**Техническое задание по централизованной закупке расходных материалов для нефрологической службы.**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **9** | **Диализаторы для детей (0,2-0,5м2)**  |  |
|  | **Комплектность:** Комплекты для гемодиализа в педиатрии (диализатор, магистраль для диализаторов 0,2 м2 - 0,5 м2). |  |
|  | **Модель** *(Участник по каждому наименованию должен указать каталожный номер или артикль изделия медицинского назначения):* |  |
|  | **Производитель и страна Происхождения товара:** |  |
|  | **Назначение:** Диализаторы педиатрические предназначены для проведения высокопоточных процедур гемодиализа (HighFlux) с диализаторами 0,2-0,5 м2  |  |
|  | **Виды по типоразмерам эффективной площади мембраны:** |  |
| **9.1.** | **0,2 м2 - 0,5 м2**  |  |
| **9.2.** | **Технические требования**:1.Гемодиализатор капиллярный для проведения высокопоточных процедур гемодиализа (High Flux);2.Материал мембраны: полисульфон или геликсон. Площадь поверхности мембраны: в пределах 0,2 м2- 0,5 м2;3.Qb=100 мл/минКлиренс мочевины: ≥76Клиренс креатинина≥64Клиренс фосфата≥45Клиренс витамин B12≥84UFR (Коэффициент ультрафильтрации) ≥1.54.Объём заполнения от 18 до 28 мл;5.С откручивающимися дистальными крышками. |  |
| **9.3.** | **Стерильность:** В индивидуальной стерильной упаковке. |  |
| **9.4.** | **Стерилизация:** Паром или Радиацией |  |
| **9.5.** | **Срок годности:** не менее 36 месяцев;Срок годности на дату поставки товара должен составлять не менее 80% срока годности, предусмотренного заводом изготовителем. |  |
| **9.6.** | **Стандарты: Соответствие стандарту производства ISO 13485.** |  |
| **9.7.** | **Регистрация:** к моменту подачи предложения, предлагаемые изделия должны быть зарегистрированы в ГУ «Центр безопасности фармацевтической продукции» МЗ РУз. |  |
| 9.8. | **Условия поставки:** DDP или DAP - Ташкент. |  |
| 9.9 | **Сроки поставки:** |  |
|  |  |  |
| **10** | **Диализаторы для детей (0,6-0,8м2)**  |  |
|  | **Комплектность:** Комплекты для гемодиализа в педиатрии (диализатор, магистраль и A/V фистульные иглы для диализаторов 0,6 м2 - 0,8 м2). |  |
|  | **Модель** *(Участник по каждому наименованию должен указать каталожный номер или артикль изделия медицинского назначения):* |  |
|  | **Производитель и страна Происхождения товара:** |  |
|  | **Назначение:** Диализаторы педиатрические предназначены для проведения низкопоточный процедур гемодиализа (Low-Flux) с диализаторами 0,6-0,8 м2. |  |
|  | **Виды по типоразмерам эффективной площади мембраны:** |  |
| **10.1.** | **0,6 м2 - 0,8 м2**  |  |
| **10.2.** | **Технические требования**:1. Гемодиализатор капиллярный для проведения низкопоточных процедур гемодиализа (Low-Flux);2. Материал мембраны: полисульфон или геликсон. Площадь поверхности мембраны 0,6 м2- 0,8 м2;3.Qb=200мл/минКлиренс мочевины: ≥145Клиренс креатинина≥118Клиренс фосфата≥70Клиренс витамин B12≥28UFR (Коэффициент ультрафильтрации) ≥2.54.Объём заполнения от 28 мл до 42 мл;5.С откручивающимися дистальными крышками. |  |
| **10.3.** | **Стерильность:** В индивидуальной стерильной упаковке. |  |
| **10.4.** | **Стерилизация:** Паром или Радиацией |  |
| **10.5.** | **Срок годности:** не менее 36 месяцев;Срок годности на дату поставки товара должен составлять не менее 80% срока годности, предусмотренного заводом изготовителем. |  |
| **10.6.** | **Стандарты: Соответствие стандарту производства ISO 13485.** |  |
| **10.7.** | **Регистрация:** к моменту подачи предложения, предлагаемые изделия должны быть зарегистрированы в ГУ «Центр безопасности фармацевтической продукции» МЗ РУз. |  |
| 10.8. | **Условия поставки:** DDP или DAP - Ташкент. |  |
| 10.9 | **Сроки поставки:** |  |
|  |  |  |
| **12** | **Иглы фистульные артериальные для гемодиализа (для детей).** |  |
|  | **Комплектность: К**омплекты для детского гемодиализа (A/V фистульные иглы) составляет **– по 3000 шт.** комплектность с детскими диализаторами П.4.2. Площадью мембраны 0,6 м2-0,8 м2. |  |
|  | **Модель** *(Участник по каждому наименованию должен указать каталожный номер или артикль изделия медицинского назначения):* |  |
|  | **Производитель и страна Происхождения товара:** |  |
|  | **Назначение:** Фистульные иглы предназначены для обеспечения сосудистого доступа при проведении сеансов гемодиализа. |  |
| 12.1. | **Артериальная фистульная игла 17G****Технические требования**:1. **Артериальная фистульная игла** с пластиковым зажимом на магистрали (типа 17G; 1,4х25х150mm);2. Встроенные вращающиеся крылышки;3. Дополнительная перфорация в игле для предупреждения эффекта "присасывания";4. Общая длина сегмента 150мм ±30мм. |  |
| 12.2. | **Стерильность:** В индивидуальной стерильной упаковке. |  |
| 12.3. | **Стерилизация:** Радиацией или Этиленоксидом |  |
| 12.4. | **Срок годности:** не менее 36 месяцев;Срок годности на дату поставки товара должен составлять не менее 80% срока годности, предусмотренного заводом изготовителем. |  |
| 12.5. | **Стандарты: Соответствие стандарту производства ISO 13485.** |  |
| 12.6. | **Регистрация:** к моменту подачи предложения, предлагаемые изделия должны быть зарегистрированы в ГУ «Центр безопасности фармацевтической продукции» МЗ РУз. |  |
| 12.7. | **Условия поставки:** DDP или DAP - Ташкент. |  |
| 12.8 | **Сроки поставки:** |  |
|  |  |  |
| **13** | **Иглы фистульные венозные для гемодиализа (для детей).** |  |
|  | **Комплектность: К**омплекты для детского гемодиализа (A/V фистульные иглы) составляет **– по 3000 шт.** комплектность с детскими диализаторами П.4.2. Площадью мембраны 0,6 м2-0,8 м2. |  |
|  | **Модель** *(Участник по каждому наименованию должен указать каталожный номер или артикль изделия медицинского назначения):* |  |
|  | **Производитель и страна Происхождения товара:** |  |
|  | **Назначение:** Фистульные иглы предназначены для обеспечения сосудистого доступа при проведении сеансов гемодиализа. |  |
| 13.1. | **Венозная фистульная игла 17G****Технические требования**:1. **Венозная фистульная игла** с пластиковым зажимом на магистрали (типа 17G; 1,4х25х150mm);2. Встроенные вращающиеся крылышки;3. Общая длина сегмента с иглой 150мм ±30мм. |  |
| 13.2. | **Стерильность:** В индивидуальной стерильной упаковке. |  |
| 13.4. | **Стерилизация:** Радиацией или Этиленоксидом |  |
| 13.5. | **Срок годности:** не менее 36 месяцев;Срок годности на дату поставки товара должен составлять не менее 80% срока годности, предусмотренного заводом изготовителем. |  |
| 13.6. | **Стандарты: Соответствие стандарту производства ISO 13485.** |  |
| 13.7. | **Регистрация:** к моменту подачи предложения, предлагаемые изделия должны быть зарегистрированы в ГУ «Центр безопасности фармацевтической продукции» МЗ РУз. |  |
| 13.8. | **Условия поставки:** DDP или DAP - Ташкент. |  |
| 13.9 | **Сроки поставки:** |  |