



ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ

АЛЬФАМЕД

Адрес: 664528, Российская Федерация,
Иркутская область, Иркутский район р.п. Маркова,
ул. Голышева, дом 5/42 кв.2, Телефон: 8 914 886 50 89

ИНН / КПП: 3827062249 / 382701001
Банковские реквизиты:
р/с 40702810511010671179
в Филиал «Бизнес» ПАО «Совкомбанк»
БИК 044525058
к\с 30101810045250000058

Областное государственное автономное
учреждение здравоохранения
«Иркутская городская клиническая больница № 8»
664048, г. Иркутск, ул. Ярославского, 300
44-31-30, 502-490
info@gkb8.ru

«18» декабря 2023 г.

Исх. № Б/Н

№ п/п	Наименование поставляемого товара, работ, услуг	Характеристика поставляемого товара, работ, услуг (функциональные, технические, качественных, а также эксплуатационные характеристики)	Ед. изм	Кол-во поставляемого товара	Товарный знак (его словесное значение) (при наличии)	Производитель	Наименование страны происхождения	Цена за единицу поставляемого товара, руб.	Общая стоимость по позиции, руб.
1	Система ИНФУЗИОННАЯ для переливания растворов	КТРУ 32.50.50.000-00234 Набор стерильных устройств, предназначенных для проведения жидкости из контейнера для внутривенной жидкости к венозной системе пациента. Он обычно включает в себя набор трубок, коннекторы, камеры, зажимы и иглы или порты для инъекций. Он обычно используется для гравитационного внутривенного введения. Устройство одноразового использования. Предназначено для внутривенного вливания инфузионных растворов из	шт	40 000		«Бейджинг Форнёрс Медикал Эквипмент Ко., Лтд»	Китай	21,80	872000,00

		<p>стеклянных емкостей и полимерных контейнеров. - Длина соединительной трубки более 1300 и не более 1800 мм. Соответствует классифицирующему признаку позиции КТРУ «Длина соединительной трубки: > 1300 и ≤ 1800 (мм)». - Диаметр инъекционной иглы: не менее 0,3 и не более 0,8 мм. Соответствует классифицирующему признаку позиции КТРУ «Диаметр инъекционной иглы: ≥ 0,3 и ≤ 0,8 (мм)». - Регулятор тока жидкости – роликовый, соответствует классифицирующему признаку позиции КТРУ «Регулятор тока жидкости: роликовый». - Трансфузионная игла – полимерная, соответствует классифицирующему признаку позиции КТРУ «Трансфузионная игла: полимерная». - Трубка инъекционной иглы изготовлена из нержавеющей стали. В соответствии с п.4 ГОСТ Р ИСО 9626-2020. - Иглы имеют цветовую кодировку номинального наружного диаметра трубки по ГОСТ Р ИСО 6009-2020. В заявке участника должны быть указаны конкретные цвета игл. Цветовой код позволяет визуальную идентификацию размера иглы, так как непосредственно на иглах маркировка размера не наносится (в соответствии с п.3 ГОСТ Р ИСО 6009-2020). - Устройство является единым медицинским изделием, все составные части находятся в единой стерильной упаковке. Состав устройства соответствует регистрационному удостоверению (все компоненты устройства на этапе регистрации прошли испытания на безопасность и эффективность совместного использования). Использование устройства как готового медицинского изделия в единой упаковке позволяет экономить время медицинского персонала при проведении внутривенных вливаний. - Устройство соответствует ГОСТ 25047-87. Соответствие устройства требованиям нормативных документов национальной системы стандартизации гарантирует безопасность изделия. Все компоненты находятся в единой стерильной полиэтиленовой упаковке.</p>							
2	Система ИНФУЗИОННАЯ для переливания растворов, с Y-портом.	<p>КТРУ 32.50.50.000-00234 Набор стерильных устройств, предназначенных для проведения жидкости из контейнера для внутривенной жидкости к венозной системе пациента. Он обычно включает в себя набор трубок, коннекторы, камеры, зажимы и иглы или порты для инъекций. Он обычно используется для гравитационного внутривенного введения. Устройство одноразового использования. Предназначено для внутривенного вливания инфузионных растворов из стеклянных емкостей и полимерных контейнеров. - Длина соединительной трубки более 1300 и не более 1800 мм. Соответствует классифицирующему признаку позиции КТРУ</p>	шт	2000		«Бейджинг Форнёрс Медикал Эквипмент Ко., Лтд»	Китай	30,00	60000,00

		<p>«Длина соединительной трубки: > 1300 и ≤ 1800 (мм)».</p> <ul style="list-style-type: none"> - Трансфузионная игла: полимерная. <p>Соответствует классифицирующему признаку позиции КТРУ «Трансфузионная игла: полимерная».</p> <ul style="list-style-type: none"> - Регулятор тока жидкости: роликовый. <p>Соответствует классифицирующему признаку позиции КТРУ «Регулятор тока жидкости: роликовый».</p> <ul style="list-style-type: none"> - Диаметр инъекционной иглы не менее 0,3 и не более 0,8 мм. <p>Соответствует классифицирующему признаку позиции КТРУ «Диаметр инъекционной иглы: $\geq 0,3$ и $\leq 0,8$ (мм)».</p> <ul style="list-style-type: none"> - Трубка инъекционной иглы изготовлена из нержавеющей стали. <p>В соответствии с п.4 ГОСТ Р ИСО 9626-2020.</p> <ul style="list-style-type: none"> - Трубка иглы обработаны силиконом. <p>Для снижения усилий прокола и скольжения.</p> <ul style="list-style-type: none"> - Игла соответствует ГОСТ ISO 7864-2011. <p>Соответствие иглы требованиям нормативных документов национальной системы стандартизации гарантирует безопасность изделия.</p> <ul style="list-style-type: none"> - Иглы имеют цветовую кодировку номинального наружного диаметра трубки по ГОСТ Р ИСО 6009-2020. В заявке участника должны быть указаны конкретные цвета игл. Цветовой код позволяет визуально идентифицировать размер иглы, так как непосредственно на иглах маркировка размера не наносится (в соответствии с п.3 ГОСТ Р ИСО 6009-2020). <p>Дополнительные характеристики:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Длина основной части системы не менее 1750 мм. <p>Обоснование: позволяет использовать систему для длительных вливаний. Обеспечивает возможность размещения инфузионной стойки на расстоянии, позволяющем медицинскому персоналу оперативно получить полный доступ к пациенту для проведения необходимых манипуляций, в том числе вливания при проведении реанимационных мероприятий и оперативных вмешательств. Инфузионную систему с такой длиной основной части можно использовать для лежачих пациентов, в случае необходимости перемещения пациента во время проведения инфузий, проведения гигиенических процедур во время инфузий (пациенты с неврологической и кардиологической патологией, пациенты онкологических и травматологических отделений), а также при смене положения тела во время длительных вливаний (каждые 2 часа). Кроме того, указанная длина основной части системы снижает риск механического раздражения сосуда введенной иглой при проведении инфузий пациентам с психомоторным возбуждением и иными состояниями, сопровождающимися двигательным беспокойством.</p> <ul style="list-style-type: none"> - Диаметр ячеек фильтра: 15 ± 2 мкм. <p>Обоснование: для обеспечения высокой пропускной способности и надежной очистки раствора.</p> <ul style="list-style-type: none"> - Жидкостный фильтр расположен ниже капельницы и порта 							
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

		<p>для дополнительных вливаний в нижней точке соединительной трубки.</p> <p>Обоснование: за счет расположения жидкостного фильтра непосредственно перед иглой обеспечивается более качественная очистка растворов, включая вливание лекарственных средств через дополнительный порт. Благодаря такой конструкции снижается риск попадания микрочастиц в венозное русло.</p> <ul style="list-style-type: none"> - Капельница из пластика без жидкостного фильтра внутри. Обоснование: капельница, полностью изготовленная из пластика, позволяет перед эксплуатацией обеспечить ускоренное заполнение системы инфузионным раствором путем ее полного сдавливания. Отсутствие фильтра внутри капельницы позволяет предотвратить повреждение материала капельницы при ее сжатии. - Наличие Y-порта. <p>Обоснование:</p> <p>Y-порт расположен выше жидкостного фильтра перед капельницей. Предназначен для экстренного струйного введения лекарственных препаратов и для подключения дополнительных линий, систем, инъекций.</p> <p>Y-порт, расположенный выше фильтра и перед капельницей, обеспечивает:</p> <ul style="list-style-type: none"> - возможность фильтрации от микрочастиц через отдельно расположенный фильтр как основного инфузионного раствора, так и лекарственного средства, проходящего через Y-порт. - качественную диффузию основного инфузионного раствора и дополнительного лекарственного средства. - атравматичное и безболезненное введение дополнительной инъекции за счет своей удаленности от места венепункции. - Длина инъекционной иглы: 50 + 1,5/-2,5 мм. <p>Обоснование: соответствует потребности заказчика и обеспечивает точность попадания в необходимые анатомические структуры (подходит для внутривенных вливаний). Длина иглы позволяет применять инфузионную систему у пациентов с сильно развитой подкожно-жировой клетчаткой.</p> <ul style="list-style-type: none"> - Устройство является единым медицинским изделием, все составные части находятся в единой стерильной упаковке. Состав устройства соответствует регистрационному удостоверению (все компоненты устройства на этапе регистрации прошли испытания на безопасность и эффективность совместного использования). Использование устройства как готового медицинского изделия в единой упаковке позволяет экономить время медицинского персонала при проведении внутривенных вливаний. <p>Устройство соответствует ГОСТ 25047-87. Соответствие устройства требованиям нормативных документов национальной системы стандартизации гарантирует безопасность изделия.</p>							
--	--	---	--	--	--	--	--	--	--

3	Система инфузионная для переливания растворов, чувствительных к УФ-излучению.	<p>КТРУ 32.50.50.000-00234 Набор стерильных устройств, предназначенных для проведения жидкости из контейнера для внутривенной жидкости к венозной системе пациента. Он обычно включает в себя набор трубок, коннекторы, камеры, зажимы и иглы или порты для инъекций. Он обычно используется для гравитационного внутривенного введения. Устройство одноразового использования. Предназначено для внутривенного вливания инфузионных растворов из стеклянных емкостей и полимерных контейнеров. - Длина соединительной трубки более 1300 и не более 1800 мм. Соответствует классифицирующему признаку позиции КТРУ «Длина соединительной трубки: > 1300 и ≤ 1800 (мм)». - Регулятор тока жидкости: роликовый. Соответствует классифицирующему признаку позиции КТРУ «Регулятор тока жидкости: роликовый». - Диаметр инъекционной иглы не менее 0,3 и не более 0,8 мм. Соответствует классифицирующему признаку позиции КТРУ «Диаметр инъекционной иглы: ≥ 0,3 и ≤ 0,8 (мм)». - Трансфузионная игла: полимерная. Соответствует классифицирующему признаку позиции КТРУ «Трансфузионная игла: полимерная». - Трубка инъекционной иглы изготовлена из нержавеющей стали в соответствии с п.4 ГОСТ Р ИСО 9626-2020. - Игла соответствует ГОСТ ISO 7864-2011. Соответствие иглы требованиям нормативных документов национальной системы стандартизации гарантирует безопасность изделия. - Иглы имеют цветовую кодировку номинального наружного диаметра трубки по ГОСТ Р ИСО 6009-2020. В заявке участника должны быть указаны конкретные цвета игл. Цветовой код позволяет визуально идентифицировать размер иглы, так как непосредственно на иглах маркировка размера не наносится (в соответствии с п.3 ГОСТ Р ИСО 6009-2020).</p> <p>Дополнительные характеристики: - Корпус капельницы и трубка изготовлены из светозащитного ПВХ, окрашенного в черный или коричневый или оранжевый цвет. Обоснование: для введения препаратов, чувствительных к УФ-излучению, проявляющих химическую нестабильность под действием света, в том числе МНН – нитроглицерин, мексикор, нимодипин, железа [III] гидроксид, сахарозный комплекс и т.д. - Длина основной части системы не менее 1820 мм. Обоснование: позволяет использовать систему для длительных вливаний. Обеспечивает возможность размещения инфузионной стойки на расстоянии, позволяющем медицинскому персоналу оперативно получить полный доступ к пациенту для проведения необходимых манипуляций, в том числе реанимационных и гигиенических.</p>	шт	1000		«Бейджинг Форнёрс Медикал Эквипмент Ко., Лтд»	Китай	130,00	130000,00
---	---	--	----	------	--	---	-------	--------	-----------

		<p>Также указанная длина основной части системы снижает риск механического раздражения сосуда введенной иглой при проведении инфузий пациентам с психомоторным возбуждением и иными состояниями, сопровождающимися двигательным беспокойством.</p> <p>- Два упора для пальцев на капельнице у основания полимерной иглы.</p> <p>Обоснование: наличие упоров препятствует соскальзыванию пальцев при прокалывании пробки флакона.</p> <p>- Заборная игла со встроенным воздушным клапаном и воздушным фильтром.</p> <p>Обоснование: воздушный клапан препятствует образованию в системе отрицательного давления; воздушный фильтр обеспечивает защиту от контаминации инфузионного раствора (защита от механических загрязнений, удержание чужеродных частиц).</p> <p>- Полу жесткая прозрачная капельница оснащена жидкостным фильтром.</p> <p>Обоснование: жидкостный фильтр обеспечивает очистку от механических загрязнений, осуществляет удержание чужеродных частиц.</p> <p>- Наличие фиксирующей повязки из нетканого материала плотностью не менее 30 гр/м², длиной не менее 500 мм, шириной не менее 20 мм.</p> <p>Обоснование: наличие повязки указанного размера внутри упаковки системы соответствует потребности заказчика, позволяет быстро и надежно закрепить трубку системы к руке пациента без применения лейкопластыря (в целях обеспечения быстрого и надежного крепления). Крепление трубки системы к руке необходимо в случаях нахождения пациента в состояниях, сопровождающихся двигательным беспокойством, для предотвращения отсоединения системы. Размер повязки установлен в целях достаточности для обхвата руки человека и выполнения фиксации (например, на узел). Плотность повязки требуется для обеспечения прочности крепления.</p> <p>- Два инъекционных порта:</p> <p>Порт № 1: расположен у основания внутривенной иглы, длина 45 (+/-5) мм.</p> <p>Порт № 2: Y-образный, из пластика, расположен на не менее чем 15 см выше порта № 1.</p> <p>Порт № 1 предназначен для экстренного струйного введения лекарственных препаратов.</p> <p>Порт № 2 предназначен для подключения дополнительных линий, систем, инъекций.</p> <p>- Длина инъекционной иглы 40 (+0/-4) мм.</p> <p>Соответствует потребности заказчика и обеспечивает точность попадания в необходимые анатомические структуры (подходит для внутривенных вливаний).</p> <p>- Дополнительная игла-бабочка 23G (0,6 x 19 (+1/-2) мм).</p> <p>Дополнительная игла для дополнительного введения через Y-порт. Подходит для внутривенных вливаний в тонкие вены.</p>							
--	--	---	--	--	--	--	--	--	--

		<p>Указанный типоразмер иглы соответствует потребности заказчика и обеспечивает точность попадания в необходимые анатомические структуры.</p> <p>- Трубка иглы обработаны силиконом.</p> <p>Для снижения усилий прокола и скольжения.</p> <p>- Устройство является единым медицинским изделием, все составные части находятся в единой стерильной упаковке.</p> <p>Состав устройства соответствует регистрационному удостоверению (все компоненты устройства на этапе регистрации прошли испытания на безопасность и эффективность совместного использования). Использование устройства как готового медицинского изделия в единой упаковке позволяет экономить время медицинского персонала при проведении внутривенных вливаний.</p> <p>Устройство соответствует ГОСТ 25047-87. Соответствие устройства требованиям нормативных документов национальной системы стандартизации гарантирует безопасность изделия.</p>							
4	Система трансфузионная для переливания крови.	<p>КТРУ 32.50.13.190-00350</p> <p>Стерильный набор для внутрисосудистого введения, используемый для вливания крови из контейнера в сосудистую систему пациента через иглу или вводимый в вену катетер. Изделие, как правило, включает иглу или катетер, трубки, регулятор потока, капельницу, фильтр для инфузионной магистрали, запорный кран, коннекторы между частями набора, боковую трубку с колпачком, служащую местом инъекции, и полый стержень для прокола и присоединения трубки к пакету для внутривенных вливаний или другому контейнеру с инфузионной жидкостью.</p> <p>- Игла трансфузионного узла двухканальная полимерная. Соответствует классифицирующему признаку позиции КТРУ «Игла трансфузионного узла: двухканальная полимерная».</p> <p>- Лейкоцитарный фильтр отсутствует.</p> <p>Соответствует классифицирующему признаку позиции КТРУ «Наличие лейкоцитарного фильтра: нет».</p> <p>- Микроагрегатный фильтр отсутствует.</p> <p>Соответствует классифицирующему признаку позиции КТРУ «Наличие микроагрегатного фильтра: нет».</p> <p>- Фильтр крови, мкм не менее 151 и не более 200.</p> <p>Соответствует классифицирующему признаку позиции КТРУ «Фильтр крови, мкм: ≥ 151 и ≤ 200».</p> <p>- Длина соединительной трубки, мм не менее 1150 и не более 1870.</p> <p>Соответствует классифицирующему признаку позиции КТРУ «Длина соединительной трубки: ≥ 1150 и ≤ 1870 (мм)».</p> <p>- Узел инъекционный с инъекционной иглой.</p> <p>Соответствует классифицирующему признаку позиции КТРУ «Узел инъекционный: с инъекционной иглой».</p> <p>- Диаметр инъекционной иглы, мм не менее 1,2 и не более 1,8.</p> <p>Соответствует классифицирующему признаку позиции КТРУ «Диаметр инъекционной иглы: ≥ 1.2 и ≤ 1.8 (мм)».</p>	шт	2000		«Бейджинг Форнёрс Медикал Эквипмент Ко., Лтд»	Китай	46,00	92000,00

		<p>Дополнительные характеристики:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Заборная игла со встроенным воздушным клапаном и воздушным фильтром. Воздушный клапан препятствует образованию в системе отрицательного давления; воздушный фильтр обеспечивает защиту от контаминации переливаемой крови (защита от механических загрязнений, удержание чужеродных частиц). - Капельно-фильтрующий узел задерживает микросгустки размером более 175 мкм с коэффициентом фильтрации не менее 80% при переливании не менее 1 дм3 консервированной крови 10-14 дневного срока хранения. <p>В соответствии с п 1.3.17 ГОСТ 25047-87.</p> <ul style="list-style-type: none"> - Разъем для инъекционной иглы: тип Луер. <p>В соответствии с приложением 1 к ГОСТ 25047-87 (чертеж 6).</p> <ul style="list-style-type: none"> - Длина инъекционной иглы 40 +0/-4 мм. <p>Обеспечивает точность попадания в необходимые анатомические структуры (подходит для переливания крови и ее компонентов).</p> <ul style="list-style-type: none"> - Трубка инъекционной иглы обработана силиконом. <p>Для снижения усилий прокола и скольжения (в соответствии с п.11.4 ГОСТ ISO 7864-2011).</p> <ul style="list-style-type: none"> - Игла соответствует ГОСТ ISO 7864-2011. <p>Соответствие иглы требованиям нормативных документов национальной системы стандартизации гарантирует безопасность изделия.</p> <ul style="list-style-type: none"> - Игла имеет цветовую кодировку номинального наружного диаметра трубки по ГОСТ Р ИСО 6009-2020. В заявке участника должен быть указан конкретный цвет. Цветовой код позволяет визуально идентифицировать размер иглы, так как непосредственно на игле маркировка размера не наносится (в соответствии с п.3 ГОСТ Р ИСО 6009-2020). <p>Устройство соответствует ГОСТ 25047-87. Соответствие устройства требованиям нормативных документов национальной системы стандартизации гарантирует безопасность изделия.</p>							
		Итого	1 154 000,00 (Один миллион сто пятьдесят четыре тысячи рублей 00 копеек)						

В стоимость включены: стоимость Товара, расходы, связанные с погрузо-разгрузочными работами, транспортировкой, доставкой Товара до места передачи Заказчику, предпродажной подготовкой, оформлением всех необходимых документов на Товар, оплату таможенных пошлин, налогов, сборов и другие обязательные платежи, связанные с исполнением договора;

Срок действия данного предложения – до 31.12.2023 г.

Директор ООО «Альфамед»



Давыдова Н.Б.