

ООО "Техно Сити"

Адрес: 680020, г. Хабаровск, ул. Шеронова, д.8 к.1, кв.150

ИНН/КПП 2720022940\272301001

ОГРН 1022700858190

ОКПО 52213337

Банковские реквизиты:

р/с 40702810570000011534

Дальневосточный банк ПАО Сбербанк

к/с 30101810600000000608

БИК 040813608

№ исх. б/н от 20.12.2023г.

ООО «Техно Сити» в лице генерального директора Леншин Д.В., информирует Вас о ценах на продукцию в ответ на Ваш запрос

Ценовое предложение для Областного государственного автономного учреждения здравоохранения «Иркутская городская клиническая больница № 8» в

ответ на 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 го товара | Товарный знак (его словесное значение) (при наличии) | Производитель | Наименование страны происхождения | Цена за единицу поставляемого го 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 однократного 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 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 | шт | 40 000 | | ООО "Группа Цзянцзюаньских Медицинских Оборудованиев и Хуида" | Китай | 28,00 | 1120000,00 |

| | | | | | | | |
|----------|--|---|-----------------------|---|--------------|--------------|-----------------|
| | <p>иглы, так как непосредственно на иглах маркировка размера не наносится (в соответствии с п.3 ГОСТ Р ИСО 6009-2020).</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 инфузий.</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 праймационного внутривенного введения. Устройство одноразового 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>- 1ранфузионная игла: полимерная.</p> <p>Соответствует классифицирующему признаку позиции КТРУ «1ранфузионная 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.</p> <p>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 информация должна быть указана конкретные цвета игл.</p> <p>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>- Длина основной части системы не менее 1750 мм.</p> <p>Обоснование: позволяет использовать систему для</p> | <p>шт</p> <p>2000</p> | <p>ООО "Группа Цзянцзюйских Медицинских x оборудований и Хунда"</p> | <p>Китай</p> | <p>46,00</p> | <p>92000,00</p> |

| | | | | | | | | | | |
|--|--|--|--|--|--|--|--|--|--|--|
| | <p>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 лежащих 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> <p>- Диаметр ячеек фильтра: 15\pm2 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 вливание 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 сдавливания. Отсутствие фильтра внутри капельницы позволяет предотвратить повреждение материала капельницы при ее сжатии.</p> <p>- Наличие Y-порта.</p> <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. - atraumaticное и безболезненное введение дополнительной инъекции за счет своей удаленности от места венопункции. - 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</p> | | | | | | | | | |
|--|--|--|--|--|--|--|--|--|--|--|

| | | | | | | |
|---|---|----|------|---|-------|-------------------------|
| | <p>вливания). 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> | | | | | |
| 3 | <p>Система инфузионная для переливания растворов, чувствительных к УФ-излучению.</p> | шт | 1000 | ООО "Группа Цзянцзюнь Медицинских x оборудований в Хундэ" | Китай | 131,50 131500,00 |

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.

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 заливке участка 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 капиллярной 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.

| | | | | | | | | | | | | | | |
|--|---|--|--|--|--|--|--|--|--|--|--|--|--|--|
| | <p>мексикор, нимодипин, 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 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 двитательным 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>- Подружкастка 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 двитательным беспокойством, для предотвращения отсоединения системы.</p> <p>Размер повязки установлен в целях достаточности для обхвата руки человека и выполнения фиксации (например, на узел).</p> <p>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> | | | | | | | | | | | | | |
|--|---|--|--|--|--|--|--|--|--|--|--|--|--|--|

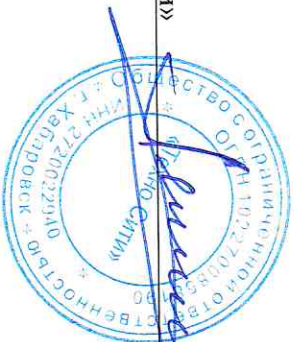
| | | | | | |
|---|---|----|------|--|-----------|
| | <p>Дополнительная игла для дополнительного введения через У-порт. Подходит для внутривенных вливаний в тонкие вены. Указанный типоразмер иглы соответствует потребности заказчика и обеспечивает точность попадания в необходимые анатомические структуры.</p> <ul style="list-style-type: none"> - Трубка иглы обработана 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 совместно использованной). 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 гарантируется безопасностью изделия. | | | | |
| 4 | <p>Система трансфузионная для переливания крови.</p> <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 вводный в вену катетер. Изделие, как правило, включает иглу или катетер, трубки, регулятор потока, капельницу, фильтр для инфузионной матрицалли, 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> <ul style="list-style-type: none"> - 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, мм не менее 151 и не более 200. Соответствует классифицирующему признаку позиции КТРУ «Фильтр крови, мм: ≥ 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: $\geq 1,2$ и $\leq 1,8$ (мм)». <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 | шт | 2000 | <p>ООО "Группа Пансионских Медицински Х оборудовани и Хуида"</p> | Китай |
| | | | | | 60,00 |
| | | | | | 120000,00 |

| | | | | | | | | | | | | | | | | | |
|---|--|--|--|--|--|--|--|--|--|--|--|--|--|--|--|--|---------------------|
| <p>крови (защита от механических загрязнений, удержание чужеродных частиц).</p> <ul style="list-style-type: none"> - Капельно-филь-прушоидный узел задерживает микростружки размером более 175 мкм с коэффициентом фильтрации не менее 80% при переживании 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 Дювер. - В соответствии с приложением 1 к ГОСТ 25047-87 (чертеж б). - Длина инъекционной иглы 40 +0/-4 мм. <p>Обеспечивает точность попадания в необходимые анатомические структуры (подходит для переживания крови и ее компонентов).</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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. <p>Соответствие иглы требованиям нормативных документов национальной системы стандартизации гарантируется безопасностью 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). - Устройство соответствует ГОСТ 25047-87. Соответствие устройства требованиям нормативных документов национальной системы стандартизации гарантируется безопасностью изделия. | | | | | | | | | | | | | | | | | <p>Итого</p> |
| <p>1 463 500,00 (Один миллион четыреста шестьдесят три тысячи пятьсот рублей 00 копеек)</p> | | | | | | | | | | | | | | | | | |

Срок поставки товара согласно запросу.

Цена предложения включает в себя стоимость Товара, расходы на упаковку, маркировку, поставку, разгрузку Товара в месте доставки, а также расходы на страхование, уплату налогов, пошлин, сборов и иных платежей, взаимных с Поставщиком в связи с исполнением контракта. НДС не облагается на основании п.2 ст 346.11 НК РФ.

Генеральный директор ООО «Техно Сити»



Леншин Денис Викторович