

ООО «СФЕРА»

Юр. Адрес: 680021, ХАБАРОВСКИЙ КРАЙ, Г.О. ГОРОД ХАБАРОВСК, Г ХАБАРОВСК, Б-Р АМУРСКИЙ, Д.66, КВ.39

ИНН/КПП 2724235000/272401001

ОГРН 1192724012843

Банк - Дальневосточный банк ПАО «Сбербанк России»

ИНН/КПП банка 7707083893/272202001

Расчетный счет 40702810170000025412

Корреспондентский счет 30101810600000000608

БИК 040813608

№ исх. 6/н от 20.12.2023г.

Ценовое предложение на приобретение медицинских изделий (далее - Товар) для

Областное государственное автономное учреждение здравоохранения «Иркутская городская клиническая больница № 8» в ответ на Ваш запрос:

№ п/п	Наименование поставляемого товара, работ, услуг	Характеристика поставляемого товара, работ, услуг (функциональные, механические, качественные, а также эксплуатационные характеристики)	Ед. изм	Кол-во поставляемого товара	Товарный знак (сто 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 одноканального использования. Предназначено для внутривенного введения 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 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».	шт	40 000	SFM	"СФМ Госпитал Продакте Г"МБХ"	Германия	36,66	1466400,00

	<p>- Трубка инъекционной иглы изготовлена из нержавеющей стали. В соответствии с п.4 ГОСТ Р ИСО 9626-2020.</p> <p>- 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>- Устройство является длинным медицинским изделием, все составные части находится 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> <p>- Устройство соответствует ГОСТ 25047-87. Соответствие устройства требованиям нормативных документов национальной системы стандартизации гарантирует безопасность изделия.</p> <p>Все компоненты находятся в единой стерильной полиэтиленовой упаковке.</p>							
<p>2</p> <p>Система ИНФУЗИОННАЯ для переливания растворов, с У-портом.</p>	<p>КТРУ 32.50.50.000-00234</p> <p>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 одноканального использования. Предназначено для внутривенного введения инфузионных растворов из стеклянных емкостей и полимерных контейнеров.</p> <p>- Длина соединительной трубки более 1300 и не более 1800 мм.</p> <p>Соответствует классифицирующему признаку позиции КТРУ «Длина соединительной трубки: > 1300 и ≤ 1800 (мм)».</p> <p>- Трансфузионная игла: полимерная.</p> <p>Соответствует классифицирующему признаку позиции КТРУ «Трансфузионная игла: полимерная».</p> <p>- Регулятор тока жидкости: роликовый.</p> <p>Соответствует классифицирующему признаку позиции КТРУ «Регулятор тока жидкости: роликовый».</p> <p>- Диаметр инъекционной иглы не менее 0,3 и не более 0,8 мм.</p> <p>Соответствует классифицирующему признаку позиции КТРУ «Диаметр инъекционной иглы: ≥ 0,3 и ≤ 0,8 (мм)».</p> <p>- Трубка инъекционной иглы изготовлена из нержавеющей стали. В соответствии с п.4 ГОСТ Р ИСО 9626-2020.</p> <p>- Трубка иглы обработана силиконом.</p> <p>Для снижения усилий прокола и скольжения.</p> <p>- Игла соответствует ГОСТ ISO 7864-2011.</p> <p>Соответствие иглы требованиям нормативных документов национальной системы стандартизации гарантирует безопасность изделия.</p> <p>- 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</p>	шт	2000	SFM	"СФМ Иосифта Продаете Г"мбХ"	Германия	53,24	106480,00

	<p>6009-2020).</p> <p>Дополнительные характеристики:</p> <p>- Длина основной части системы не менее 1750 мм.</p> <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.</p> <p>Инфузионную систему с такой длиной основной части можно использовать для лечения пациентов, в случае необходимости перемещения пациента во время проведения инфузии, проведения гигиенических процедур во время инфузий (пациента с титанических процедур во время инфузий (пациента 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> <p>- Диаметр ячеек фильтра: 15+/-2 мкм.</p> <p>Обоснование: для обеспечения высокой пропускной способности и надежной очистки раствора.</p> <p>- Жидкостный фильтр расположен ниже капельницы и порта 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 вливаемые лекарственных средств через дополнительный порт. Благодаря такой конструкции снижается риск попадания микрочастиц в венозное русло.</p> <p>- 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 сдвигивания. Отсутствие фильтра внутри капельницы позволяет предотвратить повреждение материала капельницы при ее сжатии.</p> <p>- Наличие У-порта.</p> <p>Обоснование:</p> <p>У-порт расположен выше жидкостного фильтра перед капельницей. Предназначен для экстренного струйного введения лекарственных препаратов и для подключения дополнительных линий, систем, инъекций.</p> <p>У-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 У-порт. - качественную диффузию основного инфузионного раствора и дополнительного лекарственного средства. - atraumaticное и безболезненное введение дополнительной инъекции за счет своей удаленности от места венопункции. <p>- Длина инъекционной иглы: 50 + 1,5/-2,5 мм.</p> <p>Обоснование: соответствует потребности заказчика и обеспечивает</p>					
--	---	--	--	--	--	--

	<p>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> <p>- 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> <p>Устройство соответствует ГОСТ 25047-87. Соответствие устройства требованиям нормативных документов национальной системы стандартизации гарантирует безопасность изделия.</p>		
<p>3</p> <p>Система инфузионная для переливания растворов, чувствительных к УФ-излучению.</p>	<p>КТРУ 32.50.50.000-00234</p> <p>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 однократного использования. Предназначено для внутривенного введения инфузионных растворов из стеклянных емкостей и полимерных контейнеров.</p> <p>- Длина соединительной трубки более 1300 и не более 1800 мм. Соответствует классифицирующему признаку позиции КТРУ «Длина соединительной трубки: > 1300 и ≤ 1800 (мм)».</p> <p>- Регулятор тока жидкости: роликовый. Соответствует классифицирующему признаку позиции КТРУ «Регулятор тока жидкости: роликовый».</p> <p>- 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)».</p> <p>- Трансфузионная игла: полимерная.</p> <p>Соответствует классифицирующему признаку позиции КТРУ «Трансфузионная игла: полимерная».</p> <p>- Трубка инъекционной иглы изготовлена из нержавеющей стали в соответствии с п.4 ГОСТ Р ИСО 9626-2020.</p> <p>- Игла соответствует ГОСТ ISO 7864-2011.</p> <p>Соответствие иглы требованиям нормативных документов национальной системы стандартизации гарантирует безопасность изделия.</p> <p>- 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:</p> <p>- Корпус капельницы и трубка изготовлены из светозащитного ПВХ, окрашенного в черный или коричневый или оранжевый цвет.</p> <p>Обоснование: для введения препаратов, чувствительных к УФ-излучению, проявляющих химическую нестабильность под действием света, в том числе МНН – нитроглицерин, метоксид, нимодипин,</p>	<p>шт</p> <p>1000</p> <p>SFM</p> <p>"СФМ Госпитал Продуктс ГмбХ"</p> <p>Германия</p> <p>135,16</p> <p>135160,00</p>	

	<p>железа [III] гидроксид, сахарозный комплекс и т.д.</p> <p>- Длина основной части системы не менее 1820 мм.</p> <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 реанимационных и пугиенических. Также указана длина основной части системы снижает риск механического раздражения сосуда введенной иглой при проведении инфузий пациентам с периферическим венозным доступом и низкими состояниями, сопровождающимися двигательными беспокойствами.</p> <p>- Два упора для пальцев на капелльнице у основания полимерной иглы.</p> <p>Обоснование: наличие упоров препятствует соскальзыванию пальцев при прокалывании пробки флакона.</p> <p>- Заборная игла со встречным 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>- Полужесткая прозрачная капелльница 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 состоянии, сопровождающемся 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: У-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 У-порт. Подходит для внутривенных вливаний в тонкие вены. Указанный типоразмер иглы соответствует потребности заказчика и обеспечивает</p>													
--	---	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

	<p>срока хранения.</p> <p>В соответствии с п. 3.17 ГОСТ 25047-87.</p> <p>- Разъем для инъекционной иглы: тип Дюр.</p> <p>В соответствии с приложением 1 к ГОСТ 25047-87 (чертеж 6).</p> <p>- Длина инъекционной иглы 40 +0/-4 мм.</p> <p>Обеспечивает точность попадания в необходимые анатомические структуры (подходит для переливания крови и ее компонентов).</p> <p>- Трубка инъекционной иглы обработана силиконом.</p> <p>Для снижения усилий прокола и сколжения (в соответствии с п.11.4 ГОСТ ISO 7864-2011).</p> <p>- Игла соответствует ГОСТ ISO 7864-2011.</p> <p>Соответствие иглы требованиям нормативных документов национальной системы стандартизации гарантирует безопасность изделия.</p> <p>- Игла имеет цветовую маркировку 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> <p>Устройство соответствует ГОСТ 25047-87. Соответствие устройства требованиям нормативных документов национальной системы стандартизации гарантирует безопасность изделия.</p>						
	Итого						

1 843 320,00 (Один миллион восемьсот сорок три тысячи триста двадцать рублей 00 копеек)

НДС не облагается на основании п.2 ст. 346.11 НК РФ.

Сроки поставки товара: Поставка Товара осуществляется согласно запросу.

С уважением, директор ООО «Федра»  Игнатенко Н.С./

