетеризации мочевого пузыря. Закрытый атравматичный дистальный конец с двумя боковыми		
	Катетер уретральный	32.50.13.190	дренажными отверстиями. Раздуваемый баллон для фиксации изделия в мочевом пузыре. Общий		4.0
24.	постоянный для дренажа	-00006892	канал для эвакуации мочи и промывания мочевого пузыря с универсальным коннектором. Канал		10
	, , , , ,		для раздувания баллона с антивозвратным клапаном для шприца с разъемом Луер. Размер		
			22Ch/Fr , объем баллона: 30 мл, длина катетера - не менее 390 мм. Маркировка размера катетера		
			и объема баллона. Материал: натуральный латекс с силиконовым покрытием. Стерильно.		
			Катетер уретральный Фолея 2х-ходовой одноразовый должен предназначаться для длительной		
			катетеризации мочевого пузыря. Закрытый атравматичный дистальный конец с двумя боковыми		
25.	Катетер уретральный	32.50.13.190	дренажными отверстиями. Раздуваемый баллон для фиксации изделия в мочевом пузыре. Общий		10
25.	постоянный для дренажа	-00006892	канал для эвакуации мочи и промывания мочевого пузыря с универсальным коннектором. Канал	ШТ	10
	u		для раздувания баллона с антивозвратным клапаном для шприца с разъемом Луер. Размер		
			24Ch/Fr, объем баллона: 30-50 мл, длина катетера - не менее 390 мм. Маркировка размера		
			катетера и объема баллона. Материал: натуральный латекс с силиконовым покрытием. Стерильно.		
			Стерильный уретральный трехходовой катетер Фолея (третий ход необходим для промывания		
			мочевого пузыря и введения в него лекарственных препаратов). Дистальный конец катетера		
	IC	22 50 12 100	должен быть атравматичным (для предотвращения травматизации слизистой оболочки уретры).		
26.	Катетер уретральный	32.50.13.190	Катетер должен иметь раздуваемый баллон объемом не менее 28 мл и не более 35 мл (для	ШТ	20
	постоянный для дренажа	-00006892	фиксации катетера в мочевом пузыре). Длина катетера должна составлять 400 мм (для		_~
			возможности использования у пациентов как женского, так и мужского пола). Диаметр катетера 18		
			Сһ (указание размера продиктовано необходимостью иметь в ассортименте лечебного учреждения		
			медицинские изделия с различными размерами для использования их при оказании помощи		

		·			
27.	Мочеприемник со сливным краном без крепления к пациенту, стерильный	32.50.13.190 -00006898	населению с различными физиологическими и анатомическими особенностями, чтобы обеспечить оказание соответствующей стандарту медицинской помощи). Катетер должен быть изготовлен из латекса с силиконовым покрытием (для снижения риска возникновения аллергических и воспалительных реакций у пациентов). Коннектор катетера должен быть эластичным, универсальным, совместимый с различными типами мочеприемников (для подключения к прикроватным и носимым мочеприемникам разных производителей). Канал для раздувания баллона должен иметь антивозвратный клапан для шприца с разъемом Луер (для исключения сдувания баллона во время использования катетера). Катетер должен иметь маркировку с указанием размера катетера и объема баллона (для исключения возможности постановки катетера неправильного размера и перенаполнения баллона). Мочеприемник прикроватный, разработанный для присоединения к мочевому катетеру с целью сбора выделенной пациентом мочи. Используется у лежачих пациентов. Мочеприемник должен состоять из дренажной трубки, мешка для сбора мочи и сливного крана. Дренажная трубка должна быть неперекручивающейся (для предотвращения сдавления). Объем мешка должен составлять не менее 1900 мл и не более 2100 мл (для длительного непрерывного сбора мочи у пациентов с нарушениями функции мочевыделения). Дренажная трубка мочеприемника на кроватях с разной высотой, каталках, операционных столах). Мешок для сбора мочи должен быть изготовлен из прозрачного поливинилхлорида (для удержания формы и устойчивости к механическим повреждениям, что минимизирует риск повреждения мешка с истечением содержимого). Дренажная трубка должна заканчиваться ступенчатым коннектором типа «елочка»(для совместимости со всеми видами катетеров Фолея, Нелатона и иными видами урологических катетеров, сливами уростомных мешков, а также с уропрезервативами). Коннектор дренажной трубки должен иметь защитный коппачок (для предотвращения контроля заполнения мочеприемника). Градуировка на мешке должна заканчиваться стримения пиль непозвратный клапан (для предотвращения	ШТ	500
28.	Повязка с биохимическим воздействием, антибактериальная	32.50.50.190 -00000282	стерильное, для однократного применения. Антимикробная мазевая повязка, должна быть стерильная, сетчатая, пропитанная воском и лечебной мазью на основе диоксометилтетрагидропиримидина (10%)(необходимо для улучшения трофики тканей, стимуляции процесса регенерации и атравматичной перевязки). Основу повязок должна составлять синтетическая сетка, не оставляющая в ране волокон. Сетка должна обеспечивать дренажный эффект для раневого экссудата во вторичную салфетку и хороший воздухообмен. Размер ячеек полотна не менее 1,5мм х 1,5мм (для отсутствия эффекта слипания ячеек и нарушения дренажно-капиллярного эффекта). Размер повязки: длина не менее 10см и не более 15см, ширина10см (данный размер подходит для определенной группы пациентов и удовлетворяет потребностям заказчика).	ШТ	60
29.	Повязка с биохимическим воздействием, антибактериальная	32.50.50.190 -00000282	Стерильная антимикробная мазевая повязка должна иметь в основе сетчатый синтетический неадгезивный материал (не оставляет волокон в ране при применении, обеспечивает дренажный эффект для раневого экссудата и хороший воздухообмен). Размер ячеек полотна не менее 1,5 х	ШТ	40

-					
			1,5мм (для отсутствия эффекта слипания ячеек и нарушения дренажно-капиллярного эффекта).		
			Повязка должна быть пропитанная воском пчелиным и мазью Повидон-Йод (для обеспечения		
			профилактики и лечения инфицированных ран, для активного заживления раны и атравматичной		
			перевязки). Размер повязки: длина не менее 10 см и не более 15см, ширина 10 см (данный размер		
			подходит для определенной группы пациентов и удовлетворяет потребностям заказчика).		
			Антимикробная мазевая повязка, должна быть стерильная сетчатая, пропитанная воском и		
			лечебной мазью на основе диоксометилтетрагидропиримидина и хлорамфеникола (для оказания		
	Повязка с биохимическим		длительного противовоспалительного действия на рану, для предотвращения распространения		
30.	воздействием,	32.50.50.190	патогенных микроорганизмов в глубоко подлежащие ткани, для стимуляции процесса	*****	30
30.		-00001384	регенерации и атравматичной перевязки). Должна быть изготовлена из сетчатого синтетического	ШТ	30
	антибактериальная		полотна, без риска разволокнения и размером ячеек не менее 1,5 мм х 1,5 мм (для отсутствия		
			эффекта слипания ячеек и нарушения дренажно-капиллярного эффекта). Размер повязки: длина не менее 7,5см и не более 9см, ширина не менее 5 см и не более 7см (данный размер подходит для		
			определенной группы пациентов и удовлетворяет потребностям заказчика).		
			Характеристики товара, работы, услуги: Высота: 100 миллиметр		
	Пробирка вакуумная для	22 50 50 000	высота: 100 миллиметр Диаметр: 16 миллиметр		
31.	взятия образцов крови ИВД,		диаметр. То миллиметр Количество в упаковке: ≤100	ШТ	5500
	с активатором свертывания	-00002203	количество в упаковке. ≤100 Материал пробирки: пластик		
			материал пробирки. пластик Объем: 9 Кубический сантиметр;^миллилитр		
			Высота: 75 миллиметр		
	Пробирка вакуумная для	для 32.50.50.000	диаметр: 13 миллиметр	ШТ	
			диаметр. 13 миллиметр Количество в упаковке, шт: ≤100		
32.	взятия образцов крови ИВД,	-00002377	Количество в упаковке, шт. \leq 100 Концентрация цитрата Na: 3,8 Процент		5000
	с натрия цитратом	-00002377	Концентрация цитрата тка: 3,8 процент Материал пробирки: Пластик		
			Магериал пробирки. Пластик Объем: 4.5 Кубический сантиметр;^миллилитр		
			Характеристики товара, работы, услуги:		
			Карактеристики товара, расоты, услуги. Высота: 75 миллиметров		
	Пробирка вакуумная для	32.50.50.000	Диаметр: 13 миллиметров		
33.	взятия образцов крови ИВД,	-00001094	Количество в упаковке, шт : ≤100	ШТ	13000
	с КЗЭДТА	00001074	Материал пробирки: пластик		
			Объем: 4 Кубический сантиметр; миллилитр		
			Длина магистрали > 1700 и ≤ 2300 Миллиметр		
			Коннектор Луер - лок		
			Дополнительные характеристики: Система должна быть предназначена для внутривенной		
			гравитационной капельной инфузии светочувствительных препаратов. В составе: пункционный		
	Набор для внутривенных		наконечник (для прокалывания емкости с раствором) с вентиляционным каналом, имеющим		
34.	вливаний из	32.50.13.190	антибактериальный фильтр для очистки воздуха; выделенная капельная камера, имеющая	шт	3000
١٠٠	несорбирующего материала	-02173	прозрачную верхнюю часть (для контроля качества и состояния раствора) и эластичную нижнюю		2000
			часть со встроенным гидрофильным, непроницаемым для воздуха фильтром тонкой очистки 15		
			мкм (для надежной очистки раствора от примесей без уменьшения скорости потока). Прозрачная		
			инфузионная трубка (для контроля качества и состояния раствора) оранжевого цвета (для защиты		
			раствора от воздействия УФ-лучей). Роликовый зажим для плавного изменения скорости инфузии		

			с разъемами для утилизации наконечника и фиксации трубки. Коннектор Луер-лок должен быть закрыт защитным колпачком со встроенной гидрофобной мембраной, непроницаемой для бактерий (предупреждает вытекание раствора и защищает от микробного загрязнения, позволяет автоматически заполнять инфузионную систему). Система не должна содержать латекс, ПВХ (материалы, допускающие абсорбцию компонентов вливаемых препаратов). В составе: полипропилен, полиуретан (материалы, не допускающие абсорбцию компонентов вливаемых препаратов).		
35.	Степлер кожный	32.50.13.190 -00007226	Механический сшивающий аппарат для закрытия операционных ран на коже при различных хирургических вмешательствах. Должен иметь прозрачный картридж для визуализации наличия скобок и шкалу их количества в кассете. Должен быть заряжен не менее, чем 35 скобками из нержавеющей стали со специальным покрытием, снижающим трение и адгезию ткани и обеспечивающим легкость установки и последующей экстракции скобок. Диаметр проволоки не более 0,56 мм, высота ножки открытой скрепки не менее 3,25 мм, ширина спинки не менее 13 мм. Высота ножки закрытой скрепки не менее 4,1 мм, ширина спинки не менее 6,5 мм. Одна скрепка накладывается при каждой активации кожного степлера. На носовой части аппарата имеется маркер-стрелка, для правильной центровки аппарата на ране. Скрепка проникает в кожу, сопоставляя ткани. Аппарат предназначен для использования у одного пациента. Стерильно.	шт	350
36.	Степлер кожный	32.50.13.190 -00007226	Механический сшивающий степлер с фиксированной головкой для закрытия операционных ран на коже при различных хирургических вмешательствах. Должен быть оснащен прозрачной концевой частью для визуализации наличия скобок и шкалой их количества в степлере. Заряжен не менее 25 и не более 35 скобками из нержавеющей стали- для удобства применения и хранения. Диаметр проволоки – не более 0,60 мм, ширина коронки скобки в открытом состоянии не менее 10 и не более 15 мм, ширина коронки скобки в закрытом состоянии— не более 7,0 мм, высота открытой скобки — не более 4,0 мм. Данные характеристики оптимальны для сшивания краев кожи у тучных пациентов в пластической, торакальной, кардиохирургии, комбустиологии. Заряженный скобами широкого типа, стерильный.	шт	5
37.	Глюкоза ИВД, реагент	21.20.23.110 -00004467	Исполнение: Тест-полоска Исследуемый материал: Цельная кровь Количество штук в упаковке ≥ 50 и ≤ 100 штука Назначение: Для анализаторов (глюкометров) OneTouch Verio® За штуку принята 1 тест полоска, возможна поставка в упаковке с учетом перерасчета на общее количество товара, заявленного Заказчиком.	ШТ	50000
38.	Канюля аспирационная хирургическая/для экстренной помощи, без подсветки, одноразового использования	32.50.50.190 -00000150	Наконечник типа Янкауэр должен быть изготовлен из прозрачного стирол-бутадиенового сополимера и иметь гладкую внутреннюю поверхность. Наконечник должен иметь стандартный изогнутый дистальный конец с одним основным и четырьмя боковыми отверстиями. Внутренний диаметр наконечника не менее 3,8 мм и не более 4,5 мм, наружный диаметр не более 8 мм. Общая длина наконечника не менее 260 мм и не более 268 мм. Наличие отверстия на рукоятке канюли, при открытии которого сила аспирации уменьшается. Рукоятка наконечника должна иметь противоскользящий рельеф и адаптивный коннектор, совместимый с различными аспирационным соединительным трубкам. В комплекте должна быть аспирационная трубка длиной не менее 350 см и не более 400 см с внутренним диаметром не менее 5,5 мм, выполненная из		200

			поливинилхлорида, с коннектором 12 мм. Трубка должна иметь звездообразный просвет.		
			Стерильно. Для одноразового использования.		
39.	Набор для дренирования закрытой раны	32.50.50.190 -00000232	Устройство для эвакуации раневого отделяемого с постоянным уровнем вакуума. Установка вакуума и опорожнение вакуумной камеры должны производиться нажатием мембраны камеры. Постоянный уровень низкого вакуума в вакуумной камере - не менее 95 мм.рт.ст. Камера должна иметь не менее двух невозвратных клапанов, встроенные крючок и шнур (два варианта устройства для крепления к различным видам кроватей). Коннектор соединительной трубки вакуумной камеры трубки должен быть совместим с дренажами разного диаметра. Камера должна соединяться со сборным мешком при помощи поворотного коннектора, со специальной закручивающейся крышкой-заглушкой (для отдельного, без сборного мешка, использования). Сборный мешок - градуированный, с пиктограммой - инструкцией и гидрофобным антибактериальным фильтром, с присоединенной крышкой-заглушкой, должен быть изготовлен из поливинилхлорида. Система должна комплектоваться рентгеноконтрастным дренажом из поливинилхлорида, с цельнолитым троакаром. Размер дренажа СН18, длина дренажа не менее 750мм, с возрастающим диаметром отверстий по мере отдаления от источника вакуума (для равномерной аспирации по всей длине перфорированного участка трубки), перфорированный участок длиной не менее 110мм, контрастные метки на расстоянии не менее чем 20-40-60мм от перфорированного участка трубки. Система должна иметь стерильную упаковку.	шт	100
40.	Набор для удлинения магистрали для внутривенных вливаний	32.50.50.190 -00000118	Линия удлинительная высокого давления для шприцевых насосов, прозрачная (для контроля заполнения системы, своевременного обнаружения воздушных пузырей), соединители Люэр Лок, с внутренней резьбой и/или с внешней резьбой(для герметичности соединения) Используемые материалы: поливинилхлорид(обеспечивает необходимую химическую устойчивость к переливаемым растворам). Длина линии: не менее 150 см. Диаметр наружный не более 2.7 мм Диаметр внутренний: не менее 1.5 мм. Объем заполнения: не более 2,6 мл. Резистентность к давлению в системе: Не ниже 2 бар (1500 ммНд). Соединения: Проксимальное: Люэр Лок, с внешней резьбой, цветовая кодировка соединения для определения инфузии под давлением. Дистальное: Люэр Лок, с внутренней резьбой, цветовая кодировка соединения для определения инфузии под давлением.	ШТ	600
41.	Носки-чулки компрессионные многоразового использования	14.31.10.249 -00000001	Чулки компрессионные госпитальные длиной до паха для профилактики венозных тромбозов и тромбоэмболических осложнений должны иметь класс компрессии 1. Давление в диапазоне 18-21 мм.рт.ст. в надлодыжечной области с убывающим в проксимальном направлении градиентом давления. Чулки должны быть изготовлены по технологии бесшовной круговой вязки, которая должна обеспечивать оптимальный температурный и водный баланс кожи, высокую растяжимость трикотажа в разных направлениях. Резинка на силиконовой основе должна обеспечивать надежную фиксацию изделия на бедре и не препятствовать венозному оттоку. Должен быть окантованный вырез в носочной части чулок для контроля за состоянием сосудов. Чулки должны иметь вывязанную маркировку размера и класса компрессии.	шт	10

		1			
			Состав: полиамид, эластан. Отсутствие латекса для обеспечения гипоаллергенности. Должны быть доступны размеры S, M, L, XL и размеры для широкого бедра S-EW, M-EW, L -EW, XL- EW (необходимость обусловлена спецификой лечебной деятельности Заказчика). В одной паре чулок не менее 2 штук.		
42.	Шприц общего назначения, одноразового использования	32.50.13.110 -00004565	Градуированный объем шприца: 10 Кубический сантиметр;^миллилитр Игла в комплекте: Нет Коннектор: Луер Лок	ШТ	400
43.	Шприц общего назначения, одноразового использования	32.50.13.110 -00004565	Градуированный объем шприца: 5 Кубический сантиметр;^миллилитр Игла в комплекте: Нет Коннектор: Луер Лок	ШТ	300
44.	Электрод электрохирургический эндоскопический, биполярный, многоразового использования	32.50.50.190 -00001030	Петля режущая биполярная, большая должна быть совместима с рабочим элементом фирмы KarlStorz и с оптикой HOPKINS® 12°(26105FA), имеющимися у Заказчика. Активный и нейтральный электроды расположены на расстоянии 5 мм. С двумя направляющими стержнями для крепления петли в рабочем элементе резектоскопа. Электрод-петля с толщиной проволоки не более 35 мм, размер 26 Шр. Наличие цветовой(указать цвет) кодировки.	ШТ	42
45.	Электрод возвратный электрохирургический, одноразового использования, нестерильный	32.50.50.190 -00000634	Электрод пациента должен предназначаться для рассеивания электрического тока при работе в монополярном режиме с применением электрохирургического оборудования. Должен быть двухсекционный, с токонепроводящим липким ободком для дополнительной защиты, без кабеля, для пациентов с минимальной массой тела не менее 13 кг. Электрод должен быть покрыт гидрогелем, заполняющим естественные неровности кожи, увеличивая пятно контакта и снижая сопротивление в зоне электрода. Электрод должен поддерживать систему безопасности, которая в случае угрозы возникновения ожога подает звуковой сигнал и отключает подачу энергии, а также систему, которая адаптируется к конкретному пациенту для снижения вероятности ложной тревоги, отключая подачу энергии при повышении сопротивления в месте контакта на 40% от изначального уровня. Разъем пластины: плоская прямоугольная пластина под соединительную клипсу. Максимально безопасный подъем температуры- не более 8 градусов. Эффективная площадь проводящего электрода не более 130 кв.см.	шт	300
46.	Мешок хирургический для извлечения тканей	32.50.13.190 -00008126	Мешок хирургический для извлечения тканей Обязательные характеристики по КТРУ: Объем > 150 и ≤ 200 Кубический сантиметр; ^миллилитр Дополнительные характеристики: Изделие должно быть изготовлено из нейлоновой ткани с упрочнённым плетением (требование установлено для устойчивости материала к разрыву при проколе), иметь покрытие полиуретановым эластомером (требование установлено для непроницаемости биологических жидкостей) или эквивалент. Максимальное усилие на разрыв ткани не менее 350 H/50 мм, максимальное усилие на разрыв швов не менее 123 H/50 мм (требование установлено для исключения разрыва и утечки извлекаемого препарата). Диаметр отверстия не менее 70 мм (требование установлено для комплексного захвата тканей для данного объема изделия), длина мешка от верха до низа не менее 144 мм и не более 160 мм (требование установлено для конусовидной формы мешка для данного объема изделия). Изделие должно иметь не менее двух петель (требование установлено для введения устройства), рентгеноконтрастную метку (требование установлено для контроля положения изделия), леску поддерживающую равномерное раскрытие основания мешка для затягивания горловины (требование установлено для закрытия	ШТ	15

			устройства), цветные метки в основании и на горловине мешка (требование установлено для		
			простоты ориентации положения изделия). Изделие должно быть стерильным, одноразовым.		
47.	Мешок хирургический для извлечения тканей	32.50.13.190 -00008128	Мешок хирургический для извлечения тканей Обязательные характеристики по КТРУ: Объем > 80 и ≤ 100 Кубический сантиметр; ^миллилитр Дополнительные характеристики: Изделие должно быть изготовлено из нейлоновой ткани с упрочнённым плетением (требование установлено для устойчивости материала к разрыву при проколе), иметь покрытие полиуретановым эластомером (требование установлено для непроницаемости биологических жидкостей) или эквивалент. Максимальное усилие на разрыв ткани не менее 350 H/50 мм, максимальное усилие на разрыв швов не менее 123 H/50 мм (требование установлено для исключения разрыва и утечки извлекаемого препарата). Диаметр отверстия не менее 55 мм (требование установлено для комплексного захвата тканей для данного объема изделия), длина мешка от верха до низа не менее 100 мм и не более 130 мм (требование установлено для конусовидной формы мешка для данного объема изделия). Изделие должно иметь не менее двух петель (требование установлено для введения устройства), рентгеноконтрастную метку (требование установлено для контроля положения изделия), леску поддерживающую равномерное раскрытие основания мешка для затягивания горловины (требование установлено для закрытия устройства), цветные метки в основании и на горловине мешка (требование установлено для простоты ориентации положения изделия). Изделие должно быть стерильным, одноразовым.	ШТ	20
48.	Трубка полимерная, нестерильная	22.21.29.120 -00000019	Трубка медицинская однопросветная предназначена для удаления жидкости из закрытой раны. Должна быть изготовлена из силиконовой резины, иметь внутренний диаметр 7мм, внешний не более 11мм, толщина стенки одинарная 2мм. Прочность при растяжении до разрыва не менее 5 МПа. Относительное удлинение при разрыве не менее 150%. Нестерильная. Длина отрезка не менее 15 м.	ШТ	1
49.	Трубка полимерная, нестерильная	22.21.29.120 -00000019	Трубка медицинская однопросветная предназначена для удаления жидкости из закрытой раны. Должна быть изготовлена из силиконовой резины, иметь внутренний диаметр 6мм, внешний не более 8мм, толщина стенки одинарная 1мм. Прочность при растяжении до разрыва не менее 5 МПа. Относительное удлинение при разрыве не менее 150%. Нестерильная. Длина отрезка не менее 15 м.	ШТ	1
50.	Система электрохирургическая аргон-усиленная	32.50.50.190	Кабель должен быть совместим с рассеивающими двухсекционными REM-электродами типа E7509 и HRA5 (пластин пациента), имеющимися у Заказчика. Наличие разъема на внешнем конце: двухполярный, прищепочного типа. На генераторном конце должна быть монолитная одноштырьковая вилка, совместимая с разъемом со стороны генератора типа Valleylab, имеющимся у Заказчика. Длина не менее 4,6 м. Поставляется в нестерильной упаковке.	ШТ	5
51.	Трубка полимерная, нестерильная	22.21.29.120 -00000019	Трубка медицинская однопросветная предназначена для удаления жидкости из закрытой раны. Должна быть изготовлена из силиконовой резины, иметь внутренний диаметр 10мм, внешний не более 14 мм, толщина стенки одинарная 2мм. Прочность при растяжении до разрыва не менее 5 МПа. Относительное удлинение при разрыве не менее 150%. Нестерильная. Длина отрезка не менее 15 м.	ШТ	1
52.	Держатель/электрод электрохирургический для открытых операций,	32.50.50.190 -00000799	Держатель электрохирургический для открытых операций, монополярный, многоразового использования предназначен для рассечения и коагуляции мягких тканей ВЧ током генераторов. Держатель должен иметь механизм активации ВЧ энергии в виде клавишного переключателя (для	ШТ	30

			, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,		
	монополярный,		удобства тактильного определения режимов). Место соединения корпуса и тумблера держателя		
	многоразового		должно быть герметизировано (для обеспечения влагостойкости при многократном отмывании и		
	использования		стерилизации инструмента). Корпус инструмента должен быть выполнен из комбинации		
			полипропилена и сантопрена (для препятствования выскальзыванию инструмента из рук		
			пользователя во влажной среде). Корпус держателя должен иметь обтекаемую торпедообразную		
			форму и неразъемно быть связан с силиконовым кабелем длиной 4,6 м. Кабель держателя должен		
			иметь стандартную 3-штырьковую вилку (для подключения к электрохирургическому генератору).		
			Держатель должен быть укомплектован сменным стальным многоразовым монополярным		
			электродом-лезвием с шестигранным фиксатором.		
			Держатель должен поддерживать работу монополярных электродов разной формы с		
			установочным диаметром 2,4 мм и использоваться при максимальном пиковом напряжении не		
			менее 5500 В.		
			Держатель должен быть совместим с генератором электрохирургическим Force Triad,		
			энергетическими платформами серии FT Valleylab FT10, FX Valleylab FX8, имеющимися у		
			Заказчика.		
			Изделие поставляется нестерильным.		
			Пробирка вакуумная для определения скорости оседания эритроцитов клиническом образце		
	Пробирка вакуумная для взятия образцов крови ИВД, с натрия цитратом		цельной крови. Высота- не более 120 мм, диаметр- не менее 9 мм; концентрация цитрата Na- 3.8		
			(%) 0,129 моль/л; материал пробирки- стекло; объем- не более 1,6 мл.		
			Требования к объему забираемой крови – установлены в соответствии с потребностями ЛПУ.		
52		образцов крови ИВД, не включен	Требования к размерам пробирки (диаметр и высота) – установлены в соответствии с		2000
53.			потребностями ЛПУ. Крышка пробирки без резьбы - для удобства снятия одной рукой. Упаковка	ШТ	2000
			пробирок: не менее 100 шт. в пенопластовый штатив, запаянный в полиэтилен - для защиты		
			продукции от загрязнений и предотвращения порчи товара во время хранения, перемещения.		
			Материал штатива – пенопласт – для обеспечения лучшей сохранности от повреждений		
			продукции при транспортировке и хранении.		
			Катетер уретральный Фолея 2х-ходовой одноразовый должен предназначаться для длительной		
			катетеризации мочевого пузыря. Закрытый атравматичный дистальный конец с двумя боковыми		
		22 50 12 10 1	дренажными отверстиями. Раздуваемый баллон для фиксации изделия в мочевом пузыре. Общий		
54.	Катетер уретральный	32.50.13.190	канал для эвакуации мочи и промывания мочевого пузыря с универсальным коннектором. Канал	ШТ	50
"	постоянный для дренажа	-00006892	для раздувания баллона с антивозвратным клапаном для шприца с разъемом Луер. Размер		
			18Ch/Fr, объем баллона: 30 мл, длина катетера - не менее 390 мм. Маркировка размера катетера и		
			объема баллона. Материал: натуральный латекс с силиконовым покрытием. Стерильно.		
			Длина ≥ 25 и ≤ 30 Сантиметр		
			Количество листов в упаковке 100 Штука		
			100 и 100 в унаковке 100 и 100 и 100 и 100 и 100 100 и 100 100 и 100 10		
			ширина ≥ 20 и ≤ 25 Сантиметр Пленка термографическая для сухой печати с высоким контрастом и высокой оптической		
	Пленка термографическая	32.50.50.190	плотностью должна быть предназначена для получения сухих твердых копий диагностических		
55.	тпенка термографическая медицинская	-00001879	изображений на принтерах Drystar 5300, Drystar 5302, Drystar 5503, Drystar AXYS. Пленка должна	ШТ	9
	медицинская	-000010/9			
			быть покрыта солями серебра и защитным слоем, придающим пленке устойчивость к царапинам,		
			к воздействию влаги и другим неблагоприятным внешним воздействиям. Сенситометрические и		
			структурометрические характеристики: толщина основы 168 мкм; оптическая плотность не менее		
			3,4. В каждой пачке пленки обязательно наличие встроенного информационного микрочипа		

			(RFtag) на подложке для обмена информацией с принтером, размер информационного микрочипа (RF-tag) –55x55 мм. Серебронесущий слой не должен быть чувствительным к свету, должен реагировать на высокие температуры, обеспечивая низкий уровень вуали, высокую оптическую плотность и контрастность стабильного диагностического изображения. Единица измерения		
56.	Пленка термографическая медицинская	32.50.50.190 -00001880	«штука» соответствует одной неделимой упаковке содержащей – не менее 100 листов Длина ≥ 35 и ≤ 43 Сантиметр Количество листов в упаковке 100 Штука Ширина ≥ 28 и ≤ 35 Сантиметр Пленка термографическая для сухой печати с высоким контрастом и высокой оптической плотностью должна быть предназначена для получения сухих твердых копий диагностических изображений на принтерах Drystar 5300, Drystar 5302, Drystar 5503, Drystar AXYS. Пленка должна быть покрыта солями серебра и защитным слоем, придающим пленке устойчивость к царапинам, к воздействию влаги и другим неблагоприятным внешним воздействиям. Сенситометрические и структурометрические характеристики: толщина основы 168 мкм; оптическая плотность не менее 3,4. В каждой пачке пленки обязательно наличие встроенного информационного микрочипа (RF-tag) на подложке для обмена информацией с принтером, размер информационного микрочипа (RF-tag) –55х55 мм. Серебронесущий слой не должен быть чувствительным к свету, должен реагировать на высокие температуры, обеспечивая низкий уровень вуали, высокую оптическую плотность и контрастность стабильного диагностического изображения. Единица измерения «штука» соответствует одной неделимой упаковке содержащей – не менее 100 листов	ШТ	13
57.	Набор для введения инсулина амбулаторный	32.50.13.190 -00008396	Длина иглы: ≥ 6 и ≤ 8 Миллиметр Длина катетера: ≥ 30 и ≤ 60 Сантиметр Способ введения в кожу: Игла Угол введения, градус: 90 Инфузионный набор для подкожного введения инсулина, должен быть совместим с инсулиновыми помпами АССU-СНЕК® производства "Рош Диабетс Кеа ГмбХ", имеющимися у Заказчика.	ШТ	40
58.	Набор для введения инсулина амбулаторный	32.50.13.190 -00008389	Длина иглы: ≥ 6 и ≤ 8 Миллиметр Наличие катетера: Нет Способ введения в кожу: Канюля Угол введения, градус: 90 Сменная канюля, совместима с инфузионными наборами к инсулиновым помпам АССU-CHEK® производства "Рош Диабетс Кеа ГмбХ", имеющимися у Заказчика.	ШТ	40
59.	Резервуар для инсулиновой инфузионной помпы	32.50.50.190 -00002802	Объем ≥ 2.7 и ≤ 3.15 Кубический сантиметр;^миллилитр Резервуар должен быть совместим с инсулиновыми помпами АССU-СНЕК® "Рош Диабетс Кеа ГмбХ", имеющимися у Заказчика. Резервуар должен представлять собой специальную одноразовую емкость для набора инсулина и быть предназначен для дозированного подкожного введения инсулина с использованием инсулиновой помпы. Резервуар пластиковый с иглами для инсулина, объемом не менее 3 мл, универсальный разъем «Люер».	ШТ	40
60.	Система мониторинга глюкозы в крови для домашнего использования/использовани я у постели больного ИВД	21.20.23.110	Контрольный раствор для проверки надлежащей работы многопользовательской портативной системы контроля уровня глюкозы в крови OneTouchVerioPro+. В наборе должны быть 3 флакона объемом не более 3,8мл с раствором разной концентрации. Концентрация глюкозы: высокая 0,35%, средняя 0,12%, низкая -0,04%.	ШТ	1

61.	Резервуар для инсулиновой инфузионной помпы	32.50.50.190 -00002802	Объем: ≥ 2.7 и ≤ 3.15 Кубический сантиметр;^миллилитр Резервуар должен быть совместим с линейкой инсулиновых помп PARADIGM 712,522,722 производства "Медтроник МиниМед ", имеющимися у Заказчика.	набо р	200
62.	Датчик системы чрескожного мониторинга уровня глюкозы	32.50.50.190 -00001090	Сенсор для мониторирования глюкозы в интерстициальной жидкости подкожно-жировой клетчатки. Сенсор должен быть совместим с имеющимися у Заказчика инсулиновыми помпами производства "МедтроникМиниМед Инк". Максимальный срок работы сенсора 6 суток. Угол введения 90 градусов, глубина введения 9 мм. Стерильное, одноразовое. Срок годности на момент поставки товара не менее двух месяцев.	ШТ	350
63.	Набор для введения инсулина амбулаторный	32.50.13.190 -00008394	Длина иглы: ≥ 9 и ≤ 10 Миллиметр Длина катетера: ≥ 30 и ≤ 60 Сантиметр Наличие катетера: Да Способ введения в кожу: Канюля Угол введения, градус: 90 Инфузионный набор должен быть предназначен для использования с инсулиновыми помпами производства компании Медтроник: Paradigm MMT-712, MMT-522, MMT-722, имеющимися у Заказчика. Стерильный, одноразовый	набо р	100
64.	Набор для введения инсулина амбулаторный	32.50.13.190 -00008393	Длина иглы: ≥ 12 и ≤17 Миллиметр Длина катетера: ≥ 30 и ≤ 60 Сантиметр Наличие катетера: Да Способ введения в кожу: Канюля Угол введения, градус: ≥ 20 и ≤ 45 Инфузионный набор должен быть предназначен для использования с инсулиновыми помпами производства компании Медтроник: Paradigm MMT-712, MMT-522, MMT-722, имеющимися у Заказчика. Набор должен позволять настраивать угол введения канюли в диапазоне 20-45 градусов и глубину введения канюли, обеспечивая повышенный комфорт и гибкость при эксплуатации (так как подходит как для очень худощавых взрослых людей, для взрослых среднего телосложения и для детей с тонким подкожным жировым слоем).	набо р	60
65.	Набор для введения инсулина амбулаторный	32.50.13.190 -00008395	Длина иглы: ≥ 6 и ≤ 8 Миллиметр Длина катетера: ≥ 30 и ≤ 60 Сантиметр Наличие катетера: Да Способ введения в кожу: Игла Угол введения, градус: 90 Инфузионный набор должен быть предназначен для использования с инсулиновыми помпами производства компании Медтроник: Paradigm MMT-712, MMT-522, MMT-722, имеющимися у Заказчика. В наборе должна быть тонкая стальная игла G29 (для детей раннего возраста), устойчивая к изломам, и дополнительная липкая поверхность (для защиты от смещения иглы, повышения безопасности использования). Катетер должен состоять из двух разъемных трубок с соединительным элементом (наличие разъемного катетера допускает разъединение без прикосновения к месту инфузии). Стерильный, одноразовый.	набо р	50
66.	Набор для введения инсулина амбулаторный	32.50.13.190 -00008395	Прикосновения к месту инфузии). Стериявный, одноразовый: Длина иглы: ≥ 6 и ≤ 8 Миллиметр Длина катетера: ≥ 30 и ≤ 60 Сантиметр Наличие катетера: Да Способ введения в кожу: Канюля	набо р	300

			Угол введения, градус: 90 Инфузионный набор должен быть предназначен для использования с инсулиновыми помпами производства компании Медтроник: Paradigm MMT-712, MMT-522, MMT-722 и устройством для введения Quick-Serter, имеющимися у Заказчика. Состав: мягкая конусообразная канюля с фиксирующей липкой лентой, игла для установки, заглушка, катетер с соединительным элементом. Продолжительность использования в диапазоне не уже чем от 48 до 72 часов включительно. Стерильный, одноразовый.		
67.	Набор для введения инсулина амбулаторный	32.50.13.190 -00008395	Длина иглы: ≥ 6 и ≤ 8 Миллиметр Длина катетера: ≥ 30 и ≤ 60 Сантиметр Наличие катетера: Да Способ введения в кожу: Канюля Угол введения, градус: 90 Дополнительные требования: Инфузионный набор должен быть предназначен для использования с инсулиновыми помпами производства компании Медтроник: Paradigm MMT-712, MMT-522, MMT-722, имеющимися у Заказчика. Должен представлять собой инфузионный набор (катетер с канюлей) и инструмент для введения (устройство для введения), поставляемые в собранном виде, в составе: устройство для введения; мягкая канюля, корпус канюли, снабженный фиксирующей клейкой поверхностью; трубочка с соединительным элементом; игла, являющиеся встроенной частью устройства для введения; предохранитель иглы; стерильная бумажная мембрана; крышка. Продолжительность использования в диапазоне не уже чем от 48 до 72 часов включительно. Стерильный, одноразовый.	набо р	50
68.	Передатчик имплантируемой системы мониторинга уровня глюкозы	32.50.50.190	Устройство для безболезненной автоматической установки сенсора глюкозы типа Enlite под кожу, многоразовое. Введение должно производиться под углом 90 градусов. Устройство должно быть изготовлено из пластмассы: корпус- ударопрочный АБС-пластик, кнопка- поликарбонат. Пружина: нержавеющая сталь. Регулятор тяги: термопластичный эластомер. Пружина отжатия кнопки: нейлон.	ШТ	2
69.	Зонд назогастральный декомпрессионный	32.50.13.190	Зонд должен быть предназначен для декомпрессии желудочно-кишечного тракта и изготовлен из плотного силикона, который не прошивается аппаратом при процедуре рукавной гастропластики, что предотвращает ошибку хирурга. Зонд должен быть одноканальный с закрытым дистальным окончанием. Наружный диаметр не менее 15мм, длина не менее 1400 мм, должен иметь не менее чем два отверстия. В наличие не менее трех цветных меток: первая на расстоянии не более 450 мм от наконечника, остальные через каждые не более чем 100мм от предстоящей. Стерильный.	ШТ	20
70.	Держатель/электрод электрохирургический для открытых операций, биполярный, одноразового использования	32.50.50.190 -00001429	Инструмент лапароскопический электролигирующий и рассекающий должен быть предназначен для точной диссекции, атравматичного захвата, холодного сосудорассечения, одноступенчатой герметизации. Форма инструмента – рукоятка пистолетного типа с возможностью вращения ствола рабочей рукой. Шток длиной не менее 44 см, диаметр штока не менее 5 мм. Поворот штока на 350 градусов. Длина браншей не менее 20 мм. Форма браншей должна быть изогнутая (для улучшения визуализации сосудистых структур, облегчения доступа). Бранши должны иметь нанопокрытие (для уменьшения нагара, прилипания к тканям, облегчения	шт	10

		1			
			очистки и встроенное лезвие). Активация заваривания должна происходить одновременно с		
			захватом тканей. Активация ножа - вручную с рукоятки при помощи курка для рассечения.		
			Инструмент должен быть совместим с кабелем и вилкой, имеющей необходимую маркировку для		
			распознавания инструмента генератором.		
			Одноразовый, стерильный. Возможно ручное управление и педальное.		
			Инструмент должен быть совместим с генератором электрохирургическим Force Triad,		
			платформой энергетической серии FT Valleylab FT10, генератором электролигирующим Valleylab		
			LS10 серии LS, имеющимися у Заказчика.		
			Инструмент хирургический сшивающий линейный удлиненный для эндоскопических		
			оперативных вмешательств. Тип универсальный (дополнительный параметр обусловлен		
			необходимостью в процессе оперативного вмешательства использовать аппарат с различными		
			кассетами). Предназначен для прошивания тканей путем наложения двух тройных рядов		
			титановых скобок в шахматном порядке, с одновременным рассечением ткани между ними		
			(дополнительный параметр обусловлен необходимостью выполнения качественной,		
			высокотехнологической манипуляции на тканях). Должен иметь следующие параметры:		
			Длина штока 260 мм (указание длины инструмента необходимо для проведения хирургических		
			манипуляций на интересуемой глубине зоны вмешательства), диаметр штока 12 мм (указание		
			диаметра является необходимым для обеспечения совместимости аппарата с троакарами).		
			Вращатель ствола на 360 градусов (предназначен для вращения рабочей части инструмента).		
			Шарнирный рычаг (предназначен для изгиба кассеты). С помощью рычага кассеты должны		
			изгибаться в диапазоне от 0 до 45 градусов в обоих направлениях (дополнительный параметр		
			обусловлен необходимостью обеспечения максимально удобного доступа к тканям).		
			При изгибании кассеты в обе стороны должна быть возможна ее фиксация не менее чем в 5		
			положениях (дополнительный параметр обусловлен необходимостью обеспечения удобства		
	Степлер линейный ручной		манипуляции инструментом).		
71.	режущий эндоскопический,	32.50.13.190	Рычаг ручного возврата лезвия в исходное положение (предназначен для возврата ножа и бранш	ШТ	34
,	одноразового использования	-00007434	кассеты в исходное положение). Кнопка фиксации кассеты на ручке (дополнительный параметр		
	egnepusesere nenemsessumm		обусловлен технологическими особенностями аппарата при производстве). Противоскользящие		
			накладки (для исключения возможности выскальзывания аппарата).		
			Две рукоятки: 1- упорная рукоятка, 2- рукоятка закрытия и прошивания (для предоставления		
			возможности совершать манипуляции одной рукой).		
			Метки длины наложенного шва (для предоставления возможности контроля длины прошивания).		
			Отсутствие лезвия в инструменте (обусловлено технической конструкцией самого аппарата и		
			кассет: нож включен в конструкцию кассеты).		
			Предохранитель, препятствующий случайному прошиванию (для предотвращения случайного		
			прошивания).		
			механизм ручного возврата лезвия при прошивании части кассеты и при полном прошивании		
			кассеты (дополнительный параметр обусловлен особенностью проводимого оперативного		
			вмешательства).		
			вмещательства). Блокировка инструмента при отсутствии, при неправильно вставленной и использованной		
			кассете (для обеспечения безопасности). Инструмент должен быть совместим с кассетами серии		
			кассете (для обеспечения оезопасности). Инструмент должен оыть совместим с кассетами серии ENDO GIA (дополнительный параметр обусловлен необходимостью совместимости с кассетами,		
			имеющимися в учреждении). Возможность комплектования с кассетами разной длины (30, 45,		

			60мм), которые обеспечивают наложение 6 рядов скобок (для обеспечения универсальности аппарата во время хирургического вмешательства)		
			Перезарядка инструмента во время операции – не менее 25 раз (для обеспечения надежности		
			аппарата во время совершения хирургической процедуры).		
ļ					
72.	Степлер линейный ручной режущий эндоскопический, одноразового использования	32.50.13.190 -00007434	Должен поставляться стерильным. Стерильный ручной хирургический инструмент, применяемый во время абдоминальной, гинекологической, педиатрической, торакальной эндоскопической операции для быстрого перерезания и иссечения тканей и создания анастомоза; инструмент может быть использован во время открытого оперативного вмешательства. Длина штока, не менее 250 мм (для возможности использования сшивающего аппарата в бариатрической практике). Диаметр штока, 12,5 мм (для использования сшивающего аппарата с троакаром с диаметром канюли не менее 12 мм). Антибликовое покрытие штока (предотвращает отражение от инструмента, возникающее при использовании оптики в эндоскопической практике). Присоединительный размер дистального конца штока, 11,0мм (для плотного крепления аппарата с кассетой). Должен использоваться с артикуляционными и прямыми кассетами с длиной шва 30, 45, 60 мм (позволяет работать с кассетами различной толщины и длины прошиваемой ткани). Ротация штока на 360° (для удобства позиционирования кассеты в необходимой плоскости во время эндоскопических операций). Предохранитель на корпусе рукоятки (предотвращает от случайного прошивания в ходе манипуляций). Механизм активации ножа (запускает работу толкателя, расположенного в сшивающем аппарате для последующей активации ножа в корпусе кассеты). Одна рукоятка сведения браншей и прошивания (при первичном нажатии обеспечивает сведение браншей, второе и последующий раз) Рычаг поворота кассеты при работе с артикуляционной кассетой позволяет ступенчато отрегулировать необходимый угол изтиба кассеты до 45° (параметр не требует конкретизации). Прорезиненная поверхность рукоятки (для снижения скольжения рук специалиста при	ШТ	1
			Прорезиненная поверхность рукоятки (для снижения скольжения рук специалиста при проведении хирургических манипуляций). Ползунок раскрытия браншей кассеты (активирует раскрытие браншей кассеты при неправильном расположении прошиваемой ткани и/или после совершенных манипуляций) Возможность перезарядки одноразовыми кассетами не менее 8 раз в рамках одной операции (для возможности смены кассет с длиной шва в диапазоне от 30 до 60 мм для тканей различной толщины). Стерильно. Для однократного применения (для профилактики внутрибольничных инфекций).		
			Остаточный срок годности на момент поставки должен составлять не менее 12 месяцев		
73.	Загрузочный блок для степлера хирургического,	32.50.13.190	Кассета (одноразовый загрузочный блок) к инструментам хирургическим сшивающим линейным универсальным.	ШТ	30
	одноразового использования	-00008383	Расположение скоб в кассете должно быть в два тройных ряда в шахматном порядке (параметр обусловлен необходимостью обеспечения герметичности и надежности механического шва).		-

			Высота открытой скобки наружные ряды 4,0 мм (параметр обусловлен необходимостью		
			обеспечения надежного удержания ткани на растяжение).		
			Высота открытой скобки средние ряды – 3,5 мм (параметр обусловлен необходимостью		
			обеспечения надежного удержания тканей и сохранения достаточной степени кровоснабжения).		
			Высота открытой скобки внутренние ряды 3,0 мм (параметр обусловлен необходимостью		
			обеспечения надежного гемостаза и аэростаза, механического шва).		
			Высота закрытых скобок наружные ряды 2,25 мм (параметр обусловлен необходимостью		
			правильной оценки толщины прошиваемой ткани в наружном шве). Высота закрытых скобок		
			внутренние ряды 1,5мм (параметр обусловлен необходимостью правильной оценки толщины		
			прошиваемой ткани на внутреннем шве).		
			Рабочая длина (длина скобочного шва) –не менее 45 мм (указание длины необходимо для		
			проведения хирургических манипуляций на интересуемой длине зоны вмешательства).		
			Материал скобок - МРТ-совместимый материал (для предоставления возможности пациенту в		
			дальнейшем проходить лечение и все необходимые обследования).		
			Канал для лезвия между тройными рядами скобок (параметр обусловлен технической		
			конструкцией кассеты).		
			Наличие узла изгиба (параметр необходимый для обеспечения максимально приемлемого доступа		
			в операционном поле)		
			Угол изгиба в диапазоне от 0 до 45 градусов в обе стороны (необходимый параметр, позволяющий		
			работать в условиях ограниченного доступа).		
			Встроенный механизм блокировки лезвия при использованной кассете (параметр обусловлен		
			необходимостью избежать вероятности повторного использования кассеты уже без скобок).		
			Транспортировочный зажим (препятствует выпадению скобок при транспортировке и установке в		
			инструмент). Кассета должна иметь цветовую маркировку (указать)(для обеспечения возможности		
			зрительного контроля использования кассеты).		
			Должна поставляться заряженной (для соблюдения и обеспечения оснащения кассеты в условиях,		
			предусмотренных производителем).		
			Стерильная (для соблюдения норма септики и антисептики).		
			Кассета должна быть совместима с универсальными сшивающими аппаратами, имеющимися у		
			Заказчика.		
			Кассета артикуляционная с ножом к эндоскопическим линейным сшивающим аппаратам (для		
			возможности позиционирования кассеты в разных плоскостях под необходимым углом). Поворот		
			кассеты должен осуществляться с помощью ручного механизма на сшивающем аппарате		
			Угол изгиба артикуляционной кассеты в каждую сторону должен составлять 45° (для возможности		
			позиционирования кассеты в разных плоскостях под необходимым углом). Поворот кассеты		
	Загрузочный блок для	32.50.13.190	осуществляется с помощью ручного механизма на сшивающем аппарате		
74.	степлера хирургического,	-00008383	Длина шва, 45 мм (характеристики обусловлены спецификой проведения планируемых процедур).	ШТ	6
	одноразового использования	00000000	Три уровня высоты скоб: Высота скоб до прошивания, 3,0/3,5/4,0 мм (за счет ступенчатого		
			накладывания скоб от линии разреза к латерали оптимизируется сила сдавливания ткани для		
			улучшения питания культи).		
			Высота скоб после прошивания в диапазоне от 1,5 до 2,25 мм (характеристики обусловлены		
			спецификой проведения планируемых процедур).		
			Форма скоб после прошивания должна быть В-образная (для обеспечения надежной фиксации		

		1	,		
			скобы со сниженным риском некроза ткани).		
			Кассета для нормальной и утолщенной ткани, цвет исполнения фиолетовый(унифицированный		
			цвет кассеты для удобства идентификации специалистом).		
			Скобы в кассете расположены в шахматном порядке (для создания герметичного анастомоза с		
			сохранением микроциркуляторного питания культи)		
			Количество рядов скоб - 6 (для создания герметичного анастомоза с сохранением		
			микроциркуляторного питания культи).		
			Количество скоб в кассете, 66 шт (для создания герметичного анастомоза с сохранением		
			микроциркуляторного питания культи).		
			Материал скоб- МРТ- совместимый титановый сплав (не подвергается структурным изменениям в		
			биологических средах, обладает биохимической инертностью по отношению к окружающим тканям).		
			Между двумя последующими рядами расположен паз для выдвижения ножа (для последующего		
			рассечения прошиваемой ткани).		
			Нож из нержавеющей стали должен быть встроен в кассету (с каждой сменой кассеты меняется		
			нож, обеспечивая рассечение высокого качества).		
			Длина разреза, 40 мм (длина разреза короче линии шва- для формирования правильного		
			анастомоза).		
			Стерильно. Для однократного применения (для профилактики внутрибольничных инфекций).		
			Остаточный срок годности на момент поставки должен составлять не менее 12 месяцев		
			Кассета (одноразовый загрузочный блок) к инструментам хирургическим сшивающим линейным		
			универсальным.		
			Расположение скоб в кассете должно быть в два тройных ряда в шахматном порядке (параметр		
			обусловлен необходимостью обеспечения герметичности и надежности механического шва).		
			Высота открытой скобки наружные ряды 4,0 мм (параметр обусловлен необходимостью		
			обеспечения надежного удержания ткани на растяжение).		
			Высота открытой скобки средние ряды – 3,5 мм (параметр обусловлен необходимостью		
			обеспечения надежного удержания тканей и сохранения достаточной степени кровоснабжения).		
			Высота открытой скобки внутренние ряды 3,0 мм (параметр обусловлен необходимостью		
			обеспечения надежного гемостаза и аэростаза, механического шва).		
	Загрузочный блок для	32.50.13.190	Высота закрытых скобок наружные ряды 2,25 мм (параметр обусловлен необходимостью		
75.	степлера хирургического,	-00008383	правильной оценки толщины прошиваемой ткани в наружном шве). Высота закрытых скобок	ШТ	230
	одноразового использования	-00008383	внутренние ряды 1,5мм (параметр обусловлен необходимостью правильной оценки толщины		
			прошиваемой ткани на внутреннем шве).		
			Рабочая длина (длина скобочного шва) –не менее 60 мм (указание длины необходимо для		
			проведения хирургических манипуляций на интересуемой длине зоны вмешательства).		
			Материал скобок - МРТ-совместимый материал (для предоставления возможности пациенту в		
			дальнейшем проходить лечение и все необходимые обследования).		
			Канал для лезвия между тройными рядами скобок (параметр обусловлен технической		
			конструкцией кассеты).		
			Наличие узла изгиба (параметр необходимый для обеспечения максимально приемлемого доступа		
			в операционном поле)		
			Угол изгиба в диапазоне от 0 до 45 градусов в обе стороны (необходимый параметр, позволяющий		

		i e			
			работать в условиях ограниченного доступа). Встроенный механизм блокировки лезвия при использованной кассете (параметр обусловлен необходимостью избежать вероятности повторного использования кассеты уже без скобок). Транспортировочный зажим (препятствует выпадению скобок при транспортировке и установке в инструмент). Кассета должна иметь цветовую маркировку (указать)(для обеспечения возможности зрительного контроля использования кассеты). Должна поставляться заряженной (для соблюдения и обеспечения оснащения кассеты в условиях, предусмотренных производителем). Стерильная (для соблюдения норм асептики и антисептики). Кассета должна быть совместима с универсальными сшивающими аппаратами, имеющимися у Заказчика.		
76.	Загрузочный блок для степлера хирургического, одноразового использования	32.50.13.190 -00008383	Кассета артикуляционная с ножом к эндоскопическим линейным спивающим аппаратам (для возможности позиционирования кассеты в разных плоскостях под необходимым углом). Поворот кассеты должен осуществляться с помощью ручного механизма на спивающем аппарате. Угол изгиба артикуляционной кассеты в каждую сторону должен составлять 45° (для возможности позиционирования кассеты в разных плоскостях под необходимым углом). Поворот кассеты осуществляется с помощью ручного механизма на спивающем аппарате. Длина шва, 60 мм (характеристики обусловлены спецификой проведения планируемых процедур). Три уровня высоты скоб: Высота скоб до прошивания, 3,0/3,5/4,0 мм (за счет ступенчатого накладывания скоб от линии разреза к латерали оптимизируется сила сдавливания ткани для улучшения питания культи). Высота скоб после прошивания в диапазоне от 1,5 до 2,25 мм (характеристики обусловлены спецификой проведения планируемых процедур). Форма скоб после прошивания в диапазоне от 1,5 до 2,25 мм (характеристики обусловлены спецификой проведения планируемых процедур). Форма скоб после прошивания в диапазоне от 1,5 до 2,25 мм (характеристики обусловлены спецификой проведения планируемых процедур). Кассета для нормальной и утолщенной ткани, цвет исполнения фиолетовый (унифицированный цвет кассеты для удобства идентификации специалистом). Скобы в кассете расположены в шахматном порядке (для создания герметичного анастомоза с сохранением микроциркуляторного питания культи). Количество рядов скоб - 6 (для создания герметичного анастомоза с сохранением микроциркуляторного питания культи). Количество скоб в кассете, 90 шт (для создания герметичного анастомоза с сохранением микроциркуляторного питания культи). Материал скоб- МРТ- совместимый титановый сплав (не подвергается структурным изменениям в биологических средах, обладает биохимической инертностью по отношению к окружающим тканям). Между двумя последующими рядами расположен паз для выдвижения ножа (для последующего рассечення прошиваемой ткани). Нож из нержавеющей стали должен быть	ШТ	6

				1	
			Стерильно. Для однократного применения (для профилактики внутрибольничных инфекций0.		
			Остаточный срок годности на момент поставки должен составлять не менее 12 месяцев		
	Баллон желудочный для	22.50.50.100	Комплект должен представлять собой силиконовый баллон в свернутом состоянии в чехле,		
77.	снижения аппетита,	32.50.50.190	который должен иметь обратный клапан, соединенный с трубкой для заполнения баллона		4
, , ,	нерассасывающийся	-00000624	жидкостью, силиконовый зонд для введения баллона с чехлом, металлический проводник для		•
			придания жесткости. Одноразовый, нестерильный.		
			Характеристики товара, работы, услуги:		
	Пробирка вакуумная для		Высота: 100 миллиметр		
78.	взятия образцов крови ИВД,	32.50.50.000	Диаметр: 16 миллиметр	ШТ	5500
70.	с активатором свертывания	-00002203	Количество в упаковке: ≤100		3300
	с активатором свертывания		Материал пробирки: пластик		
			Объем: 9 Кубический сантиметр; миллилитр		
			Характеристики товара, работы, услуги:		
	Пробирка вакуумная для		Высота: 75 миллиметров		
79.	взятия образцов крови ИВД,	32.50.50.000	Диаметр: 13 миллиметров	шт	5000
7.7.	с натрия цитратом	-00002377	Количество в упаковке, шт: ≤100	шт	2000
	с натрия цитратом		Материал пробирки: пластик		
			Объем: 4 Кубический сантиметр; ^миллилитр		
	I BOGTING CONSOLIOR KNORK MR/I I		Характеристики товара, работы, услуги:		
		мная ппя	Высота: 75 миллиметров		13000
80.		32.50.50.000	Диаметр: 13 миллиметров	ШТ	
80.		о изонта -00001094 Количеств	Количество в упаковке, шт : ≤100	ші	13000
		СКЗЭДТА	с кээдга	Материал пробирки: пластик	
			Объем: 4 Кубический сантиметр; миллилитр		
			Высота: 120 миллиметров		
	Пробирка вакуумная для		Диаметр: 8 миллиметров		
81.	определения скорости	32.50.50.000	Материал пробирки: пластик	шт	2000
01.	оседания эритроцитов (СОЭ)	-00000617	Объем: 1,6 Кубический сантиметр; миллилитр	ші	2000
	ИВД	ИВД	Пробирка вакуумная для определения скорости оседания эритроцитов клиническом образце	'	
			цельной крови.		
			Двухканальная закрытая фильтр-система для безыгольного многократного забора жидких		
			медикаментов с поддержкой стерильности.		
			Должна состоять из: двухканальный наконечник (требуется для прокола пробки флакона);		
	Канюля/игла для		защитная пластина с фильтрами; соединитель типа Луер Лок; защитная крышка (требования		
82.	приготовления	32.50.13.110	установлены для минимизации бактериального загрязнения раствора); клапан для	11100	1000
82.	лекарственных средств,	-00005040	автоматического открытия, закрытия аспирационного канала при подсоединении и отсоединении	ШТ	1000
	стерильная		шприца (требование установлено для предотвращения контаминации).		
	-		Фильтр воздушного канала должен иметь диаметр пор не менее 0.45 микрон (требование		
			обеспечивает дополнительную защиту лекарственного раствора от микробного		
			загрязнения). Корпус канюли с должен быть боковыми ребристыми упорами для пальцев		
	Variona/12222 222	32.50.13.110	Двухканальная закрытая фильтр-система для безыгольного многократного забора жидких		
83.	. Канюля/игла для приготовления	-00005040	медикаментов с поддержкой стерильности.	ШТ	1000
		-00003040	Должна состоять из: двухканальный наконечник (требуется для прокола пробки флакона);		

	лекарственных средств,		защитная пластина с фильтрами; соединитель типа Луер Лок; защитная крышка (требования		
	стерильная		установлены для минимизации бактериального загрязнения раствора); клапан для		
			автоматического открытия, закрытия аспирационного канала при подсоединении и отсоединении		
			шприца (требование установлено для предотвращения контаминации).		
			Фильтр воздушного канала должен иметь диаметр пор не более 0.1 микрон (требование		
			обеспечивает дополнительную защиту лекарственного раствора от микробного загрязнения).		
			Корпус канюли должен быть с боковыми ребристыми упорами для пальцев.		
			Канюля инфузионно-аспирационная с воздушным фильтром должна быть предназначена для		
			приготовления и последующего многократного отбора растворов и медикаментов в мультидозные		
			флаконы. Наличие гидрофобного воздушного антибактериального фильтра с не более 0,1 µm		
			РТГЕ-мембраной, с площадью поверхности не менее 0,36см2, рабочее давление в системе не		
		32.50.13.110	более 1 Бар, мертвое пространство не более 0,25 мл, вес не более 4,3 г. Коннектор для		
0.4	Адаптер к флакону для		подключения Луер-Лок. Наличие цветной (указать цвет) защелкивающейся крышки,		1200
84.	переливания в стерильных	-00005088	минимизирующей бактериальное загрязнение раствора. Возможность изменения положения	ШТ	1200
	условиях		крышки с фиксацией за счет специальных фиксирующих вырезов. Наличие двух ребристых		
			углублений с упорами для пальцев. Специальная короткая прокалывающая часть устройства с		
			дополнительным воздушным каналом должна позволять забирать препарат из емкости любого		
			объема без остатка. Устойчивость к спиртам и жирам, без латекса, ПВХ и DEPH. Для		
			однократного применения, стерильная.		