Техническое задание

на приобретение медицинских расходных материалов на 2020 год.

| № п/п | Наименование | Техническое описание объекта закупки | Ед. изм. | Итого |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 1 | AGFA Пленка рентгеновская для маммографии MAMORAY HDR-Cplus 18x24 (100 листов) | Маммографическая рентген пленка, ортохроматическая, количество эмульсионных слоев – не менее 3, средний градиент не более 3,9, максимальная оптическая плотность Dmax не более 4,5, минимальная оптическая плотность Dmin не более 0,21. Допустимый тип обработки: ручная и машинная (автоматическая), допустимые фильтры безопасного освещения красный и темно- красный. Температура хранения от 10 до 21 0С, при влажности от 30 до 50%. В одной упаковке не менее 100 листов. | уп. | 24 |
| 2 | Алкометр Drivesafe | Тип датчика | Электрохимический | шт. | 8 |
| Использование мундштука | С мундштуком, Мундштук |
| Отображение результатов  | Дисплей, ЖК: 3 знака |
| Единицы измерения | Мг/л |
| Диапазон измерений | 0.00-0.95 мг/л |
| Диапазон показаний | 0.00-9.99 мг/л |
| Пределы основной погрешности | ±0.03мг/л в диапазоне 0.00-0.30 мг/л; ±10 % в диапазоне 0.3-0.95 мг/л |
| Минимальная концентрация алкоголя | 0.03 мг/л |
| Дискретность шкалы | 0.01 |
| Подготовка к первому тесту | До 30 секунд |
| Подготовка к повторному тесту | 30-60 секунд, Зависит от температуры и концентрации алкоголя |
| Время установки показаний | До 10 секунд |
| Рабочая температура | От 0°С до +50°С |
| Температура хранения | От -40°С до +70°С |
| Межповерочный интервал | 12 месяцев |
| Память | Нет |
| Питание | Батарейки АА, 2 шт. |
| Размеры (высота/ширина/длина), мм | 59х26х137 |
| Число тестов до замены эл. питания (подзарядки) | 1 000, (ориентировочное) |
| Комплектация | Алкотестер, 5 мундштуков, батарейки АА-2шт., паспорт с отметкой о первичной поверке, руководство по эксплуатации |
| Подключение к ПК | Нет |
| Подключение к мобильному принтеру | Нет |
| Периодичность технического Обслуживания | 5000 тестов или раз в 12 месяцев |
| Сертификат об утверждении типа средств измерений | Да |
| Регистрационное удостоверение | Да |
| Счетчик тестов | Нет |
| Гарантия | 12 месяцев (на прибор и сенсор) |
| Серия | ACS |
| Сменный сенсорный элемент | Нет |
| Сфера применения | Предрейсовый/предсменный контроль |
| Кол-во штук в коробке | 1 |
| Средняя наработка на отказ | 8 000 часов |
| Срок службы прибора | 5 лет |
| Срок службы сенсора | 2 года |
| 3 | Алкометр Lion | датчик для измерения массовой концентрации паров этанола в анализируемой пробе воздуха | электрохимический; | шт. | 8 |
| диапазон показаний | от 0, 00 до 2, 00 мг/л; |
| диапазон измерений | от 0, 00 до 0, 95 мг/л; |
| пределы допускаемой основной погрешности |
| для диапазона измерений от 0, 00 до 0, 48 мг/л — абсолютной допускаемой основной погрешности | ±0, 05 мг/л; |
| для диапазона измерений от 0, 48 до 0, 95 мг/л — относительной допускаемой основной погрешности | ±10 %; |
| в диапазоне от 0, 95 мг/л до 2, 00 мг/л | алкометр работает как пороговый сигнализатор паров этанола; |
| габаритные размеры анализатора (не более) |
| длина | 125 мм; |
| высота | 65 мм; |
| ширина | 35 мм; |
| масса анализатора (с батареями питания, без принтера) | не более 160 г; |
| прочее |
| режимы работы анализатора | измерение содержания этанола в выдыхаемом воздухе, режим передачи данных (сохраненных результатов измерений) на персональный компьютер; |
| режимы отбора пробы | автоматический; ручной; |
| число измерений на анализаторе без замены батарей питания | не менее 750; |
| память | в памяти анализатора сохраняются результаты 3000 последних измерений; |
| время автоматического отключения анализатора | 5 мин после последнего теста; |
| элементы питания | щелочные батареи питания типа АА (2 х 1, 5 В); |
| 4 | Бинт эластичный | **Бинт медицинский эластичный сетчатый**, трубчатый предназначен для удобной и надежной фиксации повязок на различных частях тела для взрослых и детей.**Бинт медицинский эластичный сетчато-трубчатый фиксирующий** представляет собой бесшовную трикотажную  крупно-ячеистую сетчатую эластичную  трубку. Поверхностная плотность  340±40 г/ м².  Бинт изготовлен в климатическом исполнении УХЛ категории 4.2 по ГОСТ 15150-69, в соответствии с ТУ 9396-027-42965160.Бинт упакован в индивидуальный пакет (в комбинированный водонепроницаемый материал бумага/полиэтилен) с вложенной инструкцией по применению. | шт. | 20 |
| 5 | Бахилы медицинские  | Нестерильное изделие, изготавливаемое из водонепроницаемого материала, предназначенное для использования в качестве физического барьера на обуви для защиты обуви от загрязнения жидкостью. Это изделие для одноразового использования. Бахилы не менее 2,0 гр\шт текстурированные. Материал – ПЭНП. Резинка - цельная круговая без спаянных швов по бокам. Толщина полиэтилена – не менее 20 микрон. Размер - 410 мм х 150 мм. | пара. | 32000 |
| 6 | Бинт нестерильный 5м\*10см №1 | Бинты марлевые медицинские нестерильные ГОСТ 1172-93Бинты изготавливают из медицинской отбеленной марли по ГОСТ 9412.Поверхностная плотность марли должна быть, г/м², не менее – 36±5%.Бинты должны быть размером: длина 5,0±0,2м, ширина 10,0±0,5см.Бинты должны быть без швов и с обрезанной кромкой. Наличие необрезанной кромки или кромки с бахромой допускается на внутреннем конце бинта длиной не более 0,5 м.Разрывная нагрузка полоски бинта размером 50х200 мм должна быть не менее 88Н (9 кгс).Капиллярность бинтов должна быть, см. не менее – 7,0.Бинты должны быть спрессованы в прямоугольную форму. Толщина спрессованных бинтов должна быть не более 16 мм. Белизна бинтов должна быть не менее 80%. | уп | 200 |
| 7 | Бинт стерильный 7м\*14см  | Бинты марлевые медицинские стерильные ГОСТ 1172-93. Стерилизация бинтов должна быть произведена радиационным методом.Бинты изготавливают из медицинской отбеленной марли по ГОСТ 9412. Поверхностная плотность марли должна быть, г/м², не менее – 36±5%. Бинты должны быть размером: длина 7,0±0,3м, ширина 14,0±0,5см. Бинты должны быть без швов и с обрезанной кромкой. Наличие необрезанной кромки или кромки с бахромой допускается на внутреннем конце бинта длиной не более 0,5 м. Разрывная нагрузка полоски бинта размером 50х200 мм должна быть не менее 88Н (9 кгс). Капиллярность бинтов должна быть, см. не менее – 7,0. Бинты должны быть спрессованы в прямоугольную форму. Толщина спрессованных бинтов должна быть не более 20 мм. Белизна бинтов должна быть не менее 80%. Стерильные бинты должны быть упакованы в индивидуальные полипропиленовые пакеты. Целостная упаковка должна сохранять стерильность бинта в течение пяти лет. | Шт | 200 |
| 8 | Бинт стерильный 5м\*10см  | Бинты марлевые медицинские стерильные ГОСТ 1172-93. Стерилизация бинтов должна быть произведена радиационным методомБинты изготавливают из медицинской отбеленной марли по ГОСТ 9412. Поверхностная плотность марли должна быть, г/м², не менее – 36±5%.Бинты должны быть размером: длина 5,0±0,3м, ширина 10,0±0,5см.Бинты должны быть без швов и с обрезанной кромкой. Наличие необрезанной кромки или кромки с бахромой допускается на внутреннем конце бинта длиной не более 0,5 м.Разрывная нагрузка полоски бинта размером 50х200 мм должна быть не менее 88Н (9 кгс).Капиллярность бинтов должна быть, см. не менее – 7,0.Бинты должны быть спрессованы в прямоугольную форму. Толщина спрессованных бинтов должна быть не более 20 мм.Белизна бинтов должна быть не менее 80%.Стерильные бинты должны быть упакованы в индивидуальные полипропиленовые пакеты. Целостная упаковка должна сохранять стерильность бинта в течение пяти лет. | уп | 200 |
| 9 | Бинт нестерильный 7м\*14см №1 | Бинты марлевые медицинские нестерильные ГОСТ 1172-93Бинты изготавливают из медицинской отбеленной марли по ГОСТ 9412. Поверхностная плотность марли должна быть, г/м², не менее – 36±5%.Бинты должны быть размером: длина 7,0±0,3м, ширина 14,0±0,5см.Бинты должны быть без швов и с обрезанной кромкой. Наличие необрезанной кромки или кромки с бахромой допускается на внутреннем конце бинта длиной не более 0,5 м. Разрывная нагрузка полоски бинта размером 50х200 мм должна быть не менее 88Н (9 кгс). Капиллярность бинтов должна быть, см. не менее – 7,0.Бинты должны быть спрессованы в прямоугольную форму. Толщина спрессованных бинтов должна быть не более 20 мм. Белизна бинтов должна быть не менее 80%. Упаковка индивидуальная. | уп | 2400 |
| 10 | Бинт эластичный сетчатый трубчатый нестер.№2 упак.№1 | Бинт медицинский эластичный сетчато-трубчатый фиксирующий №2, представляет собой бесшовную трикотажную крупно-ячеистую сетчатую эластичную трубку. Предназначен для фиксации перевязочных средств на различных участках тела обхватом от 10 до 25см. Ширина бинта в сложенном виде 20мм, поверхностная плотность 340±40 г/ м². Бинт изготовлен в климатическом исполнении УХЛ категории 4.2 по ГОСТ 15150-69, в соответствии с ТУ 9396-027-42965160 Бинт упакован в индивидуальный пакет с вложенной инструкцией по применению. | уп | 16 |
| 11 | Бинт эластичный сетчатый трубчатый нестер.№6 упак.№1 | Бинт медицинский эластичный сетчато-трубчатый фиксирующий №6, представляет собой бесшовную трикотажную крупно-ячеистую сетчатую эластичную трубку. Предназначен для фиксации перевязочных средств на различных участках тела обхватом от 65 до 90см. Ширина бинта в сложенном виде 40мм, поверхностная плотность 340±40 г/ м². Бинт изготовлен в климатическом исполнении УХЛ категории 4.2 по ГОСТ 15150-69, в соответствии с ТУ 9396-027-42965160 Бинт упакован в индивидуальный пакет с вложенной инструкцией по применению. | уп | 8 |
| 12 | Бинт эластичный трубчатый №4 упак.№1 | Бинт медицинский эластичный сетчато-трубчатый фиксирующий №4, представляет собой бесшовную трикотажную крупно-ячеистую сетчатую эластичную трубку. Предназначен для фиксации перевязочных средств на различных участках тела обхватом от 40 до 55см. Ширина бинта в сложенном виде 30мм, поверхностная плотность 340±40 г/ м². Бинт изготовлен в климатическом исполнении УХЛ категории 4.2 по ГОСТ 15150-69, в соответствии с ТУ 9396-027-42965160 Бинт упакован в индивидуальный пакет с вложенной инструкцией по применению. | уп | 8 |
| 13 | Бинт эластичный трубчатый №5 упак.№1 | Бинт медицинский эластичный сетчато-трубчатый фиксирующий №5, представляет собой бесшовную трикотажную крупно-ячеистую сетчатую эластичную трубку. Предназначен для фиксации перевязочных средств на различных участках тела обхватом от 55 до 65см. Ширина бинта в сложенном виде 35мм, поверхностная плотность 340±40 г/ м². Бинт изготовлен в климатическом исполнении УХЛ категории 4.2 по ГОСТ 15150-69, в соответствии с ТУ 9396-027-42965160 Бинт упакован в индивидуальный пакет с вложенной инструкцией по применению. | уп | 8 |
| 14 | Бумага для видеопринтера УЗИ Soni UPC-21S 90х100мм | Бумага Sony UPC-21S предназначена для печати цветных медицинских эндоскопических и ультразвуковых изображений. Содержимое упаковки: 240 листов бумаги (3 пачки по 60 листов), 3 цветных красящих ленты. Единица для заказа 1 коробка. Размер листа бумаги: 100 х 90 мм. Условия хранения: температура от -20о С до +30о С, влажность от 30 до 80%. Срок хранения не отпечатанной бумаги: 2 года. Срок хранения отпечатков: не менее 30 лет. Габариты упаковки (ШхВхГ): 17 х 14 х 14 см. Количество в мастер-упаковке: 6 штук. Габариты мастер-упаковки (ШхВхГ): 41х16х35 см | шт. | 16 |
| 15 | Вата хирургическая н/стер.250гр | Вата медицинская хирургическая гигроскопическая нестерильная из 100% хлопка (ГОСТ 5556-81), отбеленность не менее 72% (отбеливание ваты без применения хлора), капиллярность не менее 70мм, без запаха, массовая доля коротких волокон и хлопковой пыли не более 0,15%, с равномерной структурой, без посторонних включений, хорошо прочесанная, сохраняющая связь между волокнами. Влажность не более 8%, легко распределяется на параллельные слои. Масса не менее 250г. | уп | 80 |
| 16 | Воздуховод 120мм | Полимерный воздуховод изготовлен из двух совместимых материалов с разными свойствами, соединенными при литье. Соединяет в себе 2 пластичных материала с различными физическими характеристиками: внутренний твердый для придания жесткости конструкции и наружный пластичный для предотвращения повреждения зубов. Воздуховод ротовой (орофарингеальный) одноразовый имеет физиологический изгиб трубки овального сечения, сплющенное в переднезаднем направлении и с косым срезом на внутреннем конце, замкнутый центральный канал, края воздуховода идеально гладкие, по цвету загубника (оранжевый) размер 6 (120 мм.) Стерилизация: Этилен оксид (газовая). | шт. | 120 |
| 17 | Гель Медиагель для УЗИ средней вязкости упак.0,25кг №1 | Универсальный гель для ультразвуковых исследований (УЗИ) для проведения ультразвуковых исследований при диагностическом обследовании мягких тканей человека. Состав: вода очищенная, карбомер, глицерин, пропиленгликоль, гидроксид калия, консерванты, динатриевая соль этилендиаминтетрауксусной кислоты (ЭДТА), краситель (только для цветного геля)Вязкость: по Брукфильду 18,0–23,0 Па•c (соответствует вязкости 9,5–11,5 Па•c при скорости сдвига (16,8±0,3)c-1); pH: 6,8 – 7,2. Акустический импеданс: 1,56×10\*5 г/см2×с. Цвет геля: Голубой или бесцветный. Срок хранения: 3 года. Фасовка не менее 250мл. | уп | 24 |
| 18 | Гель Медиагель для УЗИ средней вязкости упак.5кг №1 | Универсальный гель для ультразвуковых исследований (УЗИ) для проведения ультразвуковых исследований при диагностическом обследовании мягких тканей человека. Состав: вода очищенная, карбомер, глицерин, пропиленгликоль, гидроксид калия, консерванты, динатриевая соль этилендиаминтетрауксусной кислоты (ЭДТА), краситель (только для цветного геля)Вязкость: по Брукфильду 18,0–23,0 Па•c (соответствует вязкости 9,5–11,5 Па•c при скорости сдвига (16,8±0,3)c-1); pH: 6,8 – 7,2. Акустический импеданс: 1,56×10\*5 г/см2×с. Цвет геля: Голубой или бесцветный. Фасовка не менее 5 кг. Срок хранения: 3 года.  | уп | 16 |
| 19 | Гигрометр психометрический ВИТ-2 №1 | Прибор для измерения относительной влажности и температуры воздуха в помещениях. Состоит из пластмассового основания, на котором закреплены температурная шкала с двумя капиллярами, резервуар одного из которых увлажняется фитилем из ткани, опущенным в питатель с водой, и таблица для определения относительной влажности воздуха по разнице показаний «сухого» и «увлажненного». Питатель закреплен с внутренней стороны основания. Шкальная пластина и таблица — металлические. Диапазон измерения относительной влажности мин. (%): 20…90. Температурный диапазон измерения влажности (°С): 20…40. Диапазон измерения температуры (°С): 15…40. Цена деления шкалы (°С): 0.20. Габаритные размеры (мм): 325х120х50. Термометрическая жидкость: Толуол, метилкарбитол. | шт. | 30 |
| 20 | Губка коллагеновая кровоостанавливающая рассасывающаяся 10х10см №10 | Пластина кровеостанавливающая не растворима в холодной воде и органических растворителях, устойчива при температуре, не превышающей 75 °С. При более высокой температуре и влажной среде происходит частичное растворение пластин кровеостанавливающих. pH водной вытяжки от 4,5 до 6,5 (Зеленая дубрава: в пределах 5,0-7,5); содержания влаги не более 18%. Впитываемость влаги не менее 5 грамм на 1 грамм сухого вещества. Размер: (50±5) х (50±5) х (7±2) мм, | шт. | 20 |
| 21 | Держатель для системы взятия крови 1 уп.50шт. | Стандартный держатель (переходник) с резьбой для двусторонней иглы, обеспечивающей ее жесткую винтовую фиксацию. Материал – прозрачный бесцветный пластик; Размер не более 20\*48 мм, упаковка не более 50 шт.; Совместим со всеми типами двусторонних игл, луер-адаптером, иглами-бабочками; Возможность повторного использования после очистки от биологических загрязнений. На этикетке упаковки содержится информация о сроке годности, дате изготовления, номере лота, импортере (для иностранного товара); номер регистрационного удостоверения. Продукция должна быть зарегистрирована на территории РФ, обязательно наличие регистрационного удостоверения в составе заявки. | уп | 2400 |
| 22 | Емкость ЕДПО-10Д-01 №1 | Емкость-контейнер должен быть предназначен для дезинфекции и предстерилизационной обработки изделий медицинского назначения в лечебно-профилактических учреждениях.Емкость-контейнер должен быть изготовлен из ударопрочного, химически стойкого, нетоксичного полистирола. Изделие должно иметь вытянутую прямоугольную форму, состоит из корпуса с боковым сливным устройством, перфорированного поддона, крышки и двух сборных подставок для размещения длинномерного инструмента в поддоне.  В верхней части корпуса должны иметься выемки для устойчивой установки поддона при стекании раствора. Технические характеристики ёмкости-контейнера: Устойчив к воздействию температуры до 65оС. Габаритные размеры (д×ш×в): (875×230×160)±7% мм. Масса емкости-контейнера: (2,9±5%) кг. Внутренние минимальные размеры поддона (д×ш×в): (700×180×130)±7% мм. Внутренний размер поддона по диагонали: 780±7% мм. Полный объем: 16±10% литров. Полезный объем: 10±10% литров. Срок годности должен указывать Поставщик, но остаточный срок годности должен составлять не менее 12 месяцев с даты поставки. Для подтверждения соответствия поставляемого товара Поставщик должен предоставить регистрационные удостоверения, установленного образца, с подтверждением, что товар является изделием медицинского назначения | шт. | 16 |
| 23 | Емкость-контейнер для сбора остр.инструментов кл.Б 0,5л №1 | Полный объем емкости должен быть не менее 0,5 литра. Форма корпуса емкости желательно квадратная с закругленными краями. Высота емкости не менее 14 см, нижний диаметр/ диагональ не более 8см, верхний диаметр/диагональ не более 9,5см. Толщина стенки должна быть не менее 1,5 мм. Цвет корпуса желтый. Емкость должна иметь имеет плотно прилегающую крышку. Основная крышка емкости должна фиксироваться на емкости и скрепляться с дополнительной крышкой – петлей или другим способом, предотвращающим потерю дополнительной крышки. Дополнительная крышка контейнера должна иметь два режима фиксации - временное закрытие и окончательное закрытие, для обеспечения полной герметичности и безопасности при транспортировке, хранении и процедуре утилизации. Конструкция корпуса контейнера должна предусматривать наличие боковой U-образной выемки для возможности крепления емкости на вертикальной поверхности, а также наличие насечек внизу корпуса емкости для крепления на горизонтальной поверхности. Возможность закрепления емкости на горизонтальной и вертикальной поверхности позволит снизить риск опрокидывания емкости и рассыпания ее содержимого. Должно быть в наличии горизонтальное крепление. Крепление должно быть предназначено для фиксации контейнера объемом от 0,5 литров до 1,5 литров на рабочей поверхности. Должно быть изготовлено из прочного пластика, устойчивого к дезинфекции. Форма крепления должна быть квадратная, размеры не более 10см\*10см. Крепление должно иметь регистрационное удостоверение установленного образца с подтверждением, что товар является изделием медицинского назначения, либо зарегистрирован в составе другого изделия. Количество креплений к поставке указывает Поставщик, но не менее 400 штук. На основной крышке емкости должно быть наличие не менее четырех демонтажных разъемов – отверстий, с помощью которых возможно бесконтактно отделять иглы от шприцов различного типа. Демонтажные разъемы должны быть усилены ребрами жесткости, за счет чего увеличивается безопасность использования емкости . Упаковка: изделия должны быть упакованы в картонный короб. Комплектация 1 короба: не менее 100 штук корпусов, не менее 100 штук крышек к емкости, не менее 100 наклеек на корпус емкости, не менее 100 маркировочных наклеек. Срок годности должен указывать Поставщик, но остаточный срок годности должен составлять не менее 12 месяцев с даты поставки. Для подтверждения соответствия поставляемого товара Поставщик должен предоставить регистрационные удостоверения, установленного образца, с подтверждением, что товар является изделием медицинского назначения . | шт. | 400 |
| 24 | Емкость-контейнер для сбора остр.инструментов кл.Б 1,5л №1 | Назначение: должен быть предназначен для бесконтактного сбора острого инструментария в местах первичного образования. Полный объем емкости должен быть не менее 1,5 литров. Форма корпуса емкости желательно квадратная с закругленными краями. Высота емкости не более 16 см, нижний диаметр/ диагональ не менее 12 см, верхний диаметр/диагональ не менее 13 см. Толщина стенки должна быть не менее 1,5 мм. Цвет корпуса желтый. Емкость должна иметь имеет плотно прилегающую крышку. Основная крышка емкости должна фиксироваться на емкости и скрепляться с дополнительной крышкой – петлей или другим способом, предотвращающим потерю дополнительной крышки. Дополнительная крышка контейнера должна иметь два режима фиксации - временное закрытие и окончательное закрытие, для обеспечения полной герметичности и безопасности при транспортировке, хранении и процедуре утилизации. Конструкция корпуса контейнера должна предусматривать наличие боковой U-образной выемки для возможности крепления емкости на вертикальной поверхности. На основной крышке емкости должно быть наличие не менее четырех демонтажных разъемов – отверстий, с помощью которых возможно бесконтактно отделять иглы от шприцов различного типа. Демонтажные разъемы должны быть усилены ребрами жесткости, за счет чего увеличивается безопасность использования емкости. Комплектация 1 короба: не менее 65 штук корпусов емкости, не менее 65 штук крышек емкости, не менее 65 наклеек на корпус емкости, 1 инструкция по применению. | шт. | 480 |
| 25 | Емкость-контейнер для сбора остр.инструментов кл.Б 6л №1 | Полный объем емкости должен быть не менее 6 литров. Корпус должен быть круглый. Цвет емкости должен быть желтый. Наличие маркировочной наклейки для каждой емкости обязательно. Габаритные размеры: высота емкости не более 185 мм, высота емкости с крышкой не более 187 мм, нижний диаметр не более 190 мм, верхний диаметр не менее 215 мм, толщина стенки должна быть не менее 1,5мм. Должна быть в наличии дугообразная ручка шириной не менее10 мм. На основной крышке емкости должно быть наличие не менее четырех демонтажных разъемов – отверстий, с помощью которых возможно бесконтактно отделять иглы от шприцов различного типа. В комплект должна входить крышка-заглушка или дополнительная крышка, отличная от цвета основной крышки. Корпус должен быть оснащен крышкой, желтого цвета с насечками по всему ободу, обеспечивает полную герметичность. Диаметр крышки должен быть не менее 218 мм . Вес изделия не менее 120 грамм. Упаковка: изделия должны быть упакованы в картонный короб. Количество емкостей с ручками, крышек, дополнительных крышек-заглушек, маркировочных наклеек должно быть одинаковым. Точное количество указывает Поставщик, но не более 50 штук в упаковке. Срок годности должен указывать Поставщик, но остаточный срок годности должен составлять не менее 12 месяцев с даты поставки. Для подтверждения соответствия поставляемого товара Поставщик должен предоставить регистрационные удостоверения, установленного образца, с подтверждением, что товар является изделием медицинского назначения. | шт. | 600 |
| 26 | Емкость-контейнер для сбора остр.инструментов кл.Б 1л  | Полный объем емкости должен быть не менее 1 литра. Форма корпуса емкости желательно квадратная с закругленными краями. Цвет корпуса должен быть желтый. Высота контейнера должна быть не менее 19см не более 20см, нижний диаметр/диагональ не более 8,5см, верхний диаметр/диагональ не более 9,5см, толщина стенки должна быть не менее 1,5 мм. Емкость должна иметь имеет плотно прилегающую крышку. Основная крышка емкости должна фиксироваться на емкости и скрепляться с дополнительной крышкой – петлей или другим способом, предотвращающим потерю дополнительной крышки. Дополнительная крышка контейнера должна иметь два режима фиксации - временное закрытие и окончательное закрытие, для обеспечения полной герметичности и безопасности при транспортировке, хранении и процедуре утилизации. Должна быть в наличие прямоугольной ручки размером не больше 4см\*3см – для удобства перемещения емкости. Должно быть наличие боковой U-образной выемки для крепления емкости на вертикальной поверхности, также наличие насечек снизу на емкости для ее крепления на горизонтальной поверхности. Возможность закрепления емкости на горизонтальной и вертикальной поверхности позволяет снизить риск опрокидывания емкости и рассыпания ее содержимого. На основной крышке емкости должно быть наличие не менее четырех демонтажных разъемов – отверстий, с помощью которых возможно бесконтактно отделять иглы от шприца. Демонтажные разъемы должны быть усилены ребрами жесткости, за счет чего увеличивается безопасность использования емкости. Упаковка: изделия должны быть упакованы в картонный короб. Комплектация 1 короба: не менее 100 штук корпусов, не менее 100 штук крышек к емкости, не менее 100 дополнительных крышек заглушек, не менее 100 маркировочных наклеек. Количество корпусов, крышек, дополнительных крышек, маркировочных наклеек должно быть одинаковым. Срок годности должен указывать Поставщик, но остаточный срок годности должен составлять не менее 12 месяцев с даты поставки. Для подтверждения соответствия поставляемого товара Поставщик должен предоставить регистрационные удостоверения, установленного образца, с подтверждением, что товар является изделием медицинского назначения . | шт. | 360 |
| 27 | Фиксаж для ручной проявки рентгенопленки AGFA  | Не менее 1\*25 л. Химические реактив, фиксаж для ручной обработки радиографической пленки емкость не менее 5 л. Для приготовления не менее чем 25 литров рабочего раствора. | шт. | 4 |
| 28 | Фиксаж для автоматической проявки рентгенопленки AGFA  | Фиксаж Agfa 2x20 л или эквивалент в точном соответствии со всеми указанными характеристиками: не менее 2х20 л. Двухкомпонентный фиксаж (концентрат) обладает улучшенными экологическими характеристиками, рекомендуется для фиксирования радиографических пленок. Высокая дубящая способность. Комплектация: не менее 2 канистры по не менее 5 литров концентрата «А», не менее 2 канистры по не менее 1,25 л концентрата «В». Выпускается в упаковке (не менее 2 х 20) для приготовления не менее 40 литров рабочего раствора. Фиксаж должен быть зарегистрирован в РФ в качестве изделия медицинского назначения. Раствор должен поставляться в светозащитных полиэтиленовых емкостях, гарантирующих экологически безотходную переработку. Емкости должны легко распечатываться при повороте крышки с режущей нижней кромкой. Должны отсутствовать неприятные запахи и вредные для здоровья испарения, не должно быть раздражающего воздействия на кожу. Обязательно предоставление при поставке документов производителя, достоверно подтверждающих все перечисленные характеристики фиксажа. | шт. | 10 |
| 29 | Проявитель для ручной проявки рентгенопленки AGFA  | Не менее 1\*30 л. Проявитель для ручной обработки, емкость не менее 5 л. Химические реактивы для ручной обработки радиографической пленки. Разводится не менее чем на 30 литров рабочего раствора. | шт. | 4 |
| 30 | Проявитель для автомат.проявки рентгенопленки AGFA  | Проявитель Agfa 2x20 л или эквивалент в точном соответствии со всем указанными характеристиками: не менее 2х20 л. Высококачественный трехкомпонентный проявитель (концентрат), предназначен для обработки медицинских радиографических пленок в автоматических проявочных машинах в стандартном -90 сек, в удлиненном -120-135 сек. режимах проявки. Химический состав проявителя позволяет его применять для проявки медицинских пленок, используемых в общей рентгенологии, маммографии, лазерных мультиформатных камерах. Состав компонент А - не менее 2 шт., В - не менее 2 шт., С - не менее 2 шт. Выпускается в упаковке (не менее 2 х 20) для приготовления не менее 40 литров рабочего раствора. Проявитель должен быть зарегистрирован в РФ в качестве изделия медицинского назначения. Раствор должен поставляться в светозащитных полиэтиленовых емкостях, гарантирующих экологически безотходную переработку. Емкости должны легко распечатываться при повороте крышки с режущей нижней кромкой. Должны отсутствовать неприятные запахи и вредные для здоровья испарения, не должно быть раздражающего воздействия на кожу. Обязательно предоставление при поставке документов производителя, достоверно подтверждающих все перечисленные характеристики проявителя. | шт. | 10 |
| 31 | Жгут венозный взрослый 400х25х1мм №1 | Венозный медицинский жгут состоит из широкой эластичной ленты изготовленной из латексной резины и полиэфира Improvacuter, которая уменьшает интенсивность давления до умеренной степени. Кровоостанавливающий медицинский жгут снабжен удобным механизмом-защелкой, позволяющим одной рукой затянуть, зафиксировать, расстегнуть его или ослабить. Жгут кровоостанавливающий подлежит дезинфекции любым раствором, предназначенным для обработки резиновых и пластиковых предметов, долговечен и удобен в работе. Размер: взрослый - длина 400 мм, ширина 25 мм. Упаковка: индивидуальная в пакетике, групповая коробка 24 шт. | шт. | 22 |
| 32 | Жгут кровоостанавливающий Виталфарм №1 | Жгут кровоостанавливающий резиновый по ТУ 9398-010-50887801-2005 . Предназначен для временной остановки кровотечения. Материал: резина | шт. | 8 |
| 33 | Загубник одноразовый для эндоскопии с фиксатором 1уп.30шт. | Загубник для эндоскопии (загубник для трубок) стерильный - предназначен для защиты гибкого эндоскопа, гастроскопов и бронхоскопов от случайного прокусывания тубуса пациентом при проведении эндоскопического исследования, для введения гибких эндоскопов, трубок при проведении эндоскопии верхних отделов желудочно-кишечного тракта и дыхательных путей. Загубник стерильный изготовлен из полиэтилена низкого давления ПЭ2НТ22-12, окрашен в светлые тона концентратами пигментов, имеющими разрешение для контакта с пищевыми продуктами и санитарно-эпидемиологическое заключение. Размер загубника стерильного: 27 х 40 х 50 мм. Внутренний размер окна загубника: 30 мм х 17 мм. Способ стерилизации: газовый (оксидом этилена). Упаковка не менее 30шт. | уп | 36 |
| 34 | Зеркало гинекологическое одноразовое стерильное S | Гинекологическое зеркало по Куско одноразовое в стерильной упаковке. Зеркало двухстворчатое полимерное совершенно прозрачное, без резких острых углов, заусениц и трещин на поверхности. Центральный фиксатор зеркала должен быть в форме прямого зубчатого стержня длиной не менее 7,0 см. Количество зубцов на фиксаторе должно быть не более 9 шт, с одинаковым расстоянием между зубцами не менее 4 мм. Процесс полной фиксации створок зеркала происходит при повороте фиксатора на 90º направо или налево. На прямой ручке зеркала должна быть специальная выемка для пальца. Зеркало должно иметь проверенную повышенную прочность: при воздействии нагрузки в 20-30 Н, при максимальном раскрытии зеркала, максимальное значение прогиба должна составлять 20 мм. У основания закрытых створок должно оставаться расстояние между ними не менее 3 мм и не более 5 мм. Широкое обзорное рабочее окно 3,6±0,1х4,6±0,1 см. Размер зеркало S с длиной створок не менее 10,3 см, шириной в самой узкой части не более 2,2 см. Расширитель должен иметь ровные закругленные гладкие края для обеспечения лёгкого, безболезненного введения. Стерильная упаковка гинекологического зеркала должна открываться исключительно без использования ножниц. Качество продукции соответствует государственным стандартам РФ и прилагаемым документам, подтверждающим качество: Регистрационное удостоверение, Сертификат соответствия, Сертификат качества производства медицинских изделий ISO 13485: 2003. Обязательное предоставление образца продукции до заключения контракта. Остаточный срок годности товара должен составлять не менее 80 %. | шт. | 12000 |
| 35 | Зеркало гинекологическое одноразовое стерильное М | Гинекологическое зеркало по Куско одноразовое в стерильной упаковке. Зеркало двухстворчатое полимерное совершенно прозрачное, без резких острых углов, заусениц и трещин на поверхности. Центральный фиксатор зеркала должен быть в форме прямого зубчатого стержня длиной не менее 7,0 см. Количество зубцов на фиксаторе должно быть не более 9 шт, с одинаковым расстоянием между зубцами не менее 4 мм. Процесс полной фиксации створок зеркала происходит при повороте фиксатора на 90º направо или налево. На прямой ручке зеркала должна быть специальная выемка для пальца. Зеркало должно иметь проверенную повышенную прочность: при воздействии нагрузки в 20-30 Н, при максимальном раскрытии зеркала, максимальное значение прогиба должна составлять 20 мм. У основания закрытых створок должно оставаться расстояние между ними не менее 3 мм и не более 5 мм. Широкое обзорное рабочее окно 3,6±0,1х4,6±0,1 см. Размер зеркало M с длиной створок не менее 11,0 см, шириной в самой узкой части не более 2,5 см. Расширитель должен иметь ровные закругленные гладкие края для обеспечения лёгкого, безболезненного введения. Стерильная упаковка гинекологического зеркала должна открываться исключительно без использования ножниц. Качество продукции соответствует государственным стандартам РФ и прилагаемым документам, подтверждающим качество: Регистрационное удостоверение, Сертификат соответствия, Сертификат качества производства медицинских изделий ISO 13485: 2003. Обязательное предоставление образца продукции до заключения контракта. Остаточный срок годности товара должен составлять не менее 80 %. | шт. | 12000 |
| 36 | Зонд аспирационный ретгеноконтрастный длина 45см CH/FR 14 №1 | Катетер аспирационный Мюлли с сантиметровой шкалой для аспирации эндотрахеальных трубок размеров 8,5 - 9,0Маркировка коннектора - цвет зелёный (для совместимости с эндотрахеальными трубками с 15мм коннектром зеленого цвета размеров 8,5 - 9,0). Материал катетера - ПВХ. Материал коннектора - ПВХ+стерин акрилонитрил.Обработанная поверхность - по типу замороженная.Размер - СН 14. Наружный диаметр - 4,7мм. Длина изделия - 450мм. Эффективная длина - 535мм. Коннектор - Вакутип (прозрачный с вакуум-контролем). Жесткость по Шору - 78А.Тип кончика дистальный, атравматичный - Мюлли. Отверстия - 2 шт, расположенные друг напротив друга. Сантиметровая шкала (для контроля глубины введения) - шаг 1см. Стерилизация - этиленоксид. Упаковка - индивидуальная. Маркировка и описание на русском языке. Блистер - со специальными легко разъединяющимися со стороны коннектора лепестками в развернутом виде, для освобождения катетера без использования ножниц, уменьшения риска повреждения катетера.Срок стерилизации - 5лет. | шт. | 200 |
| 37 | Зонд желудочный о/р №14 | Желудочный зонд (катетер) . Размер - СН 14 (4,7мм). Эффективная длина - 97см. Длина изделия - 110см. Дренажные отверстия - 4шт. Градуировочные метки на расстоянии 450, 550, 650 и 750мм от дистального конца – наличие. Время стояния указаное на упаковке - до 4х недель. Маркировка изделия на коннекторе – наличие. Материал катетера – ПВХ.Пластификатор – полиадипад. Токсикологическое заключение Всеросс.НИИ медтехники – наличие. Указание на упаковке на отсутствие фталатов – наличие. Упаковка – индивидуальная. Блистер со специальными легко разъединяющимися со стороны коннектора лепестками в развернутом виде, для освобождения катетера без использования ножниц – наличие. Стерилизация – этиленоксид.Срок стерилизации - 5лет. | шт. | 10 |
| 38 | Зонд урогенитальный универсальный стерил.тип D-2 цитощетка №1 | Предназначена для взятия клеточного и биологического материала с поверхности шейки матки и из цервикального канала для проведения цитологических и бактериологических исследований для приготовления мазка-отпечатка и на хламидии. Рабочая часть должна быть малотравматична и должна собирать большое количество эндоцервикального материала, что обеспечивает оптимальный уровень диагностики. Инструмент должен отлично подходить для взятия материала у нерожавших женщин, а также в период менопаузы. Зонд представляет собой полую ручку цилиндрической формы, внутрь которой вставлен закрученный металлический стержень. Рабочая часть зонда имеет вид усечённого конуса, на котором расположена щёточка, ворсинки которой закручены по спирали. Ворсинки средней жесткости. При необходимости рабочая часть сгибается под прямым углом, что обеспечивает качественный забор материала с поверхности шейки матки. Технические характеристики:Длина инструмента – не более 19,5 см.Длина рабочей части – не менее 2 см. Диаметр рабочей части у основания – не менее 7 мм.Диаметр рабочей части на кончике – не менее 4 мм.Срок годности – не менее 5 лет. Количество в упаковке/коробке – не менее 150/2100шт.Стерилизация: газовая с помощью этиленоксида. Стерильная упаковка инструментов открывается исключительно без использования ножниц. Упаковка с одной стороны полимерная пленка, с другой – медицинская бумага. | шт. | 12000 |
| 39 | Игла пункционная о/р 120мм №100 | код по шкале Гейдж: 21G. внешний диаметр: 0,8мм. цветовой код: зелёный. длина рабочей (металлической) части иглы: 120мм. назначение: игла пункционная, инъекционная. срез: обычный. подходит для шприца с креплением типа луер: луер-слип, луер-лок . тонкостенные иглы из нержавеющей хромоникелевой стали с исключительно гладкой поверхностью. трехгранная заточка — иглы с длинным и коротким срезом. прозрачный павильон люэр лок, цветовая кодировка соответствует ISO 6009 . цветовая кодировка упаковки для быстрого определения диаметра игл. | уп | 24 |
| 40 | Игла-бабочка 25G вливание | Система для вливания в малые вены (игла-бабочка). Цветовой код: оранжевый. Толщина иглы по шкале Гейдж: 25G. Внешний диаметр металлической части: 0,5 мм. Длина металлической части: 19 мм. Удлинительная линия: 30 см. Назначение: кратковременные внутривенные вливания. игла изготовлена из высококачественной тончайшей хирургической стали, что позволяет сохранить прочность при минимальной толщине стенки . тройная заточка иглы обеспечивает атравматичное введение, длина иглы 19 мм . фиксирующие крылышки позволяют надежно фиксировать «бабочку» . цветовая кодировка крылышек  абсолютно прозрачная, гибкая, устойчивая к перегибам соединительная трубка. прозрачный соединительный порт с разъемом «Луер» . все изделие изготовлено из материалов с высокой степенью биотолерантности. стерильно, апирогенно, нетоксично. индивидуальная полиэтиленовая упаковка | уп | 8 |
| 41 | Игла-бабочка 25G забор | Игла-бабочка, соединенная с луер-адаптером с резьбой, для безопасного взятия проб крови в вакуумные пробирки. Материал иглы-бабочки - нержавеющая сталь, силиконизированное покрытие иглы; игла-бабочка снабжена широкими «крылышками» для удобства фиксации, на которые нанесена цветовая кодировка размера иглы (цвет оранжевый); Размер иглы-бабочки не более 25G\*3/4 (0,5\*19 мм). Длина прозрачного катетера из апирогенного материала, соединяющего иглу-бабочку с луер-адаптером не менее 185 мм не более 190 мм. Луер-адаптер снабжен иглой с гибким клапаном из каучука, для безопасного взятия крови; Индивидуальная стерильная упаковка; групповая упаковка – не менее 100 шт. в картонной коробке. На этикетке групповой упаковки содержится информация о сроке годности, дате изготовления, номере лота, размере изделия, условиях хранения, импортере (для иностранного товара); знак стерильности и способ стерилизации, знак однократности применения, номер регистрационного удостоверения; наличие надписи: «Апирогенно», «Нетоксично». Продукция должна быть зарегистрирована на территории РФ, обязательно наличие регистрационного удостоверения в составе заявки | уп | 10 |
| 42 | Игла одноразовая стерил.MPROVACUTER двухсторонняя серая 22G1 с визуальной камерой 100шт | Игла двусторонняя для забора крови с прозрачной камерой. Материал иглы – нержавеющая сталь, силиконизированное покрытие иглы; Наличие гибкого клапана из каучука на конце иглы, направляемом к пробирке (предназначен для предотвращения обратного тока крови); двойной косоугольный срез и тройная копьевидная заточка лазером с сагиттального конца иглы; наличие резьбы на канюле для ввинчивания иглы в иглодержатель; наличие защитных колпачков на обеих сторонах иглы; упаковка индивидуальная (полиэтилен) с указанием стерильности, размера иглы, номера лота, срока годности;Размер иглы не более 22G\*1 1/2" (0,7\*38 мм), цветовая кодировка – черная; Наличие прозрачной камеры длиной не менее 1 см для визуализации тока крови; Групповая упаковка – не менее 100 шт. в картонной коробке. На этикетке групповой упаковки содержится информация о сроке годности, дате изготовления, номере лота, размере изделия, условиях хранения, импортере (для иностранного товара); знак стерильности и способ стерилизации, знак однократности применения, номер регистрационного удостоверения; наличие надписи: «Апирогенно», «Нетоксично».Продукция должна быть зарегистрирована на территории РФ, обязательно наличие регистрационного удостоверения в составе заявки. Упаковка не менее 100шт. | уп | 200 |
| 43 | Игла одноразовая стерил. двухсторонняя зеленая 21G | Игла двусторонняя, с присоединенным держателем.Материал иглы – нержавеющая сталь, силиконизированное покрытие иглы; наличие гибкого клапана из каучука на конце иглы, направляемом к пробирке (предназначен для предотвращения обратного тока крови); размер иглы не менее 21G\*1 1\2" (0,8\*38 мм). Наличие на муфте держателя специальной клипсы (защитного колпачка), которая закрывает (инактивирует) иглу сразу после окончания процедуры венепункции и защищает медицинского работника от случайного укола иглой; защитная клипса должна вращаться на 360 градусов вокруг оси держателя, чтобы не препятствовать расположению иглы при венепункции. Индивидуальная стерильная упаковка, групповая упаковка не более 50 шт. Наличие на упаковке знака стерильности, срока годности, номера лота; производитель. На этикетке групповой упаковки содержится информация о сроке годности, дате изготовления, номере лота, размере изделия, условиях хранения, импортере (для иностранного товара); знак стерильности и способ стерилизации, знак однократности применения, номер регистрационного удостоверения; наличие надписи: «Апирогенно», «Нетоксично». Продукция должна быть зарегистрирована на территории РФ, обязательно наличие регистрационного удостоверения в составе заявки. | уп. | 200 |
| 44 | Игла инъекционная 23 G  | тонкостенные иглы из нержавеющей хромоникелевой стали с исключительно гладкой поверхностью. Игла отшлифована и смазана (силиконовый состав) для легкого, безопасного и безболезненного введения инъекции. трехгранная заточка — иглы с длинным и коротким срезом. прозрачный павильон люэр лок, цветовая кодировка соответствует ISO 6009 цветовая кодировка упаковки для быстрого определения диаметра игл. код по шкале Гейдж: 23G. внешний диаметр: 0,6мм. цветовой код: синий (голубой). длина рабочей (металлической) части иглы: 30мм. назначение: игла пункционная, инъекционная. срез: обычный. подходит для шприца с креплением типа луер: луер-слип, луер-лок. Упаковка 100 шт. | уп | 16 |
| 45 | Игла инъекционная 22 G  | Стерильное с острым скошенным краем полое трубчатое металлическое изделие, предназначенное для использования вместе со шприцами, вспомогательными наборами медикаментов или оборудованием для флеботомии (например, адаптерами для сбора крови или держателями) для подготовки и введения пациенту жидкостей/медикаментов/ лекарственных средств и/или выведения (аспирации) жидкостей из тела пациента. Это изделие для одноразового использования. Инъекционная игла стерильная 0,7х40 мм. Упаковка 100 шт. | уп | 20 |
| 46 | Игла спинальная 20 G  | Игла спинальная Квинке 20G. Предназначена для выполнения люмбальной пункции и/или проведения спинальной анестезии. Материалы: медицинская нержавеющая сталь, поликарбонат, полипропилен. Игла должна быть тонкостенная, устойчивая на излом с микропретенционным срезом дистального конца типа "Стилет». Диаметр 20G (0,9 мм). Длина 6 (не более и не менее 150 мм). Наружная часть павильона иглы прозрачная для получения четкого, быстрого и надежного подтверждения успешности выполнения пункции; трапециевидно-овальной формы с дополнительными ребристыми пальцевыми упорами и четырьмя разнонаправленными овальными вырезами для удобного и надежного удерживания иглы при пункции, а также для возможности визуализации содержимого павильона иглы со всех сторон. Встроенный в наружную часть павильона специальный разрез-углубление указывает направление среза иглы для четкой тактильной идентификации направления среза иглы относительно хода спинномозгового канала. Мандрен должен быть стальной, точно совпадающий с внутренним диаметром и срезом иглы. Ручка-наконечник мандрена должна иметь международную маркировку диаметра иглы (желтый цвет) и цветоконтрастность, по отношению к павильону, индикатором направления среза иглы для четкой зрительной идентификации направления среза иглы. Обязательное наличие в комплекте съемной пластины - крылышек для удобной фиксации во время проведения анестезии. Наличие защитного колпачка. Упаковка должна быть стерильной, одноразовой. Наличие на упаковке обязательных знаков идентификации изделия, размера, стерильности, наименования производителя, СЕ, РОСТЕСТа. Срок годности с даты изготовления не менее 5 лет. Упаковка 25 шт. | уп | 4 |
| 47 | Игла спинальная 25 G  | игла спинальная, тип Квинке, 25 G x 3 1/2, 0,5 x 90 мм, стерил.Игла спинальная Квинке 25G. Предназначена для выполнения люмбальной пункции и/или проведения спинальной анестезии. Материалы: медицинская нержавеющая сталь, поликарбонат, полипропилен. Игла должна быть тонкостенная, устойчивая на излом с микропретенционным срезом дистального конца типа "Стилет». Диаметр 25G (0,50 мм). Длина 3 1/2 (не более и не менее 90 мм). Наружная часть павильона иглы прозрачная для получения четкого, быстрого и надежного подтверждения успешности выполнения пункции; трапециевидно-овальной формы с дополнительными ребристыми пальцевыми упорами и четырьмя разнонаправленными овальными вырезами для удобного и надежного удерживания иглы при пункции, а также для возможности визуализации содержимого павильона иглы со всех сторон. Встроенный в наружную часть павильона специальный разрез-углубление указывает направление среза иглы для четкой тактильной идентификации направления среза иглы относительно хода спинномозгового канала. Мандрен должен быть стальной, точно совпадающий с внутренним диаметром и срезом иглы. Ручка-наконечник мандрена должна иметь международную маркировку диаметра иглы (оранжевый цвет) и цветоконтрастность, по отношению к павильону, индикатором направления среза иглы для четкой зрительной идентификации направления среза иглы. Обязательное наличие в комплекте съемной пластины - крылышек для удобной фиксации во время проведения анестезии. Наличие защитного колпачка. Упаковка должна быть стерильной, одноразовой. Наличие на упаковке обязательных знаков идентификации изделия, размера, стерильности, наименования производителя, СЕ, РОСТЕСТа. Срок годности с даты изготовления не менее 5 лет. Упаковка 25 шт. | уп | 8 |
| 48 | Индикатор воздушной стерилизации МедИС-В-180/60-1 на 2000 тестов+журнал  | Характеристики товара: Класс 4 по ГОСТ ISO 11140-1-2011 - «многопеременные индикаторы», предназначен для оперативного визуального контроля соблюдения параметров не менее двух критических переменных воздушной стерилизации – температуры стерилизации, времени стерилизационной выдержки при размещении их снаружи упаковок и изделий в контрольных точках стерилизационной камеры воздушных стерилизаторов. Контролируемые режимы в диапазоне: 180°С/60минут.Контрольные значения индикатора: 180/60°С/минут соответственно. Индикатор прямоугольной формы на бумажной основе с нанесенными на лицевой стороне двумя цветными метками - индикаторной и элемента сравнения того цвета, который приобретает первая при соблюдении параметров стерилизации, и маркировки, включающей обозначение метода стерилизации, параметры стерилизационной выдержки, логотип предприятия-изготовителя.. Индикаторный агент не должен отпечатываться от подложки, проникать через неё, переходить на материал, с которым индикатор может соприкасаться до, в течение или после соответствующего режима стерилизации. Обратная сторона с липким слоем для фиксации в месте контроля и документах архива, закрытым двумя половинками защитной бумаги. Производится в листах с точечной перфорацией между индикаторами. Гарантийный срок не менее 36 месяцев . Остаточный срок годности на момент поставки – не менее 25 месяцев. Индикатор должен храниться в упаковке изготовителя при температуре от 5°С до 40°С и относительной влажности не выше 80% в защищённом от солнечного света месте. Наименование индикатора, вид стерилизации, класс по ГОСТ, дата изготовления, срок годности, номер партии, условия хранения, штамп ОТК и реквизиты предприятия-изготовителя должны быть указаны на упаковке индикатора. Индикаторы, в том числе использованные, не должны оказывать вредного воздействия на человека и окружающую среду, не требуют особых мер безопасности и могут утилизироваться как безопасные медицинские отходы класса А. Поставляется комплектами не менее 2000 тестов | комплект | 16 |
| 49 | Индикатор воздушной стерилизации Стеритест-Вл (160/150, 180/160, 200/20)  | Характеристики товара: Класс 5 по ГОСТ ISO 11140-1-2011 - «интегрирующие индикаторы», должен быть предназначен для оперативного визуального контроля соблюдения параметров не менее двух критических переменных воздушной стерилизации – температуры стерилизации, времени стерилизационной выдержки при размещении их внутри бумажных, полиамидных упаковок, металлических и других укладок, трубчатых или массивных трудно стерилизуемых изделий с полостями при стерилизации в воздушных стерилизаторах. Контролируемые режимы: все режимы воздушной стерилизации в температурном диапазоне 160 – 200 °С. Контрольные значения индикатора: 160/75, 170/30, 180/9 °С/минут соответственно. Индикатор прямоугольной формы на бумажной основе с нанесенными на лицевой стороне двумя цветными метками - индикаторной и элемента сравнения того цвета, который приобретает первая при соблюдении параметров стерилизации, и маркировки, включающей обозначение метода стерилизации, параметры стерилизационной выдержки, логотип предприятия-изготовителя. Индикаторный агент не должен отпечатываться от подложки, проникать через неё, переходить на материал, с которым индикатор может соприкасаться до, в течение или после соответствующего режима стерилизации. Обратная сторона с липким слоем для фиксации в месте контроля и документах архива, закрытым двумя половинками защитной бумаги. Индикатор должен обеспечивать сохранность результатов контроля в течение не менее 12 месяцев. Производится в листах с точечной перфорацией между индикаторами. Гарантийный срок не менее 36 месяцев . Остаточный срок годности на момент поставки – не менее 25 месяцев. Индикатор должен храниться в упаковке изготовителя при температуре от 5°С до 40°С и относительной влажности не выше 80% в защищённом от солнечного света месте. Наименование индикатора, вид стерилизации, класс по ГОСТ, дата изготовления, срок годности, номер партии, условия хранения, штамп ОТК и реквизиты предприятия-изготовителя должны быть указаны на упаковке индикатора. Индикаторы, в том числе использованные, не должны оказывать вредного воздействия на человека и окружающую среду, не требуют особых мер безопасности и могут утилизироваться как безопасные медицинские отходы класса А. Поставляется комплектами не менее 1000 тестов | комплект | 22 |
| 50 | Индикатор паровой стерилизации Стеритест-П-132/20-02  | Характеристики товара: Класс не ниже 4 по ГОСТ ISO 11140-1-2011 - «многопеременные индикаторы», должен быть предназначен для оперативного визуального контроля соблюдения параметров не менее трех критических переменных паровой стерилизации – температуры стерилизации, времени стерилизационной выдержки и наличия насыщенного водяного пара при размещении их как снаружи упаковок и изделий в контрольных точках стерилизационной камеры, так и внутри бумажных, комбинированных упаковок, стерилизационных коробок, текстильных, металлических и других укладок, трубчатых или массивных трудно стерилизуемых изделий с полостями при их стерилизации в форвакуумных паровых стерилизаторах. Индикаторы могут также применяться для контроля эффективности удаления воздуха из стерилизационной камеры паровых стерилизаторов в составе Тест-ИХ. Контролируемый режим стерилизации в диапазоне: 134+3°С/5+1 минуты и давление пара 0,21+0,02 Мпа, Контрольные значения индикатора: 134/5 градусов С/минут соответственно. Индикатор прямоугольной формы с нанесенными на лицевой стороне двумя цветными метками - индикаторной и элемента сравнения того цвета, который приобретает первая при соблюдении параметров стерилизации, и маркировки, включающей обозначение метода стерилизации, параметры стерилизационной выдержки, логотип предприятия-изготовителя. Индикаторный агент не должен отпечатываться от подложки, проникать через неё, переходить на материал, с которым индикатор может соприкасаться до, в течение или после соответствующего режима стерилизации. Обратная сторона с липким слоем для фиксации в месте контроля и документах архива, закрытым двумя половинками защитной бумаги. Индикаторы должны обеспечивать сохранность результатов контроля в течение не менее 12 месяцев. Производится в листах с точечной перфорацией между индикаторами. Гарантийный срок не менее 36 месяцев. Остаточный срок годности на момент поставки – не менее 25 месяцев. Индикатор должен храниться в упаковке изготовителя при температуре от 5°С до 40°С и относительной влажности не выше 80% в защищённом от солнечного света месте. Наименование индикатора, вид стерилизации, класс по ГОСТ, дата изготовления, срок годности, номер партии, условия хранения, штамп ОТК и реквизиты предприятия-изготовителя должны быть указаны на упаковке индикатора. Индикаторы, в том числе использованные, не должны оказывать вредного воздействия на человека и окружающую среду, не требуют особых мер безопасности и могут утилизироваться как безопасные медицинские отходы класса А. Поставляется комплектами не менее 1000 тестов | комплект | 24 |
| 51 | Индикатор стерил.Стеритест-Вл  | Характеристики товара: Класс 5 по ГОСТ ISO 11140-1-2011 - «интегрирующие индикаторы», должен быть предназначен для оперативного визуального контроля соблюдения параметров не менее двух критических переменных воздушной стерилизации – температуры стерилизации, времени стерилизационной выдержки при размещении их внутри бумажных, полиамидных упаковок, металлических и других укладок, трубчатых или массивных трудно стерилизуемых изделий с полостями при стерилизации в воздушных стерилизаторах. Контролируемые режимы: все режимы воздушной стерилизации в температурном диапазоне 160 – 200 °С.Контрольные значения индикатора: 160/75, 170/30, 180/9 °С/минут соответственно.Индикатор прямоугольной формы на бумажной основе с нанесенными на лицевой стороне двумя цветными метками - индикаторной и элемента сравнения того цвета, который приобретает первая при соблюдении параметров стерилизации, и маркировки, включающей обозначение метода стерилизации, параметры стерилизационной выдержки, логотип предприятия-изготовителя. Индикаторный агент не должен отпечатываться от подложки, проникать через неё, переходить на материал, с которым индикатор может соприкасаться до, в течение или после соответствующего режима стерилизации. Обратная сторона с липким слоем для фиксации в месте контроля и документах архива, закрытым двумя половинками защитной бумаги. Индикатор должен обеспечивать сохранность результатов контроля в течение не менее 12 месяцев. Производится в листах с точечной перфорацией между индикаторами. Гарантийный срок не менее 36 месяцев . Остаточный срок годности на момент поставки – не менее 25 месяцев. Индикатор должен храниться в упаковке изготовителя при температуре от 5°С до 40°С и относительной влажности не выше 80% в защищённом от солнечного света месте. Наименование индикатора, вид стерилизации, класс по ГОСТ, дата изготовления, срок годности, номер партии, условия хранения, штамп ОТК и реквизиты предприятия-изготовителя должны быть указаны на упаковке индикатора.Индикаторы, в том числе использованные, не должны оказывать вредного воздействия на человека и окружающую среду, не требуют особых мер безопасности и могут утилизироваться как безопасные медицинские отходы класса А. Поставляется комплектами не менее 1000 тестов | комплект | 8 |
| 52 | Канюля интравенозная р-р с/портом  | Стерильная гибкая трубка предназначена для введения в кровеносные сосуды конечностей, доступные для чрескожного введения (т.е. периферические сосуды), и имеет небольшую длину для удержания ее дистального конца вблизи места введения. Как правило, включает в себя 2 -8 см (1-3 дюйма) пластиковую трубку с металлическим стилетом внутри его просвета (наигольные катетеры). Чаще всего она используется с инфузионными устройствами для короткого времени использования (как правило, семь дней или меньше) для введения нераздражающих жидкостей, электролитов, витаминов, лекарственных средств, а также для введения некоторых анестетиков в периферические сосуды пациентов с хорошим венозный доступом. Это устройство одноразового использования. Катетер внутривенный периферический 18G из биосовместимого тефлона, не менее чем с двумя рентгеноконтрастными полосками. Функциональная длина трубки больше 40 мм, номинальный наружний диаметр трубки катетера более 1,28. Скоростью потока более 78 мл/мин. Упаковка не менее 100 шт. | уп | 5 |
| 53 | Канюля интравенозная р-р с/портом  | Стерильная гибкая трубка предназначена для введения в кровеносные сосуды конечностей, доступные для чрескожного введения (т.е. периферические сосуды), и имеет небольшую длину для удержания ее дистального конца вблизи места введения. Как правило, включает в себя 2 -8 см (1-3 дюйма) пластиковую трубку с металлическим стилетом внутри его просвета (наигольные катетеры). Чаще всего она используется с инфузионными устройствами для короткого времени использования (как правило, семь дней или меньше) для введения нераздражающих жидкостей, электролитов, витаминов, лекарственных средств, а также для введения некоторых анестетиков в периферические сосуды пациентов с хорошим венозный доступом. Это устройство одноразового использования. Катетер внутривенный периферический 22G из биосовместимого тефлона, не менее чем с двумя рентгеноконтрастными полосками. Функциональная длина трубки больше 20 мм, номинальный наружний диаметр трубки катетера более 0,80. Скоростью потока более 30 мл/мин. Упаковка не менее 100 шт. | уп | 5 |
| 54 | Капрон 150см крученный белый USP 0 ЕР 3,5  | Нерассасывающаяся плетеная нить синтетического происхождения. Базовым элементом, из которого состоит нить, является макромолекула полиэтилентерифталата, образующаяся в результате поликонденсации терефталевой кислоты с этиленгликолем. Полиэфирная нить обладает превосходной прочностью и низкой гигроскопичности, обладая высоким показателем биосовместимости, вызывает минимальную воспалительную реакцию тканей. Нить натурального белого цвета, получена плетением простейших волокон с покрытием из силикона. Длина нити не менее 150 см, размер USP 0 - метрический 3,5. Нить намотана на кассету из отбеленного картона с прорезями, обеспечивающими крепление и визуализацию иглы и нити, и приспособлением обеспечивающим прямой доступ к игле, что исключает необходимость полного раскрытия кассеты для извлечения ХШМ. Упаковка обеспечивает прямолинейность нити после ее извлечения, минимизирует эффект памяти формы. Кассета упакована в стерильную упаковку с барьерными свойствами. Стерилизационный пакет полученный путем ламинирования пленок, имеет овальную выемку под палец для мгновенного вскрытия пакета. Маркировка внутреннего пакета и групповой упаковки содержит: наименование изготовителя и его логотип, адрес изготовителя, наименование изделия, материал, из которого изготовлен шовный материал , структуру шовного материала, метрический размер и/или условный размер нити, длину нити, цвет (для окрашенных нитей), метод стерилизации, номер партии, дату изготовления и срок годности или надпись «годен до…», символ однократного применения, обозначение типа, размера и числа атравматических игл (при наличии), обозначение нормативного документа, в соответствии с которым изготовлено изделие. Помимо общих требований к маркировке, на групповой упаковке должны быть указаны: число единиц продукции в групповой таре, номер регистрационного удостоверения медицинского изделия. Групповая упаковка позволяет производить идентификацию и учет методом сканирования (матричный код). Обязательно наличие инструкции на русском языке. Внешняя упаковка – картонная коробка, запечатана в прозрачную плёнку для защиты от влаги. Количество в упаковке не менее 12 шт. Остаточный срок годности на момент поставки не менее 85%. Соответствие ГОСТ 31620-2012 Материалы хирургические шовные. Общие технические требования. Методы испытаний; ГОСТ 26641-85. Иглы атравматические. Наличие регистрационного удостоверения (указать номер и дату выдачи) | шт | 12 |
| 55 | Капрон 150см плетенный белый USP 2 MP5  | Нерассасывающаяся плетеная нить синтетического происхождения. Базовым элементом, из которого состоит нить, является макромолекула поликапроамида..Получена плетением простейших волокон и покрыта силиконом. Покрытие усиливает поверхностное скольжение, тем самым достигается большее удобство в обращении, легкое прохождение сквозь ткани и устойчивость узлов. Нить белого цвета Толщина нити М 5 (USP 2), длина нити не менее 150 см. Нить намотана на кассету из отбеленного картона с прорезями, обеспечивающими крепление и визуализацию нити, и приспособлением обеспечивающим прямой доступ к нити, что исключает необходимость полного раскрытия кассеты для извлечения ХШМ. Упаковка обеспечивает прямолинейность нити после ее извлечения, минимизирует эффект памяти формы. Кассета упакована в стерильную упаковку с барьерными свойствами. Стерилизационный пакет полученный путем ламинирования пленок, имеет овальную выемку под палец для мгновенного вскрытия пакета. Маркировка внутреннего пакета и групповой упаковки содержит: наименование изготовителя и его логотип, адрес изготовителя, наименование изделия, материал, из которого изготовлен шовный материал , структуру шовного материала, метрический размер и/или условный размер нити, длину нити, цвет (для окрашенных нитей), метод стерилизации, номер партии, дату изготовления и срок годности или надпись «годен до…», символ однократного применения, обозначение типа, размера и числа атравматических игл (при наличии), обозначение нормативного документа, в соответствии с которым изготовлено изделие. Помимо общих требований к маркировке, на групповой упаковке должны быть указаны: число единиц продукции в групповой таре, номер регистрационного удостоверения медицинского изделия. Групповая упаковка позволяет производить идентификацию и учет методом сканирования (матричный код). Обязательно наличие инструкции на русском языке. Внешняя упаковка – картонная коробка, запечатана в прозрачную плёнку для защиты от влаги. Кол-во в упаковке не менее 20 шт. Остаточный срок годности на момент поставки не менее 85%. Соответствие ГОСТ 31620-2012 Материалы хирургические шовные; Наличие регистрационного удостоверения (указать номер и дату выдачи). | уп | 8 |
| 56 | Капрон 150см плетенный белый USP 1 MP4  | Нерассасывающаяся плетеная нить синтетического происхождения. Базовым элементом, из которого состоит нить, является макромолекула поликапроамида..Получена плетением простейших волокон и покрыта силиконом. Покрытие усиливает поверхностное скольжение, тем самым достигается большее удобство в обращении, легкое прохождение сквозь ткани и устойчивость узлов. Нить белого цвета Толщина нити М 4 (USP1), длина нити не менее 150 см. Нить намотана на кассету из отбеленного картона с прорезями, обеспечивающими крепление и визуализацию нити, и приспособлением обеспечивающим прямой доступ к нити, что исключает необходимость полного раскрытия кассеты для извлечения ХШМ. Упаковка обеспечивает прямолинейность нити после ее извлечения, минимизирует эффект памяти формы. Кассета упакована в стерильную упаковку с барьерными свойствами. Стерилизационный пакет полученный путем ламинирования пленок, имеет овальную выемку под палец для мгновенного вскрытия пакета. Маркировка внутреннего пакета и групповой упаковки содержит: наименование изготовителя и его логотип, адрес изготовителя, наименование изделия, материал, из которого изготовлен шовный материал , структуру шовного материала, метрический размер и/или условный размер нити, длину нити, цвет (для окрашенных нитей), метод стерилизации, номер партии, дату изготовления и срок годности или надпись «годен до…», символ однократного применения, обозначение типа, размера и числа атравматических игл (при наличии), обозначение нормативного документа, в соответствии с которым изготовлено изделие. Помимо общих требований к маркировке, на групповой упаковке должны быть указаны: число единиц продукции в групповой таре, номер регистрационного удостоверения медицинского изделия. Групповая упаковка позволяет производить идентификацию и учет методом сканирования (матричный код). Обязательно наличие инструкции на русском языке. Внешняя упаковка – картонная коробка, запечатана в прозрачную плёнку для защиты от влаги. Кол-во в упаковке не менее 40 шт. Остаточный срок годности на момент поставки не менее 85%. Соответствие ГОСТ 31620-2012 Материалы хирургические шовные; Наличие регистрационного удостоверения (указать номер и дату выдачи). | уп | 12 |
| 57 | Капрон 150см плетенный белый USP 2/0 MP3 №20 | Нерассасывающаяся плетеная нить синтетического происхождения. Базовым элементом, из которого состоит нить, является макромолекула поликапроамида..Получена плетением простейших волокон и покрыта силиконом. Покрытие усиливает поверхностное скольжение, тем самым достигается большее удобство в обращении, легкое прохождение сквозь ткани и устойчивость узлов. Нить белого цвета Толщина нити М 3 (USP 2/0), длина нити не менее 150 см. Нить намотана на кассету из отбеленного картона с прорезями, обеспечивающими крепление и визуализацию нити, и приспособлением обеспечивающим прямой доступ к нити, что исключает необходимость полного раскрытия кассеты для извлечения ХШМ. Упаковка обеспечивает прямолинейность нити после ее извлечения, минимизирует эффект памяти формы. Кассета упакована в стерильную упаковку с барьерными свойствами. Стерилизационный пакет полученный путем ламинирования пленок, имеет овальную выемку под палец для мгновенного вскрытия пакета. Маркировка внутреннего пакета и групповой упаковки содержит: наименование изготовителя и его логотип, адрес изготовителя, наименование изделия, материал, из которого изготовлен шовный материал , структуру шовного материала, метрический размер и/или условный размер нити, длину нити, цвет (для окрашенных нитей), метод стерилизации, номер партии, дату изготовления и срок годности или надпись «годен до…», символ однократного применения, обозначение типа, размера и числа атравматических игл (при наличии), обозначение нормативного документа, в соответствии с которым изготовлено изделие. Помимо общих требований к маркировке, на групповой упаковке должны быть указаны: число единиц продукции в групповой таре, номер регистрационного удостоверения медицинского изделия. Групповая упаковка позволяет производить идентификацию и учет методом сканирования (матричный код). Обязательно наличие инструкции на русском языке. Внешняя упаковка – картонная коробка, запечатана в прозрачную плёнку для защиты от влаги. Кол-во в упаковке не менее 30 шт. Остаточный срок годности на момент поставки не менее 85%. Соответствие ГОСТ 31620-2012 Материалы хирургические шовные; Наличие регистрационного удостоверения (указать номер и дату выдачи). | уп | 20 |
| 58 | Капрон 150см плетенный белый USP 3 MP7 №20 | Нерассасывающаяся плетеная нить синтетического происхождения. Базовым элементом, из которого состоит нить, является макромолекула поликапроамида..Получена плетением простейших волокон и покрыта силиконом. Покрытие усиливает поверхностное скольжение, тем самым достигается большее удобство в обращении, легкое прохождение сквозь ткани и устойчивость узлов. Нить белого цвета Толщина нити М 7 (USP 3), длина нити не менее 150 см. Нить намотана на кассету из отбеленного картона с прорезями, обеспечивающими крепление и визуализацию нити, и приспособлением обеспечивающим прямой доступ к нити, что исключает необходимость полного раскрытия кассеты для извлечения ХШМ. Упаковка обеспечивает прямолинейность нити после ее извлечения, минимизирует эффект памяти формы. Кассета упакована в стерильную упаковку с барьерными свойствами. Стерилизационный пакет полученный путем ламинирования пленок, имеет овальную выемку под палец для мгновенного вскрытия пакета. Маркировка внутреннего пакета и групповой упаковки содержит: наименование изготовителя и его логотип, адрес изготовителя, наименование изделия, материал, из которого изготовлен шовный материал , структуру шовного материала, метрический размер и/или условный размер нити, длину нити, цвет (для окрашенных нитей), метод стерилизации, номер партии, дату изготовления и срок годности или надпись «годен до…», символ однократного применения, обозначение типа, размера и числа атравматических игл (при наличии), обозначение нормативного документа, в соответствии с которым изготовлено изделие. Помимо общих требований к маркировке, на групповой упаковке должны быть указаны: число единиц продукции в групповой таре, номер регистрационного удостоверения медицинского изделия. Групповая упаковка позволяет производить идентификацию и учет методом сканирования (матричный код). Обязательно наличие инструкции на русском языке. Внешняя упаковка – картонная коробка, запечатана в прозрачную плёнку для защиты от влаги. Кол-во в упаковке не менее 12 шт. Остаточный срок годности на момент поставки не менее 85%. Соответствие ГОСТ 31620-2012 Материалы хирургические шовные; Наличие регистрационного удостоверения (указать номер и дату выдачи). | уп | 4 |
| 59 | Капрон 150см плетенный белый USP 3/0 MP2 №20 | Нерассасывающаяся плетеная нить синтетического происхождения. Базовым элементом, из которого состоит нить, является макромолекула поликапроамида..Получена плетением простейших волокон и покрыта силиконом. Покрытие усиливает поверхностное скольжение, тем самым достигается большее удобство в обращении, легкое прохождение сквозь ткани и устойчивость узлов. Нить белого цвета Толщина нити М 2 (USP 3/0), длина нити не менее 150 см. Нить намотана на кассету из отбеленного картона с прорезями, обеспечивающими крепление и визуализацию нити, и приспособлением обеспечивающим прямой доступ к нити, что исключает необходимость полного раскрытия кассеты для извлечения ХШМ. Упаковка обеспечивает прямолинейность нити после ее извлечения, минимизирует эффект памяти формы. Кассета упакована в стерильную упаковку с барьерными свойствами. Стерилизационный пакет полученный путем ламинирования пленок, имеет овальную выемку под палец для мгновенного вскрытия пакета. Маркировка внутреннего пакета и групповой упаковки содержит: наименование изготовителя и его логотип, адрес изготовителя, наименование изделия, материал, из которого изготовлен шовный материал , структуру шовного материала, метрический размер и/или условный размер нити, длину нити, цвет (для окрашенных нитей), метод стерилизации, номер партии, дату изготовления и срок годности или надпись «годен до…», символ однократного применения, обозначение типа, размера и числа атравматических игл (при наличии), обозначение нормативного документа, в соответствии с которым изготовлено изделие. Помимо общих требований к маркировке, на групповой упаковке должны быть указаны: число единиц продукции в групповой таре, номер регистрационного удостоверения медицинского изделия. Групповая упаковка позволяет производить идентификацию и учет методом сканирования (матричный код). Обязательно наличие инструкции на русском языке. Внешняя упаковка – картонная коробка, запечатана в прозрачную плёнку для защиты от влаги. Кол-во в упаковке не менее 20шт. Остаточный срок годности на момент поставки не менее 85%. Соответствие ГОСТ 31620-2012 Материалы хирургические шовные; Наличие регистрационного удостоверения (указать номер и дату выдачи). | уп | 12 |
| 60 | Катетер Нелатона урологический СН14шт  | Катетер урологический мужской Нелатон - для прерывистой катетеризации мочевого пузыря. Материал - ПВХ, прозрачный. Поверхность - специальная обработанная по типу замороженная (снижает потребность в применении смазывающих средств). Длина эффективная - не менее 36см. Длина фактическая - не менее 40см. Размер - СН 14 (диаметр не менее 4,5мм и не более 5,0мм). Коннектор цветомаркированный, с круговыми поперечными ребрами – наличие. Гладкие боковые отверстия большого диаметра – наличие. Стерилизация – этиленоксид. Срок хранения - не менее 5лет. Упаковка - блистер, со специальными легко разъединяющимися со стороны коннектора лепестками, для освобождения катетера без использования ножниц (уменьшение риска повреждения катетера и сокращение времени процедуры). Упаковка: 10шт. | уп | 12 |
| 61 | Катетер Фолея СН12 2-ход  | Катетер Фолея двухходовый стандартныйРазмер - СН 12. Объем баллона - до 15 мл (5-15мл) Диапазон возможности раздувания баллона от 5 до 15мл, дает выбор медицинскому персоналу использования у разных пациентов, в зависимости от физиологических данных и необходимостей по показаниям, что значительно увеличивает область применения медицинских изделий у пациентов разного возраста. Длина катетера - 40см. Количество каналов - дваОтверстия - противолежащих овальных боковых дренажных 2штВоронка для мочеприемника. Материал – латекс. Поверхность катетера - жидкий силикон. Баллон - симметричный, расположен у кончика катетера, при визуальном осмотре практически незаметен, в следствии чего снижается риск травмирования уретры при введении катетера. Клапан для шприцев Luer-Lock - наличиеВремя стояния - до 7суток. Цветовой код размера - наличиеБольшой дренажный просвет круглого сечения снижает риск инкрустации и обтурации катетера. Усиленная стенка катетера предупреждает его пережатие и выпадение. Упаковка Блистер - со специальными легко разъединяющимися со стороны коннектора лепестками в развернутом виде, для освобождения катетера без использования ножниц, уменьшения риска повреждения катетера и сокращения времени процедуры. Перфорация упаковки - насечки на внутренней упаковке для освобождения проксимального и дистального концов катетера, для возможности установки катетера без прикосновения к нему и освобождения от упаковки после установки катетера в мочевой пузырь, для уменьшения восходящей уроинфекции и защиты персонала при манипуляции. Срок стерилизации - 5лет. Упаковка: 10шт. | уп | 4 |
| 62 | Катетер Фолея СН14 2-ход  | Катетер Фолея двухходовый стандартный.Размер - СН 14. Объем баллона - до 15 мл (5-15мл).Диапазон возможности раздувания баллона от 5 до 15мл, дает выбор медицинскому персоналу использования у разных пациентов, в зависимости от физиологических данных и необходимостей по показаниям, что значительно увеличивает область применения медицинских изделий у пациентов разного возраста. Длина катетера - 40см. Количество каналов - дваОтверстия - противолежащих овальных боковых дренажных 2штВоронка для мочеприемника . Материал – латекс.Поверхность катетера - жидкий силикон. Баллон - симметричный, расположен у кончика катетера, при визуальном осмотре практически незаметен, в следствии чего снижается риск травмирования уретры при введении катетера. Клапан для шприцев Luer-Lock – наличие. Время стояния - до 7суток. Цветовой код размера – наличие. Большой дренажный просвет круглого сечения снижает риск инкрустации и обтурации катетера. Усиленная стенка катетера предупреждает его пережатие и выпадение. Упаковка Блистер - со специальными легко разъединяющимися со стороны коннектора лепестками в развернутом виде, для освобождения катетера без использования ножниц, уменьшения риска повреждения катетера и сокращения времени процедуры. Перфорация упаковки - насечки на внутренней упаковке для освобождения проксимального и дистального концов катетера, для возможности установки катетера без прикосновения к нему и освобождения от упаковки после установки катетера в мочевой пузырь, для уменьшения восходящей уроинфекции и защиты персонала при манипуляции.Срок стерилизации - 5лет. Упаковка: 10шт. | уп | 4 |
| 63 | Катетер Фолея СН18 2-ход | Катетер Фолея двухходовый стандартныйРазмер - СН 18. Объем баллона - до 30мл. Диапазон возможности раздувания баллона от 10 до 30мл, дает выбор медицинскому персоналу использования у разных пациентов, в зависимости от физиологических данных и необходимостей по показаниям, что значительно увеличивает область применения медицинских изделий у пациентов разного возраста. Длина катетера - 40см. Количество каналов – два. Отверстия - противолежащих овальных боковых дренажных 2шт. Воронка для мочеприемника. Материал – латекс. Поверхность катетера - жидкий силикон. Баллон - симметричный, расположен у кончика катетера, при визуальном осмотре практически незаметен, в следствии чего снижается риск травмирования уретры при введении катетера. Клапан для шприцев Luer-Lock – наличие. Время стояния - до 7суток. Цветовой код размера – наличие. Большой дренажный просвет круглого сечения снижает риск инкрустации и обтурации катетера. Усиленная стенка катетера предупреждает его пережатие и выпадение. Упаковка Блистер - со специальными легко разъединяющимися со стороны коннектора лепестками в развернутом виде, для освобождения катетера без использования ножниц, уменьшения риска повреждения катетера и сокращения времени процедуры. Перфорация упаковки - насечки на внутренней упаковке для освобождения проксимального и дистального концов катетера, для возможности установки катетера без прикосновения к нему и освобождения от упаковки после установки катетера в мочевой пузырь, для уменьшения восходящей уроинфекции и защиты персонала при манипуляции. Срок стерилизации - 5лет. Упаковка: 10шт. | уп | 4 |
| 64 | Катетер Фолея СН20 2-ход  | Катетер Фолея двухходовый стандартный. Разме р - СН 20. Объем баллона - до 30мл. Диапазон возможности раздувания баллона от 10 до 30мл, дает выбор медицинскому персоналу использования у разных пациентов, в зависимости от физиологических данных и необходимостей по показаниям, что значительно увеличивает область применения медицинских изделий у пациентов разного возраста. Длина катетера - 40см. Количество каналов – два. Отверстия - противолежащих овальных боковых дренажных 2шт.Воронка для мочеприемника . Материал – латекс. Поверхность катетера - жидкий силикон. Баллон - симметричный, расположен у кончика катетера, при визуальном осмотре практически незаметен, в следствии чего снижается риск травмирования уретры при введении катетера. Клапан для шприцев Luer-Lock – наличие.Время стояния - до 7суток. Цветовой код размера – наличие.Большой дренажный просвет круглого сечения снижает риск инкрустации и обтурации катетера. Усиленная стенка катетера предупреждает его пережатие и выпадение. Упаковка Блистер - со специальными легко разъединяющимися со стороны коннектора лепестками в развернутом виде, для освобождения катетера без использования ножниц, уменьшения риска повреждения катетера и сокращения времени процедуры. Перфорация упаковки - насечки на внутренней упаковке для освобождения проксимального и дистального концов катетера, для возможности установки катетера без прикосновения к нему и освобождения от упаковки после установки катетера в мочевой пузырь, для уменьшения восходящей уроинфекции и защиты персонала при манипуляции. Срок стерилизации - 5лет. Упаковка: 10шт. | уп | 4 |
| 65 | Катетер Фолея СН22 2-ход  | Катетер Фолея двухходовый стандартный. Размер - СН 22.Объем баллона - до 30мл. Диапазон возможности раздувания баллона от 10 до 30мл, дает выбор медицинскому персоналу использования у разных пациентов, в зависимости от физиологических данных и необходимостей по показаниям, что значительно увеличивает область применения медицинских изделий у пациентов разного возраста. Длина катетера - 40см.Количество каналов – два. Отверстия - противолежащих овальных боковых дренажных 2шт. Воронка для мочеприемника . Материал – латекс. Поверхность катетера - жидкий силикон. Баллон - симметричный, расположен у кончика катетера, при визуальном осмотре практически незаметен, в следствии чего снижается риск травмирования уретры при введении катетера. Клапан для шприцев Luer-Lock – наличие. Время стояния - до 7суток. Цветовой код размера – наличие. Большой дренажный просвет круглого сечения снижает риск инкрустации и обтурации катетера. Усиленная стенка катетера предупреждает его пережатие и выпадение. Упаковка Блистер - со специальными легко разъединяющимися со стороны коннектора лепестками в развернутом виде, для освобождения катетера без использования ножниц, уменьшения риска повреждения катетера и сокращения времени процедуры. Перфорация упаковки - насечки на внутренней упаковке для освобождения проксимального и дистального концов катетера, для возможности установки катетера без прикосновения к нему и освобождения от упаковки после установки катетера в мочевой пузырь, для уменьшения восходящей уроинфекции и защиты персонала при манипуляции.Срок стерилизации - 5лет. Упаковка: 10шт. | уп | 4 |
| 66 | Катетер Фолея СН22 3-ход  | Катетер Фолея трехходовый стандартный. Размер - СН 22.Объем баллона - 30мл. Длина катетера - 40см. Количество каналов – три. На дистальном конце открывается дополнительное (3-е) отверстие. для введения растворов. Тип – ирригационный.Воронка для мочеприемника. Материал – латекс. Поверхность катетера - жидкий силикон. Баллон – симметричный. Клапан для шприцев Luer-Lock – наличие. Время стояния - до 7суток. Цветовой код размера – наличие. Большой дренажный просвет круглого сечения снижает риск инкрустации и обтурации катетера. Усиленная стенка катетера предупреждает его пережатие и выпадение. Срок стерилизации - 5лет. Упаковка: 10шт. | уп | 4 |
| 67 | Катетер Фолея СН24 2-ход  | Катетер Фолея двухходовый стандартныйРазмер - СН 24Объем баллона - до 30млДиапазон возможности раздувания баллона от 10 до 30мл, дает выбор медицинскому персоналу использования у разных пациентов, в зависимости от физиологических данных и необходимостей по показаниям, что значительно увеличивает область применения медицинских изделий у пациентов разного возраста.Длина катетера - 40смКоличество каналов - дваОтверстия - противолежащих овальных боковых дренажных 2штВоронка для мочеприемника Материал - латексПоверхность катетера - жидкий силиконБаллон - симметричный, расположен у кончика катетера, при визуальном осмотре практически незаметен, в следствии чего снижается риск травмирования уретры при введении катетераКлапан для шприцев Luer-Lock - наличиеВремя стояния - до 7сутокЦветовой код размера - наличиеБольшой дренажный просвет круглого сечения снижает риск инкрустации и обтурации катетера. Усиленная стенка катетера предупреждает его пережатие и выпадение. Упаковка Блистер - со специальными легко разъединяющимися со стороны коннектора лепестками в развернутом виде, для освобождения катетера без использования ножниц, уменьшения риска повреждения катетера и сокращения времени процедуры.Перфорация упаковки - насечки на внутренней упаковке для освобождения проксимального и дистального концов катетера, для возможности установки катетера без прикосновения к нему и освобождения от упаковки после установки катетера в мочевой пузырь, для уменьшения восходящей уроинфекции и защиты персонала при манипуляции.Срок стерилизации - 5лет. Упаковка: 10шт | уп | 4 |
| 68 | Катетер Фолея СН24 3-ход  | Катетер Фолея трехходовый стандартный. Размер - СН 24.Объем баллона - 30мл. Длина катетера - 40см. Количество каналов – три. На дистальном конце открывается дополнительное (3-е) отверстие. для введения растворов. Тип – ирригационный. Воронка для мочеприемника. Материал – латекс. Поверхность катетера - жидкий силикон. Баллон – симметричный. Клапан для шприцев Luer-Lock – наличие. Время стояния - до 7суток. Цветовой код размера – наличие. Большой дренажный просвет круглого сечения снижает риск инкрустации и обтурации катетера. Усиленная стенка катетера предупреждает его пережатие и выпадение. Срок стерилизации - 5лет. Упаковка: 10шт | уп | 4 |
| 69 | Кетгут USP 0 (МР) 4 150см  | Монофиламентная натуральная рассасывающаяся нить, изготовленная из очищенной соединительной ткани подслизистого слоя тонкого кишечника овец или серозного слоя тонкого кишечника крупного рогатого скота. Имеет молочный цвет. Высокое качество полировки позволяет нити легко проходить через ткани, а также придает относительную эластичность Прогрессивная потеря прочности на разрыв происходит благодаря фагоцитозу. После имплантации сохраняет достаточную прочность в организме в течение 7-8 суток. Полное рассасывание происходит за период 35-90 дней. Длина нити не менее 150 см, размер USP 0 метрический 4. Нить без изломов свободно свернута восьмеркой во избежание перепутывания нити при извлечении и помещена в двойную упаковку. Внешняя стерилизационная: содержит прозрачную пленку для визуализации информации о продукте на внутренней упаковке и порт с обозначенными, легко отслаивающимися лепестками для безопасного вскрытия упаковки. Внутренняя стерильная: материал - фольга, прямоугольной формы, имеющая V-образную насечку для легкого вскрытия. Внутреннее пространство фольгированного пакета заполнено консервирующим водным раствором изопропанола для сохранения исходных свойств нити в части эластичности. Маркировка внутреннего пакета и групповой упаковки содержит: наименование изготовителя и его логотип, адрес изготовителя, наименование изделия, материал, из которого изготовлен шовный материал , структуру шовного материала, метрический размер и/или условный размер нити, длину нити, цвет (для окрашенных нитей), метод стерилизации, номер партии, дату изготовления и срок годности или надпись «годен до…», символ однократного применения, обозначение типа, размера и числа атравматических игл (при наличии), обозначение нормативного документа, в соответствии с которым изготовлено изделие. Помимо общих требований к маркировке, на групповой упаковке должны быть указаны: число единиц продукции в групповой таре, номер регистрационного удостоверения медицинского изделия. Групповая упаковка позволяет производить идентификацию и учет методом сканирования (матричный код). Обязательно наличие инструкции на русском языке. Внешняя упаковка – картонная коробка, запечатана в прозрачную плёнку для защиты от влаги. Кол-во в упаковке не менее 36 шт. Остаточный срок годности на момент поставки не менее 85%. Соответствие ГОСТ 31620-2012 Материалы хирургические шовные; Наличие регистрационного удостоверения (указать номер и дату выдачи). | уп | 12 |
| 70 | Кетгут USP 1 (МР) 5 150см  | Монофиламентная натуральная рассасывающаяся нить, изготовленная из очищенной соединительной ткани подслизистого слоя тонкого кишечника овец или серозного слоя тонкого кишечника крупного рогатого скота. Имеет молочный цвет. Высокое качество полировки позволяет нити легко проходить через ткани, а также придает относительную эластичность Прогрессивная потеря прочности на разрыв происходит благодаря фагоцитозу. После имплантации сохраняет достаточную прочность в организме в течение 7-8 суток. Полное рассасывание происходит за период 35-90 дней. Длина нити не менее 150 см, размер USP 1 метрический 5. Нить без изломов свободно свернута восьмеркой во избежание перепутывания нити при извлечении и помещена в двойную упаковку. Внешняя стерилизационная: содержит прозрачную пленку для визуализации информации о продукте на внутренней упаковке и порт с обозначенными, легко отслаивающимися лепестками для безопасного вскрытия упаковки. Внутренняя стерильная: материал - фольга, прямоугольной формы, имеющая V-образную насечку для легкого вскрытия. Внутреннее пространство фольгированного пакета заполнено консервирующим водным раствором изопропанола для сохранения исходных свойств нити в части эластичности. Маркировка внутреннего пакета и групповой упаковки содержит: наименование изготовителя и его логотип, адрес изготовителя, наименование изделия, материал, из которого изготовлен шовный материал , структуру шовного материала, метрический размер и/или условный размер нити, длину нити, цвет (для окрашенных нитей), метод стерилизации, номер партии, дату изготовления и срок годности или надпись «годен до…», символ однократного применения, обозначение типа, размера и числа атравматических игл (при наличии), обозначение нормативного документа, в соответствии с которым изготовлено изделие. Помимо общих требований к маркировке, на групповой упаковке должны быть указаны: число единиц продукции в групповой таре, номер регистрационного удостоверения медицинского изделия. Групповая упаковка позволяет производить идентификацию и учет методом сканирования (матричный код). Обязательно наличие инструкции на русском языке. Внешняя упаковка – картонная коробка, запечатана в прозрачную плёнку для защиты от влаги. Кол-во в упаковке не менее 48 шт. Остаточный срок годности на момент поставки не менее 85%. Соответствие ГОСТ 31620-2012 Материалы хирургические шовные; Наличие регистрационного удостоверения (указать номер и дату выдачи). | уп | 8 |
| 71 | Кетгут USP 2 (МР) 6 150см  | Монофиламентная натуральная рассасывающаяся нить, изготовленная из очищенной соединительной ткани подслизистого слоя тонкого кишечника овец или серозного слоя тонкого кишечника крупного рогатого скота. Имеет молочный цвет. Высокое качество полировки позволяет нити легко проходить через ткани, а также придает относительную эластичность Прогрессивная потеря прочности на разрыв происходит благодаря фагоцитозу. После имплантации сохраняет достаточную прочность в организме в течение 7-8 суток. Полное рассасывание происходит за период 35-90 дней. Длина нити не менее 150 см, размер USP 2 метрический 6. Нить без изломов свободно свернута восьмеркой во избежание перепутывания нити при извлечении и помещена в двойную упаковку. Внешняя стерилизационная: содержит прозрачную пленку для визуализации информации о продукте на внутренней упаковке и порт с обозначенными, легко отслаивающимися лепестками для безопасного вскрытия упаковки. Внутренняя стерильная: материал - фольга, прямоугольной формы, имеющая V-образную насечку для легкого вскрытия. Внутреннее пространство фольгированного пакета заполнено консервирующим водным раствором изопропанола для сохранения исходных свойств нити в части эластичности. Маркировка внутреннего пакета и групповой упаковки содержит: наименование изготовителя и его логотип, адрес изготовителя, наименование изделия, материал, из которого изготовлен шовный материал , структуру шовного материала, метрический размер и/или условный размер нити, длину нити, цвет (для окрашенных нитей), метод стерилизации, номер партии, дату изготовления и срок годности или надпись «годен до…», символ однократного применения, обозначение типа, размера и числа атравматических игл (при наличии), обозначение нормативного документа, в соответствии с которым изготовлено изделие. Помимо общих требований к маркировке, на групповой упаковке должны быть указаны: число единиц продукции в групповой таре, номер регистрационного удостоверения медицинского изделия. Групповая упаковка позволяет производить идентификацию и учет методом сканирования (матричный код). Обязательно наличие инструкции на русском языке. Внешняя упаковка – картонная коробка, запечатана в прозрачную плёнку для защиты от влаги. Кол-во в упаковке не менее 52 шт. Остаточный срок годности на момент поставки не менее 85%. Соответствие ГОСТ 31620-2012 Материалы хирургические шовные; Наличие регистрационного удостоверения (указать номер и дату выдачи). | уп | 4 |
| 72 | Кетгут USP 2/0 (МР) 3,5 150см | Монофиламентная натуральная рассасывающаяся нить, изготовленная из очищенной соединительной ткани подслизистого слоя тонкого кишечника овец или серозного слоя тонкого кишечника крупного рогатого скота. Имеет молочный цвет. Высокое качество полировки позволяет нити легко проходить через ткани, а также придает относительную эластичность Прогрессивная потеря прочности на разрыв происходит благодаря фагоцитозу. После имплантации сохраняет достаточную прочность в организме в течение 7-8 суток. Полное рассасывание происходит за период 35-90 дней. Длина нити не менее 150 см, размер USP 2/0 метрический 3,5. Нить без изломов свободно свернута восьмеркой во избежание перепутывания нити при извлечении и помещена в двойную упаковку. Внешняя стерилизационная: содержит прозрачную пленку для визуализации информации о продукте на внутренней упаковке и порт с обозначенными, легко отслаивающимися лепестками для безопасного вскрытия упаковки. Внутренняя стерильная: материал - фольга, прямоугольной формы, имеющая V-образную насечку для легкого вскрытия. Внутреннее пространство фольгированного пакета заполнено консервирующим водным раствором изопропанола для сохранения исходных свойств нити в части эластичности. Маркировка внутреннего пакета и групповой упаковки содержит: наименование изготовителя и его логотип, адрес изготовителя, наименование изделия, материал, из которого изготовлен шовный материал , структуру шовного материала, метрический размер и/или условный размер нити, длину нити, цвет (для окрашенных нитей), метод стерилизации, номер партии, дату изготовления и срок годности или надпись «годен до…», символ однократного применения, обозначение типа, размера и числа атравматических игл (при наличии), обозначение нормативного документа, в соответствии с которым изготовлено изделие. Помимо общих требований к маркировке, на групповой упаковке должны быть указаны: число единиц продукции в групповой таре, номер регистрационного удостоверения медицинского изделия. Групповая упаковка позволяет производить идентификацию и учет методом сканирования (матричный код). Обязательно наличие инструкции на русском языке. Внешняя упаковка – картонная коробка, запечатана в прозрачную плёнку для защиты от влаги. Кол-во в упаковке не менее 20 шт. Остаточный срок годности на момент поставки не менее 85%. Соответствие ГОСТ 31620-2012 Материалы хирургические шовные; Наличие регистрационного удостоверения (указать номер и дату выдачи). | уп | 20 |
| 73 | Кетгут USP 3 (МР) 7 150см  | Монофиламентная натуральная рассасывающаяся нить, изготовленная из очищенной соединительной ткани подслизистого слоя тонкого кишечника овец или серозного слоя тонкого кишечника крупного рогатого скота. Имеет молочный цвет. Высокое качество полировки позволяет нити легко проходить через ткани, а также придает относительную эластичность Прогрессивная потеря прочности на разрыв происходит благодаря фагоцитозу. После имплантации сохраняет достаточную прочность в организме в течение 7-8 суток. Полное рассасывание происходит за период 35-90 дней. Длина нити не менее 150 см, размер USP 3 метрический 7. Нить без изломов свободно свернута восьмеркой во избежание перепутывания нити при извлечении и помещена в двойную упаковку. Внешняя стерилизационная: содержит прозрачную пленку для визуализации информации о продукте на внутренней упаковке и порт с обозначенными, легко отслаивающимися лепестками для безопасного вскрытия упаковки. Внутренняя стерильная: материал - фольга, прямоугольной формы, имеющая V-образную насечку для легкого вскрытия. Внутреннее пространство фольгированного пакета заполнено консервирующим водным раствором изопропанола для сохранения исходных свойств нити в части эластичности. Маркировка внутреннего пакета и групповой упаковки содержит: наименование изготовителя и его логотип, адрес изготовителя, наименование изделия, материал, из которого изготовлен шовный материал , структуру шовного материала, метрический размер и/или условный размер нити, длину нити, цвет (для окрашенных нитей), метод стерилизации, номер партии, дату изготовления и срок годности или надпись «годен до…», символ однократного применения, обозначение типа, размера и числа атравматических игл (при наличии), обозначение нормативного документа, в соответствии с которым изготовлено изделие. Помимо общих требований к маркировке, на групповой упаковке должны быть указаны: число единиц продукции в групповой таре, номер регистрационного удостоверения медицинского изделия. Групповая упаковка позволяет производить идентификацию и учет методом сканирования (матричный код). Обязательно наличие инструкции на русском языке. Внешняя упаковка – картонная коробка, запечатана в прозрачную плёнку для защиты от влаги. Кол-во в упаковке не менее 30 шт. Остаточный срок годности на момент поставки не менее 85%. Соответствие ГОСТ 31620-2012 Материалы хирургические шовные; Наличие регистрационного удостоверения (указать номер и дату выдачи). | уп | 4 |
| 74 | Кетгут USP 3/0 (МР) 3 150см  | Монофиламентная натуральная рассасывающаяся нить, изготовленная из очищенной соединительной ткани подслизистого слоя тонкого кишечника овец или серозного слоя тонкого кишечника крупного рогатого скота. Имеет молочный цвет. Высокое качество полировки позволяет нити легко проходить через ткани, а также придает относительную эластичность Прогрессивная потеря прочности на разрыв происходит благодаря фагоцитозу. После имплантации сохраняет достаточную прочность в организме в течение 7-8 суток. Полное рассасывание происходит за период 35-90 дней. Длина нити не менее 150 см, размер USP 3/0 метрический 3. Нить без изломов свободно свернута восьмеркой во избежание перепутывания нити при извлечении и помещена в двойную упаковку. Внешняя стерилизационная: содержит прозрачную пленку для визуализации информации о продукте на внутренней упаковке и порт с обозначенными, легко отслаивающимися лепестками для безопасного вскрытия упаковки. Внутренняя стерильная: материал - фольга, прямоугольной формы, имеющая V-образную насечку для легкого вскрытия. Внутреннее пространство фольгированного пакета заполнено консервирующим водным раствором изопропанола для сохранения исходных свойств нити в части эластичности. Маркировка внутреннего пакета и групповой упаковки содержит: наименование изготовителя и его логотип, адрес изготовителя, наименование изделия, материал, из которого изготовлен шовный материал , структуру шовного материала, метрический размер и/или условный размер нити, длину нити, цвет (для окрашенных нитей), метод стерилизации, номер партии, дату изготовления и срок годности или надпись «годен до…», символ однократного применения, обозначение типа, размера и числа атравматических игл (при наличии), обозначение нормативного документа, в соответствии с которым изготовлено изделие. Помимо общих требований к маркировке, на групповой упаковке должны быть указаны: число единиц продукции в групповой таре, номер регистрационного удостоверения медицинского изделия. Групповая упаковка позволяет производить идентификацию и учет методом сканирования (матричный код). Обязательно наличие инструкции на русском языке. Внешняя упаковка – картонная коробка, запечатана в прозрачную плёнку для защиты от влаги. Кол-во в упаковке не менее 30 шт. Остаточный срок годности на момент поставки не менее 85%. Соответствие ГОСТ 31620-2012 Материалы хирургические шовные; Наличие регистрационного удостоверения (указать номер и дату выдачи). | уп | 20 |
| 75 | Клеенка 2м\*140см подкладная  | Представляет собой полиэфирную ткань, на лицевую сторону которой нанесено ПВХ покрытие. Клеенка должна быть влагонепроницаемая, газопроницаема и паропроницаема, что должно способствовать профилактике пролежней и трофических проявлений. ПВХ покрытие должно обладать отличной теплопроводностью, должно подлежать обработке химическими средствами : 1% хлорамином или подобным средством. Должна быстро приобретать температуру тела , тем самым устраняя «эффект холодного прикосновения». Плотность должна быть 250+\- 50 гр. на м2. Способность удерживать большой объем влаги в течение длительного времени т.к. водопроницаемость не допускается. Размер 2х1,4 м (+\-0,02). Каждая штука должна быть в индивидуальной упаковке. Кол-во в упаковке не мене 20шт. | уп | 48 |
| 76 | Контейнер для перевозки биоматериала укп-120 | Укладка предназначена для доставки проб биологического материала в пробирках, флаконах, емкостях для анализов внутри помещений и между отдельными корпусами ЛПУ или по назначению. Укладка представляет собой корпус с парой симметрично расположенных ручек и крышкой. Для фиксации крышки на корпусе предусмотрены замки. При необходимости на замки можно установить пломбу. Для удобства при транспортировке на ручки укладки устанавливается накладка-ручкодержатель. Комплектность: Корпус укладки – 1 шт., штатив ШПУ-«КРОНТ» - 2 шт., замок – 2 шт., крышка укладки – 1 шт., кассета на 8 флаконов (сборная) – 2 шт., ручка – 2 шт., накладка-ручкодержатель – 1 шт. Варианты использования: 1 вариант **-**100 (200) пробирок, **2 вариант** - 16 флаконов 250 мл или емкости для анализов. Конструкция штативов: Отверстия штативов рассчитаны на размещение пробирок Ø13-17 мм и высотой h=75-170 мм (цилиндрические, биологические); пробирки конические, моноветы, вакуумные пробирки; пробирки Ø8-11 мм и высотой h=40 мм (микропробирки). Штатив имеет комбинированные отверстия в форме восьмерок, образованных из двух отверстий различного диаметра 18 и 11,2 мм. Количество отверстий – 50 шт. По периметру штатива имеются буквенно-цифровые обозначения. Конструкция кассет для медфлаконов: Кассета позволяет разместить флаконы емкостью 250 мл или емкости для анализов Кассеты соединяются с единый блок в зависимости от количества флаконов или емкостей для анализов. Материал: Составные части укладки изготавливаются из ударопрочного химически стойкого пластика. Ручки выполнены из полированной нержавеющей стали. Габаритные размеры: не более 410 х 350 х 215 (255) мм. Обработка: Обработка любыми разрешенными в РФ дезинфицирующими средствами. Стерилизация паровым методом (автоклавирование): Максимальная температура 121 °С. | шт. | 2 |
| 77 | Контейнер для перевозки биоматериала укп-50-2 | Укладка предназначена для доставки проб биологического материала в пробирках, флаконах, емкостях для анализов внутри помещений и между отдельными корпусами ЛПУ или по назначению. Укладка представляет собой корпус с парой симметрично расположенных ручек и крышкой. Для фиксации крышки на корпусе предусмотрены замки. При необходимости на замки можно установить пломбу. Для удобства при транспортировке на ручки укладки устанавливается накладка-ручкодержатель. Комплектность: Корпус укладки – 1 шт., штатив ШПУ-«КРОНТ» - 1 шт., бокс – 2 шт., крышка укладки – 1 шт., кассета для 10 флаконов (сборная) – 1 шт., замок – 2 шт., ручка – 2 шт., накладка-ручкодержатель – 1 шт. Варианты использования: **Вариант 1** – 50 пробирок; **Вариант 2** – 10 флаконов 250 мл или емкости для анализов. Конструкция штативов: Отверстия штативов рассчитаны на размещение пробирок Ø13-17 мм и высотой h=75-170 мм (цилиндрические, биологические); пробирки конические, моноветы, вакуумные пробирки; пробирки Ø8-11 мм и высотой h=40 мм (микропробирки). Штатив имеет комбинированные отверстия в форме восьмерок, образованных из двух отверстий различного диаметра 18 и 11,2 мм. Количество отверстий – 50 шт. По периметру штатива имеются буквенно-цифровые обозначения. Конструкция кассет для медфлаконов: Кассета позволяет разместить флаконы емкостью 250 мл или емкости для анализовКассеты соединяются с единый блок в зависимости от количества флаконов или емкостей для анализов. Габаритные размеры (в скобках указана высота с поднятыми ручками): 435х215х195 (235) мм. Стерилизация паровым методом (автоклавирование): Максимальная температура 121°С.  | шт. | 2 |
| 78 | Комплект противочумный Кврц 1М | Комплект **ЯВЛЯЕТСЯ УНИВЕРСАЛЬНЫМ СРЕДСТВОМ ЗАЩИТЫ** от вирусов и микробов при птичьем и свином гриппе, гриппе H1N1, особо опасных инфекциях,   для защиты органов дыхания, кожных покровов и слизистых оболочек персонала лабораторий и медицинских учреждений, врачебного и санитарного состава противочумных служб, персонала судебно-медицинской экспертизы, в ветеринарии и на станциях по борьбе с болезнями животных. **Комплект “Кварц-1М” может быть использован в качестве защитной фильтрующей одежды в формированиях МЧС и ГО. Комплект является товаром двойного назначения (медицинского и военного), в отношении которого действует  Указ Президента РФ.** В комплект входят:Шлем с панорамным стеклом, маской, переговорным устройством, обтекателем для предотвращения запотевания панорамного стекла; Специальный фильтр ФСУ-МБ; Комбинезон из полимер-вискозной пыленепроницаемой, водоотталкивающей ткани; Шеврон “Осторожно. Биологическая опасность (инфекционные вещества)”; Одноразовые перчатки; Сумка для переноски  и хранения комплекта; Паспорт изделия и инструкции по эксплуатации. | комплект | 3 |
| 79 | Крафт пакет | Пакеты должны быть официально зарегистрированы как изделия медицинского назначения, соответствовать ГОСТ ISO 11607-2018. Пакеты изготовлены из бумаги крафт представляют собой прямоугольный конверт, имеющий не менее трех клеевых швов, с нанесенным на выступающей части обратной стороны пакета (клапане) липким слоем, защищенным антиадгезивной бумагой.Пакеты предназначены для упаковывания медицинских изделий, подлежащих стерилизации паровым, этиленоксидным, формальдегидным, радиационным или воздушным методами, с целью сохранения стерильности этих изделий после стерилизации. Пакеты должны относится к медицинским изделиям не выше класса 1 потенциального риска применения по ГОСТ 31508-2012. На лицевую сторону пакета должен быть нанесен химический индикатор контроля парового и воздушного метода стерилизации соответствующий классу 1 по классификации ГОСТ ISO 11140-1-2011.На пакете должны быть нанесены следующие обозначения: товарный знак и/или наименование предприятия-изготовителя; размер пакета и/или код; запрещение использовать в случае повреждения пакета; рисунок, поясняющий способ вскрытия пакета при помощи ножниц; описание конечного цвет индикатора (ов); место для записи. Количество пакетов, номер партии, срок годности должны быть указаны на транспортной упаковке и на каждой упаковке. Конечный цвет индикатора и наименование метода стерилизации могут быть обозначены на индикаторе/пакете. Хранение осуществлять в отапливаемом помещении по п.1 ГОСТ 15150. Срок сохранения стерильности не менее 36 месяца. Срок годности при соблюдении условий хранения должен быть не менее 60 месяцев. Размер пакета: ширина 120мм (+/- 5мм), длина 280мм (+/- 5мм).В упаковке не менее 100 шт. | упак | 12 |
| 80 | Крафт пакет  | Пакеты должны быть официально зарегистрированы как изделия медицинского назначения, соответствовать ГОСТ ISO 11607.Пакеты изготовлены из бумаги крафт представляют собой прямоугольный конверт, имеющий не менее трех клеевых швов, с нанесенным на выступающей части обратной стороны пакета (клапане) липким слоем, защищенным антиадгезивной бумагой.Пакеты предназначены для упаковывания медицинских изделий, подлежащих стерилизации паровым, этиленоксидным, формальдегидным, радиационным или воздушным методами, с целью сохранения стерильности этих изделий после стерилизации. Пакеты должны относится к медицинским изделиям не выше класса 1 потенциального риска применения по ГОСТ 31508-2012. На лицевую сторону пакета должен быть нанесен химический индикатор контроля парового и воздушного метода стерилизации соответствующий классу 1 по классификации ГОСТ ISO 11140-1-2011. На пакете должны быть нанесены следующие обозначения: товарный знак и/или наименование предприятия-изготовителя; размер пакета и/или код; запрещение использовать в случае повреждения пакета; рисунок, поясняющий способ вскрытия пакета при помощи ножниц; описание конечного цвет индикатора (ов); место для записи. Количество пакетов, номер партии, срок годности должны быть указаны на транспортной упаковке и на каждой упаковке. Конечный цвет индикатора и наименование метода стерилизации могут быть обозначены на индикаторе/пакете.Хранение осуществлять в отапливаемом помещении по п.1 ГОСТ 15150. Срок сохранения стерильности не менее 36 месяца.Срок годности при соблюдении условий хранения должен быть не менее 60 месяцев. Размер пакета: ширина 150мм (+/- 5мм), длина 250мм (+/- 5мм). В упаковке не менее 100 шт. | упак | 8 |
| 81 | Крафт пакет  | Пакеты должны быть официально зарегистрированы как изделия медицинского назначения, соответствовать ГОСТ ISO 11607.Пакеты изготовлены из бумаги крафт представляют собой прямоугольный конверт, имеющий не менее трех клеевых швов, с нанесенным на выступающей части обратной стороны пакета (клапане) липким слоем, защищенным антиадгезивной бумагой.Пакеты предназначены для упаковывания медицинских изделий, подлежащих стерилизации паровым, этиленоксидным, формальдегидным, радиационным или воздушным методами, с целью сохранения стерильности этих изделий после стерилизации. Пакеты должны относится к медицинским изделиям не выше класса 1 потенциального риска применения по ГОСТ 31508-2012. На лицевую сторону пакета должен быть нанесен химический индикатор контроля парового и воздушного метода стерилизации соответствующий классу 1 по классификации ГОСТ ISO 11140-1-2011.На пакете должны быть нанесены следующие обозначения: товарный знак и/или наименование предприятия-изготовителя; размер пакета и/или код; запрещение использовать в случае повреждения пакета; рисунок, поясняющий способ вскрытия пакета при помощи ножниц; описание конечного цвет индикатора (ов); место для записи. Количество пакетов, номер партии, срок годности должны быть указаны на транспортной упаковке и на каждой упаковке. Конечный цвет индикатора и наименование метода стерилизации могут быть обозначены на индикаторе/пакете. Хранение осуществлять в отапливаемом помещении по п.1 ГОСТ 15150. Срок сохранения стерильности не менее 36 месяца. Срок годности при соблюдении условий хранения должен быть не менее 60 месяцев. Размер пакета: ширина 300мм (+/- 5мм), длина 390мм (+/- 5мм).В упаковке не менее 100 шт. | упак | 8 |
| 82 | Крафт пакет стерит ПС ВС 400-500  | Пакеты должны быть официально зарегистрированы как изделия медицинского назначения, соответствовать ГОСТ ISO 11607-2018. Пакеты изготовлены из белой влагопрочной бумаги представляют собой прямоугольный конверт, имеющий не менее трех клеевых швов, с нанесенным на выступающей части обратной стороны пакета (клапане) липким слоем, защищенным антиадгезивной бумагой. Пакеты предназначены для упаковывания медицинских изделий, подлежащих стерилизации паровым, этиленоксидным, формальдегидным, радиационным или воздушным методами, с целью сохранения стерильности этих изделий после стерилизации. Пакеты должны относится к медицинским изделиям не выше класса 1 потенциального риска применения по ГОСТ 31508-2012. На лицевую сторону пакета должен быть нанесен химический индикатор контроля парового и воздушного метода стерилизации соответствующий классу 1 по классификации ГОСТ ISO 11140-1-2011. На пакете должны быть нанесены следующие обозначения: товарный знак и/или наименование предприятия-изготовителя; размер пакета и/или код; запрещение использовать в случае повреждения пакета; рисунок, поясняющий способ вскрытия пакета при помощи ножниц; описание конечного цвет индикатора (ов); место для записи. Количество пакетов, номер партии, срок годности должны быть указаны на транспортной упаковке и на каждой упаковке. Конечный цвет индикатора и наименование метода стерилизации могут быть обозначены на индикаторе/пакете. Хранение осуществлять в отапливаемом помещении по п.1 ГОСТ 15150. Срок сохранения стерильности не менее 36 месяца. Срок годности при соблюдении условий хранения должен быть не менее 60 месяцев. Размер пакета: ширина 400 мм (+/- 5мм), длина 500 мм (+/- 5мм).В упаковке не менее 100 шт. | упак | 6 |
| 83 | Кружка Эсмарха 1,5л одноразовая стерил.№1 | Назначение - для ирригации кишечника. Объем - на менее 1750мл. Длина приводной трубки - 105см. Мерная шкала с ценой деления 250мл - наличие. Подвесная петля - наличие. Клипса-зажим для регуляции интенсивности потока жидкости - наличие. Наконечник - специальной, анатомически изогнутой формы. На верхнем крае мешка - пара армированных отверстий для закрепления мешка на держателе. Одноразовое изделие из ПВХ - соответствие. Стерильное.Упаковка - 200шт. Срок хранения - 5лет. | шт. | 720 |
| 84 | Лампа бактерицидная TUV 15W | Бактерицидные лампы представляют собой ртутные разрядные лампы низкого давления, излучающие короткий ультрафиолет с пиком 253,7 нм. Оболочка бактерицидной лампы выполнена из специального увиолевого стекла, который препятствует образованию озона, с внутренним защитным покрытием, ограничивающим снижение мощности ультрафиолетового излучения в течении всего времени эксплуатации. Тип лампы: TUV-15W; Напряж., В: 51; Ток в лампе, А: 0.34; Бактериц. поток, Вт: 4.7; Срок службы, час : 9000; Спад потока через 5000 час, %: 15 | шт. | 80 |
| 85 | Лампа бактерицидная TUV 30W  | Бактерицидные лампы представляют собой ртутные разрядные лампы низкого давления, излучающие короткий ультрафиолет с пиком 253,7 нм. Оболочка бактерицидной лампы выполнена из специального увиолевого стекла, который препятствует образованию озона, с внутренним защитным покрытием, ограничивающим снижение мощности ультрафиолетового излучения в течении всего времени эксплуатации. Тип лампы: TUV-30W; Напряж., В: 100; Ток в лампе, А: 0.37; Бактериц. поток, Вт: 11.2; Срок службы, час: 9000; Спад потока через 5000 час, %: 15 | шт. | 20 |
| 86 | Лезвие хирургическое стерил.  | Лезвие хирургическое стерильное размер №23 предназначено для рассечения мягких тканей и сосудов при различных хирургических операциях. Лезвия индивидуально упакованы в фольгу, ориентированы в одну сторону и уложены в транспортную тару. Технические характеристики: стерильно, предназначено для одноразового использования,изготовлено из высокоуглеродистой медицинской карбоновой стали (Carbon Steel). Толщина стали: 0,4 мм; Прочность стали : не менее 750HV (Виккерсов); Стерилизация: стерилизовано радиационным методом; Срок годности 5 лет; Упаковка: количество в упаковке не менее 100 шт. | упак. | 12 |
| 87 | Лента тепл.регистрационная для ЭКГ 63мм-30мм с внутр.намоткой, с сеткой 1150 Nichon Conden | 63 – ширина рулона в миллиметрах;30 – длина ленты в рулоне в метрах;18 – внутренний диаметр втулки в миллиметрах;Сетка, наружу /внутрь. Ед. измерения: рулон | рул. | 160 |
| 88 | Лейкопластырь 3\*500 | Лейкопластырь фиксирующий рулонный на катушке, гипоаллергенный, с липким слоем для фиксации повязок и мед. устройств, на тканой (хлопчатобумажной) основе, для нормального типа кожи. Размер не менее 3х500см. Упаковка индивидуальная, картонная. | шт. | 720 |
| 89 | Ланцет зеленый  | **Игла:** 21 G (0,8 мм). **Глубина прокола:** 2,4 мм . **Рекомендации для пользователей:** для взрослых. **Образец крови:** от 30 до 70 мкл. Упаковка 100шт. | уп | 4 |
| 90 | Лейкопластырь 5\*500 | Лейкопластырь фиксирующий рулонный на катушке, гипоаллергенный, с липким слоем для фиксации повязок и мед. устройств, на тканой (хлопчатобумажной) основе, для нормального типа кожи. Размер не менее 5х500см. Упаковка индивидуальная, картонная | шт. | 480 |
| 91 | Лейкопластырь бактерицидный 2,5\*7,2 | Самоклеющийся бактерицидный стерильный лейкопластырь. Состоит из фиксирующей части в виде не менее 100% хлопчато-бумажной ткани плотностью – не менее 100 гр/м.кв. с липким слоем на основе синтетических связующих, нанесенным прерывисто для обеспечения повышенной воздухопроницаемости, предотвращения мацерации и аллергических реакций и сорбирующей подушечки плотностью – не менее 94 гр/м.кв. из нетканого полотна с атравматичной сеткой, пропитанной бриллиантовым зеленым для обеспечения стойкого бактерицидного эффекта. Сорбционная способность впитывающей подушечки –не менее 670 гр./м.кв. Размер не менее 2,5 см х 7,2 см. Предназначена для закрытия мест инъекции и оказания первой помощи при мелких порезах, травмах. Изделия стерильны, групповая упаковка –не более 10шт, упакованы в картонную коробочку для удобства хранения. | шт. | 400 |
| 92 | Лейкопластырь бактерицидный гипоаллергенный 72\*19мм | **Полимерная основа** имеет хорошие характеристики прочности и влагостойкости. Благодаря перфорации отлично пропускает воздух и влагу, не вызывая мацерации кожи, обладает водоотталкивающими свойствами. **Основа:** перфорированная полиэтиленовая пленка телесного цвета, антисептическое бактерицидное вещество - **акринол.** | шт. | 200 |
| 93 | Линия удлинительная для инфузии | **Удлинитель медицинский (инфузионная линия)** предназначен для соединения источника инфузии (инфузионная система, шприц шприцевого насоса) с внутривенным катетером **Удлинители имеют наконечники «Луер-лок» (male и fеmale)** которые адаптированы к инъекционным иглам, венозным катетерам, шприцам Луер-лок. Данный тип соединения обеспечивает герметичное, безопасное и надёжное соединение элементов медицинского удлинителя (инфузионной линии), что предотвращает опасность утечки лекарственного препарата и его внешней контаминации. Удлинитель выдерживает давление до 4 бар. Рабочая длина медицинского удлинителя, мм: 1 500. **Тип удлинителя (инфузионная линия) ID-1,5 мм . Внутренний диаметр Ø удлинителя (мм)** 1,5 ± 0,1. **Длина удлинителя (мм)** 1500. Резистентность к давлению (бар) до 4 бар | шт. | 10 |
| 94 | Манжет LD 25-40см | Манжета LD-Cuff для механических тонометров LD(C2A) - для обхвата плеча 25-40 см. с двумя трубками. Одна трубка соединяется с нагнетателем. другая - с манометром. На манжету нанесены специальные метки для удобства использования. | шт. | 12 |
| 95 | Манжет LD 33-46см | Манжета LD-Cuff для механических тонометров LD(N2LR) - для обхвата плеча 33-46 см.(увеличенная) с двумя трубками и кольцом. Одна трубка соединяется с нагнетателем, другая - с манометром. На манжету нанесены специальные метки для удобства использования. | шт. | 14 |
| 96 | Манжет для электронного тонометра 25-36см | Манжета LD-Cuff для тонометров LD(N2AR) - для обхвата плеча 25-36 см., с двумя трубками и кольцом. Одна трубка соединяется с нагнетателем. другая - с манометром. На манжету нанесены специальные метки для удобства использования | шт. | 12 |
| 97 | Марля в отрезе по 10м ГОСТ9412-93 сорт 1 | Марля медицинская отбеленная в отрезах. Ширина – 90±5 см, длина отреза - 10±0,5м.Число нитей на 10см: основы не менее - 92, утка не менее - 60. Разрывная нагрузка полоски марли размером 50х2000мм должна быть не менее: основы - 6,0кгс, утка - 3,5кгс. Реакция водной вытяжки - нейтральная. Массовая доля хлористых солей не более - 0,02%. Массовая доля сернокислых солей не более - 0,02%. Массовая доля кальциевых солей не более - 0,06%. Содержание аппретирующих веществ - не допускается. Содержание окрашивающих веществ - бесцветная вытяжка. Массовая доля жировых веществ не более - 0,3%. Смачиваемость не более - 10С. Капиллярность не менее - 10см/ч. Зольность не более - 0,3%. Белизна не менее - 80%. Упаковка – отрезы в пакетах из полиэтилена высокой плотности с маркировкой (обязательно указание на этикетке соответствующего ГОСТа или ТУ, даты выпуска, производитель). | шт. | 360 |
| 98 | Марля в рулоне 100м ГОСТ9412-93 | изготовления сорбционных перевязочных средств. Отрезы должны изготавливаться из марли медицинской по ГОСТ 9412. Поверхностная плотность марли должна быть, г/м², 36±5%. Ширина отреза должна быть 90±1,5 см.Длина отреза должна быть 10000 см±10см.Разрывная нагрузка полоски марли размером 50х200 мм должна быть, (кгс), не менее: - по основе – 7,5. - по утку – 3,0. Смачиваемость, с, не более – 10; Капиллярность, см/ч, не менее – 10; Срок годности отрезов должен быть не менее 6-ти лет с даты изготовления. Отрезы должны быть сложены ровными слоями по одному метру по типу «зиг-заг». Отрезы должны быть упакованы в пакет из полиэтиленовой пленки, транспортная упаковка должна содержать не менее 2-х отрезов. В маркировке изделия должно быть указано: -наименование предприятия-изготовителя, адрес и (или) товарный знак; -наименование изделия; -размеры изделия;-номер регистрационного удостоверения; -дата изготовления;-гарантийный срок годности; -штрих-код. | шт. | 4 |
| 99 | Маска 3-х слойная на резинке одноразовая №50 | Маска медицинская трехслойная на резинках одноразовая. Имеет носовой фиксатор длиной 8 см для более плотного и комфортного прилегания маски в области носа. Размер: 17,5\* 9,5 см.(суммарная плотность 55 г/м кв) Трехслойная: 2 наружных слоя изготовлены из гипоаллергенного полипропиленового нетканого материала спанбонд, обладающего водоотталкивающими свойствами, воздухопроницаемостью и пониженным ворсоотделением. Фильтрующий элемент (промежуточный слой) - "мелтблаун". | шт | 240 |
| 100 | Маска анестезиологическая наркозная размер 4 | Маска лицевая наркозная с валиком применяется для проведения ингаляционной анестезии на фоне самостоятельного дыхания и/или вспомогательной и принудительной вентиляции легких.Маска наркозная изготовлена из жесткого прозрачного пластика анатомической формы с мягкой, заполненной воздухом, манжетой по периметру маски.Разъем 22 F, размер 4, со стороны дыхательного контура, цветная маркировка перекрестного крепления, расположенного на основании разъема с дыхательным контуром.Автоматический ниппельный клапан подкачки под стандартный шприц Луера, расположенный на подбородочном конце манжеты. Стерилизация: этилен оксидом (ЭО). Размер 4 (взрослая малая): Размер по международной шкале - 3; Разъем (со стороны дыхательного контура)- 22F; Размер маски (манжета в полностью с сдутом состоянии)- 95±2 х 78±2 мм | шт. | 12 |
| 101 | Маска анестезиологическая наркозная размер 5 | Маска лицевая наркозная с валиком применяется для проведения ингаляционной анестезии на фоне самостоятельного дыхания и/или вспомогательной и принудительной вентиляции легких.Маска наркозная изготовлена из жесткого прозрачного пластика анатомической формы с мягкой, заполненной воздухом, манжетой по периметру маски. Разъем 22 F, размер 5, со стороны дыхательного контура, цветная маркировка перекрестного крепления, расположенного на основании разъема с дыхательным контуром. Автоматический ниппельный клапан подкачки под стандартный шприц Луера, расположенный на подбородочном конце манжеты. Стерилизация: этилен оксидом (ЭО). Размер 5 (взрослая средняя): Размер по международной шкале - 4; Разъем (со стороны дыхательного контура)- 22F; Размер маски (манжета в полностью с сдутом состоянии)- 107±2 х 81±2 мм | шт. | 8 |
| 102 | Маска кислородная р L  | Маска лицевая кислородная применяется в анестезиологии и интенсивной терапии, используется для кратковременной подачи кислорода фиксированной концентрации, как в стационарных, так и в амбулаторных условиях. маска лицевая кислородная Стерильная, одноразовая, из прозрачного термопластичного имплантационно-нетоксичного ПВХ, с удлинительной трубкой 2.1 м, имеет отверстия на боковых поверхностях маски, обеспечивает доставку кислорода с концентрацией на вдохе до 60% при потоке 6-10 л/мин, коннектор подсоединяется к любым кислородным магистралям, фиксируется на лице пациента при помощи гибкого носового зажима и эластичной ленты, края маски гладкой закругленной формы, возможность подсоединения небулайзера, увлажнителя, не содержит фталатов. Размер: L (взрослый); Длина (мм): 111 ± 11; Высота (мм): 61 ± 6; Ширина (мм): 75. Соединительная трубка (мм): Длина- ≥2000; внеш. диаметр (OD)- Ø7 ±0,2 ; внут. диаметр (ID)- Ø5,06 ±0,2. Стерилизация: оксидом этилена. Срок годности 5 лет | шт | 80 |
| 103 | Мочеприемник одноразовый 2л |  Мочеприемник прикроватный, одноразовый. Объем сборного мешка - 2литра (2000мл). Материал – ПВХ. Невозвратный клапан – наличие. Устройство слива - T-образное, позволяет производить опорожнение одной рукой, без необходимости закрытия крышки. Приводная трубка – неперекручивающаяся. Длина приводной трубки - 90см. Коннектор - универсальный, закрытый специальным колпачком. Измерительная шкала - нанесена по всей ширине мочеприемника. Цена деления измерительной шкалы - 100мл. Резервуарная часть мешка в нижней его части сужается по направлению к сливному крану. Отверстия для крепления мочеприемника – армированные. универсальные, 2шт. Время стояния - до 1суток. Срок хранения - 5лет. | шт. | 360 |
| 104 | Мешок дыхательный реанимационный из силикона детский | Мешки дыхательные реанимационные типа "Амбу" многоразового использования **-**предназначены для проведения искусственной вентиляции легких ручным способом детям (вес пациентов от 4 до 15 кг) в условиях дыхательной недостаточности любой этиологии. [Мешок дыхательный реанимационный, силиконовый многоразовый (2 маски)](https://medams.ru/meshok-dykhatelnyy-reanimatsionnyy#abzac2). Объем вдыхаемого газа, мл 300. Объем дыхательного мешка, мл 500. Объем резервного мешка, мл 600. Минутная вентиляция, л/мин 15. Ограничение давления в дыхательном контуре, гПа 55±15. Сопротивление вдоху, гПа 5. Сопротивление выдоху, гПа 2 при потоке 15 л/мин. Утечка газа при давлении 30гПа, л/мин. не более 0,5. Патрубок клапана пациента 15 мм (вн. диамметр) / 22 мм (наруж. диамметр). Патрубок клапана резервного мешка 31 мм (наруж. диамметр). Наконечник впускного клапана 6 мм (наруж. диамметр). Маска лицевая №3. | шт. | 3 |
| 105 | Мешок дыхательный реанимационный из силикона взрослый | Мешки дыхательные реанимационные типа "Амбу" многоразового использования **-**предназначены для проведения искусственной вентиляции легких ручным способом взрослым (вес пациентов свыше 15 кг), в условиях дыхательной недостаточности любой этиологии. Маска лицевая № 5. Объем вдыхаемого газа, мл 900. Объем дыхательного мешка, мл 2300±200. Объем резервного мешка, мл 1600. Минутная вентиляция, л/мин 31. Ограничение давления в дыхательном контуре, гПа 55±15. Сопротивление вдоху, гПа 5. Сопротивление выдоху, гПа 2 при потоке 25 л/мин. Утечка газа при давлении 30гПа, л/мин не более 0,5. Патрубок клапана пациента. Патрубок клапана пациента 15 мм (вн. диамметр) / 22 мм (наруж. диамметр). Патрубок клапана резервного мешка 31 мм (наруж. диамметр). Наконечник впускного клапана 6 мм (наруж. диамметр). | шт. | 10 |
| 106 | Мундштук к алкотестеру Drivesafe  | Длина (мм): 30. Диаметр входного отверстия (мм): 5. Выходное отверстие - овал (мм): 14х11. Совместимо: Drivesafe II, под насадку к серии Алкогран. Упаковка не менее 100 шт. | шт | 160 |
| 107 | Мундштук ООО "Алкотектор" №100 | Длина (мм): 125. диаметр (мм): 11. Длина патрубков (мм): 4. Расстояние между патрубками (мм): 23. Совместимо: Mark V, PRO-100 combi, PRO-100 | шт | 52 |
| 108 | Мундштук к алкотестеру Леон №100 | Длина (мм): 101. диаметр (мм): 12. Диаметр бокового отверстия (мм): 3. Совместимо: Lion 500, Lion 500P | шт. | 160 |
| 109 | Набор для плеврального дренирования Pleura Set | Набор для плевральной пункции (отсос) в комплекте с 3 игламиИндивидуально упакованный набор в единой стерильной блистерной упаковке, готовый к использованиюСостав: Мешок градуированный - 2литраМатериал мешка – ПВХ. Лепестковый невозвратный клапан – наличие. Краник трехходовой – наличие. Соединительная трубка - 850мм. Материал трубки – ПВХ. Завинчивающийся коннектор для соединения краника со сборным мешком – наличие. Набор из 3х игл - 14G, 16G, 19G длиной 80мм. Шприц - 60мл в отдельной стерильной блистерной упаковке. Упаковка набора - единая стерильная. Стерилизация – этиленоксид. Срок стерилизации - 5лет. | шт. | 10 |
| 110 | Наволочка 60\*60см нестерил.№1 ламинированная | Одноразовое постельное белье применяется для защиты подушек. Наволочки из воздухопроницаемого спанбонда. При кратковременном применении комфортны для пациента и удерживают загрязнения. Материал Ламинированный спанбонд пл. 40 г/м². Цвет голубой. Размер 60х60 см. | шт. | 360 |
| 111 | Нагнетатель LD-SO 14 с клапаном | Нагнетатель пневматический полимерный предназначен для создания переменного избыточного давления в компрессионных манжетах приборов измерения артериального давления (АД) косвенным методом. Нагнетатель для тонометра может использоваться с любыми типами механических тонометров. | шт. | 12 |
| 112 | Наконечник для кружки Эсмарха  | Наконечник для кружки Эсмарха и микроклизм (взрослые) -предназначаются для промывания и спринцевания полостей организма человека, а также проведения микроклизм. Наконечники изготавливаются из полипропилена (ПП) и имеют жесткую форму. Размер: взрослый 8,0х160 мм. Стерилизация: EO – этилена окись. Срок годности: 5 лет. | шт. | 180 |
| 113 | Пакет гипотермический Снежок №2 №1 | Пакет охлаждающий водно-солевой предназначен для местного охлаждения тканей организма в лечебных целях, способствуя тем самым снижению воспалительной реакции в тканях и остановки кровотечения. Применяется в качестве холодного компресса при ушибах, растяжении связок или суставов, укусах насекомых и пр.Состав: Герметичный наружный и внутренний пакет (пакет с жидким компонентом). Размеры: 130мм х 110мм (+/- 1мм). Срок годности: 3 года. ТУ 9398-014-42965160-2011. | шт. | 200 |
| 114 | Пакет для медотходов класс Б (желтый) 50х60см  | Пакет из полимерного материала, предназначенный для сбора, временного хранения и ранспортировки медицинских отходов классов А, Б, В, Г, в организациях при осуществлении медицинской и/или фармацевтической деятельности при выполнении лечебно-диагностических и оздоровительных процедур. Это изделие одноразового использования: соответствие. Назначение: для сбора эпидемиологически опасных медицинских отходов: соответствие. Материал изделия должен быть однородным, без прожженых мест, складок, накатки и заусенцев( Для визуальной проверки качества поставляемых изделий.): соответствие. Габаритные размеры, где Ш\*Д, мм ≥: 450\*600. Толщина пленки одной стенки пакета в соответствии с формулой расчета T=(М/(D\*L\*P))/2 где: М-вес одного мешка(гр.), D= длина мешка (м), L= ширина мешка (м)P=плотность материала (гр/кв.м) , мкр Более 12. Толщина пленки пакета (две стенки), мкр Более 24. Вес одного пласта (100 шт), кг Больше 900. Выдерживаемая нагрузка, кг Не менее 10 кг. Фактический объем изделия, л. Не менее 20, не более 40. Ширина сварного шва, мм От 0,7 до 1,5. Качество сварного шва: Должен быть ровным, без пропусков, прожженных мест и складок: соответствие. Маркировка изделия должна быть односторонней и находится строго по центру наружной поверхности изделия. Обязательно должны быть указаны следующие данные: 1.информация о производителе2. юридический адрес производителя3. место изготовления4. номер РУ и дата получения 5. сведения о классе опасности отходов: соответствие.На каждом пакете по центру должно располагаться информационное окно, содержащее поля для заполнения ручкой: Название ЛПУ, Подразделение ЛПУ, Ответственное лицо, Дата сбора, Дата выброса: наличие. Цвет маркировки должен быть черный/коричневый/ темный соответствие. Маркировка не должна стираться при тактильном контакте. Каждое изделие должно быть укомплектовано стяжкой/ или тесьмой для дополнительной герметизации: наличие. Остаточный срок годности на момент поставки должен составлять, мес. не менее 80% от срока годности установленного производителем, но быть не менее 12 месяцев. Конкретный остаточный срок годности указывает Поставщик. | шт. | 80 |
| 115 | Пакет для медотходов класс Б (желтый) 70х80см  | Пакет из полимерного материала, предназначенный для сбора, временного хранения и транспортировки медицинских отходов классов А, Б, В, Г, в организациях при осуществлении медицинской и/или фармацевтической деятельности при выполнении лечебно-диагностических и оздоровительных процедур. Это изделие одноразового использования. Назначение: для сбора эпидемиологически опасных медицинских отходов. Материал изделия должен быть однородным, без прожженых мест, складок, накатки и заусенцев( Для визуальной проверки качества поставляемых изделий.). Габаритные размеры, где Ш\*Д, мм ≥: 650\*800. Толщина пленки одной стенки пакета (в соответствии с формулой расчета T=(М/(D\*L\*P))/2 где: М-вес одного мешка(гр.), D= длина мешка (м), L= ширина мешка (м)P=плотность материала (гр/кв.м), мкр Более 14. Толщина пленки пакета (две стенки), мкр Более 28. Вес одного пласта (100 шт), кг Больше 1650. Выдерживаемая нагрузка, кг Не менее 10 кг. Фактический объем изделия, л. Не менее 50, не более 70. Ширина сварного шва, мм От 0,7 до 1,5. Качество сварного шва: Должен быть ровным, без пропусков, прожженных мест и складок. Маркировка изделия должна быть односторонней и находится строго по центру наружной поверхности изделия. Обязательно должны быть указаны следующие данные: 1.информация о производителе2. юридический адрес производителя3. место изготовления4. номер РУ и дата получения 5. сведения о классе опасности отходов. На каждом пакете по центру должно располагаться информационное окно, содержащее поля для заполнения ручкой: Название ЛПУ, Подразделение ЛПУ, Ответственное лицо, Дата сбора, Дата выброса. Цвет маркировки должен быть черный/коричневый/ темный . Маркировка не должна стираться при тактильном контакте. Каждое изделие должно быть укомплектовано стяжкой/ или тесьмой для дополнительной герметизации. Остаточный срок годности на момент поставки должен составлять, мес: не менее 80% от срока годности установленного производителем, но быть не менее 12 месяцев. Конкретный остаточный срок годности указывает Поставщик. | шт. | 80 |
| 116 | Пакет для стерилизации крафт самоклеящийся  | Пакеты должны быть официально зарегистрированы как изделия медицинского назначения, соответствовать ГОСТ ISO 11607-2018. Пакеты изготовлены из бумаги крафт представляют собой прямоугольный конверт, имеющий не менее трех клеевых швов, с нанесенным на выступающей части обратной стороны пакета (клапане) липким слоем, защищенным антиадгезивной бумагой.Пакеты предназначены для упаковывания медицинских изделий, подлежащих стерилизации паровым, этиленоксидным, формальдегидным, радиационным или воздушным методами, с целью сохранения стерильности этих изделий после стерилизации. Пакеты должны относится к медицинским изделиям не выше класса 1 потенциального риска применения по ГОСТ 31508-2012. На лицевую сторону пакета должен быть нанесен химический индикатор контроля парового и воздушного метода стерилизации соответствующий классу 1 по классификации ГОСТ ISO 11140-1-2011. На пакете должны быть нанесены следующие обозначения: товарный знак и/или наименование предприятия-изготовителя; размер пакета и/или код; запрещение использовать в случае повреждения пакета; рисунок, поясняющий способ вскрытия пакета при помощи ножниц; описание конечного цвет индикатора (ов); место для записи. Количество пакетов, номер партии, срок годности должны быть указаны на транспортной упаковке и на каждой упаковке. Конечный цвет индикатора и наименование метода стерилизации могут быть обозначены на индикаторе/пакете. Хранение осуществлять в отапливаемом помещении по п.1 ГОСТ 15150. Срок сохранения стерильности не менее 36 месяца. Срок годности при соблюдении условий хранения должен быть не менее 60 месяцев. Размер пакета: ширина 300 мм (+/- 5мм), длина 400 мм (+/- 5мм). В упаковке не менее 100 шт.  | упак | 8 |
| 117 | Повязка первичная ожоговая ПОЖ-1 из нетканного материала | Средство перевязочное, стерильное, неадгезивное в виде повязки.Состав материала – сетчатое синтетическое полотно, без риска разволокнения и размером ячеек не менее 1,5х1,5 мм для беспрепятственного оттока экссудата во вторичную салфетку. Плотность материала - не менее 80 гр/м.кв. Повязка содержит воск пчелиный , хлорамфеникол, диоксометилтетрагидропиримидин ; обладает дренирующим, антибактериальным и противовоспалительным действием. Данное сочетание необходимо для предотвращения распространения патогенных микроорганизмов в глубоко подлежащие ткани, а также для наиболее активного заживления раны и атравматичной перевязки. Антимикробная задержка роста микрофлоры - не менее 1мм. Повязка предназначена для лечения ожогов II-III ст., обморожений, трофических язв, «диабетической стопы», пролежней, опрелостей. Размер повязки: ширина не менее 10,0см , длина не менее 10,0см. Повязки стерильны в индивидуальных пакетах, обеспечивающих длительную сохранность изделия, групповая упаковка — не менее 30 шт. | шт. | 120 |
| 118 | Пакет индивидуальный ст.двухподушечный | Пакет перевязочный используется для оказания первой медицинской само- и взаимопомощи при несчастных случаях, стихийных бедствиях, техногенных авариях и других экстремальных ситуациях, в том числе в военных условиях.Форма выпуска: набор. Объем/вес: 50 г. Назначение: для обработки ран. Состав: Повязка-подушечка из нетканого полотна неподвижная, марлевый бинт. | шт. | 60 |
| 119 | Пакет индивидуальный ст.одноподушечный | Пакет перевязочный используется для оказания первой медицинской само- и взаимопомощи при несчастных случаях, стихийных бедствиях, техногенных авариях и других экстремальных ситуациях, в том числе в военных условиях.Форма выпуска: набор. Объем/вес: 50 г. Назначение: для обработки ран. Состав: Повязка-подушечка из нетканого полотна неподвижная, марлевый бинт | шт. | 60 |
| 120 | Пакеты бумажные влагостойкие 400\*500  | Пакеты должны быть официально зарегистрированы как изделия медицинского назначения, соответствовать ГОСТ ISO 11607-2018. Пакеты изготовлены из белой влагопрочной бумаги представляют собой прямоугольный конверт, имеющий не менее трех клеевых швов, с нанесенным на выступающей части обратной стороны пакета (клапане) липким слоем, защищенным антиадгезивной бумагой. Пакеты предназначены для упаковывания медицинских изделий, подлежащих стерилизации паровым, этиленоксидным, формальдегидным, радиационным или воздушным методами, с целью сохранения стерильности этих изделий после стерилизации. Пакеты должны относится к медицинским изделиям не выше класса 1 потенциального риска применения по ГОСТ 31508-2012. На лицевую сторону пакета должен быть нанесен химический индикатор контроля парового и воздушного метода стерилизации соответствующий классу 1 по классификации ГОСТ ISO 11140-1-2011. На пакете должны быть нанесены следующие обозначения: товарный знак и/или наименование предприятия-изготовителя; размер пакета и/или код; запрещение использовать в случае повреждения пакета; рисунок, поясняющий способ вскрытия пакета при помощи ножниц; описание конечного цвет индикатора (ов); место для записи. Количество пакетов, номер партии, срок годности должны быть указаны на транспортной упаковке и на каждой упаковке. Конечный цвет индикатора и наименование метода стерилизации могут быть обозначены на индикаторе/пакете. Хранение осуществлять в отапливаемом помещении по п.1 ГОСТ 15150. Срок сохранения стерильности не менее 36 месяца. Срок годности при соблюдении условий хранения должен быть не менее 60 месяцев. Размер пакета: ширина 400 мм (+/- 5мм), длина 500 мм (+/- 5мм).В упаковке не менее 100 шт. | упак | 8 |
| 121 | ПГА USP 0 (МР) 3,5 75см №25 | Синтетическая рассасывающаяся плетеная нить, изготовленная из волокна на основе полимера гликолевой кислоты с покрытием из полигликоната и стеарата кальция. Комбинация нити сквозного плетения без полости внутри и химически связанного покрытия всей нити обеспечивают отсутствие фитильности, отличные манипуляционные свойства и гладкое прохождению через ткани. Нить окрашена в контрастный фиолетовый цвет для лучшей визуализации в ране. Прогрессивная потеря прочности на разрыв происходит благодаря гидролизу. После имплантации потеря эффективной прочности на разрыв составляет примерно 50% к 18-21 дню. Полное рассасывание происходит за период 60- 90 дней. Толщина нити М 3,5 (USP 0), длина нити не менее 75 см. Нить намотана на кассету из отбеленного картона с прорезями, обеспечивающими крепление и визуализацию нити, и приспособлением обеспечивающим прямой доступ к нити, что исключает необходимость полного раскрытия кассеты для извлечения ХШМ. Упаковка обеспечивает прямолинейность нити после ее извлечения, минимизирует эффект памяти формы. Кассета упакована в двойную стерильную упаковку с барьерными свойствами. Внутренний фольгированный пакет имеет V-образную насечку для легкого извлечения кассеты с ХШМ. Маркировка внутреннего пакета и групповой упаковки содержит: наименование изготовителя и его логотип, адрес изготовителя, наименование изделия, материал, из которого изготовлен шовный материал , структуру шовного материала, метрический размер и/или условный размер нити, длину нити, цвет (для окрашенных нитей), метод стерилизации, номер партии, дату изготовления и срок годности или надпись «годен до…», символ однократного применения, обозначение типа, размера и числа атравматических игл (при наличии), обозначение нормативного документа, в соответствии с которым изготовлено изделие. Помимо общих требований к маркировке, на групповой упаковке должны быть указаны: число единиц продукции в групповой таре, номер регистрационного удостоверения медицинского изделия. Групповая упаковка позволяет производить идентификацию и учет методом сканирования (матричный код). Обязательно наличие инструкции на русском языке. Внешняя упаковка – картонная коробка, запечатана в прозрачную плёнку для защиты от влаги. Кол-во в упаковке не менее 12 шт. Остаточный срок годности на момент поставки не менее 85%. Соответствие ГОСТ 31620-2012 Материалы хирургические шовные; ГОСТ 26641-85. Общие технические требования и методы испытаний. Наличие регистрационного удостоверения (указать номер и дату выдачи) | упак | 8 |
| 122 | ПГА USP 1 (МР) 4 75см №25 | Синтетическая рассасывающаяся плетеная нить, изготовленная из волокна на основе полимера гликолевой кислоты с покрытием из полигликоната и стеарата кальция. Комбинация нити сквозного плетения без полости внутри и химически связанного покрытия всей нити обеспечивают отсутствие фитильности, отличные манипуляционные свойства и гладкое прохождению через ткани. Нить окрашена в контрастный фиолетовый цвет для лучшей визуализации в ране. Прогрессивная потеря прочности на разрыв происходит благодаря гидролизу. После имплантации потеря эффективной прочности на разрыв составляет примерно 50% к 18-21 дню. Полное рассасывание происходит за период 60- 90 дней. Толщина нити М 4 (USP 1), длина нити не менее 75 см. Нить намотана на кассету из отбеленного картона с прорезями, обеспечивающими крепление и визуализацию нити, и приспособлением обеспечивающим прямой доступ к нити, что исключает необходимость полного раскрытия кассеты для извлечения ХШМ. Упаковка обеспечивает прямолинейность нити после ее извлечения, минимизирует эффект памяти формы. Кассета упакована в двойную стерильную упаковку с барьерными свойствами. Внутренний фольгированный пакет имеет V-образную насечку для легкого извлечения кассеты с ХШМ. Маркировка внутреннего пакета и групповой упаковки содержит: наименование изготовителя и его логотип, адрес изготовителя, наименование изделия, материал, из которого изготовлен шовный материал , структуру шовного материала, метрический размер и/или условный размер нити, длину нити, цвет (для окрашенных нитей), метод стерилизации, номер партии, дату изготовления и срок годности или надпись «годен до…», символ однократного применения, обозначение типа, размера и числа атравматических игл (при наличии), обозначение нормативного документа, в соответствии с которым изготовлено изделие. Помимо общих требований к маркировке, на групповой упаковке должны быть указаны: число единиц продукции в групповой таре, номер регистрационного удостоверения медицинского изделия. Групповая упаковка позволяет производить идентификацию и учет методом сканирования (матричный код). Обязательно наличие инструкции на русском языке. Внешняя упаковка – картонная коробка, запечатана в прозрачную плёнку для защиты от влаги. Кол-во в упаковке не менее 12 шт. Остаточный срок годности на момент поставки не менее 85%. Соответствие ГОСТ 31620-2012 Материалы хирургические шовные; ГОСТ 26641-85. Общие технические требования и методы испытаний. Наличие регистрационного удостоверения (указать номер и дату выдачи) | упак | 8 |
| 123 | ПГА USP 2 (МР) 5 75см №25 | Синтетическая рассасывающаяся плетеная нить, изготовленная из волокна на основе полимера гликолевой кислоты с покрытием из полигликоната и стеарата кальция. Комбинация нити сквозного плетения без полости внутри и химически связанного покрытия всей нити обеспечивают отсутствие фитильности, отличные манипуляционные свойства и гладкое прохождению через ткани. Нить окрашена в контрастный фиолетовый цвет для лучшей визуализации в ране. Прогрессивная потеря прочности на разрыв происходит благодаря гидролизу. После имплантации потеря эффективной прочности на разрыв составляет примерно 50% к 18-21 дню. Полное рассасывание происходит за период 60- 90 дней. Толщина нити М 5 (USP 2), длина нити не менее 75 см. Нить намотана на кассету из отбеленного картона с прорезями, обеспечивающими крепление и визуализацию нити, и приспособлением обеспечивающим прямой доступ к нити, что исключает необходимость полного раскрытия кассеты для извлечения ХШМ. Упаковка обеспечивает прямолинейность нити после ее извлечения, минимизирует эффект памяти формы. Кассета упакована в двойную стерильную упаковку с барьерными свойствами. Внутренний фольгированный пакет имеет V-образную насечку для легкого извлечения кассеты с ХШМ. Маркировка внутреннего пакета и групповой упаковки содержит: наименование изготовителя и его логотип, адрес изготовителя, наименование изделия, материал, из которого изготовлен шовный материал , структуру шовного материала, метрический размер и/или условный размер нити, длину нити, цвет (для окрашенных нитей), метод стерилизации, номер партии, дату изготовления и срок годности или надпись «годен до…», символ однократного применения, обозначение типа, размера и числа атравматических игл (при наличии), обозначение нормативного документа, в соответствии с которым изготовлено изделие. Помимо общих требований к маркировке, на групповой упаковке должны быть указаны: число единиц продукции в групповой таре, номер регистрационного удостоверения медицинского изделия. Групповая упаковка позволяет производить идентификацию и учет методом сканирования (матричный код). Обязательно наличие инструкции на русском языке. Внешняя упаковка – картонная коробка, запечатана в прозрачную плёнку для защиты от влаги. Кол-во в упаковке не менее 12 шт. Остаточный срок годности на момент поставки не менее 85%. Соответствие ГОСТ 31620-2012 Материалы хирургические шовные; ГОСТ 26641-85. Общие технические требования и методы испытаний. Наличие регистрационного удостоверения (указать номер и дату выдачи) | упак | 8 |
| 124 | Пеленки 60х90см нестерил. №30 впитывающие | Пелёнки впитывающие одноразовые из распушенной целлюлозы, предназначены для дополнительной защиты постельного белья и других поверхностей в гигиенических целях; используются в целях гигиены при уходе за больными, страдающими недержанием; для проведения диагностических и гигиенических процедур. Покровный (верхний) слой - полипропиленовый нетканый материал, запечатанный по краям, обеспечивает комфортное прилегание к телу. Сорбционный (внутренний) слой - термохимически обработанная распушенная целлюлоза, отбеленная без применения хлора, равномерно впитывает и распределяет жидкость. Структура поверхности - прессованные дорожки - способствуют равномерному распределению жидкости и обеспечивают стабильность впитывающего слоя.Защитный (наружный) слой - водонепроницаемая, нескользящая полиэтиленовая пленка, защищает от протекания при заполнении жидкостью внутреннего слоя, обеспечивая сухость белья и других поверхностей. Срок годности 5 лет от даты производства, указанной на упаковке. Вес изделия не менее 20,8 г ± 10% .Типоразмер 40х60 см. Размеры [мм]: общая длина: 600 ±20 мм, общая ширина 400 ±20 мм, длина внутреннего впитывающего слоя (впитывающей подушки) 520 ±20 мм, ширина внутреннего впитывающего слоя (впитывающей подушки) 340 ±20 мм. Впитываемость по ISO 11948-1:1996 не менее 400 мл, 30 штук в упаковке. Групповая упаковка - пакеты из полимерной пленки по ГОСТ 10354 или по ГОСТ 25951, обеспечивающие сохранность изделий при транспортировании и хранении. Швы в пакетах из полимерной пленки заварены. Изделия в групповой упаковке уложены в транспортную упаковку – в коробки из гофрированного картона по ГОСТ 13514. Пеленки в транспортной упаковке устойчивы к воздействию климатических факторов при транспортировании по условиям хранения группа 5 (ОЖ 4) по ГОСТ 15150. Транспортная маркировка соответствует требованиям ГОСТ 14192 с указанием манипуляционного знака "Беречь от влаги". Маркировка транспортной тары содержит номер регистрационного удостоверения, обозначение нормативного документа, в соответствии с требованием которого изготовлено изделие, графические символы для обозначения впитывающей способности пеленок, гарантийный срок годности, штриховой код изделия (при наличии), информацию о сертификации, указание по утилизации "Не бросать в канализацию". В условиях эксплуатации пеленки нетоксичны и не вызывают местнораздражающих и аллергических реакций при контакте с кожей. Пеленки соответствуют требованиям биологической совместимости по стандартам серии ГОСТ ISO 10993. Пелёнки впитывающие одноразовые изготовлены в соответствии с ТУ 5463-001-47580861-2013. | упак | 20 |
| 125 | Пеленки 60х90см стерил. №30 впитывающие | Пелёнки впитывающие одноразовые из распушенной целлюлозы, предназначены для дополнительной защиты постельного белья и других поверхностей в гигиенических целях; используются в целях гигиены при уходе за больными, страдающими недержанием; для проведения диагностических и гигиенических процедур. Покровный (верхний) слой - полипропиленовый нетканый материал, запечатанный по краям, обеспечивает комфортное прилегание к телу. Сорбционный (внутренний) слой - термохимически обработанная распушенная целлюлоза, отбеленная без применения хлора, равномерно впитывает и распределяет жидкость. Структура поверхности - прессованные дорожки - способствуют равномерному распределению жидкости и обеспечивают стабильность впитывающего слоя.Защитный (наружный) слой - водонепроницаемая, нескользящая полиэтиленовая пленка, защищает от протекания при заполнении жидкостью внутреннего слоя, обеспечивая сухость белья и других поверхностей. Срок годности 5 лет от даты производства, указанной на упаковке. Вес изделия не менее 20,8 г ± 10% .Типоразмер 40х60 см. Размеры [мм]: общая длина: 600 ±20 мм, общая ширина 400 ±20 мм, длина внутреннего впитывающего слоя (впитывающей подушки) 520 ±20 мм, ширина внутреннего впитывающего слоя (впитывающей подушки) 340 ±20 мм. Впитываемость по ISO 11948-1:1996 не менее 400 мл, 30 штук в упаковке. Групповая упаковка - пакеты из полимерной пленки по ГОСТ 10354 или по ГОСТ 25951, обеспечивающие сохранность изделий при транспортировании и хранении. Швы в пакетах из полимерной пленки заварены. Изделия в групповой упаковке уложены в транспортную упаковку – в коробки из гофрированного картона по ГОСТ 13514. Пеленки в транспортной упаковке устойчивы к воздействию климатических факторов при транспортировании по условиям хранения группа 5 (ОЖ 4) по ГОСТ 15150. Транспортная маркировка соответствует требованиям ГОСТ 14192 с указанием манипуляционного знака "Беречь от влаги". Маркировка транспортной тары содержит номер регистрационного удостоверения, обозначение нормативного документа, в соответствии с требованием которого изготовлено изделие, графические символы для обозначения впитывающей способности пеленок, гарантийный срок годности, штриховой код изделия (при наличии), информацию о сертификации, указание по утилизации "Не бросать в канализацию". В условиях эксплуатации пеленки нетоксичны и не вызывают местнораздражающих и аллергических реакций при контакте с кожей. Пеленки соответствуют требованиям биологической совместимости по стандартам серии ГОСТ ISO 10993. Пелёнки впитывающие одноразовые изготовлены в соответствии с ТУ 5463-001-47580861-2013. Стерильно. | упак | 36 |
| 126 | Перчатки смотровые нестерил. L пара №1 нитрил | Нестерильное изделие (перчатки смотровые) из нитрила, поверхность без опудривания, используется как двухсторонний барьер для защиты пациента и персонала и при возможной аллергии на латекс. Изделие должно иметь следующие характеристики: 1. Одинарная толщина (в области пальцев) 0,16-0,19 мм для обеспечения механической прочности и устойчивости от воздействия химически агрессивных сред, в т.ч. для продолжительных клинико-диагностических манипуляций и лабораторных работ. 2. Усилие при разрыве не менее 7 Н (до ускоренного старения) и удлинение при разрыве не менее 500% (до ускоренного старения) в соответствии с ГОСТ Р 52239-2004.3. Внутреннее полимерное абсорбирующее покрытие на основе синтетического флока обеспечивает абсорбцию влаги и профилактику мацерации кожи при продолжительных манипуляциях. 4. Текстурный рисунок по всей поверхности перчаток для улучшенного захвата инструментов и оборудования.5. Длина перчатки не менее 300 мм для защиты предплечья.Изделие для одноразового использования. Размер L | пара | 2400 |
| 127 | Перчатки смотровые нестерил.M пара №1 нитрил | Нестерильное изделие (перчатки смотровые) из нитрила, поверхность без опудривания, используется как двухсторонний барьер для защиты пациента и персонала и при возможной аллергии на латекс. Изделие должно иметь следующие характеристики: 1. Одинарная толщина (в области пальцев) 0,16-0,19 мм для обеспечения механической прочности и устойчивости от воздействия химически агрессивных сред, в т.ч. для продолжительных клинико-диагностических манипуляций и лабораторных работ. 2. Усилие при разрыве не менее 7 Н (до ускоренного старения) и удлинение при разрыве не менее 500% (до ускоренного старения) в соответствии с ГОСТ Р 52239-2004.3. Внутреннее полимерное абсорбирующее покрытие на основе синтетического флока обеспечивает абсорбцию влаги и профилактику мацерации кожи при продолжительных манипуляциях. 4. Текстурный рисунок по всей поверхности перчаток для улучшенного захвата инструментов и оборудования.5. Длина перчатки не менее 300 мм для защиты предплечья.Изделие для одноразового использования. Размер М | пара | 36000 |
| 128 | Перчатки смотровые нестерил.S пара №1 нитрил | Нестерильное изделие (перчатки смотровые) из нитрила, поверхность без опудривания, используется как двухсторонний барьер для защиты пациента и персонала и при возможной аллергии на латекс. Изделие должно иметь следующие характеристики: 1. Одинарная толщина (в области пальцев) 0,16-0,19 мм для обеспечения механической прочности и устойчивости от воздействия химически агрессивных сред, в т.ч. для продолжительных клинико-диагностических манипуляций и лабораторных работ. 2. Усилие при разрыве не менее 7 Н (до ускоренного старения) и удлинение при разрыве не менее 500% (до ускоренного старения) в соответствии с ГОСТ Р 52239-2004.3. Внутреннее полимерное абсорбирующее покрытие на основе синтетического флока обеспечивает абсорбцию влаги и профилактику мацерации кожи при продолжительных манипуляциях. 4. Текстурный рисунок по всей поверхности перчаток для улучшенного захвата инструментов и оборудования.5. Длина перчатки не менее 300 мм для защиты предплечья.Изделие для одноразового использования. Размер S | пара | 12000 |
| 129 | Перчатки смотровые нестерил. латекс М пара №1 | Нестерильное изделие (перчатки смотровые) из латекса гевеи (натурального латекса), поверхность без опудривания, используется как двухсторонний барьер для защиты пациента и персонала или для других санитарных целей. Изделие должно иметь следующие характеристики: 1. Одинарная толщина (в области ладони) не менее 0,11 мм для механической прочности. 2. Текстурный рисунок в области пальцев и ладони для улучшенного захвата инструментов. 3. Усилие при разрыве не менее 7 Н (до ускоренного старения) и удлинение при разрыве не менее 650% (до ускоренного старения) в соответствии с ГОСТ Р 52239-2004. 4. Длина перчатки не менее 240 мм для фиксации на предплечье. Изделие для одноразового использования. Размер М. | пара | 24000 |
| 130 | Перчатки хирургические стерил. анатом. неопудренные латекс размер 7 пара №1 | Стерильное изделие (перчатки хирургические) из латекса гевеи (натурального латекса), поверхность без опудривания, не обладает антибактериальными свойствами, используется как двухсторонний защитный барьер на руках медицинского работника в хирургическом поле для защиты пациента и медперсонала. Изделие должно иметь следующие характеристики: 1. Одинарная толщина (в области пальцев) 0,13- 0,17 мм для обеспечения тактильной чувствительности. 2. Усилие при разрыве не менее 12,5 Н (до ускоренного старения) и удлинение при разрыве не менее 700% (до ускоренного старения) в соответствии с ГОСТ Р 52238-2004. 3. Длина перчатки не менее 280 мм для защиты предплечья. 4. Форма перчатки анатомически правильная с расположением большого пальца в направлении ладони для удобства применения и профилактики утомляемости рук. 5. Текстурный рисунок нанесен по всей наружной поверхности перчаток для улучшенного захвата инструментов. Упакованы в индивидуальную упаковку парами. Класс потенциального риска применения не ниже 2а в соответствии с регистрационным удостоверением РЗН. Изделие одноразового применения. Размер 7,0 | пара | 1600 |
| 131 | Перчатки хирургические стерил.анатом.неопудренные латекс размер 8 пара №1 | Стерильное изделие (перчатки хирургические) из латекса гевеи (натурального латекса), поверхность без опудривания, имеет антибактериальные или противовирусные свойства для снижения воздействия жизнеспособных микробов в случае их проникновения, используется как двухсторонний защитный барьер на руках медицинского работника в хирургическом поле для защиты пациента и медперсонала. Изделие должно иметь следующие характеристики: 1. Одинарная толщина (в области пальцев) не менее 0,20 мм для обеспечения механической прочности. 2. Внутреннее полимерное (синтетическое) покрытие обеспечивает легкость надевания и смены, усиливает барьерные свойства перчаток. В составе полимерного покрытия должен содержаться антисептик на основе хлоргексидина для непрерывной антисептической обработки кожи рук, снижающий инфекционную нагрузку при нарушении целостности перчаток для операций в условиях повышенного риска. 3. Усилие при разрыве не менее 12,5 Н (до ускоренного старения) и удлинение при разрыве не менее 700% (до ускоренного старения) в соответствии с ГОСТ Р 52238-2004. 4. Форма перчатки анатомически правильная с расположением большого пальца в направлении ладони для удобства применения и профилактики утомляемости рук. 6. Текстурный рисунок нанесен по всей наружной поверхности перчаток для улучшенного захвата инструментов. 7. Манжета обрезана (без венчика) для профилактики. ережимания предплечья, с адгезивной полосой для препятствия скатывания и сползания перчатки в процессе продолжительных операций, толщина в области манжеты (одинарная) не менее 0,20 мм для обеспечения механической прочности. 8. Длина перчатки не менее 290 мм для дополнительной защиты предплечья.Упакованы в индивидуальную упаковку парами. Упаковка перчаток пластиковая для обеспечения механической прочности, в т.ч. для защиты от влаги и озона. Метод стерилизации радиационный. Класс потенциального риска применения не ниже 2а в соответствии с регистрационным удостоверением РЗН. Изделие одноразового применения. Размер 8 | пара | 2000 |
| 132 | Перчатки хирургические стерил.анатом.размер 7,5 пара №1 | Стерильное изделие (перчатки хирургические) из латекса гевеи (натурального латекса), поверхность без опудривания, не обладает антибактериальными свойствами, используется как двухсторонний защитный барьер на руках медицинского работника в хирургическом поле для защиты пациента и медперсонала. Изделие должно иметь следующие характеристики: 1. Одинарная толщина (в области пальцев) 0,13- 0,17 мм для обеспечения тактильной чувствительности. 2. Усилие при разрыве не менее 12,5 Н (до ускоренного старения) и удлинение при разрыве не менее 700% (до ускоренного старения) в соответствии с ГОСТ Р 52238-2004. 3. Длина перчатки не менее 280 мм для защиты предплечья. 4. Форма перчатки анатомически правильная с расположением большого пальца в направлении ладони для удобства применения и профилактики утомляемости рук. 5. Текстурный рисунок нанесен по всей наружной поверхности перчаток для улучшенного захвата инструментов. Упакованы в индивидуальную упаковку парами. Класс потенциального риска применения не ниже 2а в соответствии с регистрационным удостоверением РЗН. Изделие одноразового применения. Размер 7,5 | пара | 4000 |
| 133 | Перчатки хирургические стерил.анатом.размер 8 пара №1 | Стерильное изделие (перчатки хирургические) из латекса гевеи (натурального латекса), поверхность без опудривания, не обладает антибактериальными свойствами, используется как двухсторонний защитный барьер на руках медицинского работника в хирургическом поле для защиты пациента и медперсонала. Изделие должно иметь следующие характеристики: 1. Одинарная толщина (в области пальцев) 0,13- 0,17 мм для обеспечения тактильной чувствительности. 2. Усилие при разрыве не менее 12,5 Н (до ускоренного старения) и удлинение при разрыве не менее 700% (до ускоренного старения) в соответствии с ГОСТ Р 52238-2004. 3. Длина перчатки не менее 280 мм для защиты предплечья. 4. Форма перчатки анатомически правильная с расположением большого пальца в направлении ладони для удобства применения и профилактики утомляемости рук. 5. Текстурный рисунок нанесен по всей наружной поверхности перчаток для улучшенного захвата инструментов. Упакованы в индивидуальную упаковку парами. Класс потенциального риска применения не ниже 2а в соответствии с регистрационным удостоверением РЗН. Изделие одноразового применения. Размер 8,0 | пара | 800 |
| 134 | Пинцет полимерный стерильный | Пинцеты пластиковые одноразовые изготовлены из медицинского нетоксичного полистирола. Специальная конструкция пинцета позволяет предотвратить перекос рабочих частей, обеспечивая надежное удержание предметов без усилий. Масса пинцета длиной 125-150 мм: не более 5 грамм, пинцета длиной 200-250 мм - не более 40 грамм. Не вступает в реакцию с агрессивными средами и дезинфицирующими средствами. Срок годности: 3 года. Упаковка: индивидуально упакован в стерильную упаковку полибэг.  | пара | 80 |
| 135 | Пленка рентгеновская AGFA 13\*18 (100 листов) | Синечувствительная пленка для общей рентгенологии CEA RP NEW 13х18 см. (100 листов в уп.), в точном соответствии со всеми указанными характеристиками. Размер листа пленки 13х18 см, (100 листов в упаковке). Пленка соответствует требованиям ГОСТ ISO 4090-2011, ГОСТ 25642-83, ГОСТ 25847-83, ГОСТ 26903-86, ГОСТ ISO 9236-1-2011. Медицинская рентгеновская пленка зарегистрирована в РФ в качестве медицинского изделия. Предоставление при поставке документов производителя, достоверно подтверждающих все перечисленные характеристики пленки. Товар упакован по 100 листов в картонной коробке.На коробках с пленкой имеются этикетки, с указанием типа пленки, изготовителя, условий применения и хранения. Основа плёнки - полиэстер, толщина – 175 мкр.Чувствительность пленки S 0.85 Р-1 (в сочетании с синеизлучающими экранами класса 200 и с универсальным комплектом) :- для ручной обработки – 1 670 Р-1,- для машинной обработки – 1 800 Р-1.Средний градиент <g>(контрастность) :- для ручной обработки – 2.7,- для машинной обработки – 3,12.Плотность вуали (над основой) 0.21 Б.Максимальная оптическая плотность Dmax :- для ручной обработки – 2.8 Б,- для машинной обработки – 3.3 Б.Содержание металлического серебра (Ag): 4,6 гр/м2.Содержание азотнокислого серебра (AgNO3): 7,5 гр/м2 | упак | 24 |
| 136 | Пленка рентгеновская AGFA 18\*24 (100 листов) | Синечувствительная пленка для общей рентгенологии CEA RP NEW 18х24 см. (100 листов в уп.), в точном соответствии со всеми указанными характеристиками. Размер листа пленки 18х24 см, (100 листов в упаковке). Пленка соответствует требованиям ГОСТ ISO 4090-2011, ГОСТ 25642-83, ГОСТ 25847-83, ГОСТ 26903-86, ГОСТ ISO 9236-1-2011. Медицинская рентгеновская пленка зарегистрирована в РФ в качестве медицинского изделия. Предоставление при поставке документов производителя, достоверно подтверждающих все перечисленные характеристики пленки. Товар упакован по 100 листов в картонной коробке.На коробках с пленкой имеются этикетки, с указанием типа пленки, изготовителя, условий применения и хранения. Основа плёнки - полиэстер, толщина – 175 мкр.Чувствительность пленки S 0.85 Р-1 (в сочетании с синеизлучающими экранами класса 200 и с универсальным комплектом) :- для ручной обработки – 1 670 Р-1,- для машинной обработки – 1 800 Р-1.Средний градиент <g>(контрастность) :- для ручной обработки – 2.7,- для машинной обработки – 3,12.Плотность вуали (над основой) 0.21 Б.Максимальная оптическая плотность Dmax :- для ручной обработки – 2.8 Б,- для машинной обработки – 3.3 Б.Содержание металлического серебра (Ag): 4,6 гр/м2.Содержание азотнокислого серебра (AgNO3): 7,5 гр/м2 | упак | 24 |
| 137 | Пленка рентгеновская AGFA 24\*30 (100 листов) | Синечувствительная пленка для общей рентгенологии CEA RP NEW 24х30 см. (100 листов в уп.), в точном соответствии со всеми указанными характеристиками. Размер листа пленки 24х30 см, (100 листов в упаковке). Пленка соответствует требованиям ГОСТ ISO 4090-2011, ГОСТ 25642-83, ГОСТ 25847-83, ГОСТ 26903-86, ГОСТ ISO 9236-1-2011. Медицинская рентгеновская пленка зарегистрирована в РФ в качестве медицинского изделия. Предоставление при поставке документов производителя, достоверно подтверждающих все перечисленные характеристики пленки. Товар упакован по 100 листов в картонной коробке.На коробках с пленкой имеются этикетки, с указанием типа пленки, изготовителя, условий применения и хранения. Основа плёнки - полиэстер, толщина – 175 мкр.Чувствительность пленки S 0.85 Р-1 (в сочетании с синеизлучающими экранами класса 200 и с универсальным комплектом) :- для ручной обработки – 1 670 Р-1,- для машинной обработки – 1 800 Р-1.Средний градиент <g>(контрастность) :- для ручной обработки – 2.7,- для машинной обработки – 3,12.Плотность вуали (над основой) 0.21 Б.Максимальная оптическая плотность Dmax :- для ручной обработки – 2.8 Б,- для машинной обработки – 3.3 Б.Содержание металлического серебра (Ag): 4,6 гр/м2.Содержание азотнокислого серебра (AgNO3): 7,5 гр/м2 | упак | 24 |
| 138 | Пленка рентгеновская AGFA 30\*40 (100 листов) | Синечувствительная пленка для общей рентгенологии CEA RP NEW 30х40 см. (100 листов в уп.), в точном соответствии со всеми указанными характеристиками. Размер листа пленки 30х40 см, (100 листов в упаковке). Пленка соответствует требованиям ГОСТ ISO 4090-2011, ГОСТ 25642-83, ГОСТ 25847-83, ГОСТ 26903-86, ГОСТ ISO 9236-1-2011. Медицинская рентгеновская пленка зарегистрирована в РФ в качестве медицинского изделия. Предоставление при поставке документов производителя, достоверно подтверждающих все перечисленные характеристики пленки. Товар упакован по 100 листов в картонной коробке.На коробках с пленкой имеются этикетки, с указанием типа пленки, изготовителя, условий применения и хранения. Основа плёнки - полиэстер, толщина – 175 мкр.Чувствительность пленки S 0.85 Р-1 (в сочетании с синеизлучающими экранами класса 200 и с универсальным комплектом) :- для ручной обработки – 1 670 Р-1,- для машинной обработки – 1 800 Р-1.Средний градиент <g>(контрастность) :- для ручной обработки – 2.7,- для машинной обработки – 3,12.Плотность вуали (над основой) 0.21 Б.Максимальная оптическая плотность Dmax :- для ручной обработки – 2.8 Б,- для машинной обработки – 3.3 Б.Содержание металлического серебра (Ag): 4,6 гр/м2.Содержание азотнокислого серебра (AgNO3): 7,5 гр/м2 | упак | 24 |
| 139 | Повязка пластырного типа стерильная 15х8см  | повязка для ухода за послеоперационными ранами должна быть стерильной; края основы повязки должны быть закруглены для предотвращения отлипания: материал из которого изготовлена повязка должен быть с повышенной воздухопроницаемостью для поступления кислорода в рану, необходимого для ее заживления (например, нетканый материал); клеевая основа должна быть гипоаллергенной (синтетический каучуковый или полиакрилатный клей, не должен содержать канифоли, латекса, тяжелых металлов и фталатов); повязка должна иметь впитывающую подушечку для абсорбции излишнего раневого содержимого, при этом подушечка не должна приклеиваться к ране и должна иметь специальное атравматичное покрытие типа микросетки, подушечка должна иметь впитывающий слой из вискозы, которая обладает высокой сорбционной способностью для эффективной абсорбции излишнего раневого содержимого; впитывающая способность: не менее 1100 г/м2; клеящая сила повязки должна быть не менее 13 Ньютон/25 мм для предотвращения преждевременного отлипания повязки и нарушения стерильной защиты раны, необходимые размеры обусловлены статистикой потребления работы операционных и перевязочных отделений ЛПО в зависимости от частоты типов операций и области локализации раны. Размер: не менее 15x8см. размер впитывающей подушечки не менее 110х38 мм. ( в упаковке не менее 25 штук) | упак | 24 |
| 140 | Повязка пластырного типа стерильная 20х10см  | повязка для ухода за послеоперационными ранами должна быть стерильной; края основы повязки должны быть закруглены для предотвращения отлипания: материал из которого изготовлена повязка должен быть с повышенной воздухопроницаемостью для поступления кислорода в рану, необходимого для ее заживления (например, нетканый материал); клеевая основа должна быть гипоаллергенной (синтетический каучуковый или полиакрилатный клей, не должен содержать канифоли, латекса, тяжелых металлов и фталатов); поязка должна иметь впитывающую подушечку для абсорбции излишнего раневого содержимого, при этом подушечка не должна приклеиваться к ране и должна иметь специальное атравматичное покрытие типа микросетки, подушечка должна иметь впитывающий слой из вискозы, которая обладает высокой сорбционной способностью для эффективной абсорбции излишнего раневого содержимого; впитывающая способность: не менее 1100 г/м2; клеящая сила повязки должна быть не менее 13 Ньютон/25 мм для предотвращения преждевременного отлипания повязки и нарушения стерильной защиты раны, необходимые размеры обусловлены статистикой потребления работы операционных и перевязочных отделений ЛПО в зависимости от частоты типов операций и области локализации раны. Размер повязки: не менее 20x10 см, размер впитывающе подушечки не менее 160х55мм. (в упаковке не менее 25 шт) | упак | 24 |
| 141 | Повязка пластырного типа стерильная 10х8см  | повязка для ухода за послеоперационными ранами должна быть стерильной; края основы повязки должны быть закруглены для предотвращения отлипания: материал из которого изготовлена повязка должен быть с повышенной воздухопроницаемостью для поступления кислорода в рану, необходимого для ее заживления (например, нетканый материал); клеевая основа должна быть гипоаллергенной (синтетический каучуковый или полиакрилатный клей, не должен содержать канифоли, латекса, тяжелых металлов и фталатов); поязка должна иметь впитывающую подушечку для абсорбции излишнего раневого содержимого, при этом подушечка не должна приклеиваться к ране и должна иметь специальное атравматичное покрытие типа микросетки, подушечка должна иметь впитывающий слой из вискозы, которая обладает высокой сорбционной способностью для эффективной абсорбции излишнего раневого содержимого; впитывающая способность: не менее 1100 г/м2; клеящая сила повязки должна быть не менее 13 Ньютон/25 мм для предотвращения преждевременного отлипания повязки и нарушения стерильной защиты раны, необходимые размеры обусловлены статистикой потребления работы операционных и перевязочных отделений ЛПО в зависимости от частоты типов операций и области локализации раны. Размер повязки: не менее 10x8см, размер впитывающей подушечки не менее 65х38 мм. (в упаковке не менее 25 штук) | упак | 24 |
| 142 | Повязка глазная стерильная 56х70мм  | Многослойная подушечка для глазных повязок на основе перевязочной ваты с марлевой оболочкой из чистого хлопка. Основа повязки:один слой перевязочной ваты, покрытый марлевой оболочкой в один слой из марли плотностью не менее 24 нити на см2, вес марли мин. 30 г/м; вес ваты: мин.360 г/м. Стерильная. Размер приблизительно: 56 х 70 мм ± 4мм. (в упаковке не менее 25 штук). | упак | 4 |
| 143 | Повязка самокл.неткан.основа для фикс катетеров 6х8см  | Для фиксации катетеров на различных частях тела.Самоклеящаяся повязка на рану из мягкого нетканого материала со специальной не приклеивающейся к ране впитывающей подушечкой; хорошая сорбционная способность и защитные свойства; благоприятна для кожи за счёт гипоаллергенных свойств синтетического каучукового клея. Стерильно, запечатано поштучно. Стерильность: да. Размер (ДхШ), см: 6х8. Основа: нетканая. Самоклеящаяся: да. Впитывающая подушка: да. Цвет: белый. Влагостойкость: нет. Специальный состав: нет. (в упаковке не менее 50 штук). | упак | 12 |
| 144 | Полидиоксанон (рассасыв.) мононить с иглой USP 0 (МР) 3,5 75см колющая 30мм  | Синтетическая рассасывающаяся монофиламентная нить, изготовленная из волокна на основе гомополимера полидиоксанона. Мононить окрашена в контрастный фиолетовый цвет для лучшей визуализации в ране. Нить характеризуется минимальной памятью формы, низкой травматичностью, легким завязыванием узла. Прогрессивная потеря прочности на разрыв происходит благодаря гидролизу. После имплантации потеря эффективной прочности на разрыв составляет примерно 50% к 28-42 дню. Полное рассасывание происходит за период 180-210 дней. Толщина нити М 3,5 (USP 0), длина нити не менее 75 см. Игла колющая, 30±1мм, 3/8 окружности. Атравматическая игла, изготовленная из высокопрочной стали серии AISI-400 с легирующими добавками титана, молибдена, придающими повышенную антикоррозионную стойкость и сверхострую заточку иглы. Острота колющей части иглы не превышает 0,025 мм, что является необходимым условием для сопротивления острия иглы деформации. Игла имеет приспособление для более прочного крепления в браншах иглодержателя в виде площадки или продольных насечек. Средняя наработка иглы до отказа составляет не менее 40 проколов. Лазерное сверление круглого отверстия иглы с дальнейшим радиальным отшлифованным обжимом места крепления нити к игле (не менее чем в трех проекциях) для повышения прочности соединения игла-нить. Наличие скользящего покрытия тела иглы (силикон) . Нить намотана на кассету из отбеленного картона с прорезями, обеспечивающими крепление и визуализацию иглы и нити, и приспособлением обеспечивающим прямой доступ к игле, что исключает необходимость полного раскрытия кассеты для извлечения ХШМ. Упаковка обеспечивает прямолинейность нити после ее извлечения, минимизирует эффект памяти формы. Кассета упакована в двойную стерильную упаковку с барьерными свойствами. Внутренний фольгированный пакет имеет V-образную насечку для легкого извлечения кассеты с ХШМ. Маркировка внутреннего пакета и групповой упаковки содержит: наименование изготовителя и его логотип, адрес изготовителя, наименование изделия, материал, из которого изготовлен шовный материал , структуру шовного материала, метрический размер и/или условный размер нити, длину нити, цвет (для окрашенных нитей), метод стерилизации, номер партии, дату изготовления и срок годности или надпись «годен до…», символ однократного применения, обозначение типа, размера и числа атравматических игл (при наличии), обозначение нормативного документа, в соответствии с которым изготовлено изделие. Помимо общих требований к маркировке, на групповой упаковке должны быть указаны: число единиц продукции в групповой таре, номер регистрационного удостоверения медицинского изделия. Групповая упаковка позволяет производить идентификацию и учет методом сканирования (матричный код). Обязательно наличие инструкции на русском языке. Внешняя упаковка – картонная коробка, запечатана в прозрачную плёнку для защиты от влаги. Кол-во в упаковке не менее 12 шт. Остаточный срок годности на момент поставки не менее 85%. Соответствие ГОСТ 31620-2012 Материалы хирургические шовные; ГОСТ 26641-85. Иглы атравматические. Наличие регистрационного удостоверения (указать номер и дату выдачи). | упак | 12 |
| 145 | Полидиоксанон (рассасыв.) мононить с иглой USP 2/0 (МР) 3 75см режущая 30мм №25 | Синтетическая рассасывающаяся монофиламентная нить, изготовленная из волокна на основе гомополимера полидиоксанона. Мононить окрашена в контрастный фиолетовый цвет для лучшей визуализации в ране. Нить характеризуется минимальной памятью формы, низкой травматичностью, легким завязыванием узла. Прогрессивная потеря прочности на разрыв происходит благодаря гидролизу. После имплантации потеря эффективной прочности на разрыв составляет примерно 50% к 28-42 дню. Полное рассасывание происходит за период 180-210 дней. Толщина нити М 3 (USP 2/0), длина нити не менее 75 см. Игла режущая, 30±1мм, 3/8 окружности. Атравматическая игла, изготовленная из высокопрочной стали серии AISI-400 с легирующими добавками титана, молибдена, придающими повышенную антикоррозионную стойкость и сверхострую заточку иглы. Острота колющей части иглы не превышает 0,025 мм, что является необходимым условием для сопротивления острия иглы деформации. Игла имеет приспособление для более прочного крепления в браншах иглодержателя в виде площадки или продольных насечек. Средняя наработка иглы до отказа составляет не менее 40 проколов. Лазерное сверление круглого отверстия иглы с дальнейшим радиальным отшлифованным обжимом места крепления нити к игле (не менее чем в трех проекциях) для повышения прочности соединения игла-нить. Наличие скользящего покрытия тела иглы (силикон) . Нить намотана на кассету из отбеленного картона с прорезями, обеспечивающими крепление и визуализацию иглы и нити, и приспособлением обеспечивающим прямой доступ к игле, что исключает необходимость полного раскрытия кассеты для извлечения ХШМ. Упаковка обеспечивает прямолинейность нити после ее извлечения, минимизирует эффект памяти формы. Кассета упакована в двойную стерильную упаковку с барьерными свойствами. Внутренний фольгированный пакет имеет V-образную насечку для легкого извлечения кассеты с ХШМ. Маркировка внутреннего пакета и групповой упаковки содержит: наименование изготовителя и его логотип, адрес изготовителя, наименование изделия, материал, из которого изготовлен шовный материал , структуру шовного материала, метрический размер и/или условный размер нити, длину нити, цвет (для окрашенных нитей), метод стерилизации, номер партии, дату изготовления и срок годности или надпись «годен до…», символ однократного применения, обозначение типа, размера и числа атравматических игл (при наличии), обозначение нормативного документа, в соответствии с которым изготовлено изделие. Помимо общих требований к маркировке, на групповой упаковке должны быть указаны: число единиц продукции в групповой таре, номер регистрационного удостоверения медицинского изделия. Групповая упаковка позволяет производить идентификацию и учет методом сканирования (матричный код). Обязательно наличие инструкции на русском языке. Внешняя упаковка – картонная коробка, запечатана в прозрачную плёнку для защиты от влаги. Кол-во в упаковке не менее 12 шт. Остаточный срок годности на момент поставки не менее 85%. Соответствие ГОСТ 31620-2012 Материалы хирургические шовные; ГОСТ 26641-85. Иглы атравматические. Наличие регистрационного удостоверения (указать номер и дату выдачи). | упак | 40 |
| 146 | Полидиоксанон (рассасыв.) мононить с иглой USP 3/0 (МР) 2 75см режущая 25мм №25 | Синтетическая рассасывающаяся монофиламентная нить, изготовленная из волокна на основе гомополимера полидиоксанона. Мононить окрашена в контрастный фиолетовый цвет для лучшей визуализации в ране. Нить характеризуется минимальной памятью формы, низкой травматичностью, легким завязыванием узла. Прогрессивная потеря прочности на разрыв происходит благодаря гидролизу. После имплантации потеря эффективной прочности на разрыв составляет примерно 50% к 28-42 дню. Полное рассасывание происходит за период 180-210 дней. Толщина нити М 2 (USP 3/0), длина нити не менее 75 см. Игла режущая, 25±1мм,1/2 окружности. Атравматическая игла, изготовленная из высокопрочной стали серии AISI-400 с легирующими добавками титана, молибдена, придающими повышенную антикоррозионную стойкость и сверхострую заточку иглы. Острота колющей части иглы не превышает 0,025 мм, что является необходимым условием для сопротивления острия иглы деформации. Игла имеет приспособление для более прочного крепления в браншах иглодержателя в виде площадки или продольных насечек. Средняя наработка иглы до отказа составляет не менее 40 проколов. Лазерное сверление круглого отверстия иглы с дальнейшим радиальным отшлифованным обжимом места крепления нити к игле (не менее чем в трех проекциях) для повышения прочности соединения игла-нить. Наличие скользящего покрытия тела иглы (силикон) . Нить намотана на кассету из отбеленного картона с прорезями, обеспечивающими крепление и визуализацию иглы и нити, и приспособлением обеспечивающим прямой доступ к игле, что исключает необходимость полного раскрытия кассеты для извлечения ХШМ. Упаковка обеспечивает прямолинейность нити после ее извлечения, минимизирует эффект памяти формы. Кассета упакована в двойную стерильную упаковку с барьерными свойствами. Внутренний фольгированный пакет имеет V-образную насечку для легкого извлечения кассеты с ХШМ. Маркировка внутреннего пакета и групповой упаковки содержит: наименование изготовителя и его логотип, адрес изготовителя, наименование изделия, материал, из которого изготовлен шовный материал , структуру шовного материала, метрический размер и/или условный размер нити, длину нити, цвет (для окрашенных нитей), метод стерилизации, номер партии, дату изготовления и срок годности или надпись «годен до…», символ однократного применения, обозначение типа, размера и числа атравматических игл (при наличии), обозначение нормативного документа, в соответствии с которым изготовлено изделие. Помимо общих требований к маркировке, на групповой упаковке должны быть указаны: число единиц продукции в групповой таре, номер регистрационного удостоверения медицинского изделия. Групповая упаковка позволяет производить идентификацию и учет методом сканирования (матричный код). Обязательно наличие инструкции на русском языке. Внешняя упаковка – картонная коробка, запечатана в прозрачную плёнку для защиты от влаги. Кол-во в упаковке не менее 12 шт. Остаточный срок годности на момент поставки не менее 85%. Соответствие ГОСТ 31620-2012 Материалы хирургические шовные; ГОСТ 26641-85. Иглы атравматические. Наличие регистрационного удостоверения (указать номер и дату выдачи). | упак | 12 |
| 147 | Полидиоксанон (рассасыв.) мононить с иглой USP 4/0 (МР) 1,5 75см режущая 20мм №25 | Синтетическая рассасывающаяся монофиламентная нить, изготовленная из волокна на основе гомополимера полидиоксанона. Мононить окрашена в контрастный фиолетовый цвет для лучшей визуализации в ране. Нить характеризуется минимальной памятью формы, низкой травматичностью, легким завязыванием узла. Прогрессивная потеря прочности на разрыв происходит благодаря гидролизу. После имплантации потеря эффективной прочности на разрыв составляет примерно 50% к 28-42 дню. Полное рассасывание происходит за период 180-210 дней. Толщина нити М 1,5 (USP 4/0), длина нити не менее 75 см. Игла режущая, 20±1мм, 1/2 окружности. Атравматическая игла, изготовленная из высокопрочной стали серии AISI-400 с легирующими добавками титана, молибдена, придающими повышенную антикоррозионную стойкость и сверхострую заточку иглы. Острота колющей части иглы не превышает 0,025 мм, что является необходимым условием для сопротивления острия иглы деформации. Игла имеет приспособление для более прочного крепления в браншах иглодержателя в виде площадки или продольных насечек. Средняя наработка иглы до отказа составляет не менее 40 проколов. Лазерное сверление круглого отверстия иглы с дальнейшим радиальным отшлифованным обжимом места крепления нити к игле (не менее чем в трех проекциях) для повышения прочности соединения игла-нить. Наличие скользящего покрытия тела иглы (силикон) . Нить намотана на кассету из отбеленного картона с прорезями, обеспечивающими крепление и визуализацию иглы и нити, и приспособлением обеспечивающим прямой доступ к игле, что исключает необходимость полного раскрытия кассеты для извлечения ХШМ. Упаковка обеспечивает прямолинейность нити после ее извлечения, минимизирует эффект памяти формы. Кассета упакована в двойную стерильную упаковку с барьерными свойствами. Внутренний фольгированный пакет имеет V-образную насечку для легкого извлечения кассеты с ХШМ. Маркировка внутреннего пакета и групповой упаковки содержит: наименование изготовителя и его логотип, адрес изготовителя, наименование изделия, материал, из которого изготовлен шовный материал , структуру шовного материала, метрический размер и/или условный размер нити, длину нити, цвет (для окрашенных нитей), метод стерилизации, номер партии, дату изготовления и срок годности или надпись «годен до…», символ однократного применения, обозначение типа, размера и числа атравматических игл (при наличии), обозначение нормативного документа, в соответствии с которым изготовлено изделие. Помимо общих требований к маркировке, на групповой упаковке должны быть указаны: число единиц продукции в групповой таре, номер регистрационного удостоверения медицинского изделия. Групповая упаковка позволяет производить идентификацию и учет методом сканирования (матричный код). Обязательно наличие инструкции на русском языке. Внешняя упаковка – картонная коробка, запечатана в прозрачную плёнку для защиты от влаги. Кол-во в упаковке не менее 12 шт. Остаточный срок годности на момент поставки не менее 85%. Соответствие ГОСТ 31620-2012 Материалы хирургические шовные; ГОСТ 26641-85. Иглы атравматические. Наличие регистрационного удостоверения (указать номер и дату выдачи). | упак | 8 |
| 148 | Полидиоксанон (рассасыв.) мононить с иглой USP 5/0 (МР) 1 75см режущая 15мм №25 | Синтетическая рассасывающаяся монофиламентная нить, изготовленная из волокна на основе гомополимера полидиоксанона. Мононить окрашена в контрастный фиолетовый цвет для лучшей визуализации в ране. Нить характеризуется минимальной памятью формы, низкой травматичностью, легким завязыванием узла. Прогрессивная потеря прочности на разрыв происходит благодаря гидролизу. После имплантации потеря эффективной прочности на разрыв составляет примерно 50% к 28-42 дню. Полное рассасывание происходит за период 180-210 дней. Толщина нити М 1 (USP 5/0), длина нити не менее 75 см. Игла режущая, 15±1мм, 1/2 окружности. Атравматическая игла, изготовленная из высокопрочной стали серии AISI-400 с легирующими добавками титана, молибдена, придающими повышенную антикоррозионную стойкость и сверхострую заточку иглы. Острота колющей части иглы не превышает 0,025 мм, что является необходимым условием для сопротивления острия иглы деформации. Игла имеет приспособление для более прочного крепления в браншах иглодержателя в виде площадки или продольных насечек. Средняя наработка иглы до отказа составляет не менее 40 проколов. Лазерное сверление круглого отверстия иглы с дальнейшим радиальным отшлифованным обжимом места крепления нити к игле (не менее чем в трех проекциях) для повышения прочности соединения игла-нить. Наличие скользящего покрытия тела иглы (силикон) . Нить намотана на кассету из отбеленного картона с прорезями, обеспечивающими крепление и визуализацию иглы и нити, и приспособлением обеспечивающим прямой доступ к игле, что исключает необходимость полного раскрытия кассеты для извлечения ХШМ. Упаковка обеспечивает прямолинейность нити после ее извлечения, минимизирует эффект памяти формы. Кассета упакована в двойную стерильную упаковку с барьерными свойствами. Внутренний фольгированный пакет имеет V-образную насечку для легкого извлечения кассеты с ХШМ. Маркировка внутреннего пакета и групповой упаковки содержит: наименование изготовителя и его логотип, адрес изготовителя, наименование изделия, материал, из которого изготовлен шовный материал , структуру шовного материала, метрический размер и/или условный размер нити, длину нити, цвет (для окрашенных нитей), метод стерилизации, номер партии, дату изготовления и срок годности или надпись «годен до…», символ однократного применения, обозначение типа, размера и числа атравматических игл (при наличии), обозначение нормативного документа, в соответствии с которым изготовлено изделие. Помимо общих требований к маркировке, на групповой упаковке должны быть указаны: число единиц продукции в групповой таре, номер регистрационного удостоверения медицинского изделия. Групповая упаковка позволяет производить идентификацию и учет методом сканирования (матричный код). Обязательно наличие инструкции на русском языке. Внешняя упаковка – картонная коробка, запечатана в прозрачную плёнку для защиты от влаги. Кол-во в упаковке не менее 12 шт. Остаточный срок годности на момент поставки не менее 85%. Соответствие ГОСТ 31620-2012 Материалы хирургические шовные; ГОСТ 26641-85. Иглы атравматические. Наличие регистрационного удостоверения (указать номер и дату выдачи).  | упак | 8 |
| 149 | Презервативы для УЗИ №1  | Презервативы для узи производятся с использованием латексных материалов, которые обладают отличными механическими свойствами и являются гипоаллергенными. Предназначены для использования врачом. Изготовлены из натурального латекса, без смазки. Длина - 180.0; Материал - Латекс; Смазка - Без смазки; Толщина - 0.06 .  | шт | 1600 |
| 150 | Пролипропилен (нерассасыв.) мононить с иглой USP 0 (МР) 3,5 75см колющая 30мм  | Нерассасывающаяся мононить синтетического происхождения. Получена из изотактического стереоизомера полипропилена. Микропористая узловато-фибриллярная структура обеспечивает отсутствие пластической памяти и инертность нити, минимальную реакцию тканей. Полностью исключен пилящий и режущий эффект нити. Нить имеет синий цвет. Длина нити не менее 75 см, размер USP 0 - метрический 3,5. Игла колющая, 30±1мм, изгиб 1/2. Атравматическая игла, изготовленная из хромоникелевой аустенитной стали серии AISI-300, которая сочетает в себе высокую прочность и пластичность. Способна выдерживать до 5-6 изгибов под углом 90 без излома. Острота колющей части иглы не превышает 0,025 мм, что является необходимым условием для сопротивления острия иглы деформации. Игла имеет приспособление для более прочного крепления в браншах иглодержателя в виде площадки или продольных насечек. Средняя наработка иглы до отказа составляет не менее 40 проколов. Лазерное сверление круглого отверстия иглы с дальнейшим радиальным отшлифованным обжимом места крепления нити к игле (не менее чем в трех проекциях) для повышения прочности соединения игла-нить. Наличие скользящего покрытия тела иглы (силикон). Нить намотана на кассету из отбеленного картона с прорезями, обеспечивающими крепление и визуализацию иглы и нити, и приспособлением обеспечивающим прямой доступ к игле, что исключает необходимость полного раскрытия кассеты для извлечения ХШМ. Упаковка обеспечивает прямолинейность нити после ее извлечения, минимизирует эффект памяти формы. Кассета упакована в стерильную упаковку с барьерными свойствами. Стерилизационный пакет полученный путем ламинирования пленок, имеет овальную выемку под палец для мгновенного вскрытия пакета. Маркировка внутреннего пакета и групповой упаковки содержит: наименование изготовителя и его логотип, адрес изготовителя, наименование изделия, материал, из которого изготовлен шовный материал , структуру шовного материала, метрический размер и/или условный размер нити, длину нити, цвет (для окрашенных нитей), метод стерилизации, номер партии, дату изготовления и срок годности или надпись «годен до…», символ однократного применения, обозначение типа, размера и числа атравматических игл (при наличии), обозначение нормативного документа, в соответствии с которым изготовлено изделие. Помимо общих требований к маркировке, на групповой упаковке должны быть указаны: число единиц продукции в групповой таре, номер регистрационного удостоверения медицинского изделия. Групповая упаковка позволяет производить идентификацию и учет методом сканирования (матричный код). Обязательно наличие инструкции на русском языке. Внешняя упаковка – картонная коробка, запечатана в прозрачную плёнку для защиты от влаги. Кол-во в упаковке не менее 12 шт. Остаточный срок годности на момент поставки не менее 85%. Соответствие ГОСТ 31620-2012 Материалы хирургические шовные; ГОСТ 26641-85. Иглы атравматические. Наличие регистрационного удостоверения (указать номер и дату выдачи). | упак | 20 |
| 151 | Пролипропилен (нерассасыв.) мононить с иглой USP 2/0 (МР) 3 75см колющая 30мм  | Нерассасывающаяся мононить синтетического происхождения. Получена из изотактического стереоизомера полипропилена. Микропористая узловато-фибриллярная структура обеспечивает отсутствие пластической памяти и инертность нити, минимальную реакцию тканей. Полностью исключен пилящий и режущий эффект нити. Нить имеет синий цвет. Длина нити не менее 75 см, размер USP 2/0 - метрический 3. Игла колющая, 30±1мм, изгиб 1/2. Атравматическая игла, изготовленная из хромоникелевой аустенитной стали серии AISI-300, которая сочетает в себе высокую прочность и пластичность. Способна выдерживать до 5-6 изгибов под углом 90 без излома. Острота колющей части иглы не превышает 0,025 мм, что является необходимым условием для сопротивления острия иглы деформации. Игла имеет приспособление для более прочного крепления в браншах иглодержателя в виде площадки или продольных насечек. Средняя наработка иглы до отказа составляет не менее 40 проколов. Лазерное сверление круглого отверстия иглы с дальнейшим радиальным отшлифованным обжимом места крепления нити к игле (не менее чем в трех проекциях) для повышения прочности соединения игла-нить. Наличие скользящего покрытия тела иглы (силикон). Нить намотана на кассету из отбеленного картона с прорезями, обеспечивающими крепление и визуализацию иглы и нити, и приспособлением обеспечивающим прямой доступ к игле, что исключает необходимость полного раскрытия кассеты для извлечения ХШМ. Упаковка обеспечивает прямолинейность нити после ее извлечения, минимизирует эффект памяти формы. Кассета упакована в стерильную упаковку с барьерными свойствами. Стерилизационный пакет полученный путем ламинирования пленок, имеет овальную выемку под палец для мгновенного вскрытия пакета. Маркировка внутреннего пакета и групповой упаковки содержит: наименование изготовителя и его логотип, адрес изготовителя, наименование изделия, материал, из которого изготовлен шовный материал , структуру шовного материала, метрический размер и/или условный размер нити, длину нити, цвет (для окрашенных нитей), метод стерилизации, номер партии, дату изготовления и срок годности или надпись «годен до…», символ однократного применения, обозначение типа, размера и числа атравматических игл (при наличии), обозначение нормативного документа, в соответствии с которым изготовлено изделие. Помимо общих требований к маркировке, на групповой упаковке должны быть указаны: число единиц продукции в групповой таре, номер регистрационного удостоверения медицинского изделия. Групповая упаковка позволяет производить идентификацию и учет методом сканирования (матричный код). Обязательно наличие инструкции на русском языке. Внешняя упаковка – картонная коробка, запечатана в прозрачную плёнку для защиты от влаги. Кол-во в упаковке не менее 12 шт. Остаточный срок годности на момент поставки не менее 85%. Соответствие ГОСТ 31620-2012 Материалы хирургические шовные; ГОСТ 26641-85. Иглы атравматические. Наличие регистрационного удостоверения (указать номер и дату выдачи). | упак | 20 |
| 152 | Пролипропилен (нерассасыв.) мононить с иглой USP 4/0 (МР) 3,5 75см колющая 20мм  | Нерассасывающаяся мононить синтетического происхождения. Получена из изотактического стереоизомера полипропилена. Микропористая узловато-фибриллярная структура обеспечивает отсутствие пластической памяти и инертность нити, минимальную реакцию тканей. Полностью исключен пилящий и режущий эффект нити. Нить имеет синий цвет. Длина нити не менее 75 см, размер USP 4/0 - метрический 3,5. Игла колющая, 20±1мм, изгиб 1/2. Атравматическая игла, изготовленная из хромоникелевой аустенитной стали серии AISI-300, которая сочетает в себе высокую прочность и пластичность. Способна выдерживать до 5-6 изгибов под углом 90 без излома. Острота колющей части иглы не превышает 0,025 мм, что является необходимым условием для сопротивления острия иглы деформации. Игла имеет приспособление для более прочного крепления в браншах иглодержателя в виде площадки или продольных насечек. Средняя наработка иглы до отказа составляет не менее 40 проколов. Лазерное сверление круглого отверстия иглы с дальнейшим радиальным отшлифованным обжимом места крепления нити к игле (не менее чем в трех проекциях) для повышения прочности соединения игла-нить. Наличие скользящего покрытия тела иглы (силикон). Нить намотана на кассету из отбеленного картона с прорезями, обеспечивающими крепление и визуализацию иглы и нити, и приспособлением обеспечивающим прямой доступ к игле, что исключает необходимость полного раскрытия кассеты для извлечения ХШМ. Упаковка обеспечивает прямолинейность нити после ее извлечения, минимизирует эффект памяти формы. Кассета упакована в стерильную упаковку с барьерными свойствами. Стерилизационный пакет полученный путем ламинирования пленок, имеет овальную выемку под палец для мгновенного вскрытия пакета. Маркировка внутреннего пакета и групповой упаковки содержит: наименование изготовителя и его логотип, адрес изготовителя, наименование изделия, материал, из которого изготовлен шовный материал , структуру шовного материала, метрический размер и/или условный размер нити, длину нити, цвет (для окрашенных нитей), метод стерилизации, номер партии, дату изготовления и срок годности или надпись «годен до…», символ однократного применения, обозначение типа, размера и числа атравматических игл (при наличии), обозначение нормативного документа, в соответствии с которым изготовлено изделие. Помимо общих требований к маркировке, на групповой упаковке должны быть указаны: число единиц продукции в групповой таре, номер регистрационного удостоверения медицинского изделия. Групповая упаковка позволяет производить идентификацию и учет методом сканирования (матричный код). Обязательно наличие инструкции на русском языке. Внешняя упаковка – картонная коробка, запечатана в прозрачную плёнку для защиты от влаги. Кол-во в упаковке не менее 12 шт. Остаточный срок годности на момент поставки не менее 85%. Соответствие ГОСТ 31620-2012 Материалы хирургические шовные; ГОСТ 26641-85. Иглы атравматические. Наличие регистрационного удостоверения (указать номер и дату выдачи). | упак | 8 |
| 153 | Пролипропилен (нерассасыв.) мононить с иглой USP 5/0 (МР) 1 75см режущая 16мм  | Нерассасывающаяся мононить синтетического происхождения. Получена из изотактического стереоизомера полипропилена. Микропористая узловато-фибриллярная структура обеспечивает отсутствие пластической памяти и инертность нити, минимальную реакцию тканей. Полностью исключен пилящий и режущий эффект нити. Нить имеет синий цвет. Длина нити не менее 75 см, размер USP 5/0 - метрический 1. Игла режущая, 16±1мм, изгиб 1/2. Атравматическая игла, изготовленная из хромоникелевой аустенитной стали серии AISI-300, которая сочетает в себе высокую прочность и пластичность. Способна выдерживать до 5-6 изгибов под углом 90 без излома. Острота колющей части иглы не превышает 0,025 мм, что является необходимым условием для сопротивления острия иглы деформации. Игла имеет приспособление для более прочного крепления в браншах иглодержателя в виде площадки или продольных насечек. Средняя наработка иглы до отказа составляет не менее 40 проколов. Лазерное сверление круглого отверстия иглы с дальнейшим радиальным отшлифованным обжимом места крепления нити к игле (не менее чем в трех проекциях) для повышения прочности соединения игла-нить. Наличие скользящего покрытия тела иглы (силикон). Нить намотана на кассету из отбеленного картона с прорезями, обеспечивающими крепление и визуализацию иглы и нити, и приспособлением обеспечивающим прямой доступ к игле, что исключает необходимость полного раскрытия кассеты для извлечения ХШМ. Упаковка обеспечивает прямолинейность нити после ее извлечения, минимизирует эффект памяти формы. Кассета упакована в стерильную упаковку с барьерными свойствами. Стерилизационный пакет полученный путем ламинирования пленок, имеет овальную выемку под палец для мгновенного вскрытия пакета. Маркировка внутреннего пакета и групповой упаковки содержит: наименование изготовителя и его логотип, адрес изготовителя, наименование изделия, материал, из которого изготовлен шовный материал , структуру шовного материала, метрический размер и/или условный размер нити, длину нити, цвет (для окрашенных нитей), метод стерилизации, номер партии, дату изготовления и срок годности или надпись «годен до…», символ однократного применения, обозначение типа, размера и числа атравматических игл (при наличии), обозначение нормативного документа, в соответствии с которым изготовлено изделие. Помимо общих требований к маркировке, на групповой упаковке должны быть указаны: число единиц продукции в групповой таре, номер регистрационного удостоверения медицинского изделия. Групповая упаковка позволяет производить идентификацию и учет методом сканирования (матричный код). Обязательно наличие инструкции на русском языке. Внешняя упаковка – картонная коробка, запечатана в прозрачную плёнку для защиты от влаги. Кол-во в упаковке не менее 12 шт. Остаточный срок годности на момент поставки не менее 85%. Соответствие ГОСТ 31620-2012 Материалы хирургические шовные; ГОСТ 26641-85. Иглы атравматические. Наличие регистрационного удостоверения (указать номер и дату выдачи). | упак | 16 |
| 154 | Пролипропилен (нерассасыв.) мононить с иглой USP 6/0 (МР) 0,7 75см режущая 15мм  | Нерассасывающаяся мононить синтетического происхождения. Получена из изотактического стереоизомера полипропилена. Микропористая узловато-фибриллярная структура обеспечивает отсутствие пластической памяти и инертность нити, минимальную реакцию тканей. Полностью исключен пилящий и режущий эффект нити. Нить имеет синий цвет. Длина нити не менее 75 см, размер USP 6 /0- метрический 0,7. Игла реущая, 15±1мм, изгиб 1/2. Атравматическая игла, изготовленная из хромоникелевой аустенитной стали серии AISI-300, которая сочетает в себе высокую прочность и пластичность. Способна выдерживать до 5-6 изгибов под углом 90 без излома. Острота колющей части иглы не превышает 0,025 мм, что является необходимым условием для сопротивления острия иглы деформации. Игла имеет приспособление для более прочного крепления в браншах иглодержателя в виде площадки или продольных насечек. Средняя наработка иглы до отказа составляет не менее 40 проколов. Лазерное сверление круглого отверстия иглы с дальнейшим радиальным отшлифованным обжимом места крепления нити к игле (не менее чем в трех проекциях) для повышения прочности соединения игла-нить. Наличие скользящего покрытия тела иглы (силикон). Нить намотана на кассету из отбеленного картона с прорезями, обеспечивающими крепление и визуализацию иглы и нити, и приспособлением обеспечивающим прямой доступ к игле, что исключает необходимость полного раскрытия кассеты для извлечения ХШМ. Упаковка обеспечивает прямолинейность нити после ее извлечения, минимизирует эффект памяти формы. Кассета упакована в стерильную упаковку с барьерными свойствами. Стерилизационный пакет полученный путем ламинирования пленок, имеет овальную выемку под палец для мгновенного вскрытия пакета. Маркировка внутреннего пакета и групповой упаковки содержит: наименование изготовителя и его логотип, адрес изготовителя, наименование изделия, материал, из которого изготовлен шовный материал , структуру шовного материала, метрический размер и/или условный размер нити, длину нити, цвет (для окрашенных нитей), метод стерилизации, номер партии, дату изготовления и срок годности или надпись «годен до…», символ однократного применения, обозначение типа, размера и числа атравматических игл (при наличии), обозначение нормативного документа, в соответствии с которым изготовлено изделие. Помимо общих требований к маркировке, на групповой упаковке должны быть указаны: число единиц продукции в групповой таре, номер регистрационного удостоверения медицинского изделия. Групповая упаковка позволяет производить идентификацию и учет методом сканирования (матричный код). Обязательно наличие инструкции на русском языке. Внешняя упаковка – картонная коробка, запечатана в прозрачную плёнку для защиты от влаги. Кол-во в упаковке не менее 12 шт. Остаточный срок годности на момент поставки не менее 85%. Соответствие ГОСТ 31620-2012 Материалы хирургические шовные; ГОСТ 26641-85. Иглы атравматические. Наличие регистрационного удостоверения (указать номер и дату выдачи) | упак | 8 |
| 155 | Пролипропилен (нерассасыв.) мононить с иглой USP 3/0 (МР) 2 75см колющая 30мм  | Нерассасывающаяся мононить синтетического происхождения. Получена из изотактического стереоизомера полипропилена. Микропористая узловато-фибриллярная структура обеспечивает отсутствие пластической памяти и инертность нити, минимальную реакцию тканей. Полностью исключен пилящий и режущий эффект нити. Нить имеет синий цвет. Длина нити не менее 75 см, размер USP 3/0 - метрический 2. Игла колющая, 30±1мм, изгиб 1/2. Атравматическая игла, изготовленная из хромоникелевой аустенитной стали серии AISI-300, которая сочетает в себе высокую прочность и пластичность. Способна выдерживать до 5-6 изгибов под углом 90 без излома. Острота колющей части иглы не превышает 0,025 мм, что является необходимым условием для сопротивления острия иглы деформации. Игла имеет приспособление для более прочного крепления в браншах иглодержателя в виде площадки или продольных насечек. Средняя наработка иглы до отказа составляет не менее 40 проколов. Лазерное сверление круглого отверстия иглы с дальнейшим радиальным отшлифованным обжимом места крепления нити к игле (не менее чем в трех проекциях) для повышения прочности соединения игла-нить. Наличие скользящего покрытия тела иглы (силикон). Нить намотана на кассету из отбеленного картона с прорезями, обеспечивающими крепление и визуализацию иглы и нити, и приспособлением обеспечивающим прямой доступ к игле, что исключает необходимость полного раскрытия кассеты для извлечения ХШМ. Упаковка обеспечивает прямолинейность нити после ее извлечения, минимизирует эффект памяти формы. Кассета упакована в стерильную упаковку с барьерными свойствами. Стерилизационный пакет полученный путем ламинирования пленок, имеет овальную выемку под палец для мгновенного вскрытия пакета. Маркировка внутреннего пакета и групповой упаковки содержит: наименование изготовителя и его логотип, адрес изготовителя, наименование изделия, материал, из которого изготовлен шовный материал , структуру шовного материала, метрический размер и/или условный размер нити, длину нити, цвет (для окрашенных нитей), метод стерилизации, номер партии, дату изготовления и срок годности или надпись «годен до…», символ однократного применения, обозначение типа, размера и числа атравматических игл (при наличии), обозначение нормативного документа, в соответствии с которым изготовлено изделие. Помимо общих требований к маркировке, на групповой упаковке должны быть указаны: число единиц продукции в групповой таре, номер регистрационного удостоверения медицинского изделия. Групповая упаковка позволяет производить идентификацию и учет методом сканирования (матричный код). Обязательно наличие инструкции на русском языке. Внешняя упаковка – картонная коробка, запечатана в прозрачную плёнку для защиты от влаги. Кол-во в упаковке не менее 12 шт. Остаточный срок годности на момент поставки не менее 85%. Соответствие ГОСТ 31620-2012 Материалы хирургические шовные; ГОСТ 26641-85. Иглы атравматические. Наличие регистрационного удостоверения (указать номер и дату выдачи). | упак | 12 |
| 156 | Простынь урологическая для операций с мешком для сбора жидкостей стерильная №8 ТУР | ПРОСТЫНЯ ДЛЯ УРОЛОГИЧЕСКИХ ОПЕРАЦИЙ С МЕШКОМ ДЛЯ СБОРА ЖИДКОСТИ 160/270х280 см. СТЕРИЛЬНО.Назначение: для ТУР. Со встроенным покрытием для ног. В области промежности отверстие диаметром 10 см. По периметру отверстия липкий край, защищенный бумажной полосой. С карманом и отводом. По верхнему краю простыни расположены липкие фиксаторы для крепления простыни на дугу. Простыня изготовлена из трехслойного влагонепроницаемого влаговпитывающего хорошо драпирующегося материала марки Tutami adsorb 75г/м2. Впитывание не менее 250 мл/м2. Карман - из двухслойного влагонепроницаемого нетканого гидрофобного материала спанбонд ламинированный пл 55г/м2. Пакет легко открывается без помощи ножниц. Срок годности 3 года.  | шт. | 4 |
| 157 | Простынь одноразовая стерильная 1,4х2,0м | Простыня размер 140\*200 см из гипоаллергенного, безворсового, воздухопроницаемого, водоотталкивающего полипропиленового нетканого материала спанбонд пл. 42 г/м2 (25 г/м2). Индивидуально упакована в комбинированный пакет из бумаги медицинской и многослойной полимерной пленки. Упаковка открывается без помощи ножниц .Стерильная. | шт. | 120 |
| 158 | Прокладки для электрофореза одноразовые 160х240см | Физиотерапевтические электроды однократного применения предназначены для проведения любых видов низкочастотных электротерапевтических процедур:постоянными низкочастотными токами в широко распространенных методах гальванизации и лекарственного электрофореза; всеми видами импульсных токов. Электроды имеютдвухслойную структуру**:** один слой (серого цвета) - является токораспределительным, второй слой (белого цвета) - выполняет роль гидрофильной прокладки. Прямоугольные электроды имеют следующие типоразмеры (мм):160х240.  | шт. | 400 |
| 159 | Простынь 200х80см рулон  | простыня размер 2000\*800 мм из гипоаллергенного, безворсового, воздухопроницаемого, водоотталкивающего полипропиленового нетканого материала Спанбонд пл. Не менее 20 г/м2. Нестерильно. Рулон не менее 100 шт. | рул | 96 |
| 160 | Пульсоксиметр MD300 C1 №1 | Дисплей: Светодиодный экран (тип LED ) - дисплей на котором формируется изображение при помощи светодиодов.Параметры SpO2, ЧСС Информация низкое питание Диапазон от 70% до 99% Разрешение ±1% Точность 80-99%: ±2%, 70 - 80 %: ± 3%; <70%: без определения.ЧСС (частота пульса):Диапазон 30-254 ударов/мин Разрешение 1 удар/мин Точность ±2 единицыПитание:Батареи тип 2 алкалиновые батарейки типа AAA или перезаряжаемые батареи Энергопотребление менее 30 мА Напряжение 2,6 – 3,6 В Условия окружающей среды:Температура при эксплуатации от 0°С до +50°С Температура при хранении от -20°С до +50°С Влажность при эксплуатации от 10% до 95% (относительная влажность) Влажность при хранении от 10% до 95% (относительная влажность) | шт. | 30 |
| 161 | Рентгеновская пленка интраоральная для стоматологии 3х4см  | Медицинская, рентгеновская, дентальная интраоральная пленка. Рентг. пленка дентальная интраоральная "CEA DI" 3х4 (150 л) или эквивалент в точном соответствии со всеми указанными характеристиками. Медицинская рентгеновская пленка должна быть зарегистрирована в РФ в качестве медицинского изделия.Обязательно предоставление при поставке документов производителя, достоверно подтверждающих все перечисленные характеристики пленки. Товар должен быть упакован по 150 листов в картонной коробке. Скоростной класс E. Формат 3,1х4,1см. На коробках с пленкой должны иметься этикетки, с указанием типа пленки, изготовителя, условий применения и хранения. Чувствительность пленки Log E (speed tolerance) 1,4,.Средний градиент <g>(контрастность): 1,8 – 2,1Плотность вуали D (над основой) должна быть не более 0.20.Содержание серебра (Ag): 19,7 – 23,5 гр/кв.м.Плёнка должна соответствовать требованиям: ГОСТ ISO 4090-2011 (р.4-8), ГОСТ 25642-83, ГОСТ 25847-83, ГОСТ 26903-86, ГОСТ ISO 9236-1-2011. На каждом листе пленки должно присутствовать обозначение типа пленки и номера эмульсии и индикатора положения эмульсионного слоя. | упак | 12 |
| 162 | Регистрационная лента ЭКГ 63\*30 | 63 – ширина рулона в миллиметрах;30 – длина ленты в рулоне в метрах;18 – внутренний диаметр втулки в миллиметрах;Сетка, наружу /внутрь. Ед. измерения: рулон | рул | 2000 |
| 163 | Рулон для стерилизации комбинированный плоский 75мм\*200м | Из прозрачной окрашенной многослойной полимерной (полиэстер/полипропилен) пленки (прозрачная сторона) и специальной водоотталкивающей медицинской бумаги (непрозрачная сторона), соединенных термошвом. Для паровой и газовой стерилизации предназначены для упаковывания изделий медицинского назначения перед стерилизацией с целью сохранения стерильности этих изделий после стерилизации, во время последующей их транспортировки и хранения до использования по назначению. Цветные химические индикаторы 3 шт. с описанием цвета, приобретаемого индикатором после стерилизации. Плотность Не менее 60г/м2. Количество слоев пленки Не менее 5. Сроки хранения изделий, простерилизованных в упаковках, лет. Не менее 1. Размер рулона. Не менее 75мм х 200м | рул | 8 |
| 164 | Салфетка спиртовая для инъекций  | Салфетка спиртовая антисептическая из нетканого материала, стерильная, одноразовая размером: ширина не менее 35 мм и не более 45 мм, длина не менее 35 мм и не более 45 мм. Салфетка должна быть изготовлена из материалов: нетканая основа - полотно нетканое гидросплетенное Спанлейс поверхностной плотности не менее 40 г./кВ.м; пропиточный раствор - этиловый спирт раствор для наружного применения и приготовления лекарственных форм не менее 70%. Салфетка должна быть упакована в индивидуальную упаковку изготовленную из материала упаковочного комбинированного на бумажной основе. На индивидуальной упаковке салфетки в обязательном порядке должны быть нанесены: информация о пропитывающем составе (торговое наименование спиртового раствора в % содержании), а также маркировочный знак стерилизации. Вскрытие индивидуальной упаковки не должно требовать ножниц. Содержание спирта в салфетке не менее 0,6 г." | шт. | 80000 |
| 165 | Скальпель одноразовый стерильный | Лезвие хирургическое стерильное однократного применения из нержавеющей стали: 1.предназначены для рассечения мягких тканей при всех видах хирургических вмешательств; 2.форма лезвий соответствует международному стандарту (размеры 10 – 36); 3.изготовлены из нержавеющей хирургической стали, не вызывающей никаких побочных эффектов на организм человека и обладающей биологической совместимостью. Твердость стали составляет не менее 700HV10. Острота (угол заточки и качество полировки) режущей кромки стабильна по всей длине.;4.индивидуальная упаковка изготовлена из алюминиевого композитного материала PET/AL/PE толщиной 0,08 мм полностью предотвращает проникновение кислорода, а также наличие антикоррозийной бумаги в упаковочном пакете полностью исключает возникновение коррозионных процессов. Упаковка запечатана путем термосклеивания; 5.стерилизовано гамма-излучением; 6.срок хранения 5 лет; упаковка не менее 10шт. Размер №23 | упак | 48 |
| 166 | Тампон-зонд из вискозы с пластиковым аппликатором стерильный | Палочка-тампон стерильная предназначена для взятия биологического материала для лабораторного изучения, а так же для обработки ран растворами Бриллиантового зеленого и (тетраэтил - 4,4 - диаминотрифенилметана оксалат) - зеленки, йода, другими лекарственными средствами. Палочка - тампон представляет собой гигроскопичный вискозный тампон на круглой пластиковой палочке. Палочка тампон капелька размер S, длина 150 мм, диаметр палочки 2 мм, ватный тампон 5 х 15 мм, Состав материала: тампон / рукоятка : вискоза / пластик. Изготовлено на основании ТУ 8195-012-44881728-2011. Степень белизны для стерильных палочек: не менее 61 %. Запах: не допускается. | шт. | 80 |
| 167 | Термометр LD-300 | Тип: Электронный. Способ измерения: Метод определения максимума. Чувствительный Терморезистор (или термистор). Память: На последнее измерение. Корпус: Частично влагозащищенный. Звуковая индикация: да. Время измерения : 3-4 мин. Диапазон измерения: 35.5 °С - 42.0 °С. Точность измерения: :+/- 0,1°С.  | шт. | 34 |
| 168 | Термометр для холодильника ТС-7-М1 (-30+30) | Выполнен в виде стеклянной оболочки овальной формы (основа), с зауженной нижней частью и резервуаром, наполненным термометрической жидкостью, к которому присоединена капиллярная трубка. Для большей безопасности стеклянный термометр помещен в пластиковую, защитную оправу с удобным крючком для подвешивания. Упаковка: индивидуальный пластиковый кожух; Деление шкалы: 10 С; Термометрическая жидкость: метилкарбитол; Все термометры имеются сертификаты Российской Федерации. В комплектацию входят: паспорт завода, инструкция пользователя и свидетельство. Диапазон, С° : -30…+30 | шт. | 30 |
| 169 | Тест-полоски Accu-Chek Active №50 | Тест-полоски для количественного определения уровня глюкозы в свежей капиллярной, артериальной крови или в неонатологии, а также в венозной крови, обработанной гепаринатом (лития или аммония) или ЭДТА. Тест-полоски совместимы с глюкометрами «Акку-Чек Актив». Диапазон измерений: не менее 0,6 не более 33,3 ммоль/л. Объем капли крови - 1-2 мкл. Продолжительность измерения - 5 секунд. Принцип измерения - фотометрический. Дополнительный визуальный контроль результата измерений.Температупный режим хранения: от +2 до +30 град. С;Температурный режим измерения: от +10 до +40 град. С;Упаковка содержит 1 тубус с 50 тест-полосками. | упак . | 5 |
| 170 | Тест-полоски Accu-Chek Perfoma №50 | Тест-полоски для количественного определения уровня глюкозы в свежей капиллярной, артериальной крови или в неонатологии, а также в венозной крови, обработанной гепаринатом (лития или натрия) или ЭДТА. Для использования с приборами «Акку-Чек® Перформа».Диапазон измерений- 0.6-33.3 ммоль/л.Объем капли крови- 0.6 мкл.Продолжительность измерения- 5 секунд.Общий срок годности- 18 месяцев. Срок годности тест-полосок не зависит от момента вскрытия упаковки.Принцип измерения - электрохимический.Время всасывания капли крови- 0.05-0.15 сек. Упаковка №100 содержит 2 тубуса с 50 тест-полосками. | упак | 4 |
| 171 | Трубка эндотрохеальная размер 7  | Эндотрахеальная трубка с манжетой с цвето-маркированными коннекторами в зависимости от размера трубки для подбора аспирационных катетеров для облегчения работы персонала в условиях ОРИТ. Предназначена для оральной и назальной интубации трахеи. Размер - 7,0 (наружный диаметр 9,6мм). Коннектор цветомаркированный (по Шарьеру) - ЧЕРНЫЙ (для оптимального совмещения с аспирационными катетерами того же цвета). Оптимальный для использования аспирационый катетер - размер СН 10, цвет коннектора черный. Изготовлена из нетоксичного термопластичного ПВХ, прозрачная с отшлифованными закругленными краями. Имеет изгиб Мэгилла и глазок Мэрфи. Диаметр манжеты в покое,мм-25. Длина линии заполнения манжеты до трубки, мм-140. Длина магистрали манжеты, мм-220. Длина манжеты, мм-66. Метрическая градуированная шкала с шагом 1 см – наличие. Закругленный гладкий дистальный конец трубки – наличие. Двойная маркировка глубины интубации – наличие. Рентгеноконтрастная полоса – наличие. Коннектор - 15мм – наличие. Специальные ушки коннектора - маркированы с указанием размера трубки (для быстрого определения мед. персоналом необходимых данных при манипуляциях). Упаковка - стерильный блистер. Стерилизация – этиленоксид. Срок стерилизации - 5лет. Упаковка не менее 10 шт. | упак | 4 |
| 172 | Трубка эндотрохеальная размер 7,5  | Эндотрахеальная трубка с манжетой с цвето-маркированными коннекторами в зависимости от размера трубки для подбора аспирационных катетеров для облегчения работы персонала в условиях ОРИТ. Предназначена для оральной и назальной интубации трахеи. Размер - 7,5 (наружный диаметр 10,2мм). Коннектор цветомаркированный (по Шарьеру) - БЕЛЫЙ (для оптимального совмещения с аспирационными катетерами того же цвета). Оптимальный для использования аспирационый катетер - размер СН 12, цвет коннектора белый. Изготовлена из нетоксичного термопластичного ПВХ, прозрачная с отшлифованными закругленными краями. Имеет изгиб Мэгилла и глазок Мэрфи. Диаметр манжеты в покое, мм-25. Длина линии заполнения манжеты до трубки, мм-145. Длина магистрали манжеты,мм-220. Длина манжеты, мм-69. Метрическая градуированная шкала с шагом 1 см – наличие. Закругленный гладкий дистальный конец трубки – наличие. Двойная маркировка глубины интубации – наличие. Рентгеноконтрастная полоса – наличие. Коннектор - 15мм – наличие. Специальные ушки коннектора - маркированы с указанием размера трубки (для быстрого определения мед. персоналом необходимых данных при манипуляциях). Упаковка - стерильный блистер. Стерилизация – этиленоксид. Срок стерилизации - 5лет. Упаковка не менее 10 шт. | упак | 4 |
| 173 | Трубка эндотрохеальная размер 8  | Эндотрахеальная трубка с манжетой с цвето-маркированными коннекторами в зависимости от размера трубки для подбора аспирационных катетеров для облегчения работы персонала в условиях ОРИТ.Предназначена для оральной и назальной интубации трахеи.Размер - 8,0 (наружный диаметр 10,9мм).Коннектор цветомаркированный (по Шарьеру) - БЕЛЫЙ (для оптимального совмещения с аспирационными катетерами того же цвета). Оптимальный для использования аспирационый катетер - размер СН 12, цвет коннектора белый. Изготовлена из нетоксичного термопластичного ПВХ, прозрачная с отшлифованными закругленными краями. Имеет изгиб Мэгилла и глазок Мэрфи. Диаметр манжеты в покое, мм-26. Длина линии заполнения манжеты до трубки, мм-150. Длина магистрали манжеты,мм-220. Длина манжеты,мм-72. Метрическая градуированная шкала с шагом 1 см – наличие. Закругленный гладкий дистальный конец трубки – наличие. Двойная маркировка глубины интубации – наличие. Рентгеноконтрастная полоса – наличие. Коннектор - 15мм – наличие. Специальные ушки коннектора - маркированы с указанием размера трубки (для быстрого определения мед. персоналом необходимых данных при манипуляциях). Упаковка - стерильный блистер. Стерилизация – этиленоксид. Срок стерилизации - 5лет. Упаковка не менее 10 шт. | упак | 12 |
| 174 | Тест-полоски One Touch Ver №50 | Тест-полоска каппилярного типа; Необходимый объем капли крови не более 0,4 мкл; Отсутствие кодирования; При проведении теста учитывается влияние интерферентов; Возможно применение для тестирования пациентов находящихся на оксигенотерапии (не чувствительна к уровню кислорода в образце крови); Многослойная структура тест-полоски - специальные слои закрывают зону теста и все чувствительные элементы тест-полоски, предохраняя ее от влаги, температуры, что обеспечивает стабильность при хранении и позволяет проводить анализ в любом удобном месте. Наличие контактных электродов обеспечивает включение прибора только при правильном введении тест-полоски, что исключает возможность ошибок анализа. Учитывается влияние интерферирующих веществ и антикоагулянтов. Колибровка по плазме . Среда измерения: каппилярная, венозная или артериальная кровь. Измеряемые параметры: глюкоза. Распознавание контрольного раствора и образца крови. Метод измерения: электро-химический метод измерения; Фермент Флавинадениндинуклеотид зависимая глюкозодегидрогеназа; Срок хранения тест-полосок после вскрытия флакона не менее 6 месяцев. Совместимый прибор: УанТач Верио Про Плюс (One Touch Verio Pro+); В упаковке: не менее 100 тест-полосок (2 пластиковых флакона с откидной крышкой и со встроенным поглотителем влаги ( 50 тест-полосок в каждом). | упак | 5 |
| 175 | Фильтр бактериальный Абсорбер (натронная известь) 5л. | Предназначена для использования в медицинских учреждениях идеально подходит для любых медицинских наркозных аппаратов, медицинских барокамер, аппаратов искусственного дыхания (ИВЛ), используется для удаления двуокиси углерода в системах дыхания, где снижение давления должно быть незначительно.В процессе поглощения углекислого газа Sofnolime2550 изменяет свой цвет от белого к фиолетовому- "цветоиндикатор" (компанией Molecular products так же выпускается натровая известь Sofnolime 2550 UPS без цветовой индикации). Размер гранул: 2,5 — 5,0 мм. Реакция натронной извести с углекислым газом повышает температуру поглотителя на 10 — 30° С. Приблизительно 1 кг натронной извести Sofnolime хватает для поглощения 150 литров углекислого газа, примерно эквивалентно 24 часам непрерывной работы со средним пациентом. Упаковка: канистра 4,5 кг. Срок годности: не менее 5 лет с даты изготовления. Условия хранения: Известь натронная должна храниться в чистых сухих помещениях при температуре от 0°С до 35°С. Хранение натронной извести Sofnolime при более высоких температурах может привести к уменьшению срока службы вследствие потери влажности. | шт. | 12 |
| 176 | Фильтр бактериальный для стерилизованных коробок КФ9  | Наименование-Фильтр. Диаметр, мм-335 мм. Материал-плотная хлопчатобумажная ткань -Фильтродиагональ (ткань техническая фильтровальная), артикул 2074/100 ГОСТ 332-91, специально предназначенной для фильтрования растворов в медицинской, пищевой, химической промышленностях, в цветной металлургии.  | шт. | 80 |
| 177 | Фильтр КФ 18  | Наименование-Фильтр. Диаметр, мм-335 мм. Материал-плотная хлопчатобумажная ткань -Фильтродиагональ (ткань техническая фильтровальная), артикул 2074/100 ГОСТ 332-91, специально предназначенной для фильтрования растворов в медицинской, пищевой, химической промышленностях, в цветной металлургии. Дополнительные особенности-для коробок 18 литров. | шт. | 160 |
| 178 | Фильтр КФ 9  | Наименование-Фильтр. Диаметр, мм-250мм. Материал-плотная хлопчатобумажная ткань -Фильтродиагональ (ткань техническая фильтровальная), артикул 2074/100 ГОСТ 332-91, специально предназначенной для фильтрования растворов в медицинской, пищевой, химической промышленностях, в цветной металлургии. Дополнительные особенности-для коробок 9 литров. | шт. | 120 |
| 179 | Фильтр сменный воздушный ФВС-КРОНТ дезар | Фильтры воздушные сменные класс очистки G2, предназначены для фильтрации воздушного потока для облучателей-рециркуляторов воздуха ультрафиолетовых . Изготавливаются из экологически чистого белого фильтрующего материала (100 % полиэстер) высокого качества, не пропускающие частицы размером более 10 микрон. Материал: Нетканый фильтрующий материал класса G2. Размер фильтра: 260 х 90 мм. Толщина фильтра: 5 мм. | шт. | 30 |
| 180 | Чехол для шнура и трубок стерил. | В форме рукава размером 200±1,0\*13±0,5 см, на концах завязки длиной не менее 19 см. С одним боковым сварным швом (без применения ниток). Изготовлен из влагонепроницаемого ламинированного синтетического нетканого материала плотностью не менее 40 г/м2. | шт. | 200 |
| 181 | Шелк USP 0 (МР) 3,5 150см  | Условно рассасывающаяся нить природного происхождения, получаемая из Фиброина (белка, вырабатываемого личинками шелковичных червей Bombyx Mori) с покрытием на основе воска. Белок фиброина состоит из линейной макромолекулы, включающей 10 различных аминокислот. Мягкий, пластичный, прочный полифиламент, уплощенное сечение нити позволяет вязать два узла. Наличие покрытия исключает сорбционные и фитильные свойства натуральной плетеной нити. Нить черного цвета. Размер нити USP 0 метрический размер 3,5 длина нити 150 см Лигатура. Нить намотана на кассету из отбеленного картона с прорезями, обеспечивающие крепление и визуализацию нити. Упаковка обеспечивает прямолинейность нити после ее извлечения, минимизирует эффект памяти формы. Фольгированный пакет упакован в стерилизационную упаковку с барьерными свойствами. Информация о нити представлена во внутреннем пакете. Должна быть обернута в прозрачную пленку. Групповая упаковка: Наличие на групповой и индивидуальной упаковке: информации о фирме- производителе, тип, окраску, материал, размер (условный и метрический), длину нити, срок стерильности, температуру хранения. Срок годности не менее 3 лет. | шт. | 4 |
| 182 | Шелк USP 2/0 (МР) 3 150см  | Условно рассасывающаяся нить природного происхождения, получаемая из Фиброина (белка, вырабатываемого личинками шелковичных червей Bombyx Mori) с покрытием на основе воска. Белок фиброина состоит из линейной макромолекулы, включающей 10 различных аминокислот. Мягкий, пластичный, прочный полифиламент, уплощенное сечение нити позволяет вязать два узла. Наличие покрытия исключает сорбционные и фитильные свойства натуральной плетеной нити. Нить черного цвета. Размер нити USP 2/0 метрический размер 3 длина нити 150 см Лигатура. Нить намотана на кассету из отбеленного картона с прорезями, обеспечивающие крепление и визуализацию нити. Упаковка обеспечивает прямолинейность нити после ее извлечения, минимизирует эффект памяти формы. Фольгированный пакет упакован в стерилизационную упаковку с барьерными свойствами. Информация о нити представлена во внутреннем пакете. Должна быть обернута в прозрачную пленку. Групповая упаковка: Наличие на групповой и индивидуальной упаковке: информации о фирме- производителе, тип, окраску, материал, размер (условный и метрический), длину нити, срок стерильности, температуру хранения. Срок годности не менее 3 лет. | шт. | 40 |
| 183 | Шелк USP 3/0 (МР) 2 150см  | Условно рассасывающаяся нить природного происхождения, получаемая из Фиброина (белка, вырабатываемого личинкамишелковичных червей Bombyx Mori) с покрытием на основе воска. Белок фиброина состоит из линейной макромолекулы, включающей 10 различных аминокислот. Мягкий, пластичный, прочный полифиламент, уплощенное сечение нити позволяет вязать два узла. Наличие покрытия исключает сорбционные и фитильные свойства натуральной плетеной нити. Нить черного цвета. Размер нити USP 3/0, метрический размер 2, длина нити 150 см Лигатура. Нить намотана на кассету из отбеленного картона с прорезями, обеспечивающие крепление и визуализацию нити. Упаковка обеспечивает прямолинейность нити после ее извлечения, минимизирует эффект памяти формы. Фольгированный пакет упакован в стерилизационную упаковку с барьерными свойствами. Информация о нити представлена во внутреннем пакете. Должна быть обернута в прозрачную пленку. Групповая упаковка: Наличие на групповой и индивидуальной упаковке: информации о фирме- производителе, тип, окраску, материал, размер (условный и метрический), длину нити, срок стерильности, температуру хранения. Срок годности не менее 3 лет. | шт. | 4 |
| 184 | Шпатель деревянный стерильный  | ШПАТЕЛЬ МЕДИЦИНСКИЙ ДЕРЕВЯННЫЙ, СТЕРИЛЬНЫЙ. Предназначен для осмотра полости рта при оторинологическом обследовании. Размеры: Длина 150 мм, ширина 18 мм, толщина 1,8 мм. Упаковка: Каждый шпатель упакован в индивидуальную стерильную упаковку. Древесина: береза. Стерилизация: оксидом этилена. Срок годности: 3 года. Кол-во в упаковке не мене 100 шт. | упак | 240 |
| 185 | Шприц 1мм  | Объем: 1 Кубический сантиметр;^миллилитр. Игла в комплекте: Две. Коннектор: Луер Слип. Тип шприца: 3-х компонентные. На шприц должна быть нанесена шкала для инсулина концентрации U-40 (40 единиц) или концентрации U-100 (100 единиц); туберкулиновая - для туберкулиновых инъекций, прививок в соответствии ГОСТ ISO 7886-1-2011. Одна игла должна быть надета на шприц и иметь номинальный наружный диаметр трубки иглы более 0,45мм и номинальную длину трубки иглы более 15 мм, которая будет облегчать и увеличивать скорость набор раствора; вторая игла должна лежать рядом и иметь номинальный наружный диаметр трубки иглы менее 0,45 мм и номинальную длину трубки иглы менее 15мм, которая будет обеспечивать более медленное вливание, что будет способствовать равномерному распределению лекарства в мышце во избежание уплотнений и абсцесса. | шт. | 2400  |
| 186 | Шприц 10мл 3-комп.  | внешний диаметр иглы, мм 0,8 Миллиметр. длина иглы, мм 40 Миллиметр. объем шприца, мл 10 Кубический сантиметр;^миллилитр. 3-х компонентный. саморазрушающийся, безопасный для пациентов и персонала шприц, исключающий повторное использование с технологией Safety. расположение конуса цилиндра: коаксильное, концентрическое такое расположение удобно для подкожных и внутримышечных инъекций. материалы изготовления: цилиндр и поршень шприца из полипропилена, уплотнитель поршня из термопластичного эластомера черного цвета. цилиндр шприца является полностью прозрачным. шкала – с цифровым обозначением через каждые десять делений – хорошо читаемая, имеет черную градуировку для максимально точного соблюдения дозировки. цена деления шприца - 0,1 мл. шкала имеет дополнительную маркировку – «стоп-линию» и знак «обратить внимание» в виде восклицательного знака в треугольнике. поршень имеет 4-е насечки для механического разрушения после использования шприца. После проведения инъекции и активации запирающего механизма необходимо надломить поршень в местах насечек. Тем самым безопасное устройство шприца делает невозможным повторное его использование. соединение иглы со шприцем по типу Луер-Лок. игла 21G 1 ½” (0,8мм x 40мм) с трехгранной заточкой и силиконовым покрытием. цветовая кодировка иглы (темно-зеленая). наконечник шприца имеет 4 запорные защелки для сцепления с замком большего диаметра и 3 запорные защелки для сцепления с замком меньшего диаметра. предохранительный колпачок с восьмью ребрами жесткости. индивидуальная стерильная упаковка – блистер с отогнутым краем. метод стерилизации: этиленоксид. количество в средней упаковке 100 шт., в экспортной упаковке 900 шт.  | шт. | 36000 |
| 187 | Шприц 3 мл 3-комп  | Градуированный объем шприца 3 Кубический сантиметр;^миллилитр. Игла в комплекте: Две и более. Коннектор: Луер Лок. Тип шприца: 3-х компонентный. Шприц инъекционный должен быть укомплектован двумя иглами в единой стерильной упаковке. Одна игла должна быть надета на шприц и иметь номинальный наружный диаметр трубки иглы более 0,7мм и номинальную длину трубки иглы более 40 мм, которая будет облегчать и увеличивать скорость набора раствора; вторая игла должна лежать рядом и иметь номинальный наружный диаметр трубки иглы менее 0,6мм и номинальную длину трубки иглы более 30мм, которая будет обеспечивать более медленное вливание, что будет способствовать равномерному распределению лекарства в мышце во избежание уплотнений и абсцесса. На цилиндре шприца должна быть указана единица вместимости. саморазрушающийся, безопасный для пациентов и персонала шприц, исключающий повторное использование с технологией Safety. шкала имеет дополнительную маркировку – «стоп-линию» и знак «обратить внимание» в виде восклицательного знака в треугольнике. поршень имеет 4-е насечки для механического разрушения после использования шприца. После проведения инъекции и активации запирающего механизма необходимо надломить поршень в местах насечек. Тем самым безопасное устройство шприца делает невозможным повторное его использование. игла с трехгранной заточкой и силиконовым покрытием обеспечивает атравматическое введение и снижение болезненности при проникновении в ткани. цветовая кодировка иглы (темно-синяя) соответствует требованиям национального стандарта РФ ГОСТ Р ИСО 6009-2013, для быстрого определения размера иглы. наконечник шприца имеет 4 запорные защелки для сцепления с замком большего диаметра и 3 запорные защелки для сцепления с замком меньшего диаметра при приведении запирающего механизма в действие происходит надежное скрепление поршня с иглодержателем и с обратным ходом поршня иглодержатель вместе с иглой втягивается внутрь цилиндра. предохранительный колпачок с восьмью ребрами жесткости для обеспечения удобства снятия и, соответственно, для дополнительной безопасности медицинского персонала. индивидуальная стерильная упаковка – блистер с отогнутым краем легко вскрывается без образования бумажной бахромы. метод стерилизации: этиленоксид высокая проникающая способность паров этиленоксида обеспечивает абсолютную стерильность изделия и безопасность (выход токсических газов). количество в средней упаковке 100 шт., в экспортной упаковке 1800 шт. для удобного хранения и транспортировки. срок годности: не менее 5 лет. | шт. | 36000 |
| 188 | Шприц 20мл 3-комп  | Градуированный объем шприца 20 Кубический сантиметр;^миллилитр. Игла в комплекте Одна и более. Коннектор: Луер Слип. Тип шприца: 3-х компонентные. Шприц инъекционный. На цилиндре шприца должна быть указана единица вместимости. Открытый конец цилиндра должен иметь упоры для пальцев, что будет обеспечивать шприцу устойчивость и удерживающие его от скатывания и оборота вокруг собственной оси не менее чем 180° при размещении его шкалой вверх на плоской поверхности. Длина цилиндра должна быть такой, чтобы общая вместимость шприца была не менее чем на 10 % больше номинальной вместимости. В соответствии с ГОСТ ISO 7886-1-2011. Номинальный наружный диаметр трубки иглы более 0,7мм и номинальная длина трубки иглы более 38мм. | шт. | 9600 |
| 189 | Шприц 5мл 3-комп.сиглой  | Градуированный объем шприца 5 Кубический сантиметр;^миллилитр. Игла в комплекте: Две. Коннектор Луер-Слип . Тип шприца: 3-х компонентный. Шприц инъекционный должен быть укомплектован двумя иглами в единой стерильной упаковке. Одна игла должна быть надета на шприц и иметь номинальный наружный диаметр трубки иглы более 0,7мм и номинальную длину трубки иглы менее 40 мм, которая будет облегчать и увеличивать скорость набора раствора; вторая игла должна лежать рядом и иметь номинальный наружный диаметр трубки иглы более 0,6мм и номинальную длину трубки иглы не более 30мм, которая будет обеспечивать более медленное вливание, что будет способствовать равномерному распределению лекарства в мышце во избежание уплотнений и абсцесса. На цилиндре шприца должна быть указана единица вместимости. саморазрушающийся, безопасный для пациентов и персонала шприц, исключающий повторное использование с технологией Safety. шкала имеет дополнительную маркировку – «стоп-линию» и знак «обратить внимание» в виде восклицательного знака в треугольнике. поршень имеет 4-е насечки для механического разрушения после использования шприца. После проведения инъекции и активации запирающего механизма необходимо надломить поршень в местах насечек. Тем самым безопасное устройство шприца делает невозможным повторное его использование. игла с трехгранной заточкой и силиконовым покрытием обеспечивает атравматическое введение и снижение болезненности при проникновении в ткани. цветовая кодировка иглы (темно-синяя) соответствует требованиям национального стандарта РФ ГОСТ Р ИСО 6009-2013, для быстрого определения размера иглы. наконечник шприца имеет 4 запорные защелки для сцепления с замком большего диаметра и 3 запорные защелки для сцепления с замком меньшего диаметра при приведении запирающего механизма в действие происходит надежное скрепление поршня с иглодержателем и с обратным ходом поршня иглодержатель вместе с иглой втягивается внутрь цилиндра. предохранительный колпачок с восьмью ребрами жесткости для обеспечения удобства снятия и, соответственно, для дополнительной безопасности медицинского персонала. индивидуальная стерильная упаковка – блистер с отогнутым краем легко вскрывается без образования бумажной бахромы. метод стерилизации: этиленоксид высокая проникающая способность паров этиленоксида обеспечивает абсолютную стерильность изделия и безопасность (выход токсических газов). количество в средней упаковке 100 шт., в экспортной упаковке 1800 шт. для удобного хранения и транспортировки. срок годности: не менее 5 лет. | шт. | 36000 |
| 190 | Шапочка  | Шапочка-берет хирургическая одноразовая гофрированная, с двумя защипами для создания объема, вдоль окружности приварена двухрядная резинка шириной 4 мм, которая обеспечивает плотное и комфортное прилегание края шапочки к голове, исключая при этом пережатие сосудов головы. Диаметр при растянутой резинке 53 см., В сложенном виде шапочка-берет представляет собой полоску 20\*2,5 см, компактную и удобную для хранения и транспортировки. Изготовлена без использования ниток (только сварные швы) из полипропиленового нетканого материала спанбонд с поверхностной плотностью 17 г/м2. Материал обладает водоотталкивающими свойствами, воздухопроницаемостью, пониженным ворсоотделением.  | шт. | 2400 |
| 191 | Электроды для ЭЭГ Энцефалан | Совместимость с оборудованием Электроэнцефалограф-анализатор ЭЭГА-21/26-"Энцефалан-131-03" ( 09 и 10 мод.) ТУ 9441-014-24176382-2008. Электрод ЭЭГ-ТР1,5/1,2: Количество электродов ЭЭГ-ТР1,5/1,2 А\_0328 в наборе 25шт. Способ закрепления электродов: С помощью наборов шлемов для установки ЭЭГ/РЭГ электродов НШЭ-03. Общая длина электрода (номинальное значение) 1,2 м. Материал токосъемника электрода: Керамика Ag/AgCl. Тип приборного соединителя: Одноконтактный защищенный (тачпруф). Материал корпуса электрода: Полиэтилен марки 276-73. Фиксатор ушной для ЭЭГ электродов А\_0254: 3-4 шт. Материал корпуса фиксатора: Полиэтилен марки 276-73 | шт. | 4 |
| 192 | ЭКГ3 кабель отведений №55 холтер ЭКГ Валента МН-08 зав.номер 7103 | 1.Количество отведений – 7. 2.Длина не менее 0,7 м. 3.Цветовая маркировка 4.Тип коннекторов - кнопочный. 5.Материал устойчивый к биологическим агрессивным средам. | шт. | 2 |
| 193 | Электроды о/р для Холтера  | для холтеровского мониторирования и исследований в состоянии стресса. Тип коннектора - "кнопка"; Покрытие коннектора - Ag/AgCl (серебро / хлорид серебра); Основа: "FOAM" (непроницаемый для жидкости вспененный полиуретан (пенопласт на полипропиленовой / полиуретановой основе); d ∅ - 55 мм. Токопроводящая среда: твердый гидрогель; Особо прочный клей. Упаковка: бумажно-алюминиевый пакет; Количество электродов в упаковке: 50 шт. Срок годности - не менее 2 года. | упак | 40 |
| 194 | Хелпил тест планшет №12 | селективный уреазный тест: многослойная конструкция обеспечивает разделение слоя ферментативной реакции и индикаторного слоя посредством мембраны. Подложка бесцеллюлозная подложка для исключения нецелевых реакций теста. Время достижения стабильной окраски не менее 5 минут. Переход окраски с желтого на красный/малиновый. Аналитическая чувствительность (предел обнаружения) не менее 2,6\*10-3 е.а. уреазы бобовых. не менее 2,6\*104 КОЕ Helicobacter pylori. Аналитическая специфичность: отсутствие реакции на штаммы прочих уреазопродуцентов желудка, отсутствие реакции на потенциально интерферирующие вещества – щелочные агенты, кровь, желудочное содержимое. Диагностическая чувствительность не менее 99%. Диагностическая специфичность не менее 99%. Очевидное изменение окраски теста: ни биоптат, ни пятно смачивания не мешают оценке результата, потому что мембрана отделяет слой с биоматериалом от индикаторного слоя | шт. | 80 |
| 195 | Электроды для ЭКГ грудные набор | Электроды для ЭКГ грудные (Ag/AgCl) с винтом и зажимом. Комплект: 6 шт. Диаметр внутренний: 22 мм (Евростандарт);Диаметр внешний: 24 мм; Под штекер 3/4 мм; | шт. | 4 |
| 196 | Электроды для ЭКГ зажимы конечности набор | Электроды для ЭКГ на конечности (Ag/AgCl) с винтом и зажимом. Комплект 4 шт. Длина 140 мм. Под штекер 3/4 мм | шт. | 4 |
| 197 | Шкаф для медикаментов и инстр.2-х дверный (одностворчатый) | Шкаф универсальный ПГЛ Ш1-0.4 Размеры: 400х400х1800 алюмокаркас, заполнение химический пластик дверь в фасадном алюминиевым профилене менее 2шт. полка не менее 5шт. Дно не менее 2шт. рег. Опоры не менее 4шт. | шт. | 4 |
| 198 | Шкаф для медикаментов и инстр.2-х дверный (двухстворчатый) | Медицинский шкаф для хранения медикаментов, спецодежды медперсонала и документации, с внутренними замками, 2-х створчатый 4-х   дверный  с замками и трейзером, 7 металлических полок,  верхние двери стеклянные, нижние – металлические. Корпус  шкафа сварной,  имеет один отсек в верхней части и два отсека в нижней, и изготовлен из профильной стальной трубы 20х20 мм и  панелей из листовой стали  толщиной 1 мм. Две верхние двери шкафа состоят из стекла, установленного в металлическое обрамление через резиновый уплотнитель с замком. Две нижние двери изготовлены  из листовой стали толщиной 1 мм. и имеют замки. Верхний отсек имеет три металлические полки.Нижний левый отсек  имеет трейзер и металлическую полку. Трейзер изготовлен из листовой стали толщиной 1,5 мм,  и располагается в нижнем левом отсеке. Дверь трейзера закрывается на сейфовый замок. Нижний правый отсек имеет три металлические полки. Полки шкафа изготовлены из листовой стали толщиной 1,5 мм. Шкаф имеет 4 регулируемые опоры. Покрытие металлических частей шкафа - полимерное белого цвета. Габариты (Ш;Г;В) в мм: 850х400/420х1850 мм | шт. | 2 |
| 199 | Тумба медицинская М ТП-2 | Тумба предназначен для хранения в больницах и других медицинских учреждениях личных вещей и одежды. а Также может использоваться как приставной элемент мебели у рабочего стола или кровати.Особенности:• изготовлена из стали, толщина корпуса 0,6 мм, толщина двери 0,7 мм; • телескопические направляющие обеспечивают свободный и плавный ход ящиков даже при полной загрузке, позволяют выдвигать ящик на всю длину и использовать 100% пространства; • нагрузка на полку -15 кг и верхний ящик -7 кг;• оборудованы колесами 50 мм (два передних снабжены стопором); • поставляется в разобранном виде.Характеристики: Габариты и вес ВхШхГ, мм 700\*(652.5)x420x490Вес, кг 14. Покрытие и цвет: Цвет Белый RAL 9016. | шт. | 5 |
| 200 | Стол манипуляционный МД SM 2-х полочный на колесах | Стол манипуляционный предназначен для размещения инструмента, лекарственных препаратов и приборов.Особенности: \*каркас столика изготовлен из профильной трубы квадратного сечения 20х20х1,5 мм, покрытой эпоксидно-порошковой краской; \*полки изготовлены из нержавеющей стали 0,8 мм; \*поверхность столика устойчива к ударам, сколам и средствам дезинфекционной обработки; \*имеет 4 колеса из не маркой серой резины D= 50 мм, два из которых снабжены тормозом; нагрузка на полку - не более 10 кг; \*нагрузка на ящик - не более 15 кг; ВхШхГ, мм 960x600x430. Вес, кг 26. | шт. | 4 |
| 201 | Стол манипуляционный МД SM N 2-х полочный  | Стол манипуляционный МД SM N предназначен для забора крови в медицинских кабинетах у пациентов, доноров.Особенности:каркас выполнен из профильной трубы и окрашен порошковой краской; • верхняя часть изготовлена из ДСП 16 мм, поролона 20 мм и обита винилискожей, устойчивая к истиранию и воздействию дезинфицирующих средств; • каркас - стальные трубы квадратного сечения 20\*20\*1.5 мм; • имеется четыре регулируемые опоры. 35 мм с возможной регулировкой 10 мм; • нагрузка на стол – 50 кг;• поставляется в разобранном виде. ХарактеристикиГабариты и вес ВхШхГ, мм 890/900x680x440. Вес, кг 10.Внутреннее наполнение: Количество полок 1. Покрытие и цвет: Цвет Белый RAL 9016. | шт. | 5 |
| 202 | Столик для забора крови СМ-02 | Столик для забора крови СМ-02 Каркас выполнен из тонкостенной профильной трубы 20х20мм, усиленная конструкция. Устойчивое полимерно-порошковое покрытие белого цвета. Столешница ДСП 16мм, ППУ 20мм, винилискожа цвета белый мрамор (возможны варианты). Стол устанавливается на регулируемые опоры. Поставляется в разобранном виде. Габариты упаковки: 720х560х100мм. Вес: 10 кг. Технические характеристики:Длина: 370мм. Ширина: 550мм. Высота: 710мм. Номинальная нагрузка: 30кг. Каркас: профильная труба. Цвет каркаса: белый.Вес изделия: 10 кг. | шт. | 4 |
| 203 | Холодильник фармацевтический ХФ-250-2 POZIS | Общий объем, л. - 250 . Количество компрессоров, шт. - 1.Высота, мм - 1300. Глубина, мм - 610. Ширина, мм - 600. Масса, кг., не более - 50. Номинальная потребляемая мощность, Вт - 200.Напряжение, В - 220. Гарантия, год - 2. Холодильная камера.Система оттаивания холодильной камеры - авто. Температура в холодильной камере, °C - +2... +15. Точность поддержания температуры - ±2. Наличие термокарты - да. Эффективность и энергопотребление: Потребление электроэнергии, кВт\*ч/сутки - 0.59. Частота, Гц - 50. | шт. | 2 |
| 204 | "Абсолютсепт ССР" сменный блок сухих салфеток 100/150\*300мм/45г | Одноразовые салфетки в рулонах для смачивания моющими и дезинфицирующими растворами или использования в качестве сухой ветоши. Размер 150\*300мм. Упаковка №100. | шт. | 180 |
| 205 | Стетофонендоскоп  | Длина Y-образной трубки: 560 мм , Двойная переключаемая головка , Пластиковое кольцо мембраны , Черный цвет , | шт. | 3 |
| 206 | Фартук о/р хирургический  | Фигурный, цельнокроеный, с двумя завязками на уровне талии и лямкой, фиксирующей фартук на шее. Длина 140 см (110 см), ширина на уровне груди 58 см, ширина по низу 75 см, длина завязок 53 см. Изготовлен из влагонепроницаемого водоотталкивающего безворсового ламинированного спанбонда пл. 35 г/м2.  | шт. | 120 |
| 207 | Халат хирургический н/стерил. "Евро" р-р 52-54 №1 | Халат хирургический. Размер 52-54, длина 140 см. На спине - глубокий запах("стерильная спина"), четыре завязки на поясе, рукав на трикотажном манжете, окантованный ворот на регулируемой застежке типа "Велькро", наружный сварной (безниточный) шов. Изготовлен из гипоаллергенного, безворсового, воздухопроницаемого, водоотталкивающего полипропиленового нетканого материала спанбонд пл. 42 г/м2 (25г/см2). Халат сложен специальным образом, обеспечивающим стерильность изделия при надевании. Индивидуально упакован. Нестерильный. | шт. | 360 |
| 208 | Халат хирургический стерил. "Евро" р-р 52-54 №1 | Халат хирургический. Размер 52-54, длина 140 см. На спине - глубокий запах ("стерильная спина"), четыре завязки на поясе, рукав на трикотажном манжете, окантованный ворот на регулируемой застежке типа "Велькро", наружный сварной (безниточный) шов. Изготовлен из гипоаллергенного, безворсового, воздухопроницаемого, водоотталкивающего полипропиленового нетканого материала спанбонд пл. 42 г/м2 (25г/см2). Халат сложен специальным образом, обеспечивающим стерильность изделия при надевании. Индивидуально упакован в комбинированный пакет из бумаги медицинской и многослойной полимерной пленки. Упаковка открывается без помощи ножниц . Стерильный | шт. | 360 |
| 209 | Система инфузионная для переливания растворов  | Диаметр инъекционной иглы: ≥ 0.3 и ≤ 0.8 (мм); Длина соединительной трубки: > 1800 и ≤ 2300 (мм); Регулятор тока жидкости: роликовый; Трансфузионная игла: полимерная. Внутри единой полиэтиленовой стерильной упаковки находятся игла для внутривенных инъекций, номинальный наружный диаметр трубки иглы более 0,7мм и номинальная длина трубки иглы более 38 мм и светозащитный катетер "бабочка" с двумя лепестками и иглой не более 27 G. Широко используется в реанимационных отделениях, машинах скорой помощи, при работе с детьми, пожилыми людьми и лицами с "трудными" венами. Соединение Луер-Лок, предотвращает случайное отсоединение инфузионной системы и обеспечивает надежное присоединение дополнительных устройств. Трубка должна иметь темный цвет для применения со светочуствительными препаратами. Y-образный безлатексный порт для дополнительных инъекций, который позволяет избежать подкалывания лекарства в инъекционный узел, что предотвращает травмирование пациента в месте венепункции в процессе дополнительных инъекций. Наличие дополнительного зажима для мгновенного перекрытия потока. | шт. | 24000 |
| 210 | Шприц Жане 100м о/р №1 | **Шприцы трехкомпонентные с соединением катетерного типа, также называют катетерный шприц -**изготовлены из полипропилена, уплотнитель выполнен из медицинской резины не содержит латекса, используется смазка - силиконовое масло. Шприц большого объема 3-х компонентный однократного применения объемом 100 мл с приложенной иглой. Шприц включает в себя цилиндр и поршень с уплотнителем. Материал цилиндра - полипропилен. Цилиндр полностью прозрачный, для хорошей визуализации содержимого. Шкала хорошо читаемая, точная, расположена строго параллельно вертикальной оси цилиндра и устойчивая к смыванию и истиранию при использовании. Катетерный наконечник для присоединения зонда или аналогичного устройства. Уплотнитель поршня изготовлен из синтетического каучука (не содержит латекс) и обработан силиконовой смазкой для плавного и равномерного движения поршня. В комплект входит адаптер, с помощью которого катетерный наконечник может быть преобразован в наконечник типа луер. Инъекционная игла 18G (1,2мм) длинна 40 мм, тонкостенная, с трехгранной лазерной заточкой и силиконовым покрытием. Индивидуальная стерильная блистерная упаковка. Изделие стерильно, нетоксично, апирогенно. Наличие на упаковке знак latex free. | шт. | 120 |
| 211 | Набор для эпидуральной анестезии о/р  | Предназначены для пункции и последующей катетеризации эпидурального пространства с целью введения анестетика.**В состав набора входят:**— игла Туохи с внутренним мандреном G 16, G18 с сантиметровой маркировкой— катетер эпидуральный с коннектором— бактериовирусный фильтр— шприц «потери сопротивления» стеклянный 5 млКатетер имеет отчетливую маркировку длины через 10 мм. Дистальный конец катетера — закругленный, что снижает травматичность введения. Коннектор для катетера обеспечивает надежную фиксацию и предотвращает пережатие катетера. Конструкция катетера, а также применение в процессе изготовления компонентов набора современных биосовместимых полимерных материалов обеспечивают повышенную прочность и пропускную способность катетера, сводят к минимуму риск травмирования тканей и возможных осложнений. | набор | 4 |
| 212 | Набор для пунктирования подключечных и яремных вен о/р  | Набор для катетеризации подключичных и яремных вен предназначен для катетеризации верхней полой вены по методу Сельдингера путем пункции подключичных, внутренних или наружных яремных вен проводится в отделениях анестезиологии и реанимации, с целью длительного введения лекарственных препаратов, проведения парентерального питания, инвазивного мониторинга кровяного давления.В состав набора КПРВ входит:Полиуретановый рентгеноконтрастный катетер с удлинителями, снабженным зажимом - изготовлен из рентгеноконтрастного полиуретана в виде основной гладкой трубки с мягким эластичным кончиком и подсоединенной к ней через переходник подводящей трубки с клапанным узлом на конце. Катетер имеет антимикробное покрытие в состав которого входит хлоргексидин, который выделяется из материала катетера, создавая надежный барьер на пути инфекции. Длина внутрисосудистой части катетера: 10 см (для детей) или 20 см (для взрослых).Игла Сельдингера (интродьюсер) - игла для пункции центральных вен со срезом под углом 45°, на внутренней кромке иглы снята фаска для безопасного извлечения проводника (размеры: 1,0 х 50 мм или 1,6 х 100 мм.)Проводник прямой капроновый - снижает опасность травмирования эндотелия и последующего тромбообразования, позволяет выполнять ряд манипуляций по коррекции положения катетера в вене.Дилататор (расширитель) - используется при трудностях проведения катетера.Дополнительное крепление для фиксации к коже пациента - эластичный регулируемый фиксатор и жесткий зажим фиксатора предназначены для крепления катетера к коже.Заглушка с инъекционной мембраной - коннектор с заглушкой по типу «Луер-Лок» предотвращает контакт с кровью пациента.Передвижной зажим - предназначен для кратковременного перекрытия просвета наружного участка катетера предотвращает воздушную эмболию или истечение крови при манипуляциях с катетером. | набор | 8 |
| 213 | Тонометр для измерения АД механический с поверкой | Технические характеристики:Фонендоскоп в комплекте да.Фонендоскоп в комплекте, встроен в манжету  нет.Материал манометра металл.Диаметр циферблата манометра  45 мм.Переключение 'правша/левша' нет.Клапан травления    металлический, игольчатый.Нагнетатель с обратным клапаном:Размер  86 х 45 х 45 мм.Материал натуральный каучук, металл.Совместим с моделями тонометров  все, кроме комбинированных.Масса ~25 г.Фильтр обратного клапана да.Манжета:Размер манжеты 25-36.Манжета с металлическим кольцом    да.Количество трубок 2.Материал манжеты нейлон.Материал камеры манжеты ТПУ.Измерение:Диапазон измерения 0-300 мм рт. Ст.Погрешность измерения +/- 3 мм рт. ст.Условия эксплуатации (температура) от +10 °С до +40 °С.Условия эксплуатации (влажность) 85% и ниже. | шт. | 20 |
| 214 | Анестезиологический дыхательный контур для взрослых 1,5м стерил. | Контур дыхательный для соединения аппаратов НДА и ИВЛ с пациентом. Контур дыхательный анестезиологический реверсивный конфигурируемый для взрослых. Диаметр 22 мм. Длина контура 1,5м в растянутом состоянии, угловой переходник к интубационной трубке с портом с герметизирующим колпачком, с защитной тест-крышкой на Y-образном параллельном соединителе, коннекция 22М/15F, коннекция линий контура 22 F. Материал: полиэтилен, без латекса. Упаковка: индивидуальная, клинически чистая. | шт. | 80 |
| 215 | Сильфон для активного дренажа о/р стерил.объем 100мл | **Устройство для активного дренирования ран (**сильфон для активного дренажа) однократного применения используется при проведении процедуры активного дренирования ран и гнойных полостей в условиях лечебных учреждениях, путем присоединения к дренажным трубкам. Материал сильфона: ПНД медицинского назначения.**Вместимость сильфона: 100 мл. Количество трубок дренажных в комплекте** 5**.** **Трубка медицинская поливинилхлоридная дренажная:- типоразмер (по шкале Шарьера) CH, длина трубки (мм), количество отверстий (шт.):** CH 14-480, CH 18-1000. Стерилизация: газовая, этилен оксидом (ЭО)Упаковка: индивидуальная упаковка состоит из сваренного по контуру пакета из термоформуемой многослойной пленки и газопроницаемой бумаги, на которой нанесена вся информация об изделии. **Срок хранения:** 3 года | шт. | 40 |
| 216 | Сильфон для активного дренажа о/р стерил.объем 250мл | **Устройство для активного дренирования ран (**сильфон для активного дренажа) однократного применения используется при проведении процедуры активного дренирования ран и гнойных полостей в условиях лечебных учреждениях, путем присоединения к дренажным трубкам. Материал сильфона: ПНД медицинского назначения**Вместимость сильфона: 250 мл. Количество трубок дренажных в комплекте** 5**.** **Трубка медицинская поливинилхлоридная дренажная:- типоразмер (по шкале Шарьера) CH, длина трубки (мм), количество отверстий (шт.):** CH 18-480-5,СH 18-1000-5.Стерилизация: газовая, этилен оксидом (ЭО)Упаковка: индивидуальная упаковка состоит из сваренного по контуру пакета из термоформуемой многослойной пленки и газопроницаемой бумаги, на которой нанесена вся информация об изделии. **Срок хранения:** 3 года | шт. | 20 |
| 217 | Электрод-петля модель Е156 5\*0,2мм удлиненный стержень 4мм к аппарату ЭХВЧ "ФОТЕК" | Электрод-петля 5 х 0,2 мм, удлиненный стержень; 4 мм | шт. | 6 |
| 218 | Стилет интубационный для эндотрохеальных трубок СН14 7.,-10.0 о/р стерил. | **Стилет интубационный**предназначен для облегчения постановки интубационных трубок. Стилет для эндотрахеальных трубок выполнен: сердцевина из безопасного алюминия и покрытого медицинским ПВХ. Размер СН/Fr: 14. Внешний диаметр стилета 4,7 мм. Предназначен для эндотрахеальных труб 7,0 - 10,0 мм. Полная длина стилета 390 мм. Длина стилета до изгиба 345 мм. Упаковка индивидуальная стерильная, в мин. картонном коробе - 20 шт. Стерилизация оксид этилена. Срок годности 5 лет. | шт. | 40 |
| 219 | Переходник для дыхательного контура гофрированный гибкий угловой о/р стерил. F22/18 | Соединитель дыхательного контура гибкий для соединения контура дыхательного с маской, интубационной (трхеостомической) трубкой, надгортанным воздуховодом и др. Гладкоствольный угловой соединитель с двойным шарниром длиной 180 мм, универсальный двойной жесткий порт 7,6/9,5мм для санации и бронхоскопии, открывающийся на две стороны, коннекция соединителя 22F со стороны контура и 22М/15F со стороны маски/ интубационной трубки. Материал: полипропилен, полиэтилен, эластомер, не содержит латекса. Упаковка: индивидуальная, клинически чистая | шт. | 40 |
| 220 | Эндопротез эсфил 6\*11см №1 | Эсфил – классический сетчатый эндопротез из монофиламентного полипропилена для пластики мягких тканей. Состав: полипропиленовые мононити диаметром 0,12 мм Цвет: белый или бело - синийТолщина: 0,50 ммОбъемная пористость: 85 %Поверхностная плотность: 65 г/м2Показания: Хирургическое лечение грыж различных локализаций (открытое и эндовидеохирургическое). Пластика дефектов мягких тканей. Сетчатый эндопротез стерильный в индивидуальной упаковке размером 6х11см. | шт. | 40 |
| 221 | Эндопротез эсфил 8\*12см №1 | Эсфил – классический сетчатый эндопротез из монофиламентного полипропилена для пластики мягких тканей. Состав: полипропиленовые мононити диаметром 0,12 мм Цвет: белый или бело - синийТолщина: 0,50 ммОбъемная пористость: 85 %Поверхностная плотность: 65 г/м2Показания: Хирургическое лечение грыж различных локализаций (открытое и эндовидеохирургическое). Пластика дефектов мягких тканей. Сетчатый эндопротез стерильный в индивидуальной упаковке размером 8х12 см. | шт. | 40 |
| 222 | Эндопротез эсфил 15\*10см №1 | Эсфил – классический сетчатый эндопротез из монофиламентного полипропилена для пластики мягких тканей. Состав: полипропиленовые мононити диаметром 0,12 мм Цвет: белый или бело - синийТолщина: 0,50 ммОбъемная пористость: 85 %Поверхностная плотность: 65 г/м2Показания: Хирургическое лечение грыж различных локализаций (открытое и эндовидеохирургическое). Пластика дефектов мягких тканей. Сетчатый эндопротез стерильный в индивидуальной упаковке размером 15х10 см. | шт. | 8 |