|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| №пп | Наименование | Техническая характеристика | Ед. Измерения | Кол-во |
| 1 | Материал шовный хирургический стерильный рассасывающийся | КТРУ 21.20.24.120-00000011Стерильная синтетическая рассасывающаяся полинить из полиглактина, обычно покрытая (например, из сополимера лактида и гликолида, покрытая стеаратом кальция), предназначенная для соединения (аппроксимации) краев раны мягких тканей или разреза путем сшивания или для лигирования мягких тканей; может комплектоваться иглой, которую необходимо утилизировать сразу после использования. Нить обеспечивает временную поддержку раны до тех пор, пока она не будет в достаточной степени вылечена, чтобы справляться с обычными нагрузками, и постепенно рассасывается посредством гидролиза. Это изделие одноразового использования.Изготовленная из сополимера на основе полиглактина 910 (гликолид 90%, лактид 10%), с покрытием, облегчающим проведение нити через ткани (из сополимера гликолида, лактида и стеарата кальция). Нить окрашена. Нить должна сохранять не менее 75% прочности на разрыв IN VIVO через 2 недели, не менее 50% через 3 недели, не менее 25% через 4 недели, срок полного рассасывания от 56 до 70 дней. Диаметр нити 0,400-0,499мм. Длина нити 90см. Соединение нити с иглой путем лазерного или механического сверления. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани. Марка стали не менее AISI 400. Игла изготовлена из стали класса: аустенитная,, мартенситно-стареющего. Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе за счет насечек в месте захвата либо уплощения кончика. Конструкция и материал иглы должны обеспечивать 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), 1/2 окружности, 48 мм длиной, колющая. Диаметр проволоки иглы должен быть не более 1,3 мм. Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом должен быть упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного (транспортировочного) пакета. Данная упаковка обеспечивает доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка одинарной упаковки из фольги содержит наименование шовного материала, его состав; товарный знак, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длину иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, количества игл; информацию о сроке годности, номере партии(серии), изображение иглы в натуральную величину, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении; Маркировка внутреннего вкладыша содержит наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше обеспечивает ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Лоток снабжен отклоняющимся пластиковым лепестком. Групповая упаковка (коробка) содержит не менее 12 штук(или иное в перерасчете на общее кол-во), герметичная (полиэтилен или другой материал ), предохранять содержимое от влаги и дублирует информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка обязательно содержит инструкцию по медицинскому применению на русском языке. Срок годности на момент поставки не менее 12 месяцев от установленного производителем. Требования к товару были сформированы с учетом требований: ГОСТ 31620-2012. Материалы хирургические шовные. Общие технические требования. Методы испытаний; ГОСТ 26641-85. Иглы атравматические. Общие технические требования и методы испытаний; ГОСТ ISO 11607-2011. Упаковка для медицинских изделий, подлежащих финишной стерилизации. Общие требования. Стерилизация преимущественно EO. | упак | 25 |
| 2 | Материал шовный хирургический стерильный рассасывающийся | КТРУ 21.20.24.120-00000011Стерильная синтетическая рассасывающаяся полинить из полиглактина, обычно покрытая (например, из сополимера лактида и гликолида, покрытая стеаратом кальция), предназначенная для соединения (аппроксимации) краев раны мягких тканей или разреза путем сшивания или для лигирования мягких тканей; может комплектоваться иглой, которую необходимо утилизировать сразу после использования. Нить обеспечивает временную поддержку раны до тех пор, пока она не будет в достаточной степени вылечена, чтобы справляться с обычными нагрузками, и постепенно рассасывается посредством гидролиза. Это изделие одноразового использования.Изготовленная из сополимера на основе полиглактина 910 (гликолид 90%, лактид 10%), с покрытием, облегчающим проведение нити через ткани (из сополимера гликолида, лактида и стеарата кальция). Нить окрашена. Нить должна сохранять не менее 75% прочности на разрыв IN VIVO через 2 недели, не менее 50% через 3 недели, не менее 25% через 4 недели, срок полного рассасывания от 56 до 70 дней. Диаметр нити 0,300-0,349мм. Длина нити 75см. Соединение нити с иглой путем лазерного или механического сверления. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани. Марка стали не менее AISI 400. Игла изготовлена из стали класса: аустенитная,, мартенситно-стареющего. Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе за счет насечек в месте захвата либо уплощения кончика. Конструкция и материал иглы должны обеспечивать 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), 1/2 окружности, 26 мм длиной, режущая. Диаметр проволоки иглы должен быть не более 1,1 мм. Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом должен быть упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного (транспортировочного) пакета. Данная упаковка обеспечивает доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка одинарной упаковки из фольги содержит наименование шовного материала, его состав; товарный знак, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длину иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, количества игл; информацию о сроке годности, номере партии(серии), изображение иглы в натуральную величину, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении; Маркировка внутреннего вкладыша содержит наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше обеспечивает ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Лоток снабжен отклоняющимся пластиковым лепестком. Групповая упаковка (коробка) содержит не менее 12 штук(или иное в перерасчете на общее кол-во), герметичная (полиэтилен или другой материал ), предохранять содержимое от влаги и дублирует информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка обязательно содержит инструкцию по медицинскому применению на русском языке. Срок годности на момент поставки не менее 12 месяцев от установленного производителем. Требования к товару были сформированы с учетом требований: ГОСТ 31620-2012. Материалы хирургические шовные. Общие технические требования. Методы испытаний; ГОСТ 26641-85. Иглы атравматические. Общие технические требования и методы испытаний; ГОСТ ISO 11607-2011. Упаковка для медицинских изделий, подлежащих финишной стерилизации. Общие требования. Стерилизация преимущественно EO. | упак | 6 |
| 3 | Материал шовный хирургический стерильный рассасывающийся | КТРУ 21.20.24.120-00000011Стерильная синтетическая рассасывающаяся полинить из полиглактина, обычно покрытая (например, из сополимера лактида и гликолида, покрытая стеаратом кальция), предназначенная для соединения (аппроксимации) краев раны мягких тканей или разреза путем сшивания или для лигирования мягких тканей; может комплектоваться иглой, которую необходимо утилизировать сразу после использования. Нить обеспечивает временную поддержку раны до тех пор, пока она не будет в достаточной степени вылечена, чтобы справляться с обычными нагрузками, и постепенно рассасывается посредством гидролиза. Это изделие одноразового использования.Изготовленная из сополимера на основе полиглактина 910 (гликолид 90%, лактид 10%), с покрытием, облегчающим проведение нити через ткани (из сополимера гликолида, лактида и стеарата кальция). Нить окрашена. Нить должна сохранять не менее 75% прочности на разрыв IN VIVO через 2 недели, не менее 50% через 3 недели, не менее 25% через 4 недели, срок полного рассасывания от 56 до 70 дней. Диаметр нити 0,350-0,399мм. Длина нити 75см. Соединение нити с иглой путем лазерного или механического сверления. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани. Марка стали не менее AISI 400. Игла изготовлена из стали класса: аустенитная,, мартенситно-стареющего. Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе за счет насечек в месте захвата либо уплощения кончика. Конструкция и материал иглы должны обеспечивать 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), 1/2 окружности, 30 мм длиной, колющая усиленная. Диаметр проволоки иглы должен быть не более 1,1 мм. Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом должен быть упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного (транспортировочного) пакета. Данная упаковка обеспечивает доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка одинарной упаковки из фольги содержит наименование шовного материала, его состав; товарный знак, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длину иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, количества игл; информацию о сроке годности, номере партии(серии), изображение иглы в натуральную величину, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении; Маркировка внутреннего вкладыша содержит наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше обеспечивает ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Лоток снабжен отклоняющимся пластиковым лепестком. Групповая упаковка (коробка) содержит не менее 12 штук(или иное в перерасчете на общее кол-во), герметичная (полиэтилен или другой материал ), предохранять содержимое от влаги и дублирует информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка обязательно содержит инструкцию по медицинскому применению на русском языке. Срок годности на момент поставки не менее 12 месяцев от установленного производителем. Требования к товару были сформированы с учетом требований: ГОСТ 31620-2012. Материалы хирургические шовные. Общие технические требования. Методы испытаний; ГОСТ 26641-85. Иглы атравматические. Общие технические требования и методы испытаний; ГОСТ ISO 11607-2011. Упаковка для медицинских изделий, подлежащих финишной стерилизации. Общие требования. Стерилизация преимущественно EO. | упак | 10 |
| 4 | Материал шовный хирургический стерильный рассасывающийся | КТРУ 21.20.24.120-00000011Стерильная синтетическая рассасывающаяся полинить из полиглактина, обычно покрытая (например, из сополимера лактида и гликолида, покрытая стеаратом кальция), предназначенная для соединения (аппроксимации) краев раны мягких тканей или разреза путем сшивания или для лигирования мягких тканей; может комплектоваться иглой, которую необходимо утилизировать сразу после использования. Нить обеспечивает временную поддержку раны до тех пор, пока она не будет в достаточной степени вылечена, чтобы справляться с обычными нагрузками, и постепенно рассасывается посредством гидролиза. Это изделие одноразового использования.Изготовленная из сополимера на основе полиглактина 910 (гликолид 90%, лактид 10%), с покрытием, облегчающим проведение нити через ткани (из сополимера гликолида, лактида и стеарата кальция). Нить окрашена. Нить должна сохранять не менее 75% прочности на разрыв IN VIVO через 2 недели, не менее 50% через 3 недели, не менее 25% через 4 недели, срок полного рассасывания от 56 до 70 дней. Диаметр нити 0,350-0,399мм. Длина нити 75см. Соединение нити с иглой путем лазерного или механического сверления. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани. Марка стали не менее AISI 400. Игла изготовлена из стали класса: аустенитная,, мартенситно-стареющего. Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе за счет насечек в месте захвата либо уплощения кончика. Конструкция и материал иглы должны обеспечивать 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), 1/2 окружности, 40 мм длиной, колющая усиленная. Диаметр проволоки иглы должен быть не более 1,1 мм. Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом должен быть упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного (транспортировочного) пакета. Данная упаковка обеспечивает доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка одинарной упаковки из фольги содержит наименование шовного материала, его состав; товарный знак, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длину иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, количества игл; информацию о сроке годности, номере партии(серии), изображение иглы в натуральную величину, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении; Маркировка внутреннего вкладыша содержит наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше обеспечивает ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Лоток снабжен отклоняющимся пластиковым лепестком. Групповая упаковка (коробка) содержит не менее 12 штук(или иное в перерасчете на общее кол-во), герметичная (полиэтилен или другой материал ), предохранять содержимое от влаги и дублирует информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка обязательно содержит инструкцию по медицинскому применению на русском языке. Срок годности на момент поставки не менее 12 месяцев от установленного производителем. Требования к товару были сформированы с учетом требований: ГОСТ 31620-2012. Материалы хирургические шовные. Общие технические требования. Методы испытаний; ГОСТ 26641-85. Иглы атравматические. Общие технические требования и методы испытаний; ГОСТ ISO 11607-2011. Упаковка для медицинских изделий, подлежащих финишной стерилизации. Общие требования. Стерилизация преимущественно EO. | упак | 10 |
| 5 | Материал шовный хирургический стерильный рассасывающийся | КТРУ 21.20.24.120-00000011Стерильная синтетическая рассасывающаяся полинить из полиглактина, обычно покрытая (например, из сополимера лактида и гликолида, покрытая стеаратом кальция), предназначенная для соединения (аппроксимации) краев раны мягких тканей или разреза путем сшивания или для лигирования мягких тканей; может комплектоваться иглой, которую необходимо утилизировать сразу после использования. Нить обеспечивает временную поддержку раны до тех пор, пока она не будет в достаточной степени вылечена, чтобы справляться с обычными нагрузками, и постепенно рассасывается посредством гидролиза. Это изделие одноразового использования.Изготовленная из сополимера на основе полиглактина 910 (гликолид 90%, лактид 10%), с покрытием, облегчающим проведение нити через ткани (из сополимера гликолида, лактида и стеарата кальция). Нить окрашена. Нить должна сохранять не менее 75% прочности на разрыв IN VIVO через 2 недели, не менее 50% через 3 недели, не менее 25% через 4 недели, срок полного рассасывания от 56 до 70 дней. Диаметр нити 0,300-0,349мм. Длина нити 75см. Соединение нити с иглой путем лазерного или механического сверления. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани. Марка стали не менее AISI 400. Игла изготовлена из стали класса: аустенитная,, мартенситно-стареющего. Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе за счет насечек в месте захвата либо уплощения кончика. Конструкция и материал иглы должны обеспечивать 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), 1/2 окружности, 26мм длиной, колющая усиленная. Диаметр проволоки иглы должен быть не более 1,1 мм. Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом должен быть упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного (транспортировочного) пакета. Данная упаковка обеспечивает доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка одинарной упаковки из фольги содержит наименование шовного материала, его состав; товарный знак, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длину иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, количества игл; информацию о сроке годности, номере партии(серии), изображение иглы в натуральную величину, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении; Маркировка внутреннего вкладыша содержит наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше обеспечивает ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Лоток снабжен отклоняющимся пластиковым лепестком. Групповая упаковка (коробка) содержит не менее 12 штук(или иное в перерасчете на общее кол-во), герметичная (полиэтилен или другой материал ), предохранять содержимое от влаги и дублирует информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка обязательно содержит инструкцию по медицинскому применению на русском языке. Срок годности на момент поставки не менее 12 месяцев от установленного производителем. Требования к товару были сформированы с учетом требований: ГОСТ 31620-2012. Материалы хирургические шовные. Общие технические требования. Методы испытаний; ГОСТ 26641-85. Иглы атравматические. Общие технические требования и методы испытаний; ГОСТ ISO 11607-2011. Упаковка для медицинских изделий, подлежащих финишной стерилизации. Общие требования. Стерилизация преимущественно EO. | упак | 6 |
| 6 | Материал шовный хирургический стерильный рассасывающийся | КТРУ 21.20.24.120-00000011Стерильная синтетическая рассасывающаяся полинить из полиглактина, обычно покрытая (например, из сополимера лактида и гликолида, покрытая стеаратом кальция), предназначенная для соединения (аппроксимации) краев раны мягких тканей или разреза путем сшивания или для лигирования мягких тканей; может комплектоваться иглой, которую необходимо утилизировать сразу после использования. Нить обеспечивает временную поддержку раны до тех пор, пока она не будет в достаточной степени вылечена, чтобы справляться с обычными нагрузками, и постепенно рассасывается посредством гидролиза. Это изделие одноразового использования.Изготовленная из сополимера на основе полиглактина 910 (гликолид 90%, лактид 10%), с покрытием, облегчающим проведение нити через ткани (из сополимера гликолида, лактида и стеарата кальция). Нить окрашена. Нить должна сохранять не менее 75% прочности на разрыв IN VIVO через 2 недели, не менее 50% через 3 недели, не менее 25% через 4 недели, срок полного рассасывания от 56 до 70 дней. Диаметр нити 0,200-0,249мм. Длина нити 75см. Соединение нити с иглой путем лазерного или механического сверления. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани. Марка стали не менее AISI 400. Игла изготовлена из стали класса: аустенитная,, мартенситно-стареющего. Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе за счет насечек в месте захвата либо уплощения кончика. Конструкция и материал иглы должны обеспечивать 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), 1/2 окружности, 20мм длиной, колющая усиленная. Диаметр проволоки иглы должен быть не более 1,1 мм. Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом должен быть упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного (транспортировочного) пакета. Данная упаковка обеспечивает доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка одинарной упаковки из фольги содержит наименование шовного материала, его состав; товарный знак, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длину иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, количества игл; информацию о сроке годности, номере партии(серии), изображение иглы в натуральную величину, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении; Маркировка внутреннего вкладыша содержит наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше обеспечивает ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Лоток снабжен отклоняющимся пластиковым лепестком. Групповая упаковка (коробка) содержит не менее 12 штук(или иное в перерасчете на общее кол-во), герметичная (полиэтилен или другой материал ), предохранять содержимое от влаги и дублирует информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка обязательно содержит инструкцию по медицинскому применению на русском языке. Срок годности на момент поставки не менее 12 месяцев от установленного производителем. Требования к товару были сформированы с учетом требований: ГОСТ 31620-2012. Материалы хирургические шовные. Общие технические требования. Методы испытаний; ГОСТ 26641-85. Иглы атравматические. Общие технические требования и методы испытаний; ГОСТ ISO 11607-2011. Упаковка для медицинских изделий, подлежащих финишной стерилизации. Общие требования. Стерилизация преимущественно EO. | упак | 5 |
| 7 | Материал шовный хирургический стерильный рассасывающийся | КТРУ 21.20.24.120-00000011Стерильная синтетическая рассасывающаяся полинить из полиглактина, обычно покрытая (например, из сополимера лактида и гликолида, покрытая стеаратом кальция), предназначенная для соединения (аппроксимации) краев раны мягких тканей или разреза путем сшивания или для лигирования мягких тканей; может комплектоваться иглой, которую необходимо утилизировать сразу после использования. Нить обеспечивает временную поддержку раны до тех пор, пока она не будет в достаточной степени вылечена, чтобы справляться с обычными нагрузками, и постепенно рассасывается посредством гидролиза. Это изделие одноразового использования.Изготовленная из сополимера на основе полиглактина 910 (гликолид 90%, лактид 10%), с покрытием, облегчающим проведение нити через ткани (из сополимера гликолида, лактида и стеарата кальция). Нить окрашена. Нить должна сохранять не менее 75% прочности на разрыв IN VIVO через 2 недели, не менее 50% через 3 недели, не менее 25% через 4 недели, срок полного рассасывания от 56 до 70 дней. Диаметр нити 0,150-0,199мм. Длина нити 75см. Соединение нити с иглой путем лазерного или механического сверления. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани. Марка стали не менее AISI 400. Игла изготовлена из стали класса: аустенитная,, мартенситно-стареющего. Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе за счет насечек в месте захвата либо уплощения кончика. Конструкция и материал иглы должны обеспечивать 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), 1/2 окружности, 17мм длиной, колющая усиленная. Диаметр проволоки иглы должен быть не более 0,7 мм. Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом должен быть упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного (транспортировочного) пакета. Данная упаковка обеспечивает доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка одинарной упаковки из фольги содержит наименование шовного материала, его состав; товарный знак, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длину иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, количества игл; информацию о сроке годности, номере партии(серии), изображение иглы в натуральную величину, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении; Маркировка внутреннего вкладыша содержит наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше обеспечивает ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия. Лоток снабжен отклоняющимся пластиковым лепестком. Групповая упаковка (коробка) содержит не менее 12 штук(или иное в перерасчете на общее кол-во), герметичная (полиэтилен или другой материал ), предохранять содержимое от влаги и дублирует информацию с индивидуальной упаковки. Каждая коробка обязательно содержит инструкцию по медицинскому применению на русском языке. Срок годности на момент поставки не менее 12 месяцев от установленного производителем. Требования к товару были сформированы с учетом требований: ГОСТ 31620-2012. Материалы хирургические шовные. Общие технические требования. Методы испытаний; ГОСТ 26641-85. Иглы атравматические. Общие технические требования и методы испытаний; ГОСТ ISO 11607-2011. Упаковка для медицинских изделий, подлежащих финишной стерилизации. Общие требования. Стерилизация преимущественно EO. | упак | 5 |
| 8 | Материал шовный хирургический нестерильный  | КТРУ 21.20.24.120-00000025Нестерильная синтетическая нерассасывающаяся полинить, сделанная из нейлона (полиамидного полимера), предназначенная для соединения (аппроксимации) краев раны мягких тканей или разреза путем сшивания или для лигирования мягких тканей; может комплектоваться иглой, которую необходимо утилизировать сразу после использования. Нить обеспечивает временную поддержку раны до тех пор, пока она не будет в достаточной степени вылечена, чтобы справляться с обычными нагрузками. Она может быть удалена из ткани после заживления раны или оставается в ткани, где постепенно инкапсулируется фиброзной соединительной тканью. Это изделие для одноразового использования, которое необходимо стерилизовать перед применением.Нить нерассасывающаяся полиамидная (капрон) крученая неокрашенная, нестерильная, предназначенная для соединения краев раны мягких тканей, разреза путем сшивания, для лигирования мягких тканей. Нить обладает фитильностью и капиллярностью, подвержена биодеструкции при длительном пребывании в тканях. Шовный материал скручен в моток. Мотки сложены в полиэтиленовый пакет. Длина нити 80м. Метрический размер нити 5, условный номер шовного материала по USP 2. Срок хранения не менее 4 года. Остаточный срок годности не менее 80%. | шт | 30 |
| 9 | Материал шовный хирургический нестерильный  | КТРУ 21.20.24.120-00000025Нестерильная синтетическая нерассасывающаяся полинить, сделанная из нейлона (полиамидного полимера), предназначенная для соединения (аппроксимации) краев раны мягких тканей или разреза путем сшивания или для лигирования мягких тканей; может комплектоваться иглой, которую необходимо утилизировать сразу после использования. Нить обеспечивает временную поддержку раны до тех пор, пока она не будет в достаточной степени вылечена, чтобы справляться с обычными нагрузками. Она может быть удалена из ткани после заживления раны или оставается в ткани, где постепенно инкапсулируется фиброзной соединительной тканью. Это изделие для одноразового использования, которое необходимо стерилизовать перед применением.Нить нерассасывающаяся полиамидная (капрон) крученая неокрашенная, нестерильная, предназначенная для соединения краев раны мягких тканей, разреза путем сшивания, для лигирования мягких тканей. Нить обладает фитильностью и капиллярностью, подвержена биодеструкции при длительном пребывании в тканях. Шовный материал скручен в моток. Мотки сложены в полиэтиленовый пакет. Длина нити 130м. Метрический размер нити 4, условный номер шовного материала по USP 1. Срок хранения не менее 4 года. Остаточный срок годности не менее 80%. | шт | 30 |
| 10 | Материал шовный хирургический нестерильный  | КТРУ 21.20.24.120-00000025Нестерильная синтетическая нерассасывающаяся полинить, сделанная из нейлона (полиамидного полимера), предназначенная для соединения (аппроксимации) краев раны мягких тканей или разреза путем сшивания или для лигирования мягких тканей; может комплектоваться иглой, которую необходимо утилизировать сразу после использования. Нить обеспечивает временную поддержку раны до тех пор, пока она не будет в достаточной степени вылечена, чтобы справляться с обычными нагрузками. Она может быть удалена из ткани после заживления раны или оставается в ткани, где постепенно инкапсулируется фиброзной соединительной тканью. Это изделие для одноразового использования, которое необходимо стерилизовать перед применением.Нить нерассасывающаяся полиамидная (капрон) крученая неокрашенная, нестерильная, предназначенная для соединения краев раны мягких тканей, разреза путем сшивания, для лигирования мягких тканей. Нить обладает фитильностью и капиллярностью, подвержена биодеструкции при длительном пребывании в тканях. Шовный материал скручен в моток. Мотки сложены в полиэтиленовый пакет. Длина нити 250м. Метрический размер нити 3, условный номер шовного материала по USP 2/0. Срок хранения не менее 4 года. Остаточный срок годности не менее 80%. | шт | 20 |
| 11 | Материал шовный хирургический стерильный рассасывающийся | Код позиции КТРУ [21.20.24.120-00000036](https://zakupki.gov.ru/epz/ktru/ktruCard/ktru-description.html?itemId=82113&backUrl=-606290866)Стерильная натуральная рассасывающаяся мононить, состоящая в основном из коллагеновых волокон животного происхождения (например, из подслизистого слоя тонкого кишечника овец или серозного слоя кишечника крупного рогатого скота), предназначенная для соединения (аппроксимации) краев раны мягких тканей или разреза путем их сшивания или наложения лигатуры; может прилагаться игла, которую необходимо утилизировать сразу после первого использования. Нить обеспечивает временную поддержку раны до тех пор, пока рана не будет в достаточной степени вылечена, чтобы справляться с обычными нагрузками. Нить впоследствии рассасывается за счет ферментативного расщепления. Это изделие одноразового использования.Монофиламентная натуральная рассасывающаяся нить, изготовленная из серозного слоя тонкого кишечника крупного рогатого скота. Имеет молочный цвет. Высокое качество полировки позволяет нити легко проходить через ткани, а также придает относительную эластичностьПрогрессивная потеря прочности на разрыв происходит благодаря фагоцитозу. После имплантации сохраняет достаточную прочность в организме в течение не менее 7 и не более 8 суток. Полное рассасывание происходит за период не менее 35 и не более 120 дней. Диаметр нити 0,400-0,499мм. Длина нити 150 см. Нить с иглой(при наличии) без изломов свободно свернута овалом во избежание перепутывания нити при извлечении. Нить находится в ампуле с консервирующим водным раствором изопропанола (или иным р-ром) для сохранения исходных свойств нити в части эластичности. Обязательно наличие инструкции на русском языке. Внешняя упаковка – картонная коробка, с указанием всех характеристик нити (размеры: метрический и USP, цвет нити, длина нити) и иглы(при наличии) (тип, размер, изгиб, кол-во игл) для удобства идентификации. Кол-во в упаковке не менее 100 ампул (или иное в перерасчете на требуемое кол-во). Остаточный срок годности на момент поставки не менее 12 месяцев. Стерилизация преимущественно EO. Класс потенциального риска не ниже 3. | шт | 156 |
| 12 | Материал шовный хирургический стерильный рассасывающийся | Код позиции КТРУ [21.20.24.120-00000036](https://zakupki.gov.ru/epz/ktru/ktruCard/ktru-description.html?itemId=82113&backUrl=-606290866)Стерильная натуральная рассасывающаяся мононить, состоящая в основном из коллагеновых волокон животного происхождения (например, из подслизистого слоя тонкого кишечника овец или серозного слоя кишечника крупного рогатого скота), предназначенная для соединения (аппроксимации) краев раны мягких тканей или разреза путем их сшивания или наложения лигатуры; может прилагаться игла, которую необходимо утилизировать сразу после первого использования. Нить обеспечивает временную поддержку раны до тех пор, пока рана не будет в достаточной степени вылечена, чтобы справляться с обычными нагрузками. Нить впоследствии рассасывается за счет ферментативного расщепления. Это изделие одноразового использования.Монофиламентная натуральная рассасывающаяся нить, изготовленная из серозного слоя тонкого кишечника крупного рогатого скота. Имеет молочный цвет. Высокое качество полировки позволяет нити легко проходить через ткани, а также придает относительную эластичностьПрогрессивная потеря прочности на разрыв происходит благодаря фагоцитозу. После имплантации сохраняет достаточную прочность в организме в течение не менее 7 и не более 8 суток. Полное рассасывание происходит за период не менее 35 и не более 120 дней. Диаметр нити 0,500-0,599мм. Длина нити 150 см. Нить с иглой(при наличии) без изломов свободно свернута овалом во избежание перепутывания нити при извлечении. Нить находится в ампуле с консервирующим водным раствором изопропанола (или иным р-ром) для сохранения исходных свойств нити в части эластичности. Обязательно наличие инструкции на русском языке. Внешняя упаковка – картонная коробка, с указанием всех характеристик нити (размеры: метрический и USP, цвет нити, длина нити) и иглы(при наличии) (тип, размер, изгиб, кол-во игл) для удобства идентификации. Кол-во в упаковке не менее 100 ампул (или иное в перерасчете на требуемое кол-во). Остаточный срок годности на момент поставки не менее 12 месяцев. Стерилизация преимущественно EO. Класс потенциального риска не ниже 3. | шт | 156 |
| 13 | Материал шовный хирургический стерильный рассасывающийся | КТРУ 21.20.24.120-00000007Стерильная синтетическая рассасывающаяся мононить из полиглекапрона (сополимера гликолевой кислоты и Ɛ-капролактона с низкой реактивностью по отношению к тканям), предназначенная для соединения (т.е., аппроксимации) краев раны мягких тканей или разреза путем сшивания или для лигирования мягких тканей; может комплектоваться иглой, которую необходимо утилизировать сразу после использования. Нить обеспечивает временную поддержку раны до тех пор, пока она не будет в достаточной степени вылечена, чтобы справляться с обычными нагрузками, и постепенно рассасывается посредством гидролиза. Это изделие одноразового использования.Синтетическая монофиламентная нить со средним срокам рассасывания, изготовленная из волокна на основе сополимера, состоящего на не менее 75% из гликолида и на не менее 25% из капролактона. Мононить окрашена в контрастный цвет для лучшей визуализации в ране который указывается поставщиком. Нить характеризуется минимальной памятью формы, низкой травматичностью, легким завязыванием узла. Прогрессивная потеря прочности на разрыв происходит благодаря гидролизу. После имплантации потеря эффективной прочности на разрыв составляет не более 50% через 7 дней. Полное рассасывание происходит за период 80-120 дней. Диаметр нити 0,200-0,249мм. Длина нити 68-73см Атравматическая игла изготовленная из хромоникелевой аустенитной стали серии не менее AISI-300, которая сочетает в себе высокую прочность и пластичность. Способна выдерживать до 5-6 изгибов под углом 90 без излома . Средняя наработка иглы до отказа составляет не менее 50 проколов. Ширина режущих ребер у игл с трехгранным, четырехгранным или шпательным острием на длине от 2 до 5 диаметров хвостовика не должен превышать 0,025 мм ,что является подтверждением повышенной остроты режущих кромок. Лазерное сверление круглого отверстия иглы с дальнейшим радиальным отшлифованным обжимом места крепления нити к игле (не менее чем в трех проекциях) для повышения прочности соединения игла-нить. Наличие скользящего покрытия тела иглы (силикон). Игла должна быть режущая 29-31мм длиной 1/2 окружности. Атравматическая игла антибликовая (для уменьшения бликования в операционном поле), черного цвета. Нить намотана на кассету из отбеленного картона с прорезями, обеспечивающими крепление и визуализацию иглы и нити, и прямым доступом к игле, что исключает необходимость полного раскрытия кассеты для извлечения ХШМ. Упаковка обеспечивает прямолинейность нити после ее извлечения, минимизирует эффект памяти формы. Кассета упакована в двойную упаковку. Внешняя стерилизационная: должна содержать прозрачную пленку для визуализации информации о продукте на внутренней упаковке и порт с обозначенными, легко отслаивающимися лепестками для безопасного вскрытия упаковки. Внутренняя стерильная: материал - фольга, прямоугольной формы, имеющая V-образную насечку для легкого вскрытия. Информация о нити с иглой представлена на внутренней упаковке. Индивидуальная упаковка позволяет производить идентификацию и учет методом сканирования (матричный код; иной). Обязательно наличие инструкции на русском языке. Групповая упаковка – картонная коробка, с указанием всех характеристик нити (размеры: метрический и USP, цвет нити, длина нити) и иглы (тип, размер, изгиб, кол-во игл) для удобства идентификации, запечатана в прозрачную плёнку для защиты от влаги . Кол-во в упаковке не менее 12 шт(или иное в перерасчете на требуемое кол-во. Остаточный срок годности на момент поставки не менее 24 месяца. Класс потенциального риска не ниже 3. Стерилизация преимущественно EO. | упак | 2 |