|  |  |
| --- | --- |
|  | Приложение №1 котировочной документацииУтверждаюГлавный врачЧУЗ «РЖД-Медицина» г. Калининград»\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_Л.М. Сиглаевам.п. |

**Техническое задание**

**на поставку изделий медицинского назначения для нужд ЧУЗ «РЖД-Медицина» г. Калининград»**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **трубка удлинительная с Т -коннектором 150 см (трубки удлинительные для системы инъекционной MEDRAD Salient)** | Обоснование необходимости использования иной и дополнительной информации в соответствии с Постановлением Правительства РФ от 08.02.2017г. №145 | **Единица измерения объекта закупки** | **Количество (объем) объекта закупки необходимого для поставки** |
| Магистраль соединительная для введения рентгеноконтрастного вещества32.50.13.110-00005236 | Соответствие КТРУ  | Полная совместимость и разрешение к применению, согласно руководству по эксплуатации системы для ввода контрастного вещества MEDRAD Salient, имеющейся у Заказчика (оборудование находится на гарантийном обслуживании), поставляемого расходного материала, совместимость с инъекционной системой которого подтверждена компанией-производителем инъекционной системы | шт | 200 |
| трубка удлинительная с Т -коннектором 150 см | Наличие |
| Комплект поставки: |  |
| Декларация о соответствии  |  Наличие |
| Регистрационное удостоверение |  Наличие |
| Инструкция на русском языке | Наличие |
| Количество в коробке (единица поставки) | 50 шт |
| Полная совместимость и разрешение к применению, согласно руководству по эксплуатации системы для ввода контрастного вещества MEDRAD Salient, имеющейся у Заказчика | Соответствие |
| Общая масса изделия без упаковки, г | 9,4 | В соответствии с инструкцией по применению |
| Общая длина витой трубки, мм | 1500 |
| Внешний диаметр витой трубки, мм | 2,5 |
| Внутренний диаметр витой трубки, мм | 1,5 |
| Рабочее давление, кПа/psi | 2068/300 |
| Объем T-коннектора, мм³ | 491,612 |
| Внешний диаметр Т-коннектора, мм | Не более 6,7 |
| Внутренний диаметр Т-коннектора, мм | 2,7 |
| Не содержит латекса | Соответствие | Маркировка на упаковке |
| Стерилизован при помощи этиленоксида | Соответствие |
| Индивидуальная упаковка стерильная | Наличие | Внешний вид упаковки |
|  |  |  |  |  |
| **шприц к инъекционной системе MEDRAD® Salient (применяются для системы инъекционной MEDARD® Salient с принадлежностями)** |  | шт | 200 |
| 32.50.13.110-00019 - Шприц для системы инъекции контрастного вещества | Соответствие КТРУ | Полная совместимость и разрешение к применению, согласно руководству по эксплуатации системы для ввода контрастного вещества MEDRAD Salient, имеющейся у Заказчика (оборудование находится на гарантийном обслуживании), поставляемого расходного материала, совместимость с инъекционной системой которого подтверждена компанией-производителем инъекционной системы |
| Наличие Регистрационного удостоверенияв заявке и при поставке | Наличие |
| Наличие инструкции при поставке на русском языке | Наличие |
| Объем полимерной емкости для набора контраста, не более | 190 мл |
| Материал изготовления  | Полиэтилентерефталат |
| Не содержит ЛАТЕКСА | Соответствие |
| Комплектация:-шприц, объемом не более 190 мл с пылезащитным колпачком и крышкой-трубка быстрого наполнения, длиной 17 см (до закругления) | Наличие |
| FluiDots - индикаторы заполняемости шприцов контрастом и физ.раствором. | Наличие |
| Максимальное расчётное давление, не менее | 300psi/2068 кПа |
| Информация о параметрах давления на фабричной упаковке  | Наличие |
| Предельная скорость введения контрастного вещества, не менее | 10,0 мл/с |
| Силиконовая смазка на плунжере шприца (внутренняя часть) |  Наличие |
| Посадочное гнездо плунжера | Резиновая манжета имеет конусообразную структуру с углублением по центру, диаметр 23 мм (первая окружность).  Вокруг нее располагаются зубчатые конструкции.  Вторая окружность с выемками в виде прямоугольников имеет диаметр 40 мм. Третья окружность имеет диаметр 46 мм.  |
| Количество в упаковке, не менее | 50 шт/уп |
| Срок годности с момента даты стерилизации, не менее | 5 лет |
| Стерилизация | Фабричная  |
| Индивидуальная упаковка, стерильная | Наличие  |
| Год выпуска, не ранее | 2020 |
| Декларация о Соответствии  | Наличие  |

\* Товар должен полностью соответствовать модели, фактическому артикулу, поставка альтернативных, совместимых расходных материалов не допускается. Требования и указания в отношении товарных знаков, знаков обслуживания, фирменных наименований, патентов, полезных моделей, промышленных образцов установлены в соответствии со статьей 33 Федерального закона от 05.04.2013 N 44-ФЗ "О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд" в связи с необходимостью обеспечения взаимодействия таких товаров с товарами, используемыми заказчиком, а также случаев закупок запасных частей и расходных материалов к машинам и оборудованию, используемым заказчиком, в соответствии с технической документацией на указанные машины и оборудование.

Согласно руководству по эксплуатации системы инъекционной MEDRAD® Salient для обеспечения безопасности пациента и медицинского персонала рекомендовано использование расходных материалов, совместимость с инъекционной системой которых подтверждена компанией-производителем инъекционной системы.

 За нарушение правил обращения медицинских изделий предусмотрена административная ответственность согласно статье 6.28 «Кодекса Российской Федерации об административных правонарушениях».

Согласовано \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Мартыненко Л.Ф.