УТВЕРЖДАЮ

Главный врач ОГАУЗ «ИГКБ № 8»

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/ Ж.В. Есева

«\_\_\_\_»\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_20\_\_\_ г.

М.П

ЗАЯВКА НА ЗАКУПКУ

от \_20.12.2023г.

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| № п/п | Наименование пункта | Информация |
| 1.1 | Наименование структурного подразделения | Главная медицинская сестра |
| 1.2 | Ответственный исполнитель:Фамилия, имя, отчество;Номер контактного телефона | Главная мед.сестраМолева Ирина Викторовна89086421212 |
| 1.3 | Источник финансирования (*оставить нужный источник – остальное удалить*) | ☐Средства территориального фонда ОМС☐Средства от приносящей доход деятельности☐Субсидии бюджета Иркутской области |
| 1.4 | Наименование объекта закупки товара (работы, услуги) | Поставка систем инфузионных и трансфузионных одноразовых |
| 1.5 | Расходы, включенные в начальную (максимальную) цену договора (цену лота) | Все расходы включены в цену договора |
| 1.6 | Сроки поставки товара (завершения работы, оказания услуги) или график оказания услуг, работ | С момента подписания договора по 01.12.2024г. |
| 1.7 | Место доставки товара (выполнения работы, оказания услуги)  | г.Иркутск: ул. Ярославского д.300 |
| 1.8 | Условия поставки товара (выполнения работы, оказания услуги)  | Поставка товара в течение 3 рабочих дней с момента получения заявки |
| 1.9 | Начальная (максимальная) цена договора | 1 486 940 (один миллион четыреста восемьдесят шесть тысяч девятьсот сорок) рублей 00 копеек |

НАИМЕНОВАНИЕ И ОПИСАНИЕ ОБЪЕКТА ЗАКУПКИ

(ТЕХНИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ)

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| № п/п | Наименование Товара, выполнение работ, оказание услуг | Характеристика и товара, функция или величина параметра | Ед. изм | Кол-во |
| 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 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 визуально идентифицировать размер 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. | шт | 40 000 |
| 2 | Система ИНФУЗИОННАЯ для переливания растворов, с Y-портом. | **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)».- Трансфузионная игла: полимерная. Соответствует классифицирующему признаку позиции КТРУ «Трансфузионная игла: полимерная».- 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)».- Трубка инъекционной иглы изготовлена из нержавеющей стали. В соответствии с п.4 ГОСТ Р ИСО 9626-2020.- Трубка иглы обработаны силиконом. Для снижения усилий прокола и скольжения.- 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).Дополнительные характеристики: - Длина основной части системы не менее 1750 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 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 вовремя 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.- Диаметр ячеек фильтра: 15+/-2 мкм. Обоснование: для обеспечения высокой пропускной способности и надежной очистки раствора.- Жидкостный фильтр расположен ниже капельницы и порта для дополнительных вливаний в нижней точке соединительной трубки. 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.- Капельница из пластичного материала без жидкостного фильтра внутри. Обоснование: капельница, полностью изготовленная из пластичного материала, 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. Обоснование:  Y-порт расположен выше жидкостного фильтра перед капельницей. Предназначен для экстренного струйного введения лекарственных препаратов и для подключения дополнительных линий, систем, инъекций. Y-порт, расположенный выше фильтра и перед капельницей, обеспечивает:- возможность фильтрации от микрочастиц через отдельно расположенный фильтр как основного инфузионного раствора, так и лекарственного средства, проходящего через У-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. 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.- 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. | шт | 2000 |
| 3 | Система инфузионная для переливания растворов, чувствительных УФ-излучению.  | **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).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. 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.- Два упора для пальцев на капельнице у основания полимерной иглыОбоснование: наличие упоров препятствует соскальзыванию пальцев при прокалывании пробки флакона.- Заборная игла со встроенным воздушным клапаном и воздушным фильтром. Воздушный клапан препятствует образованию в системе отрицательного давления; воздушный фильтр обеспечивает защиту от контаминации инфузионного раствора (защита от механических загрязнений, удержание чужеродных частиц).- Полужесткая прозрачная капельница оснащена жидкостным фильтром. Жидкостный фильтр обеспечивает очистку от механических загрязнений, осуществляет удержание чужеродных частиц.- Наличие фиксирующей повязки из нетканого материала плотностью не менее 30 гр/м2, длиной не менее 500 мм, шириной не менее 20 мм.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. - Два инъекционных порта: Порт № 1: расположен у основания внутривенной иглы, длина 45 (+/-5) мм. Порт № 2: Y-образный, из пластика, расположен на не менее чем 15 см выше порта № 1.Порт № 1 предназначен для экстренного струйного введения лекарственных препаратов. Порт № 2 предназначен для подключения дополнительных линий, систем, инъекций.- Длина инъекционной иглы 40 (+0/-4) мм. Соответствует потребности заказчика и обеспечивает точность попадания в необходимые анатомические структуры (подходит для внутривенных вливаний).- Дополнительная игла-бабочка 23G (0,6 х 19 (+1/-2) мм). Дополнительная игла для дополнительного введения через Y-порт. Подходит для внутривенных вливаний в тонкие вены. Указанный типоразмер иглы соответствует потребности заказчика и обеспечивает точность попадания в необходимые анатомические структуры.- Трубка иглы обработаны силиконом.Для снижения усилий прокола и скольжения.- 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. | шт | 1 000 |
| 4 | Система трансфузионная для переливания крови. | КТРУ 32.50.13.190-00350Стерильный 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. - Игла трансфузионного узла двухканальная полимерная. Соответствует классифицирующему признаку позиции КТРУ «Игла трансфузионного узла: двухканальная полимерная».- Лейкоцитарный фильтр отсутствует. Соответствует классифицирующему признаку позиции КТРУ «Наличие лейкоцитарного фильтра: нет».- Микроагрегатный фильтр отсутствует. Соответствует классифицирующему признаку позиции КТРУ «Наличие микроагрегатного фильтра: нет».- Фильтр крови, мкм не менее 151 и не более 200. Соответствует классифицирующему признаку позиции КТРУ «Фильтр крови, мкм: ≥ 151 и ≤ 200».- Длина соединительной трубки, мм не менее 1150 и не более 1870. Соответствует классифицирующему признаку позиции КТРУ «Длина соединительной трубки: ≥ 1150 и ≤ 1870 (мм)».- Узел инъекционный с инъекционной иглой. Соответствует классифицирующему признаку позиции КТРУ «Узел инъекционный: с инъекционной иглой».- Диаметр инъекционной иглы, мм не менее 1,2 и не более 1,8. Соответствует классифицирующему признаку позиции КТРУ «Диаметр инъекционной иглы: ≥ 1.2 и ≤ 1.8 (мм)».Дополнительные характеристики: - 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 1дм3 консервированной крови 10-14 дневного срока хранения. В соответствии с п 1.3.17 ГОСТ 25047-87.- Разъем для инъекционной иглы: тип Луер. В соответствии с приложением 1 к ГОСТ 25047-87 (чертеж 6).- Длина инъекционной иглы 40 +0/-4 мм.Обеспечивает точность попадания в необходимые анатомические структуры (подходит для переливания крови и ее компонентов).- Трубка инъекционной иглы обработана силиконом. Для снижения усилий прокола и скольжения (в соответствии с п.11.4 ГОСТ ISO 7864-2011).- Игла соответствует ГОСТ ISO 7864-2011. Соответствие иглы требованиям нормативных документов национальной системы стандартизации гарантирует безопасность изделия.- 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).Устройство соответствует ГОСТ 25047-87. Соответствие устройства требованиям нормативных документов национальной системы стандартизации гарантирует безопасность изделия. | шт | 2000 |
|  | Итого цена договора |  | 1 486 940,33 |

Приложение к заявке:

1. Коммерческое предложение ООО «Альфамед» (указать организацию 1)
2. Коммерческое предложение \_ООО «Сфера» (указать организацию 2)
3. Коммерческое предложение \_ООО «ТехноСити» (указать организацию 3)

Либо: Локальный сметный ресурсный расчет на \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |
| --- |
|  |

Руководитель структурного подразделения \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/\_\_\_\_\_Молева И.В.\_\_\_\_/

 Подпись ФИО