УТВЕРЖДАЮ:

Заместитель главного врача по ресурсному обеспечению ГАУЗ КОДКБ им. Ю.А. Атаманова

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ / И.С. Кирияк/

«17» мая 2024 г.

**ДОКУМЕНТАЦИЯ**

**О ПРОВЕДЕНИИ ЗАКУПКИ ТОВАРОВ, РАБОТ, УСЛУГ № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**

**путем проведения аукциона в электронной форме на право заключения договора на поставку товаров для нужд ГАУЗ КОДКБ им. Ю.А. Атаманова**

**(номер редакции 1,** *номер закупки в ЕИС и на ЭТП формируется автоматически при публикации извещения и документации о проведении закупки, информация о них отражается в электронных версиях извещения о проведении закупки, формируемых на ЭТП и в ЕИС после публикации закупки***)**

***Содержание документации аукциона в электронной форме:***

1. Инструкция участникам закупки для участия в аукционе в электронной форме;
2. Информационная карта;
3. Техническое задание (описание предмета закупки);
4. Формы;
5. Проект договора.
6. Обоснование НМЦД

**Инструкция участникам закупки**

* + - 1. *Законодательное регулирование.*

Настоящая документация о проведении аукциона в электронной форме (далее – аукцион, электронный аукцион), подготовлена в соответствии с Положением о закупках товаров, работ, услуг для нужд заказчика, указанного в **Информационной карте** аукционной документации, Федеральным законом от 18 июля 2011 г. № 223-ФЗ «О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц» (далее – 223-ФЗ) и Федеральным законом от 26 июля 2006 г. № 135-ФЗ «О защите конкуренции».

В части, прямо не урегулированной законодательством Российской Федерации, проведение электронного аукциона регулируется настоящей документации о проведении аукциона в электронной форме (далее – аукционная документация, документация).

*2. Заказчик.*

Заказчик, упомянутый в **Информационной карте** (далее – заказчик), располагает средствами, указанными в **Техническом задании.** Заказчик намеревается использовать упомянутые средства на надлежащие выплаты в рамках договора на поставку товаров, выполнение работ и оказание услуг, указанных в **Информационной карте.**

*3. Наименование предмета договора, начальная (максимальная) цена договора.*

Предметом договора является поставка товаров, выполнение работ и оказание услуг, указанных в **Информационной карте,** в соответствии с процедурами и условиями, приведенными в настоящей документации, в том числе в проекте договора.

Начальная (максимальная) цена договора указана в **Информационной карте**.

*4. Участник закупки.*

Участником закупки может быть любое юридическое лицо или несколько юридических лиц, выступающих на стороне одного участника закупки, независимо от организационно-правовой формы, формы собственности, места нахождения и места происхождения капитала, за исключением юридического лица, являющегося иностранным агентом в соответствии с Федеральным [законом](consultantplus://offline/ref%3DF95B1B03C734AA7054A72CF9A1569EC67FA17589D9ABC9450E13735CE748106111F0B4738FD823A9DE39C0EF33nAJ6E) от 14.07.2022 №255- ФЗ «О контроле за деятельностью лиц, находящихся под иностранным влиянием», либо любое физическое лицо или несколько физических лиц, выступающих на стороне одного участника закупки, в том числе индивидуальный предприниматель или несколько индивидуальных предпринимателей, выступающих на стороне одного участника закупки, за исключением физического лица, являющегося иностранным агентом в соответствии с Федеральным [законом](consultantplus://offline/ref%3DF95B1B03C734AA7054A72CF9A1569EC67FA17589D9ABC9450E13735CE748106111F0B4738FD823A9DE39C0EF33nAJ6E) от 17.04.2022 №255- ФЗ «О контроле за деятельностью лиц, находящихся под иностранным влиянием».

Участники закупки имеют право выступать в отношениях, связанных с закупкой товаров, работ, услуг для нужд Заказчика, как непосредственно, так и через своих представителей. Полномочия представителей участников закупки подтверждаются доверенностью, выданной и оформленной в соответствии с гражданским законодательством.

## Для участия в закупках, проводимых в электронной форме на электронных торговых площадках, участники закупки должны пройти аккредитацию на электронной торговой площадке. Аккредитация участников закупки осуществляется в соответствии с регламентом электронной торговой площадки. Участник закупки в электронной форме обязан самостоятельно ознакомиться и соблюдать регламент электронной торговой площадки.

Участниками закупки могут быть СМСП, информация о которых включена в единый реестр СМСП, а также физические лица, не являющиеся индивидуальными предпринимателями и применяющие специальный налоговый режим «Налог на профессиональный доход» в течение срока, предусмотренного частью 15 статьи 8 ФЗ-223, в случае если это установлено п. 7 **Информационной карты.**

*5. Требования к участникам закупки.*

**Участник закупки должен соответствовать следующим обязательным требованиям:**

К участникам закупки предъявляются следующие обязательные требования:

1. Соответствие требованиям, установленным в соответствии с законодательством Российской Федерации к лицам, осуществляющим поставку товара, выполнение работы, оказание услуги, являющиеся объектом закупки.
2. Не проведение ликвидации участника закупки - юридического лица и отсутствие решения арбитражного суда о признании участника закупки - юридического лица или индивидуального предпринимателя несостоятельным (банкротом) и об открытии конкурсного производства.
3. Не приостановление деятельности участника закупки в порядке, установленном Кодексом Российской Федерации об административных правонарушениях.
4. Отсутствие у участника закупки недоимки по налогам, сборам, задолженности по иным обязательным платежам в бюджеты бюджетной системы Российской Федерации (за исключением сумм, на которые предоставлены отсрочка, рассрочка, инвестиционный налоговый кредит в соответствии с законодательством Российской Федерации о налогах и сборах, которые реструктурированы в соответствии с законодательством Российской Федерации, по которым имеется вступившее в законную силу решение суда о признании обязанности заявителя по уплате этих сумм исполненной или которые признаны безнадежными к взысканию в соответствии с законодательством Российской Федерации о налогах и сборах) за прошедший календарный год, размер которых превышает двадцать пять процентов балансовой стоимости активов участника закупки, по данным бухгалтерской отчетности за последний отчетный период. Участник закупки считается соответствующим установленному требованию в случае, если им в установленном порядке подано заявление об обжаловании указанных недоимки, задолженности и решение по такому заявлению на дату рассмотрения заявки на участие в закупке не принято.
5. Отсутствие у участника закупки - физического лица либо у руководителя, членов коллегиального исполнительного органа, лица, исполняющего функции единоличного исполнительного органа, или главного бухгалтера юридического лица - участника закупки судимости за преступления в сфере экономики и (или) преступления, предусмотренные статьями 289, 290, 291, 291.1 Уголовного кодекса Российской Федерации (за исключением лиц, у которых такая судимость погашена или снята), а также неприменение в отношении указанных физических лиц наказания в виде лишения права занимать определенные должности или заниматься определенной деятельностью, которые связаны с поставкой товара, выполнением работы, оказанием услуги, являющихся предметом осуществляемой закупки, и административного наказания в виде дисквалификации.
6. Отсутствие обстоятельств, при которых должностное лицо заказчика (руководитель заказчика, член комиссии по осуществлению закупок, уполномоченное на осуществление закупок лицо заказчика), его супруг (супруга), близкий родственник по прямой восходящей или нисходящей линии (отец, мать, дедушка, бабушка, сын, дочь, внук, внучка), полнородный или не полнородный (имеющий общих с должностным лицом заказчика отца или мать) брат (сестра), лицо, усыновленное должностным лицом заказчика, либо усыновитель этого должностного лица заказчика является:
   * + - Физическим лицом (в том числе зарегистрированным в качестве индивидуального предпринимателя), являющимся участником закупки.
       - Руководителем, единоличным исполнительным органом, членом коллегиального исполнительного органа, учредителем, членом коллегиального органа унитарной организации, являющейся участником закупки.
       - Единоличным исполнительным органом, членом коллегиального исполнительного органа, членом коллегиального органа управления, выгодоприобретателем корпоративного юридического лица, являющегося участником закупки. Выгодоприобретателем для целей настоящей статьи является физическое лицо, которое владеет напрямую или косвенно (через юридическое лицо или через несколько юридических лиц) более чем десятью процентами голосующих акций хозяйственного общества либо владеет напрямую или косвенно (через юридическое лицо или через несколько юридических лиц) долей, превышающей десять процентов в уставном (складочном) капитале хозяйственного товарищества или общества.
7. Участник закупки не является офшорной компанией, не имеет в составе участников (членов) корпоративного юридического лица или в составе учредителей унитарного юридического лица офшорной компании, а также не имеет офшорных компаний в числе лиц, владеющих напрямую или косвенно (через юридическое лицо или через несколько юридических лиц) более чем десятью процентами голосующих акций хозяйственного общества либо долей, превышающей 10% в уставном (складочном) капитале хозяйственного товарищества или общества превышающей десять процентов в уставном (складочном) капитале хозяйственного товарищества или общества.
8. Отсутствие у участника закупки ограничений для участия в закупках, установленных законодательством Российской Федерации.
9. Участник закупки – юридическое лицо, которое в течение двух лет до момента подачи заявки на участие в закупке не было привлечено к административной ответственности за совершение административного правонарушения, предусмотренного статьей 19.28 Кодекса РФ об административных правонарушениях.
10. Участник закупки не является иностранным агентом в соответствии с Федеральным [законом](consultantplus://offline/ref%3DF95B1B03C734AA7054A72CF9A1569EC67FA17589D9ABC9450E13735CE748106111F0B4738FD823A9DE39C0EF33nAJ6E) от 14.07.2022 №255-ФЗ «О контроле за деятельностью лиц, находящихся под иностранным влиянием».

Участник закупки в составе заявки должен предоставить документы, определенные подпунктом 1 пункта 5 **Инструкции участникам закупки.**

Участник закупки должен соответствовать следующим дополнительным требованиям:

1. Отсутствие сведений об участниках закупки в реестре недобросовестных поставщиков, предусмотренном ст. 5 Закона № 223-ФЗ, и (или) в реестре недобросовестных поставщиков, предусмотренном Законом № 44-ФЗ.

*6. Преимущества, предоставляемые участникам закупки.*

Заказчик вправе применять преференции и (или) особенности участия субъектов малого и среднего предпринимательства, если таковые указаны в документации.

*7. Размер, порядок и сроки внесения платы, взимаемой Заказчиком за предоставление извещения и документации о закупке*

В соответствии с п. 23 **Информационной карты**.

*8. Предоставление документации, внесение изменений в аукционную документацию, разъяснение положений извещения и/или аукционной документации, отмена закупки*

Документация размещается в Единой информационной системе на сайте, указанном **в Информационной карте,** в форме электронного документа, доступного для ознакомления неограниченному кругу лиц в любое время с момента его размещения без взимания платы.

Любой участник закупки, получивший аккредитацию на электронной торговой площадке, вправе направить на адрес электронной торговой площадки, на которой планируется проведение электронного аукциона, запрос о разъяснении положений извещения и/или документации об электронном аукционе. Оператор электронной торговой площадки направляет такой запрос Заказчику.

В течение 3 (трех) рабочих дней с даты поступления от оператора электронной торговой площадки запроса о разъяснении положений извещения и/или документации об электронном аукционе Заказчик размещает разъяснение положений документации об электронном аукционе с указанием предмета запроса, но без указания участника закупки, от которого поступил запрос, в ЕИС и на электронной торговой площадке при условии, что указанный запрос поступил к Заказчику не позднее, чем за 3 (три) рабочих дня до даты окончания подачи заявок на участие в электронном аукционе. При этом Заказчик вправе не осуществлять такое разъяснение в случае, если указанный запрос поступил позднее, чем за три рабочих дня до даты окончания срока подачи заявок на участие в такой закупке. Разъяснения положений документации об электронном аукционе не должны изменять предмет закупки и существенные условия проекта договора.

Заказчик по собственной инициативе или в соответствии с поступившим запросом о даче разъяснений положений извещения и/или документации об осуществлении закупки до даты окончания подачи заявок вправе принять решение о внесении изменений в извещение и/или документацию об осуществлении закупки. Изменение предмета закупки не допускается. Изменения, вносимые в извещение об осуществлении конкурентной закупки, документацию о конкурентной закупке, размещаются Заказчиком в ЕИС не позднее чем в течение трех дней со дня принятия решения о внесении указанных изменений. В случае внесения изменений в извещение об осуществлении конкурентной закупки, документацию о конкурентной закупке срок подачи заявок на участие в такой закупке должен быть продлен таким образом, чтобы с даты размещения в ЕИС указанных изменений до даты окончания срока подачи заявок на участие в такой закупке оставалось не менее половины срока подачи заявок на участие в такой закупке, установленного Положением о закупке для данного способа закупки.

Заказчик вправе отменить конкурентную закупку по одному и более предмету закупки (лоту) до наступления даты и времени окончания срока подачи заявок на участие в конкурентной закупке.

Решение об отмене конкурентной закупки размещается в ЕИС в день принятия этого решения. Закупка считается отмененной с момента размещения в ЕИС решения об отмене закупки.

1. *Обеспечение заявки на участие в закупке.*

В случае, если Заказчиком установлено требование такого обеспечения, то оно в равной мере распространяется на всех участников соответствующей закупки.

Обеспечение заявки на участие в конкурентной закупке может предоставляться участником конкурентной закупки путем внесения денежных средств на специальный банковский счет, предоставления банковской гарантии или иным способом, предусмотренным Гражданским кодексом Российской Федерации, за исключением случая проведения закупки в соответствии со статьей 3.4 Закона № 223-ФЗ, при котором обеспечение заявки на участие в такой закупке предоставляется в соответствии с частью 12 статьи 3.4 Закона № 223-ФЗ.

Выбор способа обеспечения заявки на участие в конкурентной закупке из числа, предусмотренных Заказчиком в извещении об осуществлении закупки осуществляется участником закупки.

В качестве обеспечения заявки на участие в закупке принимаются банковские гарантии, выданные банками, включенными в предусмотренный пунктом 3 статьи 74.1 Налогового кодекса РФ перечень банков, отвечающих установленным требованиям для принятия банковских гарантий в целях налогообложения. Банковская гарантия, предоставленная в качестве обеспечения заявки должна отвечать следующим требованиям и должна содержать:

* Банковская гарантия должна быть безотзывной и непередаваемой.
* Сумму банковской гарантии, подлежащую уплате гарантом заказчику в случае ненадлежащего исполнения обязательств принципалом.
* Обязательства принципала, надлежащее исполнение которых обеспечивается банковской гарантией.
* Обязанность гаранта уплатить заказчику неустойку в размере 0,1 процента денежной суммы, подлежащей уплате, за каждый день просрочки.
* Условие, согласно которому исполнением обязательств гаранта по банковской гарантии является фактическое поступление денежных сумм на счет, на котором в соответствии с законодательством РФ учитываются операции со средствами, поступающими заказчику.
* Срок действия банковской гарантии должен составлять не менее чем два месяца с даты окончания срока подачи заявок.
* Перечень документов, предоставляемых заказчиком банку одновременно с требованием об осуществлении уплаты денежной суммы по банковской гарантии.
* Условие о праве заказчика на бесспорное списание денежных средств со счета гаранта, если гарантом в срок не более чем 5 (пять) рабочих дней не исполнено требование заказчика об уплате денежной суммы по банковской гарантии, направленное до окончания срока действия банковской гарантии.
* Запрещается включение в условия банковской гарантии требования о представлении заказчиком гаранту судебных актов, подтверждающих неисполнение принципалом обязательств, обеспечиваемых банковской гарантией.

Основанием для отказа в принятии банковской гарантии является:

* Несоответствие банковской гарантии законодательству РФ.
* Несоответствие банковской гарантии требованиям, содержащимся в извещении об осуществлении закупки.

Порядок и срок предоставления, порядок и срок возврата обеспечения заявки на участие в закупке в электронной форме, за исключением случая проведения закупки в соответствии со статьей 3.4 ФЗ-223, осуществляется с учетом особенностей функционирования ЭТП.

Общие основания к возврату денежных средств, внесенных участником закупки в качестве обеспечения заявки на участи в закупке, производится со дня наступления следующих событий:

* Подписания протокола на участие в процедуре закупки. При этом возврат осуществляется в отношении денежных средств всех участников закупки, за исключением победителя определения поставщика (подрядчика, исполнителя), которому такие денежные средства возвращаются после заключения договора;
* Отмена определения поставщика (подрядчика, исполнителя);
* Отклонение заявки участника закупки;
* Отзыв заявки участником закупки до окончания срока подачи заявок;
* Получение заявки на участие в определении поставщика (подрядчика, исполнителя) после окончания срока подачи заявок;
* Отстранение участника закупки от участия в определении поставщика (подрядчика, исполнителя) или отказ заказчика от заключения договора с победителем определения поставщика (подрядчика, исполнителя);
* Подписание договора с участником закупки, обязанным заключить договор.

Возврат участнику конкурентной закупки обеспечения заявки на участие в закупке не производится в следующих случаях:

* Уклонение или отказ участника закупки от заключения договора;
* Не предоставление или предоставление с нарушением условий, установленных Положением о закупках, Законом №223-ФЗ извещением и/или документацией о закупке, до заключения договора Заказчику обеспечения исполнения договора (в случае, если в извещении и/или документации об осуществлении закупки установлены требования обеспечения исполнения договора).

1. *Порядок формирования цены договора (цены лота).*

В соответствии с п. 30 **Информационной карты.**

1. *Требования к содержанию, форме, оформлению и составу заявки на участие в закупке.*

*Форма, содержание и состав заявки на участие в аукционе:*

Участник имеет право подать только одну заявку на участие в аукционе.

Если одним участником закупки подано две и более заявки на участие в аукционе (или в отношении одного и того же лота при наличии двух и более лотов в аукционе) при условии, что поданные ранее заявки им не отозваны, все его заявки не рассматриваются и возвращаются такому участнику.

Заявка на участие в аукционе состоит из двух частей.

Первая часть заявки на участие в аукционе должна содержать:

Согласие участника аукциона на поставку товара, выполнение работы или оказание услуги на условиях, предусмотренных аукционной документацией (такое согласие дается с использованием программно-аппаратных средств ЭТП (при наличии такого функционала) либо в произвольной форме).

При осуществлении закупки товара или закупки работы, услуги, для выполнения, оказания которых используется товар:

* + - * + Конкретные показатели товара, соответствующие значениям, установленным в аукционной документации, и указание на товарный знак (при наличии). Информация, предусмотренная настоящим подпунктом, включается в заявку на участие в аукционе в случае отсутствия в аукционной документации указания на товарный знак или в случае, если участник закупки предлагает товар, который обозначен товарным знаком, отличным от товарного знака, указанного в аукционной документации.
        + Наименование страны происхождения товара (при осуществлении закупки товара в случае установления заказчиком в аукционной документации приоритета товарам российского происхождения, работам, услугам, выполняемым, оказываемым российскими лицами).
        + Информацию о номере регистрационного удостоверения Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения и социального развития.

Информация, предусмотренная подпунктом 2 пункта 11 Инструкции участникам закупки, не включается в первую часть заявки в случае включения заказчиком в соответствии с частью 13.2 раздела 13 Положения о закупках Заказчика в описание предмета закупки проектной документации, или типовой проектной документации, или сметы на капитальный ремонт объекта капитального строительства.

Документ (копия документа), подтверждающий предоставление обеспечения заявки на участие в закупке, если требование обеспечения таких заявок указано в аукционной документации (за исключением случаев предоставления обеспечения заявки на участие в аукционе в виде внесения денежных средств на лицевой счет участника закупки на ЭТП или специальный счет в банке. В указанном случае подтверждение наличия обеспечения заявки осуществляется посредством функционала ЭТП), в случае установления требования обеспечения заявки на участие в аукционе.

Первая часть заявки на участие в аукционе может содержать иные документы, подтверждающие соответствие товара, работы, услуги требованиям, которые установлены в аукционной документации.

Вторая часть заявки на участие в аукционе должна содержать:

* + - 1. Анкету участника закупки по Форме № 3, предусмотренной аукционной документацией, содержащую, в том числе наименование, сведения об организационно-правовой форме, о месте нахождения, почтовый адрес (для юридического лица), фамилия, имя, отчество, паспортные данные, сведения о месте жительства (для физического лица), номер контактного телефона.
      2. Выписку из единого государственного реестра юридических лиц (для юридического лица), выписку из единого государственного реестра индивидуальных предпринимателей (для индивидуального предпринимателя), которые получены не ранее чем за 6 (шесть) месяцев до даты размещения в ЕИС извещения о проведении аукциона, копии документов, удостоверяющих личность (для иного физического лица), надлежащим образом заверенный перевод на русский язык документов о государственной регистрации юридического лица или физического лица в качестве индивидуального предпринимателя в соответствии с законодательством соответствующего государства (для иностранного лица).
      3. Документ, подтверждающий полномочия лица на осуществление действий от имени участника закупки в соответствии с действующим законодательством РФ (копия решения о назначении или об избрании физического лица на должность, в соответствии с которым это физическое лицо обладает правом действовать от имени участника без доверенности, если от имени участника закупки действует иное лицо, заявка должна включать доверенность на осуществление действий от имени участника закупок (Форма № 5), заверенную печатью участника закупок (при наличии) и подписанную от его имени лицом (лицами), которому в соответствии с законодательством РФ, учредительными документами предоставлено право подписи доверенностей (для юридических лиц), либо нотариально заверенную копию такой доверенности).
      4. Копии учредительных документов участника закупки (для юридического лица).
      5. Решение об одобрении или о совершении крупной сделки либо копия такого решения в случае, если требование о необходимости наличия такого решения для совершения крупной сделки установлено законодательством РФ, учредительными документами юридического лица и для участника закупки поставка товара, выполнение работы или оказание услуги, являющихся предметом договора, либо внесение денежных средств в качестве обеспечения заявки на участие в аукционе, обеспечения исполнения договора является крупной сделкой.
      6. Копии документов, подтверждающие соответствие участника закупки требованию к участникам закупки, устанавливаемому заказчиком в соответствии подпунктом 1 пункта 5 Инструкции участникам закупки, а также декларация о соответствии участника закупки требованиям, установленным в соответствии с подпунктами 2 – 10 пункта 5 Инструкции участникам закупки (Форма № 4).
      7. Копии документов, подтверждающие соответствие участника закупки дополнительным требованиям к участникам закупки, устанавливаемым в соответствии с подпунктом 11 пункта 5 Инструкции участникам закупки (Форма № 4).
      8. Документы (их копии), подтверждающие соответствие товаров, работ, услуг требованиям законодательства РФ к таким товарам, работам, услугам, если законодательством РФ установлены требования к ним (регистрационные удостоверения, сертификаты, паспорта на товар и др.). Исключение составляют документы, согласно гражданскому законодательству РФ, могут быть представлены только вместе с товаром.

Вторая часть заявки на участие в аукционе может содержать иные документы, подтверждающие соответствие участника закупки требованиям, которые установлены в аукционной документации:

1) иные дополнительные документы, необходимые по мнению участника закупки, для оценки заявки по критериям, содержащимся в документации о проведении закупки;

2) эскиз, рисунок, чертеж, фотографию, иное изображение товара, образец (пробу) товара, на поставку которого осуществляется закупка;

3) иные дополнительные документы, подтверждающие по мнению участника закупки, соответствие участника закупки требованиям, установленным извещением и/или документацией о проведении закупки.

*Оформление заявки на участие в аукционе:*

Заявка должна быть написана на русском языке. Документы, предоставляемые в составе заявки на участие должны быть читаемыми. Сведения, которые включаются в заявку, не должны допускать двусмысленных толкований.

1. Заявка должна содержать развернутую характеристику по предмету закупки. При описании условий и предложений Участниками должны приниматься общепринятые обозначения и наименования в соответствии с требованиями действующих нормативных документов, никаких подчисток и исправлений в Заявке на участие (в том числе в документах, входящих в состав заявки) не допускается. Заявка участника закупки не должна содержать двусмысленных толкований и предложений, должна содержать только достоверные сведения по предмету договора;
2. Все документы должны иметь необходимые для их идентификации реквизиты (бланк отправителя, исходящий номер, дата выдачи, должность и подпись подписавшего лица с расшифровкой, печать – в случае если наличие печати предусмотрено учредительными документами юридического лица). Соблюдение участником закупки указанных требований означает, что все документы и сведения, входящие в состав заявки, поданы от его имени, а также подтверждает подлинность и достоверность представленных в составе заявки на участие в закупке документов и сведений. Сведения, которые содержатся в Заявках Участников закупки, не должны допускать двусмысленных толкований;
3. Документы предоставляются в оригинале, либо в надлежащем образом заверенных копиях;
4. Заявка и документы, представленные в электронной форме должны быть заверены электронной подписью руководителя организации или лицом, имеющим право подписи таких документов;
5. Электронные документы, входящие в состав заявки должны иметь один из распространенных форматов документов: с расширением (\*.doc), (\*.docx), (\*.xls), (\*.xlsx), (\*.txt), (\*.pdf), (\*.jpg);
6. Документы, для которых установлены специальные формы, должны быть составлены в соответствии с этими формами. Сведения могут быть впечатаны в формы;
7. Файлы формируются по принципу: один файл – один документ. Файлы должны быть именованы так, чтобы из их названия ясно следовало, какой документ, требуемый документацией, в каком файле находится;
8. Допускается размещение в составе заявки документов, сохраненных в архивах, при этом размещение в составе заявки архивов, разделенных на несколько частей, открытие каждой из которых по отдельности невозможно, не допускается;
9. Все файлы не должны иметь защиты от их открытия, изменения, копирования их содержимого или их печати;
10. Все документы, входящие в состав заявки должны быть подписаны электронной подписью лица, имеющего право действовать от имени участника закупок.
11. если характеристики и требования к товару, сопровождаются словами ***«не менее», «не более», «не хуже», «указать точную ширину», «указать точный размер», «указать точное значение», «указать точную высоту», «указать точную массу», «указать точный диаметр», «указать точную длину»*** и т.п., то участником указываются конкретные, точные характеристики, параметры предлагаемых к поставке товаров, которые должны соответствовать требованиям к характеристикам товара, установленные Заказчиком в аукционной документации, если характеристики и требования к товару, установленные заказчиком, сопровождаются словами ***«указать диапазон»***, то участником размещения заказа указываются характеристики, параметры предлагаемых к поставке товаров в диапазоне.
12. В случае установления заказчиком требования к конкретному количеству единиц поставки продукции в одной упаковке, допускается предложение в иной фасовке с пропорциональным изменением количества поставляемых товаров в потребительской упаковке, согласно потребностям в товаре заказчика. Отношение требуемого количества товара к количеству товара в потребительской упаковке предлагаемого участником закупки должно соответствовать целому числу во избежание нарушения целостности упаковки поставляемого товара заказчику;
13. Наименование товара (товарный знак/торговое наименование) указывается в соответствии с Регистрационным удостоверением выданным, уполномоченным органом, и/или документом, подтверждающим соответствие Товара.
14. *Требования к описанию участниками закупки поставляемого товара, который является предметом конкурентной закупки, его функциональных характеристик (потребительских свойств), его количественных и качественных характеристик, требования к описанию участниками такой закупки выполняемой работы, оказываемой услуги, которые являются предметом конкурентной закупки, их количественных и качественных характеристик.*

Участник должен предоставить указанные сведения путем заполнения сведений, указанных в Форме № 2, являющейся неотъемлемой частью настоящей документации, которые должны иметь полный и достоверный характер на момент подачи заявки на участие в закупке.

*13. Срок, порядок подачи заявок на участие в электронном аукционе.*

Для участия в электронном аукционе участник должен подготовить заявку на участие в электронном аукционе в полном соответствии с требованиями аукционной документации. Все документы заявки должны быть поданы единовременно.

Участник закупки вправе подать заявку на участие в электронном аукционе в любой момент с момента размещения в ЕИС извещения и документации о проведении электронного аукциона до даты и времени окончания срока подачи заявок на участие в аукционе, установленных в **Информационной карте**.

Заявка на участие в электронном аукционе подается в форме электронного документа по адресу ЭТП, указанному в **Информационной карте**, в соответствии с регламентом данной ЭТП.

Участник закупки вправе подать только одну заявку на участие в электронном аукционе в отношении каждого объекта закупки.

Заявка на участие в электронном аукционе может быть возвращена оператором электронной торговой площадки участнику закупки в случаях:

1. подачи одним участником такого аукциона двух и более заявок на участие в нем при условии, что поданные ранее заявки этим участником не отозваны. В указанном случае этому участнику возвращаются все заявки на участие в аукционе;
2. получения данной заявки после даты или времени окончания срока подачи заявок на участие в аукционе;
3. получения заявки на участие в аукционе от участника закупки с нарушением порядка аккредитации участников закупки на электронной площадке;
4. отсутствия обеспечения заявки от участника закупки (если данное требование было указано в документации);
5. иных случаях, предусмотренных регламентом ЭТП.

Предоставление участником закупки в составе заявки на участие в электронном аукционе на один и тот же лот одинаковых форм, предусмотренных аукционной документацией, с разными условиями исполнения договора, будет приравниваться к подаче одним участником закупки двух и более заявок на участие в аукционе в отношении одного и того же лота.

В случае намерения участника закупки принять участие в электронном аукционе в отношении нескольких лотов, участник подает заявку на участие в аукционе в отношении каждого лота.

*14. Порядок внесения участником закупки изменений или отзыва заявки.*

Участник, подавший заявку на участие в электронном аукционе, вправе изменить или отозвать заявку, в том числе по отдельному лоту, не позднее даты и времени окончания срока подачи заявок.

Изменение заявки допускается только путем отзыва ранее поданной заявки и подачи новой заявки.

Отзыв и изменение заявки осуществляется участником закупки из личного кабинета на электронной торговой площадке.

Особенности изменения и отзыва заявок на участие в электронном аукционе устанавливаются регламентом электронной торговой площадки.

*15. Порядок рассмотрения заявок на участие в электронном аукционе*

*Порядок рассмотрения первых частей заявок на участие в электронном аукционе.*

Комиссия по осуществлению закупок проверяет первые части заявок на участие в аукционе на соответствие требованиям, установленным аукционной документацией в отношении закупаемых товаров, работ, услуг, в день, указанный **в Информационной карте.**

По результатам рассмотрения первых частей заявок на участие в аукционе комиссия по осуществлению закупок принимает решение о допуске участника закупки, подавшего заявку на участие в таком аукционе, к участию в нем и признании этого участника закупки участником такого аукциона или об отказе в допуске к участию в таком аукционе.

По результатам рассмотрения первых частей заявок на участие в аукционе, комиссия по осуществлению закупок оформляет протокол рассмотрения заявок на участие в таком аукционе, протокол подписывается всеми присутствующими на заседании комиссии по осуществлению закупок ее членами не позднее даты окончания срока рассмотрения первых частей заявок.

Протокол рассмотрения заявок на участие в аукционе размещается заказчиком в ЕИС не позднее чем через 3 (три) дня со дня подписания такого протокола.

*Порядок рассмотрения вторых частей заявок на участие в электронном аукционе и определение победителя*

Комиссия по осуществлению закупок рассматривает вторые части заявок на участие в аукционе, информацию и электронные документы, направленные заказчику оператором ЭТП, в части соответствия их требованиям, установленными аукционной документацией.

Комиссия по осуществлению закупок рассматривает вторые части заявок на участие в аукционе, направленные оператором ЭТП, до принятия решения о соответствии трех таких заявок требованиям, установленным аукционной документацией. В случае, если в таком аукционе принимали участие менее чем десять его участников и менее чем три заявки на участие в таком аукционе соответствуют указанным требованиям, комиссия рассматривает вторые части заявок на участие в таком аукционе, поданных всеми его участниками, принявшими участие в нем. Рассмотрение данных заявок начинается с заявки на участие в таком аукционе, поданной его участником, предложившим наиболее низкую цену договора, наименьшую цену единицы (сумму цен единиц) товара, работы, услуги, и осуществляется с учетом ранжирования данных заявок.

По результатам рассмотрения вторых частей заявок на участие в аукционе комиссия по осуществлению закупок оформляет протокол подведения итогов аукциона, протокол подведения итогов аукциона подписывается всеми присутствующими на заседании комиссии по осуществлению закупок ее членами в день окончания рассмотрения вторых частей заявок на участие в аукционе.

Протокол подведения итогов аукциона размещается заказчиком в ЕИС не позднее чем через 3 (три) дня со дня подписания такого протокола.

Участник аукциона, который предложил наиболее низкую цену договора, и заявка на участие в аукционе которого соответствует требованиям аукционной документации, признается победителем аукциона.

*При рассмотрении заявок на участие в аукционе участник закупки не допускается комиссией по осуществлению закупок к участию в закупке в следующих случаях:*

1. Не предоставления документов и сведений, требование о наличии которых установлено в извещении и/или документации об осуществлении закупки.

2. Наличия в документах, указанных в пункте 1, недостоверных сведений об участнике закупки, а также о соисполнителях (субподрядчиках, субпоставщиках) в случае их наличия в заявке участника, если требования к предоставлению документов о соисполнителях (субподрядчиках, субпоставщиках) были установлены в извещении и/или документации об осуществлении закупки.

3. Наличия в документах, указанных пункте 1, недостоверных сведений о товарах, работах, услугах на поставку, выполнение, оказание которых осуществляется закупка.

4. Несоответствия участника закупки, а также соисполнителей (субподрядчиков, субпоставщиков), если таковые указаны в заявке участника, а требования к соисполнителям (субподрядчикам, субпоставщикам) были установлены в извещении и/или документации об осуществлении закупки, обязательным требованиям и/или дополнительным требованиям, предъявляемым к участнику закупки, а также соисполнителям (субподрядчикам, субпоставщикам).

5. Несоответствия предоставленной информации, предусмотренной в извещении и/или документации об осуществлении закупки, установленным требованиям извещения и/или документации об осуществлении закупки.

6. Непредставления документа или копии документа, подтверждающего предоставление обеспечения заявки на участие в закупке, если требование обеспечения заявки указано в извещении об осуществлении закупки.

7. В случае, если участником в составе заявки не представлены документы, подтверждающие внесение денежных средств в качестве обеспечения заявки на участие в закупке, и до даты рассмотрения и оценки заявок денежные средства не поступили на счет, который указан заказчиком в извещении об осуществлении закупки или документации о закупке, такой участник признается не предоставившим обеспечение заявки, за исключением случаев обеспечения заявки на участие в закупке в электронной форме в виде внесения денежных средств на лицевой счет участника закупки на ЭТП или специальный счет в банке. В указанном случае подтверждение наличия обеспечения заявки осуществляется посредством функционала ЭТП.

8. Представление обеспечения заявки на участие в закупке, не соответствующего требованиям, указанным в извещении об осуществлении закупки.

9. При осуществлении закупки лекарственных препаратов, включенных в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов предлагаемая участником закупки предельная отпускная цена лекарственных препаратов не зарегистрирована и/или предлагаемая участником закупки цена закупаемых лекарственных препаратов (в случае, если участник закупки является производителем таких лекарственных препаратов или если при осуществлении закупок НМЦД превышает десять миллионов рублей) превышает их предельную отпускную цену, указанную в государственном реестре предельных отпускных цен производителей.

10. При осуществлении закупки с участием коллективных участников в случае установления обстоятельств, предусмотренных подпунктами 7.1.2.4.2-7.1.2.4.4 Положения о закупках Заказчика заявка такого коллективного участника подлежит отклонению.

11. В случае отсутствия в составе заявки коллективного участника документа, указанного в подпункте 7.1.2.4 пункта 7.1.2 части 7.1 Положения о закупках Заказчика и/или в таком документе отсутствуют условия о солидарной ответственности лиц, входящих в состав коллективного участника, заявка, поданная таким коллективным участником, подлежит отклонению.

Отстранение участника закупки от участия в закупке осуществляется в любой момент до заключения договора, если заказчик или комиссия по осуществлению закупок обнаружит, что участник закупки не соответствует требованиям, указанным в настоящем разделе документации о закупках, или предоставил недостоверную информацию в отношении своего соответствия указанным требованиям.

*16. Порядок проведения электронного аукциона*

В аукционе могут участвовать только участники закупки, признанные участниками аукциона.

Аукцион проводится на ЭТП в день и время, указанные **в Информационной карте.**

Днем проведения аукциона является рабочий день, следующий после истечения двух дней со дня окончания срока рассмотрения первых частей заявок на участие в аукционе.

Аукцион проводится путем снижения НМЦД на шаг аукциона. Шаг аукциона составляет от 0,5 процента до 5 процентов НМЦД.

При проведении аукциона участники аукциона подают предложения о цене договора, предусматривающие снижение текущего минимального предложения о цене договора на величину в пределах шага аукциона и согласно регламенту ЭТП.

Участники подают предложения о цене договора с учетом следующих требований:

* + - * Участник аукциона не вправе подать предложение о цене договора, равное ранее поданному этим участником предложению о цене договора или большее чем оно, а также предложение о цене договора, равное нулю.
      * Участник аукциона не вправе подать предложение о цене договора, которое ниже, чем текущее минимальное предложение о цене договора, сниженное в пределах шага аукциона.
      * Участник аукциона не вправе подать предложение о цене договора, которое ниже, чем текущее минимальное предложение о цене договора, в случае если оно подано этим участником аукциона.

От начала проведения аукциона на ЭТП до истечения срока подачи предложений о цене договора должны быть указаны в обязательном порядке все предложения о цене договора и время их поступления, а также время, оставшееся до истечения срока подачи предложений о цене договора.

При проведении аукциона устанавливается время приема предложений участников такого аукциона о цене договора, составляющее десять минут от начала проведения такого аукциона до истечения срока подачи предложений о цене договора, а также десять минут после поступления последнего предложения о цене договора. Время, оставшееся до истечения срока подачи предложений о цене договора, обновляется автоматически, с помощью программных и технических средств, обеспечивающих проведение такого аукциона, после снижения НМЦД или поступления последнего предложения о цене договора. Если в течение указанного времени ни одного предложения о более низкой цене договора не поступило, такой аукцион автоматически, с помощью программных и технических средств, обеспечивающих его проведение, завершается.

Оператор ЭТП обязан обеспечивать при проведении аукциона конфиденциальность информации в соответствии с требованиями части 10 статьи 3.3 ФЗ-223.

Во время проведения аукциона оператор ЭТП обязан отклонить предложения о цене договора, не соответствующие требованиям, предусмотренным настоящим разделом Положения.

В случае, если участником аукциона предложена цена договора, равная цене, предложенной другим участником такого аукциона, лучшим признается предложение о цене договора, поступившее раньше.

Протокол проведения аукциона размещается на ЭТП ее оператором согласно регламенту ЭТП. В этом протоколе указываются адрес ЭТП, дата, время начала и окончания такого аукциона, НМЦД, все минимальные предложения о цене договора, сделанные участниками такого аукциона и ранжированные по мере убывания с указанием идентификационных номеров, присвоенных заявкам на участие в таком аукционе, которые поданы его участниками, сделавшими соответствующие предложения о цене договора, и с указанием времени поступления данных предложений.

После размещения на ЭТП протокола проведения аукциона, оператор ЭТП обязан направить заказчику указанный протокол и вторые части заявок на участие в таком аукционе, поданных его участниками, предложения о цене договора, которых при ранжировании получили первые десять порядковых номеров, или в случае, если в таком аукционе принимали участие менее чем десять его участников, вторые части заявок на участие в таком аукционе, поданных его участниками, а также информацию и электронные документы этих участников, размещенные участником при аккредитации.

Любой участник аукциона после размещения протокола вправе направить оператору ЭТП запрос о даче разъяснений результатов такого аукциона. Оператор ЭТП обязан предоставить этому участнику соответствующие разъяснения в сроки, установленные регламентом ЭТП.

Оператор ЭТП обязан обеспечить непрерывность проведения аукциона, надежность функционирования программных и технических средств, используемых для его проведения, равный доступ его участников к участию в нем, а также выполнение действий, предусмотренных настоящем разделом Положения, независимо от времени окончания такого аукциона.

В случае, если при проведении аукциона цена договора снижена до нуля, такой аукцион проводится на право заключить договор. При этом такой аукцион проводится путем повышения цены договора с учетом следующих особенностей:

* + - * Такой аукцион проводится до достижения цены договора не более чем 100 (сто) миллионов рублей.
      * Участник такого аукциона не вправе подавать предложения о цене договора выше максимальной суммы сделки для этого участника, указанной в решении об одобрении или о совершении по результатам такого аукциона сделок от имени участника закупки.
      * Размер обеспечения исполнения договора рассчитывается исходя из НМЦД, указанной в извещении о проведении такого аукциона.
      * Шаг аукциона составляет до 5 (пяти) процентов цены договора.

*17. Порядок заключения договора.*

Подробный порядок заключения договора по результатам конкурентной закупки определяется частью 24.1. раздела 24 Положения о закупках Заказчика и настоящей документацией.

Договор по результатам проведенной конкурентной закупки заключается на условиях, предусмотренных проектом договора, извещением об осуществлении конкурентной закупки путем включения условий исполнения договора, предложенных победителем.

При осуществлении закупки товара, в том числе поставляемого заказчику при выполнении закупаемых работ, оказании закупаемых услуг, в договор при его заключении включается информация о стране происхождения товара.

При исполнении договора, заключенного с участником закупки, которому предоставлен приоритет в соответствии с Постановлением Правительства Российской Федерации от 16 сентября 2016 № 925, не допускается замена страны происхождения товаров, за исключением случая, когда в результате такой замены вместо иностранных товаров поставляются российские товары, при этом качество, технические и функциональные характеристики (потребительские свойства) таких товаров не должны уступать качеству и соответствующим техническим и функциональным характеристикам товаров, указанных в договоре.

Сроки заключения договора: Договор заключается **не ранее чем через десять дней и не позднее чем через двадцать дней** с даты размещения в единой информационной системе итогового протокола, составленного по результатам конкурентной закупки или с даты размещения в ЕИС протокола о признании участника закупки уклонившимся от заключения договора.

Срок направления договора поставщику (исполнителю, подрядчику): 5 календарных дней.

Срок подписания договора поставщиком (исполнителем, подрядчиком): 5 календарных дней.

Начало отсчета срока для подписания договора поставщиком (исполнителем, подрядчиком): со дня размещения Заказчиком проекта договора на ЭТП.

Количество участников, занявших места ниже первого, с которым возможно заключение договора по результатам процедуры закупки: 1.

В случае наличия разногласий по проекту договора, размещенного заказчиком, победитель составляет протокол разногласий, с указанием замечаний к положениям проекта договора, не соответствующим извещению об осуществлении закупки и своей заявке, с указанием соответствующих положений данных документов.

Протокол разногласий направляется победителем заказчику с использованием программно-аппаратных средств ЭТП не более чем 1 (один) раз.

В течение 3 (трех) дней с даты направления победителем протокола разногласий заказчик рассматривает протокол разногласий и направляет победителю доработанный проект договора либо повторно направляет проект договора с указанием в отдельном документе причин отказа учесть полностью или частично содержащиеся в протоколе разногласий замечания.

Победитель признается уклонившимся от заключения договора в случаях и порядке, установленных частью 13.6 раздела 13 Положения о закупках Заказчика.

В случае, если победитель признан уклонившимся от заключения договора, заказчик вправе заключить договор с участником такой закупки, заявке которого присвоен следующий порядковый номер.

Заказчик вправе отказаться от заключения договора с победителем по результатам конкурентной закупки (за исключением случаев, когда закупка признана несостоявшейся по причине подачи по окончании срока подачи заявок на участие в конкурентной закупке только одной заявки на участие в закупке, либо признания по результатам рассмотрения заявок на участие в конкурентной закупке только одной заявки на участие в такой закупке соответствующей требованиям, установленным в извещении об осуществлении закупки) в случаях, установленных в пунктах 24.1.17, 24.1.18, 24.1.19 Положения о закупках Заказчика.

*18. Обеспечение исполнения договора.*

В случае, если заказчиком установлено требование об обеспечении исполнения договора, то оно в равной мере распространяется на всех участников закупки. При наличии в извещении и/или документации об осуществлении закупки требования об обеспечении исполнения договора, обеспечение предоставляется участником закупки до заключения договора.

Обеспечение исполнения договора предоставляется участником закупки в виде денежных средств, внесенных на счет, указанный в документации об осуществлении закупки, предоставления банковской гарантии или иным способом, предусмотренным ГК РФ.

Обеспечение исполнения договора, в случае проведения закупки в соответствии со статьей 3.4 ФЗ-223, предоставляется в соответствии со статьей 3.4 ФЗ-223 и разделом 19 Положения о закупках Заказчика.

Выбор способа обеспечения исполнения договора из числа предусмотренных заказчиком в извещении об осуществлении закупки осуществляется участником закупки.

**Банковские реквизиты для перечисления денежных средств, предназначенных для внесения обеспечения обязательств, связанных с исполнением договора в форме залога денежных средств (в том числе в форме вклада (депозита)):**

*Государственное автономное учреждение здравоохранения «Кузбасская областная детская клиническая больница имени Ю.А. Атаманова»*

*650056, город Кемерово, улица Ворошилова, д. 21*

*тел. 39-62-39, факс 39-62-00*

*ИНН 4205384517 / КПП 420501001 / БИК 013207212*

*МИНФИН КУЗБАССА (ГАУЗ КОДКБ им. Ю.А. Атаманова, л/с 30396Ь45980)*

*ОТДЕЛЕНИЕ КЕМЕРОВО БАНКА РОССИИ//УФК по Кемеровской области-*

*Кузбассу по г. Кемерово*

*р/сч. 03224643320000003900*

*к/сч 40102810745370000032 (ЕКС)*

*КБК 00000000000000000510*

*ОКТМО 32701000*

*ОКАТО 32401365000 ОКПО 49833616 ОКОПФ 75201*

в графе "Назначение платежа" необходимо указать "Обеспечение исполнения Договора по закупке № (ЕИС) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ на право заключения договора на \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_."

Заказчик возвращает денежные средства, внесенные в качестве обеспечения исполнения договора не позднее 30 (тридцати) дней с даты надлежащего исполнения поставщиком (исполнителем, подрядчиком) обязательств, предусмотренных договором.

В качестве обеспечения исполнения договора принимаются банковские гарантии, выданные банками, включенными в предусмотренный пунктом 3 статьи 74.1 Налогового кодекса РФ перечень банков, отвечающих установленным требованиям для принятия банковских гарантий в целях налогообложения.

Банковская гарантия, предоставленная в качестве обеспечения исполнения договора, должна отвечать следующим требованиям и должна содержать:

* + - * Банковская гарантия должна быть безотзывной и непередаваемой.
      * Сумму банковской гарантии, подлежащую уплате гарантом заказчику в случае ненадлежащего исполнения обязательств принципалом.
      * Обязательства принципала, надлежащее исполнение которых обеспечивается банковской гарантией.
      * Обязанность гаранта уплатить заказчику неустойку в размере 0,1 процента денежной суммы, подлежащей уплате, за каждый день просрочки.
      * Условие, согласно которому исполнением обязательств гаранта по банковской гарантии является фактическое поступление денежных сумм на счет, на котором в соответствии с законодательством РФ учитываются операции со средствами, поступающими заказчику.
      * Срок действия банковской гарантии должен превышать предусмотренный договором срок исполнения обязательств, которые должны быть обеспечены такой банковской гарантией, не менее чем на 1 (один) месяц, в том числе в случае его изменения в соответствии с частью 24.3 раздела 24 Положения о закупках Заказчика.
      * Отлагательное условие, предусматривающее заключение договора предоставления банковской гарантии по обязательствам принципала, возникшим из договора при его заключении, в случае предоставления банковской гарантии в качестве обеспечения исполнения договора.
      * Условие о праве заказчика на бесспорное списание денежных средств со счета гаранта, если гарантом в срок не более чем 5 (пять) рабочих дней не исполнено требование заказчика об уплате денежной суммы по банковской гарантии, направленное до окончания срока действия банковской гарантии.
      * Документ, подтверждающий факт наступления гарантийного случая в соответствии с условиями договора (если требование по банковской гарантии предъявлено в случае ненадлежащего исполнения принципалом обязательств в период действия гарантийного срока).
      * Перечень документов, предоставляемых заказчиком банку одновременно с требованием об осуществлении уплаты денежной суммы по банковской гарантии.
      * Запрещается включение в условия банковской гарантии требования о представлении заказчиком гаранту судебных актов, подтверждающих неисполнение принципалом обязательств, обеспечиваемых банковской гарантией.

Основанием для отказа в принятии банковской гарантии является:

* Несоответствие банковской гарантии законодательству РФ.
* Несоответствие банковской гарантии требованиям, содержащимся в извещении об осуществлении закупки.

В ходе исполнения договора поставщик (подрядчик, исполнитель) вправе предоставить заказчику обеспечение исполнения договора, уменьшенное на размер выполненных обязательств, предусмотренных договором, взамен ранее предоставленного обеспечения исполнения договора. При этом может быть изменен способ обеспечения исполнения договора.

В случаях, установленных частью 24.3 раздела 24 Положения о закупках Заказчика изменение размера обеспечения исполнения договора производится в следующем порядке:

* Обеспечение исполнения договора может быть предоставлено путем внесения соответствующих изменений в условия ранее предоставленной заказчику банковской гарантии (путем предоставления новой банковской гарантии с измененными условиями). В случае увеличения (продления) сроков исполнения договора в соответствии с частью 24.3 раздела 24 Положения о закупках Заказчика, срок действия банковской гарантии должен быть продлен на аналогичный срок.
* При увеличении цены договора обеспечение исполнения договора осуществляется путем внесения установленным порядком денежных средств в размере, пропорциональном стоимости новых обязательств поставщика (исполнителя, подрядчика), внесения соответствующих изменений в условия ранее предоставленной заказчику банковской гарантии (путем предоставления новой банковской гарантии с соответствующими измененными условиями).
* При уменьшении цены договора заказчик возвращает поставщику (исполнителю, подрядчику) денежные средства в размере, пропорциональном размеру такого уменьшения цены договора, отказывается от части соответствующих прав по банковской гарантии. Уменьшение размера обеспечения исполнения договора осуществляется при условии отсутствия неисполненных поставщиком (исполнителем, подрядчиком) требований об уплате неустоек (штрафов, пеней) в случае их предъявления заказчиком.

В случае ненадлежащего исполнения обязательств по договору поставщиком (исполнителем, подрядчиком) порядок взыскания неустоек (штрафов, пеней) из средств обеспечения исполнения договора определяется в соответствии с условиями договора.

**Обязательства по Договору, которые должны быть обеспечены**:

- срок поставки товаров, выполнения работ, оказания услуг;

- поставка товара, выполнение работ, оказание услуг надлежащего качества;

- возмещение причиненных Заказчику убытков вследствие виновного неисполнения или ненадлежащего исполнения Договора.

В случае, если в ходе проведения закупки, в которой установлено требование о предоставлении обеспечения исполнения договора, ценовое предложение участника закупки, с которым заключается договор, на 25 (двадцать пять) и более процентов ниже НМЦД, установленной в извещении об осуществлении закупки, такой участник закупки (на выбор):

* Предоставляет обеспечение исполнения договора в размере, превышающем в полтора раза размер обеспечения исполнения договора, указанный в извещении об осуществлении закупки, но не менее чем в размере аванса, если условиями закупки предусмотрена выплата аванса.
* Предоставляет документальное обоснование предлагаемой цены договора, с одновременным предоставлением таким участником обеспечения исполнения договора в размере, установленном в извещении об осуществлении закупки.

Заказчик вправе отказаться от заключения договора в случае, если документальное обоснование предлагаемой цены договора, противоречит информации, имеющейся у заказчика, является неточным, неполным, недостоверным, имеет внутренние противоречия, не подтверждено документально или иным образом вызывает у заказчика обоснованные сомнения в готовности участника закупки исполнить договор в рамках предлагаемой цены.

Участник закупки самостоятельно определяет форму обоснования предлагаемой цены договора, которое может включать в себя гарантийное письмо от производителя с указанием цены и количества поставляемого товара, документы, подтверждающие наличие товара у участника закупки, иные документы и расчеты, подтверждающие возможность участника закупки осуществить поставку товара, выполнение работ, оказание услуг по предлагаемой цене.

Под точностью заказчик понимает отсутствие ошибок в арифметических расчетах рентабельности в представленных документах.

Критериями достоверности является отсутствие ложных или каким- либо образом искаженных сведений, иначе информация недостоверна. Контроль достоверности сведений может производиться разными способами, в которые входит нахождение и сверка с альтернативными источниками информации, выяснение статуса документа и сайта, на котором он находится, получение сведений о компетентности и положении автора материала.

Обоснование считается неполным, если ее содержание не дает возможности однозначно понять из чего складывается предлагаемая цена договора.

Под противоречием заказчик понимает положение, при котором одно исключает другое, несовместимое с ним, противоположное ему. Противоречия называются внутренними, если они возникают внутри одного документа или его блока (фрагмента), не разделяемого на части.

Сомнение в правильности представленных сведений вызываются в случае неясности, спорности данных. Сомнение, не основывающееся только на теоретической возможности, но и возникшее на основании представленных фактов, считается обоснованным.

Антидемпинговые меры не применяются в случае, если при осуществлении закупок лекарственных препаратов, которые включены в утвержденный Правительством РФ перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, участником закупки, с которым заключается договор, предложена цена всех закупаемых лекарственных препаратов, сниженная не более чем на 25 (двадцать пять) процентов относительно их зарегистрированной в соответствии с законодательством об обращении лекарственных средств предельной отпускной цены.

**В случае, если в ходе проведения закупки, в которой не установлено требование о предоставлении обеспечения исполнения договора, ценовое предложение участника закупки, с которым заключается договор, на 25 (двадцать пять) и более процентов ниже НМЦД, установленной в извещении об осуществлении закупки, такой участник закупки предоставляет только документальное обоснование предлагаемой цены.**

1. *Порядок изменения договора*

Изменение условий договора допускается по соглашению сторон с соблюдением положений ГК РФ и части 24.3. раздела 24 Положения о закупках Заказчика.

Изменение условий договора допускается при наличии обоснования, подтверждающего необходимость внесения изменений (в том числе обоснования, подтверждающего возникновение обстоятельств, не зависящих от воли сторон), с учетом принципов, установленных в пункте 1.2.3 части 1.2 раздела 1 Положения о закупках Заказчика, при условии, что возможность изменения была предусмотрена документацией об осуществлении закупки и договором.

Документы (сведения), обосновывающие необходимость изменения условий договора (в том числе подтверждающие возникновение обстоятельств, не зависящих от воли сторон), хранятся вместе с договором, в который вносятся соответствующие изменения.

При заключении договора заказчик вправе провести преддоговорные переговоры с участником, с которым заключается договор.

Заказчик в ходе преддоговорных переговоров по согласованию с участником, с которым заключается договор, вправе изменить следующие условия договора:

* + - Снизить цену договора без изменения количества товаров, объема работ, услуг и иных условий исполнения договора.
    - Увеличить количество товаров, объем работ, услуг на сумму, не превышающую разницы между ценой договора, предложенной участником закупки, с которым заключается договор и НМЦД.
    - Улучшить условия исполнения договора для заказчика, в том числе: сократить сроки исполнения договора (его отдельных этапов), отменить или уменьшить размер аванса, увеличить сроки и объем гарантии.
    - Уточнить сроки исполнения обязательств по договору, если договор не был заключен в планируемые сроки в связи с рассмотрением жалобы, с административным производством, с судебным разбирательством.
    - Включить условия, обусловленные изменениями действующего законодательства РФ или предписанием контрольного и/или надзорного органа.

Условия договора, по которым стороны пришли к соглашению об их изменении в ходе преддоговорных переговоров, включаются в договор при его заключении.

Изменение условий договора при его исполнении допускается в следующих случаях:

* Увеличение количества поставляемого по договору товара, объема выполняемых работ, оказываемых услуг, с соответствующим изменением цены договора в пределах 20 (двадцати) процентов от первоначальных условий договора при обязательном сохранении неизменной цены единицы товара, работы, услуги.
* Снижение цены договора без изменения предусмотренных договором количества товара, объема работы или услуги, качества поставляемого товара, выполняемой работы, оказываемой услуги и иных условий договора.
* Изменение в ходе исполнения договора тарифов на товары, работы, услуги, установленных органами, уполномоченными в области государственного регулирования тарифов.
* Изменение условий договора, обусловленных изменениями действующего законодательства РФ или предписанием контрольного и/или надзорного органа.
* Увеличение срока исполнения обязательств по договору в силу обстоятельств, не зависящих от сторон. При этом изменение осуществляется однократно и при условии, что такое изменение не приведет к увеличению срока исполнения договора более чем на 30 (тридцать) процентов от первоначальных условий договора.
* Поставка товара, выполнение работы или оказание услуги, качество, технические и функциональные характеристики (потребительские свойства) которых являются улучшенными по сравнению с качеством и соответствующими техническими и функциональными характеристиками, указанными в договоре. При исполнении договора, заключенного с участником закупки, которому предоставлен приоритет не допускается замена страны происхождения товаров, за исключением случая, когда в результате такой замены вместо иностранных товаров поставляются российские товары, при этом качество, технические и функциональные характеристики (потребительские свойства) таких товаров не должны уступать качеству и соответствующим техническим и функциональным характеристикам товаров, указанных в договоре.
* При невозможности по не зависящим от воли сторон договора обстоятельствам (в том числе при введении новых технических требований к продукции и/или процессам ее производства) исполнить договор в соответствии с указанными в нем условиями.

1. *Приоритет товаров российского происхождения, работ, услуг, выполняемых, оказываемых российскими лицами, по отношению к товарам, происходящим из иностранного государства, работам, услугам, выполняемым, оказываемым иностранными лицами*

При проведении настоящей закупки применяются правила, установленные Постановлением Правительства РФ от 16.09.2016 N 925 "О приоритете товаров российского происхождения, работ, услуг, выполняемых, оказываемых российскими лицами, по отношению к товарам, происходящим из иностранного государства, работам, услугам, выполняемым, оказываемым иностранными лицами".

Указанный в выше названом постановлении приоритет применяется к товарам, происходящим из Донецкой Народной Республики, Луганской Народной Республики, на равных условиях с товарами российского происхождения. Происхождение товаров из Донецкой Народной Республики, Луганской Народной Республики подтверждается [сертификатами](https://base.garant.ru/2568717/5974e22a69c2f1e0d8b402f8e16d471a/#block_1200) о происхождении товара, выдаваемыми уполномоченными органами (организациями) Донецкой Народной Республики, Луганской Народной Республики.

Закупочная комиссия оценивает и сопоставляет заявки на участие в закупке и проводит их ранжирование по степени предпочтительности для Заказчика, исходя из следующего критерия – наименьшая цена заявки.

При осуществлении закупок товаров, работ, услуг путем проведения аукциона в случае, если победителем закупки представлена заявка на участие в закупке, содержащая предложение о поставке товаров, происходящих из иностранных государств, или предложение о выполнении работ, оказании услуг иностранными лицами, договор с таким победителем заключается по цене, сниженной на 15 процентов от предложенной им цены договора.

При осуществлении закупок радиоэлектронной продукции, а также интеллектуальных систем управления электросетевым хозяйством (систем удаленного мониторинга и диагностики, интеллектуальных систем учета электрической энергии (мощности), автоматизированных систем управления технологическими процессами подстанций, автоматизированных систем технологического управления центров управления сетями) и (или) программного обеспечения, используемого в качестве компонента указанных систем, путем проведения аукциона в случае, если победителем закупки представлена заявка на участие в закупке, содержащая предложение о поставке радиоэлектронной продукции, не включенной в единый реестр российской радиоэлектронной продукции, и (или) программного обеспечения, не включенного в единый реестр российских программ для электронных вычислительных машин и баз данных, договор с таким победителем заключается по цене, сниженной на 30 процентов от предложенной им цены договора.

Подтверждением соответствия радиоэлектронной продукции требованиям извещения об осуществлении закупки является декларация участника закупки о нахождении радиоэлектронной продукции в реестре с указанием номера реестровой записи, а для радиоэлектронной продукции, произведенной на территории государства - члена Евразийского экономического союза, - акт экспертизы по определению страны происхождения товара, выданный уполномоченным органом государства - члена Евразийского экономического союза.

Участник закупки несет ответственность за представление недостоверных сведений о стране происхождения товара, указанного в заявке на участие в закупке.

Отсутствие в заявке на участие в закупке указания (декларирования) страны происхождения поставляемого товара не является основанием для отклонения заявки на участие в закупке, и такая заявка рассматривается как содержащая предложение о поставке иностранных товаров.

Для целей установления соотношения цены предлагаемых к поставке товаров российского и иностранного происхождения, цены выполнения работ, оказания услуг российскими и иностранными лицами в случаях, предусмотренных подпунктами "г" и "д" пункта 6 Постановления Правительства РФ от 16.09.2016 N 925 "О приоритете товаров российского происхождения, работ, услуг, выполняемых, оказываемых российскими лицами, по отношению к товарам, происходящим из иностранного государства, работам, услугам, выполняемым, оказываемым иностранными лицами", цена единицы каждого (ой) товара, работы, услуги определяется как произведение начальной (максимальной) цены единицы товара, работы, услуги, указанной в документации о закупке в соответствии с подпунктом "в" Постановления Правительства РФ от 16.09.2016 N 925 "О приоритете товаров российского происхождения, работ, услуг, выполняемых, оказываемых российскими лицами, по отношению к товарам, происходящим из иностранного государства, работам, услугам, выполняемым, оказываемым иностранными лицами", на коэффициент изменения начальной (максимальной) цены договора по результатам проведения закупки, определяемый как результат деления цены договора, по которой заключается договор, на начальную (максимальную) цену договора.

Отнесение участника закупки к российским или иностранным лицам производится на основании документов участника закупки, содержащих информацию о месте его регистрации (для юридических лиц и индивидуальных предпринимателей), на основании документов, удостоверяющих личность (для физических лиц).

При заключении договора указание страны происхождения поставляемого товара осуществляется на основании сведений, содержащихся в заявке на участие в закупке, представленной участником закупки.

Заключение договора с участником закупки, который предложил такие же, как и победитель закупки, условия исполнения договора или заявка которого содержит лучшие условия исполнения договора, следующие после условий, предложенных победителем закупки, который признан уклонившемся от заключения договора, осуществляется в соответствии с условиями, установленными в настоящем пункте документации о закупке.

При исполнении договора, заключенного с участником закупки, которому предоставлен приоритет, не допускается замена страны происхождения товаров, за исключением случая, когда в результате такой замены вместо иностранных товаров поставляются российские товары, при этом качество, технические и функциональные характеристики (потребительские свойства) таких товаров не должны уступать качеству и соответствующим техническим и функциональным характеристикам товаров, указанных в договоре.

Приоритет не предоставляется в случаях, если:

а) закупка признана несостоявшейся и договор заключается с единственным участником закупки;

б) в заявке на участие в закупке не содержится предложений о поставке товаров российского происхождения, выполнении работ, оказании услуг российскими лицами;

в) в заявке на участие в закупке не содержится предложений о поставке товаров иностранного происхождения, выполнении работ, оказании услуг иностранными лицами;

г) в заявке на участие в закупке, представленной участником аукциона или иного способа закупки, при котором определение победителя проводится путем снижения начальной (максимальной) цены договора, указанной в извещении о закупке, на "шаг", установленный в документации о закупке, содержится предложение о поставке товаров российского и иностранного происхождения, выполнении работ, оказании услуг российскими и иностранными лицами, при этом стоимость товаров российского происхождения, стоимость работ, услуг, выполняемых, оказываемых российскими лицами, составляет более 50 процентов стоимости всех предложенных таким участником товаров, работ, услуг.

Правила настоящего пункта документации о проведении закупки применяются при рассмотрении заявок и заключении договора.

**ИНФОРМАЦИОННАЯ КАРТА**

Нижеследующие конкретные условия проведения аукциона в электронной форме являются дополнением к инструкции участникам закупки.

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Позиция** | **Поле для заполнения** | | |
| ***Общие сведения о закупке*** | | | | |
| **1** | **Тип закупки** | | Закупка в соответствии с нормами 223-ФЗ (конкурентная) | |
| **2** | **Способ осуществления закупки** | | Аукцион в электронной форме | |
| **3** | **Наименование предмета закупки/предмет договора** | | **Поставка шовного материала** | |
| **4** | **Регистрационный номер плана закупок** | | 2230732483 | |
| **5** | **Номер позиции плана закупок** | | п. 609 | |
| **6** | **Адрес электронной торговой площадки в информационно-телекоммуникационной сети "Интернет"** | | https://www.rts-tender.ru/ | |
| **7** | **Особенности участия субъектов малого и среднего предпринимательства** | | не установлены | |
| **8** | **Закупка не учитывается в соответствии с пунктом 7 постановления Правительства РФ от 11.12.2014 № 1352 при расчете совокупного годового стоимостного объема договоров, заключенных заказчиком по результатам закупок, при расчете совокупного годового стоимостного объема закупок, планируемых к осуществлению у СМСП** | | не учитывается | |
| ***Сведения о Заказчике*** | | | | |
| **9** | **Наименование** | Государственное автономное учреждение здравоохранения «Кузбасская областная детская клиническая больница имени Ю.А. Атаманова» | | |
| **10** | **ИНН** | 4205384517 | | |
| **11** | **Адрес места нахождения** | 650056, Российская Федерация, Кемеровская область - Кузбасс, город Кемерово, улица Ворошилова, дом 21 | | |
| **12** | **Почтовый адрес** | 650056, Российская Федерация, Кемеровская область - Кузбасс, город Кемерово, улица Ворошилова, дом 21 | | |
| **13** | **Контактный телефон** | +7 (3842) 39-01-91 | | |
| **14** | **Адрес электронной почты** | [omo\_mbuz\_dgkb5@bk.ru](mailto:omo_mbuz_dgkb5@bk.ru) | | |
| **15** | **Ответственное должностное лицо (ФИО, должность)** | Новикова Оксана Владимировна, специалист отдела ресурсного обеспечения | | |
| ***Сведения о порядке, дате начала, дате и время окончания срока подачи заявок на участие в закупке (этапах конкурентной закупки), порядок и срок отзыва заявок на участие в закупке, порядок внесения изменений в такие заявки*** | | | | |
| **16** | **Дата начала подачи заявок на участие в закупке** | «17» мая 2024 г. | | |
| **17** | **Дата и время окончания срока подачи заявок на участие в закупке** | «03» июня 2024 г. до 05:00 (время московское) | | |
| **18** | **Порядок подачи заявок на участие в закупке** | Для участия в аукционе в электронной форме участнику закупки необходимо получить аккредитацию на ЭТП в порядке, установленном регламентом ЭТП. Заявки на участие в закупке подаются участниками закупки в форме электронного документа в соответствии с регламентом ЭТП в сроки, которые установлены извещением и документацией о проведении аукциона в электронной форме. Участник закупки вправе подать только одну заявку на участие в любое время с момента размещения извещения и документации о проведении электронного аукциона до предусмотренных извещением и документацией о проведении закупки даты и времени окончания срока подачи заявок на участие в аукционе. Порядок приема и регистрации заявок определяется регламентом ЭТП. | | |
| **19** | **Место подачи заявок** | электронная площадка РТС-тендер ( [**https://www.rts-tender.ru**](https://www.rts-tender.ru)**)** | | |
| **20** | **Порядок и срок отзыва заявок на участие в закупке** | Участник конкурентной закупки в электронной форме, подавший заявку на участие в такой закупке, вправе отозвать данную заявку не позднее даты и времени окончания срока подачи заявок на участие в такой закупке: до **«03» июня 2024 года до 05:00 (время московское).** Отзыв заявки осуществляется участником закупки из личного кабинета ЭТП, с учетом особенностей, установленных регламентом ЭТП. | | |
| **21** | **Порядок и срок внесения изменений в поданные на участие в закупке заявки** | Участник конкурентной закупки в электронной форме, подавший заявку на участие в такой закупке, вправе внести в нее изменения не позднее даты и времени окончания срока подачи заявок на участие в такой закупке: **«03» июня 2024 года до 05:00 (время московское)**. Внесение изменений в заявку осуществляется участником закупки из личного кабинета ЭТП, с учетом особенностей, установленных регламентом ЭТП. | | |
| ***Срок, место и порядок предоставления извещения и документации о закупке, размер, порядок и сроки внесения платы, взимаемой Заказчиком за предоставление извещения и документации о закупке, предоставление разъяснений положений извещения и документации о закупке*** | | | | |
| **22** | **Срок, место и порядок предоставления извещения и документации о закупке** | **Срок предоставления извещения и документации о закупке:**  с «17» мая 2024 г. по «03» июня 2024 г.  **Место предоставления извещения и документации о закупке:**  ЕИС [**http://zakupki.gov.ru**](http://zakupki.gov.ru));  ЭТП ([**http://www.rts-tender.ru**](http://www.rts-tender.ru)).  **Порядок предоставления извещения и документации о закупке:**  Извещение и документация о закупке предоставляются в электронной форме бесплатно любому заинтересованному лицу по средствам скачивания извещения и документации с ЕИС и/или с ЭТП в порядке, установленном регламентами указанных сайтов. | | |
| **23** | **Размер, порядок и сроки внесения платы, взимаемой Заказчиком за предоставление извещения и документации о закупке** | не установлены | | |
| **24** | **Форма, порядок, дата и время окончания срока предоставления разъяснений положений извещения и/или документации** | Любой участник конкурентной закупки вправе направить заказчику запрос о даче разъяснений положений извещения и/или документации об осуществлении закупки. Запрос о даче разъяснений положений извещения и/или документации об осуществлении закупки подается в форме электронного документа с использованием функционала ЭТП. **Запрос о даче разъяснений положений извещения и/или документации об осуществлении закупки должен быть направлен в срок не позднее чем за три рабочих дня до даты окончания срока подачи заявок на участие в закупке:** **до** **«29» мая 2024 г. до 05:00 ч. (время московское).** В течение трех рабочих дней с даты поступления запроса, Заказчик осуществляет разъяснение положений извещения и/или документации о конкурентной закупке и размещает их в ЕИС с указанием предмета запроса, но без указания участника такой закупки, от которого поступил указанный запрос. Разъяснения положений извещения и/или документации о конкурентной закупке не должны изменять предмет закупки и существенные условия проекта договора. Заказчик вправе не осуществлять такое разъяснение в случае, если указанный запрос поступил позднее, чем за три рабочих дня до даты окончания срока подачи заявок на участие в такой закупке. | | |
| ***Требования к предмету закупки*** | | | | |
| **25** | **Установленные заказчиком требования к безопасности, качеству, техническим характеристикам, функциональным характеристикам (потребительским свойствам) товара, работы, услуги, к размерам, упаковке, отгрузке товара, к результатам работы и иные требования, связанные с определением соответствия поставляемого товара, выполняемой работы, оказываемой услуги потребностям заказчика** | Все перечисленные требования указаны Техническом задании. | | |
| **26** | **Место, условия и сроки (периоды) поставки товара, выполнения работы, оказания услуги** | **Место поставки товара, выполнения работ, оказания услуг:** Государственное автономное учреждение здравоохранения «Кузбасская областная детская клиническая больница имени Ю.А. Атаманова», Российская Федерация, Кемеровская область - Кузбасс, город Кемерово, ул. Ворошилова, д. 21, медицинский склад.  **Дата начала поставки товара, выполнения работ, оказания услуг:** со дня, следующего за днем заключения Гражданско-правового договора.  **Срок поставки товара, выполнения работ, указания услуг**: Общий срок поставки товара – со дня, следующего за днем заключения договора до 31.12.2024 г.  Поставка товара осуществляется партиями по заявкам Заказчика. Представителями Заказчика, уполномоченными на подачу Заявок, являются: Петренко Анна Григорьевна (специалист), тел. 8 (3842) 68-00-64, эл. почта petrenkoanyt@yandex.ru. Не заказанный товар, либо товар, заказанный иными лицами, не поставляется, не принимается и не оплачивается Заказчиком.  Заявки подаются по указанным Поставщиком реквизитам любым из возможных способов: путем передачи телефонограммы, и/или факсимильной, и/или электронной связью с указанием наименования товара, сроков и объемов исполнения, исходя из потребностей Заказчика, определяемых необходимостью обеспечения бесперебойного режима работы лечебного учреждения и возможностей Заказчика хранения и использования товара в соответствии с требованиями и нормами действующего законодательства.  Срок подачи заявки – не позднее, чем за три календарных дня до окончания общего срока поставки товара. Максимальный срок исполнения заявки - три календарных дня с момента ее принятия Поставщиком.  **Условия поставки товара, выполнения работ, оказания услуг:**  Поставка и разгрузка товара осуществляется силами и средствами Поставщика до склада в упаковке и при температуре, которые обеспечивали бы его сохранность от всякого рода повреждений при транспортировке и хранении.  При поставке товара качество, маркировка, упаковка поставляемого товара должны соответствовать требованиям государственных стандартов Российской Федерации, техническим условиям производителя, иным нормативным документам по техническому регулированию и иным законодательным актам. Маркировка товара должна обеспечивать полную и однозначную идентификацию каждой единицы товара при его приемке.  При поставке товара предоставляются надлежащим образом оформленные копии всех необходимых сертификатов (деклараций), подтверждающих качество товара, копии регистрационного удостоверения Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения и социального развития, со всеми приложениями, счета-фактуры и товарные накладные (универсальные передаточные документы). | | |
| **27** | **Сведения о начальной (максимальной) цене договора (цене лота)** | 9 269 099 (девять миллионов двести шестьдесят девять тысяч девяносто девять) рублей 78 копеек, с учетом НДС. | | |
| **28** | **Сведения о валюте, используемой для формирования цены договора и расчетов с поставщиками (подрядчиками, исполнителями)** | Российский рубль | | |
| **29** | **Количество поставляемого товара, объем выполняемой работы, оказываемой услуги, сведения о начальной (максимальной) цене единицы каждого товара, работы, услуги, являющихся предметом закупки**   |  |  |  |  | | --- | --- | --- | --- | | **№** | **Наименование поставляемого товара** | **Ед. изм.** | **Начальная (максимальная) цена за единицу, руб.** | | 1 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М5 (2), длиной в интервале от не менее 70 см до не более 80 см, игла колющая, массивная, 1/2 окружности, в интервале от не менее 44,8 до не более 45,8 мм длиной | штука | 412,27 | | 2 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М5 (2), длиной в интервале от не менее 70 см до не более 90 см, игла колющая, с режущим кончиком острия, 1/2 окружности, в интервале от не менее 35,6 мм до не более 36,6 мм длиной | штука | 611,72 | | 3 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М4 (1), длиной в интервале от более 75 см до не более, 90 см, игла колющая, массивная 1/2 окружности, в интервале от не менее 29,5 мм до не более 30,5 мм длиной | штука | 597,72 | | 4 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М3.5 (0), длиной в интервале от более 70 см до менее 90 см, игла колющая, кончик иглы уплощен, 1/2 окружности, в интервале от более 30,6 мм до менее 31,6 мм длиной | штука | 466,35 | | 5 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М3,5 (0), длиной в интервале от более 75 см до не более 90 см, игла колющая, кончик иглы уплощен, 1/2 окружности, в пределах от не менее 35,6 до не более 36,6 мм длиной | штука | 453,73 | | 6 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М3 (2/0), длиной в интервале от не менее 85 см до не более 95 см, игла колющая, массивная, 1/2 окружности, в интервале от не менее 25,6 мм до не более 26,6 мм длиной | штука | 488,07 | | 7 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М3 (2/0), длиной в интервале от не менее 70 см до не более 80 см, игла колющая, кончик иглы уплощен, 1/2 окружности, в интервале от не менее 25,8 до не более 26,8 мм длиной | штука | 510,87 | | 8 | Нить стерильная хирургическая не рассасывающиеся из поливинилиденфторида, условный размер 3/0, длиной нити в интервале от более 70 см до менее 90 см, изгиб иглы 3/8 окружности, игла режущая, с двумя пластиковыми клипсами, в пределах от не менее 19 мм до не более 21 мм | штука | 201,88 | | 9 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М3 (2/0), длиной в интервале от более 75 см до менее 100 см, игла колющая, кончик иглы уплощен, 1/2 окружности, в интервале от не менее 35,8 мм до не более 36,8 мм длиной | штука | 433,90 | | 10 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М2 (3/0), длиной в интервале от более 40 см до менее 60 см, игла режущая, 3/8 окружности, в интервале от более 15 мм до менее 17 мм длиной | штука | 489,97 | | 11 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М2 (3/0), длиной в интервале от не менее 70 см до не более 80 см, игла колющая, кончик иглы уплощен, 1/2 окружности, в интервале от не менее 29,5 мм до не более 30,5 мм длиной | штука | 409,22 | | 12 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М2 (3/0), длиной в интервале от не менее 70 см до не более 90 см, игла колющая, кончик иглы уплощен, 1/2 окружности, в интервале от не менее 21,8 мм до не более 22,8 мм длиной | штука | 435,85 | | 13 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М1.5 (4/0), длиной в интервале от не менее 70 см до не более 80 см, игла колющая, кончик иглы уплощен, 1/2 окружности, в интервале от не менее 16,8 мм до не более 17,2 мм длиной | штука | 457,31 | | 14 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М1,5 (4/0), длиной в интервале от не менее 40 см до менее 75 см, игла обратно-режущая, 3/8 окружности, в интервале от более 18 мм до менее 20 мм длиной | штука | 600,91 | | 15 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М1 (5/0), длиной в интервале от не менее 75 см до не более 85 см, игла колющая, кончик иглы уплощен, 1/2 окружности, в интервале от не менее 16,8 мм до не более 17,2 мм длиной | штука | 315,58 | | 16 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М0.7 (6/0), длиной в интервале от не менее 45 см до менее 70 см, игла колющая, 1/2 окружности, в интервале от не менее 12,7 мм до не более 13,8 мм длиной | штука | 464,05 | | 17 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М0.5 (7/0), длиной в интервале от не менее 27 см до менее 40 см, игла шпательная, 3/8 окружности, в интервале от более 6,3 мм до менее 6,5 мм длиной | штука | 1166,07 | | 18 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М1.5 (4/0), длиной в интервале от более 70 см до менее 90 см, игла колющая, кончик иглы уплощен, 1/2 окружности, в интервале от более 16 мм до менее 18 мм длиной | штука | 776,39 | | 19 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М1.5 (4/0), длиной в интервале от не менее 75 см до не более 90 см, игла колющая, кончик иглы уплощен, 1/2 окружности, в интервале от не менее 16,8 мм до не более 17,8 мм длиной | штука | 326,86 | | 20 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М2 (3/0), длиной в интервале от не менее 70 см до не более 80 см, игла колющая, 1/2 окружности, в интервале от не менее 21,0 мм до не более 22,0 мм длиной | штука | 321,84 | | 21 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М1.5 (4/0), длиной в интервале от более 60 см до менее 75 см, игла колющая, 1/2 окружности, в интервале от более 16 мм до менее 18 мм длиной | штука | 532,27 | | 22 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М1.5 (4/0), длиной в интервале от не менее 70 см до не более 90 см, игла колющая, 1/2 окружности, в интервале от не менее 21,2 мм до не более 22,4 мм длиной | штука | 534,07 | | 23 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М0.7 (6/0), длиной в интервале от более 40 см до менее 70 см, игла колющая, 1/2 окружности, в интервале от не менее 12,8 мм до не более 13,8 мм длиной | штука | 347,07 | | 24 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М0.7 (6/0), длиной в интервале от не менее 70 см до не более 90 см, две колющих иглы, 3/8 окружности, в интервале от не менее 12,3 мм до не более 13,3 мм длиной | штука | 1351,30 | | 25 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М0.7 (6/0), длиной в интервале от более 40 см до менее 75 см, две колющих иглы, 3/8 окружности, в интервале от не менее 12,7 мм до не более 13, 7 мм длиной | штука | 969,52 | | 26 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М0.7 (6/0), длиной в интервале от не менее 70 см до менее 90 см, две колющих иглы, 3/8 окружности, в интервале от не менее 10,6 мм до не более 11, 6 мм длиной | штука | 1344,67 | | 27 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М0.5 (7/0), длиной в интервале от не менее 20 см до не более 23 см, игла колющая, 3/8 окружности, в интервале от более 7 мм до менее 9 мм длиной | штука | 1095,53 | | 28 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М1,5 (4/0), длиной в интервале от не менее 90 см до не более 100 см, две колющие иглы, 1/2 окружности, в интервале от более 16 мм до менее 18 мм длиной | штука | 583,42 | | 29 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М1.5 (4/0), длиной в интервале от более 70 см до менее 90 см, игла колющая, 1/2 окружности, в интервале от не менее 19,5 мм до не более 20,5 мм длиной | штука | 531,84 | | 30 | Нить синтетическая, нерассасывающаяся, высокопрочная, полиэфирная, М3 (2/0) длина нити в интервале от не менее 75 см до не более 90 см, игла колющая длиной в интервале от не менее 24,8 мм до не более 25,8 мм, окружность 1/2 | штука | 295,08 | | 31 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М1.5 (4/0), длиной в интервале от более 70 см до менее 90 см, две колющих иглы, 1/2 окружности, в интервале от более 21 мм до менее 23 мм длиной | штука | 649,20 | | 32 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М3 (2/0), длиной в интервале от более 60 см до менее 90 см, игла колющая, 1/2 окружности, в интервале от не менее 29,5 мм до не более 30,5 мм длиной | штука | 598,55 | | 33 | Нить стерильная хирургическая для безузловой фиксации тканей, М2 (3/0), длиной нити в интервале от более 40 см до менее 60 см, игла обратно-режущая, 3/8 окружности, в пределах от более 18 мм до менее 20 мм | штука | 4246,91 | | 34 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М5 (2), длиной нити в интервале от не менее 70 см до не более 80 см, не менее 4 отрезков, игла колющая с режущим кончиком, 1/2 окружности, в интервале от не менее 44 мм до не более 45 мм | штука | 1701,41 | | 35 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М7 (5), длиной нити в интервале от не менее 70 см до не более 80 см, не менее 4 отрезков, игла колющая с режущим кончиком, 1/2 окружности, в интервале от не менее 54 мм до не более 56 мм | штука | 148,76 | | 36 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М3.5 (0), длиной нити в интервале от не менее 70 см до не более 80 см, игла колющая, 1/2 окружности, в интервале от не менее 30,5 мм до не более 31,5 мм | штука | 392,17 | | 37 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М3.5 (0), длиной в интервале от более 70 см до не более 90 см, две иглы колющие с режущим кончиком острия, 1/2 окружности, в интервале от не менее 25,8 мм до не более 26,8 мм длиной | штука | 640,69 | | 38 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М3.5 (0), длиной в интервале от более 70 см до менее 90 см, игла колющая с режущим кончиком острия, 1/2 окружности, в интервале от более 47,5 мм до менее 48,5 мм длиной | штука | 443,36 | | 39 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М3.5 (0), длиной в интервале от более 70 см до менее 90 см, две иглы колющие, 1/2 окружности, в интервале от не менее 69,5 мм до не более 70,5 мм длиной | штука | 539,37 | | 40 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М3 (2/0), длиной в интервале от не менее 85 см до не более 100 см, две иглы колющие, 1/2 окружности, в интервале от не менее 16,8 мм до не более 17,2 мм длиной | штука | 597,50 | | 41 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М3 (2/0), длиной в интервале от не менее 70 см до не более 80 см, две иглы колющие, 1/2 окружности, в интервале от не менее 19,5 мм до не более 20,5 мм длиной | штука | 385,98 | | 42 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М3,5 (0), длиной не менее 100 метров, без игл. | штука | 2180,92 | | 43 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М3 (2/0), длиной в интервале от не менее 85 см до не более 95 см, две иглы колющие, 1/2 окружности, в интервале от не менее 25,5 мм до не более 26,5 мм длиной | штука | 357,06 | | 44 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М3 (2/0), длиной в интервале от не менее 70 см до не более 90 см, игла колющая, кончик иглы уплощен, 1/2 окружности, в интервале от не менее 29,8 мм до не более 30,2 мм длиной | штука | 345,57 | | 45 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М2 (3/0), длиной нити в интервале от не менее 60 см до не более 75 см, две иглы колющие, 1/2 окружности, в интервале от не менее 17 мм до не более 18 мм длиной | штука | 400,23 | | 46 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М2 (3/0), длиной нити в интервале от не менее 70 см до не более 80 см, игла колющая, 1/2 окружности, в интервале от не менее 26,8 мм до не более 27,8 мм | штука | 325,12 | | 47 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М2 (3/0), длиной нити в интервале от не менее 70 см до не более 80 см, две иглы колющие с режущим кончиком острия, 3/8 окружности, в интервале от не менее 17 мм до не более 18 мм | штука | 595,54 | | 48 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М2 (3/0), длиной нити в интервале от не менее 90 см до не более 100 см, две иглы колющие с режущим кончиком острия, 1/2 окружности, в интервале от более 25 мм до менее 27 мм | штука | 580,89 | | 49 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М2 (3/0), длиной нити в интервале от более 75 см до менее 100 см, две иглы колющ-режущие, 1/2 окружности, в интервале от более 25,7 мм до менее 26,7 мм | штука | 562,98 | | 50 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М1,5 (4/0), длиной нити в интервале от не менее 75 см до не более 90 см, две иглы колющие, 1/2 окружности, в интервале от не менее 19,5 мм до не более 20,5 мм | штука | 570,63 | | 51 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М3 (2/0), длиной нити в интервале от более 90 см до менее 120 см, игла колющая, 1/2 окружности, в интервале от не менее 30,5 мм до не более 31,5 мм | штука | 351,71 | | 52 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М3 (2/0), длиной нити в интервале от не менее 100 см до не более 120 см, игла колющая, 1/2 окружности, в интервале от не менее 31 мм до не более 32 мм | штука | 220,29 | | 53 | Нерассасывающийся шовный материал М3,5 (0), длиной 3\*50 см | штука | 651,37 | | 54 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, монофиламентная, М2 (3/0), длиной нити в интервале от более 40 см до менее 60 см, игла обратно-режущая, 3/8 окружности, в интервале от не менее 23,2 мм до не более 24,2 мм | штука | 478,58 | | 55 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, монофиламентная, М2 (3/0), длиной нити в интервале от более 70 см до менее 90 см, игла обратно-режущая, 3/8 окружности, в интервале от более 25 мм до менее 27 мм | штука | 478,58 | | 56 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, монофиламентная М1.5 (4/0) длина нити в интервале от более 70 см до менее 90 см, игла колющая длиной в интервале от более 16 мм до менее 18 мм, 1/2 окружности | штука | 270,42 | | 57 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, монофиламентная М2 (3/0) длина нити в интервале от не менее 85 см до не более 95 см, две иглы колющие длиной в интервале от не менее 16,8 мм до не более 17,2 мм, окружность 1/2 | штука | 717,88 | | 58 | Нерассасывающийся стерильный хирургический материал – костный воск | штука | 330,36 | | 59 | Силиконовый 4-х канальный дренаж, круглый 10 Fr, общая длина дренажа 110 cм | штука | 2841,57 | | 60 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М1.5 (4/0), длиной в интервале от не менее 70 см до не более 80 см, игла колющая, кончик иглы уплощен, 1/2 окружности, в интервале от не менее 16,8 мм до не более 17,2 мм длиной | штука | 532,49 | | 61 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М2 (3/0), длиной в интервале от более 70 см до менее 90 см, игла колющая, кончик иглы уплощен, 1/2 окружности, в интервале от не менее 19,8 мм до не более 20,8 мм длиной | штука | 315,98 | | 62 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М2 (3/0), длиной нити в интервале от не менее 60 см до не более 75 см, две иглы колющие, 1/2 окружности, в интервале от более 15 мм до менее 17 мм длиной | штука | 500,49 | | 63 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М2 (3/0), длиной нити в интервале от не менее 75 см до не более 90 см, две иглы колющие с режущим кончиком острия, 3/8 окружности, в интервале от более 16 мм до менее 18 мм | штука | 595,54 | | 64 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, М3 (2/0), длиной нити в интервале от не менее 90 см до не более 100 см, две иглы колющие, 1/2 окружности, в интервале от не менее 17 мм до не более 18 мм | штука | 937,71 | | 65 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М1,5 (4/0), длиной нити в интервале от более 75 см до не более 100 см, две иглы колющие, с режущим кончиком острия, 1/2 окружности, в интервале от более 16 мм до менее 18 мм | штука | 638,11 | | 66 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М1,5 (4/0), длиной нити в интервале от более 75 см до не более 100 см, две иглы колюще-ружущие, 1/2 окружности, в интервале от более 15 мм до менее 17 мм | штука | 650,45 | | 67 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М3 (2/0), длиной в интервале от не менее 85 см до не более 95 см, две иглы колющие, 1/2 окружности, в интервале от более 25 мм до менее 27 мм длиной | штука | 448,89 | | 68 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М2 (3/0), длиной в интервале от не менее 60 см до менее 75 см, игла колющая, кончик иглы уплощен, 1/2 окружности, в интервале от более 21 мм до менее 23 мм длиной | штука | 435,85 | | 69 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М1.5 (4/0), длиной в интервале от не менее 70 см до не более 80 см, игла колющая, кончик иглы уплощен, 1/2 окружности, в интервале от не менее 16,8 мм до не более 17,2 мм длиной | штука | 310,31 | | 70 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М3 (2/0), длиной нити не менее 25 метров, без иглы | штука | 4600,53 | | 71 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М3 (2/0), длиной не менее 100 метров, без иглы | штука | 2833,77 | | 72 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М4 (1), длиной нити не менее 25 метров, без иглы | штука | 5180,24 | | 73 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М4 (1), длиной более 70 метров, без иглы | штука | 3106,92 | | 74 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, плетеная, М1,5 (4/0), длиной в интервале от не менее 75 см до не более 90 см, игла колющая, 1/2 окружности, в интервале от не менее 19,5 мм до не более 20,5 мм длиной | штука | 129,43 | | 75 | Эндопротез сетчатый для реконструктивной хирургии тазового дна | штука | 12413,80 | | 76 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, плетеная, М2 (3/0), длиной в интервале от не менее 75 см до не более 90 см, игла колющая, 3/8 окружности, в интервале от не менее 24,6 мм до не более 25,6 мм длиной | штука | 137,50 | | 77 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, плетеная, М3 (2/0), длиной в интервале от не менее 75 см до не более 90 см, игла колющая, 1/2 окружности, в интервале от не менее 24,6 мм до не более 25,6 мм длиной | штука | 120,55 | | 78 | Нить хирургическая кетгутовая USP 3 длиной нити не менее 300 см, без иглы | штука | 389,10 | | 79 | Эндопротез сетчатый с принадлежностями | штука | 34859,21 | | 80 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М3 (2/0), длиной в интервале от более 70 см до не более 90 см, две иглы колющие, 1/2 окружности, в интервале от не менее 19,2 мм до не более 20,4 мм длиной | штука | 385,98 | | 81 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М4 (1), длиной в интервале от не менее 85 см до не более 95 см, игла колющая, массивная, 1/2 окружности, в интервале от не менее 47 мм до не более 49 мм длиной | штука | 541,15 | | 82 | Клей хирургический биологический | штука | 27187,92 | | 83 | Нити стерильные, синтетические хирургические, рассасывающиеся, М4 (1), не менее чем 4 нити по 70 см, иглы колющие, усиленные, 1/2 окружности, в интервале от более 34 мм до менее 36 мм | штука | 1114,71 | | 84 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М4 (1), длиной в интервале от не менее 85 см до не более 95 см, игла колющая, массивная, 1/2 окружности, в интервале от не менее 47 мм до не более 49 мм длиной | штука | 582,62 | | 85 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М3 (2/0), длиной в интервале от не менее 70 см и не более 80 см, игла колющая с режущим кончиком острия, 1/2 окружности, в интервале от не менее 39,5 мм до не более 40,5 мм длиной | штука | 507,22 | | 86 | Губка гемостатическая калагеновая | штука | 761,95 | | 87 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М3 (2/0), длиной в интервале от не менее 70 см и не более 80 см, игла колющая с режущим кончиком острия, 1/2 окружности, в интервале от не менее 39,5 мм до не более 40,5 мм длиной | штука | 582,62 | | 88 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, EP2 (3/0), длина нити не менее 70 см, с обратно-режущей иглой, 3/8 окружности, длиной в интервале от более 23 мм до менее 25 мм | штука | 402,61 | | 89 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М4 (1), длиной нити в интервале от не менее 75 см до менее 90 см, не менее 10 отрезков, две иглы колющие, многоразовые, 1/2 окружности, одна игла длиной в пределах от не менее 37 мм до не более 43 мм, вторая игла длиной в пределах от не менее 45 мм до не более 47 мм | штука | 958,39 | | 90 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, EP2 (3/0), длина нити не менее 70 см, с обратно-режущей иглой, 3/8 окружности, длиной в интервале от более 23 мм до менее 25 мм | штука | 393,16 | | 91 | Клей медицинский стерильный, 1 мл. | штука | 4012,80 | | 92 | Полимерный имплантат (фиксатор) для фиксации грудины, игла-проводник | штука | 13747,41 | | 93 | Нить нерассасывающаяся плетеная из протеиновых волокон шелка МР3 (USP2/0), длина нити от не менее 150 см до не более 180 см, без иглы | штука | 74,37 | | 94 | Эндопротез-сетка для восстановительной хирургии размером 6 х11 см (+/-1) см | штука | 776,40 | | 95 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М2 (3/0), длиной нити в интервале от более 45 см до менее 70 см, две иглы колющие, 1/2 окружности, в интервале от более 15,7 мм до менее 16,8 мм длиной | штука | 498,87 | | 96 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М1,5 (4/0), длиной нити в интервале от более 70 см до менее 90 см, две иглы колющие, 1/2 окружности, в интервале от более 19 мм до менее 21 мм | штука | 362,05 | | 97 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М3.5 (0), длиной в интервале от более 75 см до менее 100 см, игла колющая, р режущим кончиком острия 1/2 окружности, в интервале от не менее 44,8 мм до не более 45,8 мм длиной | штука | 857,75 | | 98 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, М3 (2/0), длиной 14х14 см, игла обратно-режущая, 3/8 окружности, в интервале от более 25 мм до менее 27 мм длиной | штука | 2782,18 | | 99 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М3 (2/0), длиной в интервале от не менее 75 см до не более 90 см, игла обратно-режущая, 3/8 окружности, в интервале от более 25 мм до менее 27 мм длиной | штука | 607,65 | | 100 | Нить натуральная коллагеновая USP 0 длиной нити в интервале от не менее 75 см до не более 90 см, с колющей иглой длиной в пределах от не менее 35,6 мм до не более 36,6 мм, изгиб иглы 1/2 окружности | штука | 184,18 | | 101 | Нить натуральная коллагеновая USP 2/0 длиной нити в интервале от не менее 75 см до не более 90 см, с колющей иглой длиной в пределах от не менее 35,6 мм до не более 36,6 мм, изгиб иглы 1/2 окружности | штука | 184,31 |   Количество поставляемого товара, объем выполняемой работы, оказываемой услуги указаны в приложении № 1 к извещению о проведении аукциона в электронной форме. | | | |
| **30** | **Порядок формирования цены договора (цены лота)** | Цена договора указана с учетом затрат на поставку товара, выполнение работ, оказание услуг, включая погрузочно-разгрузочные работы, страхование, транспортные расходы, оплату налогов (в т.ч. НДС) и другие расходы, связанные с выполнением обязательств по договору. | | |
| **31** | **Форма, сроки и порядок оплаты товара, работы, услуги** | **Форма оплаты:** Безналичная.  **Срок и порядок оплаты:** Оплата товара по настоящему Договору производится Заказчиком по безналичному расчету перечислением денежных средств на счет Поставщика платежными поручениями в следующем порядке:  расчеты с Поставщиком осуществляются в пределах стоимости (цены) поставленного товара в течение тридцати рабочих дней с момента представления Поставщиком документации, указанной в Задании на поставку товара, и после подписания Заказчиком и Поставщиком товарных накладных (универсальных передаточных документов) (и/или акта сдачи-приемки товара) и иной документации, подтверждающей передачу товара по количеству и качеству.  Обязательства Заказчика по оплате товара считаются исполненными с момента списания денежных средств с банковского счета Заказчика. | | |
| ***Сведения о порядке работы комиссии*** | | | | |
| **32** | **Дата открытия доступа к заявкам на участие** | «03» июня 2024 г. | | |
| **33** | **Дата рассмотрения предложений (заявок) участников закупки** | «03» июня 2024 г. | | |
| **34** | **Место рассмотрения предложений (заявок) участников закупки** | Российская Федерация, Кемеровская область - Кузбасс, город Кемерово, улица Ворошилова, дом 21, конференц-зал. | | |
| **35** | **Порядок рассмотрения предложений (заявок) участников закупки** | Комиссия по осуществлению закупок проверяет первые части заявок на участие в аукционе на соответствие требованиям, установленным аукционной документацией в отношении закупаемых товаров, работ, услуг, в день, указанный в аукционной документации. По результатам рассмотрения первых частей заявок на участие в аукционе комиссия по осуществлению закупок принимает решение о допуске участника закупки, подавшего заявку на участие в таком аукционе, к участию в нем и признании этого участника закупки участником такого аукциона или об отказе в допуске к участию в таком аукционе. Участник аукциона не допускается к участию в аукционе в соответствии с порядком и по основаниям, которые предусмотрены в пункте 15 Инструкции участникам закупки, предусмотренной документацией о проведении аукциона в электронной форме. | | |
| **36** | **Дата и время проведения аукциона** | «06» июня 2024 г. 06:00 ч. (время московское) | | |
| **37** | **Сведения об аукционе** | Аукцион с шагом от 0,5% до 5%. Аукцион с продлением: время ожидания ценового предложения 10 мин. Максимальная продолжительность торгов не ограничена. Возможность прикрепления документов к ценовым предложениям отсутствует. | | |
| **38** | **Дата подведения итогов закупки** | «06» июня 2024 г. | | |
| **39** | **Место подведения итогов** | Российская Федерация, Кемеровская область - Кузбасс, город Кемерово, улица Ворошилова, дом 21, конференц-зал. | | |
| **40** | **Критерии оценки и сопоставления заявок на участие в закупке** | При проведении закупки в форме аукциона в электронной форме заказчиком в документации о проведении закупке устанавливается только один критерий - цена договор. | | |
| **41** | **Порядок оценки и сопоставления заявок на участие в закупке** | Комиссия по осуществлению закупок рассматривает вторые части заявок на участие в аукционе, информацию и электронные документы, направленные заказчику оператором ЭТП, в части соответствия их требованиям, установленным документацией о закупке. Комиссия по осуществлению закупок рассматривает вторые части заявок на участие в аукционе, направленные оператором ЭТП, до принятия решения о соответствии трех таких заявок требованиям, установленным аукционной документацией. В случае, если в таком аукционе принимали участие менее чем десять его участников и менее чем три заявки на участие в таком аукционе соответствуют указанным требованиям, комиссия рассматривает вторые части заявок на участие в таком аукционе, поданных всеми его участниками, принявшими участие в нем. Рассмотрение данных заявок начинается с заявки на участие в таком аукционе, поданной его участником, предложившим наиболее низкую цену договора, и осуществляется с учетом ранжирования данных заявок. Заявка на участие в аукционе признается не соответствующей требованиям, установленным аукционной документацией в соответствии с порядком и по основаниям, которые предусмотрены в пункте 15 Инструкции участникам закупки, предусмотренной документацией о проведении аукциона в электронной форме. При выборе победителя учитывается: цена с НДС. | | |
| **42** | **Порядок подведения итогов конкурентной закупки (этапов конкурентной закупки)** | Участник аукциона, который предложил наиболее низкую цену договора, и заявка на участие в аукционе которого соответствует требованиям аукционной документации, признается победителем аукциона. | | |
| **43** | **Срок направления запроса о разъяснении результатов закупки** | Не установлено | | |
| **44** | **Срок предоставления разъяснения результатов закупки** | Не установлено | | |
| ***Требования к участникам закупки и перечень документов, представляемых участниками закупки для подтверждения их соответствия установленным требованиям*** | | | | |
| **45** | **Требования к участникам закупки** | Требования к участникам закупки и перечень документов, представляемых участниками закупки для подтверждения их соответствия установленным требованиям, изложены в п.5 Инструкции участникам закупки, предусмотренной документацией о проведении аукциона в электронной форме. | | |
| **46** | **Требования к привлекаемым субподрядчикам, соисполнителям и (или) изготовителям товара, являющегося предметом закупки, и перечень документов, представляемых участниками такой закупки для подтверждения их соответствия указанным требованиям, в случае закупки работ по проектированию, строительству, модернизации и ремонту особо опасных, технически сложных объектов капитального строительства и закупки товаров, работ, услуг, связанных с использованием атомной энергии** | | | не установлены |
| **47** | **Требования к содержанию, форме, оформлению и составу заявки на участие в закупке.** | Установлены в п. 11 Инструкции участникам закупки, предусмотренной документацией о проведении аукциона в электронной форме. Участник закупки, подавая заявку, гарантирует достоверность сведений и информации, представленных в ней, понимает, что Заказчик имеет право запрашивать у уполномоченных органов власти информацию, уточняющую представленные в настоящей Заявке сведения. | | |
| **48** | **Приоритет товаров российского происхождения, работ, услуг, выполняемых, оказываемых российскими лицами** | Установлен в соответствии с п.20 Инструкции участникам закупки, предусмотренной документацией о проведении аукциона в электронной форме. | | |
| **49** | **Требование обеспечения заявки на участие в закупке** | Не установлено | | |
| **50** | **Требование обеспечения исполнения договора на участие в закупке** | Размер обеспечения исполнения договора: 92 691 (девяносто две тысячи шестьсот девяносто один) рубль 00 копеек (1 % от НМЦД).  Срок и порядок его внесения, реквизиты счета для перечисления денежных средств, срок и порядок возврата обеспечения исполнения договора, условия банковской гарантии, а также основное обязательство, исполнение которого обеспечивается, в случае установления требования обеспечения исполнения договора, и срок его исполнения установлены в п. 18 Инструкции участникам закупки, предусмотренной документацией о проведении аукциона в электронной форме. | | |
| **51** | **Порядок заключения договора** | В соответствии с п.17 Инструкции участникам закупки, предусмотренной документацией о проведении аукциона в электронной форме. | | |
| **52** | **Порядок изменения договора** | Предусмотрен в соответствии с п. 19 Инструкции участникам закупки, предусмотренной документацией о проведении аукциона в электронной форме. | | |

ТЕХНИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ (ОПИСАНИЕ ПРЕДМЕТА ЗАКУПКИ)

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 1 | ***Предмет закупки/ предмет договора*** | **Поставка шовного материала** |
| 2 | ***Обоснование для поставки товара*** | в соответствии с решением Заказчика (текущая потребность) |
| 3 | ***Источник финансирования*** | в рамках лимитов 2024-2025 г.: внебюджетные средства |
| 4 | ***Количество поставляемого товара, объем выполняемой работы, оказываемой услуги***   |  |  |  |  |  |  | | --- | --- | --- | --- | --- | --- | | **№** | **Наименование поставляемого товара** | ***ОКПД2*** | ***ОКВЭД2*** | ***Ед. изм.*** | ***Кол-во*** | | 1 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М5 (2), длиной в интервале от не менее 70 см до не более 80 см, игла колющая, массивная, 1/2 окружности, в интервале от не менее 44,8 до не более 45,8 мм длиной | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 60 | | 2 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М5 (2), длиной в интервале от не менее 70 см до не более 90 см, игла колющая, с режущим кончиком острия, 1/2 окружности, в интервале от не менее 35,6 мм до не более 36,6 мм длиной | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 60 | | 3 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М4 (1), длиной в интервале от более 75 см до не более, 90 см, игла колющая, массивная 1/2 окружности, в интервале от не менее 29,5 мм до не более 30,5 мм длиной | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 72 | | 4 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М3.5 (0), длиной в интервале от более 70 см до менее 90 см, игла колющая, кончик иглы уплощен, 1/2 окружности, в интервале от более 30,6 мм до менее 31,6 мм длиной | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 60 | | 5 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М3,5 (0), длиной в интервале от более 75 см до не более 90 см, игла колющая, кончик иглы уплощен, 1/2 окружности, в пределах от не менее 35,6 до не более 36,6 мм длиной | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 72 | | 6 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М3 (2/0), длиной в интервале от не менее 85 см до не более 95 см, игла колющая, массивная, 1/2 окружности, в интервале от не менее 25,6 мм до не более 26,6 мм длиной | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 144 | | 7 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М3 (2/0), длиной в интервале от не менее 70 см до не более 80 см, игла колющая, кончик иглы уплощен, 1/2 окружности, в интервале от не менее 25,8 до не более 26,8 мм длиной | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 120 | | 8 | Нить стерильная хирургическая не рассасывающиеся из поливинилиденфторида, условный размер 3/0, длиной нити в интервале от более 70 см до менее 90 см, изгиб иглы 3/8 окружности, игла режущая, с двумя пластиковыми клипсами, в пределах от не менее 19 мм до не более 21 мм | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 60 | | 9 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М3 (2/0), длиной в интервале от более 75 см до менее 100 см, игла колющая, кончик иглы уплощен, 1/2 окружности, в интервале от не менее 35,8 мм до не более 36,8 мм длиной | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 120 | | 10 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М2 (3/0), длиной в интервале от более 40 см до менее 60 см, игла режущая, 3/8 окружности, в интервале от более 15 мм до менее 17 мм длиной | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 252 | | 11 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М2 (3/0), длиной в интервале от не менее 70 см до не более 80 см, игла колющая, кончик иглы уплощен, 1/2 окружности, в интервале от не менее 29,5 мм до не более 30,5 мм длиной | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 240 | | 12 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М2 (3/0), длиной в интервале от не менее 70 см до не более 90 см, игла колющая, кончик иглы уплощен, 1/2 окружности, в интервале от не менее 21,8 мм до не более 22,8 мм длиной | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 240 | | 13 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М1.5 (4/0), длиной в интервале от не менее 70 см до не более 80 см, игла колющая, кончик иглы уплощен, 1/2 окружности, в интервале от не менее 16,8 мм до не более 17,2 мм длиной | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 312 | | 14 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М1,5 (4/0), длиной в интервале от не менее 40 см до менее 75 см, игла обратно-режущая, 3/8 окружности, в интервале от более 18 мм до менее 20 мм длиной | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 180 | | 15 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М1 (5/0), длиной в интервале от не менее 75 см до не более 85 см, игла колющая, кончик иглы уплощен, 1/2 окружности, в интервале от не менее 16,8 мм до не более 17,2 мм длиной | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 60 | | 16 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М0.7 (6/0), длиной в интервале от не менее 45 см до менее 70 см, игла колющая, 1/2 окружности, в интервале от не менее 12,7 мм до не более 13,8 мм длиной | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 60 | | 17 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М0.5 (7/0), длиной в интервале от не менее 27 см до менее 40 см, игла шпательная, 3/8 окружности, в интервале от более 6,3 мм до менее 6,5 мм длиной | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 60 | | 18 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М1.5 (4/0), длиной в интервале от более 70 см до менее 90 см, игла колющая, кончик иглы уплощен, 1/2 окружности, в интервале от более 16 мм до менее 18 мм длиной | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 24 | | 19 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М1.5 (4/0), длиной в интервале от не менее 75 см до не более 90 см, игла колющая, кончик иглы уплощен, 1/2 окружности, в интервале от не менее 16,8 мм до не более 17,8 мм длиной | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 12 | | 20 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М2 (3/0), длиной в интервале от не менее 70 см до не более 80 см, игла колющая, 1/2 окружности, в интервале от не менее 21,0 мм до не более 22,0 мм длиной | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 36 | | 21 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М1.5 (4/0), длиной в интервале от более 60 см до менее 75 см, игла колющая, 1/2 окружности, в интервале от более 16 мм до менее 18 мм длиной | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 72 | | 22 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М1.5 (4/0), длиной в интервале от не менее 70 см до не более 90 см, игла колющая, 1/2 окружности, в интервале от не менее 21,2 мм до не более 22,4 мм длиной | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 72 | | 23 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М0.7 (6/0), длиной в интервале от более 40 см до менее 70 см, игла колющая, 1/2 окружности, в интервале от не менее 12,8 мм до не более 13,8 мм длиной | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 60 | | 24 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М0.7 (6/0), длиной в интервале от не менее 70 см до не более 90 см, две колющих иглы, 3/8 окружности, в интервале от не менее 12,3 мм до не более 13,3 мм длиной | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 108 | | 25 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М0.7 (6/0), длиной в интервале от более 40 см до менее 75 см, две колющих иглы, 3/8 окружности, в интервале от не менее 12,7 мм до не более 13, 7 мм длиной | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 108 | | 26 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М0.7 (6/0), длиной в интервале от не менее 70 см до менее 90 см, две колющих иглы, 3/8 окружности, в интервале от не менее 10,6 мм до не более 11, 6 мм длиной | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 360 | | 27 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М0.5 (7/0), длиной в интервале от не менее 20 см до не более 23 см, игла колющая, 3/8 окружности, в интервале от более 7 мм до менее 9 мм длиной | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 60 | | 28 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М1,5 (4/0), длиной в интервале от не менее 90 см до не более 100 см, две колющие иглы, 1/2 окружности, в интервале от более 16 мм до менее 18 мм длиной | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 108 | | 29 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М1.5 (4/0), длиной в интервале от более 70 см до менее 90 см, игла колющая, 1/2 окружности, в интервале от не менее 19,5 мм до не более 20,5 мм длиной | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 36 | | 30 | Нить синтетическая, нерассасывающаяся, высокопрочная, полиэфирная, М3 (2/0) длина нити в интервале от не менее 75 см до не более 90 см, игла колющая длиной в интервале от не менее 24,8 мм до не более 25,8 мм, окружность 1/2 | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 30 | | 31 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М1.5 (4/0), длиной в интервале от более 70 см до менее 90 см, две колющих иглы, 1/2 окружности, в интервале от более 21 мм до менее 23 мм длиной | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 36 | | 32 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М3 (2/0), длиной в интервале от более 60 см до менее 90 см, игла колющая, 1/2 окружности, в интервале от не менее 29,5 мм до не более 30,5 мм длиной | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 180 | | 33 | Нить стерильная хирургическая для безузловой фиксации тканей, М2 (3/0), длиной нити в интервале от более 40 см до менее 60 см, игла обратно-режущая, 3/8 окружности, в пределах от более 18 мм до менее 20 мм | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 120 | | 34 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М5 (2), длиной нити в интервале от не менее 70 см до не более 80 см, не менее 4 отрезков, игла колющая с режущим кончиком, 1/2 окружности, в интервале от не менее 44 мм до не более 45 мм | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 60 | | 35 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М7 (5), длиной нити в интервале от не менее 70 см до не более 80 см, не менее 4 отрезков, игла колющая с режущим кончиком, 1/2 окружности, в интервале от не менее 54 мм до не более 56 мм | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 120 | | 36 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М3.5 (0), длиной нити в интервале от не менее 70 см до не более 80 см, игла колющая, 1/2 окружности, в интервале от не менее 30,5 мм до не более 31,5 мм | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 240 | | 37 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М3.5 (0), длиной в интервале от более 70 см до не более 90 см, две иглы колющие с режущим кончиком острия, 1/2 окружности, в интервале от не менее 25,8 мм до не более 26,8 мм длиной | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 156 | | 38 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М3.5 (0), длиной в интервале от более 70 см до менее 90 см, игла колющая с режущим кончиком острия, 1/2 окружности, в интервале от более 47,5 мм до менее 48,5 мм длиной | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 60 | | 39 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М3.5 (0), длиной в интервале от более 70 см до менее 90 см, две иглы колющие, 1/2 окружности, в интервале от не менее 69,5 мм до не более 70,5 мм длиной | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 120 | | 40 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М3 (2/0), длиной в интервале от не менее 85 см до не более 100 см, две иглы колющие, 1/2 окружности, в интервале от не менее 16,8 мм до не более 17,2 мм длиной | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 120 | | 41 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М3 (2/0), длиной в интервале от не менее 70 см до не более 80 см, две иглы колющие, 1/2 окружности, в интервале от не менее 19,5 мм до не более 20,5 мм длиной | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 120 | | 42 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М3,5 (0), длиной не менее 100 метров, без игл. | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 5 | | 43 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М3 (2/0), длиной в интервале от не менее 85 см до не более 95 см, две иглы колющие, 1/2 окружности, в интервале от не менее 25,5 мм до не более 26,5 мм длиной | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 240 | | 44 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М3 (2/0), длиной в интервале от не менее 70 см до не более 90 см, игла колющая, кончик иглы уплощен, 1/2 окружности, в интервале от не менее 29,8 мм до не более 30,2 мм длиной | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 252 | | 45 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М2 (3/0), длиной нити в интервале от не менее 60 см до не более 75 см, две иглы колющие, 1/2 окружности, в интервале от не менее 17 мм до не более 18 мм длиной | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 240 | | 46 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М2 (3/0), длиной нити в интервале от не менее 70 см до не более 80 см, игла колющая, 1/2 окружности, в интервале от не менее 26,8 мм до не более 27,8 мм | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 144 | | 47 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М2 (3/0), длиной нити в интервале от не менее 70 см до не более 80 см, две иглы колющие с режущим кончиком острия, 3/8 окружности, в интервале от не менее 17 мм до не более 18 мм | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 84 | | 48 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М2 (3/0), длиной нити в интервале от не менее 90 см до не более 100 см, две иглы колющие с режущим кончиком острия, 1/2 окружности, в интервале от более 25 мм до менее 27 мм | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 108 | | 49 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М2 (3/0), длиной нити в интервале от более 75 см до менее 100 см, две иглы колющ-режущие, 1/2 окружности, в интервале от более 25,7 мм до менее 26,7 мм | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 12 | | 50 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М1,5 (4/0), длиной нити в интервале от не менее 75 см до не более 90 см, две иглы колющие, 1/2 окружности, в интервале от не менее 19,5 мм до не более 20,5 мм | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 120 | | 51 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М3 (2/0), длиной нити в интервале от более 90 см до менее 120 см, игла колющая, 1/2 окружности, в интервале от не менее 30,5 мм до не более 31,5 мм | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 24 | | 52 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М3 (2/0), длиной нити в интервале от не менее 100 см до не более 120 см, игла колющая, 1/2 окружности, в интервале от не менее 31 мм до не более 32 мм | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 216 | | 53 | Нерассасывающийся шовный материал М3,5 (0), длиной 3\*50 см | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 20 | | 54 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, монофиламентная, М2 (3/0), длиной нити в интервале от более 40 см до менее 60 см, игла обратно-режущая, 3/8 окружности, в интервале от не менее 23,2 мм до не более 24,2 мм | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 72 | | 55 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, монофиламентная, М2 (3/0), длиной нити в интервале от более 70 см до менее 90 см, игла обратно-режущая, 3/8 окружности, в интервале от более 25 мм до менее 27 мм | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 240 | | 56 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, монофиламентная М1.5 (4/0) длина нити в интервале от более 70 см до менее 90 см, игла колющая длиной в интервале от более 16 мм до менее 18 мм, 1/2 окружности | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 72 | | 57 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, монофиламентная М2 (3/0) длина нити в интервале от не менее 85 см до не более 95 см, две иглы колющие длиной в интервале от не менее 16,8 мм до не более 17,2 мм, окружность 1/2 | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 72 | | 58 | Нерассасывающийся стерильный хирургический материал – костный воск | 32.50.50.190 | 32.50 | штука | 60 | | 59 | Силиконовый 4-х канальный дренаж, круглый 10 Fr, общая длина дренажа 110 cм | 32.50.50.190 | 32.50 | штука | 30 | | 60 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М1.5 (4/0), длиной в интервале от не менее 70 см до не более 80 см, игла колющая, кончик иглы уплощен, 1/2 окружности, в интервале от не менее 16,8 мм до не более 17,2 мм длиной | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 72 | | 61 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М2 (3/0), длиной в интервале от более 70 см до менее 90 см, игла колющая, кончик иглы уплощен, 1/2 окружности, в интервале от не менее 19,8 мм до не более 20,8 мм длиной | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 300 | | 62 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М2 (3/0), длиной нити в интервале от не менее 60 см до не более 75 см, две иглы колющие, 1/2 окружности, в интервале от более 15 мм до менее 17 мм длиной | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 120 | | 63 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М2 (3/0), длиной нити в интервале от не менее 75 см до не более 90 см, две иглы колющие с режущим кончиком острия, 3/8 окружности, в интервале от более 16 мм до менее 18 мм | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 120 | | 64 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, М3 (2/0), длиной нити в интервале от не менее 90 см до не более 100 см, две иглы колющие, 1/2 окружности, в интервале от не менее 17 мм до не более 18 мм | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 24 | | 65 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М1,5 (4/0), длиной нити в интервале от более 75 см до не более 100 см, две иглы колющие, с режущим кончиком острия, 1/2 окружности, в интервале от более 16 мм до менее 18 мм | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 36 | | 66 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М1,5 (4/0), длиной нити в интервале от более 75 см до не более 100 см, две иглы колюще-ружущие, 1/2 окружности, в интервале от более 15 мм до менее 17 мм | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 84 | | 67 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М3 (2/0), длиной в интервале от не менее 85 см до не более 95 см, две иглы колющие, 1/2 окружности, в интервале от более 25 мм до менее 27 мм длиной | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 120 | | 68 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М2 (3/0), длиной в интервале от не менее 60 см до менее 75 см, игла колющая, кончик иглы уплощен, 1/2 окружности, в интервале от более 21 мм до менее 23 мм длиной | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 72 | | 69 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М1.5 (4/0), длиной в интервале от не менее 70 см до не более 80 см, игла колющая, кончик иглы уплощен, 1/2 окружности, в интервале от не менее 16,8 мм до не более 17,2 мм длиной | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 84 | | 70 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М3 (2/0), длиной нити не менее 25 метров, без иглы | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 10 | | 71 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М3 (2/0), длиной не менее 100 метров, без иглы | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 10 | | 72 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М4 (1), длиной нити не менее 25 метров, без иглы | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 18 | | 73 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М4 (1), длиной более 70 метров, без иглы | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 10 | | 74 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, плетеная, М1,5 (4/0), длиной в интервале от не менее 75 см до не более 90 см, игла колющая, 1/2 окружности, в интервале от не менее 19,5 мм до не более 20,5 мм длиной | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 375 | | 75 | Эндопротез сетчатый для реконструктивной хирургии тазового дна | 32.50.50.190 | 32.50 | штука | 6 | | 76 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, плетеная, М2 (3/0), длиной в интервале от не менее 75 см до не более 90 см, игла колющая, 3/8 окружности, в интервале от не менее 24,6 мм до не более 25,6 мм длиной | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 375 | | 77 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, плетеная, М3 (2/0), длиной в интервале от не менее 75 см до не более 90 см, игла колющая, 1/2 окружности, в интервале от не менее 24,6 мм до не более 25,6 мм длиной | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 250 | | 78 | Нить хирургическая кетгутовая USP 3 длиной нити не менее 300 см, без иглы | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 120 | | 79 | Эндопротез сетчатый с принадлежностями | 32.50.50.190 | 32.50 | штука | 3 | | 80 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М3 (2/0), длиной в интервале от более 70 см до не более 90 см, две иглы колющие, 1/2 окружности, в интервале от не менее 19,2 мм до не более 20,4 мм длиной | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 24 | | 81 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М4 (1), длиной в интервале от не менее 85 см до не более 95 см, игла колющая, массивная, 1/2 окружности, в интервале от не менее 47 мм до не более 49 мм длиной | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 720 | | 82 | Клей хирургический биологический | 32.50.50.190 | 32.50 | штука | 6 | | 83 | Нити стерильные, синтетические хирургические, рассасывающиеся, М4 (1), не менее чем 4 нити по 70 см, иглы колющие, усиленные, 1/2 окружности, в интервале от более 34 мм до менее 36 мм | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 40 | | 84 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М4 (1), длиной в интервале от не менее 85 см до не более 95 см, игла колющая, массивная, 1/2 окружности, в интервале от не менее 47 мм до не более 49 мм длиной | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 480 | | 85 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М3 (2/0), длиной в интервале от не менее 70 см и не более 80 см, игла колющая с режущим кончиком острия, 1/2 окружности, в интервале от не менее 39,5 мм до не более 40,5 мм длиной | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 720 | | 86 | Губка гемостатическая калагеновая | 32.50.50.190 | 32.50 | штука | 22 | | 87 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М3 (2/0), длиной в интервале от не менее 70 см и не более 80 см, игла колющая с режущим кончиком острия, 1/2 окружности, в интервале от не менее 39,5 мм до не более 40,5 мм длиной | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 84 | | 88 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, EP2 (3/0), длина нити не менее 70 см, с обратно-режущей иглой, 3/8 окружности, длиной в интервале от более 23 мм до менее 25 мм | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 864 | | 89 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М4 (1), длиной нити в интервале от не менее 75 см до менее 90 см, не менее 10 отрезков, две иглы колющие, многоразовые, 1/2 окружности, одна игла длиной в пределах от не менее 37 мм до не более 43 мм, вторая игла длиной в пределах от не менее 45 мм до не более 47 мм | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 80 | | 90 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, EP2 (3/0), длина нити не менее 70 см, с обратно-режущей иглой, 3/8 окружности, длиной в интервале от более 23 мм до менее 25 мм | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 36 | | 91 | Клей медицинский стерильный, 1 мл. | 32.50.50.190 | 32.50 | штука | 30 | | 92 | Полимерный имплантат (фиксатор) для фиксации грудины, игла-проводник | 32.50.50.190 | 32.50 | штука | 6 | | 93 | Нить нерассасывающаяся плетеная из протеиновых волокон шелка МР3 (USP2/0), длина нити от не менее 150 см до не более 180 см, без иглы | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 100 | | 94 | Эндопротез-сетка для восстановительной хирургии размером 6 х11 см (+/-1) см | 32.50.50.190 | 32.50 | штука | 5 | | 95 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М2 (3/0), длиной нити в интервале от более 45 см до менее 70 см, две иглы колющие, 1/2 окружности, в интервале от более 15,7 мм до менее 16,8 мм длиной | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 60 | | 96 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М1,5 (4/0), длиной нити в интервале от более 70 см до менее 90 см, две иглы колющие, 1/2 окружности, в интервале от более 19 мм до менее 21 мм | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 60 | | 97 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М3.5 (0), длиной в интервале от более 75 см до менее 100 см, игла колющая, р режущим кончиком острия 1/2 окружности, в интервале от не менее 44,8 мм до не более 45,8 мм длиной | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 1344 | | 98 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, М3 (2/0), длиной 14х14 см, игла обратно-режущая, 3/8 окружности, в интервале от более 25 мм до менее 27 мм длиной | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 40 | | 99 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М3 (2/0), длиной в интервале от не менее 75 см до не более 90 см, игла обратно-режущая, 3/8 окружности, в интервале от более 25 мм до менее 27 мм длиной | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 1152 | | 100 | Нить натуральная коллагеновая USP 0 длиной нити в интервале от не менее 75 см до не более 90 см, с колющей иглой длиной в пределах от не менее 35,6 мм до не более 36,6 мм, изгиб иглы 1/2 окружности | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 300 | | 101 | Нить натуральная коллагеновая USP 2/0 длиной нити в интервале от не менее 75 см до не более 90 см, с колющей иглой длиной в пределах от не менее 35,6 мм до не более 36,6 мм, изгиб иглы 1/2 окружности | 21.20.24.120 | 21.20 | штука | 250 | | |
| 5 | ***Требования к закупаемым товарам, работам, услугам*** | |
| **Требования к качеству товара, работы, услуги** | Качество поставляемого товара определяется в соответствии с требованиями нормативно-технической документации, действующей на территории РФ, и подтверждается документами, определяющими качество товара (регистрационное удостоверение, сертификат соответствия, санитарно-эпидемиологическое заключение, ветеринарное удостоверение) в случае, если наличие таких документов на предлагаемый к поставке товар является обязательным в соответствии с действующим законодательством. Поставляемый товар должен быть новым (товаром, который не был в употреблении, в том числе, у которого не были восстановлены потребительские свойства), а также не должен находиться в залоге, под арестом или под иным обременением. |
| **Требования к техническим характеристикам товара, работы, услуги**   |  |  |  | | --- | --- | --- | | **№** | **Наименование поставляемого товара** | **Технические характеристики** | | 1 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М5 (2), длиной в интервале от не менее 70 см до не более 80 см, игла колющая, массивная, 1/2 окружности, в интервале от не менее 44,8 до не более 45,8 мм длиной | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, изготовленная из сополимера на основе полиглактина 910 (гликолид не менее 90%, лактид менее 20%), с покрытием, облегчающим проведение нити через ткани (из сополимера гликолида, лактида и стеарата кальция). Используемые материалы не должны иметь антигенной активности и должны быть апирогенны. Нить должна быть окрашена в синий цвет или другой контрастный цвет для улучшения визуализации в ране. Нить должна сохранять более 70% прочности на разрыв IN VIVO через 2 недели, не менее 50% через 3 недели, не менее 20% через 4 недели, срок полного рассасывания должен быть в диапазоне от не менее 54 дней до не более 70 дней. Метрический размер 5, условный размер 2. Длина нити должна быть в интервале от не менее 70 см до не более 80 см. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани, с возможным диапазоном предела прочности HV 4900 - 6475 Н/мм2 (указать марку стали иглы). Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть более 63,4 Н. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть более 17,8 Н. Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе за счет бороздок или насечек в месте захвата. Игла колющая, массивная, 1/2 окружности, в интервале от не менее 44,8 до не более 45,8 мм длиной. Диаметр тела иглы 1,44 мм. Сроки поддержки тканей в аппроксимации и сроки полной абсорбции должны быть указаны в инструкции по применению, приложенной к товару. | | 2 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М5 (2), длиной в интервале от не менее 70 см до не более 90 см, игла колющая, с режущим кончиком острия, 1/2 окружности, в интервале от не менее 35,6 мм до не более 36,6 мм длиной | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, изготовленная из сополимера на основе полиглактина 910 (гликолид не менее 90%, лактид менее 20%), с покрытием, облегчающим проведение нити через ткани (из сополимера гликолида, лактида и стеарата кальция). Используемые материалы не должны иметь антигенной активности и должны быть апирогенны. Нить должна быть окрашена в синий цвет или другой контрастный цвет для улучшения визуализации в ране. Нить должна сохранять более 70% прочности на разрыв IN VIVO через 2 недели, не менее 50% через 3 недели, более 20% через 4 недели, срок полного рассасывания должен быть в диапазоне от не менее 54 дней до не более 70 дней. Метрический размер 5, условный размер 2. Длина нити должна быть в интервале от не менее 70 см до не более 80 см. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани, с возможным диапазоном предела прочности HV 4900 - 6475 Н/мм2 (указать марку стали иглы). Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть более 63,4 Н. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть более 17,8 Н. Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе за счет скругленных углов или насечек в месте захвата. (указать способ фиксации в иглодержателе). Игла с круглым поперечным сечением острия с удлиненной трехгранной подточкой с квадратным телом ( 1/32 от длины корпуса иглы ) для облегчения проведения иглы сквозь плотные фиброзные участки ткани, в интервале от не менее 35,6 до не более 36,6 мм длиной, окружность 1/2. Диаметр тела иглы должен быть в пределах от не менее 1,26 мм до не более 1,28 мм. (указать точное значение). Сроки поддержки тканей в аппроксимации и сроки полной абсорбции должны быть указаны в инструкции по применению, приложенной к товару. | | 3 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М4 (1), длиной в интервале от более 75 см до не более, 90 см, игла колющая, массивная 1/2 окружности, в интервале от не менее 29,5 мм до не более 30,5 мм длиной | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, изготовленная из 100 % полигликолевой кислоты с покрытием, облегчающим проведение нити через ткани из смеси стеарата кальция и поликапролактона. Используемые материалы не должны иметь антигенной активности и должны быть апирогенны. Нить должна быть окрашена в фиолетовый цвет или другой контрастный цвет для улучшения визуализации в ране. Нить должна сохранять от не менее 50% до не более 70 % прочности на разрыв IN VIVO через 2 недели( указать точное значение) , не менее 25% до не более 40 % через 3 недели (указать точное значение), срок полного рассасывания должен быть в диапазоне от не менее 56 дней до не более 75 дней. Метрический размер 4, условный размер 1. Длина нити должна быть в интервале от более 75 см до не более 90 см. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани, с возможным диапазоном предела прочности HV 4900 - 6475 Н/мм2 (указать марку стали иглы). Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть более 50,6 Н. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть более 17,9 Н. Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе за счет скругленных углов или бороздок в месте захвата (указать способ фиксации в иглодержателе) . Игла с круглым поперечным сечением острия конической формы с квадратным телом, массивная 1/2 окружности, в интервале от не менее 29,5 мм до не более 30,5 мм длиной. Диаметр тела иглы должен быть в пределах от не менее 1,00 мм до не более 1,28 мм. (указать точное значение). Сроки поддержки тканей в аппроксимации и сроки полной абсорбции должны быть указаны в инструкции по применению, приложенной к товару. | | 4 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М3.5 (0), длиной в интервале от более 70 см до менее 90 см, игла колющая, кончик иглы уплощен, 1/2 окружности, в интервале от более 30,6 мм до менее 31,6 мм длиной | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, изготовленная из сополимера на основе полиглактина 910 (гликолид более 80%, лактид менее 20%), с покрытием, облегчающим проведение нити через ткани (из сополимера гликолида, лактида и стеарата кальция). Используемые материалы не должны иметь антигенной активности и должны быть апирогенны. Нить должна быть окрашена в синий цвет или другой контрастный цвет для улучшения визуализации в ране. Нить должна сохранять не менее 75% прочности на разрыв IN VIVO через 2 недели, не менее 50% через 3 недели, более 20% через 4 недели, срок полного рассасывания должен быть в диапазоне от не менее 52 дней до не более 72 дней. Метрический размер 3.5, условный размер 0. Длина нити должна быть в интервале от более 70 см до менее 90 см. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани, с возможным диапазоном предела прочности HV 4900 - 6475 Н/мм2 (указать марку стали иглы). Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть более 38,7 Н. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть более 14,6 Н. Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе за счет бороздок или насечек в месте захвата. Игла колющая, кончик иглы уплощен, 1/2 окружности, в интервале от более 30,6 до менее 31,6 мм длиной. Диаметр тела иглы 0,83 мм.Сроки поддержки тканей в аппроксимации и сроки полной абсорбции должны быть указаны в инструкции по применению, приложенной к товару. | | 5 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М3,5 (0), длиной в интервале от более 75 см до не более 90 см, игла колющая, кончик иглы уплощен, 1/2 окружности, в пределах от не менее 35,6 до не более 36,6 мм длиной | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, изготовленная из сополимера на основе полиглактина 910 (гликолид более 80%, лактид менее 20%), с покрытием, облегчающим проведение нити через ткани (из сополимера гликолида, лактида и стеарата кальция). Используемые материалы не должны иметь антигенной активности и должны быть апирогенны. Нить должна быть неокрашена для улучшения визуализации в ране. Нить должна сохранять не менее 75% прочности на разрыв IN VIVO через 2 недели, более 45% через 3 недели, более 20% через 4 недели, срок полного рассасывания должен быть в диапазоне от не менее 54 дней до не более 72 дней. Метрический размер 3,5, условный размер 0. Длина нити должна быть в интервале от более 75 см до не более 90 см. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани, с возможным диапазоном предела прочности HV 4900 - 6475 Н/мм2 (указать марку стали иглы). Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть более 38,7Н. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть более 14,5 Н. Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе за счет скругленных углов или насечек в месте захвата. Игла колющая, кончик иглы уплощен для лучшего разделения тканей, 1/2 окружности, в пределах от не менее 35,6 до не более 36,6 мм длиной. Диаметр тела иглы 1,01 мм. Сроки поддержки тканей в аппроксимации и сроки полной абсорбции должны быть указаны в инструкции по применению, приложенной к товару. | | 6 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М3 (2/0), длиной в интервале от не менее 85 см до не более 95 см, игла колющая, массивная, 1/2 окружности, в интервале от не менее 25,6 мм до не более 26,6 мм длиной | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, изготовленная из сополимера на основе полиглактина 910 (гликолид более 80%, лактид не более 20%), с покрытием, облегчающим проведение нити через ткани (из сополимера гликолида, лактида и стеарата кальция). Нить должна быть окрашена в сиреневый цвет или другой контрастный цвет для улучшения визуализации в ране . Нить должна сохранять более 70% прочности на разрыв IN VIVO через 2 недели, не менее 50% через 3 недели, более 20% через 4 недели, срок полного рассасывания в диапазоне от не менее 56 дней до не более 72 дней. Нить должна обладать антисептическими свойствами для профилактики инфекций области хирургического вмешательства в различных тканях организма, что должно быть подтверждено исследованиями с наивысшим уровнем достоверности доказательств – 1 и наивысшим уровнем убедительности рекомендаций – А. Используемый антисептик (триклозан) должен проявлять клинически доказанную антимикробную активность против Staphylococcus aureus, Staphylococcus epidermidis, MRSA, MRSE, в период более 95 часов после имплантации нити,в концентрации, достаточной для подавления роста данных штаммов микроорганизмов. Концентрация триклозана должна быть указана в прилагаемой к шовному материалу инструкции. Действие триклозана в зоне подавления роста бактерий S.aureus вокруг нити in-vitro более 5 дней. Антисептик должен обеспечить безопасное использование при операциях на мозговых оболочках, нить не должна терять антисептических свойств в присутствие веществ содержащих анионную группу. Метрический размер 3, условный размер 2/0. Длина нити в пределах от не менее 85 см до не более 95 см. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани, с возможным диапазоном предела прочности HV 4900 - 6475 Н/мм2 (указать марку стали иглы). Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе за счет насечек или бороздок в месте захвата. Игла колющая, массивная, 1/2 окружности, в интервале от не менее 25,6 мм до не более 26,6 мм длиной. Диаметр тела иглы 1,01 мм. Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть более 26,6 Н. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть более 10,8 Н. Сроки поддержки тканей в аппроксимации и сроки полной абсорбции должны быть указаны в инструкции по применению, приложенной к товару. | | 7 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М3 (2/0), длиной в интервале от не менее 70 см до не более 80 см, игла колющая, кончик иглы уплощен, 1/2 окружности, в интервале от не менее 25,8 до не более 26,8 мм длиной | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, изготовленная из сополимера на основе полиглактина 910 (гликолид более 80%, лактид менее 20%), с покрытием, облегчающим проведение нити через ткани (из сополимера гликолида, лактида и стеарата кальция). Используемые материалы не должны иметь антигенной активности и должны быть апирогенны. Нить должна быть окрашена в синий цвет или другой контрастный цвет для улучшения визуализации в ране. Нить должна сохранять более 70% прочности на разрыв IN VIVO через 2 недели, не менее 50% через 3 недели, не менее 20% через 4 недели, срок полного рассасывания должен быть в диапазоне от не менее 54 дней до не более 70 дней. Метрический размер 3, условный размер 2/0. Длина нити должна быть в интервале от не менее 70 см до не более 80 см. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани, с возможным диапазоном предела прочности HV 4900 - 6475 Н/мм2 (указать марку стали иглы). Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть более 26,4 Н. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть более 10,8 Н. Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе за счет бороздок или насечек в месте захвата. Игла колющая, кончик иглы уплощен для лучшего разделения тканей, 1/2 окружности, в интервале от не менее 25,8 до не более 26,8 мм длиной. Диаметр тела иглы 0,66 мм.  Шероховатость поверхностей игл на стержне и острие должна быть менее 0,33 мкм, в зоне крепления шовной нити менее 21 мкм. Сроки поддержки тканей в аппроксимации и сроки полной абсорбции должны быть указаны в инструкции по применению, приложенной к товару. | | 8 | Нить стерильная хирургическая не рассасывающиеся из поливинилиденфторида, условный размер 3/0, длиной нити в интервале от более 70 см до менее 90 см, изгиб иглы 3/8 окружности, игла режущая, с двумя пластиковыми клипсами, в пределах от не менее 19 мм до не более 21 мм | Нить для наложения внутрикожного косметического шва. Мононить поливинилиденфторидная, высокая биосовместимость, окрашенная в фиолетовый цвет или другой контрастный цвет. Метрический размер, условный размер, должны соответствовать диапазону диаметра 0,20 – 0,249 мм - в соответствии со свойствами ушиваемых тканей, длиной нити в интервале от более 70 см до менее 90 см, изгиб иглы 3/8 окружности, режущая длиной в пределах от не менее 19 мм до не более 21 мм и двумя разноокрашенными пластиковыми клипсами (фиксаторами). Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть более 8,8 Н. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть более 6,6 Н. Силиконизированная игла из высокопрочной коррозионностойкой стали. Игла с высверленным лазером отверстием на задней торцевой части иглы для обеспечения при соединении с нитью атравматичности за счет лучшего соотношения диаметров иглы с нитью. Соединение нити с иглой методом кругового равномерного обжима иглы для предотвращения появления травмирующих частей и заусенец на игле. Диаметр иглы в зоне крепления шовной нити не должен превышать 1,15 диаметра иглы в начальной зоне крепления. Полный средний ресурс иглы должен быть не менее 50 проколов. Игла должна быть упругой, прочной, НЕ РАЗГИБАТЬСЯ, не ломаться, поверхность блестящая, без трещин, раковин, вмятин, царапин и заусенцев. | | 9 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М3 (2/0), длиной в интервале от более 75 см до менее 100 см, игла колющая, кончик иглы уплощен, 1/2 окружности, в интервале от не менее 35,8 мм до не более 36,8 мм длиной | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, изготовленная из 100 % полигликолевой кислоты с покрытием, облегчающим проведение нити через ткани из смеси стеарата кальция и поликапролактона. Используемые материалы не должны иметь антигенной активности и должны быть апирогенны. Нить должна быть окрашена в контрастный цвет (указать цвет) для улучшения визуализации в ране. Нить должна быть не окрашена для улучшения визуализации в ране. Нить должна сохранять более 70% прочности на разрыв IN VIVO через 2 недели, не менее 50% через 3 недели, более 20% через 4 недели, срок полного рассасывания должен быть в диапазоне от не менее 52 дней до не более 70 дней. Метрический размер 3, условный размер 2/0. Длина нити в интервале от более 75 см до менее 100 см. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани, с возможным диапазоном предела прочности HV 4900 - 6475 Н/мм2 (указать марку стали иглы). Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть более 26,6 Н. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть не менее 10,6 Н. Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе за счет скругленных углов или насечек в месте захвата. Игла колющая, кончик иглы уплощен для лучшего разделения тканей, 1/2 окружности, в интервале от не менее 35,8 мм до не более 36,8 мм длиной. Диаметр тела иглы 0,83 мм.  Шероховатость поверхностей игл на стержне и острие должна быть менее 0,34 мкм, в зоне крепления шовной нити менее 22 мкм. Сроки поддержки тканей в аппроксимации и сроки полной абсорбции должны быть указаны в инструкции по применению, приложенной к товару. | | 10 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М2 (3/0), длиной в интервале от более 40 см до менее 60 см, игла режущая, 3/8 окружности, в интервале от более 15 мм до менее 17 мм длиной | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, изготовленная из сополимера на основе полиглактина 910 (гликолид более 80%, лактид менее 20%), с покрытием, облегчающим проведение нити через ткани (из сополимера гликолида, лактида и стеарата кальция). Используемые материалы не должны иметь антигенной активности и должны быть апирогенны. Нить должна быть не окрашена для улучшения визуализации в ране. Нить должна сохранять более 70% прочности на разрыв IN VIVO через 2 недели, не менее 50% через 3 недели, более 20% через 4 недели, срок полного рассасывания должен быть в диапазоне от не менее 52 дней до не более 70 дней. Метрический размер 2, условный размер 3/0. Длина нити в интервале от более 45 см до менее 60 см. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани, с возможным диапазоном предела прочности HV 4900 - 6475 Н/мм2 (указать марку стали иглы). Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть более 6,7 Н. Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть более 17,0 Н. Игла режущая, 3/8 окружности, в интервале от более 15 мм до менее 17 мм длиной. Шероховатость поверхностей игл на стержне и острие должна быть менее 0,34 мкм, в зоне крепления шовной нити менее 22 мкм. Сроки поддержки тканей в аппроксимации и сроки полной абсорбции должны быть указаны в инструкции по применению, приложенной к товару. | | 11 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М2 (3/0), длиной в интервале от не менее 70 см до не более 80 см, игла колющая, кончик иглы уплощен, 1/2 окружности, в интервале от не менее 29,5 мм до не более 30,5 мм длиной | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, изготовленная из 100 % полигликолевой кислоты с покрытием, облегчающим проведение нити через ткани из смеси стеарата кальция и поликапролактона. Используемые материалы не должны иметь антигенной активности и должны быть апирогенны. Нить должна быть окрашена в желтый цвет или другой контрастный цвет для улучшения визуализации в ране. Нить должна сохранять от не менее 50% до не более 70 % прочности на разрыв IN VIVO через 2 недели( указать точное значение) , не менее 25% до не более 40 % через 3 недели (указать точное значение), срок полного рассасывания должен быть в диапазоне от не менее 56 дней до не более 75 дней. Метрический размер 2, условный размер 3/0. Длина нити в интервале от не менее 70 см до не более 80 см. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани, с возможным диапазоном предела прочности HV 4900 - 6475 Н/мм2 (указать марку стали иглы). Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе за счет насечек в месте захвата. Игла колющая, кончик иглы уплощен для лучшего разделения тканей, 1/2 окружности, в интервале от не менее 29,5 мм до не более 30,5 мм длиной. Диаметр тела иглы 0,55 мм. Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть не менее 17,5 Н. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть не менее 6,8 Н. Сроки поддержки тканей в аппроксимации и сроки полной абсорбции должны быть указаны в инструкции по применению, приложенной к товару. | | 12 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М2 (3/0), длиной в интервале от не менее 70 см до не более 90 см, игла колющая, кончик иглы уплощен, 1/2 окружности, в интервале от не менее 21,8 мм до не более 22,8 мм длиной | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, изготовленная из 100 % полигликолевой кислоты с покрытием, облегчающим проведение нити через ткани из смеси стеарата кальция и поликапролактона. Используемые материалы не должны иметь антигенной активности и должны быть апирогенны. Нить должна сохранять от не менее 50% до не более 70 % прочности на разрыв IN VIVO через 2 недели( указать точное значение) , не менее 25% до не более 40 % через 3 недели (указать точное значение), срок полного рассасывания должен быть в диапазоне от не менее 56 дней до не более 75 дней. Метрический размер 2, условный размер 3/0. Длина нити должна быть в пределах от не менее 70 см до не более 90 см. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани, с возможным диапазоном предела прочности HV 4900 - 6475 Н/мм2 (указать марку стали иглы). Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе за счет бороздок или насечек в месте захвата. Игла колющая, кончик иглы уплощен для лучшего разделения тканей, 1/2 окружности, в интервале от не менее 21,8 мм до не более 22,8 мм длиной. Диаметр тела иглы 0,55 мм. Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть более 17,2 Н. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть от более 6,7 Н до менее 9,0 Н. Сроки поддержки тканей в аппроксимации и сроки полной абсорбции должны быть указаны в инструкции по применению, приложенной к товару. | | 13 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М1.5 (4/0), длиной в интервале от не менее 70 см до не более 80 см, игла колющая, кончик иглы уплощен, 1/2 окружности, в интервале от не менее 16,8 мм до не более 17,2 мм длиной | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, изготовленная из 100 % полигликолевой кислоты с покрытием, облегчающим проведение нити через ткани из смеси стеарата кальция и поликапролактона. Используемые материалы не должны иметь антигенной активности и должны быть апирогенны. Нить должна быть окрашена в синий цвет или другой контрастный цвет для улучшения визуализации в ране. Нить должна сохранять от не менее 50% до не более 70 % прочности на разрыв IN VIVO через 2 недели( указать точное значение) , не менее 25% до не более 40 % через 3 недели (указать точное значение), срок полного рассасывания должен быть в диапазоне от не менее 56 дней до не более 75 дней. Метрический размер 1,5, условный размер 4/0. Длина нити в интервале от не менее 70 см до не более 80 см. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани, с возможным диапазоном предела прочности HV 4900 - 6475 Н/мм2 (указать марку стали иглы). Игла колющая, кончик иглы уплощен для лучшего разделения тканей, 1/2 окружности, в интервале от не менее 16,8 мм до не более 17,2 мм длиной. Диаметр тела иглы 0,45 мм. Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть более 9,2 Н. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть не менее 4,2 Н. Сроки поддержки тканей в аппроксимации и сроки полной абсорбции должны быть указаны в инструкции по применению, приложенной к товару. | | 14 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М1,5 (4/0), длиной в интервале от не менее 40 см до менее 75 см, игла обратно-режущая, 3/8 окружности, в интервале от более 18 мм до менее 20 мм длиной | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, изготовленная из сополимера на основе полиглактина 910 (гликолид более 80%, лактид менее 20%), с покрытием, облегчающим проведение нити через ткани (из сополимера гликолида, лактида и стеарата кальция). Используемые материалы не должны иметь антигенной активности и должны быть апирогенны. Нить должна быть не окрашена для улучшения визуализации в ране. Нить должна сохранять более 70% прочности на разрыв IN VIVO через 2 недели, не менее 40% через 3 недели, не менее 25% через 4 недели, срок полного рассасывания должен быть в диапазоне от не менее 54 дней до не более 74 дней. Метрический размер 1,5 условный размер 4/0. Длина нити в интервале от не менее 40 см до менее 75 см. Материал иглы на 40% более устойчив к необратимой деформации (изгибу), чем иглы из обычной нержавеющей стали, что предотвращает необходимость замены иглы, улучшает контроль над иглой и уменьшает травмирование тканей. Металл иглы создан на базе специфической углеродной микроструктуры, характеризующейся максимальной прочностью, дополняемой явлением технологической "памяти металла", с возможным диапазоном предела прочности HV 4900 - 6475 Н/мм2 (указать марку стали иглы). Игла имеет конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе за счет бороздок или насечек в месте захвата. Игла имеет редуцированную площадь сечения для уменьшения размера отверстия прокола. Треугольное сечение иглы, где третий режущий край располагается по внешней выпуклой кривизне иглы -обратно-режущая, 3/8 окружности, в интервале от более 18 мм до менее 20 мм длиной. Диаметр тела иглы должен быть в пределах от более 0,44 мм до менее 0,61 мм (указать точное значение). Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть менее 10,8 Н. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть более 4,2 Н. Сроки поддержки тканей в аппроксимации и сроки полной абсорбции должны быть указаны в инструкции по применению, приложенной к товару. | | 15 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М1 (5/0), длиной в интервале от не менее 75 см до не более 85 см, игла колющая, кончик иглы уплощен, 1/2 окружности, в интервале от не менее 16,8 мм до не более 17,2 мм длиной | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, изготовленная из сополимера на основе полиглактина 910 (гликолид не менее 90%, лактид не более 20%), с покрытием, облегчающим проведение нити через ткани (из сополимера гликолида, лактида и стеарата кальция). Используемые материалы не должны иметь антигенной активности и должны быть апирогенны. Нить должна быть окрашена в контрастный цвет (указать цвет) для улучшения визуализации в ране. Нить должна сохранять более 70% прочности на разрыв IN VIVO через 2 недели, не менее 40% через 3 недели, не менее 25% через 4 недели, срок полного рассасывания должен быть в диапазоне от не менее 52 дней до не более 70 дней. Метрический размер 1, условный размер 5/0. Длина нити в интервале от не менее 75 см до не более 85 см. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани, с возможным диапазоном предела прочности HV 4900 - 6475 Н/мм2 (указать марку стали иглы). Игла колющая, кончик иглы уплощен для лучшего разделения тканей, 1/2 окружности, в интервале от не менее 16,8 мм до не более 17,2 мм длиной. Диаметр тела иглы 0,45 мм. Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть не менее 6,8 Н. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть более 2,2 Н. Сроки поддержки тканей в аппроксимации и сроки полной абсорбции должны быть указаны в инструкции по применению, приложенной к товару. | | 16 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М0.7 (6/0), длиной в интервале от не менее 45 см до менее 70 см, игла колющая, 1/2 окружности, в интервале от не менее 12,7 мм до не более 13,8 мм длиной | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, изготовленная из сополимера на основе полиглактина 910 (гликолид не менее 90%, лактид не более 20%), с покрытием, облегчающим проведение нити через ткани (из сополимера гликолида, лактида и стеарата кальция). Используемые материалы не должны иметь антигенной активности и должны быть апирогенны. Нить должна быть не окрашена в для улучшения визуализации в ране. Нить должна сохранять более 70% прочности на разрыв IN VIVO через 2 недели, не менее 40% через 3 недели, не менее 25% через 4 недели, срок полного рассасывания должен быть в диапазоне от не менее 52 дней до не более 70 дней. Метрический размер 0.7, условный размер 6/0. Длина нити в интервале от не менее 45 см до менее 70 см. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани, с возможным диапазоном предела прочности HV 4900 - 6475 Н/мм2 (указать марку стали иглы). Игла колющая, 1/2 окружности, в интервале от не менее 12,7 мм до не более 13,8 мм длиной. Диаметр тела иглы 0,30 мм. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть менее 2,3 Н. Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть более 2,2 Н. Сроки поддержки тканей в аппроксимации и сроки полной абсорбции должны быть указаны в инструкции по применению, приложенной к товару. | | 17 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М0.5 (7/0), длиной в интервале от не менее 27 см до менее 40 см, игла шпательная, 3/8 окружности, в интервале от более 6,3 мм до менее 6,5 мм длиной | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, изготовленная из сополимера на основе полиглактина 910 (гликолид не менее 90%, лактид не более 20%), с покрытием, облегчающим проведение нити через ткани (из сополимера гликолида, лактида и стеарата кальция). Используемые материалы не должны иметь антигенной активности и должны быть апирогенны. Нить должна быть окрашена в фиолетовый цвет или другой контрастный цвет для улучшения визуализации в ране. Нить должна сохранять не менее 75% прочности на разрыв IN VIVO через 2 недели, не менее 40% через 3 недели, не менее 25% через 4 недели, срок полного рассасывания должен быть в диапазоне от не менее 52 дней до не более 70 дней. Метрический размер 0.5, условный размер 7/0. Длина нити в интервале от не менее 27 см до менее 40 см. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани, с возможным диапазоном предела прочности HV 4900 - 6475 Н/мм2 (указать марку стали иглы). Игла шпательная, 3/8 окружности, в интервале от более 6,3 мм до менее 6,5 мм длиной. Диаметр тела иглы 0,25 мм. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть более 0,8 Н. Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть менее 1,5 Н. Сроки поддержки тканей в аппроксимации и сроки полной абсорбции должны быть указаны в инструкции по применению, приложенной к товару. | | 18 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М1.5 (4/0), длиной в интервале от более 70 см до менее 90 см, игла колющая, кончик иглы уплощен, 1/2 окружности, в интервале от более 16 мм до менее 18 мм длиной | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, изготовленная из сополимера на основе полиглактина 910 (гликолид не менее 80%, лактид менее 20%), с покрытием, облегчающим проведение нити через ткани (из сополимера гликолида, лактида и стеарата кальция). Используемые материалы не должны иметь антигенной активности и должны быть апирогенны. Нить должна быть неокрашена. Нить должна сохранять не менее 50% прочности на разрыв IN VIVO через 5 дней, полная утрата прочности должна составлять в диапазоне от не менее 10 дней до не более 14 дней после имплантации, срок полного рассасывания должен составлять приблизительно 42 дня. Узлы самостоятельно отпадают на 7-10 день или удаляются при протирании обычным марлевым тампоном,что отменяет необходимость их снятия и облегчает послеоперационный уход за раной. Метрический размер 1.5, условный размер 4/0. Длина нити в интервале от более 70 см до менее 90 см. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава,обработана силиконом,что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, с возможным диапазоном предела прочности HV 4900 - 6475 Н/мм2 (указать марку стали иглы). Материал иглы на 40% более устойчив к необратимой деформации (изгибу), чем иглы из обычной нержавеющей стали, что предотвращает необходимость замены иглы, улучшает контроль над иглой и уменьшает травмирование тканей. Металл иглы создан на базе специфической углеродной микроструктуры, характеризующейся максимальной прочностью, дополняемой явлением технологической "памяти металла". Игла колющая, кончик иглы уплощен, 1/2 окружности, в интервале от более 16 мм до менее 18 мм длиной. Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть более 9,0 Н. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть более 4,2 Н. Сроки поддержки тканей в аппроксимации и сроки полной абсорбции должны быть указаны в инструкции по применению, приложенной к товару. | | 19 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М1.5 (4/0), длиной в интервале от не менее 75 см до не более 90 см, игла колющая, кончик иглы уплощен, 1/2 окружности, в интервале от не менее 16,8 мм до не более 17,8 мм длиной | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, изготовленная из сополимера на основе полиглактина 910 (гликолид не менее 80%, лактид менее 20%), с покрытием, облегчающим проведение нити через ткани (из сополимера гликолида, лактида и стеарата кальция). Используемые материалы не должны иметь антигенной активности и должны быть апирогенны. Нить должна быть неокрашена. Нить должна сохранять не менее 50% прочности на разрыв IN VIVO через 5 дней, полная утрата прочности должна составлять в диапазоне от не менее 10 дней до не более 14 дней после имплантации, срок полного рассасывания должен составлять около 40 дней. Узлы самостоятельно отпадают на 7-10 день или удаляются при протирании обычным марлевым тампоном,что отменяет необходимость их снятия и облегчает послеоперационный уход за раной. Метрический размер 1.5, условный размер 4/0. Длина нити должна быть в интервале от менее 75 см до не более 90 см. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава,обработана силиконом,что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, с возможным диапазоном предела прочности HV 4900 - 6475 Н/мм2 (указать марку стали иглы). Материал иглы на 40% более устойчив к необратимой деформации (изгибу), чем иглы из обычной нержавеющей стали, что предотвращает необходимость замены иглы, улучшает контроль над иглой и уменьшает травмирование тканей. Металл иглы создан на базе специфической углеродной микроструктуры, характеризующейся максимальной прочностью, дополняемой явлением технологической "памяти металла". Игла колющая, кончик иглы уплощен, 1/2 окружности, в интервале от более 16 мм до менее 18 мм длиной. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть более 4,1 Н. Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть более 9,2 Н. Сроки поддержки тканей в аппроксимации и сроки полной абсорбции должны быть указаны в инструкции по применению, приложенной к товару. | | 20 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М2 (3/0), длиной в интервале от не менее 70 см до не более 80 см, игла колющая, 1/2 окружности, в интервале от не менее 21,0 мм до не более 22,0 мм длиной | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, изготовленная из сополимера на основе полиглактина 910 (гликолид не менее 80%, лактид менее 20%), с покрытием, облегчающим проведение нити через ткани (из сополимера гликолида, лактида и стеарата кальция). Используемые материалы не должны иметь антигенной активности и должны быть апирогенны. Нить должна быть неокрашена. Нить должна сохранять не менее 50% прочности на разрыв IN VIVO через 5 дней, полная утрата прочности должна составлять в диапазоне от не менее 10 дней до не более 14 дней после имплантации, срок полного рассасывания должен составлять приблизительно 42 дня. Узлы самостоятельно отпадают на 7-10 день или удаляются при протирании обычным марлевым тампоном,что отменяет необходимость их снятия и облегчает послеоперационный уход за раной. Метрический размер 2, условный размер 3/0. Длина нити в интервале от не менее 70 см до не более 80 см. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава,обработана силиконом,что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, с возможным диапазоном предела прочности HV 4900 - 6475 Н/мм2 (указать марку стали иглы). Материал иглы на 40% более устойчив к необратимой деформации (изгибу), чем иглы из обычной нержавеющей стали, что предотвращает необходимость замены иглы, улучшает контроль над иглой и уменьшает травмирование тканей. Металл иглы создан на базе специфической углеродной микроструктуры, характеризующейся максимальной прочностью, дополняемой явлением технологической "памяти металла". Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе за счет насечек или бороздок в месте захвата. Игла колющая, 1/2 окружности, в интервале от не менее 21,0 мм до не более 22,0 мм длиной. Диаметр тела иглы 0,55 мм.  Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть не менее 17,5 Н. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть более 6,6 Н. Сроки поддержки тканей в аппроксимации и сроки полной абсорбции должны быть указаны в инструкции по применению, приложенной к товару. | | 21 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М1.5 (4/0), длиной в интервале от более 60 см до менее 75 см, игла колющая, 1/2 окружности, в интервале от более 16 мм до менее 18 мм длиной | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, монофиламентная, окрашенная, состоящая из сополимера гликолевой кислоты и Е- капролактона, (указать полное наименование изделия). Нить должна быть окрашена в зеленый цвет или другой контрастный цвет для улучшения визуализации в ране. Нить должна сохранять не менее 50% прочности на разрыв IN VIVO через 7 дней. Первоначальная прочность на растяжение практически полностью утрачивается через 28 дней после имплантации. Срок полного рассасывания должен быть около 45 дней. Сроки поддержки тканей в аппроксимации и сроки полной абсорбции должны быть указаны в инструкции по применению, приложенной к товару. Метрический размер 1,5, условный размер 4/0. Длина нити должна быть в пределах от не менее 70 см до не более 90 см. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями и облегчает проведение иглы через ткани, с возможным диапазоном предела прочности HV 4900 - 6475 Н/мм2 (указать марку стали иглы). Игла колющая, 1/2 окружности, в интервале от более 16 мм до менее 18 мм длиной. Диаметр тела иглы 0,45 мм. Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть более 6,5 Н. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть менее 2,5 Н. | | 22 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М1.5 (4/0), длиной в интервале от не менее 70 см до не более 90 см, игла колющая, 1/2 окружности, в интервале от не менее 21,2 мм до не более 22,4 мм длиной | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, монофиламентная, окрашенная, состоящая из сополимера гликолевой кислоты и Е- капролактона, (указать полное наименование изделия). Нить должна быть окрашена в фиолетовый цвет или другой контрастный цвет для улучшения визуализации в ране. Нить должна сохранять не менее 50% прочности на разрыв IN VIVO. Первоначальная прочность на растяжение практически полностью утрачивается через 28 дней после имплантации. Срок полного рассасывания должен быть в диапазоне не шире 40-42 дня. Сроки поддержки тканей в аппроксимации и сроки полной абсорбции должны быть указаны в инструкции по применению, приложенной к товару. Метрический размер 1,5, условный размер 4/0. Длина нити должна быть в пределах от не менее 70 см до не более 90 см. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями и облегчает проведение иглы через ткани, с возможным диапазоном предела прочности HV 4900 - 6475 Н/мм2 (указать марку стали иглы). Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе за счет насечек или бороздок в месте захвата. Игла колющая, 1/2 окружности, в интервале от не менее 21,2 мм до не более 22,4 мм длиной. Диаметр тела иглы 0,45 мм. Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть более 6,5 Н. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть менее 2,5 Н. | | 23 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М0.7 (6/0), длиной в интервале от более 40 см до менее 70 см, игла колющая, 1/2 окружности, в интервале от не менее 12,8 мм до не более 13,8 мм длиной | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, монофиламентная, окрашенная, изготовленная из сополимера гликолида и капролактона. Сополимер полиглекапрон 25 не имеет антигенной активности и апирогеннен. Нить должна быть окрашена в фиолетовый цвет или другой контрастный цвет для улучшения визуализации в ране. Нить должна сохранять от более 50% до менее 65 % прочности на разрыв IN VIVO через 7 дней и более 25% через 2 недели. Срок полного рассасывания должен быть в диапазон не шире 90-120 дней. Сроки поддержки тканей в аппроксимации и сроки полной абсорбции должны быть указаны в инструкции по применению, приложенной к товару. Метрический размер 0.7, условный размер 6/0. Длина нити должна быть в интервале от более 40 см до менее 70 см. Игла изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава с добавлением хрома, никеля, титана и молибдена, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, с возможным диапазоном предела прочности HV 4900 - 6475 Н/мм2 (указать марку стали иглы). Материал иглы на 40% более устойчив к необратимой деформации (изгибу), чем иглы из обычной нержавеющей стали, что предотвращает необходимость замены иглы, улучшает контроль над иглой и уменьшает травмирование тканей. Металл иглы создан на базе специфической углеродной микроструктуры, характеризующейся максимальной прочностью, дополняемой явлением технологической "памяти металла". Тело иглы имеет квадратную форму для придания большей устойчивости в иглодержателе. Игла колющая, 1/2 окружности, в интервале от не менее 12,8 мм до не более 13,8 мм длиной. Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть менее 2,3 Н. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть менее 1,6 Н. | | 24 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М0.7 (6/0), длиной в интервале от не менее 70 см до не более 90 см, две колющих иглы, 3/8 окружности, в интервале от не менее 12,3 мм до не более 13, 3 мм длиной | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, монофиламентная, изготовленная из полиэфира поли-п-диоксанона. Используемые материалы не имеют антигенной активности и апирогенны. Нить должна быть окрашена в зеленый цвет или другой контрастный цвет для улучшения визуализации в ране. Нить должна сохранять более 50% прочности на разрыв IN VIVO через 2 недели, более 35% через 4 недели, более 30% через 6 недель, срок полного рассасывания должен быть в диапазоне не шире 182-238 дней. Нить должна обладать клинически доказанными антисептическими свойствами для профилактики раневой инфекции в различных тканях организма, включая оболочки мозга, что подтверждено исследованиями с наивысшим уровнем достоверности доказательств – 1 и наивысшим уровнем убедительности рекомендаций – А. Используемый антисептик (триклозан) проявляет клинически доказанную антимикробную активность против Staphylococcus aureus, Staphylococcus epidermidis, MRSA,MRSE, E.coli, Klebsiella Pneumoniae в период более 95 часов после имплантации нити, в концентрации, достаточной для подавления роста указанных штаммов микроорганизмов. Концентрация триклозана должна быть указана в прилагаемой к шовному материалу инструкции.  Метрический размер 0,7, условный размер 6/0. Длина нити должна быть в интервале от не менее 70 см до не более 90 см. Не менее двух игл. Иглы должны быть изготовлены из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработаны силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани, с возможным диапазоном предела прочности HV 4900 - 6475 Н/мм2 (указать марку стали иглы). Иглы колющие, кончик игл (1/32 от длины корпуса иглы) в виде заточенного микроострия для облегчения проникновения игл через кальцинированный участок или плотную стенку сосуда, 3/8 окружности, в пределах от не менее 12,3 мм до не более 13,3 мм длиной. Диаметр тела иглы 0,25 мм. Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть менее 2,5 Н. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть менее 1,7 Н. Сроки поддержки тканей в аппроксимации и сроки полной абсорбции должны быть указаны в инструкции по применению, приложенной к товару. | | 25 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М0.7 (6/0), длиной в интервале от более 40 см до менее 75 см, две колющих иглы, 3/8 окружности, в интервале от не менее 12,7 мм до не более 13,7 мм длиной | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, монофиламентная, изготовленная из полиэфира поли-п-диоксанона. Используемые материалы не имеют антигенной активности и апирогенны. Нить должна быть окрашена в зеленый цвет или другой контрастный цвет для улучшения визуализации в ране. Нить должна сохранять от не менее 60% до не более 80% прочности на разрыв IN VIVO через 2 недели, от не менее более 35% до не более 70% через 4 недели, не более 35% через 6 недель, срок полного рассасывания должен быть в диапазоне не шире 182-238 дней. Нить должна обладать клинически доказанными антисептическими свойствами для профилактики раневой инфекции в различных тканях организма, включая оболочки мозга. Метрический размер 0,7, условный размер 6/0. Длина нити должна быть в интервале от более 40 см до менее 75 см. Не менее двух игл. Иглы должны быть изготовлены из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработаны силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани, с возможным диапазоном предела прочности HV 4900 - 6475 Н/мм2 (указать марку стали иглы). Тело иглы должно иметь квадратную форму для придания большей устойчивости в иглодержателе. Иглы колющие, кончик игл (1/32 от длины корпуса иглы) в виде заточенного микроострия для облегчения проникновения игл через кальцинированный участок или плотную стенку сосуда, 3/8 окружности, в пределах от не менее 12,7 мм до не более 13,7 мм длиной. Диаметр тела иглы 0,25 мм. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть менее 1,7 Н. Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть менее 2,5 Н. Сроки поддержки тканей в аппроксимации и сроки полной абсорбции должны быть указаны в инструкции по применению, приложенной к товару. | | 26 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М0.7 (6/0), длиной в интервале от не менее 70 см до менее 90 см, две колющих иглы, 3/8 окружности, в интервале от не менее 10,6 мм до не более 11, 6 мм длиной | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, монофиламентная, изготовленная из полиэфира поли-п-диоксанона. Используемые материалы не имеют антигенной активности и апирогенны. Нить должна быть окрашена в зеленый цвет или другой контрастный цвет для улучшения визуализации в ране. Нить должна сохранять более 50% прочности на разрыв IN VIVO через 2 недели, более 35% через 4 недели, более 30% через 6 недель, срок полного рассасывания должен быть в диапазоне не шире 182-238 дней. Метрический размер 0,7, условный размер 6/0. Длина нити должна быть в интервале от не менее 70 см до менее 90 см. Не менее двух игл. Иглы должны быть изготовлены из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработаны силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани, с возможным диапазоном предела прочности HV 4900 - 6475 Н/мм2 (указать марку стали иглы). Тело иглы имеет квадратную форму для придания большей устойчивости в иглодержателе. Иглы колющие, 3/8 окружности, в пределах от не менее 10,6 мм до не более 11,6 мм длиной. Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть менее 2,5 Н. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть менее 1,7 Н. Сроки поддержки тканей в аппроксимации и сроки полной абсорбции должны быть указаны в инструкции по применению, приложенной к товару. | | 27 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М0.5 (7/0), длиной в интервале от не менее 20 см до не более 23 см, игла колющая, 3/8 окружности, в интервале от более 7 мм до менее 9 мм длиной | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, монофиламентная, изготовленная из полиэфира поли-п-диоксанона. Используемые материалы не имеют антигенной активности и апирогенны. Нить должна быть окрашена в зеленый цвет или другой контрастный цвет для улучшения визуализации в ране. Нить должна сохранять более 50% прочности на разрыв IN VIVO через 2 недели, более 35% через 4 недели, более 30% через 6 недель, срок полного рассасывания должен быть в диапазоне не шире 182-238 дней. Метрический размер 0,5, условный размер 7/0. Длина нити должна быть в интервале от не менее 20 см до не более 23 см. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработаны силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани, с возможным диапазоном предела прочности HV 4900 - 6475 Н/мм2 (указать марку стали иглы). Тело иглы имеет квадратную форму для придания большей устойчивости в иглодержателе. Игла колющая, 3/8 окружности, в пределах от более 7 мм до менее 9 мм длиной. Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть менее 1,2 Н. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть менее 0,8 Н. Сроки поддержки тканей в аппроксимации и сроки полной абсорбции должны быть указаны в инструкции по применению, приложенной к товару. | | 28 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М1,5 (4/0), длиной в интервале от не менее 90 см до не более 100 см, две колющие иглы, 1/2 окружности, в интервале от более 16 мм до менее 18 мм длиной | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, монофиламентная, изготовленная из полиэфира поли-п-диоксанона. Используемые материалы не имеют антигенной активности и апирогенны. Нить должна быть окрашена в фиолетовый цвет или другой контрастный цвет для улучшения визуализации в ране. Нить должна сохранять более 50% прочности на разрыв IN VIVO через 2 недели, не менее 35% через 4 недели, более 25% через 6 недель, срок полного рассасывания должен быть в диапазоне не шире 182-238 дней. Метрический размер 1,5, условный размер 4/0. Длина нити должна быть в интервале от не менее 90 см до не более 100 см. Иглы должны быть изготовлены из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработаны силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани, с возможным диапазоном предела прочности HV 4900 - 6475 Н/мм2 (указать марку стали иглы). Материал иглы на 40% более устойчив к необратимой деформации (изгибу), чем иглы из обычной нержавеющей стали, что предотвращает необходимость замены иглы, улучшает контроль над иглой и уменьшает травмирование тканей. Металл иглы создан на базе специфической углеродной микроструктуры, характеризующейся максимальной прочностью, дополняемой явлением технологической "памяти металла". Иглы с круглым поперечным сечением острия конической формы с квадратным телом со скругленными углами для лучшей фиксации в иглодержателе, 1/2 окружности, в пределах от более 16 мм до менее 18 мм длиной. Диаметр тела иглы 0,45 мм. Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть менее 9,5 Н. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть менее 4,5 Н. Сроки поддержки тканей в аппроксимации и сроки полной абсорбции должны быть указаны в инструкции по применению, приложенной к товару. | | 29 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М1.5 (4/0), длиной в интервале от более 70 см до менее 90 см, игла колющая, 1/2 окружности, в интервале от не менее 19,5 мм до не более 20,5 мм длиной | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, монофиламентная, изготовленная из полиэфира поли-п-диоксанона. Используемые материалы не имеют антигенной активности и апирогенны. Нить должна быть окрашена в зеленый цвет или другой контрастный цвет для улучшения визуализации в ране. Нить должна сохранять более 75% прочности на разрыв IN VIVO через 2 недели, более 60% через 4 недели, более 50% через 6 недель, срок полного рассасывания должен быть в диапазоне не шире 180-210 дней. Нить должна обладать клинически доказанными антисептическими свойствами для профилактики раневой инфекции в различных тканях организма, включая оболочки мозга. Используемый антисептик должен проявлять клинически доказанную антимикробную активность против Staphylococcus aureus, Staphylococcus epidermidis, MRSA,MRSE, E.coli, Klebsiella Pneumoniae в период более 94 часов после имплантации нити, в концентрации, достаточной для подавления роста указанных штаммов микроорганизмов. Действие антисептика в зоне подавления роста бактерий вокруг нити in-vitro более 22 дня для S.aureus и более 15 дней для E. Coli. Антисептик должен обеспечивать безопасное использование при операциях на мозговых оболочках, нить не должна терять антисептических свойств присутствие веществ содержащих анионную группу. Концентрация антисептика должна быть указана в прилагаемой к шовному материалу инструкции. Метрический размер 1.5, условный размер 4/0. Длина нити должна быть в интервале от более 70 см до менее 90 см. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработаны силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани, с возможным диапазоном предела прочности HV 4900 - 6475 Н/мм2 (указать марку стали иглы). Одна колющая игла, 1/2 окружности, в пределах от не менее 19,5 мм до не более 20,5 мм длиной. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть менее 4,5 Н. Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть менее 9,5 Н. Сроки поддержки тканей в аппроксимации и сроки полной абсорбции должны быть указаны в инструкции по применению, приложенной к товару. | | 30 | Нить синтетическая, нерассасывающаяся, высокопрочная, полиэфирная, М3 (2/0) длина нити в интервале от не менее 75 см до не более 90 см, игла колющая длиной в интервале от не менее 24,8 мм до не более 25,8 мм, окружность 1/2 | Нить синтетическая, нерассасывающаяся, высокопрочная, полиэфирная (ЛАВСАН) плетеная, с антимикробным полимерным покрытием, содержащим нитроксолин, окрашенная (желтая), стерильная Материал покрытия нити – фторполимер с антимикробным препаратом нитроксолин, который действует на грамположительные микроорганизмы: Staphylococcus spp. (в том числе S.aureus), Streptococcus spp. (в том числе бета-гемолитические стрептококки, Streptococcus pneumoniae, Enterococcus faecalis), Corynebacterium spp., Bacillus subtilis; и на грамотрицательные микроорганизмы: N.gonorrhoeae, E.coli, Proteus spp., Klebsiella spp., Salmonella spp., Shigella spp., Enterobacter spp. , так же на микобактерии туберкулеза, грибов, возбудителей глубоких микозов.  Нить псевдомонофиламентная (снижена капиллярность), прочная, эластичная, не требует наложения дополнительных узлов, атравматична при прохождении через ткани. Обладая антимикробным действием, нить ускоряет процесс заживления, способствует образованию косметического шва без рубцовых разрастаний; эффективно применять у больных с пониженным иммунологическим статусом с целью уменьшения количества постоперационных осложнений, а так же в общей хирургии для аппроксимации тканей и наложения лигатур. Метрический размер 3, условный размер 2/0 в соответствии со свойствами ушиваемых тканей. Длина нити должна быть в интервале от не менее 75 см до не более 90 см. Игла колющая в пределах от не менее 24,8 мм, до не более 25,8 мм, окружность 1\2. Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть более 14,7 Н. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть более 10,8 Н. | | 31 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М1.5 (4/0), длиной в интервале от более 70 см до менее 90 см, две колющих иглы, 1/2 окружности, в интервале от более 21 мм до менее 23 мм длиной | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, монофиламентная, изготовленная из полиэфира поли-п-диоксанона. Используемые материалы не имеют антигенной активности и апирогенны. Нить должна быть окрашена в зеленый цвет или другой контрастный цвет для улучшения визуализации в ране. Нить должна сохранять более 75% прочности на разрыв IN VIVO через 2 недели, более 60% через 4 недели, более 50% через 6 недель, срок полного рассасывания должен быть в диапазоне не шире 180-210 дней. Нить должна обладать клинически доказанными антисептическими свойствами для профилактики раневой инфекции в различных тканях организма, включая оболочки мозга. Используемый антисептик должен проявлять клинически доказанную антимикробную активность против Staphylococcus aureus, Staphylococcus epidermidis, MRSA,MRSE, E.coli, Klebsiella Pneumoniae в период более 94 часов после имплантации нити, в концентрации, достаточной для подавления роста указанных штаммов микроорганизмов. Действие антисептика в зоне подавления роста бактерий вокруг нити in-vitro более 22 дня для S.aureus и более 15 дней для E. Coli. Антисептик должен обеспечивать безопасное использование при операциях на мозговых оболочках, нить не должна терять антисептических свойств присутствие веществ содержащих анионную группу. Концентрация антисептика должна быть указана в прилагаемой к шовному материалу инструкции. Метрический размер 1.5, условный размер 4/0. Длина нити должна быть в интервале от более 70 см до менее 90 см. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработаны силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани, с возможным диапазоном предела прочности HV 4900 - 6475 Н/мм2 (указать марку стали иглы). Не менее двух колющих игл, 1/2 окружности, в пределах от более 21 мм до менее 23 мм длиной. Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть менее 9,5 Н. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть менее 4,5 Н. Сроки поддержки тканей в аппроксимации и сроки полной абсорбции должны быть указаны в инструкции по применению, приложенной к товару. | | 32 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М3 (2/0), длиной в интервале от более 60 см до менее 90 см, игла колющая, 1/2 окружности, в интервале от не менее 29,5 мм до не более 30,5 мм длиной | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, монофиламентная, изготовленная из полиэфира поли-п-диоксанона. Используемые материалы не имеют антигенной активности и апирогенны. Нить должна быть окрашена в зеленый цвет или другой контрастный цвет для улучшения визуализации в ране. Нить должна сохранять более 75% прочности на разрыв IN VIVO через 2 недели, более 60% через 4 недели, более 50% через 6 недель, срок полного рассасывания должен быть в диапазоне не шире 180-210 дней. Нить должна обладать клинически доказанными антисептическими свойствами для профилактики раневой инфекции в различных тканях организма, включая оболочки мозга. Используемый антисептик должен проявлять клинически доказанную антимикробную активность против Staphylococcus aureus, Staphylococcus epidermidis, MRSA,MRSE, E.coli, Klebsiella Pneumoniae в период более 94 часов после имплантации нити, в концентрации, достаточной для подавления роста указанных штаммов микроорганизмов. Действие антисептика в зоне подавления роста бактерий вокруг нити in-vitro более 22 дня для S.aureus и более 15 дней для E. Coli. Антисептик должен обеспечивать безопасное использование при операциях на мозговых оболочках, нить не должна терять антисептических свойств присутствие веществ содержащих анионную группу. Концентрация антисептика должна быть указана в прилагаемой к шовному материалу инструкции. Метрический размер 3, условный размер 2/0. Длина нити должна быть в интервале от более 60 см до менее 90 см. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработаны силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани, с возможным диапазоном предела прочности HV 4900 - 6475 Н/мм2 (указать марку стали иглы). Одна колющая игла, 1/2 окружности, в пределах от не менее 29,5 мм до не более 30,5 мм длиной. . Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть менее 26,8 Н. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть менее 10,8 Н. Сроки поддержки тканей в аппроксимации и сроки полной абсорбции должны быть указаны в инструкции по применению, приложенной к товару. | | 33 | Нить стерильная хирургическая для безузловой фиксации тканей, М2 (3/0), длиной нити в интервале от более 40 см до менее 60 см, игла обратно-режущая, 3/8 окружности, в пределах от более 18 мм до менее 20 мм | Нить стерильная хирургическая для безузловой фиксации тканей, синтетическая, рассасывающаяся, монофиламентная, окрашенная в контрастный цвет, изготовленная из полидиоксанона, который не имеет антигенной активности и апирогеннен.  Нить должна иметь шипы, расположенные симметрично по длине нити  в одной плоскости  для фиксации ткани. Нить не требует  использования узлов для соединения противоположных краев раны и должна иметь пластину для фиксации. Нить должна сохранять не менее 75% первоначальной прочности на разрыв через 2 недели, более 60% через 4 недели и более 50% по прошествии 6-ти недель. Срок полного рассасывания 210 дней. Нить должна обладать клинически доказанными антисептическими свойствами для профилактики раневой инфекции в различных тканях организма. Используемый антисептик (триклозан) должен проявляет клинически доказанную антимикробную активность против Staphylococcus aureus, Staphylococcus epidermidis, MRSA,MRSE, E.coli, Klebsiella Pneumoniae  в концентрации, достаточной для подавления роста указанных штаммов микроорганизмов. Концентрация триклозана должна быть указана в прилагаемой к шовному материалу инструкции. Метрический размер 2, условный размер  3/0. Длина нити  должна быть в интервале от более 40 см до менее 60 см. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями. Материал иглы на 40% более устойчив к необратимой деформации (изгибу), чем иглы из обычной нержавеющей стали, что предотвращает необходимость замены иглы, улучшает контроль над иглой и уменьшает травмирование тканей. Металл иглы создан на базе специфической углеродной микроструктуры, характеризующейся максимальной прочностью, дополняемой явлением технологической "памяти металла". Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе  за счет скругленных углов или насечек в месте захвата. Игла обратно-режущая,  3/8  окружности, в пределах от более 18 мм до менее 20 мм длиной.  Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть более 9,2 Н. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть менее 6,5 Н. Сроки поддержки тканей в аппроксимации и сроки полной абсорбции должны быть указаны в инструкции по применению, приложенной к товару. | | 34 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М5 (2), длиной нити в интервале от не менее 70 см до не более 80 см, не менее 4 отрезков, игла колющая с режущим кончиком, 1/2 окружности, в интервале от не менее 44 мм до не более 45 мм | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, изготовленная из полиэтилентерефталата (полиэстер) с покрытием из полибутилата, что обеспечивает снижение трения при проведении через плотные ткани. Нить должна быть окрашена в фиолетовый цвет или другой контрастный цвет для улучшения визуализации в ране. Метрический размер 5, условный размер 2. Длина нити в интервале от не менее 70 см до не более 80 см. Не менее 4 отрезков в стерильном внутреннем вкладыше. Каждый отрезок атравматически соединен с иглой.  Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани, с возможным диапазоном предела прочности HV 4900 - 6475 Н/мм2 (указать марку стали иглы). Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе за счет насечек или бороздок в месте захвата.  Игла колющая с режущим кончиком (1/32 от длины корпуса иглы) для облегчения проведения иглы сквозь плотные фиброзные участки ткани, 1/2 окружности, в пределах от не менее 44 мм до не более 45 мм длиной. Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть более 32,2 Н. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть более 17,2 Н. | | 35 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М7 (5), длиной нити в интервале от не менее 70 см до не более 80 см, не менее 4 отрезков, игла колющая с режущим кончиком, 1/2 окружности, в интервале от не менее 54 мм до не более 56 мм | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, изготовленная из полиэтилентерефталата (полиэстер) фторкаучуковым покрытием, что обеспечивает снижение трения при проведении через плотные ткани. Нить должна быть окрашена в фиолетовый цвет или другой контрастный цвет для улучшения визуализации в ране. Метрический размер 7, условный размер 5. Длина нити в интервале от не менее 70 см до не более 80 см. Не менее 4 отрезков в стерильном внутреннем вкладыше (2 окрашенных, 2 неокрашенных). Каждый отрезок атравматически соединен с иглой. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани, с возможным диапазоном предела прочности HV 4900 - 6475 Н/мм2 (указать марку стали иглы). Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе за счет скругленных углов или насечек в месте захвата. Игла с круглым поперечным сечением острия с удлиненной трехгранной подточкой с квадратным телом (1/32 от длины корпуса иглы) для облегчения проведения иглы сквозь плотные фиброзные участки ткани, 1/2 окружности, в пределах от не менее 54 мм до не более 56 мм длиной. Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть более 50,0 Н. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть более 22,5 Н. | | 36 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М3.5 (0), длиной нити в интервале от не менее 70 см до не более 80 см, игла колющая, 1/2 окружности, в интервале от не менее 30,5 мм до не более 31,5 мм | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, изготовленная из полиэтилентерефталата (полиэстер) с покрытием из полибутилата, что обеспечивает снижение трения при проведении через плотные ткани. Нить должна быть окрашена в сиреневый цвет или другой контрастный цвет для улучшения визуализации в ране. Метрический размер 3,5, условный размер 0. Длина нити в интервале от не менее 70 см до не более 80 см. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани, с возможным диапазоном предела прочности HV 4900 - 6475 Н/мм2 (указать марку стали иглы). Игла колющая, 1/2 окружности, в интервале от не менее 30,5 мм до не более 31,5 мм длиной. Диаметр тела иглы 0,83. Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть более 21,7 Н. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть более 14,8 Н. | | 37 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М3.5 (0), длиной в интервале от более 70 см до не более 90 см, две иглы колющие с режущим кончиком острия, 1/2 окружности, в интервале от не менее 25,8 мм до не более 26,8 мм длиной | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, изготовленная из полиэтилентерефталата (полиэстер) с покрытием из полибутилата, что обеспечивает снижение трения при проведении через плотные ткани. Нить должна быть окрашена в контрастный цвет (указать цвет) для улучшения визуализации в ране. Метрический размер 3,5, условный размер 0. Длина нити в интервале от более 70 см до не более 90 см. Не менее двух игл. Иглы должны быть изготовлены из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработаны силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани, с возможным диапазоном предела прочности HV 4900 - 6475 Н/мм2 (указать марку стали иглы). Иглы должны иметь конструкцию, увеличивающую надежность их фиксации в иглодержателе за счет насечек в месте захвата или скругленных углов корпуса. Иглы с круглым поперечным сечением острия с удлиненной трехгранной подточкой с квадратным телом (1/32 от длины корпуса иглы) для облегчения проведения игл сквозь плотные фиброзные участки ткани, 1/2 окружности, в интервале от не менее 25,8 мм до не более 26,8 мм длиной. Диаметр тела иглы 0,83 мм. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть более 14,7 Н. Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть не менее 21,8 Н. | | 38 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М3.5 (0), длиной в интервале от более 70 см до менее 90 см, игла колющая с режущим кончиком острия, 1/2 окружности, в интервале от более 47,5 мм до менее 48,5 мм длиной | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, изготовленная из полиэтилентерефталата (полиэстер) с покрытием из полибутилата, что обеспечивает снижение трения при проведении через плотные ткани. Нить должна быть окрашена в зеленый цвет или другой контрастный цвет для улучшения визуализации в ране. Метрический размер 3,5, условный размер 0. Длина нити в интервале от более 70 см до менее 90 см. Иглы должны быть изготовлены из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработаны силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями. Материал игл на 40% более устойчив к необратимой деформации (изгибу), чем игл из обычной нержавеющей стали, что предотвращает необходимость замены иглы, улучшает контроль над иглой и уменьшает травмирование тканей. Металл иглы создан на базе специфической углеродной микроструктуры, характеризующейся максимальной прочностью, дополняемой явлением технологической "памяти металла", с возможным диапазоном предела прочности HV 4900 - 6475 Н/мм2 (указать марку стали иглы). Игла с круглым поперечным сечением острия с удлиненной трехгранной подточкой с квадратным телом, (1/32 от длины корпуса иглы) для облегчения проведения иглы сквозь плотные фиброзные участки ткани, 1/2 окружности, в пределах от более 47,5 мм до менее 48,5 мм длиной. Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность их фиксации в иглодержателе за счет насечек в месте захвата или скругленных углов корпуса. Диаметр тела иглы 1,27 мм. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть менее 18,0 Н. Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть не менее 21,8 Н. | | 39 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М3.5 (0), длиной в интервале от более 70 см до менее 90 см, две иглы колющие, 1/2 окружности, в интервале от не менее 69,5 мм до не более 70,5 мм длиной | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, изготовленная из полиэтилентерефталата (полиэстер) с покрытием из полибутилата, что обеспечивает снижение трения при проведении через плотные ткани. Нить должна быть окрашена в зеленый цвет или другой контрастный цвет для улучшения визуализации в ране. Метрический размер 3,5, условный размер 0. Длина нити в интервале от более 70 см до менее 90 см. Иглы должны быть изготовлены из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработаны силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями. Материал игл на 40% более устойчив к необратимой деформации (изгибу), чем игл из обычной нержавеющей стали, что предотвращает необходимость замены иглы, улучшает контроль над иглой и уменьшает травмирование тканей. Металл иглы создан на базе специфической углеродной микроструктуры, характеризующейся максимальной прочностью, дополняемой явлением технологической "памяти металла", с возможным диапазоном предела прочности HV 4900 - 6475 Н/мм2 (указать марку стали иглы). Не менее двух игл с круглым поперечным сечением острия с удлиненной трехгранной подточкой с квадратным телом, (1/32 от длины корпуса иглы) для облегчения проведения иглы сквозь плотные фиброзные участки ткани, 1/2 окружности, в пределах от не менее 69,5 мм до не более 70,5 мм длиной. Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность их фиксации в иглодержателе за счет насечек в месте захвата или скругленных углов корпуса. Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть не менее 21,8 Н. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть менее 18,0 Н. | | 40 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М3 (2/0), длиной в интервале от не менее 85 см до не более 100 см, две иглы колющие, 1/2 окружности, в интервале от не менее 16,8 мм до не более 17,2 мм длиной | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, изготовленная из полиэтилентерефталата (полиэстер) с покрытием из полибутилата, что обеспечивает снижение трения при проведении через плотные ткани. Нить должна быть окрашена в фиолетовый цвет или другой контрастный цвет для улучшения визуализации в ране. Метрический размер 3, условный размер 2/0. Длина нити в интервале от не менее 85 см до не более 100 см. Не менее двух игл. Иглы должны быть изготовлены из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработаны силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями. Материал игл на 40% более устойчив к необратимой деформации (изгибу), чем игл из обычной нержавеющей стали, что предотвращает необходимость замены иглы, улучшает контроль над иглой и уменьшает травмирование тканей. Металл иглы создан на базе специфической углеродной микроструктуры, характеризующейся максимальной прочностью, дополняемой явлением технологической "памяти металла", с возможным диапазоном предела прочности HV 4900 - 6475 Н/мм2 (указать марку стали иглы). Иглы с круглым поперечным сечением острия конической формы с квадратным телом со скругленными углами для лучшей фиксации в иглодержателе или иной способ удержания иглы в иглодержателе, 1/2 окружности, в пределах от не менее 16,8 мм до не более 17,2 мм длиной. Диаметр тела иглы 0,66 мм. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть не менее 10,8 Н. Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть более 14,7 Н. | | 41 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М3 (2/0), длиной в интервале от не менее 70 см до не более 80 см, две иглы колющие, 1/2 окружности, в интервале от не менее 19,5 мм до не более 20,5 мм длиной | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, изготовленная из полиэтилентерефталата (полиэстер) с покрытием из полибутилата или воска, что обеспечивает снижение трения при проведении через плотные ткани. Нить должна быть окрашена в контрастный цвет (указать цвет) для улучшения визуализации в ране. Метрический размер 3, условный размер 2/0. Длина нити в интервале от не менее 70 см до не более 80 см. Не менее двух игл. Иглы должны быть изготовлены из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработаны силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями. Материал игл на 40% более устойчив к необратимой деформации (изгибу), чем игл из обычной нержавеющей стали, что предотвращает необходимость замены иглы, улучшает контроль над иглой и уменьшает травмирование тканей. Иглы должны иметь конструкцию, увеличивающую надежность их фиксации в иглодержателе за счет насечек в месте захвата или бороздок. Металл иглы создан на базе специфической углеродной микроструктуры, характеризующейся максимальной прочностью, дополняемой явлением технологической "памяти металла", с возможным диапазоном предела прочности HV 4900 - 6475 Н/мм2 (указать марку стали иглы). Иглы колющие, 1/2 окружности, в пределах от не менее 19,5 мм до не более 20,5 мм длиной. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть более 10,6 Н. Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть более 14,6 Н. | | 42 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М3,5 (0), длиной не менее 100 метров, без игл. | Плетёный, синтетический, нерассасывающийся шовный материал фиолетового или другого контрастного цвета из полиэтилентерфталата с молекулярной формулой не менее (С16H8O4)n в кассетах из твёрдого полистирола, в конструкции кассет должен находиться специальный клапан с воздушным замком сохраняющим постоянство среды внутри кассеты(стерильность) в течении не менее 5 лет, с момента вскрытия упаковки стерильность внутри кассеты должна сохраняться более 5 месяцев. Синтетическая полинить из нерассасывающегося полиэфира, предназначенная для соединения (аппроксимации) краев раны мягких тканей или разреза путем сшивания или для лигирования мягких тканей. Нить обеспечивает временную поддержку раны до тех пор, пока она не будет в достаточной степени вылечена. Метрический размер 3,5 условный размер 0 - в соответствии со свойствами ушиваемых тканей. Длина нити должна быть не менее 100 метров. Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть более 20,0 Н. | | 43 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М3 (2/0), длиной в интервале от не менее 85 см до не более 95 см, две иглы колющие, 1/2 окружности, в интервале от не менее 25,5 мм до не более 26,5 мм длиной | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, изготовленная из полиэтилентерефталата (полиэстер) с покрытием из полибутилата или воска, что обеспечивает снижение трения при проведении через плотные ткани. Нить должна быть окрашена в синий цвет или другой контрастный цвет для улучшения визуализации в ране. Метрический размер 3, условный размер 2/0. Длина нити в интервале от не менее 85 см до не более 95 см. Две иглы. Иглы должны быть изготовлены из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработаны силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани, с возможным диапазоном предела прочности HV 4900 - 6475 Н/мм2 (указать марку стали иглы). Иглы должны иметь конструкцию, увеличивающую надежность их фиксации в иглодержателе за счет насечек в месте захвата или бороздок. Иглы колющие, 1/2 окружности, в интервале от не менее 25,5 мм до не более 26,5 мм длиной. Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть не менее 15,0 Н. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть не менее 10,8 Н. | | 44 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М3 (2/0), длиной в интервале от не менее 70 см до не более 90 см, игла колющая, кончик иглы уплощен, 1/2 окружности, в интервале от не менее 29,8 мм до не более 30,2 мм длиной | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, изготовленная из полиэтилентерефталата (полиэстер) с покрытием из политетрафторэтилена (с молекулярной формулой (С16Н8О4)n), что обеспечивает снижение трения при проведении через плотные ткани. Нить должна быть окрашена в контрастный цвет (указать цвет) для улучшения визуализации в ране. Метрический размер 3, условный размер 2/0 . Длина нити в интервале от не менее 70 см до не более 90 см. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани, с возможным диапазоном предела прочности HV 4900 - 6475 Н/мм2 (указать марку стали иглы). Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе за счет скругленных углов корпуса или насечек в месте захвата. Игла колющая, кончик иглы уплощен для лучшего разделения тканей, 1/2 окружности, в интервале от не менее 29,8 мм до не более 30,2 мм длиной. Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть более 14,9 Н. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть более 10,8 Н. | | 45 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М2 (3/0), длиной нити в интервале от не менее 60 см до не более 75 см, две иглы колющие, 1/2 окружности, в интервале от не менее 17 мм до не более 18 мм длиной | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, изготовленная из полиэтилентерефталата (полиэстер) с покрытием из полибутилата, что обеспечивает снижение трения при проведении через плотные ткани. Нить должна быть окрашена в контрастный цвет (указать цвет) для улучшения визуализации в ране. Метрический размер 2, условный размер 3/0. Длина нити в интервале от не менее 60 см до не более 75 см. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани, с возможным диапазоном предела прочности HV 4900 - 6475 Н/мм2 (указать марку стали иглы). Две иглы с круглым поперечным сечением острия конической формы с квадратным телом, 1/2 окружности, в интервале от не менее 17 мм до не более 18 мм длиной. Диаметр тела иглы 0,55 мм. Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть более 8,7 Н. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть более 6,6 Н. | | 46 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М2 (3/0), длиной нити в интервале от не менее 70 см до не более 80 см, игла колющая, 1/2 окружности, в интервале от не менее 26,8 мм до не более 27,8 мм | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, изготовленная из полиэтилентерефталата (полиэстер) с покрытием из полибутилата или воска, что обеспечивает снижение трения при проведении через плотные ткани. Нить должна быть окрашена в контрастный цвет (указать цвет) для улучшения визуализации в ране. Метрический размер 2, условный размер 3/0. Длина нити в интервале от не менее 70 см до не более 80 см. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани, с возможным диапазоном предела прочности HV 4900 - 6475 Н/мм2 (указать марку стали иглы). Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность их фиксации в иглодержателе за счет насечек в месте захвата или бороздок. Игла колющая, 1/2 окружности, в интервале от не менее 26,8 мм до не более 27,8 мм длиной. Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть более 8,5 Н. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть более 6,5 Н. | | 47 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М2 (3/0), длиной нити в интервале от не менее 70 см до не более 80 см, две иглы колющие с режущим кончиком острия, 3/8 окружности, в интервале от не менее 17 мм до не более 18 мм | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, изготовленная из полиэтилентерефталата (полиэстер) с покрытием из полибутилата, что обеспечивает снижение трения при проведении через плотные ткани. Нить должна быть неокрашена. Метрический размер 2, условный размер 3/0. Длина нити в интервале от не менее 70 см до не более 80 см. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани, с возможным диапазоном предела прочности HV 4900 - 6475 Н/мм2 (указать марку стали иглы). Две иглы колющие с режущим кончиком острия (1/32 от длины корпуса иглы) для облегчения проведения игл сквозь плотные фиброзные участки ткани, 3/8 окружности, в интервале от не менее 17 мм до не более 18 мм длиной. Диаметр тела иглы 0,55 мм. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть более 6,5 Н. Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть более 8,5 Н. | | 48 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М2 (3/0), длиной нити в интервале от не менее 90 см до не более 100 см, две иглы колющие с режущим кончиком острия, 1/2 окружности, в интервале от более 25 мм до менее 27 мм | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, изготовленная из полиэтилентерефталата (полиэстер) с покрытием из полибутилата, что обеспечивает снижение трения при проведении через плотные ткани. Нить должна быть окрашена в контрастный цвет ( указать цвет). Метрический размер 2, условный размер 3/0. Длина нити должна быть в интервале от не менее 90 см до не более 100 см. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани, с возможным диапазоном предела прочности HV 4900 - 6475 Н/мм2 (указать марку стали иглы). Две иглы колющие с режущим кончиком острия, (1/32 от длины корпуса иглы) для облегчения проведения игл сквозь плотные фиброзные участки ткани, 1/2 окружности, в интервале от более 25 мм до менее 27 мм длиной. Диаметр тела иглы 0,66 мм. Игла имеет конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе за счет скругленных углов или насечек в месте захвата. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть более 6,5 Н. Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть менее 12,5 Н. | | 49 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М2 (3/0), длиной нити в интервале от более 75 см до менее 100 см, две иглы колющ-режущие, 1/2 окружности, в интервале от более 25,7 мм до менее 26,7 мм | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, изготовленная из полиэтилентерефталата (полиэстер) с покрытием из полибутилата, что обеспечивает снижение трения при проведении через плотные ткани. Нить должна быть окрашена в контрастный цвет ( указать цвет). Метрический размер 2, условный размер 3/0. Длина нити должна быть в интервале от более 75 см до менее 100 см. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани, с возможным диапазоном предела прочности HV 4900 - 6475 Н/мм2 (указать марку стали иглы). Две иглы колющие с режущим кончиком острия, (1/32 от длины корпуса иглы) для облегчения проведения игл сквозь плотные фиброзные участки ткани, 1/2 окружности, в интервале от более 25,7 мм до менее 26,7 мм длиной. Диаметр тела иглы 0,66 мм. Игла имеет конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе за счет скругленных углов или насечек в месте захвата. Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть менее 12,5 Н. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть более 6,5 Н. | | 50 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М1,5 (4/0), длиной нити в интервале от не менее 75 см до не более 90 см, две иглы колющие, 1/2 окружности, в интервале от не менее 19,5 мм до не более 20,5 мм | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, изготовленная из полиэтилентерефталата (полиэстер) с покрытием из полибутилата, что обеспечивает снижение трения при проведении через плотные ткани. Нить должна быть окрашена в синий цвет для улучшения визуализации в ране или другой контрастный цвет. Метрический размер 1,5, условный размер 4/0. Длина нити в интервале от не менее 75 см до не более 90 см. Иглы изготовлены из коррозионностойкого высокопрочного сплава с добавлением хрома, никеля, титана и молибдена, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями. Материал иглы на 40% более устойчив к необратимой деформации (изгибу), чем иглы из обычной нержавеющей стали, что предотвращает необходимость замены иглы, улучшает контроль над иглой и уменьшает травмирование тканей. Металл иглы создан на базе специфической углеродной микроструктуры, характеризующейся максимальной прочностью, дополняемой явлением технологической "памяти металла", с возможным диапазоном предела прочности HV 4900 - 6475 Н/мм2 (указать марку стали иглы). Тело иглы имеет квадратную форму для придания большей устойчивости в иглодержателе. Две иглы колющие, 1/2 окружности, в интервале от не менее 19,5 мм до не более 20,5 мм длиной. Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть более 4,8 Н. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть менее 6,8 Н. | | 51 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М3 (2/0), длиной нити в интервале от более 90 см до менее 120 см, игла колющая, 1/2 окружности, в интервале от не менее 30,5 мм до не более 31,5 мм | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, монофиламентная, изготовленая из полиамида 6. Используемые материалы не должны иметь антигенных свойств. Нить должна быть окрашена в фиолетовый цвет или другой контрастный цвет для улучшения визуализации в ране. Метрический размер 3, условный размер 2/0 . Длина нити должна быть в пределах от более 90 см до менее 120 см. Игла изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями и облегчает проведение иглы через ткани. Металл иглы создан на базе специфической углеродной микроструктуры, характеризующейся максимальной прочностью, дополняемой явлением технологической "памяти металла", с возможным диапазоном предела прочности HV 4900 - 6475 Н/мм2 (указать марку стали иглы). Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе за счет скругленных углов или насечек в месте захвата. Игла с круглым поперечным сечением острия конической формы с квадратным телом, 1/2 окружности, в пределах от не менее 30,5 мм до не более 31,5 мм длиной. Диаметр тела иглы 0,7 мм. Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть более 13,8 Н. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть более 9,5 Н. | | 52 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М3 (2/0), длиной нити в интервале от не менее 100 см до не более 120 см, игла колющая, 1/2 окружности, в интервале от не менее 31 мм до не более 32 мм | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, монофиламентная, изготовленая из полиамида 6. Используемые материалы не должны иметь антигенных свойств. Нить должна быть окрашена в фиолетовый цвет или другой контрастный цвет для улучшения визуализации в ране. Метрический размер 3, условный размер 2/0 . Длина нити должна быть в пределах от не менее 100 см до не более 120 см. Игла изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями и облегчает проведение иглы через ткани. Металл иглы создан на базе специфической углеродной микроструктуры, характеризующейся максимальной прочностью, дополняемой явлением технологической "памяти металла", с возможным диапазоном предела прочности HV 4900 - 6475 Н/мм2 (указать марку стали иглы). Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе за счет скругленных углов или насечек в месте захвата. Игла с круглым поперечным сечением острия конической формы с квадратным телом, 1/2 окружности, в пределах от не менее 31 мм до не более 32 мм длиной. Диаметр тела иглы 0,7 мм. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть более 9,5 Н. Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть более 13,8 Н. | | 53 | Нерассасывающийся шовный материал М3,5 (0), длиной 3\*50 см | Представляет собой нерассасывающийся шовный материал, который характеризуется очень высокой прочностью на разрыв и очень низкой тканевой реакцией. Исходным продуктом является абсолютно коррозионностойкая нержавеющая сталь. Метод покрытия нити титаном ускоряет процесс заживления. Условный размер (USP) 0 метрический размер (МP)3,5, длина 3\*50 см. | | 54 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, монофиламентная, М2 (3/0), длиной нити в интервале от более 40 см до менее 60 см, игла обратно-режущая, 3/8 окружности, в интервале от не менее 23,2 мм до не более 24,2 мм | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, монофиламентная, изготовленая из полиамида 6. Используемые материалы не должны иметь антигенных свойств. Нить должна быть окрашена в фиолетовый цвет или другой контрастный цвет для улучшения визуализации в ране. Метрический размер 2, условный размер 3/0 . Длина нити должна быть в пределах от более 40 см до менее 60 см. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава с добавлением хрома, никеля, титана и молибдена, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями. Материал иглы на 40% более устойчив к необратимой деформации (изгибу), чем иглы из обычной нержавеющей стали, что предотвращает необходимость замены иглы, улучшает контроль над иглой и уменьшает травмирование тканей. Металл иглы создан на базе специфической углеродной микроструктуры, характеризующейся максимальной прочностью, дополняемой явлением технологической "памяти металла", с возможным диапазоном предела прочности HV 4900 - 6475 Н/мм2 (указать марку стали иглы). Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе за счет бороздок или скругленных углов в месте захвата. Игла обратно-режущая, 3/8 окружности, в пределах от не менее 23,2 мм до не более 24,2 мм длиной. Диаметр тела иглы должен быть в пределах от не менее 0,55 мм до не более 0,71 мм (указать точное значение). Игла должна иметь редуцированную площадь сечения для уменьшения размера отверстия прокола. Тело иглы должно иметь квадратную форму для придания большей устойчивости в иглодержателе. Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть более 8,5 Н. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть более 6,5 Н. | | 55 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, монофиламентная, М2 (3/0), длиной нити в интервале от более 70 см до менее 90 см, игла обратно-режущая, 3/8 окружности, в интервале от более 25 мм до менее 27 мм | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, монофиламентная, изготовленая из полиамида 6. Используемые материалы не должны иметь антигенных свойств. Нить должна быть окрашена в синий цвет для улучшения визуализации в ране. Метрический размер 2, условный размер 3/0 . Длина нити должна быть в пределах от более 70 см до менее 90 см. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава с добавлением хрома, никеля, титана и молибдена, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями. Материал иглы на 40% более устойчив к необратимой деформации (изгибу), чем иглы из обычной нержавеющей стали, что предотвращает необходимость замены иглы, улучшает контроль над иглой и уменьшает травмирование тканей. Металл иглы создан на базе специфической углеродной микроструктуры, характеризующейся максимальной прочностью, дополняемой явлением технологической "памяти металла", с возможным диапазоном предела прочности HV 4900 - 6475 Н/мм2 (указать марку стали иглы). Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе за счет насечек или скругленных углов в месте захвата. Игла обратно-режущая, 3/8 окружности, в пределах от более 25 мм до менее 27 мм длиной. Диаметр тела иглы должен быть в пределах от не менее 0,60 мм до не более 0,71 мм (указать точное значение). Игла должна иметь редуцированную площадь сечения для уменьшения размера отверстия прокола. Тело иглы должно иметь квадратную форму для придания большей устойчивости в иглодержателе.  Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть менее 8,5 Н. Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть более 8,5 Н. | | 56 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, монофиламентная М1.5 (4/0) длина нити в интервале от более 70 см до менее 90 см, игла колющая длиной в интервале от более 16 мм до менее 18 мм, 1/2 окружности | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, монофиламентная, изготовленная из синтетического линейного полиолефина (полипропилен). Нить должна быть окрашена в контрастный цвет (указать цвет) для улучшения визуализации в ране. Метрический размер 1.5, условный размер 4/0 . Длина нити должна быть в интервале от более 70 см до менее 90 см. Нить должна иметь свойство контролируемого линейного растяжения, что позволяет предотвратить разрыв шовного материала при затягивании узла. Иглы должны быть изготовлены из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработаны силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями. Материал игл на 40% более устойчив к необратимой деформации (изгибу), чем игл из обычной нержавеющей стали, что предотвращает необходимость замены иглы, улучшает контроль над иглой и уменьшает травмирование тканей. Металл иглы создан на базе специфической углеродной микроструктуры, характеризующейся максимальной прочностью, дополняемой явлением технологической "памяти металла", с возможным диапазоном предела прочности HV 4900 - 6475 Н/мм2 (указать марку стали иглы). Игла колющая, 1/2 окружности, в пределах от более 16 мм до менее 18 мм длиной. Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть более 4,5 Н. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть менее 5,0 Н. | | 57 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, монофиламентная М2 (3/0) длина нити в интервале от не менее 85 см до не более 95 см, две иглы колющие длиной в интервале от не менее 16,8 мм до не более 17,2 мм, окружность 1/2 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, монофиламентная, изготовленная из синтетического линейного полиолефина (полипропилен). Нить должна быть окрашена в контрастный цвет (указать цвет) для улучшения визуализации в ране. Метрический размер 2, условный размер 3/0 . Длина нити должна быть в интервале от не менее 85 см до не более 95 см. Нить должна иметь свойство контролируемого линейного растяжения, что позволяет предотвратить разрыв шовного материала при затягивании узла. Две иглы. Иглы должны быть изготовлены из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработаны силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями. Материал игл на 40% более устойчив к необратимой деформации (изгибу), чем игл из обычной нержавеющей стали, что предотвращает необходимость замены иглы, улучшает контроль над иглой и уменьшает травмирование тканей. Металл иглы создан на базе специфической углеродной микроструктуры, характеризующейся максимальной прочностью, дополняемой явлением технологической "памяти металла", с возможным диапазоном предела прочности HV 4900 - 6475 Н/мм2 (указать марку стали иглы). Иглы колющие, 1/2 окружности, в пределах от не менее 16,8 мм до не более 17,2 мм длиной. Диаметр тела иглы 0,55 мм. Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть не менее 9,0 Н. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть не менее 6,6 Н. | | 58 | Нерассасывающийся стерильный хирургический материал – костный воск | Нерассасывающийся стерильный хирургический материал – костный воск, состоящий из следующих компонентов: белый пчелиный воск должен быть более 70% по массе, твердый парафин более 12% по массе, изопропилпальмитат более 8% по массе. Для использования в качестве местного гемостатического средства при кровотечении из губчатого вещества кости. Должен иметь белый цвет и поставляется в твердом виде, пластинки по не менее 2,5 гр. | | 59 | Силиконовый 4-х канальный дренаж, круглый 10 Fr, общая длина дренажа 110 cм | Силиконовый 4-х канальный дренаж, круглый 10 Fr, прямой, отсутствуют отверстия, не спадается, ренген-позитивная вставка из ПВХ голубого цвета на всем протяжении, безвтулочное соединение дренирующей части и трубки, наличие установочной метки в 5 cм от начала дренажного канала. Каналы расположены вдоль дренажа, прямые. Общая длина дренажа 110 cм. Длина дренирующей части 20 cм. К каждому дренажу должен прилагаться переходник для соединения с резервуаром. | | 60 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М1.5 (4/0), длиной в интервале от не менее 70 см до не более 80 см, игла колющая, кончик иглы уплощен, 1/2 окружности, в интервале от не менее 16,8 мм до не более 17,2 мм длиной | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, изготовленная из 100 % полигликолевой кислоты с покрытием, облегчающим проведение нити через ткани из смеси стеарата кальция и поликапролактона. Используемые материалы не должны иметь антигенной активности и должны быть апирогенны. Нить должна бытьнеокрашена для улучшения визуализации в ране. Нить должна сохранять от не менее 50% до не более 70 % прочности на разрыв IN VIVO через 2 недели( указать точное значение) , не менее 25% до не более 40 % через 3 недели (указать точное значение), срок полного рассасывания должен быть в диапазоне от не менее 56 дней до не более 75 дней. Метрический размер 1,5, условный размер 4/0. Длина нити в интервале от не менее 70 см до не более 80 см. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани, с возможным диапазоном предела прочности HV 4900 - 6475 Н/мм2 (указать марку стали иглы). Игла колющая, кончик иглы уплощен для лучшего разделения тканей, 1/2 окружности, в интервале от не менее 16,8 мм до не более 17,2 мм длиной. Диаметр тела иглы 0,45 мм. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть не менее 4,2 Н. Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть более 9,2 Н. Сроки поддержки тканей в аппроксимации и сроки полной абсорбции должны быть указаны в инструкции по применению, приложенной к товару. | | 61 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М2 (3/0), длиной в интервале от более 70 см до менее 90 см, игла колющая, кончик иглы уплощен, 1/2 окружности, в интервале от не менее 19,8 мм до не более 20,8 мм длиной | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, изготовленная из сополимера на основе полиглактина 910 (гликолид не менее 80%, лактид менее 20%), с покрытием, облегчающим проведение нити через ткани (из сополимера гликолида, лактида и стеарата кальция). Используемые материалы не должны иметь антигенной активности и должны быть апирогенны. Нить должна быть окрашена в синий цвет или другой контрастный цвет для улучшения визуализации в ране. Нить должна сохранять не менее 75% прочности на разрыв IN VIVO через 2 недели, не менее 50% через 3 недели, более 20% через 4 недели, срок полного рассасывания должен быть в диапазоне от более 54 дней до менее 72 дней. Метрический размер 2, условный размер 3/0. Длина нити должна быть в пределах от более 70 см до менее 90 см. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани, с возможным диапазоном предела прочности HV 4900 - 6475 Н/мм2 (указать марку стали иглы). Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе за счет бороздок или насечек в месте захвата. Игла колющая, кончик иглы уплощен для лучшего разделения тканей, 1/2 окружности, в интервале от не менее 19,8 мм до не более 20,8 мм длиной. Диаметр тела иглы 0,55 мм. Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть более 17,2 Н. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть от более 6,7 Н до менее 9,0 Н. Сроки поддержки тканей в аппроксимации и сроки полной абсорбции должны быть указаны в инструкции по применению, приложенной к товару. | | 62 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М2 (3/0), длиной нити в интервале от не менее 60 см до не более 75 см, две иглы колющие, 1/2 окружности, в интервале от более 15 мм до менее 17 мм длиной | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, изготовленная из полиэтилентерефталата (полиэстер) с покрытием из полибутилата или другое покрытие, что обеспечивает снижение трения при проведении через плотные ткани. Нить должна быть окрашена в контрастный цвет (указать цвет) для улучшения визуализации в ране. Метрический размер 2, условный размер 3/0. Длина нити в интервале от не менее 60 см до не более 75 см. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани, с возможным диапазоном предела прочности HV 4900 - 6475 Н/мм2 (указать марку стали иглы). Две иглы с круглым поперечным сечением острия конической формы с квадратным телом, 1/2 окружности, в интервале от более 15 мм до менее 17 мм длиной. Диаметр тела иглы 0,55 мм. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть более 6,6 Н. Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть более 8,7 Н. | | 63 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М2 (3/0), длиной нити в интервале от не менее 75 см до не более 90 см, две иглы колющие с режущим кончиком острия, 3/8 окружности, в интервале от более 16 мм до менее 18 мм | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, изготовленная из полиэтилентерефталата (полиэстер) с покрытием из полибутилата, что обеспечивает снижение трения при проведении через плотные ткани. Нить должна быть неокрашена. Метрический размер 2, условный размер 3/0. Длина нити в интервале от не менее 75 см до не более 90 см. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани, с возможным диапазоном предела прочности HV 4900 - 6475 Н/мм2 (указать марку стали иглы). Две иглы колющие с режущим кончиком острия (1/32 от длины корпуса иглы) для облегчения проведения игл сквозь плотные фиброзные участки ткани, 3/8 окружности, в интервале от более 16 мм до менее 18 мм длиной. Диаметр тела иглы 0,55 мм. Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть более 8,5 Н. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть более 6,5 Н. | | 64 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, М3 (2/0), длиной нити в интервале от не менее 90 см до не более 100 см, две иглы колющие, 1/2 окружности, в интервале от не менее 17 мм до не более 18 мм | Неабсорбируемый синтетический монофиламентный стерильный шовный материал на основе вытянутого политетрафторэтилена без покрытия. Нить должна быть не окрашена, что необходимо для определения вида нити при уходе в послеоперационном периоде. Метрический размер 3, условный размер 2/0 в соответствии со свойствами ушиваемых тканей. Длина нити должна быть в интервале от не менее 90 см до не более 100 см, с двумя колющими иглами из антикоррозийной высокопрочной аустенитной стали, 1/2 окружности, длина игл должна быть в пределах от не менее 17 мм до не более 18 мм, индивидуально силиконизированы. Две пластины пористые из политетрафторэтилена (ПТФЭ) со скруглёнными углами, толщина материала 1+/-0,5 мм, цвет белый. Пластина перфорированная, имеет два сквозных отверстия. Одна пластина одета на нить. Вторая расположена на фиксаторе. Модификация: 4 фиксированные завязанные на нити петли. Место опрессовки нити в игле должно быть выполнено методом лазерного, или ультразвукового, или механического сверления (указать метод), запрессовка нити в игле должна быть выполнена объемно-цилиндрическим способом, указанное сочетание технологий обеспечивает соотношение диаметра иглы в начале зоны крепления к диаметру иглы в зоне крепления 1:1, что обеспечивает минимальную травматизацию тканей. Длина петель из ряда: 22 мм. | | 65 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М1,5 (4/0), длиной нити в интервале от более 75 см до не более 100 см, две иглы колющие, с режущим кончиком острия, 1/2 окружности, в интервале от более 16 мм до менее 18 мм | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, изготовленная из полиэтилентерефталата (полиэстер) с покрытием из полибутилата, что обеспечивает снижение трения при проведении через плотные ткани. Нить должна быть окрашена в синий цвет для улучшения визуализации в ране или другой контрастный цвет. Метрический размер 1,5, условный размер 4/0. Длина нити должна быть в интервале от более 75 см до не более 100 см. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани, с возможным диапазоном предела прочности HV 4900 - 6475 Н/мм2 (указать марку стали иглы). Не менее двух игл. Иглы с круглым поперечным сечением острия с удлиненной трехгранной подточкой с квадратным телом со скругленными углами для лучшей фиксации в иглодержателе (1/32 от длины корпуса иглы) для облегчения проведения игл сквозь плотные фиброзные участки ткани, 1/2 окружности, в интервале от более 16 мм до менее 18 мм длиной. Диаметр тела иглы 0,45 мм. Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть более 4,8 Н. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть более 4,2 Н. | | 66 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М1,5 (4/0), длиной нити в интервале от более 75 см до не более 100 см, две иглы колюще-ружущие, 1/2 окружности, в интервале от более 15 мм до менее 17 мм | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, изготовленная из полиэтилентерефталата (полиэстер) с покрытием из полибутилата или воска, что обеспечивает снижение трения при проведении через плотные ткани. Нить должна быть окрашена в синий цвет для улучшения визуализации в ране или другой контрастный цвет. Метрический размер 1,5, условный размер 4/0. Длина нити должна быть в интервале от более 75 см до не более 100 см. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани, с возможным диапазоном предела прочности HV 4900 - 6475 Н/мм2 (указать марку стали иглы). Не менее двух колюще-ружущих игл (1/32 от длины корпуса иглы) для облегчения проведения игл сквозь плотные фиброзные участки ткани, 1/2 окружности, в интервале от более 15 мм до менее 17 мм длиной. Диаметр тела иглы 0,45 мм. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть более 4,2 Н. Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть более 4,8 Н. | | 67 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М3 (2/0), длиной в интервале от не менее 85 см до не более 95 см, две иглы колющие, 1/2 окружности, в интервале от более 25 мм до менее 27 мм длиной | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, изготовленная из полиэтилентерефталата (полиэстер) с покрытием из полибутилата, что обеспечивает снижение трения при проведении через плотные ткани. Нить должна быть окрашена в синий цвет или другой контрастный цвет для улучшения визуализации в ране. Метрический размер 3, условный размер 2/0. Длина нити в интервале от не менее 85 см до не более 95 см. Две иглы. Иглы должны быть изготовлены из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработаны силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани, с возможным диапазоном предела прочности HV 4900 - 6475 Н/мм2 (указать марку стали иглы). Иглы должны иметь конструкцию, увеличивающую надежность их фиксации в иглодержателе за счет насечек в месте захвата или бороздок. Иглы колющие, 1/2 окружности, в интервале от более 25 мм до менее 27 мм длиной  . Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть не менее 15,0 Н. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть не менее 10,8 Н. | | 68 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М2 (3/0), длиной в интервале от не менее 60 см до менее 75 см, игла колющая, кончик иглы уплощен, 1/2 окружности, в интервале от более 21 мм до менее 23 мм длиной | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, изготовленная из 100 % полигликолевой кислоты с покрытием, облегчающим проведение нити через ткани из смеси стеарата кальция и поликапролактона. Используемые материалы не должны иметь антигенной активности и должны быть апирогенны. Нить должна сохранять от не менее 50% до не более 70 % прочности на разрыв IN VIVO через 2 недели( указать точное значение) , не менее 25% до не более 40 % через 3 недели (указать точное значение), срок полного рассасывания должен быть в диапазоне от не менее 56 дней до не более 75 дней. Метрический размер 2, условный размер 3/0. Длина нити должна быть в пределах от не менее 60 см до менее 75 см. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани, с возможным диапазоном предела прочности HV 4900 - 6475 Н/мм2 (указать марку стали иглы). Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе за счет бороздок или насечек в месте захвата. Игла колющая, кончик иглы уплощен для лучшего разделения тканей, 1/2 окружности, в интервале от более 21 мм до менее 23 мм длиной. Диаметр тела иглы 0,55 мм. Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть более 17,2 Н. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть от более 6,7 Н до менее 9,0 Н. Сроки поддержки тканей в аппроксимации и сроки полной абсорбции должны быть указаны в инструкции по применению, приложенной к товару. | | 69 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М1.5 (4/0), длиной в интервале от не менее 70 см до не более 80 см, игла колющая, кончик иглы уплощен, 1/2 окружности, в интервале от не менее 16,8 мм до не более 17,2 мм длиной | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, изготовленная из сополимера на основе полиглактина 910 (гликолид не менее 80%, лактид менее 20%), с покрытием, облегчающим проведение нити через ткани (из сополимера гликолида, лактида и стеарата кальция). Используемые материалы не должны иметь антигенной активности и должны быть апирогенны. Нить должна быть окрашена в синий цвет или другой контрастный цвет для улучшения визуализации в ране. Нить должна сохранять не менее 75% прочности на разрыв IN VIVO через 2 недели, не менее 40% через 3 недели, не менее 25% через 4 недели, срок полного рассасывания должен быть в диапазоне от не менее 52 дней до не более 70 дней. Метрический размер 1,5, условный размер 4/0. Длина нити в интервале от не менее 70 см до не более 80 см. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани, с возможным диапазоном предела прочности HV 4900 - 6475 Н/мм2 (указать марку стали иглы). Игла колющая, кончик иглы уплощен для лучшего разделения тканей, 1/2 окружности, в интервале от не менее 16,8 мм до не более 17,2 мм длиной. Диаметр тела иглы 0,45 мм. Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть более 9,2 Н. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть не менее 4,2 Н. Сроки поддержки тканей в аппроксимации и сроки полной абсорбции должны быть указаны в инструкции по применению, приложенной к товару. | | 70 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М3 (2/0), длиной нити не менее 25 метров, без иглы | Синтетическая рассасывающая нить в в кассетах из твёрдого полистирола не менее 25 метров. Метрический размер 3, условный размер 2/0, стерильная, 1 нить. Плетёная, фиолетовая, синтетическая рассасывающая нить из полигликолевой кислоты с покрытием из (смесь стеарата кальция и поликапролактона), Через 2 недели нить должна сохранять от не менее 50% до не более 70% прочности, через 3 недели от не менее 25% до не более 40% прочности. Полное рассасывание должно происходить в диапазоне не шире 56 - 75 дней. (Указать диапазон). Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть более 26,6 Н. Сроки поддержки тканей в аппроксимации и сроки полной абсорбции должны быть указаны в инструкции по применению, приложенной к товару. | | 71 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М3 (2/0), длиной не менее 100 метров, без игл. | Плетёный, синтетический, нерассасывающийся шовный материал фиолетового или другого контрастного цвета из полиэтилентерфталата с молекулярной формулой не менее (С16H8O4)n в кассетах из твёрдого полистирола, в конструкции кассет должен находиться специальный клапан с воздушным замком сохраняющим постоянство среды внутри кассеты(стерильность) в течении не менее 5 лет, с момента вскрытия упаковки стерильность внутри кассеты должна сохраняться более 5 месяцев. Синтетическая полинить из нерассасывающегося полиэфира, предназначенная для соединения (аппроксимации) краев раны мягких тканей или разреза путем сшивания или для лигирования мягких тканей. Нить обеспечивает временную поддержку раны до тех пор, пока она не будет в достаточной степени вылечена. Метрический размер 3 условный размер 2/0 - в соответствии со свойствами ушиваемых тканей. Длина нити должна быть не менее 100 метров. Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть более 21,0 Н. | | 72 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М4 (1), длиной нити не менее 25 метров, без иглы | Синтетическая рассасывающая нить в в кассетах из твёрдого полистирола не менее 25 метров. Метрический размер 4, условный размер 1, стерильная, 1 нить. Плетёная, фиолетовая, синтетическая рассасывающая нить из полигликолевой кислоты с покрытием из (смесь стеарата кальция и поликапролактона), Через 2 недели нить должна сохранять от не менее 50% до не более 70% прочности, через 3 недели от не менее 25% до не более 40% прочности. Полное рассасывание должно происходить в диапазоне не шире 56 - 75 дней. (Указать диапазон). Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть менее 63,0 Н. Сроки поддержки тканей в аппроксимации и сроки полной абсорбции должны быть указаны в инструкции по применению, приложенной к товару. | | 73 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М4 (1), длиной более 70 метров, без иглы | Плетёный, синтетический, нерассасывающийся шовный материал фиолетового или другого контрастного цвета из полиэтилентерфталата с молекулярной формулой не менее (С16H8O4)n в кассетах из твёрдого полистирола, в конструкции кассет должен находиться специальный клапан с воздушным замком сохраняющим постоянство среды внутри кассеты(стерильность) в течении не менее 5 лет, с момента вскрытия упаковки стерильность внутри кассеты должна сохраняться более 5 месяцев. Синтетическая полинить из нерассасывающегося полиэфира, предназначенная для соединения (аппроксимации) краев раны мягких тканей или разреза путем сшивания или для лигирования мягких тканей. Нить обеспечивает временную поддержку раны до тех пор, пока она не будет в достаточной степени вылечена. Метрический размер 4 условный размер 1 - в соответствии со свойствами ушиваемых тканей. Длина нити должна быть более 70 метров. Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть более 26,7 Н. | | 74 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, плетеная, М1,5 (4/0), длиной в интервале от не менее 75 см до не более 90 см, игла колющая, 1/2 окружности, в интервале от не менее 19,5 мм до не более 20,5 мм длиной | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, плетеная, лавсановая с фторкаучуковым покрытием, что обеспечивает снижение трения при проведении через плотные ткани. Нить должна быть окрашена в синий цвет или другой контрастный цвет для улучшения визуализации в ране. Метрический размер 1,5, условный размер 4/0. Длина нити должна быть в интервале от не менее 75 см до не более 90 см. Игла должна быть изготовлены из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани. Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе за счет насечек в месте захвата или бороздок. Игла колющая, 1/2 окружности, в интервале от не менее 19,5 мм до не более 20,5 мм длиной, с возможным диапазоном предела прочности HV 4900 - 6475 Н/мм2 (указать марку стали иглы). Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть не менее 5,0 Н. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть не менее 4,5 Н. | | 75 | Эндопротез сетчатый для реконструктивной хирургии тазового дна | Сетка хирургическая при абдоминальной грыже, из синтетического полимера  -Эндопротез сетчатый цельновязанный из полипропиленовых и поливинилиденфторидных мононитей диаметром не менее 0,06мм и не более 0,09мм с 4 рукавами для установки.  -Должен поставляться с гибким проводником для установки импланта в количестве не менее 1шт.  -Должен иметь макропористую структуру.  -Рукава должны быть цельновязанные.  -К 2 рукавам должны быть фиксированы петлеобразные проводники из хирургических нитей.  -Особенность вязания должна препятствовать избыточному растяжению эндопротеза.  -Должен применяться для реконструкции заднего отдела тазового дна.  -Форма эндопротеза должна строго соответствовать анатомии тазового дна.  -Стерильный, в индивидуальной двойной упаковке: внешний полимерно-бумажный пакет и внутренний полимерно-бумажный пакет или пакет из ламинированной фольги.  -Цвет: должен быть контрастный (например, бело-синий), толщина: не менее 0,3 мм и не более 0,4 мм, объемная пористость: не менее 80 % и не более 89%, поверхностная плотность: не менее 21 г/м2 и не более 45 г/м2. | | 76 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, плетеная, М2 (3/0), длиной в интервале от не менее 75 см до не более 90 см, игла колющая, 3/8 окружности, в интервале от не менее 24,6 мм до не более 25,6 мм длиной | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, плетеная, лавсановая с фторкаучуковым покрытием, что обеспечивает снижение трения при проведении через плотные ткани. Нить должна быть окрашена в зеленый цвет или другой контрастный цвет для улучшения визуализации в ране. Метрический размер 2, условный размер 3/0. Длина нити должна быть в интервале от не менее 75 см до не более 90 см. Игла должна быть изготовлены из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани. Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе за счет бороздок в месте захвата или насечек. Игла колющая, 3/8 окружности, в интервале от не менее 24,6 мм до не более 25,6 мм длиной, с возможным диапазоном предела прочности HV 4900 - 6475 Н/мм2 (указать марку стали иглы). Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть более 8,5 Н. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть более 6,5 Н. | | 77 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, плетеная, М3 (2/0), длиной в интервале от не менее 75 см до не более 90 см, игла колющая, 1/2 окружности, в интервале от не менее 24,6 мм до не более 25,6 мм длиной | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, плетеная, лавсановая с фторкаучуковым покрытием, что обеспечивает снижение трения при проведении через плотные ткани. Нить должна быть окрашена в зеленый цвет или другой контрастный цвет для улучшения визуализации в ране. Метрический размер 3, условный размер 2/0. Длина нити должна быть в интервале от не менее 75 см до не более 90 см. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани. Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе за счет бороздок в месте захвата или насечек. Игла колющая, 1/2 окружности, в интервале от не менее 24,6 мм до не более 25,6 мм длиной. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна менее 15,0 Н. Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть более 14,6 Н. | | 78 | Нить хирургическая кетгутовая USP 3 длиной нити не менее 300 см, без иглы | Рассасывающийся хирургический шовный материл, изготовленный из тканей крупнорогатого скота, хромированный. Для обеспечения состоятельности наложенных швов, устойчивости к нагрузкам в послеоперационном периоде срок рассасывания нити должен быть в диапазоне не шире 7-70 дней. Метрический размер, условный размер, должны соответствовать диапазону диаметра 0,70 – 0,799 мм - в соответствии со свойствами ушиваемых тканей. Цвет - неокрашенный. Структура нити – хромированный, полированный. Соответствие нити ГОСТ 31620-2012. Длина нити должна быть не менее 300 см. Без иглы. Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть менее 63,5 Н. | | 79 | Эндопротез сетчатый с принадлежностями | Эндопротез сетчатый, для лечения пролапса гениталий задних отделов. Эндопротез из полипропиленовой сетки, в виде четырёхугольного, трапецевидного ложа, для укладки пролабированных тканей (органов), размером менее 42х143мм. От каждого угла отходят по одному рукаву, всего не менее 2, для чрезседалищной фиксации. Каждый рукав заканчивается ниткой-проводником, который служит вспомогательным элементом для проведения рукавов с помощью чрезседалищной иглы в связку кресцово-остистого отростка. Сетка из прямоугольных сквозных и скрещенных петель, полученная из полипропиленового моноволокна, гиппоаллергенная.  Вес: должен быть менее 30г/м2.  Пористость: должна быть менее 0,8 х 0,8 мм.  Толщина: должна быть менее 0,32 мм.  Растяжимость moy: должна быть не более 40%.  Сопротивляемость к разрывам: менее 13dan.  К протезу должен прилагаться инструмент (1 шт.) металлический, в виде изогнутой иглы, загнутой с учетом физиологических изгибов малого таза, оканчивающийся пластиковой рукояткой. Инструмент используется для прокола связки кресцово-остистого отростка и фиксации эндопротеза. | | 80 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М3 (2/0), длиной в интервале от более 70 см до не более 90 см, две иглы колющие, 1/2 окружности, в интервале от не менее 19,2 мм до не более 20,4 мм длиной | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, изготовленная из полиэтилентерефталата (полиэстер) с покрытием из полибутилата, что обеспечивает снижение трения при проведении через плотные ткани. Нить должна быть окрашена в контрастный цвет (указать цвет) для улучшения визуализации в ране. Метрический размер 3, условный размер 2/0. Длина нити в интервале от более 70 см до не более 90 см. Не менее двух игл. Иглы должны быть изготовлены из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработаны силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями. Материал игл на 40% более устойчив к необратимой деформации (изгибу), чем игл из обычной нержавеющей стали, что предотвращает необходимость замены иглы, улучшает контроль над иглой и уменьшает травмирование тканей. Иглы должны иметь конструкцию, увеличивающую надежность их фиксации в иглодержателе за счет насечек в месте захвата или бороздок. Металл иглы создан на базе специфической углеродной микроструктуры, характеризующейся максимальной прочностью, дополняемой явлением технологической "памяти металла", с возможным диапазоном предела прочности HV 4900 - 6475 Н/мм2 (указать марку стали иглы). Иглы колющие, 1/2 окружности, в пределах от не менее 19,2 мм до не более 20,4 мм длиной. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть более 10,6 Н. Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть более 14,6 Н. | | 81 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М4 (1), длиной в интервале от не менее 85 см до не более 95 см, игла колющая, массивная, 1/2 окружности, в интервале от не менее 47 мм до не более 49 мм длиной | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, изготовленная из сополимера на основе полиглактина 910 (гликолид более 80%, лактид не более 20%), с покрытием, облегчающим проведение нити через ткани (из сополимера гликолида, лактида и стеарата кальция). Нить должна быть окрашена в сиреневый цвет или другой контрастный цвет для улучшения визуализации в ране . Нить должна сохранять более 70% прочности на разрыв IN VIVO через 2 недели, не менее 50% через 3 недели, более 20% через 4 недели, срок полного рассасывания в диапазоне не шире 56-70 дней. Нить должна обладать антисептическими свойствами для профилактики инфекций области хирургического вмешательства в различных тканях организма, что должно быть подтверждено исследованиями с наивысшим уровнем достоверности доказательств – 1 и наивысшим уровнем убедительности рекомендаций – А. Используемый антисептик (триклозан) должен проявлять клинически доказанную антимикробную активность против Staphylococcus aureus, Staphylococcus epidermidis, MRSA, MRSE, в период более 95 часов после имплантации нити,в концентрации, достаточной для подавления роста данных штаммов микроорганизмов. Концентрация триклозана должна быть менее 280 мкг/м, указывается в прилагаемой к шовному материалу инструкции.  Концентрация триклозана должна быть указана в прилагаемой к шовному материалу инструкции. Действие триклозана в зоне подавления роста бактерий S.aureus вокруг нити in-vitro более 5 дней. Антисептик должен обеспечить безопасное использование при операциях на мозговых оболочках, нить не должна терять антисептических свойств в присутствие веществ содержащих анионную группу. Метрический размер 4, условный размер 1. Длина нити в пределах от не менее 85 см до не более 95 см. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани, с возможным диапазоном предела прочности HV 4900 - 6475 Н/мм2 (указать марку стали иглы). Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе за счет скругленных углов или бороздок в месте захвата. Игла с круглым поперечным сечением острия конической формы с квадратным телом , массивная, 1/2 окружности, в интервале от не менее 47 мм до не более 49 мм длиной. Диаметр тела иглы 1,27 мм. Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть более 50,5 Н. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть более 17,7 Н. Сроки поддержки тканей в аппроксимации и сроки полной абсорбции должны быть указаны в инструкции по применению, приложенной к товару. | | 82 | Клей хирургический биологический | Биологический хирургический клей.  Двухкомпонентный готовый к применению состав (водные растворы бычьего сывороточного альбумина и глютеральдегида) в сдвоенном шприце.  Биологическая инертность, апирогенность, отсутствие реакции организма на применение.  Полимеризация в течение 20-30 секунд, возможность оказания любого давления на область применения не более, чем через 2 минуты | | 83 | Нити стерильные, синтетические хирургические, рассасывающиеся, М4 (1), не менее чем 4 нити по 70 см, иглы колющие, усиленные, 1/2 окружности, в интервале от более 34 мм до менее 36 мм | Нити стерильные хирургические, синтетические, рассасывающиеся, плетеные, изготовленные из 100 % полигликолевой кислоты с покрытием, облегчающим проведение нити через ткани из смеси стеарата кальция и поликапролактона. Через 2 недели нить должна сохранять от не менее 50% до не более 70% прочности, через 3 недели от не менее 25% до не более 40% прочности. Полное рассасывание должно происходить в диапазоне не шире 56 - 75 дней. (Указать диапазон). Сроки поддержки тканей в аппроксимации и сроки полной абсорбции должны быть указаны в инструкции по применению, приложенной к товару. Нити окрашены в контрастный цвет (указать цвет) для улучшения визуализации в ране. Метрический размер 4, условный размер 1, (не менее чем 4 нити по 70 см в одной индивидуальной упаковке) каждая нить соединена с одной атравматической иглой, иглы колющие, усиленные, окружность 1/2 , в интервале от более 34 мм до менее 36 мм. Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть менее 60,0 Н. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть более 17,6 Н. Иглы с дополнительной конструктивной особенностью позволяющей легко отсоединить иглу от нити с помощью иглодержателя, при этом устраняется необходимость передачи ножниц хирургу для отделения иглы путем резки. Наличие конструктивной особенности иглы, позволяющей отсоединить ее от нити, должно подтверждаться на групповой и индивидуальной упаковке, одним из перечисленных способов: специальный каталожный номер изделия или специальный шифр иглы или текстовое обозначение. | | 84 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М4 (1), длиной в интервале от не менее 85 см до не более 95 см, игла колющая, массивная, 1/2 окружности, в интервале от не менее 47 мм до не более 49 мм длиной | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, изготовленная из сополимера на основе полиглактина 910 (гликолид более 80%, лактид не более 20%), с покрытием, облегчающим проведение нити через ткани (из сополимера гликолида, лактида и стеарата кальция). Нить должна быть окрашена в сиреневый цвет или другой контрастный цвет для улучшения визуализации в ране . Нить должна сохранять более 70% прочности на разрыв IN VIVO через 2 недели, не менее 50% через 3 недели, более 20% через 4 недели, срок полного рассасывания в диапазоне не шире 80 -120 дней. Нить должна обладать антисептическими свойствами для профилактики инфекций области хирургического вмешательства в различных тканях организма, что должно быть подтверждено исследованиями с наивысшим уровнем достоверности доказательств – 1 и наивысшим уровнем убедительности рекомендаций – А. Используемый антисептик (триклозан) должен проявлять клинически доказанную антимикробную активность против Staphylococcus aureus, Staphylococcus epidermidis, MRSA, MRSE, в период более 95 часов после имплантации нити,в концентрации, достаточной для подавления роста данных штаммов микроорганизмов. Концентрация триклозана должна быть менее 280 мкг/м, указывается в прилагаемой к шовному материалу инструкции.  Концентрация триклозана должна быть указана в прилагаемой к шовному материалу инструкции. Действие триклозана в зоне подавления роста бактерий S.aureus вокруг нити in-vitro более 5 дней. Антисептик должен обеспечить безопасное использование при операциях на мозговых оболочках, нить не должна терять антисептических свойств в присутствие веществ содержащих анионную группу. Метрический размер 4, условный размер 1. Длина нити в пределах от не менее 85 см до не более 95 см. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани, с возможным диапазоном предела прочности HV 4900 - 6475 Н/мм2 (указать марку стали иглы). Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе за счет скругленных углов или бороздок в месте захвата. Игла с круглым поперечным сечением острия конической формы с квадратным телом , массивная, 1/2 окружности, в интервале от не менее 47 мм до не более 49 мм длиной. Диаметр тела иглы должен быть в пределах от не менее 1,1 мм до не более 1,27 мм (указать точное значение). Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть более 50,5 Н. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть более 17,7 Н. Сроки поддержки тканей в аппроксимации и сроки полной абсорбции должны быть указаны в инструкции по применению, приложенной к товару. | | 85 | 1. Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М3 (2/0), длиной в интервале от не менее 70 см и не более 80 см, игла колющая с режущим кончиком острия, 1/2 окружности, в интервале от не менее 39,5 мм до не более 40,5 мм длиной | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, изготовленная из сополимера на основе полиглактина 910 (гликолид не менее 90%, лактид менее 20%), с покрытием, облегчающим проведение нити через ткани (из сополимера гликолида, лактида и стеарата кальция). Нить должна быть неокрашена. Нить должна сохранять более 70% прочности на разрыв IN VIVO через 2 недели, более 40% через 3 недели, не менее 20% через 4 недели, срок полного рассасывания должен быть в диапазоне не шире 56-70 дней. Нить должна обладать антисептическими свойствами для профилактики инфекций области хирургического вмешательства в различных тканях организма, что подтверждено исследованиями с наивысшим уровнем достоверности доказательств – 1 и наивысшим уровнем убедительности рекомендаций – А. Используемый антисептик (триклозан) должен проявлять клинически доказанную антимикробную активность против Staphylococcus aureus, Staphylococcus epidermidis, MRSA, MRSE, в период более 94 часов после имплантации нити, в концентрации, достаточной для подавления роста данных штаммов микроорганизмов. Концентрация триклозана должна быть указана в прилагаемой к шовному материалу инструкции. Действие триклозана в зоне подавления роста бактерий S.aureus вокруг нити in-vitro не менее 7 дней. Концентрация триклозана должна быть менее 280 мкг/м, указывается в прилагаемой к шовному материалу инструкции.Антисептик должен обеспечить безопасное использование при операциях на мозговых оболочках, нить не должна терять антисептических свойств в присутствие веществ содержащих анионную группу. Метрический размер 3, условный размер 2/0. Длина нити должна быть в интервале от не менее 70 см и не более 80 см. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани, с возможным диапазоном предела прочности HV 4900 - 6475 Н/мм2 (указать марку стали иглы). Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе за счет скругленных углов или насечек в месте захвата. Игла колющая с режущим кончиком острия (1/32 от длины корпуса иглы) для облегчения проведения иглы сквозь плотные фиброзные участки ткани, 4/8 окружности, в интервале от не менее 39,5 мм до не более 40,5 мм длиной. Диаметр тела иглы 1,01 мм. Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть более 26,4 Н. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть более 10,8 Н. Сроки поддержки тканей в аппроксимации и сроки полной абсорбции должны быть указаны в инструкции по применению, приложенной к товару. | | 86 | Губка гемостатическаякалагеновая | Губка гемостатическая компрессионная для наружного применения.  дополнительные характеристики: Губка гемостическая из коллагеновых волокон с высшей степенью очистки. Губка предназначена для обработки ран, как кровоостанавливающее средство при венозных, капиллярных, диффузных и плоских кровотечениях из паренхиматозных органов, например в легких, печени, селезенки, почках, простаты; в сочетании с хирургическим тканевыми клеями, для усиления и стабилизации швов, имеющих тенденцию к недостаточности, например в сердечно-сосудистой хирургии; для остановки кровотечения при удалении зубов  при проведении терапии антикоагулянтами; как временный заменитель кожи для безболевого наложения, например язвенных поражений голени; для наложения на участки удаления кожи; для временного наложения на участки ожогов второй и третьей степеней; для введения в дефектные участки и остановки кровотечения после удаления костной ткани или других ортопедических вмешательств  Изделие обеспечивает быстрый и надёжный гемостаз, время остановки кровотечения 1,5-2,0 минуты, стимулирует очищение ран и ускорение их заживления в связи с ускоренным формированием грануляционной ткани, которая стимулирует миграцию фибробластов. Губка быстро и полностью усваиваиваться организмом, дополнительно способствуя эпитализации. Рассасывание в течении 2-4 недель. Размер пластины 7см\*3см, 1см2 губки содержит 2,8 мг лошадиных коллагеновых волокон | | 87 | 1. Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М3 (2/0), длиной в интервале от не менее 70 см и не более 80 см, игла колющая с режущим кончиком острия, 1/2 окружности, в интервале от не менее 39,5 мм до не более 40,5 мм длиной | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, изготовленная из сополимера на основе полиглактина 910 (гликолид не менее 90%, лактид менее 20%), с покрытием, облегчающим проведение нити через ткани (из сополимера гликолида, лактида и стеарата кальция). Нить должна быть неокрашена. Нить должна сохранять более 70% прочности на разрыв IN VIVO через 2 недели, более 40% через 3 недели, не менее 20% через 4 недели, срок полного рассасывания должен быть в диапазоне не шире 80 - 120 дней. Нить должна обладать антисептическими свойствами для профилактики инфекций области хирургического вмешательства в различных тканях организма, что подтверждено исследованиями с наивысшим уровнем достоверности доказательств – 1 и наивысшим уровнем убедительности рекомендаций – А. Используемый антисептик (триклозан) должен проявлять клинически доказанную антимикробную активность против Staphylococcus aureus, Staphylococcus epidermidis, MRSA, MRSE, в период более 94 часов после имплантации нити, в концентрации, достаточной для подавления роста данных штаммов микроорганизмов. Концентрация триклозана должна быть указана в прилагаемой к шовному материалу инструкции. Действие триклозана в зоне подавления роста бактерий S.aureus вокруг нити in-vitro не менее 7 дней. Концентрация триклозана должна быть менее 280 мкг/м, указывается в прилагаемой к шовному материалу инструкции.Антисептик должен обеспечить безопасное использование при операциях на мозговых оболочках, нить не должна терять антисептических свойств в присутствие веществ содержащих анионную группу. Метрический размер 3, условный размер 2/0. Длина нити должна быть в интервале от не менее 70 см и не более 80 см. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани, с возможным диапазоном предела прочности HV 4900 - 6475 Н/мм2 (указать марку стали иглы). Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе за счет скругленных углов или насечек в месте захвата. Игла колющая с режущим кончиком острия (1/32 от длины корпуса иглы) для облегчения проведения иглы сквозь плотные фиброзные участки ткани, 4/8 окружности, в интервале от не менее 39,5 мм до не более 40,5 мм длиной. Диаметр тела иглы должен быть в пределах от более 0,84 мм до менее 1,02 мм (указать точное значение). Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть более 26,4 Н. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть более 10,8 Н. Сроки поддержки тканей в аппроксимации и сроки полной абсорбции должны быть указаны в инструкции по применению, приложенной к товару. | | 88 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, EP2 (3/0), длина нити не менее 70 см, с обратно-режущей иглой, 3/8 окружности, длиной в интервале от более 23 мм до менее 25 мм | Синтетическая рассасывающаяся монофиламентная нить из тройного сополимера гликоната, состоящего из гликолида, триметиленкарбоната и е-капролактона , с потерей 50% прочности на 14-18 день, полная абсорбция не более 90 дней, нить окрашена в контрастный цвет (указать цвет) , диаметр нити 0,200-0,249 мм, USP 3/0, EP 2, длина нити должна быть не менее 70 см, с обратно-режущей иглой из антикоррозийной высокопрочной аустенитной стали, 3/8 окружности, длиной в интервале от более 23 мм до менее 25 мм, индивидуально силиконизирована. Место опрессовки нити в игле выполнено методом лазерного сверления или иным методом. Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть менее 17,5 Н. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть менее 6,8 Н. Запрессовка нити в игле должна быть выполнена объемно-цилиндрическим способом. Сроки поддержки тканей в аппроксимации и сроки полной абсорбции должны быть указаны в инструкции по применению, приложенной к товару. | | 89 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М4 (1), длиной нити в интервале от не менее 75 см до менее 90 см, не менее 10 отрезков, две иглы колющие, многоразовые, 1/2 окружности, одна игла длиной в пределах от не менее 37 мм до не более 43 мм, вторая игла длиной в пределах от не менее 45 мм до не более 47 мм | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, изготовленная из сополимера на основе полиглактина 910 (гликолид не менее 80%, лактид менее 20%), с покрытием, облегчающим проведение нити через ткани (из сополимера гликолида, лактида и стеарата кальция). Нить должна быть не окрашена для улучшения визуализации в ране . Нить должна сохранять более 60% прочности на разрыв IN VIVO через 2 недели, не менее 50% через 3 недели, более 20% через 4 недели, срок полного рассасывания должен быть в диапазоне от не менее 55 дней до не более 76 дней. Нить должна обладать клинически доказанными антисептическими свойствами для профилактики раневой инфекции в различных тканях организма. Используемый антисептик (триклозан) должен проявлять клинически доказанную антимикробную активность против Staphylococcus aureus, Staphylococcus epidermidis, MRSA, MRSE, в период более 95 часов после имплантации нити,в концентрации, достаточной для подавления роста данных штаммов микроорганизмов. Действие триклозана в зоне подавления роста бактерий S.aureus вокруг нити in-vitro не менее 7 дней. Антисептик должен обеспечить безопасное использование при операциях на мозговых оболочках, нить не должна терять антисептических свойств в присутствие веществ содержащих анионную группу. Метрический размер, условный размер, должны соответствовать диапазону диаметра 0,400 – 0,499 мм - в соответствии со свойствами ушиваемых тканей. Длина нити должна быть в интервале от не менее 75 см до менее 90 см. Не менее 10 отрезков. Нить должна находиться на специальном фиксаторе повышенной длины, обеспечивающим крепление и визуализацию нити, а также равномерный сход нити с фиксатора, для предотвращения "эффекта памяти". Наличие не менее двух многоразовых колющих игл. Одна игла длиной в пределах от не менее 37 мм до не более 43 мм, 1/2 окружности, вторая игла длиной в пределах от не менее 45 мм до не более 47 мм, 1/2 окружности. Иглы крепятся в специальный фиксатор игольных наконечников. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани, с возможным диапазоном предела прочности HV 4900 - 6475 Н/мм2 (указать марку стали иглы). Игла имеет конструкцию с бородками или насечками для удобства захвата иглы иглодержателем, тем самым минимизируется возможность вращения иглы, уменьшая время закрытия раны у пациента. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть более 17,5 Н. Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть более 50,6 Н. Сроки поддержки тканей в аппроксимации и сроки полной абсорбции должны быть указаны в инструкции по применению, приложенной к товару. | | 90 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М2 (3/0), длина нити не менее 70 см, с обратно-режущей иглой, 3/8 окружности, длиной в интервале от более 23 мм до менее 25 мм | Абсорбируемый синтетический рассасывающийся шовный материал, состоящий из Поли (гликолид-ко-капролактон) (PGСL): 75% полигликолид и 25% капролактон. Структура нити – мононить. Нить — USP (условный размер) 3/0, метрический размер 2. Длина нити не менее 70 см. Цвет - окрашенный в фиолетовый. Соединение игла с нитью – нить со всех сторон равномерно обжата в отверстии, предварительно просверленном с торца тыльного конца иглы. Для обеспечения состоятельности наложенных швов, устойчивости к нагрузкам в послеоперационном периоде срок рассасывания нити 80-120 дней. Игла обратно-режущая, длиной от более 23 мм до менее 25 мм, окружность 3/8. Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть менее 17,5 Н. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть менее 6,8 Н. Запрессовка нити в игле должна быть выполнена объемно-цилиндрическим способом. Сроки поддержки тканей в аппроксимации и сроки полной абсорбции должны быть указаны в инструкции по применению, приложенной к товару. | | 91 | Клей медицинский стерильный, 1 мл. | Клей медицинский состоит из этил-α-цианакрилата (связывающий компонент), бутилакрилата (пластификатор) и сульфоланметакрилата (противовоспалительный, антимикробный компонент), представляет собой бесцветную прозрачную жидкость со специфическим запахом, удельный вес должен быть в пределах от не менее 1,05 г/см3 до менее 1,07 г/см3, вязкость 8-85 сст. Клей растворим в ацетоне, диметилформамиде, диметилсульфаксиде. При контакте с живой тканью и водными растворами клей быстро полимеризуется, время полимеризации зависит от характера ткани и должно происходить в диапазоне не шире 10 - 120 с. Клей обладает высокими адгезивными свойствами. При нанесении на соединяемые ткани надежно склеивает их с образованием прочной эластичной пленки. При полимеризации клей дает незначительную усадку, более плотно сближая фрагменты склеиваемых тканей. В организме клей подвергается постепенному рассасыванию. Прорастание соединительной ткани через клеевую пленку происходит в результате быстрого рассасывания низкомолекулярной части и образования пор; полное рассасывание клея происходит через 30-45 дней после нанесения в зависимости от толщины клеевой пленки, методики его применения и характера склеиваемых тканей. Клей аутостерилен, обладает бактерицидным действием в отношении возбудителей хирургических инфекций: кишечной палочки, золотистого стафилококка, протея, палочки сине-зеленого гноя. Клей выпускается в готовом к применению виде. | | 92 | 1. Полимерный имплантат (фиксатор) для фиксации грудины, игла-проводник | Полимерный имплантат (фиксатор) для фиксации грудины после срединной продольной стернотомии. Фиксатор выполнен из биологически совместимого синтетического стерилизуемого полимера полиэфир-эфир-кетона. Имплантат имеет форму широкой плоской ленты, на одном конце замок-трещетку, на другом конце иглу-проводник. Игла-проводник выполнена из медицинской нержавеющей стали (Fe/Cr/Ni/Mo/Mn), в соответствии с международным стандартом. Игла проводник прочно соединена с телом имплантата и имеет возможность отделения при помощи кусачек. Игла-проводник имеет широкую плоскую изогнутую форму с затупленными краями для обеспечения безопасного (атравматичного) проведения имплантата через межреберья (перистернально). Имплантат после отделения от него иглы не имеет металлических частей и рентген-прозрачен. Общая длина имплантата с иглой более 290 мм, без иглы не более 262 мм. Тело имплантата имеет ширину в интервале от не менее 4,0 мм до не более 4,3 мм для надежной фиксации краев грудины. Тело имплантата имеет толщину 1,8 мм для обеспечения необходимой прочности конструкции. Замок-трещетка на теле имплантата имеет размеры 5,0 х 7,0 мм. Имплантат фиксируется вокруг грудины по типу «хомута». Имплантат прочно фиксирует края грудины после сведения краев грудины и затягивания замка-трещетки специальным инструментом. | | 93 | Нить нерассасывающаяся плетеная из протеиновых волокон шелка МР3 (USP2/0), длина нити от не менее 150 см до не более 180 см, без иглы | Нить нерассасывающаяся плетеная из протеиновых волокон шелка, покрытая натуральным воском для обеспечения гладкого скольжения и прохождения через ткани или не покрытая. Нить должна быть окрашена в синий цвет для лучшей визуализации в ране или другой контрастный цвет. Метрический размер 3, условный размер 2/0. Длина нити должна быть в интервале от не менее 150 см до не более 180 см. Без иглы. Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть не менее 15,0 Н. | | 94 | Эндопротез-сетка для восстановительной хирургии размером 6 х11 см (+/-1) см | Сетчатый эндопротез из биологически инертных нерассасывающихся полипропиленовых и поливинилиденфторидных мононитей. Структура эндопротеза должна обеспечивать эндопротезу нераспускаемость краев при разрезании, стабильность размеров и ограниченную растяжимость во всех направлениях. Размер: 6 х11 см (+/-1)см Цвет (предпочтительно): бело – синий, с направительными полосами для лучшей визуализации при позиционировании и удобства раскроя сетки под грыжевые ворота. Толщина: в пределах 0,39-0,62 мм (указать значение) Поверхностная плотность: в пределах 80-110 г/м2 (указать значение) Разрывная нагрузка вдоль петельного столбика более 120 Н Разрывная нагрузка вдоль петельного ряда более 150 Н Разрывное удлинение ε менее 120%. | | 95 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М2 (3/0), длиной нити в интервале от более 45 см до менее 70 см, две иглы колющие, 1/2 окружности, в интервале от более 15,7 мм до менее 16,8 мм длиной | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, изготовленная из полиэтилентерефталата (полиэстер) с покрытием из полибутилата или другое покрытие, что обеспечивает снижение трения при проведении через плотные ткани. Нить должна быть окрашена в контрастный цвет (указать цвет) для улучшения визуализации в ране. Метрический размер 2, условный размер 3/0. Длина нити в интервале от более 45 см до менее 70 см. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани, с возможным диапазоном предела прочности HV 4900 - 6475 Н/мм2 (указать марку стали иглы). Две иглы с круглым поперечным сечением острия конической формы с квадратным телом, 1/2 окружности, в интервале от более 15,7 мм до менее 16,8 мм длиной. Диаметр тела иглы 0,55 мм. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть более 6,6 Н. Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть более 8,7 Н. | | 96 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М1,5 (4/0), длиной нити в интервале от более 70 см до менее 90 см, две иглы колющие, 1/2 окружности, в интервале от более 19 мм до менее 21 мм | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, изготовленная из полиэтилентерефталата (полиэстер) с покрытием из полибутилата или воска, что обеспечивает снижение трения при проведении через плотные ткани. Нить должна быть окрашена в синий цвет для улучшения визуализации в ране или другой контрастный цвет. Метрический размер 1,5, условный размер 4/0. Длина нити в интервале от более 70 см до менее 90 см. Иглы изготовлены из коррозионностойкого высокопрочного сплава с добавлением хрома, никеля, титана и молибдена, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями. Материал иглы на 40% более устойчив к необратимой деформации (изгибу), чем иглы из обычной нержавеющей стали, что предотвращает необходимость замены иглы, улучшает контроль над иглой и уменьшает травмирование тканей. Металл иглы создан на базе специфической углеродной микроструктуры, характеризующейся максимальной прочностью, дополняемой явлением технологической "памяти металла", с возможным диапазоном предела прочности HV 4900 - 6475 Н/мм2 (указать марку стали иглы). Тело иглы имеет квадратную форму для придания большей устойчивости в иглодержателе. Две иглы колющие, 1/2 окружности, в интервале от более 19 мм до менее 21 мм длиной. Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть более 4,8 Н. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть менее 6,8 Н. | | 97 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М3.5 (0), длиной в интервале от более 75 см до менее 100 см, игла колющая, р режущим кончиком острия 1/2 окружности, в интервале от не менее 44,8 мм до не более 45,8 мм длиной | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, изготовленная из сополимера на основе полиглактина 910 (гликолид более 80%, лактид не более 10%), с покрытием, облегчающим проведение нити через ткани (из сополимера гликолида, лактида и стеарата кальция). Используемые материалы не должны иметь антигенной активности и должны быть апирогенны. Нить должна быть неокрашена. Нить должна сохранять не менее 50% прочности на разрыв IN VIVO через 5 дней, полная утрата прочности должна составлять в диапазоне от не менее 10 дней до не более 14 дней после имплантации, срок полного рассасывания должен составлять не более 42 дней. Узлы самостоятельно отпадают на 7-10 день или удаляются при протирании обычным марлевым тампоном,что отменяет необходимость их снятия и облегчает послеоперационный уход за раной. Метрический размер 3,5, условный размер 0. Длина нити должна быть в интервале от более 75 см до менее 100 см. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава,обработана силиконом,что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, с возможным диапазоном предела прочности HV 4900 - 6475 Н/мм2 (указать марку стали иглы). Материал иглы на 40% более устойчив к необратимой деформации (изгибу), чем иглы из обычной нержавеющей стали, что предотвращает необходимость замены иглы, улучшает контроль над иглой и уменьшает травмирование тканей. Металл иглы создан на базе специфической углеродной микроструктуры, характеризующейся максимальной прочностью, дополняемой явлением технологической "памяти металла". Игла колющая с режущим кончиком острия (1/32 от длины корпуса иглы) для облегчения проведения иглы сквозь плотные фиброзные участки ткани, 1/2 окружности, в интервале от не менее 44,8 мм до не более 45,8 мм длиной. Диаметр тела иглы 1,27 мм. Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе за счет бороздок или насечек в месте захвата. Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть более 38,8 Н. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть менее 18,0 Н. Сроки поддержки тканей в аппроксимации и сроки полной абсорбции должны быть указаны в инструкции по применению, приложенной к товару. | | 98 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, М3 (2/0), длиной 14х14 см, игла обратно-режущая, 3/8 окружности, в интервале от более 25 мм до менее 27 мм длиной | Нить хирургическая для безузлового закрытия раны. Имеет состав сополимера гликолида и капролактона (75% гликолида и 25% ε-капролактона). Рассасывание материала происходит посредством гидролиза. После 7 дней после имплантации нить должна сохранять более 50% первоначальной прочности, после 14 дней более 20%. Полное рассасывание наступает в диапазоне не шире 90-120 дней. Нить должна быть окрашена в желтый цвет или другой контратный цвет для улучшения визуализации в ране. Нить с насечками по всей длине. Способ нанесения насечек двунаправленный. На 1 см нити приходится 8 насечек. Непрерывные насечки уменьшают резанные края раны, уменьшая образование шрама и необходимость косметической коррекции.  Толщина нити Метрический размер 3, условный размер 2/0, длина нити 14 см х 14 см. Длина иглы в пределах от более 25 мм до менее 27 мм, окружность 3/8, обратно-режущая игла. Игла черная антибликовая. Ширина режущих ребер игл на длине 2-2,5мм исходного диаметра иглы 0,033 мм. Игла не скользит и не прокручивается в браншах иглодержателя и закреплена на специальном спайдере из пенополиэтилена белого цвета, который имеет основу 3 мм, масса 1м² лайнера 60 г, адгезия к стали 6 Н/см, прочность на разрыв 10,5 Н/см. (Для быстрого доступа к игле с помощью иглодержателя в соответствии с потребностью клинических подразделений) Максимальный диаметр тела иглы 0,81 мм. Предел прочности иглы 600 мПа, прочность иглы по Бринеллю 131-217. Параметры шероховатости поверхностей игл: на стержне и острие Ra-0,32мкм, в зоне крепления шовной нити Rz-20 мкм. Игла должна быть изготовлена из сплава марки стали 30X13 с плотностью 7,73 г/см3. (В соответствии с потребностью клинических подразделений). Длина кончика иглы составляет 1/10 от длины иглы 2,6 мм. Метод сверления иглы лазерный. Каждая нить намотана на кассету (внутренний пластиковый вкладыш). | | 99 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М3 (2/0), длиной в интервале от не менее 75 см до не более 90 см, игла обратно-режущая, 3/8 окружности, в интервале от более 25 мм до менее 27 мм длиной | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, изготовленная из сополимера на основе полиглактина 910 (гликолид более 80%, лактид менее 20%), с покрытием, облегчающим проведение нити через ткани (из сополимера гликолида, лактида и стеарата кальция). Используемые материалы не должны иметь антигенной активности и должны быть апирогенны. Нить должна быть неокрашена. Нить должна сохранять более 40% прочности на разрыв IN VIVO через 5 дней, полная утрата прочности должна составлять в диапазоне от не менее 10 дней до не более 14 дней после имплантации, срок полного рассасывания должен составлять приблизительно 40 дней. Узлы самостоятельно отпадают на 7-10 день или удаляются при протирании обычным марлевым тампоном,что отменяет необходимость их снятия и облегчает послеоперационный уход за раной. Метрический размер 3, условный размер 2/0. Длина нити должна быть в интервале от не менее 75 см до не более 90 см. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава,обработана силиконом,что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, с возможным диапазоном предела прочности HV 4900 - 6475 Н/мм2 (указать марку стали иглы). Материал иглы на 40% более устойчив к необратимой деформации (изгибу), чем иглы из обычной нержавеющей стали, что предотвращает необходимость замены иглы, улучшает контроль над иглой и уменьшает травмирование тканей. Металл иглы создан на базе специфической углеродной микроструктуры, характеризующейся максимальной прочностью, дополняемой явлением технологической "памяти металла". Игла обратно-режущая, 3/8 окружности, в пределах от более 25 мм до менее 27 мм длиной. .Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе за счет скругленных углов или насечек в месте захвата. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть менее 15,0 Н. Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть более 26,6 Н. Сроки поддержки тканей в аппроксимации и сроки полной абсорбции должны быть указаны в инструкции по применению, приложенной к товару. | | 100 | Нить натуральная коллагеновая USP 0 длиной нити в интервале от не менее 75 см до не более 90 см, с колющей иглой длиной в пределах от не менее 35,6 мм до не более 36,6 мм, изгиб иглы 1/2 окружности | Натуральный абсорбируемый стерильный хирургический материал, изготовленный из очищенной соединительной ткани (коллагена), получаемой из серозного слоя подслизистой оболочки кишечника овец или крупного рогатого скота, с сохранением прочности на разрыв в живых тканях не менее 50% в течении 7-14 дней и полным рассасыванием в диапазоне не шире 30 - 90 суток. Метрический размер, условный размер, должны соответствовать диапазону диаметра 0,40 – 0,499 мм - в соответствии со свойствами ушиваемых тканей. Длина нити должна быть в интервале от не менее 75 см до не более 90 см, изгиб иглы 1/2 окружности, с круглым поперечным сечением и длиной в пределах от не менее 35,6 мм до не более 36,6 мм, с возможным диапазоном предела прочности HV 4900 - 6475 Н/мм2 (указать марку стали иглы). Нить должна находиться в консервирующем растворе. Силиконизированная игла из высокопрочной коррозионностойкой стали с высверленным лазером отверстием на задней торцевой части иглы для обеспечения при соединении с нитью атравматичности за счет лучшего соотношения диаметров иглы с нитью. Диаметр иглы в зоне крепления шовной нити не должен превышать 1,15 диаметра иглы в начальной зоне крепления. Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть более 26,8 Н. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть более 14,8 Н. Шероховатость поверхностей игл на стержне и острие должна быть менее 0,34 мкм, в зоне крепления шовной нити менее 22 мкм. Полный средний ресурс иглы должен быть не менее 50 проколов . Игла должна быть упругая, поверхность блестящая, без трещин, раковин, вмятин, царапин и заусенцев. Сроки поддержки тканей в аппроксимации и сроки полной абсорбции должны быть указаны в инструкции по применению, приложенной к товару. | | 101 | Нить натуральная коллагеновая USP 2/0 длиной нити в интервале от не менее 75 см до не более 90 см, с колющей иглой длиной в пределах от не менее 35,6 мм до не более 36,6 мм, изгиб иглы 1/2 окружности | Натуральный абсорбируемый стерильный хирургический материал, изготовленный из очищенной соединительной ткани (коллагена), получаемой из серозного слоя подслизистой оболочки кишечника овец или крупного рогатого скота, с сохранением прочности на разрыв в живых тканях не менее 50% в течении 7-14 дней и полным рассасыванием в диапазоне не шире 30 - 90 суток. Метрический размер, условный размер, должны соответствовать диапазону диаметра 0,35 – 0,399 мм - в соответствии со свойствами ушиваемых тканей. Длина нити должна быть в интервале от не менее 75 см до не более 90 см, изгиб иглы 1/2 окружности, с круглым поперечным сечением и длиной в пределах от не менее 35,6 мм до не более 36,6 мм, с возможным диапазоном предела прочности HV 4900 - 6475 Н/мм2 (указать марку стали иглы). Нить должна находиться в консервирующем растворе. Силиконизированная игла из высокопрочной коррозионностойкой стали с высверленным лазером отверстием на задней торцевой части иглы для обеспечения при соединении с нитью атравматичности за счет лучшего соотношения диаметров иглы с нитью. Диаметр иглы в зоне крепления шовной нити не должен превышать 1,15 диаметра иглы в начальной зоне крепления. Разрывная нагрузка в простом узле шовной нити должна быть менее 26,8 Н. Прочность крепления шовного материала в атравматической игле должна быть менее 15,0 Н. Шероховатость поверхностей игл на стержне и острие должна быть менее 0,34 мкм, в зоне крепления шовной нити менее 22 мкм. Полный средний ресурс иглы должен быть не менее 50 проколов . Игла должна быть упругая, поверхность блестящая, без трещин, раковин, вмятин, царапин и заусенцев. Сроки поддержки тканей в аппроксимации и сроки полной абсорбции должны быть указаны в инструкции по применению, приложенной к товару. | | |
| **Требования к функциональным характеристикам (потребительским свойствам) товара, работы, услуги** | Шовный материал предназначен для использования в отделениях Заказчика. |
| **Требования к безопасности товара, работы, услуги** | Поставляемый товар должен быть безопасным для жизни, здоровья людей, имущества Заказчика и окружающей среды при обычных условиях его использования, хранения и транспортировки в соответствии с Законами Российской Федерации от 07.02.1992 №2300-1 «О защите прав потребителей» и от 30.03.1999 № 52-ФЗ «О санитарно-эпидемиологическом благополучии населения». |
| **Требование к размерам, упаковке, отгрузке товара** | |
| Доставка Товара до места поставки, все виды погрузо-разгрузочных работ, включая работы с применением грузоподъемных средств, переноску, складирование Товара в помещениях Заказчика осуществляются Поставщиком самостоятельно и (или) с привлечением третьих лиц за счет Поставщика. Товар должен быть в оригинальной (заводской) упаковке без повреждений, с сохранением всех защитных знаков производителя, в упаковке, обеспечивающей сохранность и целостность товара при транспортировке. Поставляемый товар должен иметь маркировку с обозначением нормативного или технического документа, в соответствии с которым изготовлен и может быть идентифицирован товар. Товар должен поставляться Поставщиком с учётом его специфических свойств и особенностей, обеспечивающих сохранность и качество Товара при его перевозке в течение всего установленного срока хранения.   |  |  |  | | --- | --- | --- | | **№** | **Наименование поставляемого товара** | **Требования к упаковке** | | 1 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М5 (2), длиной в интервале от не менее 70 см до не более 80 см, игла колющая, массивная, 1/2 окружности, в интервале от не менее 44,8 до не более 45,8 мм длиной | Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом должен быть упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного (транспортировочного) пакета. Данная упаковка должна обеспечивать доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка одинарной упаковки из фольги и маркировка внутреннего вкладыша должны содержать наименование шовного материала, его состав; товарный знак, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длину иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, количества игл; информацию о сроке годности, номере партии(серии), изображение иглы в натуральную величину, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении; Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна содержать от не менее 12 штук до не более 30 штук, быть герметичной (пластик или другой материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | | 2 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М5 (2), длиной в интервале от не менее 70 см до не более 90 см, игла колющая, с режущим кончиком острия, 1/2 окружности, в интервале от не менее 35,6 мм до не более 36,6 мм длиной | Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом должен быть упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного (транспортировочного) пакета. Данная упаковка должна обеспечивать доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка одинарной упаковки из фольги и маркировка внутреннего вкладыша должны содержать наименование шовного материала, его состав; товарный знак, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длину иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, количества игл; информацию о сроке годности, номере партии(серии), изображение иглы в натуральную величину, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении; Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна содержать от не менее 12 штук до не более 30 штук, быть герметичной (пластик или другой материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | | 3 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М4 (1), длиной в интервале от более 75 см до не более, 90 см, игла колющая, массивная 1/2 окружности, в интервале от не менее 29,5 мм до не более 30,5 мм длиной | Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом должен быть упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного (транспортировочного) пакета. Данная упаковка должна обеспечивать доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка одинарной упаковки из фольги и маркировка внутреннего вкладыша должны содержать наименование шовного материала, его состав; товарный знак, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длину иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, количества игл; информацию о сроке годности, номере партии(серии), изображение иглы в натуральную величину, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении; Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна содержать не менее 24 штук, быть герметичной (пластик, картон или другой материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | | 4 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М3.5 (0), длиной в интервале от более 70 см до менее 90 см, игла колющая, кончик иглы уплощен, 1/2 окружности, в интервале от более 30,6 мм до менее 31,6 мм длиной | Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом должен быть упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного (транспортировочного) пакета. Данная упаковка должна обеспечивать доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка одинарной упаковки из фольги и маркировка внутреннего вкладыша должны содержать наименование шовного материала, его состав; товарный знак, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длину иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, количества игл; информацию о сроке годности, номере партии(серии), изображение иглы в натуральную величину, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении; Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна содержать от не менее 12 штук до не более 20 штук, быть герметичной (пластик, картон или другой материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | | 5 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М3,5 (0), длиной в интервале от более 75 см до не более 90 см, игла колющая, кончик иглы уплощен, 1/2 окружности, в пределах от не менее 35,6 до не более 36,6 мм длиной | Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом должен быть упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного (транспортировочного) пакета. Данная упаковка должна обеспечивать доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка одинарной упаковки из фольги и маркировка внутреннего вкладыша должны содержать наименование шовного материала, его состав; товарный знак, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длину иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, количества игл; информацию о сроке годности, номере партии(серии), изображение иглы в натуральную величину, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении; Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна содержать не менее 12 штук, быть герметичной (пластик, картон или другой прочный материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | | 6 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М3 (2/0), длиной в интервале от не менее 85 см до не более 95 см, игла колющая, массивная, 1/2 окружности, в интервале от не менее 25,6 мм до не более 26,6 мм длиной | Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом должен быть упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного (транспортировочного) пакета. Данная упаковка должна обеспечивать доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка одинарной упаковки из фольги и маркировка внутреннего вкладыша должны содержать наименование шовного материала, его состав; товарный знак, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длину иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, количества игл; информацию о сроке годности, номере партии(серии), изображение иглы в натуральную величину, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении; Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна содержать более 12 штук, быть герметичной (пластик, картон или другой прочный материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | | 7 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М3 (2/0), длиной в интервале от не менее 70 см до не более 80 см, игла колющая, кончик иглы уплощен, 1/2 окружности, в интервале от не менее 25,8 до не более 26,8 мм длиной | Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом должен быть упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного (транспортировочного) пакета. Данная упаковка должна обеспечивать доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка одинарной упаковки из фольги и маркировка внутреннего вкладыша должны содержать наименование шовного материала, его состав; товарный знак, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длину иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, количества игл; информацию о сроке годности, номере партии(серии), изображение иглы в натуральную величину, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении; Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна содержать от не менее 12 штук до не более 36 штук, быть герметичной (пластик или другой материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | | 8 | Нить стерильная хирургическая не рассасывающиеся из поливинилиденфторида, условный размер 3/0, длиной нити в интервале от более 70 см до менее 90 см, изгиб иглы 3/8 окружности, игла режущая, с двумя пластиковыми клипсами, в пределах от не менее 19 мм до не более 21 мм | Стерильная упаковка должна обеспечивать легкость вскрытия и доступ к игле (наличие насечек или др. приспособлений). Конструкция носителя должна обеспечивать легкое, без образования узлов и сукрутин, извлечение нити с иглой из упаковки. Медицинское изделие в соответствии с ГОСТ 2.601 должно сопровождаться эксплуатационной документацией: инструкцией (информацией) на русском языке по применению, необходимой для безопасного использования. Маркировка шовного материала должна содержать в том числе наименование материала, из которого изготовлен шовный материал, номер регистрационного удостоверения медицинского изделия, утвержденного Росздравнадзором. | | 9 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М3 (2/0), длиной в интервале от более 75 см до менее 100 см, игла колющая, кончик иглы уплощен, 1/2 окружности, в интервале от не менее 35,8 мм до не более 36,8 мм длиной | Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом должен быть упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного (транспортировочного) пакета. Данная упаковка должна обеспечивать доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка одинарной упаковки из фольги и маркировка внутреннего вкладыша должны содержать наименование шовного материала, его состав; товарный знак, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длину иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, количества игл; информацию о сроке годности, номере партии(серии), изображение иглы в натуральную величину, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна содержать не менее 12 штук, быть герметичной (пластик или другой прочный материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | | 10 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М2 (3/0), длиной в интервале от более 40 см до менее 60 см, игла режущая, 3/8 окружности, в интервале от более 15 мм до менее 17 мм длиной | Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом должен быть упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного (транспортировочного) пакета. Данная упаковка должна обеспечивать доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка одинарной упаковки из фольги и маркировка внутреннего вкладыша должны содержать наименование шовного материала, его состав; товарный знак, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длину иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, количества игл; информацию о сроке годности, номере партии(серии), изображение иглы в натуральную величину, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна содержать не менее 12 штук, быть герметичной (пластик или другой прочный материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | | 11 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М2 (3/0), длиной в интервале от не менее 70 см до не более 80 см, игла колющая, кончик иглы уплощен, 1/2 окружности, в интервале от не менее 29,5 мм до не более 30,5 мм длиной | Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом должен быть упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного (транспортировочного) пакета. Данная упаковка должна обеспечивать доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка одинарной упаковки из фольги и маркировка внутреннего вкладыша должны содержать наименование шовного материала, его состав; товарный знак, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длину иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, количества игл; информацию о сроке годности, номере партии(серии), изображение иглы в натуральную величину, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна содержать более 12 штук, быть герметичной (картон, пластик или другой материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | | 12 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М2 (3/0), длиной в интервале от не менее 70 см до не более 90 см, игла колющая, кончик иглы уплощен, 1/2 окружности, в интервале от не менее 21,8 мм до не более 22,8 мм длиной | Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом должен быть упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного (транспортировочного) пакета. Данная упаковка должна обеспечивать доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка одинарной упаковки из фольги и маркировка внутреннего вкладыша должны содержать наименование шовного материала, его состав; товарный знак, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длину иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, количества игл; информацию о сроке годности, номере партии(серии), изображение иглы в натуральную величину, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна содержать более 12 штук, быть герметичной (пластик или другой материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | | 13 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М1.5 (4/0), длиной в интервале от не менее 70 см до не более 80 см, игла колющая, кончик иглы уплощен, 1/2 окружности, в интервале от не менее 16,8 мм до не более 17,2 мм длиной | Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом должен быть упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного (транспортировочного) пакета. Данная упаковка должна обеспечивать доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка одинарной упаковки из фольги и маркировка внутреннего вкладыша должны содержать наименование шовного материала, его состав; товарный знак, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длину иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, количества игл; информацию о сроке годности, номере партии(серии), изображение иглы в натуральную величину, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна содержать более 12 штук, быть герметичной (полиэтилен, пластик или другой материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | | 14 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М1,5 (4/0), длиной в интервале от не менее 40 см до менее 75 см, игла обратно-режущая, 3/8 окружности, в интервале от более 18 мм до менее 20 мм длиной | Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом должен быть упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного (транспортировочного) пакета. Данная упаковка должна обеспечивать доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка одинарной упаковки из фольги и маркировка внутреннего вкладыша должны содержать наименование шовного материала, его состав; товарный знак, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длину иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, количества игл; информацию о сроке годности, номере партии(серии), изображение иглы в натуральную величину, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна содержать не менее 12 штук, быть герметичной (пластик, картон или полиэтилен), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. Сроки поддержки тканей в аппроксимации и сроки полной абсорбции должны быть указаны в инструкции по применению, приложенной к товару. | | 15 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М1 (5/0), длиной в интервале от не менее 75 см до не более 85 см, игла колющая, кончик иглы уплощен, 1/2 окружности, в интервале от не менее 16,8 мм до не более 17,2 мм длиной | Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом должен быть упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного (транспортировочного) пакета. Данная упаковка должна обеспечивать доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка одинарной упаковки из фольги и маркировка внутреннего вкладыша должны содержать наименование шовного материала, его состав; товарный знак, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длину иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, количества игл; информацию о сроке годности, номере партии(серии), изображение иглы в натуральную величину, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна содержать от не менее 24 штук до не более 36 штук, быть герметичной (пластик, картон или полиэтилен), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. Сроки поддержки тканей в аппроксимации и сроки полной абсорбции должны быть указаны в инструкции по применению, приложенной к товару. | | 16 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М0.7 (6/0), длиной в интервале от не менее 45 см до менее 70 см, игла колющая, 1/2 окружности, в интервале от не менее 12,7 мм до не более 13,8 мм длиной | Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом должен быть упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного (транспортировочного) пакета. Данная упаковка должна обеспечивать доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка одинарной упаковки из фольги и маркировка внутреннего вкладыша должны содержать наименование шовного материала, его состав; товарный знак, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длину иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, количества игл; информацию о сроке годности, номере партии(серии), изображение иглы в натуральную величину, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна содержать от не менее 12 штук до не более 24 штук, быть герметичной (пластик, картон или полиэтилен), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. Сроки поддержки тканей в аппроксимации и сроки полной абсорбции должны быть указаны в инструкции по применению, приложенной к товару. | | 17 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М0.5 (7/0), длиной в интервале от не менее 27 см до менее 40 см, игла шпательная, 3/8 окружности, в интервале от более 6,3 мм до менее 6,5 мм длиной | Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом должен быть упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного (транспортировочного) пакета. Данная упаковка должна обеспечивать доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка одинарной упаковки из фольги и маркировка внутреннего вкладыша должны содержать наименование шовного материала, его состав; товарный знак, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длину иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, количества игл; информацию о сроке годности, номере партии(серии), изображение иглы в натуральную величину, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна содержать от не менее 12 штук до не более 24 штук, быть герметичной (пластик, картон или полиэтилен), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. Сроки поддержки тканей в аппроксимации и сроки полной абсорбции должны быть указаны в инструкции по применению, приложенной к товару. | | 18 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М1.5 (4/0), длиной в интервале от более 70 см до менее 90 см, игла колющая, кончик иглы уплощен, 1/2 окружности, в интервале от более 16 мм до менее 18 мм длиной | Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом должен быть упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного (транспортировочного) пакета. Данная упаковка должна обеспечивать доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка одинарной упаковки из фольги и маркировка внутреннего вкладыша должны содержать наименование шовного материала, его состав; товарный знак, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длину иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, количества игл; информацию о сроке годности, номере партии(серии), изображение иглы в натуральную величину, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна содержать не более 24 штук, быть герметичной (полиэтилен, пластик или другой материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | | 19 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М1.5 (4/0), длиной в интервале от не менее 75 см до не более 90 см, игла колющая, кончик иглы уплощен, 1/2 окружности, в интервале от не менее 16,8 мм до не более 17,8 мм длиной | Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом должен быть упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного (транспортировочного) пакета. Данная упаковка должна обеспечивать доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка одинарной упаковки из фольги и маркировка внутреннего вкладыша должны содержать наименование шовного материала, его состав; товарный знак, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длину иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, количества игл; информацию о сроке годности, номере партии(серии), изображение иглы в натуральную величину, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна содержать не менее 12 штук, быть герметичной (полиэтилен, пластик или другой материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | | 20 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М2 (3/0), длиной в интервале от не менее 70 см до не более 80 см, игла колющая, 1/2 окружности, в интервале от не менее 21,0 мм до не более 22,0 мм длиной | Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом должен быть упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного (транспортировочного) пакета. Данная упаковка должна обеспечивать доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка одинарной упаковки из фольги и маркировка внутреннего вкладыша должны содержать наименование шовного материала, его состав; товарный знак, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длину иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, количества игл; информацию о сроке годности, номере партии(серии), изображение иглы в натуральную величину, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна содержать не менее 10 штук, быть герметичной (картон, пластик или другой прочный материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | | 21 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М1.5 (4/0), длиной в интервале от более 60 см до менее 75 см, игла колющая, 1/2 окружности, в интервале от более 16 мм до менее 18 мм длиной | Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом должен быть упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного (транспортировочного) пакета. Данная упаковка должна обеспечивать доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка одинарной упаковки из фольги и маркировка внутреннего вкладыша должны содержать наименование шовного материала, его состав; товарный знак, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длину иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, количества игл; информацию о сроке годности, номере партии(серии), изображение иглы в натуральную величину, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна содержать не более 36 штук, быть герметичной (пластик, картон или другой прочный материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | | 22 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М1.5 (4/0), длиной в интервале от не менее 70 см до не более 90 см, игла колющая, 1/2 окружности, в интервале от не менее 21,2 мм до не более 22,4 мм длиной | Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом должен быть упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного (транспортировочного) пакета. Данная упаковка должна обеспечивать доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка одинарной упаковки из фольги и маркировка внутреннего вкладыша должны содержать наименование шовного материала, его состав; товарный знак, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длину иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, количества игл; информацию о сроке годности, номере партии(серии), изображение иглы в натуральную величину, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна содержать не менее 24 штук, быть герметичной (пластик или другой прочный материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | | 23 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М0.7 (6/0), длиной в интервале от более 40 см до менее 70 см, игла колющая, 1/2 окружности, в интервале от не менее 11,8 мм до не более 12,8 мм длиной | Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом должен быть упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного (транспортировочного) пакета. Данная упаковка должна обеспечивать доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка одинарной упаковки из фольги и маркировка внутреннего вкладыша должны содержать наименование шовного материала, его состав; товарный знак, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длину иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, количества игл; информацию о сроке годности, номере партии(серии), изображение иглы в натуральную величину, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна содержать не менее 12 штук, быть герметичной (пластик, картон или другой прочный материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | | 24 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М0.7 (6/0), длиной в интервале от не менее 70 см до не более 90 см, две колющих иглы, 3/8 окружности, в интервале от не менее 12,3 мм до не более 13, 3 мм длиной | Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом должен быть упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного (транспортировочного) пакета. Данная упаковка должна обеспечивать доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка одинарной упаковки из фольги и маркировка внутреннего вкладыша должны содержать наименование шовного материала, его состав; товарный знак, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длину иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, количества игл; информацию о сроке годности, номере партии(серии), изображение иглы в натуральную величину, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна содержать не менее 36 штук, быть герметичной (картон, пластик или другой прочный материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | | 25 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М0.7 (6/0), длиной в интервале от более 40 см до менее 75 см, две колющих иглы, 3/8 окружности, в интервале от не менее 12,7 мм до не более 13,7 мм длиной | Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом должен быть упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного (транспортировочного) пакета. Данная упаковка должна обеспечивать доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка одинарной упаковки из фольги и маркировка внутреннего вкладыша должны содержать наименование шовного материала, его состав; товарный знак, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длину иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, количества игл; информацию о сроке годности, номере партии(серии), изображение иглы в натуральную величину, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна содержать не более 12 штук, быть герметичной (картон, пластик или другой прочный материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | | 26 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М0.7 (6/0), длиной в интервале от не менее 70 см до менее 90 см, две колющих иглы, 3/8 окружности, в интервале от не менее 10,6 мм до не более 11, 6 мм длиной | Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом должен быть упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного (транспортировочного) пакета. Данная упаковка должна обеспечивать доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка одинарной упаковки из фольги и маркировка внутреннего вкладыша должны содержать наименование шовного материала, его состав; товарный знак, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длину иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, количества игл; информацию о сроке годности, номере партии(серии), изображение иглы в натуральную величину, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна содержать не менее 12 штук, быть герметичной (картон, пластик или другой прочный материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | | 27 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М0.5 (7/0), длиной в интервале от не менее 20 см до не более 23 см, игла колющая, 3/8 окружности, в интервале от более 7 мм до менее 9 мм длиной | Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом должен быть упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного (транспортировочного) пакета. Данная упаковка должна обеспечивать доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка одинарной упаковки из фольги и маркировка внутреннего вкладыша должны содержать наименование шовного материала, его состав; товарный знак, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длину иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, количества игл; информацию о сроке годности, номере партии(серии), изображение иглы в натуральную величину, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна содержать не более 36 штук, быть герметичной (картон, пластик или другой прочный материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | | 28 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М1,5 (4/0), длиной в интервале от не менее 90 см до не более 100 см, две колющие иглы, 1/2 окружности, в интервале от более 16 мм до менее 18 мм длиной | Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом должен быть упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного (транспортировочного) пакета. Данная упаковка должна обеспечивать доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка одинарной упаковки из фольги и маркировка внутреннего вкладыша должны содержать наименование шовного материала, его состав; товарный знак, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длину иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, количества игл; информацию о сроке годности, номере партии(серии), изображение иглы в натуральную величину, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна содержать не менее12 штук, быть герметичной (картон, пластик или другой материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | | 29 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М1.5 (4/0), длиной в интервале от более 70 см до менее 90 см, игла колющая, 1/2 окружности, в интервале от не менее 19,5 мм до не более 20,5 мм длиной | Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом должен быть упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного (транспортировочного) пакета. Данная упаковка должна обеспечивать доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка одинарной упаковки из фольги и маркировка внутреннего вкладыша должны содержать наименование шовного материала, его состав; товарный знак, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длину иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, количества игл; информацию о сроке годности, номере партии(серии), изображение иглы в натуральную величину, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна содержать не более 12 штук, быть герметичной (картон, пластик, полиэтилен или другой материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | | 30 | Нить синтетическая, нерассасывающаяся, высокопрочная, полиэфирная, М3 (2/0) длина нити в интервале от не менее 75 см до не более 90 см, игла колющая длиной в интервале от не менее 24,8 мм до не более 25,8 мм, окружность 1/2 | Групповая упаковка (коробка) должна быть герметичной (картон, или другой прочный материал), должна предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | | 31 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М1.5 (4/0), длиной в интервале от более 70 см до менее 90 см, две колющих иглы, 1/2 окружности, в интервале от более 21 мм до менее 23 мм длиной | Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом должен быть упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного (транспортировочного) пакета. Данная упаковка должна обеспечивать доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка одинарной упаковки из фольги и маркировка внутреннего вкладыша должны содержать наименование шовного материала, его состав; товарный знак, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длину иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, количества игл; информацию о сроке годности, номере партии(серии), изображение иглы в натуральную величину, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна содержать менее 24 штук, быть герметичной (картон, пластик, полиэтилен или другой материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | | 32 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М3 (2/0), длиной в интервале от более 60 см до менее 90 см, игла колющая, 1/2 окружности, в интервале от не менее 29,5 мм до не более 30,5 мм длиной | Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом должен быть упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного (транспортировочного) пакета. Данная упаковка должна обеспечивать доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка одинарной упаковки из фольги и маркировка внутреннего вкладыша должны содержать наименование шовного материала, его состав; товарный знак, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длину иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, количества игл; информацию о сроке годности, номере партии(серии), изображение иглы в натуральную величину, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна содержать менее 36 штук, быть герметичной (картон, пластик, полиэтилен или другой материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | | 33 | Нить стерильная хирургическая для безузловой фиксации тканей, М2 (3/0), длиной нити в интервале от более 40 см до менее 60 см, игла обратно-режущая, 3/8 окружности, в пределах от более 18 мм до менее 20 мм | Стерильный внутренний вкладыш должен быть из пластика с шовным материалом упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не должна иметь дополнительного полимерно-бумажного (транспортировочного) пакета. Данная упаковка должна обеспечивать доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка одинарной упаковки из фольги и маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование шовного материала, его состав; товарный знак, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити,  длину нити,  длину иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, количества игл; информацию о сроке годности, номере партии(серии), изображение иглы в натуральную величину, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы".  Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Лоток должен быть снабжен отклоняющимся пластиковым лепестком, который позволяет позиционировать иглу на нужную глубину в браншах иглодержателя в одно движение. Групповая упаковка (коробка) должна содержать не менее 12 штук, герметичная (пластик, картон или другой прочный материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка должна содержать инструкцию  по медицинскому применению на русском языке. | | 34 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М5 (2), длиной нити в интервале от не менее 70 см до не более 80 см, не менее 4 отрезков, игла колющая с режущим кончиком, 1/2 окружности, в интервале от не менее 44 мм до не более 45 мм | Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом упакован в индивидуальную одинарную стерильную полимерно-бумажную упаковку, которая представляет собой пакет из медицинской бумаги и прозрачного полимера, обеспечивающую сохранение стерильности шовного материала и его функциональных свойств с учетом условий его применения, транспортирования, хранения и срока годности; защищающую содержимое от влаги; обеспечивающую доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна содержать не менее 12 штук, быть герметичной (картон, полиэтилен или другой материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | | 35 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М7 (5), длиной нити в интервале от не менее 70 см до не более 80 см, не менее 4 отрезков, игла колющая с режущим кончиком, 1/2 окружности, в интервале от не менее 54 мм до не более 56 мм | Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом упакован в индивидуальную одинарную стерильную полимерно-бумажную упаковку, которая представляет собой пакет из медицинской бумаги и прозрачного полимера, обеспечивающую сохранение стерильности шовного материала и его функциональных свойств с учетом условий его применения, транспортирования, хранения и срока годности; защищающую содержимое от влаги; обеспечивающую доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна содержать не более 30 штук, быть герметичной (картон, пластик или другой материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | | 36 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М3.5 (0), длиной нити в интервале от не менее 70 см до не более 80 см, игла колющая, 1/2 окружности, в интервале от не менее 30,5 мм до не более 31,5 мм | Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом упакован в индивидуальную одинарную стерильную полимерно-бумажную упаковку, которая представляет собой пакет из медицинской бумаги и прозрачного полимера, обеспечивающую сохранение стерильности шовного материала и его функциональных свойств с учетом условий его применения, транспортирования, хранения и срока годности; защищающую содержимое от влаги; обеспечивающую доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна содержать от не менее 12 штук до менее 24 штук, быть герметичной (картон, полиэтилен или другой материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | | 37 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М3.5 (0), длиной в интервале от более 70 см до не более 90 см, две иглы колющие с режущим кончиком острия, 1/2 окружности, в интервале от не менее 25,8 мм до не более 26,8 мм длиной | Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом упакован в индивидуальную одинарную стерильную полимерно-бумажную упаковку, которая представляет собой пакет из медицинской бумаги и прозрачного полимера, обеспечивающую сохранение стерильности шовного материала и его функциональных свойств с учетом условий его применения, транспортирования, хранения и срока годности; защищающую содержимое от влаги; обеспечивающую доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна содержать не более 24 штук, быть герметичной ( пластик или другой прочный материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | | 38 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М3.5 (0), длиной в интервале от более 70 см до менее 90 см, игла колющая с режущим кончиком острия, 1/2 окружности, в интервале от более 47,5 мм до менее 48,5 мм длиной | Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом упакован в индивидуальную одинарную стерильную полимерно-бумажную упаковку, которая представляет собой пакет из медицинской бумаги и прозрачного полимера, обеспечивающую сохранение стерильности шовного материала и его функциональных свойств с учетом условий его применения, транспортирования, хранения и срока годности; защищающую содержимое от влаги; обеспечивающую доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна содержать не менее 12 штук, быть герметичной ( пластик или другой материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | | 39 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М3.5 (0), длиной в интервале от более 70 см до менее 90 см, две иглы колющие, 1/2 окружности, в интервале от не менее 69,5 мм до не более 70,5 мм длиной | Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом упакован в индивидуальную одинарную стерильную полимерно-бумажную упаковку, которая представляет собой пакет из медицинской бумаги и прозрачного полимера, обеспечивающую сохранение стерильности шовного материала и его функциональных свойств с учетом условий его применения, транспортирования, хранения и срока годности; защищающую содержимое от влаги; обеспечивающую доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна содержать не менее 12 штук, быть герметичной ( пластик или другой материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | | 40 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М3 (2/0), длиной в интервале от не менее 85 см до не более 100 см, две иглы колющие, 1/2 окружности, в интервале от не менее 16,8 мм до не более 17,2 мм длиной | Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом упакован в индивидуальную одинарную стерильную полимерно-бумажную упаковку, которая представляет собой пакет из медицинской бумаги и прозрачного полимера, обеспечивающую сохранение стерильности шовного материала и его функциональных свойств с учетом условий его применения, транспортирования, хранения и срока годности; защищающую содержимое от влаги; обеспечивающую доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна содержать не менее 12 штук, быть герметичной ( картон или другой прочный материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | | 41 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М3 (2/0), длиной в интервале от не менее 70 см до не более 80 см, две иглы колющие, 1/2 окружности, в интервале от не менее 19,5 мм до не более 20,5 мм длиной | Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом упакован в индивидуальную одинарную стерильную полимерно-бумажную упаковку, которая представляет собой пакет из медицинской бумаги и прозрачного полимера, обеспечивающую сохранение стерильности шовного материала и его функциональных свойств с учетом условий его применения, транспортирования, хранения и срока годности; защищающую содержимое от влаги; обеспечивающую доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна содержать менее 24 штук, быть герметичной ( картон или другой прочный материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | | 42 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М3,5 (0), длиной не менее 100 метров, без игл. | Групповая упаковка (коробка) должна быть герметичной (пластик), предохранять содержимое от влаги. Каждая упаковка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. Внутри кассеты должно находиться стопорное устройство, предотвращающее раскручивание катушки с нитью в обратном направлении. Размеры кассеты для установки в подставку для кассет: ширина = 11 см+-1см, высота 12+-1см, толщина менее 3 см. | | 43 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М3 (2/0), длиной в интервале от не менее 85 см до не более 95 см, две иглы колющие, 1/2 окружности, в интервале от не менее 25,5 мм до не более 26,5 мм длиной | Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом упакован в индивидуальную одинарную стерильную полимерно-бумажную упаковку, которая представляет собой пакет из медицинской бумаги и прозрачного полимера, обеспечивающую сохранение стерильности шовного материала и его функциональных свойств с учетом условий его применения, транспортирования, хранения и срока годности; защищающую содержимое от влаги; обеспечивающую доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна содержать не более 20 штук, быть герметичной ( картон или другой прочный материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | | 44 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М3 (2/0), длиной в интервале от не менее 70 см до не более 90 см, игла колющая, кончик иглы уплощен, 1/2 окружности, в интервале от не менее 29,8 мм до не более 30,2 мм длиной | Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом упакован в индивидуальную одинарную стерильную полимерно-бумажную упаковку, которая представляет собой пакет из медицинской бумаги и прозрачного полимера, обеспечивающую сохранение стерильности шовного материала и его функциональных свойств с учетом условий его применения, транспортирования, хранения и срока годности; защищающую содержимое от влаги; обеспечивающую доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна содержать не менее 36 штук, быть герметичной ( пластик или другой прочный материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | | 45 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М2 (3/0), длиной нити в интервале от не менее 60 см до не более 75 см, две иглы колющие, 1/2 окружности, в интервале от не менее 17 мм до не более 18 мм длиной | Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом упакован в индивидуальную одинарную стерильную полимерно-бумажную упаковку, которая представляет собой пакет из медицинской бумаги и прозрачного полимера, обеспечивающую сохранение стерильности шовного материала и его функциональных свойств с учетом условий его применения, транспортирования, хранения и срока годности; защищающую содержимое от влаги; обеспечивающую доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна содержать не менее 12 штук, быть герметичной ( пластик или другой материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | | 46 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М2 (3/0), длиной нити в интервале от не менее 70 см до не более 80 см, игла колющая, 1/2 окружности, в интервале от не менее 26,8 мм до не более 27,8 мм | Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом упакован в индивидуальную одинарную стерильную полимерно-бумажную упаковку, которая представляет собой пакет из медицинской бумаги и прозрачного полимера, обеспечивающую сохранение стерильности шовного материала и его функциональных свойств с учетом условий его применения, транспортирования, хранения и срока годности; защищающую содержимое от влаги; обеспечивающую доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна содержать не менее 36 штук, быть герметичной ( картон или другой прочный материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | | 47 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М2 (3/0), длиной нити в интервале от не менее 70 см до не более 80 см, две иглы колющие с режущим кончиком острия, 3/8 окружности, в интервале от не менее 17 мм до не более 18 мм | Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом упакован в индивидуальную одинарную стерильную полимерно-бумажную упаковку, которая представляет собой пакет из медицинской бумаги и прозрачного полимера, обеспечивающую сохранение стерильности шовного материала и его функциональных свойств с учетом условий его применения, транспортирования, хранения и срока годности; защищающую содержимое от влаги; обеспечивающую доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна содержать не более 24 штук, быть герметичной ( картон или другой прочный материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | | 48 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М2 (3/0), длиной нити в интервале от не менее 90 см до не более 100 см, две иглы колющие с режущим кончиком острия, 1/2 окружности, в интервале от более 25 мм до менее 27 мм | Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом упакован в индивидуальную одинарную стерильную полимерно-бумажную упаковку, которая представляет собой пакет из медицинской бумаги и прозрачного полимера, обеспечивающую сохранение стерильности шовного материала и его функциональных свойств с учетом условий его применения, транспортирования, хранения и срока годности; защищающую содержимое от влаги; обеспечивающую доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна содержать не менее 12 штук, быть герметичной ( пластик или другой прочный материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | | 49 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М2 (3/0), длиной нити в интервале от более 75 см до менее 100 см, две иглы колющ-режущие, 1/2 окружности, в интервале от более 25,7 мм до менее 26,7 мм | Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом упакован в индивидуальную одинарную стерильную полимерно-бумажную упаковку, которая представляет собой пакет из медицинской бумаги и прозрачного полимера, обеспечивающую сохранение стерильности шовного материала и его функциональных свойств с учетом условий его применения, транспортирования, хранения и срока годности; защищающую содержимое от влаги; обеспечивающую доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна содержать не более 24 штук, быть герметичной ( пластик или другой прочный материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | | 50 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М1,5 (4/0), длиной нити в интервале от не менее 75 см до не более 90 см, две иглы колющие, 1/2 окружности, в интервале от не менее 19,5 мм до не более 20,5 мм | Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом упакован в индивидуальную одинарную стерильную полимерно-бумажную упаковку, которая представляет собой пакет из медицинской бумаги и прозрачного полимера, обеспечивающую сохранение стерильности шовного материала и его функциональных свойств с учетом условий его применения, транспортирования, хранения и срока годности; защищающую содержимое от влаги; обеспечивающую доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна содержать не менее 12 штук, быть герметичной ( картон или другой материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | | 51 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М3 (2/0), длиной нити в интервале от более 90 см до менее 120 см, игла колющая, 1/2 окружности, в интервале от не менее 30,5 мм до не более 31,5 мм | Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом упакован в индивидуальную одинарную стерильную полимерно-бумажную упаковку, которая представляет собой пакет из медицинской бумаги и прозрачного полимера, обеспечивающую сохранение стерильности шовного материала и его функциональных свойств с учетом условий его применения, транспортирования, хранения и срока годности; защищающую содержимое от влаги; обеспечивающую доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна содержать не менее 12 штук, быть герметичной ( картон или другой материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | | 52 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М3 (2/0), длиной нити в интервале от не менее 100 см до не более 120 см, игла колющая, 1/2 окружности, в интервале от не менее 31 мм до не более 32 мм | Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом упакован в индивидуальную одинарную стерильную полимерно-бумажную упаковку, которая представляет собой пакет из медицинской бумаги и прозрачного полимера, обеспечивающую сохранение стерильности шовного материала и его функциональных свойств с учетом условий его применения, транспортирования, хранения и срока годности; защищающую содержимое от влаги; обеспечивающую доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна содержать менее 24 штук, быть герметичной ( картон или другой материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | | 53 | Нерассасывающийся шовный материал М3,5 (0), длиной 3\*50 см | Групповая упаковка (коробка) должна быть герметичной, предохранять содержимое от влаги, поставляться стерильной. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | | 54 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, монофиламентная, М2 (3/0), длиной нити в интервале от более 40 см до менее 60 см, игла обратно-режущая, 3/8 окружности, в интервале от не менее 23,2 мм до не более 24,2 мм | Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом упакован в индивидуальную одинарную стерильную полимерно-бумажную упаковку, которая представляет собой пакет из медицинской бумаги и прозрачного полимера, обеспечивающую сохранение стерильности шовного материала и его функциональных свойств с учетом условий его применения, транспортирования, хранения и срока годности; защищающую содержимое от влаги; обеспечивающую доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна содержать не менее 12 штук, герметична (картон, полиэтилен или другой прочный материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | | 55 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, монофиламентная, М2 (3/0), длиной нити в интервале от более 70 см до менее 90 см, игла обратно-режущая, 3/8 окружности, в интервале от более 25 мм до менее 27 мм | Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом упакован в индивидуальную одинарную стерильную полимерно-бумажную упаковку, которая представляет собой пакет из медицинской бумаги и прозрачного полимера, обеспечивающую сохранение стерильности шовного материала и его функциональных свойств с учетом условий его применения, транспортирования, хранения и срока годности; защищающую содержимое от влаги; обеспечивающую доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна содержать не менее 12 штук, герметична (картон, полиэтилен или другой прочный материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | | 56 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, монофиламентная М1.5 (4/0) длина нити в интервале от более 70 см до менее 90 см, игла колющая длиной в интервале от более 16 мм до менее 18 мм, 1/2 окружности | Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом упакован в индивидуальную одинарную стерильную полимерно-бумажную упаковку, которая представляет собой пакет из медицинской бумаги и прозрачного полимера, обеспечивающую сохранение стерильности шовного материала и его функциональных свойств с учетом условий его применения, транспортирования, хранения и срока годности; защищающую содержимое от влаги; обеспечивающую доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна содержать менее36 штук, герметична (картон, пластик или другой прочный материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | | 57 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, монофиламентная М2 (3/0) длина нити в интервале от не менее 85 см до не более 95 см, две иглы колющие длиной в интервале от не менее 16,8 мм до не более 17,2 мм, окружность 1/2 | Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом упакован в индивидуальную одинарную стерильную полимерно-бумажную упаковку, которая представляет собой пакет из медицинской бумаги и прозрачного полимера, обеспечивающую сохранение стерильности шовного материала и его функциональных свойств с учетом условий его применения, транспортирования, хранения и срока годности; защищающую содержимое от влаги; обеспечивающую доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна содержать менее 24 штук, герметична (картон, пластик или другой прочный материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | | 58 | Нерассасывающийся стерильный хирургический материал – костный воск | Групповая упаковка (коробка) должна содержать не менее 12 индивидуальных упаковок, герметичная, предохраняющая содержимое от влаги. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | | 59 | Силиконовый 4-х канальный дренаж, круглый 10 Fr, общая длина дренажа 110 cм | Групповая упаковка должна (коробка) содержать не менее 10 индивидуальных упаковок. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | | 60 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М1.5 (4/0), длиной в интервале от не менее 70 см до не более 80 см, игла колющая, кончик иглы уплощен, 1/2 окружности, в интервале от не менее 16,8 мм до не более 17,2 мм длиной | Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом должен быть упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного (транспортировочного) пакета. Данная упаковка должна обеспечивать доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка одинарной упаковки из фольги и маркировка внутреннего вкладыша должны содержать наименование шовного материала, его состав; товарный знак, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длину иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, количества игл; информацию о сроке годности, номере партии(серии), изображение иглы в натуральную величину, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна содержать не менее 24 штук, быть герметичной (полиэтилен, пластик или другой материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | | 61 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М2 (3/0), длиной в интервале от более 70 см до менее 90 см, игла колющая, кончик иглы уплощен, 1/2 окружности, в интервале от не менее 19,8 мм до не более 20,8 мм длиной | Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом должен быть упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного (транспортировочного) пакета. Данная упаковка должна обеспечивать доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка одинарной упаковки из фольги и маркировка внутреннего вкладыша должны содержать наименование шовного материала, его состав; товарный знак, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длину иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, количества игл; информацию о сроке годности, номере партии(серии), изображение иглы в натуральную величину, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна содержать менее 24 штук, быть герметичной (пластик или другой материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | | 62 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М2 (3/0), длиной нити в интервале от не менее 60 см до не более 75 см, две иглы колющие, 1/2 окружности, в интервале от более 15 мм до менее 17 мм длиной | Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом упакован в индивидуальную одинарную стерильную полимерно-бумажную упаковку, которая представляет собой пакет из медицинской бумаги и прозрачного полимера, обеспечивающую сохранение стерильности шовного материала и его функциональных свойств с учетом условий его применения, транспортирования, хранения и срока годности; защищающую содержимое от влаги; обеспечивающую доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна содержать менее 24 штук, быть герметичной ( пластик или другой материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | | 63 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М2 (3/0), длиной нити в интервале от не менее 75 см до не более 90 см, две иглы колющие с режущим кончиком острия, 3/8 окружности, в интервале от более 16 мм до менее 18 мм | Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом упакован в индивидуальную одинарную стерильную полимерно-бумажную упаковку, которая представляет собой пакет из медицинской бумаги и прозрачного полимера, обеспечивающую сохранение стерильности шовного материала и его функциональных свойств с учетом условий его применения, транспортирования, хранения и срока годности; защищающую содержимое от влаги; обеспечивающую доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна содержать не более 24 штук, быть герметичной ( картон или другой прочный материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | | 64 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, М3 (2/0), длиной нити в интервале от не менее 90 см до не более 100 см, две иглы колющие, 1/2 окружности, в интервале от не менее 17 мм до не более 18 мм | Дважды стерильная индивидуальная упаковка. Внешний блистер изготовлен из бумажного основания и полиэтиленового покрытия для контроля качества упаковки шовного материала и своевременного распознавания повреждения упаковки, открывается путем расслоения верхнего и нижнего лепестков для быстрого извлечения материала в условиях операционной. Внутренний блистер изготовлен из изготовлен из бумажного основания и полиэтиленового покрытия для защиты материала от случайных повреждений и имеет насечку для вскрытия и маркировку, выполненную типографским способом. Информация о хирургическом шовном материале должна быть полностью отражена на этикетке и заводской упаковке. Игла должна быть изображена на этикетке в натуральную величину. Обязательное наличие инструкции о хирургическом шовном материале на русском языке. | | 65 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М1,5 (4/0), длиной нити в интервале от более 75 см до не более 100 см, две иглы колющие, с режущим кончиком острия, 1/2 окружности, в интервале от более 16 мм до менее 18 мм | Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом упакован в индивидуальную одинарную стерильную полимерно-бумажную упаковку, которая представляет собой пакет из медицинской бумаги и прозрачного полимера, обеспечивающую сохранение стерильности шовного материала и его функциональных свойств с учетом условий его применения, транспортирования, хранения и срока годности; защищающую содержимое от влаги; обеспечивающую доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна содержать не более 36 штук, быть герметичной ( пластик или другой материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | | 66 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М1,5 (4/0), длиной нити в интервале от более 75 см до не более 100 см, две иглы колюще-ружущие, 1/2 окружности, в интервале от более 15 мм до менее 17 мм | Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом упакован в индивидуальную одинарную стерильную полимерно-бумажную упаковку, которая представляет собой пакет из медицинской бумаги и прозрачного полимера, обеспечивающую сохранение стерильности шовного материала и его функциональных свойств с учетом условий его применения, транспортирования, хранения и срока годности; защищающую содержимое от влаги; обеспечивающую доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна содержать не менее 12 штук, быть герметичной ( пластик или другой материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | | 67 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М3 (2/0), длиной в интервале от не менее 85 см до не более 95 см, две иглы колющие, 1/2 окружности, в интервале от более 25 мм до менее 27 мм длиной | Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом упакован в индивидуальную одинарную стерильную полимерно-бумажную упаковку, которая представляет собой пакет из медицинской бумаги и прозрачного полимера, обеспечивающую сохранение стерильности шовного материала и его функциональных свойств с учетом условий его применения, транспортирования, хранения и срока годности; защищающую содержимое от влаги; обеспечивающую доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна содержать не менее 10 штук, быть герметичной ( картон или другой прочный материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | | 68 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М2 (3/0), длиной в интервале от не менее 70 см до не более 90 см, игла колющая, кончик иглы уплощен, 1/2 окружности, в интервале от не менее 21,8 мм до не более 22,8 мм длиной | Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом должен быть упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного (транспортировочного) пакета. Данная упаковка должна обеспечивать доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка одинарной упаковки из фольги и маркировка внутреннего вкладыша должны содержать наименование шовного материала, его состав; товарный знак, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длину иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, количества игл; информацию о сроке годности, номере партии(серии), изображение иглы в натуральную величину, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна содержать более 12 штук, быть герметичной (пластик или другой материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | | 69 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М1.5 (4/0), длиной в интервале от не менее 70 см до не более 80 см, игла колющая, кончик иглы уплощен, 1/2 окружности, в интервале от не менее 16,8 мм до не более 17,2 мм длиной | Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом должен быть упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного (транспортировочного) пакета. Данная упаковка должна обеспечивать доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка одинарной упаковки из фольги и маркировка внутреннего вкладыша должны содержать наименование шовного материала, его состав; товарный знак, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длину иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, количества игл; информацию о сроке годности, номере партии(серии), изображение иглы в натуральную величину, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна содержать менее 36 штук, быть герметичной (полиэтилен, пластик или другой материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | | 70 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М3 (2/0), длиной нити не менее 25 метров, без иглы | Кассета упакована в пакет из алюминиевой фольги, который упакован в картонную коробку, допустимый срок использования не менее 90 дней со дня вскрытия алюминиевого пакета. В конструкции кассет - специальный клапан с воздушным замком, сохраняющим постоянство среды внутри кассеты (стерильность) в течение не менее 2 лет. Внутри кассеты стопорное устройство, предотвращающее раскручивание катушки с нитью в обратном направлении. Размеры кассеты для установки в подставку для кассет: ширина = 11 см+-1см, высота 12+-1см, толщина менее 3 см. | | 71 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М3 (2/0), длиной не менее 100 метров, без игл. | Групповая упаковка (коробка) должна быть герметичной (пластик), предохранять содержимое от влаги. Каждая упаковка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. Внутри кассеты должно находиться стопорное устройство, предотвращающее раскручивание катушки с нитью в обратном направлении. Размеры кассеты для установки в подставку для кассет: ширина = 11 см+-1см, высота 12+-1см, толщина не более 3 см. | | 72 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М4 (1), длиной нити не менее 25 метров, без иглы | Кассета упакована в пакет из алюминиевой фольги, который упакован в картонную коробку, допустимый срок использования не менее 90 дней со дня вскрытия алюминиевого пакета. В конструкции кассет - специальный клапан с воздушным замком, сохраняющим постоянство среды внутри кассеты (стерильность) в течение не менее 2 лет. Внутри кассеты стопорное устройство, предотвращающее раскручивание катушки с нитью в обратном направлении. Размеры кассеты для установки в подставку для кассет: ширина = 11 см+-1см, высота 12+-1см, толщина менее 3 см. | | 73 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М4 (1), длиной более 70 метров, без иглы | Групповая упаковка (коробка) должна быть герметичной (пластик), предохранять содержимое от влаги. Каждая упаковка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. Внутри кассеты должно находиться стопорное устройство, предотвращающее раскручивание катушки с нитью в обратном направлении. Размеры кассеты для установки в подставку для кассет: ширина = 11 см+-1см, высота 12+-1см, толщина не более 3 см. | | 74 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, плетеная, М1,5 (4/0), длиной в интервале от не менее 75 см до не более 90 см, игла колющая, 1/2 окружности, в интервале от не менее 19,5 мм до не более 20,5 мм длиной | Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом упакован в индивидуальную одинарную стерильную полимерно-бумажную упаковку, которая представляет собой пакет из медицинской бумаги и прозрачного полимера, обеспечивающую сохранение стерильности шовного материала и его функциональных свойств с учетом условий его применения, транспортирования, хранения и срока годности; защищающую содержимое от влаги; обеспечивающую доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна содержать не менее 25 штук, быть герметичной ( картон или другой прочный материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | | 75 | Эндопротез сетчатый для реконструктивной хирургии тазового дна | Стерильная упаковка. | | 76 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, плетеная, М2 (3/0), длиной в интервале от не менее 75 см до не более 90 см, игла колющая, 3/8 окружности, в интервале от не менее 24,6 мм до не более 25,6 мм длиной | Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом упакован в индивидуальную одинарную стерильную полимерно-бумажную упаковку, которая представляет собой пакет из медицинской бумаги и прозрачного полимера, обеспечивающую сохранение стерильности шовного материала и его функциональных свойств с учетом условий его применения, транспортирования, хранения и срока годности; защищающую содержимое от влаги; обеспечивающую доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна содержать не менее 25 штук, быть герметичной ( картон или другой прочный материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | | 77 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, плетеная, М3 (2/0), длиной в интервале от не менее 75 см до не более 90 см, игла колющая, 1/2 окружности, в интервале от не менее 24,6 мм до не более 25,6 мм длиной | Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом упакован в индивидуальную одинарную стерильную полимерно-бумажную упаковку, которая представляет собой пакет из медицинской бумаги и прозрачного полимера, обеспечивающую сохранение стерильности шовного материала и его функциональных свойств с учетом условий его применения, транспортирования, хранения и срока годности; защищающую содержимое от влаги; обеспечивающую доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна содержать не менее 15 штук, быть герметичной ( картон или другой прочный материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | | 78 | Нить хирургическая кетгутовая USP 3 длиной нити не менее 300 см, без иглы | Наличие на упаковке кода производителя хирургического шовного материала, который позволяет точно определить параметры хирургического шовного материала: наименование, структуру шовного материала, метрический и условный размер нити, цвет, длину. Данная информация должна быть полностью отражена на упаковке. Групповая упаковка обернута герметичной пленкой для обеспечения целостности товара, обязательно наличие разрывной ленты для удобства извлечения шовного материала. Изделие должно находится в фольгированном пакете, содержащей специальный спиртовой консервант, обеспечивающий сохранность эластичных свойств нити.Обязательно наличие инструкций в каждой упаковке с указанием области и способа применения, побочных реакций и противопоказаний, условий хранения зарегистрированных в Росздравнадзоре (для возможности подачи запроса на предмет определения достоверных сведений). | | 79 | Эндопротез сетчатый с принадлежностями | Протез и инструменты должны быть упакованы в двойных стерильных пакетах и коробке. | | 80 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М3 (2/0), длиной в интервале от более 70 см до не более 90 см, две иглы колющие, 1/2 окружности, в интервале от не менее 19,2 мм до не более 20,4 мм длиной | Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом упакован в индивидуальную одинарную стерильную полимерно-бумажную упаковку, которая представляет собой пакет из медицинской бумаги и прозрачного полимера, обеспечивающую сохранение стерильности шовного материала и его функциональных свойств с учетом условий его применения, транспортирования, хранения и срока годности; защищающую содержимое от влаги; обеспечивающую доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна содержать от не менее 12 штук до не более 24 штук, быть герметичной ( картон или другой прочный материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | | 81 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М4 (1), длиной в интервале от не менее 85 см до не более 95 см, игла колющая, массивная, 1/2 окружности, в интервале от не менее 47 мм до не более 49 мм длиной | Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом должен быть упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного (транспортировочного) пакета. Данная упаковка должна обеспечивать доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка одинарной упаковки из фольги и маркировка внутреннего вкладыша должны содержать наименование шовного материала, его состав; товарный знак, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длину иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, количества игл; информацию о сроке годности, номере партии(серии), изображение иглы в натуральную величину, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна содержать не менее 36 штук, быть герметичной (пластик или другой материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | | 82 | Клей хирургический биологический | В комплекте со стерильными наконечниками аппликаторами не менее 4 штук. Одноразовый сдвоенный стерильный шприц объемом не менее 5 мл в индивидуальной герметичной упаковке. | | 83 | Нити стерильные, синтетические хирургические, рассасывающиеся, М4 (1), не менее чем 4 нити по 70 см, иглы колющие, усиленные, 1/2 окружности, в интервале от более 34 мм до менее 36 мм | Групповая и индивидуальная упаковка должны быть маркированы трехмерным матричным или обычным штрих кодом. Одинарная индивидуальная упаковка из алюминиевой фольги (без дополнительной полимерной упаковки) прямоугольной формы, имеющая порт с обозначенными, отслаивающимися листками или насечкой для вскрытия. Групповая упаковка (коробка) должна быть герметичная (пластик, картон или иной прочный материал), предохраняющая содержимое от влаги. Срок стерильности не менее 5 лет. | | 84 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М4 (1), длиной в интервале от не менее 85 см до не более 95 см, игла колющая, массивная, 1/2 окружности, в интервале от не менее 47 мм до не более 49 мм длиной | Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом должен быть упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного (транспортировочного) пакета. Данная упаковка должна обеспечивать доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка одинарной упаковки из фольги и маркировка внутреннего вкладыша должны содержать наименование шовного материала, его состав; товарный знак, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длину иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, количества игл; информацию о сроке годности, номере партии(серии), изображение иглы в натуральную величину, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна содержать менее 36 штук, быть герметичной (пластик или другой материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | | 85 | 1. Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М3 (2/0), длиной в интервале от не менее 70 см и не более 80 см, игла колющая с режущим кончиком острия, 1/2 окружности, в интервале от не менее 39,5 мм до не более 40,5 мм длиной | Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом должен быть упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного (транспортировочного) пакета. Данная упаковка должна обеспечивать доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка одинарной упаковки из фольги и маркировка внутреннего вкладыша должны содержать наименование шовного материала, его состав; товарный знак, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длину иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, количества игл; информацию о сроке годности, номере партии(серии), изображение иглы в натуральную величину, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна содержать не менее 36 штук, быть герметичной (пластик или другой прочный материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | | 86 | Губка гемостатическаякалагеновая | Групповая упаковка (коробка) должна быть герметичная (пластик, картон или иной прочный материал), предохраняющая содержимое от влаги. | | 87 | 1. Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М3 (2/0), длиной в интервале от не менее 70 см и не более 80 см, игла колющая с режущим кончиком острия, 1/2 окружности, в интервале от не менее 39,5 мм до не более 40,5 мм длиной | Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом должен быть упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного (транспортировочного) пакета. Данная упаковка должна обеспечивать доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка одинарной упаковки из фольги и маркировка внутреннего вкладыша должны содержать наименование шовного материала, его состав; товарный знак, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длину иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, количества игл; информацию о сроке годности, номере партии(серии), изображение иглы в натуральную величину, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна содержать не более 24 штук, быть герметичной (пластик или другой прочный материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | | 88 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, EP2 (3/0), длина нити не менее 70 см, с обратно-режущей иглой, 3/8 окружности, длиной в интервале от более 23 мм до менее 25 мм | Дважды стерильная индивидуальная упаковка. Внешний блистер изготовлен из бумажного основания и полиэтиленового покрытия, открывается путем расслоения верхнего и нижнего лепестков. Внутренний блистер изготовлен из алюминиевой фольги и имеет насечку для вскрытия и маркировку, выполненную типографским способом непосредственно на фольге. Наличие в маркировке и на этикетке кода производителя хирургического шовного материала, который должен позволить точно определить параметры хирургического шовного материала: наименование и материал из которого изготовлена нить, структуру шовного материала, метрический или условный размер нити, цвет, а так же тип, размер, изгиб и количество атравматических игл. Информация о хирургическом шовном материале должна быть полностью отражена на этикетке и заводской упаковке. Данная информация должна дублироваться штриховым или матричным кодом со всеми характеристиками хирургического шовного материала и данными производителя для предотвращения поставки фальсифицированной продукции и контроля за расходом нити в операционной. Игла должна быть изображена на этикетке в натуральную величину. Заводская упаковка должна содержать более 12 индивидуальных блистеров в упаковке. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | | 89 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М4 (1), длиной нити в интервале от не менее 75 см до менее 90 см, не менее 10 отрезков, две иглы колющие, многоразовые, 1/2 окружности, одна игла длиной в пределах от не менее 37 мм до не более 43 мм, вторая игла длиной в пределах от не менее 45 мм до не более 47 мм | Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом должен быть упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного (транспортировочного) пакета. Данная упаковка должна обеспечивать доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка одинарной упаковки из фольги и маркировка внутреннего вкладыша должны содержать наименование шовного материала, его состав; товарный знак, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длину иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, количества игл; информацию о сроке годности, номере партии(серии), изображение иглы в натуральную величину, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна быть герметичной (картон или другой прочный материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | | 90 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, EP2 (3/0), длина нити не менее 70 см, с обратно-режущей иглой, 3/8 окружности, длиной в интервале от более 23 мм до менее 25 мм | Дважды стерильная индивидуальная упаковка. Внешний блистер изготовлен из бумажного основания и полиэтиленового покрытия, открывается путем расслоения верхнего и нижнего лепестков. Внутренний блистер изготовлен из алюминиевой фольги и имеет насечку для вскрытия и маркировку, выполненную типографским способом непосредственно на фольге. Наличие в маркировке и на этикетке кода производителя хирургического шовного материала, который должен позволить точно определить параметры хирургического шовного материала: наименование и материал из которого изготовлена нить, структуру шовного материала, метрический или условный размер нити, цвет, а так же тип, размер, изгиб и количество атравматических игл. Информация о хирургическом шовном материале должна быть полностью отражена на этикетке и заводской упаковке. Данная информация должна дублироваться штриховым или матричным кодом со всеми характеристиками хирургического шовного материала и данными производителя для предотвращения поставки фальсифицированной продукции и контроля за расходом нити в операционной. Игла должна быть изображена на этикетке в натуральную величину. Заводская упаковка должна содержать не менее 12 индивидуальных блистеров в упаковке. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | | 91 | Клей медицинский стерильный, 1 мл. | Первичная упаковка представляет собой стерильные шприцы объемом 1.0 мл. Вторичная упаковка коробки из пластика или другого прочного материала. | | 92 | Полимерный имплантат (фиксатор) для фиксации грудины, игла-проводник | Стерильная упаковка. | | 93 | Нить нерассасывающаяся плетеная из протеиновых волокон шелка МР3 (USP2/0), длина нити от не менее 150 см до не более 180 см, без иглы | Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом упакован в индивидуальную одинарную стерильную полимерно-бумажную упаковку, которая представляет собой пакет из медицинской бумаги и прозрачного полимера, обеспечивающую сохранение стерильности шовного материала и его функциональных свойств с учетом условий его применения, транспортирования, хранения и срока годности; защищающую содержимое от влаги; обеспечивающую доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше обеспечивает ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Групповая упаковка (коробка) должна содержать более 20 штук, быть герметичная (пластик, картон, или другой прочный материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | | 94 | Эндопротез-сетка для восстановительной хирургии размером 6 х11 см (+/-1) см | Стерильная упаковка. | | 95 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М2 (3/0), длиной нити в интервале от более 45 см до менее 70 см, две иглы колющие, 1/2 окружности, в интервале от более 15,7 мм до менее 16,8 мм длиной | Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом упакован в индивидуальную одинарную стерильную полимерно-бумажную упаковку, которая представляет собой пакет из медицинской бумаги и прозрачного полимера, обеспечивающую сохранение стерильности шовного материала и его функциональных свойств с учетом условий его применения, транспортирования, хранения и срока годности; защищающую содержимое от влаги; обеспечивающую доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна содержать менее 25 штук, быть герметичной ( пластик или другой прочный материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | | 96 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М1,5 (4/0), длиной нити в интервале от более 70 см до менее 90 см, две иглы колющие, 1/2 окружности, в интервале от более 19 мм до менее 21 мм | Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом упакован в индивидуальную одинарную стерильную полимерно-бумажную упаковку, которая представляет собой пакет из медицинской бумаги и прозрачного полимера, обеспечивающую сохранение стерильности шовного материала и его функциональных свойств с учетом условий его применения, транспортирования, хранения и срока годности; защищающую содержимое от влаги; обеспечивающую доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна содержать не менее 12 штук, быть герметичной ( картон или другой материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | | 97 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М3.5 (0), длиной в интервале от более 75 см до менее 100 см, игла колющая, р режущим кончиком острия 1/2 окружности, в интервале от не менее 44,8 мм до не более 45,8 мм длиной | Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом должен быть упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного (транспортировочного) пакета. Данная упаковка должна обеспечивать доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка одинарной упаковки из фольги и маркировка внутреннего вкладыша должны содержать наименование шовного материала, его состав; товарный знак, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длину иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, количества игл; информацию о сроке годности, номере партии(серии), изображение иглы в натуральную величину, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна содержать не более 24 штук, быть герметичной (картон, пластик или другой прочный материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | | 98 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, М3 (2/0), длиной 14х14 см, игла обратно-режущая, 3/8 окружности, в интервале от более 25 мм до менее 27 мм длиной | Кассета защищает нить от повреждения (прочный картон), обеспечивает прямолинейность нити после ее извлечения, минимизирует возникновение эффекта "памяти формы". Кассета упакована в одинарную фольгированную стерильную упаковку (пакет), с барьерными свойствами и имеет инструкцию на русском языке, открывание путем расслоения лепестков для удобного вскрытия, наличие насечек не допускается (Для предохранения от возможного нарушения стерильности нити). Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности нити стерилизованы согласно ГОС Т Р ИСО 11135, указание об однократном применении. Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна быть, герметичная (пластик, полиэтилен и другой прочный материал), должна предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. Способ стерилизации газовый. | | 99 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М3 (2/0), длиной в интервале от не менее 75 см до не более 90 см, игла обратно-режущая, 3/8 окружности, в интервале от более 25 мм до менее 27 мм длиной | Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом должен быть упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного (транспортировочного) пакета. Данная упаковка должна обеспечивать доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка одинарной упаковки из фольги и маркировка внутреннего вкладыша должны содержать наименование шовного материала, его состав; товарный знак, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длину иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, количества игл; информацию о сроке годности, номере партии(серии), изображение иглы в натуральную величину, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Групповая упаковка (коробка) должна содержать не более 24 штук, быть герметичной (картон, пластик или другой материал), предохранять содержимое от влаги и дублировать информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка должна содержать инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | | 100 | Нить натуральная коллагеновая USP 0 длиной нити в интервале от не менее 75 см до не более 90 см, с колющей иглой длиной в пределах от не менее 35,6 мм до не более 36,6 мм, изгиб иглы 1/2 окружности | Двойная стерильная упаковка: внешний полимерно-бумажный пакет и светонепроницаемый внутренний пакет из фольги. Конструкция носителя должна обеспечивать легкое, без образования узлов и сукрутин, извлечение нити с иглой из упаковки. | | 101 | Нить натуральная коллагеновая USP 2/0 длиной нити в интервале от не менее 75 см до не более 90 см, с колющей иглой длиной в пределах от не менее 35,6 мм до не более 36,6 мм, изгиб иглы 1/2 окружности | Двойная стерильная упаковка: внешний полимерно-бумажный пакет и светонепроницаемый внутренний пакет из фольги. Конструкция носителя должна обеспечивать легкое, без образования узлов и сукрутин, извлечение нити с иглой из упаковки. | | |
| **Требование к результатам работы** | Не установлено |
| **Требования к гарантийному сроку и/или объему предоставления гарантий качества товара, работы, услуги** | Не установлено |
| **Требования к гарантийному обслуживанию товара** | Не установлено |
| **Требования к расходам на эксплуатацию товара** | Не установлено |
| **Требования об обязанности осуществления монтажа и наладки товара** | Не установлено |
| **Требования к обучению лиц, осуществляющих использование и обслуживание товара** | Не установлено |
| **Иные требования, связанные с определением соответствия поставляемого товара, выполняемой работы, оказываемой услуги потребностям заказчика** | Остаточный срок годности на момент поставки от срока годности, установленного производителем, составляет:  п. 1 - 23, 25 - 28, 30, 34 - 80, 83, 88, 90, 92 - 101 – не менее сорока восьми месяцев;  п. 81 ,84 - 87, 89 – не менее двадцати восьми месяцев;  п. 24, 29, 31 - 33 — не менее восемнадцати месяцев;  п. 82, 91— не менее десяти месяцев. |

**ФОРМЫ**

Форма № 1 *(данная форма является условной, поскольку такое согласие также может быть дано с использованием программно-аппаратных средств ЭТП (при наличии такого функционала) либо в произвольной форме)*

Заявка на участие в аукционе в электронной форме № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**на право заключения договора на \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**

**для нужд ГАУЗ КОДКБ им. Ю.А. Атаманова**

Изучив извещение и документацию по закупочной процедуре, сообщаем о согласии поставить товар, выполнить работу, оказать услугу на условиях, предусмотренных извещением и документацией о проведении аукциона в электронной форме.

Форма № 2 *(данная форма заявки на участие в аукционе заполняется, в случае отсутствия в документации о проведении аукциона указания на товарный знак или в случае, если участник закупки предлагает товар, который обозначен товарным знаком, отличным от товарного знака, указанного в документации о проведении аукциона)*

Заявка на участие в аукционе в электронной форме № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**на право заключения договора на \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**

**для нужд ГАУЗ КОДКБ им. Ю.А. Атаманова**

Изучив извещение и документацию по закупочной процедуре, сообщаем о согласии поставить товар, выполнить работу, оказать услугу на условиях, предусмотренных извещением и документацией о проведении аукциона в электронной форме.

**Описание поставляемого товара (выполняемой работы, оказываемой услуги)**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Наименование поставляемого товара (выполняемой работы, оказываемой услуги)** | **Товарный знак**  ***(в случае поставки товара, при наличии)*** | **Наименование страны происхождения товара *(в случае установления заказчиком приоритета товарам российского происхождения, работам, услугам, выполняемым, оказываемым российскими лицами при осуществлении закупки)*** | **Конкретные показатели товара, соответствующие значениям, установленным в документации о закупке *(данные показатели установлены Заказчиком в Техническом задании)*** |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |

Форма № 3

*На фирменном бланке организации (при наличии)*

### АНКЕТА Участника закупки

| **Наименование** | **Сведения об Участнике закупки**  (заполняется Участником) |
| --- | --- |
| 1 | 2 |
| ***Для юридического лица*** | |
| 1. **Фирменное наименование (полное наименование) участника закупки** |  |
| 1. **Организационно-правовая форма участника закупки** |  |
| 1. **Место нахождение участника закупки** |  |
| 1. **Почтовый адрес участника закупки (для юридического лица)** |  |
| 1. **Номер контактного телефона участника закупки** |  |
| ***Для физического лица*** | |
| 1. **ФИО участника закупки** |  |
| 1. **Паспортные данные участника закупки** |  |
| 1. **Место жительства участника закупки** |  |
| 1. **Номер контактного телефона участника закупки** |  |
| **Участник закупки вправе дополнительно сообщить о себе следующие сведения:** | |
| 1. Банковские реквизиты**:** | Наименование обслуживающего банка: |
| Р/с |
| К/с |
| БИК |

**Правильность всех указанных сведений заверяю.**

**\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**

(должность лица, подписавшего заявку) (подпись) (расшифровка подписи)

**М.П. (при наличии)**

**Примечания:**

* Сведения, указанные в пунктах 1-4 анкеты участника закупки, заполняются на основании учредительных документов участника закупки, свидетельства о государственной регистрации, свидетельства о внесении записи в единый государственный реестр юридических лиц и не должны им противоречить.
* Если участник закупки является физическим лицом и подает в составе заявки сведения, предусмотренные Формой № 3, то такой участник закупки автоматически дает согласие на обработку персональных данных в соответствии с требованиями ст. 9 Федерального закона Российской Федерации от 27.07.2006 № 152-ФЗ «О персональных данных» Государственному автономному учреждению здравоохранения «Кузбасская областная детская клиническая больница имени Ю.А. Атаманова», находящемуся по адресу: 650000, г. Кемерово, \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, с целью **рассмотрения заявки на участие в закупке.**

Форма № 4

*На фирменном бланке организации (при наличии)*

Настоящим письмом \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (наименование организации) декларирует соответствие следующим требованиям:

* + - 1. Не проведение ликвидации участника закупки - юридического лица и отсутствие решения арбитражного суда о признании участника закупки - юридического лица или индивидуального предпринимателя несостоятельным (банкротом) и об открытии конкурсного производства.
      2. Не приостановление деятельности участника закупки в порядке, установленном Кодексом Российской Федерации об административных правонарушениях.
      3. Отсутствие у участника закупки недоимки по налогам, сборам, задолженности по иным обязательным платежам в бюджеты бюджетной системы Российской Федерации (за исключением сумм, на которые предоставлены отсрочка, рассрочка, инвестиционный налоговый кредит в соответствии с законодательством Российской Федерации о налогах и сборах, которые реструктурированы в соответствии с законодательством Российской Федерации, по которым имеется вступившее в законную силу решение суда о признании обязанности заявителя по уплате этих сумм исполненной или которые признаны безнадежными к взысканию в соответствии с законодательством Российской Федерации о налогах и сборах) за прошедший календарный год, размер которых превышает двадцать пять процентов балансовой стоимости активов участника закупки, по данным бухгалтерской отчетности за последний отчетный период. Участник закупки считается соответствующим установленному требованию в случае, если им в установленном порядке подано заявление об обжаловании указанных недоимки, задолженности и решение по такому заявлению на дату рассмотрения заявки на участие в закупке не принято.
      4. Отсутствие у участника закупки - физического лица либо у руководителя, членов коллегиального исполнительного органа, лица, исполняющего функции единоличного исполнительного органа, или главного бухгалтера юридического лица - участника закупки судимости за преступления в сфере экономики и (или) преступления, предусмотренные статьями 289, 290, 291, 291.1 Уголовного кодекса Российской Федерации (за исключением лиц, у которых такая судимость погашена или снята), а также неприменение в отношении указанных физических лиц наказания в виде лишения права занимать определенные должности или заниматься определенной деятельностью, которые связаны с поставкой товара, выполнением работы, оказанием услуги, являющихся предметом осуществляемой закупки, и административного наказания в виде дисквалификации.
      5. Отсутствие обстоятельств, при которых должностное лицо заказчика (руководитель заказчика, член комиссии по осуществлению закупок, уполномоченное на осуществление закупок лицо заказчика), его супруг (супруга), близкий родственник по прямой восходящей или нисходящей линии (отец, мать, дедушка, бабушка, сын, дочь, внук, внучка), полнородный или не полнородный (имеющий общих с должностным лицом заказчика отца или мать) брат (сестра), лицо, усыновленное должностным лицом заказчика, либо усыновитель этого должностного лица заказчика является:
      * Физическим лицом (в том числе зарегистрированным в качестве индивидуального предпринимателя), являющимся участником закупки.
      * Руководителем, единоличным исполнительным органом, членом коллегиального исполнительного органа, учредителем, членом коллегиального органа унитарной организации, являющейся участником закупки.
      * Единоличным исполнительным органом, членом коллегиального исполнительного органа, членом коллегиального органа управления, выгодоприобретателем корпоративного юридического лица, являющегося участником закупки. Выгодоприобретателем для целей настоящей статьи является физическое лицо, которое владеет напрямую или косвенно (через юридическое лицо или через несколько юридических лиц) более чем десятью процентами голосующих акций хозяйственного общества либо владеет напрямую или косвенно (через юридическое лицо или через несколько юридических лиц) долей, превышающей десять процентов в уставном (складочном) капитале хозяйственного товарищества или общества.
      1. Участник закупки не является офшорной компанией, не имеет в составе участников (членов) корпоративного юридического лица или в составе учредителей унитарного юридического лица офшорной компании, а также не имеет офшорных компаний в числе лиц, владеющих напрямую или косвенно (через юридическое лицо или через несколько юридических лиц) более чем десятью процентами голосующих акций хозяйственного общества либо долей, превышающей 10% в уставном (складочном) капитале хозяйственного товарищества или общества превышающей десять процентов в уставном (складочном) капитале хозяйственного товарищества или общества.
      2. Отсутствие у участника закупки ограничений для участия в закупках, установленных законодательством Российской Федерации.
      3. Участник закупки – юридическое лицо, которое в течение двух лет до момента подачи заявки на участие в закупке не было привлечено к административной ответственности за совершение административного правонарушения, предусмотренного статьей 19.28 Кодекса РФ об административных правонарушениях.
      4. Участник закупки не является иностранным агентом в соответствии с Федеральным [законом](consultantplus://offline/ref%3DF95B1B03C734AA7054A72CF9A1569EC67FA17589D9ABC9450E13735CE748106111F0B4738FD823A9DE39C0EF33nAJ6E) от 14.07.2022 №255-ФЗ «О контроле за деятельностью лиц, находящихся под иностранным влиянием».
      5. Отсутствие сведений об участниках закупки в реестре недобросовестных поставщиков, предусмотренном ст. 5 Закона № 223-ФЗ, и (или) в реестре недобросовестных поставщиков, предусмотренном Законом № 44-ФЗ.

Данная декларация подготовлена на дату подачи заявки.

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  |  |  |
| *(должность лица, подписавшего заявку)* | *(подпись)* | *(ФИО)* |

**М.П. (при наличии)**

Форма № 5

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | | **Доверенность №** | | | | | | | | |  | | | |  |  |  |  |  |  | |  |  |  | |  |  | |  |  |  |  | |  | |
|  | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| *(Место и дата выдачи доверенности прописью)* | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| *(Полное фирменное наименование компании / Ф.И.О. индивидуального предпринимателя)* | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| (дата регистрации: | | | | | | | | | | « |  | | | » |  | | |  |  | | г., | | ОГРН/ОГРНИП: | | | | | | | | |  | | | | | | | | | | | | | | , | |
| ИНН: | | | |  | | | | | | | | , | | место нахождения: | | | | | |  | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
|  | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | ) | |
| в лице | | | |  | | | | | | | | | | | | | |  |  | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | , | |
|  |  |  |  | *(наименование должности руководителя)* | | | | | | | | | | | | | |  | *(ФИО руководителя)* | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| действующего на основании Устава, уполномочивает гражданина Российской Федерации | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
|  | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | (паспорт серии | | | | | | | | |  | | | | № | | |  | | | | | | , | |
| *(ФИО уполномоченного лица)* | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |  |  |  |  |  |  | | | | | | | | | | | | | | | |  |  | |  | |
| выдан | | | |  | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | , | « |  | | » |  | | | | | | | |  | |  | | | г., | | | |
|  |  |  |  | *(наименование органа, выдавшего паспорт)* | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |  |  | *(дата выдачи паспорта)* | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| код подразделения: | | | | | | | | | | |  | | | | | , | зарегистрированного по адресу: | | | | | | | | | | | | | |  | | | | | | | | | | | | | | | | |
| представлять интересы | | | | | | | | | | | | | |  | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
|  | | | | | | | | | | | | | | *(Полное фирменное наименование компании / Ф.И.О. индивидуального предпринимателя)* | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |

в \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ в том числе:

совершать действия во всех процедурах закупок, в том числе в конкурсах, аукционах, запросах котировок, запросах предложений и других, в том числе, проводимых в электронной форме, а именно:

* подавать от имени доверителя заявки, а также подтверждать данные заявки с помощью электронной подписи,
* заверять копии документов, представляемых в составе заявки, а также иные документы, связанные с проведением закупочных процедур, в том числе с помощью электронной подписи;
* подавать от имени доверителя ценовые предложения, а также подтверждать данные предложения с помощью электронной подписи;
* подписывать договоры, заключаемые по результатам проведения закупочных процедур.

Доверенность выдана сроком на \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ без права передоверия.

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  |  |  |
| *(Наименование должности руководителя)* | *(подпись)* | *(И.О. Фамилия)* |

# ПРОЕКТ ДОГОВОРА

**Гражданско-правовой договор № \_\_\_\_\_\_\_\_\_ на поставку товара для нужд ГАУЗ КОДКБ им. Ю.А. Атаманова**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| г. Кемерово |  | «\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_ 2024 г. |

***Заказчик – Государственное автономное учреждение здравоохранения «Кузбасская областная детская клиническая больница имени Ю.А. Атаманова»,*** в лице \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, действующего на основании \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, с одной стороны, и ***Поставщик -* \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**, в лице \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, действующего на основании \_\_\_\_\_\_\_\_, с другой стороны, именуемые в дальнейшем Сторонами, по итогам аукциона в электронной форме №\_\_\_ и на основании итогового протокола аукциона в электронной форме от «\_\_\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_ 2024 года № \_\_\_\_\_\_\_ (опубликованного на Официальном сайте Российской Федерации для размещения информации о размещении заказов «\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_ 2024 года под №\_\_\_\_\_\_\_\_\_), заключили настоящий Гражданско-правовой договор на поставку товара для нужд ГАУЗ КОДКБ им. Ю.А. Атаманова (далее Договор) о нижеследующем:

**1. Предмет Договора**

1.1. Поставщик по настоящему Договору обязуется ***поставить шовный материал*** (далее – товар), а Заказчик обязуется принять и оплатить поставленный Поставщиком товар.

1.2. Наименование, качество и количество устанавливается настоящим Договором и Приложениями к нему, которые являются неотъемлемой частью настоящего Договора.

**2. Цена Договора и порядок расчетов**

2.1. Общая стоимость настоящего Договора составляет \_\_\_\_\_\_\_ (\_\_\_\_\_\_\_\_ тысяч) рублей, в том числе НДС \_\_\_\_\_ % \_\_\_\_\_ рублей \_\_\_\_ коп. (\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ рублей \_\_ коп.) ***(если НДС не облагается, указывать: «НДС не облагается на основании письма ИМНС об упрощенной системе налогообложения или делать ссылку на нормативный акт, определяющий освобождение от оплаты НДС» – этот текст удалить)*** и определяется на весь срок исполнения Договора, за исключением случаев предусмотренных настоящим Договором.

2.2. Общая стоимость Договора определяется на весь срок исполнения Договора, за исключением случаев, предусмотренных Договором.

Общая стоимость товара включает в себя все расходы Поставщика, необходимые для осуществления им своих обязательств по Договору в полном объеме и надлежащего качества, в том числе стоимость товара, все подлежащие к уплате налоги, сборы и другие обязательные платежи, расходы на упаковку, маркировку, страхование, сертификацию, транспортные расходы по доставке товара до места поставки, затраты по хранению товара на складе Поставщика, стоимость всех необходимых погрузочно-разгрузочных работ и иные расходы, связанные с поставкой товара.

2.3.Цена Договора может быть снижена по соглашению Сторон без изменения, предусмотренного Договором количества товара, качества товара и иных условий Договора.

2.4. Оплата товара по настоящему Договору производится Заказчиком по безналичному расчету перечислением денежных средств на счет Поставщика платежными поручениями в следующем порядке:

расчеты с Поставщиком осуществляются в пределах стоимости (цены) поставленного товара в течение тридцати рабочих дней с момента представления Поставщиком документации, указанной в Задании на поставку товара, и после подписания Заказчиком и Поставщиком товарных накладных (универсальных передаточных документов) (и/или акта сдачи-приемки товара) и иной документации, подтверждающей передачу товара по количеству и качеству.

Обязательства Заказчика по оплате товара считаются исполненными с момента списания денежных средств с банковского счета Заказчика.

2.5. Источник финансирования - в рамках лимитов 2024-2025 г.: Внебюджетные средства.

2.6. Код вида расходов – 244 (увеличение стоимости лекарственных препаратов и материалов, применяемых в медицинских целях).

**3. Обязанности Сторон**

3.1. Заказчик вправе:

3.1.1. Требовать от Поставщика надлежащего исполнения обязательств в соответствии с Договором, а также требовать своевременного устранения выявленных недостатков.

3.1.2. Получать информацию о соответствии товаров ГОСТам, ТУ, а также иные сведения, касающиеся условий Договора.

3.1.3. Пользоваться иными правами, установленными Договором и законодательством Российской Федерации.

Заказчик обязан:

3.2.1. Своевременно сообщать в письменной форме Поставщику о недостатках товара, обнаруженных в ходе их поставки или приемки.

3.2.2. Обеспечивать своевременную оплату товара в соответствии с условиями настоящего Договора.

3.2.3. Обеспечивать своевременную приемку исполнения обязательств Поставщика по выполненным им обязательствам.

3.2.4. Вернуть денежные средства, внесенные для обеспечения исполнения Договора, в порядке и сроки: Заказчик возвращает денежные средства, внесенные в качестве обеспечения исполнения договора не позднее 30 (тридцати) дней с даты надлежащего исполнения поставщиком (исполнителем, подрядчиком) обязательств, предусмотренных договором.

3.3. Поставщик вправе:

3.3.1. Требовать своевременной оплаты поставленных товаров в соответствии с Договором.

3.4. Поставщик обязан:

3.4.1. Поставить товары, качество которых соответствует требованиям, установленным в настоящем Договоре, и подтвердить его соответствующими документами, действительными на территории Российской Федерации в сроки, указанные в пункте 4.1. настоящего Договора по адресу: Российская Федерация, Кемеровская область - Кузбасс, город Кемерово, улица Ворошилова, дом 21, Государственное автономное учреждение здравоохранения «Кузбасская областная детская клиническая больница имени Ю.А. Атаманова», медицинский склад.

3.4.2. Обеспечить сертификацию Товара в соответствии с действующим законодательством.

3.4.3. Предоставить по требованию Заказчика необходимую документацию, подтверждающую качество и страну происхождения поставляемого Товара в рамках настоящего Договора.

3.4.4. Представить Заказчику сведения об изменении своего фактического местонахождения в срок не позднее 3 (трех) рабочих дней со дня соответствующего изменения. В случае непредставления в установленный срок уведомления об изменении адреса, фактическим местонахождением Поставщика будет считаться адрес, указанный в Договоре.

3.4.5. Исполнять иные обязательства, предусмотренные действующим законодательством Российской Федерации и Договором.

3.4.6. Принять Товар в случае его возврата по основаниям, предусмотренным настоящим Договором.

**4. Сроки и условия поставки Товара**

4.1. Общий срок поставки товара – со дня, следующего за днем заключения договора, до 31.12.2024 года.

Поставка товара осуществляется партиями по заявкам Заказчика. Представителями Заказчика, уполномоченными на подачу Заявок, являются: Петренко Анна Григорьевна (специалист), тел. 8 (3842) 68-00-64, эл.почта: petrenkoanyt@yandex.ru. Не заказанный товар, либо товар, заказанный иными лицами, не поставляется, не принимается и не оплачивается Заказчиком. Заявки подаются по указанным Поставщиком реквизитам любым из возможных способов: путем передачи телефонограммы, и/или факсимильной, и/или электронной связью с указанием наименования товара, сроков и объемов исполнения, исходя из потребностей Заказчика, определяемых необходимостью обеспечения бесперебойного режима работы лечебного учреждения и возможностей Заказчика хранения и использования товара в соответствии с требованиями и нормами действующего законодательства.

Срок подачи заявки – не позднее, чем за три календарных дня до окончания общего срока поставки товара. Максимальный срок исполнения заявки - три календарных дня с момента ее принятия Поставщиком.

4.2. Стороны настоящего Договора договорились, что Заказчик имеет право не выбирать товар в случае отсутствия необходимости в товаре.

В случае не выборки товара на дату окончания общего срока поставки, обязательства Сторон в части направления заявки на поставку товара и обязательства по поставке товара считаются исполненными Сторонами в указанной части и Стороны в данном случае претензий друг к другу не имеют.

4.3. Поставка и разгрузка товара осуществляется силами и средствами Поставщика до склада Заказчика в упаковке и при температуре, которые обеспечивали бы его сохранность от всякого рода повреждений при транспортировке и хранении.

4.4. При поставке товара качество, маркировка, упаковка поставляемого товара должны соответствовать требованиям государственных стандартов Российской Федерации, техническим условиям производителя, иным нормативным документам по техническому регулированию и иным законодательным актам. Маркировка товара должна обеспечивать полную и однозначную идентификацию каждой единицы товара при его приемке.

4.5. При поставке каждой партии товара предоставляются надлежащим образом оформленные копии всех необходимых сертификатов (деклараций), подтверждающих качество товара, а также копии регистрационного удостоверения Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения и социального развития, счета-фактуры и товарные накладные (универсальные передаточные документы).

**5. Порядок приемки товара**

5.1. Приемка товара по количеству и качеству осуществляется специалистами Заказчика в месте доставки товара – Российская Федерация, Кемеровская область - Кузбасс, город Кемерово, улица Ворошилова, дом 21, Государственное автономное учреждение здравоохранения «Кузбасская областная детская клиническая больница имени Ю.А. Атаманова», медицинский склад.

Поставщик имеет право направить своего представителя для осуществления приемки товара по количеству и качеству, в таком случае Заказчик производит приемку товара в присутствии представителя Поставщика.

Приемка товара осуществляется по акту сдачи – приемки согласно заявленным требованиям Заказчика.

5.2. Заказчик производит проверку количества, соответствиетоварного вида, а также наличие документов, подтверждающих качество товара.

5.3. В случае недопоставки товара либо поставки некачественного товара Заказчик составляет акт претензии с указанием фамилий и должностей лиц, участвующих в составлении акта. В случае, если Поставщик направил своего представителя для присутствия при приемке товара Заказчиком, указанный акт составляется в присутствии представителя Поставщика.

Претензии по недостаче и товарного вида товара принимаются Поставщиком в момент передачи товара и отражаются в акте претензий.

5.4. В случае недопоставки товара либо поставки некачественного товара Поставщик обязан исполнить обязательства по доставке товара в полном объеме или по доставке товара надлежащего качества в течение трех рабочих дней со дня получения соответствующего требования Заказчика.

5.5. Товарная накладная (универсальный передаточный документ) (и/или акт сдачи-приемки товара) и акт претензии подписываются представителями сторон, полномочия которых подтверждаются соответствующими уставными документами юридического лица, либо доверенностью, выданной в порядке, установленном действующим законодательством Российской Федерации.

5.6. При отказе Поставщика от составления или подписания акта претензий Заказчик составляет односторонний Акт, который подписывает комиссия, сформированная на основании распоряжения Заказчика.

5.7. Товар становится собственностью Заказчика с момента подписания Поставщиком и Заказчиком товарной накладной (универсального передаточного документа) (и/или акта сдачи-приемки товара).

**6. Гарантия качества**

6.1. Поставляемый товар соответствует стандартам качества, действующим на территории России.

Поставщик гарантирует, что поставляемый товар является новым, неиспользованным и не имеет дефектов.

Поставщик предоставляет копии всех необходимых сертификатов (деклараций), подтверждающих качество товара, а также копии регистрационного удостоверения Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения и социального развития.

**7. Ответственность сторон**

Стороны несут ответственность за неисполнение или ненадлежащее исполнение обязательств, предусмотренных Договором в соответствии с действующим законодательством Российской Федерации.

**7.1. Ответственность Заказчика:**

7.1.1. В случае просрочки исполнения Заказчикомобязательств, предусмотренных Договором, а также в иных случаях неисполнения или ненадлежащего исполнения Заказчиком обязательств, предусмотренных Договором, Поставщик вправе потребовать уплаты неустоек (штрафов, пеней).

7.1.2. За неисполнение или ненадлежащее исполнение своих обязательств, предусмотренных Договором, за исключением просрочки исполнения обязательств, Заказчик несет ответственность в соответствии с действующим законодательством Российской Федерации.

7.1.3. Пеня начисляется за каждый день просрочки исполнения Заказчиком обязательства, предусмотренного Договором, начиная со дня, следующего после дня истечения установленного Договором срока исполнения обязательства. Такая пеня устанавливается в размере одной трехсотой действующей на день уплаты пени ключевой ставки Центрального банка Российской Федерации от неуплаченной в срок суммы.

7.1.4. Заказчик освобождается от уплаты неустойки (штрафа, пеней), если докажет, что неисполнение или ненадлежащее исполнение указанного обязательства, предусмотренного Договором, произошло вследствие непреодолимой силы или по вине Поставщика.

**7.2. Ответственность Поставщика:**

7.2.1. В случае просрочки исполнения Поставщиком обязательств (в том числе гарантийного обязательства), предусмотренных Договором, а также в иных случаях неисполнения или ненадлежащего исполнения Поставщиком обязательств, предусмотренных Договором, Заказчик направляет Поставщику требование об уплате неустоек (штрафов, пеней).

* + 1. В случае нарушения сроков поставки или замены товара (партии товара) и (или) нарушения сроков представления документации, предусмотренных Договором, Заказчик направляет Поставщику требование об уплате пеней. Пеня начисляется за каждый день просрочки исполнения Поставщиком обязательства, предусмотренного Договором, начиная со дня, следующего после дня истечения установленного Договором срока исполнения обязательства, и устанавливается в размере не менее одной трехсотой действующей на день уплаты пени ключевой ставки Центрального банка Российской Федерации от цены Договора, уменьшенной на сумму, пропорциональную объему обязательств, предусмотренных Договором и фактически исполненных Поставщиком.
    2. В случае несоответствия товара (партии товара) объему (количеству), предусмотренному настоящим Договором, Заказчик направляет Поставщику требование об уплате штрафа. Размер штрафа устанавливается в виде фиксированной суммы, и составляет 10 процентов цены Договора (сумма составляет \_\_\_\_\_ руб. \_\_\_ коп.).
    3. В случае поставки товара ненадлежащего качества, предусмотренного настоящим Договором, Заказчик направляет Поставщику требование об уплате штрафа. Размер штрафа устанавливается в виде фиксированной суммы, и составляет 10 процентов цены Договора (сумма составляет \_\_\_\_ руб. \_\_\_\_ коп.).
    4. Поставщик освобождается от уплаты неустойки (штрафа, пеней), если докажет, что неисполнение или ненадлежащее исполнение указанного обязательства, предусмотренного Договором, произошло вследствие непреодолимой силы или по вине Заказчика.
    5. Исполнение обязательств по настоящему Договору обеспечивается \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_от\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ № \_\_\_\_\_\_, выданным (ой) (*кем выдан документ*), в размере \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ рублей \_\_\_\_\_ коп. (\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ рублей \_\_\_\_\_\_\_\_\_ коп.), что составляет \_\_\_\_\_ процентов от начальной максимальной цены Договора.
    6. Уплата Поставщиком неустойки или применение иной формы ответственности не освобождает его от исполнения обязательств по настоящему Договору.
  1. **Условия освобождения Сторон от ответственности:**
     1. Стороны освобождаются от ответственности, за частичное или полное неисполнение обязательств по настоящему Договору, в случае наступления обстоятельств непреодолимой силы (Форс-мажор). Для целей настоящего Договора «Форс-мажор» означает событие, находящееся вне разумного контроля Стороны и приводящее к тому, что выполнение Стороной ее обязательств по Договору становится невозможным или настолько бессмысленным, что в данных обстоятельствах считается невозможным, и включает, но не ограничивается такими явлениями, как война, волнения, общественные беспорядки, землетрясение, пожар, взрыв, буря, наводнение или другие неблагоприятные метеорологические условия, забастовки, локауты или другие события в промышленности (за исключением тех случаев, когда такие забастовки, локауты или другие события в промышленности находятся под контролем Стороны, стремящейся предотвратить Форс-мажор), конфискация или другие действия государственных органов.
     2. Форс-мажором не являются события, вызванные небрежностью или преднамеренным действием Стороны или субисполнителей, агентов или сотрудников Стороны, события, которые Сторона могла бы предусмотреть при должном прилежании, чтобы учесть их при заключении Договора и предотвратить или контролировать их при выполнении обязательств по настоящему Договору.
     3. Форс-мажором не является отсутствие достаточных средств или невыполнение каких-либо платежей, предусмотренных настоящим Договором.
     4. Сторона, пострадавшая от события Форс-мажора, должна предпринять все разумные меры, чтобы в кратчайшие сроки преодолеть невозможность выполнения своих обязательств по настоящему Договору.
     5. Сторона, пострадавшая от события Форс-мажора, должна, как можно скорее, уведомить другую Сторону о таком событии, по крайней мере, не позднее, чем через три (3) дня после этого события, предоставив при этом информацию о характере и причине этого события, и так же, как можно скорее, сообщить о восстановлении нормальных условий.
     6. Стороны должны принять все разумные меры для сведения к минимуму последствий любого события Форс-мажора.

**8. Порядок разрешения споров, претензии Сторон**

* 1. Все споры и разногласия, которые могут возникнуть из настоящего Договора между Сторонами, будут разрешаться путем переговоров, в том числе в претензионном порядке.
  2. Претензия оформляется в письменной форме и направляется той Стороне по Договору, которой допущены нарушения его условий. В претензии перечисляются допущенные при исполнении Договора нарушения со ссылкой на соответствующие положения Договора или его приложений, отражаются стоимостная оценка ответственности (неустойки), а также действия, которые должны быть произведены Стороной для устранения нарушений.
  3. Срок рассмотрения писем, уведомлений или претензий не может превышать 10 (десяти) дней с момента их получения, если иные сроки рассмотрения не предусмотрены настоящим Договором или претензией. Переписка Сторон может осуществляться в виде письма или телеграммы, а в случаях направления телекса, факса, иного электронного сообщения с последующим предоставлением оригинала документа.
  4. При не урегулировании Сторонами спора в досудебном порядке, спор передается на разрешение в Арбитражный суд Кемеровской области - Кузбассу.

**9. Срок действия, изменение и расторжение Договора**

9.1. Договор вступает в силу и становится обязательным для сторон с момента его заключения и действует до исполнения Сторонами своих обязательств.

9.2. Финансирование настоящего Договора Заказчиком при условии предоставления Поставщиком документации, подтверждающей поставку и передачу товара Заказчику, осуществляется до 19.02.2025 года.

9.3. Изменение условий настоящего Договора возможно по соглашению Сторон в случаях, предусмотренных законодательством Российской Федерации. Все изменения оформляются в письменном виде путем подписания Сторонами Дополнительных соглашений к Договору. Все приложения и Дополнительные соглашения являются неотъемлемой частью Договора. Дополнительное соглашение вступает в силу с момента его подписания Сторонами.

9.4. Настоящий Договор может быть расторгнут по соглашению сторон, с составлением соответствующего соглашения, или по решению суда, или в одностороннем порядке в соответствии с действующим законодательством РФ.

9.5. Дополнительное соглашение (соглашение о расторжении) к настоящему Договору, оформленное Сторонами надлежащим образом, является его неотъемлемой частью.

**10. Переход права собственности и риск случайной гибели Товара**

10.1. Риск случайной гибели Товара несет собственник Товара в соответствии с действующим законодательством РФ.

10.2. Право собственности и риск случайной гибели или порчи Товара переходит от Поставщика к Заказчику с момента подписания акта приема-передачи товара.

**11. Прочие условия Договора**

* 1. Для мониторинга исполнения настоящего Договора и для информирования Сторон о выявленных недостатках исполнения Договора, Стороны предоставляют друг другу информацию о лицах (кураторах), ответственных за ведение переговоров, согласование и передачу документов в рамках исполнения настоящего Договора с указанием их контактных телефонов. Телефоны ответственных лиц (кураторов) должны функционировать по рабочим дням с 0800 до 1730 часов по местному времени.
  2. Настоящий Договор составлен в 2 (двух) подлинных экземплярах, один из которых находится у Поставщика, другой – у Заказчика.

**12. Адреса, реквизиты и подписи Сторон**

|  |  |
| --- | --- |
| **ЗАКАЗЧИК:**  **Государственное автономное учреждение здравоохранения «Кузбасская областная детская клиническая больница имени Ю.А. Атаманова»**  650056, город Кемерово, улица Ворошилова, д. 21  тел. 39-62-39, факс 39-62-00  ИНН 4205384517 / КПП 420501001 / БИК 013207212  МИНФИН КУЗБАССА (ГАУЗ КОДКБ им. Ю.А. Атаманова л/с 30396Ь45980, 32396Ь45980)  ОТДЕЛЕНИЕ КЕМЕРОВО БАНКА РОССИИ//УФК по Кемеровской области – Кузбассу по г. Кемерово  р/сч. 03224643320000003900  к/сч 40102810745370000032 (ЕКС)  КВР 244 (увеличение стоимости лекарственных препаратов и материалов, применяемых в медицинских целях)  ОКТМО 32701000/ ОКАТО 32401365000  ОКПО 49833616 / ОКОПФ 75201 / ОКФС 13  ОКОГУ 2300229  ОГРН 1194205020283 от 01.10.2019  \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ | **ПОСТАВЩИК:**  **Наименование**  Место нахождения:  Фактическое место нахождения:  Индекс  Адрес электронной почты  тел. /факс  Банковские реквизиты  ИНН / КПП  БИК  ОКОПФ  ОКПО  ОКВЭД  ОКФС  ОКТМО  ОКАТО  Дата постановки на учет  \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |

**Приложение № 1**

к договору № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

от «\_\_\_»\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_2024 г.

**Спецификация на поставку товара**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Наименование товара** | **Страна происхождения товара** | **№ регистрационного удостоверения** | **Код ОКПД2** | **Ед. изм.** | **Кол-во** | **Цена за ед., руб.**  **(с НДС)** | **Сумма,**  **руб.**  **(с НДС)** |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  | Итого: |  |  |  |  |  |  |  |

|  |  |
| --- | --- |
| **ЗАКАЗЧИК:** | **ПОСТАВЩИК:** |

|  |  |
| --- | --- |
|  | **Приложение № 2**  к договору № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  от «\_\_\_»\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_2024 г. |

**Требования к поставляемому товару**

|  |  |
| --- | --- |
| **Название требования** | **Показатель требования** |
| **Требования к техническим характеристикам поставляемого товара:** |  |
| **Требования к безопасности поставляемого товара:** |  |
| **Требования к функциональным характеристикам (потребительским свойствам) поставляемого товара:** |  |
| **Требования к качеству товара, работы, услуги:** |  |
| **Требования к размерам, упаковке, отгрузке товара:** |  |
| **Иные требования, связанные с определением соответствия поставляемого товара, выполняемой работы, оказываемой услуги потребностям заказчика:** |  |

**ЗАКАЗЧИК: ПОСТАВЩИК:**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | Обоснование начальной (максимальной) цены договора (цены лота) на | | | | | | | | | |
|  | Наименование | Ед. изм. | Кол-во | Цена за единицу, руб. | | | Однородность совокупности значений выявленных цен, используемых в расчете Н(М)ЦД, ЦКЕП | | | Начальная (максимальная) цена договора (цена лота), руб. |
| Коммерческое предложение №1, вход. № 351 от 16.05.2024 | Коммерческое предложение №2, вход. № 352 от 16.05.2024 | Коммерческое предложение №3, вход. № 353 от 16.05.2024 | |  | | --- | | Средняя арифметическая цена за единицу <ц>, руб. | | Среднее квадратичное отклонение | |  | | --- | | Коэффициент вариации цен V (%) *(не должен превышать 33%)* | |
| 1 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М5 (2), длиной в интервале от не менее 70 см до не более 80 см, игла колющая, массивная, 1/2 окружности, в интервале от не менее 44,8 до не более 45,8 мм длиной | штука | 60 | 412,27 | 404,19 | 420,35 | 412,27 | 8,08 | 1,96 | 24 736,20 |
| 2 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М5 (2), длиной в интервале от не менее 70 см до не более 90 см, игла колющая, с режущим кончиком острия, 1/2 окружности, в интервале от не менее 35,6 мм до не более 36,6 мм длиной | штука | 60 | 617,66 | 593,91 | 623,60 | 611,72 | 15,71 | 2,57 | 36 703,40 |
| 3 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М4 (1), длиной в интервале от более 75 см до не более, 90 см, игла колющая, массивная 1/2 окружности, в интервале от не менее 29,5 мм до не более 30,5 мм длиной | штука | 72 | 597,72 | 586,00 | 609,44 | 597,72 | 11,72 | 1,96 | 43 035,84 |
| 4 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М3.5 (0), длиной в интервале от более 70 см до менее 90 см, игла колющая, кончик иглы уплощен, 1/2 окружности, в интервале от более 30,6 мм до менее 31,6 мм длиной | штука | 60 | 466,35 | 457,21 | 475,49 | 466,35 | 9,14 | 1,96 | 27 981,00 |
| 5 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М3,5 (0), длиной в интервале от более 75 см до не более 90 см, игла колющая, кончик иглы уплощен, 1/2 окружности, в пределах от не менее 35,6 до не более 36,6 мм длиной | штука | 72 | 486,13 | 422,73 | 452,32 | 453,73 | 31,72 | 6,99 | 32 668,32 |
| 6 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М3 (2/0), длиной в интервале от не менее 85 см до не более 95 см, игла колющая, массивная, 1/2 окружности, в интервале от не менее 25,6 мм до не более 26,6 мм длиной | штука | 144 | 497,55 | 473,86 | 492,81 | 488,07 | 12,54 | 2,57 | 70 282,56 |
| 7 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М3 (2/0), длиной в интервале от не менее 70 см до не более 80 см, игла колющая, кончик иглы уплощен, 1/2 окружности, в интервале от не менее 25,8 до не более 26,8 мм длиной | штука | 120 | 509,20 | 499,22 | 524,18 | 510,87 | 12,56 | 2,46 | 61 304,00 |
| 8 | Нить стерильная хирургическая не рассасывающиеся из поливинилиденфторида, условный размер 3/0, длиной нити в интервале от более 70 см до менее 90 см, изгиб иглы 3/8 окружности, игла режущая, с двумя пластиковыми клипсами, в пределах от не менее 19 мм до не более 21 мм | штука | 60 | 208,57 | 200,55 | 196,53 | 201,88 | 6,13 | 3,04 | 12 113,00 |
| 9 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М3 (2/0), длиной в интервале от более 75 см до менее 100 см, игла колющая, кончик иглы уплощен, 1/2 окружности, в интервале от не менее 35,8 мм до не более 36,8 мм длиной | штука | 120 | 433,90 | 425,40 | 442,41 | 433,90 | 8,51 | 1,96 | 52 068,40 |
| 10 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М2 (3/0), длиной в интервале от более 40 см до менее 60 см, игла режущая, 3/8 окружности, в интервале от более 15 мм до менее 17 мм длиной | штука | 252 | 473,85 | 483,53 | 512,54 | 489,97 | 20,13 | 4,11 | 123 473,28 |
| 11 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М2 (3/0), длиной в интервале от не менее 70 см до не более 80 см, игла колющая, кончик иглы уплощен, 1/2 окружности, в интервале от не менее 29,5 мм до не более 30,5 мм длиной | штука | 240 | 409,22 | 401,20 | 417,24 | 409,22 | 8,02 | 1,96 | 98 212,80 |
| 12 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М2 (3/0), длиной в интервале от не менее 70 см до не более 90 см, игла колющая, кончик иглы уплощен, 1/2 окружности, в интервале от не менее 21,8 мм до не более 22,8 мм длиной | штука | 240 | 435,85 | 427,31 | 444,40 | 435,85 | 8,55 | 1,96 | 104 604,80 |
| 13 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М1.5 (4/0), длиной в интервале от не менее 70 см до не более 80 см, игла колющая, кончик иглы уплощен, 1/2 окружности, в интервале от не менее 16,8 мм до не более 17,2 мм длиной | штука | 312 | 457,31 | 448,35 | 466,28 | 457,31 | 8,97 | 1,96 | 142 681,76 |
| 14 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М1,5 (4/0), длиной в интервале от не менее 40 см до менее 75 см, игла обратно-режущая, 3/8 окружности, в интервале от более 18 мм до менее 20 мм длиной | штука | 180 | 604,82 | 587,21 | 610,69 | 600,91 | 12,22 | 2,03 | 108 163,20 |
| 15 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М1 (5/0), длиной в интервале от не менее 75 см до не более 85 см, игла колющая, кончик иглы уплощен, 1/2 окружности, в интервале от не менее 16,8 мм до не более 17,2 мм длиной | штука | 60 | 315,58 | 309,40 | 321,77 | 315,58 | 6,19 | 1,96 | 18 935,00 |
| 16 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М0.7 (6/0), длиной в интервале от не менее 45 см до менее 70 см, игла колющая, 1/2 окружности, в интервале от не менее 12,7 мм до не более 13,8 мм длиной | штука | 60 | 462,53 | 453,47 | 476,14 | 464,05 | 11,41 | 2,46 | 27 842,80 |
| 17 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М0.5 (7/0), длиной в интервале от не менее 27 см до менее 40 см, игла шпательная, 3/8 окружности, в интервале от более 6,3 мм до менее 6,5 мм длиной | штука | 60 | 1166,07 | 1143,21 | 1188,93 | 1166,07 | 22,86 | 1,96 | 69 964,20 |
| 18 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М1.5 (4/0), длиной в интервале от более 70 см до менее 90 см, игла колющая, кончик иглы уплощен, 1/2 окружности, в интервале от более 16 мм до менее 18 мм длиной | штука | 24 | 755,82 | 771,25 | 802,10 | 776,39 | 23,56 | 3,04 | 18 633,36 |
| 19 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М1.5 (4/0), длиной в интервале от не менее 75 см до не более 90 см, игла колющая, кончик иглы уплощен, 1/2 окружности, в интервале от не менее 16,8 мм до не более 17,8 мм длиной | штука | 12 | 325,79 | 319,41 | 335,38 | 326,86 | 8,04 | 2,46 | 3 922,32 |
| 20 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М2 (3/0), длиной в интервале от не менее 70 см до не более 80 см, игла колющая, 1/2 окружности, в интервале от не менее 21,0 мм до не более 22,0 мм длиной | штука | 36 | 321,84 | 315,53 | 328,15 | 321,84 | 6,31 | 1,96 | 11 586,24 |
| 21 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М1.5 (4/0), длиной в интервале от более 60 см до менее 75 см, игла колющая, 1/2 окружности, в интервале от более 16 мм до менее 18 мм длиной | штука | 72 | 537,54 | 527,00 | 532,27 | 532,27 | 5,27 | 0,99 | 38 323,44 |
| 22 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М1.5 (4/0), длиной в интервале от не менее 70 см до не более 90 см, игла колющая, 1/2 окружности, в интервале от не менее 21,2 мм до не более 22,4 мм длиной | штука | 72 | 534,07 | 523,60 | 544,54 | 534,07 | 10,47 | 1,96 | 38 453,04 |
| 23 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М0.7 (6/0), длиной в интервале от более 40 см до менее 70 см, игла колющая, 1/2 окружности, в интервале от не менее 12,8 мм до не более 13,8 мм длиной | штука | 60 | 347,07 | 340,27 | 353,88 | 347,07 | 6,81 | 1,96 | 20 824,40 |
| 24 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М0.7 (6/0), длиной в интервале от не менее 70 см до не более 90 см, две колющих иглы, 3/8 окружности, в интервале от не менее 12,3 мм до не более 13,3 мм длиной | штука | 108 | 1351,30 | 1324,81 | 1377,80 | 1351,30 | 26,50 | 1,96 | 145 940,76 |
| 25 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М0.7 (6/0), длиной в интервале от более 40 см до менее 75 см, две колющих иглы, 3/8 окружности, в интервале от не менее 12,7 мм до не более 13, 7 мм длиной | штука | 108 | 991,99 | 963,10 | 953,46 | 969,52 | 20,05 | 2,07 | 104 707,80 |
| 26 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М0.7 (6/0), длиной в интервале от не менее 70 см до менее 90 см, две колющих иглы, 3/8 окружности, в интервале от не менее 10,6 мм до не более 11, 6 мм длиной | штука | 360 | 1344,67 | 1318,31 | 1371,04 | 1344,67 | 26,37 | 1,96 | 484 082,40 |
| 27 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М0.5 (7/0), длиной в интервале от не менее 20 см до не более 23 см, игла колющая, 3/8 окружности, в интервале от более 7 мм до менее 9 мм длиной | штука | 60 | 1095,54 | 1074,06 | 1117,00 | 1095,53 | 21,47 | 1,96 | 65 732,00 |
| 28 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М1,5 (4/0), длиной в интервале от не менее 90 см до не более 100 см, две колющие иглы, 1/2 окружности, в интервале от более 16 мм до менее 18 мм длиной | штука | 108 | 587,26 | 575,75 | 587,26 | 583,42 | 6,65 | 1,14 | 63 009,72 |
| 29 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М1.5 (4/0), длиной в интервале от более 70 см до менее 90 см, игла колющая, 1/2 окружности, в интервале от не менее 19,5 мм до не более 20,5 мм длиной | штука | 36 | 531,84 | 521,42 | 542,27 | 531,84 | 10,43 | 1,96 | 19 146,36 |
| 30 | Нить синтетическая, нерассасывающаяся, высокопрочная, полиэфирная, М3 (2/0) длина нити в интервале от не менее 75 см до не более 90 см, игла колющая длиной в интервале от не менее 24,8 мм до не более 25,8 мм, окружность 1/2 | штука | 30 | 295,08 | 289,30 | 300,87 | 295,08 | 5,79 | 1,96 | 8 852,50 |
| 31 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М1.5 (4/0), длиной в интервале от более 70 см до менее 90 см, две колющих иглы, 1/2 окружности, в интервале от более 21 мм до менее 23 мм длиной | штука | 36 | 649,20 | 636,48 | 661,93 | 649,20 | 12,73 | 1,96 | 23 371,32 |
| 32 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М3 (2/0), длиной в интервале от более 60 см до менее 90 см, игла колющая, 1/2 окружности, в интервале от не менее 29,5 мм до не более 30,5 мм длиной | штука | 180 | 582,85 | 588,74 | 624,06 | 598,55 | 22,29 | 3,72 | 107 739,00 |
| 33 | Нить стерильная хирургическая для безузловой фиксации тканей, М2 (3/0), длиной нити в интервале от более 40 см до менее 60 см, игла обратно-режущая, 3/8 окружности, в пределах от более 18 мм до менее 20 мм | штука | 120 | 4246,91 | 4163,64 | 4330,18 | 4246,91 | 83,27 | 1,96 | 509 629,20 |
| 34 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М5 (2), длиной нити в интервале от не менее 70 см до не более 80 см, не менее 4 отрезков, игла колющая с режущим кончиком, 1/2 окружности, в интервале от не менее 44 мм до не более 45 мм | штука | 60 | 1701,41 | 1668,05 | 1734,77 | 1701,41 | 33,36 | 1,96 | 102 084,60 |
| 35 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М7 (5), длиной нити в интервале от не менее 70 см до не более 80 см, не менее 4 отрезков, игла колющая с режущим кончиком, 1/2 окружности, в интервале от не менее 54 мм до не более 56 мм | штука | 120 | 147,28 | 144,40 | 154,60 | 148,76 | 5,26 | 3,53 | 17 851,20 |
| 36 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М3.5 (0), длиной нити в интервале от не менее 70 см до не более 80 см, игла колющая, 1/2 окружности, в интервале от не менее 30,5 мм до не более 31,5 мм | штука | 240 | 393,44 | 381,99 | 401,08 | 392,17 | 9,61 | 2,45 | 94 120,80 |
| 37 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М3.5 (0), длиной в интервале от более 70 см до не более 90 см, две иглы колющие с режущим кончиком острия, 1/2 окружности, в интервале от не менее 25,8 мм до не более 26,8 мм длиной | штука | 156 | 640,69 | 628,13 | 653,25 | 640,69 | 12,56 | 1,96 | 99 947,64 |
| 38 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М3.5 (0), длиной в интервале от более 70 см до менее 90 см, игла колющая с режущим кончиком острия, 1/2 окружности, в интервале от более 47,5 мм до менее 48,5 мм длиной | штука | 60 | 440,48 | 431,85 | 457,76 | 443,36 | 13,19 | 2,98 | 26 601,80 |
| 39 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М3.5 (0), длиной в интервале от более 70 см до менее 90 см, две иглы колющие, 1/2 окружности, в интервале от не менее 69,5 мм до не более 70,5 мм длиной | штука | 120 | 535,83 | 530,53 | 551,75 | 539,37 | 11,04 | 2,05 | 64 724,40 |
| 40 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М3 (2/0), длиной в интервале от не менее 85 см до не более 100 см, две иглы колющие, 1/2 окружности, в интервале от не менее 16,8 мм до не более 17,2 мм длиной | штука | 120 | 597,50 | 585,78 | 609,21 | 597,50 | 11,72 | 1,96 | 71 699,60 |
| 41 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М3 (2/0), длиной в интервале от не менее 70 см до не более 80 см, две иглы колющие, 1/2 окружности, в интервале от не менее 19,5 мм до не более 20,5 мм длиной | штука | 120 | 385,98 | 378,42 | 393,55 | 385,98 | 7,57 | 1,96 | 46 318,00 |
| 42 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М3,5 (0), длиной не менее 100 метров, без игл. | штука | 5 | 2159,74 | 2117,40 | 2265,61 | 2180,92 | 76,34 | 3,50 | 10 904,58 |
| 43 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М3 (2/0), длиной в интервале от не менее 85 см до не более 95 см, две иглы колющие, 1/2 окружности, в интервале от не менее 25,5 мм до не более 26,5 мм длиной | штука | 240 | 357,06 | 350,06 | 364,06 | 357,06 | 7,00 | 1,96 | 85 694,40 |
| 44 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М3 (2/0), длиной в интервале от не менее 70 см до не более 90 см, игла колющая, кончик иглы уплощен, 1/2 окружности, в интервале от не менее 29,8 мм до не более 30,2 мм длиной | штука | 252 | 345,57 | 338,80 | 352,35 | 345,57 | 6,78 | 1,96 | 87 084,48 |
| 45 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М2 (3/0), длиной нити в интервале от не менее 60 см до не более 75 см, две иглы колющие, 1/2 окружности, в интервале от не менее 17 мм до не более 18 мм длиной | штука | 240 | 400,23 | 392,39 | 408,08 | 400,23 | 7,85 | 1,96 | 96 056,00 |
| 46 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М2 (3/0), длиной нити в интервале от не менее 70 см до не более 80 см, игла колющая, 1/2 окружности, в интервале от не менее 26,8 мм до не более 27,8 мм | штука | 144 | 325,12 | 318,75 | 331,50 | 325,12 | 6,38 | 1,96 | 46 817,76 |
| 47 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М2 (3/0), длиной нити в интервале от не менее 70 см до не более 80 см, две иглы колющие с режущим кончиком острия, 3/8 окружности, в интервале от не менее 17 мм до не более 18 мм | штука | 84 | 591,63 | 585,78 | 609,21 | 595,54 | 12,19 | 2,05 | 50 025,36 |
| 48 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М2 (3/0), длиной нити в интервале от не менее 90 см до не более 100 см, две иглы колющие с режущим кончиком острия, 1/2 окружности, в интервале от более 25 мм до менее 27 мм | штука | 108 | 586,64 | 575,14 | 580,89 | 580,89 | 5,75 | 0,99 | 62 736,12 |
| 49 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М2 (3/0), длиной нити в интервале от более 75 см до менее 100 см, две иглы колющ-режущие, 1/2 окружности, в интервале от более 25,7 мм до менее 26,7 мм | штука | 12 | 562,98 | 551,95 | 574,02 | 562,98 | 11,04 | 1,96 | 6 755,80 |
| 50 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М1,5 (4/0), длиной нити в интервале от не менее 75 см до не более 90 см, две иглы колющие, 1/2 окружности, в интервале от не менее 19,5 мм до не более 20,5 мм | штука | 120 | 570,63 | 559,45 | 581,82 | 570,63 | 11,19 | 1,96 | 68 476,00 |
| 51 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М3 (2/0), длиной нити в интервале от более 90 см до менее 120 см, игла колющая, 1/2 окружности, в интервале от не менее 30,5 мм до не более 31,5 мм | штука | 24 | 351,71 | 344,82 | 358,61 | 351,71 | 6,90 | 1,96 | 8 441,12 |
| 52 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М3 (2/0), длиной нити в интервале от не менее 100 см до не более 120 см, игла колющая, 1/2 окружности, в интервале от не менее 31 мм до не более 32 мм | штука | 216 | 220,29 | 215,98 | 224,61 | 220,29 | 4,32 | 1,96 | 47 583,36 |
| 53 | Нерассасывающийся шовный материал М3,5 (0), длиной 3\*50 см | штука | 20 | 651,37 | 638,60 | 664,14 | 651,37 | 12,77 | 1,96 | 13 027,40 |
| 54 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, монофиламентная, М2 (3/0), длиной нити в интервале от более 40 см до менее 60 см, игла обратно-режущая, 3/8 окружности, в интервале от не менее 23,2 мм до не более 24,2 мм | штука | 72 | 478,58 | 469,20 | 487,96 | 478,58 | 9,38 | 1,96 | 34 457,76 |
| 55 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, монофиламентная, М2 (3/0), длиной нити в интервале от более 70 см до менее 90 см, игла обратно-режущая, 3/8 окружности, в интервале от более 25 мм до менее 27 мм | штука | 240 | 478,58 | 469,20 | 487,96 | 478,58 | 9,38 | 1,96 | 114 859,20 |
| 56 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, монофиламентная М1.5 (4/0) длина нити в интервале от более 70 см до менее 90 см, игла колющая длиной в интервале от более 16 мм до менее 18 мм, 1/2 окружности | штука | 72 | 272,18 | 264,26 | 274,83 | 270,42 | 5,50 | 2,03 | 19 470,48 |
| 57 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, монофиламентная М2 (3/0) длина нити в интервале от не менее 85 см до не более 95 см, две иглы колющие длиной в интервале от не менее 16,8 мм до не более 17,2 мм, окружность 1/2 | штука | 72 | 724,99 | 710,78 | 717,88 | 717,88 | 7,11 | 0,99 | 51 687,60 |
| 58 | Нерассасывающийся стерильный хирургический материал – костный воск | штука | 60 | 330,36 | 323,88 | 336,83 | 330,36 | 6,48 | 1,96 | 19 821,40 |
| 59 | Силиконовый 4-х канальный дренаж, круглый 10 Fr, общая длина дренажа 110 cм | штука | 30 | 2841,57 | 2785,86 | 2897,29 | 2841,57 | 55,72 | 1,96 | 85 247,20 |
| 60 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М1.5 (4/0), длиной в интервале от не менее 70 см до не более 80 см, игла колющая, кончик иглы уплощен, 1/2 окружности, в интервале от не менее 16,8 мм до не более 17,2 мм длиной | штука | 72 | 543,13 | 532,49 | 521,84 | 532,49 | 10,65 | 2,00 | 38 339,04 |
| 61 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М2 (3/0), длиной в интервале от более 70 см до менее 90 см, игла колющая, кончик иглы уплощен, 1/2 окружности, в интервале от не менее 19,8 мм до не более 20,8 мм длиной | штука | 300 | 315,98 | 309,79 | 322,18 | 315,98 | 6,20 | 1,96 | 94 795,00 |
| 62 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М2 (3/0), длиной нити в интервале от не менее 60 см до не более 75 см, две иглы колющие, 1/2 окружности, в интервале от более 15 мм до менее 17 мм длиной | штука | 120 | 510,21 | 485,92 | 505,35 | 500,49 | 12,85 | 2,57 | 60 059,20 |
| 63 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М2 (3/0), длиной нити в интервале от не менее 75 см до не более 90 см, две иглы колющие с режущим кончиком острия, 3/8 окружности, в интервале от более 16 мм до менее 18 мм | штука | 120 | 597,49 | 585,78 | 603,35 | 595,54 | 8,95 | 1,50 | 71 464,80 |
| 64 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, М3 (2/0), длиной нити в интервале от не менее 90 см до не более 100 см, две иглы колющие, 1/2 окружности, в интервале от не менее 17 мм до не более 18 мм | штука | 24 | 912,87 | 931,50 | 968,76 | 937,71 | 28,46 | 3,03 | 22 505,04 |
| 65 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М1,5 (4/0), длиной нити в интервале от более 75 см до не более 100 см, две иглы колющие, с режущим кончиком острия, 1/2 окружности, в интервале от более 16 мм до менее 18 мм | штука | 36 | 638,11 | 625,60 | 650,62 | 638,11 | 12,51 | 1,96 | 22 971,96 |
| 66 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М1,5 (4/0), длиной нити в интервале от более 75 см до не более 100 см, две иглы колюще-ружущие, 1/2 окружности, в интервале от более 15 мм до менее 17 мм | штука | 84 | 650,45 | 637,70 | 663,20 | 650,45 | 12,75 | 1,96 | 54 637,80 |
| 67 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М3 (2/0), длиной в интервале от не менее 85 см до не более 95 см, две иглы колющие, 1/2 окружности, в интервале от более 25 мм до менее 27 мм длиной | штука | 120 | 448,89 | 440,09 | 457,69 | 448,89 | 8,80 | 1,96 | 53 866,80 |
| 68 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М2 (3/0), длиной в интервале от не менее 60 см до менее 75 см, игла колющая, кончик иглы уплощен, 1/2 окружности, в интервале от более 21 мм до менее 23 мм длиной | штука | 72 | 435,85 | 427,31 | 444,40 | 435,85 | 8,55 | 1,96 | 31 381,44 |
| 69 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М1.5 (4/0), длиной в интервале от не менее 70 см до не более 80 см, игла колющая, кончик иглы уплощен, 1/2 окружности, в интервале от не менее 16,8 мм до не более 17,2 мм длиной | штука | 84 | 310,31 | 304,23 | 316,39 | 310,31 | 6,08 | 1,96 | 26 066,04 |
| 70 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М3 (2/0), длиной нити не менее 25 метров, без иглы | штука | 10 | 4449,20 | 4540,00 | 4812,40 | 4600,53 | 189,02 | 4,11 | 46 005,33 |
| 71 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М3 (2/0), длиной не менее 100 метров, без иглы | штука | 10 | 2758,70 | 2815,00 | 2927,60 | 2833,77 | 86,00 | 3,03 | 28 337,67 |
| 72 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М4 (1), длиной нити не менее 25 метров, без иглы | штука | 18 | 5008,11 | 5163,00 | 5369,62 | 5180,24 | 181,37 | 3,50 | 93 244,38 |
| 73 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М4 (1), длиной более 70 метров, без иглы | штука | 10 | 3106,92 | 3046,00 | 3167,84 | 3106,92 | 60,92 | 1,96 | 31 069,20 |
| 74 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, плетеная, М1,5 (4/0), длиной в интервале от не менее 75 см до не более 90 см, игла колющая, 1/2 окружности, в интервале от не менее 19,5 мм до не более 20,5 мм длиной | штука | 375 | 129,43 | 126,90 | 131,97 | 129,43 | 2,54 | 1,96 | 48 537,50 |
| 75 | Эндопротез сетчатый для реконструктивной хирургии тазового дна | штука | 6 | 12413,80 | 12170,40 | 12657,21 | 12413,80 | 243,41 | 1,96 | 74 482,82 |
| 76 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, плетеная, М2 (3/0), длиной в интервале от не менее 75 см до не более 90 см, игла колющая, 3/8 окружности, в интервале от не менее 24,6 мм до не более 25,6 мм длиной | штука | 375 | 138,40 | 134,37 | 139,74 | 137,50 | 2,80 | 2,03 | 51 563,75 |
| 77 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, плетеная, М3 (2/0), длиной в интервале от не менее 75 см до не более 90 см, игла колющая, 1/2 окружности, в интервале от не менее 24,6 мм до не более 25,6 мм длиной | штука | 250 | 120,15 | 117,80 | 123,69 | 120,55 | 2,96 | 2,46 | 30 136,67 |
| 78 | Нить хирургическая кетгутовая USP 3 длиной нити не менее 300 см, без иглы | штука | 120 | 389,10 | 381,48 | 396,73 | 389,10 | 7,63 | 1,96 | 46 692,40 |
| 79 | Эндопротез сетчатый с принадлежностями | штука | 3 | 34859,21 | 34175,70 | 35542,72 | 34859,21 | 683,51 | 1,96 | 104 577,63 |
| 80 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М3 (2/0), длиной в интервале от более 70 см до не более 90 см, две иглы колющие, 1/2 окружности, в интервале от не менее 19,2 мм до не более 20,4 мм длиной | штука | 24 | 385,98 | 378,42 | 393,55 | 385,98 | 7,57 | 1,96 | 9 263,60 |
| 81 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М4 (1), длиной в интервале от не менее 85 см до не более 95 см, игла колющая, массивная, 1/2 окружности, в интервале от не менее 47 мм до не более 49 мм длиной | штука | 720 | 548,18 | 527,10 | 548,18 | 541,15 | 12,17 | 2,25 | 389 630,40 |
| 82 | Клей хирургический биологический | штука | 6 | 27099,36 | 26568,00 | 27896,40 | 27187,92 | 668,61 | 2,46 | 163 127,52 |
| 83 | Нити стерильные, синтетические хирургические, рассасывающиеся, М4 (1), не менее чем 4 нити по 70 см, иглы колющие, усиленные, 1/2 окружности, в интервале от более 34 мм до менее 36 мм | штука | 40 | 1114,71 | 1092,86 | 1136,57 | 1114,71 | 21,86 | 1,96 | 44 588,53 |
| 84 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М4 (1), длиной в интервале от не менее 85 см до не более 95 см, игла колющая, массивная, 1/2 окружности, в интервале от не менее 47 мм до не более 49 мм длиной | штука | 480 | 582,62 | 571,20 | 594,04 | 582,62 | 11,42 | 1,96 | 279 657,60 |
| 85 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М3 (2/0), длиной в интервале от не менее 70 см и не более 80 см, игла колющая с режущим кончиком острия, 1/2 окружности, в интервале от не менее 39,5 мм до не более 40,5 мм длиной | штука | 720 | 507,22 | 497,28 | 517,17 | 507,22 | 9,95 | 1,96 | 365 200,80 |
| 86 | Губка гемостатическая калагеновая | штука | 22 | 771,75 | 735,00 | 779,10 | 761,95 | 23,63 | 3,10 | 16 762,90 |
| 87 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М3 (2/0), длиной в интервале от не менее 70 см и не более 80 см, игла колющая с режущим кончиком острия, 1/2 окружности, в интервале от не менее 39,5 мм до не более 40,5 мм длиной | штука | 84 | 582,62 | 571,20 | 594,04 | 582,62 | 11,42 | 1,96 | 48 940,08 |
| 88 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, EP2 (3/0), длина нити не менее 70 см, с обратно-режущей иглой, 3/8 окружности, длиной в интервале от более 23 мм до менее 25 мм | штука | 864 | 402,61 | 394,72 | 410,50 | 402,61 | 7,89 | 1,96 | 347 855,04 |
| 89 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М4 (1), длиной нити в интервале от не менее 75 см до менее 90 см, не менее 10 отрезков, две иглы колющие, многоразовые, 1/2 окружности, одна игла длиной в пределах от не менее 37 мм до не более 43 мм, вторая игла длиной в пределах от не менее 45 мм до не более 47 мм | штука | 80 | 958,39 | 939,60 | 977,18 | 958,39 | 18,79 | 1,96 | 76 671,20 |
| 90 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, EP2 (3/0), длина нити не менее 70 см, с обратно-режущей иглой, 3/8 окружности, длиной в интервале от более 23 мм до менее 25 мм | штука | 36 | 395,72 | 384,20 | 399,56 | 393,16 | 7,99 | 2,03 | 14 153,76 |
| 91 | Клей медицинский стерильный, 1 мл. | штука | 30 | 4039,20 | 3960,00 | 4039,20 | 4012,80 | 45,73 | 1,14 | 120 384,00 |
| 92 | Полимерный имплантат (фиксатор) для фиксации грудины, игла-проводник | штука | 6 | 13747,41 | 13477,86 | 14016,97 | 13747,41 | 269,56 | 1,96 | 82 484,48 |
| 93 | Нить нерассасывающаяся плетеная из протеиновых волокон шелка МР3 (USP2/0), длина нити от не менее 150 см до не более 180 см, без иглы | штука | 100 | 74,37 | 72,92 | 75,83 | 74,37 | 1,46 | 1,96 | 7 437,33 |
| 94 | Эндопротез-сетка для восстановительной хирургии размером 6 х11 см (+/-1) см | штука | 5 | 776,40 | 761,18 | 791,62 | 776,40 | 15,22 | 1,96 | 3 882,00 |
| 95 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М2 (3/0), длиной нити в интервале от более 45 см до менее 70 см, две иглы колющие, 1/2 окружности, в интервале от более 15,7 мм до менее 16,8 мм длиной | штука | 60 | 495,63 | 485,92 | 515,07 | 498,87 | 14,84 | 2,98 | 29 932,40 |
| 96 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, полифиламентная, М1,5 (4/0), длиной нити в интервале от более 70 см до менее 90 см, две иглы колющие, 1/2 окружности, в интервале от более 19 мм до менее 21 мм | штука | 60 | 362,05 | 354,96 | 369,15 | 362,05 | 7,10 | 1,96 | 21 723,20 |
| 97 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М3.5 (0), длиной в интервале от более 75 см до менее 100 см, игла колющая, р режущим кончиком острия 1/2 окружности, в интервале от не менее 44,8 мм до не более 45,8 мм длиной | штука | 1344 | 863,34 | 838,20 | 871,72 | 857,75 | 17,44 | 2,03 | 1 152 820,48 |
| 98 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, М3 (2/0), длиной 14х14 см, игла обратно-режущая, 3/8 окружности, в интервале от более 25 мм до менее 27 мм длиной | штука | 40 | 2782,18 | 2727,63 | 2836,73 | 2782,18 | 54,55 | 1,96 | 111 287,20 |
| 99 | Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, плетеная, М3 (2/0), длиной в интервале от не менее 75 см до не более 90 см, игла обратно-режущая, 3/8 окружности, в интервале от более 25 мм до менее 27 мм длиной | штука | 1152 | 607,65 | 595,74 | 619,56 | 607,65 | 11,91 | 1,96 | 700 012,80 |
| 100 | Нить натуральная коллагеновая USP 0 длиной нити в интервале от не менее 75 см до не более 90 см, с колющей иглой длиной в пределах от не менее 35,6 мм до не более 36,6 мм, изгиб иглы 1/2 окружности | штука | 300 | 182,98 | 179,40 | 190,16 | 184,18 | 5,48 | 2,98 | 55 254,00 |
| 101 | Нить натуральная коллагеновая USP 2/0 длиной нити в интервале от не менее 75 см до не более 90 см, с колющей иглой длиной в пределах от не менее 35,6 мм до не более 36,6 мм, изгиб иглы 1/2 окружности | штука | 250 | 184,31 | 180,70 | 187,92 | 184,31 | 3,61 | 1,96 | 46 077,50 |
|  | Итого |  | 15233 |  |  |  |  |  |  | 9 269 099,78 |

**Работник отдела ресурсного обеспечения:**

Специалист отдела ресурсного обеспечения

/ О.В. Новикова

тел./факс (384-2) 39-01-91