|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Краевое государственное бюджетное учреждение здравоохранения  Краевая клиническая больница  ул. П. Железняка, 3, г. Красноярск, 660022  Телефон: 8 (391) 220-16-13  Факс: 8 (391) 220-16-23  Е-mail: kkb@ medqorod. ru  Http://www.medgorod.ru  ОКПО 01913234  ИНН/КПП 2465030876/246501001  02.11.2017 г. № 663-2017  На №\_\_\_\_\_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ | | |  | Руководителю | |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
| О коммерческом предложении | | | | | | | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
| **Уважаемые господа!** | | | | | |  |  |
| Прошу Вас предоставить коммерческое предложение на право поставки следующего товара: | | | | | |  |  |
| **№ п/п** | **Наименование** | **Технические характеристики** | **Ед. изм.** | **Кол-во, шт** | **Цена, рублей** | **Производитель** | **Остаточный срок годности** |
| 1 | Клипс сосудистый титановый д/временной окклюзии Sugita II, стандартный, прямой, длина 10,0мм, открытие 10,5мм, давление 70г или эквивалент | Клипс сосудистый титановый для временной окклюзии, стандартный; материал - титановый сплав Ti6Al4V; форма - прямой; длина бранш клипс 10,0 мм с их максимальным открытием 10,5 мм и давлением сжатия 70 г. Цветовая кодировка - золотистые бранши, зеленая спираль(указывает на совместимость с инструментом для наложения). Наличие мостика, предотвращающего соскальзывание браншей; поверхность браншей выполнена в форме желобка, что позволяет значительно расширить площадь соприкосновения браншей и увеличить силу смыкания. Ширина сомкнутых браншей 1,0 мм. Ширина спирали клипса 1,7 мм. Возможность проведения МРТ интенсивностью до 3-х Тесла. Маркировка лазером каждого клипса индивидуальным серийным номером. Поставка в индивидуальной нестерильной упаковке. | шт. | 1 |  |  |  |
| 2 | Пластина миди 16 мм, длина 43,1 мм или эквивалент | Пластина для быстрого закрытия трепанационного отверстия, обеспечивающая жесткую фиксацию костного лоскута. Материал - титановый сплав ASTM F136. Представляет собой две пластины и стержень с резьбой: нижняя пластина соединена со стержнем, верхняя пластина подвижна. Размеры: диаметр каждой пластины 16 мм, длина стержня 43,1мм. Форма пластин: дискообразная пластина с подогнутыми зазубренными краями, для лучшей фиксации. Наличие 6 отверстий на каждой пластине. Наличие 6 блокирующих зубцов в центральной части пластины для надежной фиксации. Не дает помех при рентгене, КТ и МРТ. Индивидуальная стерильная упаковка с маркировкой завода изготовителя, наименованием изделия. | шт. | 80 |  |  |  |
| 3 | Пластина микро 12 мм, длина 43,1 мм или эквивалент | Пластина микро для быстрого закрытия трепанационного отверстия, обеспечивающая жесткую фиксацию костного лоскута. Материал - титановый сплав ASTM F136. Представляет собой две пластины и стержень с резьбой: нижняя пластина соединена со стержнем, верхняя пластина подвижна . Размеры: диаметр каждой пластины 12 мм, длина стержня 43,1 мм. Форма пластин: дискообразная пластина с подогнутыми зазубренными краями, для лучшей фиксации. Без отверстий. Наличие 6 блокирующих зубцов в центральной части пластины для надежной фиксации. Не дает помех при рентгене, КТ и МРТ. Индивидуальная стерильная упаковка с маркировкой завода изготовителя, наименованием изделия. | шт. | 80 |  |  |  |
| 4 | Устройство PCD для чрескожной вертебропластики 11 G, диаметр 3,05 мм или эквивалент | Устройство для чрескожной вертебропластики, PCD (11 G) (диаметр 3,05 мм)(в комплект входит 1 система смешивания/введения цемента, 1 блок головки миксера, 1 картридж введения, 1 удлиняющая трубка, 1 мандрен 11G 4-х гранный, 1 мандрен со скошенным кончиком 11 G и Стилет, 1 вакуумный шланг, 1 воронка) (1 система из упаковки). Устройство предназначено для чрескожной вертебропластики при лечении вертебральных опухолей (доброкачественные опухоли (агрессивные гемангиомы); метастатическое поражений позвоночника (остеолитические метастазы, множественная миелома), компрессионных переломов тел позвонков на фоне остеопороза, сопровождающиеся болевым синдромом, а также таких редких заболеваниях как болезнь Кюммеля, лимфома с остеолитическим компонентом, фиброзная дисплазия, эозинофильная гранулема. Она позволяет перемешивать и вводить цемент в тело позвонка, сокращая время операции. Материал: • Медицинская нержавеющая сталь (рабочие части – троакара, мандренов) • Пластмасса (рукоятки – троакара, мандренов; система смешивания и введения цемента). Одно устройство для чрескожной вертебропластики обязательно включает в себя: • систему смешивания/введения цемента; • блок головки миксера; • картридж введения; • удлиняющую трубку • 1 мандрен 4-хгранный и стилет – диаметром 11G (3, 05 мм), длиной – не менее 127 мм. • 1 мандрен со скошенным кончиком - диаметром 11G (3, 05 мм), длиной – не менее127 мм. • вакуумный шланг; • воронку. - Миксер и шприц. - Обязательны герметичность системы и встроенный угольный фильтр (отсутствие запаха). - Точность дозированного введения готового цемента обязательно - 0,2 см³ за половину оборота базы картриджа. - Радиационная безопасность для врача при работе - за счет общей длины картриджа и удлиняющей трубки - длина 43 см. - Картридж введения маркирован от 0 до 12 см³, прозрачный - визуализация количества введенного цемента. - Поставляется в стерильном виде. Необходимость совмещения расходного материала с определенным оборудованием: ЭОП. | набор | 5 |  |  |  |
| 5 | Цемент VertaPlex 1/2 дозы, рентгенконтрастный для вертебропластики, средней вязкости 20 г или эквивалент | Цемент костный медицинский рентгеноконтрастный, для проведения чрескожной вертебропластики: - Представляет собой 2 стерильно упакованных компонента: Один компонент: ампула, содержащая бесцветный жидкий мономер 9,5 мл. Другой компонент: пакет 20гр мелко измельченного порошка (плоские, скученные микроскопические хлопья; между хлопьями находится воздух, что способствует полному проникновению жидкого мономера) Состав мономера: -Метилметакрилат (мономер) - 9,4 мл. -N, N-диметил-пара- тоулидин - 0,1 мл. -Гидрохинон - 0,75 мг. Состав порошка: -Полиметилметакрилата (содержит Бензоила пероксид 2.6%) – 14,0 гр. -Бария Сульфат - 6 гр. Время работы с цементом: от 18 до 23 минут Температура полимеризации: не превышает 60˚С. Вязкость: - Обладает средней вязкостью, начальная вязкость высокая. Необходимость совмещения расходного материала с определенным оборудованием: ЭОП. | шт. | 5 |  |  |  |
| 6 | Устройство для активного дренирования ран 250 мл или эквивалент | Предназначено для низковакуумного дренирования ран. Емкость гофрированная тип "гармошка" емкостью 250 мл, градуированная для определения объема отделяемого содержимого. Цена деления 50 мл. Изготовлена из прозрачного имплантационно нетоксичного ПВХ. | шт. | 195 |  |  |  |
| 7 | Лезвие хирургическое стерильное Парагон №15 или эквивалент | Лезвия хирургические стерильные №15, из нержавеющей стали изгтовлены в соответствии с BS EN ISO 7153-1, прочностью не менее 700 HV, cовместимые с хирургической ручкой № 3 Парагон. Допустимое содержание углерода в стали 0,6% - 0,7%; серы не более 0,025%; фосфора не более 0,03%. Лезвия упакованы в индивидуальные блистеры из ламинированной алюминиевой фольги, лезвия дополнительно упакованы в транспортную упаковку из картона по 100 штук, все одинаково и безопасно ориентированы. Лезвия производятся в соответствии с требованиями нормативов стандартов качества BS 2982 & BS EN 27740. Лезвия подвергаются стерилизации гамма-излучением на сертифицированной установке «Сobalt-60» гарантирующей срок стерильности не менее 5 лет. Индивидуальная блистерная упаковка с указанием номера лота и даты истечения срока стерильности. Все лезвия производятся в условиях единого помещения с единым производственным циклом, включая циклы стерилизации и сквозного контроля качества. Имеют СЕ марку. | шт. | 600 |  |  |  |
| 8 | Чехлы защитные OPMI VARIO для операционных микроскопов 122 х 209 см №5 или эквивалент | Чехол должен иметь рукава для ассистентских тубусов и защитное окно для крепления на объективе микроскопа и клейкие ленты для фиксации чехла. Чехол должен быть адаптирован для использования с микроскопом OPMI, имеющийся в ЛПУ. Внешний пакет должен быть из многослойных полимерных пленок и открываться без помощи ножниц. Чехол должен быть одноразовый стерильный. Размер чехла 122\*209 см. В упаковке не менее 5 штук. Упаковка содержит Покрытие гидрогелевое формоустойчивое атравматическое стерильное на основе поливинилпирролидона с иммобилизованным в структуру раствором протаргола (коллоидное серебро) Толщина 3-7 мм, сорбционная способностью не менее 1г/г. 5х7,5см. | уп | 5 |  |  |  |
| 9 | Чехлы для микроскопа защитные OPMI PENTERO 132 х 391см 5 шт/упак или эквивалент | Чехол должен иметь рукава для ассистентских тубусов и защитное окно для крепления на объективе микроскопа и клейкие ленты для фиксации чехла. Чехол должен быть адаптирован для использования с микроскопом OPMI,имеющийся в ЛПУ. Внешний пакет должен быть из многослойных полимерных пленок и открываться без помощи ножниц. Чехол должен быть одноразовый стерильный. Размер чехла 132\*391см. В упаковке не менее 5 штук, Упаковка содержит Покрытие гидрогелевое формоустойчивое атравматическое стерильное на основе поливинилпирролидона с иммобилизованным в структуру раствором протаргола (коллоидное серебро) Толщина 3-7 мм, сорбционная способностью не менее 1г/г. 5х7,5см | уп | 5 |  |  |  |
| 10 | Катетер вентрикулярный для наружного дренажа Бактисил 35 см или эквивалент | Катетер для наружного вентрикулярного дренажа. Комплект катетера включает: катетер длиной 35 см, стилет из нержавеющей стали длиной 36 см, троакар из нержавеющей стали и «женский» коннектор типа Луэра. Внутренний диаметр катетера 1,5 мм, внешний – 3,1 мм. На конце катетера находятся 20 отверстий для ликвора. На внешней стороне катетера нанесена маркировка глубины введения в сантиметрах – начиная с 3 см от конца катетера и до 15 сантиметров от конца катетера (через каждый сантиметр). Катетер с пропиткой антибиотиками 0,15% клиндамицин и 0,054 % рифампицин. Антибиотики выделяются за 28 дней после имплантации на внутренюю и внешнюю поверхность катетера. Поставляется в стерильной упаковке. | шт. | 5 |  |  |  |
| 11 | Мешок для сбора цереброспинальной жидкости 700 мл, одноразовый №5 или эквивалент | Мешки пластиковые для сбора спинномозговой жидкости объемом 700 мл. 5 штук в упаковке. Поставляется в стерильной упаковке. | уп | 5 |  |  |  |
| 12 | Клипс сосудистый титановый д/постоянной окклюзии Sugita II, стандартный, прямой, длина 7мм, открытие 8,5мм, давление 150г или эквивалент | Клипс сосудистый титановый для постоянной окклюзии, стандартный; материал - титановый сплав Ti6Al4V; форма - прямой; длина бранш клипс 7,0 мм с их максимальным открытием 8,5 мм и давлением сжатия 150 г. Цветовая кодировка - серебристые бранши, зеленая спираль(указывает на совместимость с инструментом для наложения). Наличие мостика, предотвращающего соскальзывание браншей; поверхность браншей выполнена в форме желобка, что позволяет значительно расширить площадь соприкосновения браншей и увеличить силу смыкания; атравматичные бранши. Ширина сомкнутых браншей 1,0 мм. Ширина спирали клипса 1,7 мм. Возможность проведения МРТ интенсивностью до 3-х Тесла. Маркировка лазером каждого клипса индивидуальным серийным номером. Поставка в индивидуальной нестерильной упаковке. | шт. | 3 |  |  |  |
| 13 | Клипс сосудистый титановый д/постоянной окклюзии Sugita II, стандартный, прямой, длина 10мм, открытие 10,5мм, давление 150г или эквивалент | Клипс сосудистый титановый для постоянной окклюзии, стандартный; материал - титановый сплав Ti6Al4V; форма - прямой; длина бранш клипс 10,0 мм с их максимальным открытием 10,5 мм и давлением сжатия 150 г. Цветовая кодировка - серебристые бранши, зеленая спираль(указывает на совместимость с инструментом для наложения). Наличие мостика, предотвращающего соскальзывание браншей; поверхность браншей выполнена в форме желобка, что позволяет значительно расширить площадь соприкосновения браншей и увеличить силу смыкания; атравматичные бранши. Ширина сомкнутых браншей 1,0 мм. Ширина спирали клипса 1,7 мм. Возможность проведения МРТ интенсивностью до 3-х Тесла. Маркировка лазером каждого клипса индивидуальным серийным номером. Поставка в индивидуальной нестерильной упаковке. | шт. | 3 |  |  |  |
| 14 | Клипс сосудистый титановый д/постоянной окклюзии Sugita II, стандартный, прямой, длина 15мм, открытие 13,5мм, давление 170г или эквивалент | Клипс сосудистый титановый для постоянной окклюзии, стандартный; материал - титановый сплав Ti6Al4V; форма - прямой; длина бранш клипс 15,0 мм с их максимальным открытием 13,5 мм и давлением сжатия 170 г. Цветовая кодировка - серебристые бранши, зеленая спираль(указывает на совместимость с инструментом для наложения). Наличие мостика, предотвращающего соскальзывание браншей; поверхность браншей выполнена в форме желобка, что позволяет значительно расширить площадь соприкосновения браншей и увеличить силу смыкания; атравматичные бранши. Ширина сомкнутых браншей 1,0 мм. Ширина спирали клипса 1,7 мм. Возможность проведения МРТ интенсивностью до 3-х Тесла. Маркировка лазером каждого клипса индивидуальным серийным номером. Поставка в индивидуальной нестерильной упаковке. | шт. | 3 |  |  |  |
| 15 | Клипс сосудистый титановый д/постоянной окклюзии Sugita II, стандартный, прямой, длина 18мм, открытие 15,5мм, давление 170г или эквивалент | Клипс сосудистый титановый для постоянной окклюзии, стандартный; материал - титановый сплав Ti6Al4V; форма - прямой; длина бранш клипс 18,0 мм с их максимальным открытием 15,5 мм и давлением сжатия 170 г. Цветовая кодировка - серебристые бранши, зеленая спираль(указывает на совместимость с инструментом для наложения). Наличие мостика, предотвращающего соскальзывание браншей; поверхность браншей выполнена в форме желобка, что позволяет значительно расширить площадь соприкосновения браншей и увеличить силу смыкания; атравматичные бранши. Ширина сомкнутых браншей 1,0 мм. Ширина спирали клипса 1,7 мм. Возможность проведения МРТ интенсивностью до 3-х Тесла. Маркировка лазером каждого клипса индивидуальным серийным номером. Поставка в индивидуальной нестерильной упаковке. | шт. | 3 |  |  |  |
| 16 | Имплант для стабилизации позвоночника: кейдж HRC шейный или эквивалент | Межтеловые имплантаты – Кейджи для установки в шейный отдел позвоночника методом, изготовленный из рентегнопрозрачного материала PEEK Optima, имеющим модуль упругости, соответветствующий по эластичности свойствам кости. Кейдж имеет рентгенопозитивные маркеры, отражающие его позиционирование в межтеловом пространстве и фиксируется двухлопастным механизмом из титанового сплава, обеспечивающим устойчивое положение кейджа после его установки. В теле кейджа имеются пространственные полости для заполнения костным материалом. Конструкция и техника установки кейджа исключает избыточную дистракцию тел позвонков, ослабляющую его фиксацию после установки. Во избежание повреждения замыкающх пластин тел позвонков поверхность кейджа гладкая. | шт. | 13 |  |  |  |
| 17 | Протез межпозвоночного диска для поясничного отдела позвоночника M6-L или эквивалент | Функциональный протез диска поясничного отдела позвоночника на уровнях L1-S1 Общие требования. Система должна обеспечивать высоту межпозвонкового пространства поясничного отдела позвоночника на уровнях L1-S1 Система должна восстанавливать высоту межпозвонкового пространства Система должна обеспечивать сохранение концевых пластинок тел позвонков Система должна быть функциональной, сохранять полную подвижность в сегменте Система должна иметь два киля для стабильной фиксации Система должна состоять из двух пластин выполненных из Титана, ядра имеющего сферическую форму из поликарбонатуретана, волокон из полиэтилена ультравысокого молекулярного веса (UHMWPE) и полиуретановой оболочки ядра. Внешние поверхности опорных пластин системы должны быть шероховатыми и иметь Титан плазменное напыление (TPS). Должен иметь шесть степеней свободы с заданной физиологической аплитудой Требования к функциональным протезам. Два типа размера М, L Каждый функциональный протез должен иметь: Диапазон высоты 10.0, 12.0 мм. Диапазон ширины 35.0, 39.0 мм Диапазон глубины 27.0, 30.0 мм. Угол лордоза 3°, 6°, 10°. Должен иметь 2 отверстия для держателя позволяющие установку передним доступом. Поверхность должна иметь шероховатое титан плазменное напыление Должен иметь два киля для стабильной фиксации в теле позвонков. Высота килей должна быть не хуже 2,6 мм. должен быть функциональным должен быть в стерильной упаковке Требования к инструменту: Для установки протеза предоставляется специальные монтажные инструменты, упакованные в единый контейнер для автоклавируемой стерилизации | шт. | 5 |  |  |  |
| 18 | Клипс сосудистый титановый д/постоянной окклюзии Sugita II, стандартный, слегка изогнутый, длина 18мм, открытие 15,5мм, давление 170г или эквивалент | Клипс сосудистый титановый для постоянной окклюзии, стандартный; материал - титановый сплав Ti6Al4V; форма - слегка изогнутый; длина бранш клипс 18,0 мм с их максимальным открытием 15,5 мм и давлением сжатия 170 г. Цветовая кодировка - серебристые бранши, зеленая спираль(указывает на совместимость с инструментом для наложения). Наличие мостика, предотвращающего соскальзывание браншей; поверхность браншей выполнена в форме желобка, что позволяет значительно расширить площадь соприкосновения браншей и увеличить силу смыкания; атравматичные бранши. Ширина сомкнутых браншей 1,0 мм. Ширина спирали клипса 1,7 мм. Возможность проведения МРТ интенсивностью до 3-х Тесла. Маркировка лазером каждого клипса индивидуальным серийным номером. Поставка в индивидуальной нестерильной упаковке. | шт. | 1 |  |  |  |
| 19 | Клипс сосудистый титановый д/постоянной окклюзии Sugita II, стандартный, слегка искривленный, длина 8мм, открытик 10,5мм, давление 150г или эквивалент | Клипс сосудистый титановый для постоянной окклюзии, стандартный; материал - титановый сплав Ti6Al4V; форма - слегка искривленный; длина бранш клипс 8,0 мм с их максимальным открытием 10,5 мм и давлением сжатия 150 г. Цветовая кодировка - серебристые бранши, зеленая спираль(указывает на совместимость с инструментом для наложения). Наличие мостика, предотвращающего соскальзывание браншей; поверхность браншей выполнена в форме желобка, что позволяет значительно расширить площадь соприкосновения браншей и увеличить силу смыкания; атравматичные бранши. Ширина сомкнутых браншей 1,0 мм. Ширина спирали клипса 1,7 мм. Возможность проведения МРТ интенсивностью до 3-х Тесла. Маркировка лазером каждого клипса индивидуальным серийным номером. Поставка в индивидуальной нестерильной упаковке. | шт. | 1 |  |  |  |
| 20 | Клипс сосудистый титановый д/постоянной окклюзии Sugita II, стандартный, слегка изогнутый, длина 11мм, открытие 11мм, давление 170г или эквивалент | Клипс сосудистый титановый для постоянной окклюзии, материал - титановый сплав Ti6Al4V; форма - слегка изогнутый; длина бранш клипс 11,0 мм с их максимальным открытием 11,0 мм и давлением сжатия 170 г. Цветовая кодировка - серебристые бранши, зеленая спираль(указывает на совместимость с инструментом для наложения). Наличие мостика, предотвращающего соскальзывание браншей; поверхность браншей выполнена в форме желобка, что позволяет значительно расширить площадь соприкосновения браншей и увеличить силу смыкания; атравматичные бранши. Ширина сомкнутых браншей 1,0 мм. Ширина спирали клипса 1,7 мм. Возможность проведения МРТ интенсивностью до 3-х Тесла. Маркировка лазером каждого клипса индивидуальным серийным номером. Поставка в индивидуальной нестерильной упаковке. | шт. | 1 |  |  |  |
| 21 | Лезвие хирургическое стерильное Парагон №23 или эквивалент | Лезвия хирургические стерильные №23 из нержавеющей стали изгтовлены в соответствии с BS EN ISO 7153-1, прочностью не менее 700 HV, cовместимые с хирургической ручкой № 4 Парагон. Допустимое содержание углерода в стали 0,6% - 0,7%; серы не более 0,025%; фофора не более 0,03%. Лезвия упакованы в индивидуальные блистеры из ламинированной алюминиевой фольги, лезвия дополнительно упакованы в транспортную упаковку из картона по 100 штук, все одинаково и безопасно ориентированы. Лезвия производятся в соответствии с требованиями нормативов стандартов качества BS 2982 & BS EN 27740. Лезвия подвергаются стерилизации гамма-излучением на сертифицированной установке «Сobalt-60» гарантирующей срок стерильности не менее 5 лет. Индивидуальная блистерная упаковка с указанием номера лота и даты истечения срока стерильности. Все лезвия производятся в условиях единого помещения с единым производственным циклом, включая циклы стерилизации и сквозного контроля качества. Имеют СЕ марку. | шт. | 600 |  |  |  |
| 22 | Материал рассывающийся хирургический гемостатический СЕРДЖИСЕЛ ФИБРИЛЛАР 5,1 см х 10,2 см или эквивалент | Стерильный местный рассасывающийся гемостатический монокомпонентный материал на основе окисленной регенерированной целлюлозы растительного происхождения в виде семислойной нетканой волокнистой структуры, позволяющей моделировать размер и форму фрагмента, для остановки капиллярных, венозных и слабых артериальных кровотечений. При контакте материала с кровью создается кислая среда (РН 2,5-3), которая усиливает его гемостатические свойства. Благодаря кислотному уровеню pH создается неблагоприятная среда для роста и развития подавляющего количества микроорганизмов: обладает доказанным бактерицидным эффектом против 5 основных штаммов патогенов, вызывающих нозокомиальные инфекции (устойчивый к метициллину Staphylococcus aureus, устойчивый к метициллину Staphylococcus epidermidis, устойчивый к ванкомицину Enterococcus faecium, Escherichia coli and Pseudomonas aeruginosa, а также против широкого спектра грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов включая другие антибиотикоустойчивые штаммы MRSA, MRSE, PRSP, VRE. Возможность проведения электрокоагуляции через ткань гемостатика. Размер не менее 5.1 х 10.2 см. Форма поставки по 10 штук в коробке, каждая штука в индивидуальной стерильной упаковке. Хранение при комнатной температуре, не ниже 15℃ в течение всего срока годности. | шт. | 50 |  |  |  |
| 23 | Материал гемостатический рассывающийся Серджисел Фибриллар 10,2 х 10,2 см или эквивалент | Стерильный местный рассасывающийся гемостатический монокомпонентный материал на основе окисленной регенерированной целлюлозы растительного происхождения в виде семислойной нетканой волокнистой структуры, позволяющей моделировать размер и форму фрагмента, для остановки капиллярных, венозных и слабых артериальных кровотечений. При контакте материала с кровью создается кислая среда (РН 2,5-3), которая усиливает его гемостатические свойства. Благодаря кислотному уровеню pH создается неблагоприятная среда для роста и развития подавляющего количества микроорганизмов: обладает доказанным бактерицидным эффектом против 5 основных штаммов патогенов, вызывающих нозокомиальные инфекции (устойчивый к метициллину Staphylococcus aureus, устойчивый к метициллину Staphylococcus epidermidis, устойчивый к ванкомицину Enterococcus faecium, Escherichia coli and Pseudomonas aeruginosa, а также против широкого спектра грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов включая другие антибиотикоустойчивые штаммы MRSA, MRSE, PRSP, VRE. Возможность проведения электрокоагуляции через ткань гемостатика. Размер не менее 10.2 см x 10.2 см. Каждая штука в индивидуальной стерильной упаковке. Хранение при комнатной температуре, не ниже 15℃ в течение всего срока годности. | уп | 50 |  |  |  |
| 24 | Набор гемостатический с принадлежностями СЕРДЖИФЛО или эквивалент | Набор для приготовления стерильной рассасывающейся гемостатической матрицы пенистой консистенции, позволяющей применять его при кровотечениях в труднодоступных местах и неровных поверхностях, например, спилах кости. Срок рассасывания составляет 4-6 недель и зависит от индивидуальных особенностей пациента. Комплект состоит из двух шприцов объемом 10 мл каждый, в одном из которых желатиновая гемостатическая матрица объемом 6 мл, второй предназначен для переноса жидкости и разведения желатина физиологическим раствором, емкости для физиологического раствора, двух наконечников. Простой белый наконечник длиной 14,3 см может быть отрезан до нужной длины; синий наконечник длиной 14,6 см с памятью формы. Гемостатический материал должен быть готов не более чем за одну минуту. Приготовленный продукт может быть использован в течение 24 часов. Набор стерильный, для одноразового использования. Хранение и транспортировка при температуре от 2 до 25℃. Форма поставки - одна штука в коробке. | шт. | 8 |  |  |  |
| 25 | Эндопротез функциональный межпозвоночного диска М6-С или эквивалент | Функциональный протез диска шейного отдела позвоночника на уровнях С3-Th1. Общие требования. Система должна обеспечивать высоту межпозвонкового пространства шейного отдела позвоночника на уровнях C3-Th1 Система должна восстанавливать высоту межпозвонкового пространства Система должна обеспечивать сохранение концевых пластинок тел позвонков Система должна быть функциональной, сохранять полную подвижность в сегменте Система должна иметь два киля для стабильной фиксации Система должна состоять из двух пластин выполненных из Титана, ядра имеющего сферическую форму из поликарбонатуретана, волокон из полиэтилена ультравысокого молекулярного веса (UHMWPE) и полиуретановой оболочки ядра. Внешние поверхности опорных пластин системы должны быть шероховатыми и иметь Титан плазменное напыление (TPS). Должен иметь шесть степеней свободы с заданной физиологической аплитудой Требования к функциональным протезам. Два типа размера М, L Каждый функциональный протез должен иметь: Диапазон высоты 6.0, 7.0 мм. Диапазон ширины 15.0, 17.0 мм. Диапазон глубины 12.5, 14.0, 15.0, 16.0 мм. Должен иметь 4 отверстия для держателя позволяющие установку передним доступом. Поверхность должна иметь шероховатое титан плазменное напыление Должен иметь два киля для стабильной фиксации в теле позвонков. Высота килей должна быть не хуже 1,7 мм. должен быть функциональным должен быть в стерильной упаковке Требования к инструменту: Для установки протеза предоставляется специальные монтажные инструменты, упакованные в единый контейнер для автоклавируемой стерилизации. | шт. | 12 |  |  |  |
| 26 | Фреза прямая взрослая для краниотома Stryker 1,7 х 16 мм или эквивалент | Фреза прямая, взрослая, длина рабочей части 16мм, диаметр 1,7 мм. | шт. | 50 |  |  |  |
| 27 | Пинцет биполярный прямой длина 21 см, рабочая часть 8,9 см, кончик 1 мм или эквивалент | Биполярный пинцет прямой - наконечник одноразовый. Используется в составе системы, включающей биполярный электрохирургический генератор и ручку для биполярного пинцета . Предназначены для прижигания, коагуляции, захвата и препарирования ткани во время общехирургических и нейрохирургических операций, а также при проведении хирургических операций и процедур в гастроэнтерологии, в акушерстве и гинекологии, в челюстно-лицевой и пластической хирургии. Наконечник медный с золотым покрытием на основе технологии Активной Передачи Тепла. Общая длина не более 22 см. Длина рабочей части не более 8.9 см. Размер кончика не более 1 мм. Должен поставляться в стерильной упаковке. | шт. | 50 |  |  |  |
| 28 | Набор для люмбального дренажа: катетер, проводник, игла Туохи, коннектор или эквивалент | Комплект наружного люмбального дренажа. Комплект включает рентгеноконтрастный люмбальный катетер длиной 80 см с закрытым концом, проводник длиной 100 см с тефлоновым покрытием, иглу Туохи 14 G с метками глубины через каждый 1 см, "female" коннектор типа Луэра с заглушкой. Поставляется в стерильной упаковке. | шт. | 20 |  |  |  |
| 29 | Имплантат Durаform для закрытия дефектов твердой мозговой оболочки 7,62 х 7,62 см 5 шт/упак или эквивалент | Имплантат для закрытия дефектов твердой мозговой оболочки головного и спинного мозга. Используется в качестве противоспаечного барьера. Не нужно сшивать. Рассасывающийся. Размер 7.62 см х 7.62 см (5 штук в упаковке). Изготовлен на основе бычьего коллагена 1го типа. Содержание натурального коллагена 80%, неколлагенновые протеины 1%, липиды 1%, влажность 20%, остальное 5%. Уровень pH 2.5 - 3.2. Поставляется в двойной стерильной упаковке. Простерилизован радиацией. | уп | 3 |  |  |  |
| 30 | Стержень раздвижной, диаметр 12 мм, высота 17 - 26 мм, 6 градусов или эквивалент | Сочетание эндопротеза тела позвонка и пластины в одном импланте; Установка на шейном и верхнегрудном отделах позвоночника; Конфигурация опорных пластин соответствует анатомии шейного отдела позвоночника, лордозный угол от 0° до 18° в зависимости от типоразмера импланта; Система телескопическая, расширение происходит по типу «домкрата»; Фиксируется к соседним позвонкам 4 винтами; Конструкционная возможность дистракции in situ; Наличие блокирующего винта; На опорных площадках имеются 3 зубца для первичной стабилизации; Наличие блокирующего винта для надежной фиксации высоты импланта; Не требует дополнительной фиксации пластиной; Инструмент позволяет удерживать имплантат и производить дистракцию в один этап из малоинвазивного доступа.Диаметр 12 мм,высота 17-26 мм, 6 градусов. | шт. | 4 |  |  |  |
| 31 | Винт спонгиозный, диаметр 4 мм, длина 12 мм, титан или эквивалент | Спонгиозный винт для фиксации эндопротеза тела позвонка и пластны в одном импланте. Диаметр винта 4 мм,длина 12 мм. Материал титан. | шт. | 25 |  |  |  |
| 32 | Винт спонгиозный, диаметр 4 мм, длина 14 мм, титан или эквивалент | Спонгиозный винт для фиксации эндопротеза тела позвонка и пластны в одном импланте. Диаметр винта 4 мм,длина 14 мм. Материал титан. | шт. | 25 |  |  |  |
| 33 | Сетка титановая для пластики дефектов черепа 100 х 100 мм или эквивалент | Сетка изготовлена из титанового сплава, размер сетки 100х100мм, толщина 0,6 мм. Материал сетки биосовместим с тканями организма человека. Возможна повторная стерилизация. | шт. | 8 |  |  |  |
| 34 | Винт кортикальный самосверлящий 1,6 мм, длина 3 мм или эквивалент | Используется для фиксации металлоконструкций в костной ткани, винт кортикальный, самосверлящий, диаметром 1,6 мм, длина 3 мм. Имеется возможность фиксации в костной ткани без предварительного нарезания резьбы. Материал биосовместим с тканями организма человека. Имеется возможность фиксации в костной ткани без предварительного нарезания резьбы. Форма шлица крестообразная. Возможна повторная стерилизация. | шт. | 15 |  |  |  |
| 35 | Винт кортикальный самосверлящий 1,6 мм, длина 4 мм или эквивалент | Используется для фиксации металлоконструкций в костной ткани, винт кортикальный, самосверлящий, диаметром 1,6 мм, длина 4 мм. Имеется возможность фиксации в костной ткани без предварительного нарезания резьбы. Материал биосовместим с тканями организма человека. Имеется возможность фиксации в костной ткани без предварительного нарезания резьбы. Форма шлица крестообразная. Возможна повторная стерилизация. | шт. | 15 |  |  |  |
| 36 | Винт полиаксиальный педикулярный 5,0 мм, длина 50 мм или эквивалент | Винт с двойным диаметром тела, для сохранения стабильности фиксации при выкручивании назад на дистанцию 1/4 длины винта. Профиль тела винта цилиндрический с короткой переходной конусной зоной для сохранения стабильности фиксации при необходимости изменения положения головки винта. Винт с двойным шагом резьбы, для сохранения стабильности фиксации и скорости введения винта. Шаг резьбы составляет 4,0мм, расстояние между соседними витками резьбы составляет 2,0мм. Винт имеет двойной профиль резьбы: спонгиозный профиль в дистальной части винта, кортикальный профиль в проксимальной части. Винт открытый кзади. Винт полиаксиальный, угол отклонения винта составляет 25°. Винт выполнен из титанового сплава (титан-алюминий-ниобий). Винт самонарезающий. Внешний диаметр винта 5,0 мм ,длина 50 мм. | шт. | 12 |  |  |  |
| 37 | Винт полиаксиальный редукционный 5,0 мм, длина 50 мм или эквивалент | Полиаксиальные редукционные винты должны быть изготовлены из титанового сплава ,иметь головку камертонного типа с отламывающимися краями высотой 8мм., профиль головки должен быть -25мм., диаметр -14 мм. Должен иметь 2 технологических отверстия по бокам диметром 2мм. и глубиной 1,5мм для редукции. Каждый винт должен иметь компрессирующую резьбу в верхней трети. угол отклонения головки по отношению к винту должен быть - 40° во всех направлениях. Все винты должны быть самонарезающими, диаметр винта 5,0,. Длина винта -50, мм. | шт. | 12 |  |  |  |
| 38 | Гайка с резьбой 5,5 мм или эквивалент | Предусмотрена возможность первичной фиксации блокирующей шайбы на головке винта за ¼ оборота шайбы. Блокирующая шайба осуществляет блокировку винта и штанги в один этап. Внутренний диаметр 5,5 мм. Блокирующая шайба выполнена из титанового сплава (титан-алюминий-ниобий). Устанавливается инструментом, имеющимся в учреждении. | шт. | 24 |  |  |  |
| 39 | Винт малоинвазивный, канюлированый, фенестрированный 5.0 мм, длина 50 мм или эквивалент | Винт полиаксиальный канюлированный имеет головку ""камертонного типа"", с шестигранным Т20 пазом для установки малоинвозивной транспедикулярной системы Головка винта имеет блокирующий механизм в виде однокомпонентной гайки Минимальный диаметр, мм 5,5 Максимальный диаметр, мм 7 Минимальная длина,мм 30 Максимальная длина, мм 50 Винт имеет спмонарезающую коническую резьбу и двойную нить Профиль головки винтов, мм не менее 13,2 | шт. | 36 |  |  |  |
| 40 | Гайка для миниинвазивных винтов диаметр 9 мм, высота 5,5 мм или эквивалент | Тип гайки Однокомпонентная низкопрофильная внутренняя,для винта малоинвазивного, канюлированого,фенистрированого Резьба прямоугольного сечения резьба обеспечивает легкость установки и снижение возможности вывинчивания гайки Диаметр гайка, мм не менее 9 Высота, мм Не более 5,5. | шт. | 36 |  |  |  |
| 41 | Стержень миниинвазивный 5,5 мм, длина 45 мм, изогнутый или эквивалент | Стержень титановый для минимальноинвазивных операций Тип прямой минимальноинвазивный Материал сплав титана Диаметр стержня, мм 5,5 Длина стержня, мм 45 С одной стороны пулевидное окончание для облегчения проведения через мягкие ткани, с другой стороны тупой кончик для фиксации к установочному инструменту соответствие. | шт. | 5 |  |  |  |
| 42 | Стержень миниинвазивный 5,5 мм, длина 50 мм, изогнутый или эквивалент | Стержень титановый для минимальноинвазивных операций Тип прямой минимальноинвазивный Материал сплав титана Диаметр стержня, мм 5,5 Длина стержня, мм 50 С одной стороны пулевидное окончание для облегчения проведения через мягкие ткани, с другой стороны тупой кончик для фиксации к установочному инструменту соответствие. | шт. | 5 |  |  |  |
| 43 | Адаптер для введения цемента 6,0 мм, длина 23 мм (короткий) или эквивалент | Адаптер с соединением Luer lock для введения цемента. Материал – PEEK – керамика. Диаметр адаптера должен быть 6,0 мм. Длина адаптера должна быть 23 мм. Каждый адаптер должен иметь резьбу по середине для введения в головку винта, четырехгранный шлиц высотой 3,5 мм. для держателя. | шт. | 10 |  |  |  |
| 44 | Кейдж грудо-поясничный 22 х 8 х 7 мм или эквивалент | Кейдж должен быть предназначен для стабилизации грудо-поясничного отдела позвоночника при дегенеративных заболеваниях задним доступом. Имплантат должен иметь закругленную на концах форму, закругленный край должен способствовать легкому введению кейджа. С одного края кейдж должен иметь резьбовое отверстие для надежной фиксации в теле импланта отвертки. Кейдж должен иметь ребристую поверхность в виде пирамидальных зубцов, что снижает вероятность миграции импланта. Сверху имплант должен иметь прямоугольное окошко для заполнения кейджа ауто- или синтетической костью, кейдж также должен иметь 3 овальных сквозных отверстия в боковой части. Высота кейджа 7 мм. Ширина 8 мм, длина 22мм. Имплантат должен быть изготовлен из материала РЕЕК (полиэфирэфиркетон) / титан. | шт. | 24 |  |  |  |
| 45 | Кейдж грудо-поясничный 22 х 8 х 9 мм или эквивалент | Кейдж должен быть предназначен для стабилизации грудо-поясничного отдела позвоночника при дегенеративных заболеваниях задним доступом. Имплантат должен иметь закругленную на концах форму, закругленный край должен способствовать легкому введению кейджа. С одного края кейдж должен иметь резьбовое отверстие для надежной фиксации в теле имплантата отвертки. Кейдж должен иметь ребристую поверхность в виде пирамидальных зубцов, что снижает вероятность миграции имплантата. Сверху имплантат должен иметь прямоугольное окошко для заполнения кейджа ауто- или синтетической костью, кейдж также должен иметь не менее 3-х сквозных отверстия в боковой части. Высота кейджа 9 мм. Ширина 8 мм, длина 22 мм. Имплантат должен быть изготовлен из материала РЕЕК (полиэфирэфиркетон) / титан. | шт. | 25 |  |  |  |
| 46 | Кейдж грудо-поясничный 22 х 8 х 11 мм или эквивалент | Кейдж должен быть предназначен для стабилизации грудо-поясничного отдела позвоночника при дегенеративных заболеваниях задним доступом. Имплантат должен иметь закругленную на концах форму, закругленный край должен способствовать легкому введению кейджа. С одного края кейдж должен иметь резьбовое отверстие для надежной фиксации в теле имплантата отвертки. Кейдж должен иметь ребристую поверхность в виде пирамидальных зубцов, что снижает вероятность миграции имплантата. Сверху имплантат должен иметь прямоугольное окошко для заполнения кейджа ауто- или синтетической костью, кейдж также должен иметь не менее 3-х сквозных отверстия в боковой части. Высота кейджа 11 мм. Ширина 8 мм, длина 22 мм. Имплантат должен быть изготовлен из материала РЕЕК (полиэфирэфиркетон) / титан. | шт. | 3 |  |  |  |
| 47 | Электрод для временной кардиостимуляции M3 (2/0) 60 см, две иглы: прямая режущая 90 мм и колющая 1/2 SH (26мм) №12 или эквивалент | Электрод для временной кардиостимуляции M3 (2/0), 60 см. Две иглы: 1)прямая режущая 90 мм и 2)колющая игла , 1/2 окружности, 26 мм; конструкция и материал иглы обеспечивает повышенную устойчивость к необратимой деформации (изгибу) не менее 4,6 Н/cм, что предотвращает необходимость замены иглы. Игла имеет конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе (насечки лазером в месте захвата иглы иглодержателем или иной способ). Электрод с иглами в двойной упаковке, внутренняя упаковка стерильная с нанесением информации о продукте (для двойного контроля за содержимым упаковки на стерильном столе). Групповая упаковка (коробка) содержит 12 индивидуальных упаковок, герметичная (полиэтилен или другой материал), предохраняющая содержимое от влаги. Каждая коробка содержит инструкцию  по медицинскому применению. Срок годности, установленный производителем, не менее 5-ти лет с даты изготовления. | уп | 1 |  |  |  |
| 48 | Имплантат Lyoplant для закрытия дефектов твердой мозговой оболочки 75 мм - 75 мм или эквивалент | Имплантат для закрытия дефектов твердой мозговой оболочки головного или спинного мозга. Может быть использован в качестве противоспаечного барьера для предотвращения послеоперационного перидурального фиброза. Рассасывающийся, биосовместимый, двуслойный. Должен накладываться как без подшивания, так и с подшиванием. Размер: ширина не менее 50 мм и не более 75 мм, длина не менее 70 мм и не более 75 мм. Должен быть изготовлен на основе бычьего коллагена: верхний слой из коллагена, полученного из коровьего перикарда; нижний слой – из очищенной коровьей кожи. Слои должны быть соединены методом лиофилизации, без помощи химических связующих. Полное восстановление твердой мозговой оболочки после протезирования не более 3 месяцев. Индивидуальная двухслойная стерильная упаковка. Указание срока стерильности изделия и номера партии на упаковке. Стерилизация этиленоксидом, без возможности рестерилизации. В упаковке 1 шт. | шт. | 17 |  |  |  |
|  | | | | | |  |  |
| Срок поставки: с момента заключения по 20.12.2018г., по потребности Заказчика в соответствии с заявкой. | | | | | | | | |
| Цена должна быть указана с учетом доставки, разгрузки до КГБУЗ «Краевая клиническая больница» г. Красноярск. | | | | | |  |  |
| Информацию необходимо направить по факсу +7 (391) 220-16-23, электронной почте zakupki@medgorod.ru или по адресу г. Красноярск, ул. Партизана Железняка 3-б, отдел обеспечения государственных закупок, тел. 220-16-04. | | | | | | | |
|
| Предложения принимаются в течение 5 календарных дней. | | | | | | | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
| Руководитель контрактной службы И.О. Куликова | | | | | | | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
| Исполнитель: | | | | | | | | |
| Санникова Елена Владимировна, тел. 220-16-04 | | | | | | | | |