**Додаток 3**

**до тендерної документації**

**ІНФОРМАЦІЯ ПРО НЕОБХІДНІ ТЕХНІЧНІ, ЯКІСНІ ТА КІЛЬКІСНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ**

**Технічні вимоги**

1. Запропоновані вироби повинні бути дозволені до застосування на території України, що свідчить про їх наявність в Державному реєстрі медичної техніки та виробів медичного призначення (надати гарантійний лист в довільній формі).

2. Постачальник не має права поставляти Товар з наявністю дефектів та після закінчення терміну державної реєстрації. Учасник повинен забезпечувати належні умови зберігання та транспортування Товару.

3**.** Учасник надає оригінал інформаційної довідки на фірмовому бланку (у разі наявності), складену в довільній формі, про гарантії надання сертифікатів якості та реєстраційних посвідчень на товар, що пропонується, згідно медико-технічних вимог при кожній поставці товару.

4. Ціни за одиницю товару запропоновані учасником повинні формуватись, згідно Постанови КМУ від 17.10.2008 р. №955 «Про заходи щодо стабілізації цін на лікарські засоби і вироби медичного призначення» зі змінами.

5. З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та дотримання гарантій на своєчасне постачання товару у кількості, якості та зі строками придатності, учасник надає оригінал **гарантійного листа виробника** (представництва, філії виробника, якщо їх повноваження поширюються на територію України) на наступні товари:

* Одноразова система для вливання інфузійних розчинів
* Одноразова система для вливання інфузійних розчинів, з регулятором потоку
* Шприц одноразовий 3-х компонентний Луер сліп 2мл з голкою 0,6х25мм (23Gх1")
* Шприц одноразовий 3-х компонентний Луер сліп 5мл з голкою 0,7х38мм (22Gх1 1/4")
* Шприц одноразовий 3-х компонентний Луер сліп 10мл з голкою 0,8х38мм (21Gх1 1/2")
* Шприц одноразовий 3-х компонентний Луер сліп 20мл з голкою 0,8х38мм (21Gх1 1/2")
* Шприц ін’єкційний саморуйнівний 3,0 мл з голкою 0,5х20мм (25G х ¾)
* Шприц 3-х компонентний одноразовий стерильний 200мл
* Бинт в’язаний медичний нестерильний 5 м x 14 см
* Пов’язка антимікробна сорбційна стерильна для лікування опікових ран 10\*20см
* Пов’язка антимікробна сорбційна стерильна для лікування опікових ран 20\*20см
* Опромінювач бактерицидний-рециркулятор ORBB 15x2
* Підгузники, р.L №30
* Підгузники, р.M №30

Цим листом виробник підтверджує можливість поставки предмету закупівлі цих електронних торгів зі строками придатності та в терміни, визначені замовником торгів. Гарантійний лист повинен включати: повну назву замовника та учасника, предмет закупівлі згідно специфікації, номер оголошення про проведення закупівлі, а також назву предмета закупівлі згідно з оголошенням.

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **№****п/п** | **Найменування товару** | **Один. виміру** | **Кількість** |
| 1 | Одноразова система для вливання інфузійних розчинів | шт | 30000 |
| 2 | Одноразова система для вливання інфузійних розчинів, крові та кровозамінників | шт | 500 |
| 3 | Одноразова система для вливання інфузійних розчинів, з регулятором потоку | шт | 50 |
| 4 | Шприц одноразовий 3-х компонентний Луер сліп 2мл з голкою 0,6х25мм (23Gх1") | шт | 15000 |
| 5 | Шприц одноразовий 3-х компонентний Луер сліп 5мл з голкою 0,7х38мм (22Gх1 1/4") | шт | 20000 |
| 6 | Шприц одноразовий 3-х компонентний Луер сліп 10мл з голкою 0,8х38мм (21Gх1 1/2") | шт | 15000 |
| 7 | Шприц одноразовий 3-х компонентний Луер сліп 20мл з голкою 0,8х38мм (21Gх1 1/2") | шт | 12000 |
| 8 | Шприц ін’єкційний саморуйнівний 3,0 мл з голкою 0,5х20мм (25G х ¾) | шт | 300 |
| 9 | Шприц 3-х компонентний одноразовий стерильний 200мл  | шт | 100 |
| 10 | Шприц інсуліновий, 1,0 мл., U-100 | шт | 3000 |
| 11 | Сечоприймач 2000мл | шт | 700 |
| 12 | Катетер Фолея латексний, 2-ходовий, розмір Fr18 | шт | 200 |
| 13 | Катетер Фолея латексний, 2-ходовий, розмір Fr20 | шт | 100 |
| 14 | Катетер Фолея латексний, 2-ходовий, розмір Fr16 | шт | 50 |
| 15 | Катетер Фолея латексний, 2-ходовий, розмір Fr14 | шт | 10 |
| 16 | Бинт марлевий медичний стерильний 7мх14см, тип 17 | шт | 4000 |
| 17 | Бинт марлевий медичний стерильний 5мх10см, тип 17 | шт | 2000 |
| 18 | Бинт марлевий медичний нестер. 7мх14см, тип 17 | шт | 3000 |
| 19 | Бинт марлевий медичний нестер. 5мх10см, тип 17 | шт | 4000 |
| 20 | Бинт гіпсовий 15смх2,7м | шт | 200 |
| 21 | Бинт гіпсовий 20смх2,7м | шт | 500 |
| 22 | Бинт в’язаний медичний нестерильний 5 м x 14 см | шт | 100 |
| 23 | Відріз марлевий мед.нестирильний 5мх90см, тип 17 | шт | 4000 |
| 24 | Пелюшка гігієнічна 60смх90см, №20 | шт | 5000 |
| 25 | Пластир на бавовняній основі 3смх500см | шт | 1000 |
| 26 | Шапочки з нетканого матеріалу гофрована | шт | 2000 |
| 27 | Рукавички хірургічні латексні (стерильні з пудрою текстуровані з валиком на манжеті) розмір 6,5 | пара | 2000 |
| 28 | Рукавички хірургічні латексні (стерильні з пудрою текстуровані з валиком на манжеті) розмір 7,0 | пара | 2000 |
| 29 | Рукавички хірургічні латексні (стерильні з пудрою текстуровані з валиком на манжеті) розмір 7,5 | пара | 2000 |
| 30 | Рукавички хірургічні латексні (стерильні з пудрою текстуровані з валиком на манжеті) розмір 8,0 | пара | 2000 |
| 31 | Рукавички хірургічні латексні (стерильні з пудрою текстуровані з валиком на манжеті) розмір 8,5 | пара | 1000 |
| 32 | Рукавички оглядові латексні (нестерильні не текстуровані з пудрою) розмір S | пара | 20000 |
| 33 | Рукавички оглядові латексні (нестерильні не текстуровані з пудрою) розмір M  | пара | 20000 |
| 34 | Рукавички оглядові латексні (нестерильні не текстуровані з пудрою) розмір L  | пара | 10000 |
| 35 | Маска медична захисна одноразова | шт | 10000 |
| 36 | Трубка ендотрахеальна без манжети, розмір 2,0 | шт | 3 |
| 37 | Трубка ендотрахеальна без манжети, розмір 2,5 | шт | 5 |
| 38 | Трубка ендотрахеальна без манжети, розмір 3,0 | шт | 5 |
| 39 | Трубка ендотрахеальна без манжети, розмір 3,5 | шт | 5 |
| 40 | Трубка ендотрахеальна без манжети, розмір 4,0 | шт | 5 |
| 41 | Трубка ендотрахеальна з манжетою, розмір 6,5 | шт | 200 |
| 42 | Трубка ендотрахеальна з манжетою, розмір 7,0 | шт | 250 |
| 43 | Трубка ендотрахеальна з манжетою, розмір 7,5 | шт | 100 |
| 44 | Канюля внутрішньовенна одноразового використання з інʼєкційним клапаном, розмір 20G | шт | 2000 |
| 45 | Канюля внутрішньовенна одноразового використання з інʼєкційним клапаном, розмір 22G | шт | 3000 |
| 46 | Комплект для гінекологічних оглядів № 4.1 | шт | 5000 |
| 47 | Шпатель оглядовий медичний стерильний одноразового використання (дерев’яний) | шт | 5000 |
| 48 | Затискач для пуповини стерильний одноразового використання | шт | 200 |
| 49 | Джгут медичний венозний | шт | 100 |
| 50 | Киснева маска для дорослих без мішка | шт | 500 |
| 51 | Зонд шлунковий, розмір Fr16 | шт | 200 |
| 51 | Зонд шлунковий, розмір Fr18 | шт | 200 |
| 53 | Зонд шлунковий, розмір Fr8 | шт | 50 |
| 54 | Кетгут без голки L-0,75м ЕР-4 (USP 0) | шт | 100 |
| 55 | Кетгут без голки L-0,75м ЕР-5 (USP 1) | шт | 250 |
| 56 | Кетгут без голки L-0,75м ЕР-6 (USP 2) | шт | 200 |
| 57 | Кетгут без голки L-0,75м ЕР-7 (USP 3) | шт | 200 |
| 58 | Лезо для скальпелю №20 | шт | 600 |
| 59 | Лезо для скальпелю №21 | шт | 600 |
| 60 | Голка для спінальної анестезії, розмір 22G  | шт | 150 |
| 61 | Голка для спінальної анестезії, розмір 25G | шт | 50 |
| 62 | Полігліколева кислота (ПГА)№0(3,5) 0,75м голка колюча | шт | 50 |
| 63 | Полігліколева кислота (ПГА)№2/0(3,0) 0,75м голка колюча | шт | 50 |
| 64 | Шовк з голкою 3/0 (2) | шт | 160 |
| 65 | Шовк з голкою 2/0 (3) | шт | 100 |
| 66 | Скарифікатор №200 | уп | 300 |
| 67 | Система контролю рівня глюкози в крові «Gluco Dr» | шт | 5 |
| 68 | Термометр електронний медичний | шт | 10 |
| 69 | Апарат для вимірювання кровʼяного тиску із стетоскопом | шт | 15 |
| 70 | Тест-смужка «Gluco Dr» №50 | уп | 100 |
| 71 | Клейонка підкладна гумотканева вид А в індивідуальній упаковці по 2м | шт | 100 |
| 72 | Вікрил 1 90см голка, тип колюча, 48мм, 1/2 кола W9451 | шт | 100 |
| 73 | Вікрил 3/0 75см голка тип колюча 26мм, 1/2 кола W9120 | шт | 100 |
| 74 | Індикатор парової стерилізації 132°С №1000 внутрішній | уп | 100 |
| 75 | Індикатор парової стерилізації 132°С №1000 зовнішній | уп | 100 |
| 76 | Індикатор повітряної стерилізації 180°С №1000 внутрішній | уп | 100 |
| 77 | Індикатор повітряної стерилізації 180°С №1000 зовнішній | уп | 100 |
| 78 | Електрод одноразовий 55мм | шт | 200 |
| 79 | Затискач кровоспинний №1 по Crile-Rankin зубчатий прямий 160мм | шт | 10 |
| 80 | Затискач типу москіт 14,0см | шт | 10 |
| 81 | Пінцет хірургічний ПХ-150 | шт | 10 |
| 82 | Пінцет анатомічний ПА-150 | шт | 10 |
| 83 | Голкотримач 16,0см | шт | 10 |
| 84 | Голка хірургічна колюча/ріжуча | шт | 300 |
| 85 | Ємкість для забору мокроти 30мл | шт | 100 |
| 86 | Гель для УЗД EKO-GEL, 5000 гр | шт | 15 |
| 87 | Повʼязка антимікробна сорбційна стерильна для лікування опікових ран 10смх20см | шт | 10 |
| 88 | Повʼязка антимікробна сорбційна стерильна для лікування опікових ран 20смх20см | шт | 10 |
| 89 | Тест на 10 наркотиків у сечі | шт | 50 |
| 90 | Тест на марихуану | шт | 500 |
| 91 | Швидкий тест на гепатит В | шт | 200 |
| 92 | Швидкий тест на гепатит С | шт | 200 |
| 93 | Швидкий тест на ВІЛ | шт | 200 |
| 94 | Тест-реагент анти-А | фл | 15 |
| 96 | Тест-реагент анти-В | фл | 15 |
| 97 | Тест-реагент анти-D | фл | 15 |
| 98 | Універсальний папір РН №100 | уп | 5 |
| 99 | Стрічка діаграмна 80ммх23м | шт | 100 |
| 100 | Стрічка діаграмна 110ммх140ммх140шт | шт | 300 |
| 101 | Стрічка діаграмна 63ммх30м | шт | 50 |
| 102 | Пульсоксиметр  | шт | 10 |
| 103 | Опромінювач бактер.-рециркулятор ORBB 15х2  | шт | 10 |
| 104 | Піпетка Еппендорфа 1,5 №500 | уп | 10 |
| 105 | Мундштук до алкотестера «Alcotest» №1 | шт | 300 |
| 106 | Кружка Есмарха №2 | шт | 2 |
| 107 | Наконечники до кружки Есмарха | шт | 5 |
| 108 | Палиця опорна, регульована по висоті з механізмом проти ковзання (алюміній) | шт | 10 |
| 109 | Милиця ліктьова з регульованими по висоті нижньою та верхньою секціями та механізмом проти ковзання | шт | 10 |
| 110 | Ходунки регульовані, крокуючі, складні для дорослих | шт | 10 |
| 111 | Підгузники, р.L №30 | уп | 500 |
| 112 | Підгузники, р.М №30 | уп | 300 |
| 113 | Кабель ЕКГ | шт. | 2 |
| 114 | Мішок біобезпеки | шт. | 100 |
| 115 | Рукавички оглядові нітрилові нестерильні, без пудри, S | пар. | 2000 |
| 116 | Рукавички оглядові нітрилові нестерильні, без пудри, М | пар. | 7000 |
| 117 | Рукавички оглядові нітрилові нестерильні, без пудри, L | пар. | 7000 |
| 118 | Респіратор FFP3, з клапаном видиху | шт. | 2000 |
| 119 | Халат медичний одноразовий н/с, 140см | шт. | 1000 |
| 120 | Сечоприймач педіатричний | шт | 500 |
| 121 | Сечоприймач з кріпленням до стегна, 750мл | шт | 200 |
| 122 | Катетер для годування немовлят (неградуйований) №6 (40см) | шт | 10 |
| 123 | Катетер для годування немовлят (неградуйований) №8 (40см) | шт | 30 |
| 124 | Ректальний катетер для немовлят №1 газовідвідна трубка | шт | 20 |
| 125 | Катетер аспіраційний №8 Medicare | шт | 20 |
| 126 | Катетер аспіраційний №6 Medicare | шт | 10 |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Найменування товару** | **Опис та характеристика товару** | **Відповідність** **так/ні** |
| Одноразова система ПР для переливання інфузійних розчинів | Технічні характеристики:Довжина трубки не менше 1450 мм;Виготовлена з полівінілхлориду;Металева атравматична голка з трьохгранною заточкою;Розмір ін’єкційної голки 0,8\*38 мм;Повітровід, що складається з металевої голки та повітряногофільтру, виготовлено з металу та поліпропілену;Крапельна камера з фільтром;Тип з’єднання Луер Сліп або Луер Локк;Еластичний перехідник між трубкою та ін’єкційною голкою;Роликовий регулятор швидкості потоку;Стерильна, апірогенна та нетоксична;Індивідуальне пакування. |    |
| Пристрій ПК для переливання крові, кровозамінників та інших трансфузійних рідин. | Призначена для переливання крові та її компонентів. Укомплектована пластиковою голкою до ємності, що має канал для надходження повітря, з внутрішнім діаметром не меншим, ніж у каналу для розчину, відповідає усім вимогам до такого типу систем. З’єднання ін’єкційної голки з системою типу Луер-Лок.Фільтр системи ПК затримує мікротромби та вільно пропускає формені елементи крові |  |
| Одноразова система для вливання інфузійних розчинів, з регулятором потоку | Повинна використовуватись для внутрішньовенного вливання інфузійних розчинів та кровозамінників з регульованою швидкістю потоку.Повинна мати довжину трубки не менше 1500 мм, діаметр не менше 3,5мм.Повинна мати трубки, виготовлені з медичного полівінілхлориду.Повинна мати повітровід, що підключається до ємності, складається з металевої голки та повітряного фільтру, виготовлені з металу та поліпропілену.Повинна мати фільтр для запобігання проникнення небажаних часток.Повинна мати крапельну камеру з фільтром, що забезпечує візуально контрольоване заповнення.Повинна мати тип з’єднання Luer lock (Луер локк) або Luer slip (Луер сліп).Повинна мати ін’єкційну голку: металева атравматична голка з тригранним загостренням, має силіковане покриття для полегшення введення, розмір не менше 0,8\*38мм.Повинна мати роликовий регулятор швидкості потоку.Повинна мати регулятор швидкості потоку барабанного типу, виготовлений з медичного поліетилену.Повинна мати дві шкали регулювання швидкості потоку- від 0 до 250 мл/ год для розчинів з низькою в’язкістю,- та від 0 до 200 мл/год для розчинів з високою в’язкістю.Повинна мати еластичний перехідник між трубкою та ін’єкційною голкою для додаткового введення лікарських засобів.Повинна бути для одноразового використання.Повинна бути стерильною, апірогенною та нетоксичною.Повинна мати індивідуальну упаковку.Повинна мати термін придатності 3 роки з дати виготовлення, вказаної на упаковці.СУЯ повинна відповідати міжнародному та стандарту України ISO 13485.Повинні відповідати вимогам стандарту EN ISO 8536-4:2013+A1:2013. |  |
| Шприц одноразовий 3-х компонентний Луер сліп 2 мл з голкою 0,6 х 25 мм (23Gх1'') | Трикомпонентний шприц, призначений для проведення підшкірних, внутрішньовенних та/або внутрішньом’язових ін’єкцій. Одноразового використання. Об'єм 2,0 мл.Вага виробу без голки – 3,86 гр.Виробник – виробничі потужності повинні бути в Україні.Шприц повинен відповідати вимогам ISO 7886-1. Виготовлений згідно міжнародних стандартів ISO 9001:2015, ISO 13485:2016 та ДСТУ ISO 13485:2018, Директиви ЄЕС 93/42/EEC від 14 червня 1993 щодо медичних виробів.Відповідає вимогам Технічного регламенту щодо медичних виробів, затвердженого постановою КМУ від 02.10.2013р. №753.Голка повинна відповідати вимогам ISO 7864. Конічне з’єднання повинно відповідати вимогам ISO 80369-7.Повинен бути виготовлений з медичної сировини високого рівня безпеки - поліпропілену, схваленого і допущенного до використання в медичних цілях. Матеріал шприца повинен містити не більше 5мг/л свинцю, олова, цинку та заліза, а кадмію не більше 0,1мг/л.Поліпропілен циліндру повинен мати високу прозорість, міцність, твердість і стійкість до агресивних середовищ (кислот, лугів, розчинів солей, температур).Поверхня шприца має бути чистою та не повинна містити сторонніх часток.Довжина циліндру має бути такою, щоб загальна місткість шприца була на 10% більше номінальної місткості.Циліндр повинен мати потовщені стінки та крильця-упори. Шприц має упори для пальців, що забезпечують шприцу стійкість і утримують його від скочування і обороту навколо власної осі більше ніж на 180 ° при розміщенні його шкалою вгору на плоскій поверхні, розташованої під кутом 10 ° до горизонталі. Відстань між упором для пальців та упором штоку має бути не менше ніж 8 мм. Циліндр повинен мати чітку, стійку до стирання шкалу, яка забезпечує точність дозування лікарського засобу. Допуски на градуйовану місткість: менше половини градуйованої місткості – 0,460 – 0,540 мл; половина або більше половини градуйованої місткості - 1,425 – 1,575 мл.Лінії поділу шкали повинні бути однакової товщини, вони повинні лежати в одній площині під прямим кутом до осі циліндру. Лінії поділу шкали повинні розміщатись на однаковій відстані одна від одної. Довжина коротких ліній поділу шкали повинна дорівнювати приблизно половині довжини довгих ліній.Лінія нульового відліку шкали повинна співпадати з лінією відліку шток-поршню.Цифри повинні розміщуватись вертикально вздовж шкали таким чином щоб лінії до яких відносяться, ділили цифру приблизно навпіл. Цифри повинні розміщатись близько, але не торкатись ліній до яких відносяться.Довжина шкали до позначки номінального об’єму не менше 27 мм.Мертвий простір повинний бути не більше 0,07 мл.Шприц повинен мати поршень з плунжером, який рухається у шприці максимально плавно і м'яко.Зусилля для роботи поршня: зусилля початкового стискання, макс. 25Н; середнє зусилля, макс. 10Н.Циліндр повинен мати вбудований захист - блокіратор плунжера, який попереджає зісковзування плунжера та втрату лікарського засобу.Шприц повинен мати герметичний гумовий ущільнювач, виготовлений з безлатексного матеріалу.Шприц повинен бути з одягненою голкою, яка запобігає випадінню голки при розпакуванні та втраті стерильності.Розміщення наконечника має бути центричним та осьовим відносно циліндру. Отвір конічного з’єднання повинен мати діаметр не менше 1,2 мм.При тиску нижче атмосферного (88 кПа) не повинен виникати витік повітря та показник манометра не повинен падати протягом 60 сек.При надлишковому осьовому тиску та прикладеному боковому зусиллю не повинно бути витоку рідини.Металева голка повинна бути з`ємна з ковпачком. Тип з'єднання голки до шприца – Luer slip (Луер сліп).Голка повинна бути виготовлена з високоякісної медичної нержавіючої сталі. Зусилля на розрив головки голки з трубкою не більше 34 Н.Допуск на довжину від 22,5 мм до 26,5 мм.Шприц повинен мати розмір голки за калібром, G – 23 G, 1” та метричний розмір голки 0,60 х 25мм. Голка атравматична з потрійним загостренням кінчика голки.Кут загострення голки складає 11°.По всій поверхні голки рівномірно повинно бути нанесене силіконове покриття спеціальної медичної якості. Силіконове покриття не повинно бути помітним, кількість не повинна перевищувати 0,25 мг на см².Виріб має бути стерильним, нетоксичним та апірогенним. Залишкова кількість етилену оксиду - не більше 4 мг/виріб.Бактеріальні ендотоксини - не більше 20 МЕ/виріб. Індивідуальне пакування повинно бути цілісним, індивідуальним, блістерна упаковка. Маркування повинно відповідати НД.Місткість упаковки, шт.: 1/100/1800.Термін придатності: 5 років. |  |
| Шприц одноразовий 3-х компонентний Луер сліп 5 мл з голкою 0,7 х 38 мм (22Gх1 1/4'') | Трикомпонентний шприц, призначений для проведення підшкірних, внутрішньовенних та/або внутрішньом’язових ін’єкцій. Одноразового використання. Вага виробу без голки – 5,55 гр.Об'єм 5,0 мл.Виробник – виробничі потужності повинні бути в Україні.Шприц повинен відповідати вимогам ISO 7886-1. Виготовлений згідно міжнародних стандартів ISO 9001:2015, ISO 13485:2016 та ДСТУ ISO 13485:2018, Директиви ЄЕС 93/42/EEC від 14 червня 1993 щодо медичних виробів.Відповідає вимогам Технічного регламенту щодо медичних виробів, затвердженого постановою КМУ від 02.10.2013р. №753.Голка повинна відповідати вимогам ISO 7864. Конічне з’єднання повинно відповідати вимогам ISO 80369-7.Повинен бути виготовлений з медичної сировини високого рівня безпеки - поліпропілену, схваленого і допущенного до використання в медичних цілях. Матеріал шприца повинен містити не більше 5мг/л свинцю, олова, цинку та заліза, а кадмію не більше 0,1мг/л.Поліпропілен циліндру повинен мати високу прозорість, міцність, твердість і стійкість до агресивних середовищ (кислот, лугів, розчинів солей, температур).Поверхня шприца має бути чистою та не повинна містити сторонніх часток.Довжина циліндру має бути такою, щоб загальна місткість шприца була на 10% більше номінальної місткості.Циліндр повинен мати потовщені стінки та крильця-упори. Шприц має упори для пальців, що забезпечують шприцу стійкість і утримують його від скочування і обороту навколо власної осі більше ніж на 180 ° при розміщенні його шкалою вгору на плоскій поверхні, розташованої під кутом 10 ° до горизонталі.Відстань між упором для пальців та упором штоку має бути не менше ніж 8 мм. Циліндр повинен мати чітку, стійку до стирання шкалу, яка забезпечує точність дозування лікарського засобу. Допуски на градуйовану місткість: менше половини градуйованої місткості -1,885 - 2,115 мл; половина або більше половини градуйованої місткості - 3,840 - 4,16 мл.Ліній поділу шкали повинні бути однакової товщини, вони повинні лежати в одній площині під прямим кутом до осі циліндру. Лінії поділу шкали повинні розміщатись на однаковій відстані одна від одної. Довжина коротких ліній поділу шкали повинна дорівнювати приблизно половині довжини довгих ліній.Лінія нульового відліку шкали повинна співпадати з лінією відліку шток-поршню.Цифри повинні розміщуватись вертикально вздовж шкали таким чином щоб лінії до яких відносяться, ділили цифру приблизно навпіл. Цифри повинні розміщатись близько, але не торкатись ліній до яких відносяться.Довжина шкали до позначки номінального об’єму - не менше 36 мм.Мертвий простір повинний бути не більше 0,075 мл.Шприц повинен мати поршень з плунжером, який рухається у шприці максимально плавно і м'яко.Зусилля для роботи поршня: зусилля початкового стискання, макс. 25Н; середнє зусилля, макс. 10Н.Циліндр повинен мати вбудований захист - блокіратор плунжера, який попереджає зісковзування плунжера та втрату лікарського засобу.Шприц повинен мати герметичний гумовий ущільнювач, виготовлений з безлатексного матеріалу.Шприц повинен бути з одягненою голкою, яка запобігає випадінню голки при розпакуванні та втраті стерильності.Розміщення наконечника має бути центричним та осьовим відносно циліндру. Отвір конічного з’єднання повинен мати діаметр не менше 1,2 мм.При тиску нижче атмосферного (88 кПа) не повинен виникати витік повітря та показник манометра не повинен падати протягом 60 сек.При надлишковому осьовому тиску та прикладеному боковому зусиллю не повинно бути витоку рідини.Металева голка повинна бути з`ємна з ковпачком. Тип з'єднання голки до шприца – Luer slip (Луер сліп).Голка повинна бути виготовлена з високоякісної медичної нержавіючої сталі. Зусилля на розрив головки голки з трубкою не більше 40 Н.Допуск на довжину від 35,5 мм до 39,5 мм.Шприц повинен мати розмір голки за калібром, G – 22G х 1 1/4'' та метричний розмір голки 0,7 х 38 мм.Голка атравматична з потрійним загостренням кінчика голки.Кут загострення голки складає 11°.По всій поверхні голки рівномірно повинно бути нанесене силіконове покриття спеціальної медичної якості. Силіконове покриття не повинно бути помітним, кількість не повинна перевищувати 0,25 мг на см².Виріб має бути стерильним, нетоксичним та апірогенним. Залишкова кількість етилену оксиду - не більше 4 мг/виріб.Бактеріальні ендотоксини - не більше 20 МЕ/виріб. Індивідуальне пакування повинно бути цілісним, індивідуальним, блістерна упаковка. Маркування повинно відповідати НД.Місткість упаковки, шт.: 1/100/1600.Термін придатності: 5 років.  |  |
| Шприц одноразовий 3-х компонентний Луер сліп 10 мл з голкою 0,8 х 38 мм (21Gх1 1/2'') | Трикомпонентний шприц, призначений для проведення підшкірних, внутрішньовенних та/або внутрішньом’язових ін’єкцій. Одноразового використання. Об'єм 10,0 мл.Вага виробу без голки – 8,36 гр.Виробник – виробничі потужності повинні бути в Україні.Шприц повинен відповідати вимогам ISO 7886-1. Виготовлений згідно міжнародних стандартів ISO 9001:2015, ISO 13485:2016 та ДСТУ ISO 13485:2018, Директиви ЄЕС 93/42/EEC від 14 червня 1993 щодо медичних виробів.Відповідає вимогам Технічного регламенту щодо медичних виробів, затвердженого постановою КМУ від 02.10.2013р. №753.Голка повинна відповідати вимогам ISO 7864. Конічне з’єднання повинно відповідати вимогам ISO 80369-7.Повинен бути виготовлений з медичної сировини високого рівня безпеки - поліпропілену, схваленого і допущенного до використання в медичних цілях. Матеріал шприца повинен містити не більше 5мг/л свинцю, олова, цинку та заліза, а кадмію не більше 0,1мг/л.Поліпропілен циліндру повинен мати високу прозорість, міцність, твердість і стійкість до агресивних середовищ (кислот, лугів, розчинів солей, температур).Поверхня шприца має бути чистою та не повинна містити сторонніх часток.Довжина циліндру має бути такою, щоб загальна місткість шприца була на 10% більше номінальної місткості.Циліндр повинен мати потовщені стінки та крильця-упори. Шприц має упори для пальців, що забезпечують шприцу стійкість і утримують його від скочування і обороту навколо власної осі більше ніж на 180 ° при розміщенні його шкалою вгору на плоскій поверхні, розташованої під кутом 10 ° до горизонталі.Відстань між упором для пальців та упором штоку має бути не менше ніж 8 мм.Циліндр повинен мати чітку, стійку до стирання шкалу, яка забезпечує точність дозування лікарського засобу. Допуски на градуйовану місткість: менше половини градуйованої місткості ± (1,5 % номінального об’єму + 2 (1) % витиснутого об’єму); половина або більше половини градуйованої місткості ± 4 (5) % витиснутого об’єму.Ліній поділу шкали повинні бути однакової товщини, вони повинні лежати в одній площині під прямим кутом до осі циліндру. Лінії поділу шкали повинні розміщатись на однаковій відстані одна від одної. Довжина коротких ліній поділу шкали повинна дорівнювати приблизно половині довжини довгих ліній.Лінія нульового відліку шкали повинна співпадати з лінією відліку шток-поршню.Цифри повинні розміщуватись вертикально вздовж шкали таким чином щоб лінії до яких відносяться, ділили цифру приблизно навпіл. Цифри повинні розміщатись близько, але не торкатись ліній до яких відносяться.Довжина шкали до позначки номінального об’єму - не менше 44 мм.Мертвий простір повинний бути не більше 0,1 мл.Шприц повинен мати поршень з плунжером, який рухається у шприці максимально плавно і м'яко.Зусилля для роботи поршня: зусилля початкового стискання, макс. 25Н; середнє зусилля, макс. 10Н.Циліндр повинен мати вбудований захист - блокіратор плунжера, який попереджає зісковзування плунжера та втрату лікарського засобу.Шприц повинен мати герметичний гумовий ущільнювач, виготовлений з безлатексного матеріалу.Шприц повинен бути з одягненою голкою, яка запобігає випадінню голки при розпакуванні та втраті стерильності.Розміщення наконечника має бути центричним та осьовим відносно циліндру. Отвір конічного з’єднання повинен мати діаметр не менше 1,2 мм.При тиску нижче атмосферного (88 кПа) не повинен виникати витік повітря та показник манометра не повинен падати протягом 60 сек.При надлишковому осьовому тиску та прикладеному боковому зусиллю не повинно бути витоку рідини.Металева голка повинна бути з`ємна з ковпачком. Тип з'єднання голки до шприца – Luer slip (Луер сліп).Голка повинна бути виготовлена з високоякісної медичної нержавіючої сталі. Зусилля на розрив головки голки з трубкою не більше 44Н.Допуск на довжину від 35,5 мм до 39,5 мм.Шприц повинен мати розмір голки за калібром, G – 21G х 1 1/2'' та метричний розмір голки 0,8 х 38 мм.Голка атравматична з потрійним загостренням кінчика голки.Кут загострення голки складає 11°.По всій поверхні голки рівномірно повинно бути нанесене силіконове покриття спеціальної медичної якості. Силіконове покриття не повинно бути помітним, кількість не повинна перевищувати 0,25 мг на см².Виріб має бути стерильним, нетоксичним та апірогенним. Залишкова кількість етилену оксиду - не більше 4 мг/виріб.Бактеріальні ендотоксини - не більше 20 МЕ/виріб. Індивідуальне пакування повинно бути цілісним, індивідуальним, блістерна упаковка. Маркування повинно відповідати НД.Місткість упаковки, шт.: 1/90/1080.Термін придатності: 5 років. |  |
| Шприц одноразовий 3-х компонентний Луер сліп 20 мл з голкою 0,8 х 38 мм (21Gх1 1/2'')  | Трикомпонентний шприц, призначений для проведення підшкірних, внутрішньовенних та/або внутрішньом’язових ін’єкцій. Одноразового використання. Об'єм 20,0 мл.Вага виробу без голки – 13,75 гр.Виробник – виробничі потужності повинні бути в Україні.Шприц повинен відповідати вимогам ISO 7886-1. Виготовлений згідно міжнародних стандартів ISO 9001:2015, ISO 13485:2016 та ДСТУ ISO 13485:2018, Директиви ЄЕС 93/42/EEC від 14 червня 1993 щодо медичних виробів.Відповідає вимогам Технічного регламенту щодо медичних виробів, затвердженого постановою КМУ від 02.10.2013р. №753.Голка повинна відповідати вимогам ISO 7864. Конічне з’єднання повинно відповідати вимогам ISO 80369-7.Повинен бути виготовлений з медичної сировини високого рівня безпеки - поліпропілену, схваленого і допущенного до використання в медичних цілях. Матеріал шприца повинен містити не більше 5мг/л свинцю, олова, цинку та заліза, а кадмію не більше 0,1мг/л.Поліпропілен циліндру повинен мати високу прозорість, міцність, твердість і стійкість до агресивних середовищ (кислот, лугів, розчинів солей, температур).Поверхня шприца має бути чистою та не повинна містити сторонніх часток.Довжина циліндру має бути такою, щоб загальна місткість шприца була на 10% більше номінальної місткості.Циліндр повинен мати потовщені стінки та крильця-упори. Шприц має упори для пальців, що забезпечують шприцу стійкість і утримують його від скочування і обороту навколо власної осі більше ніж на 180 ° при розміщенні його шкалою вгору на плоскій поверхні, розташованої під кутом 10 ° до горизонталі.Відстань між упором для пальців та упором штоку має бути не менше ніж 8 мм. Циліндр повинен мати чітку, стійку до стирання шкалу, яка забезпечує точність дозування лікарського засобу. Допуски на градуйовану місткість: менше половини градуйованої місткості -7,54 - 8,46 мл; половина або більше половини градуйованої місткості - 15,2 - 16,8 мл.Ліній поділу шкали повинні бути однакової товщини, вони повинні лежати в одній площині під прямим кутом до осі циліндру. Лінії поділу шкали повинні розміщатись на однаковій відстані одна від одної. Довжина коротких ліній поділу шкали повинна дорівнювати приблизно половині довжини довгих ліній.Лінія нульового відліку шкали повинна співпадати з лінією відліку шток-поршню.Цифри повинні розміщуватись вертикально вздовж шкали таким чином щоб лінії до яких відносяться, ділили цифру приблизно навпіл. Цифри повинні розміщатись близько, але не торкатись ліній до яких відносяться.Довжина шкали до позначки номінального об’єму - не менше 64 мм.Мертвий простір повинний бути не більше 0,15 мл.Шприц повинен мати поршень з плунжером, який рухається у шприці максимально плавно і м'яко.Зусилля для роботи поршня: зусилля попереднього стискання, макс. 25Н; середнє зусилля, макс. 10Н.Циліндр повинен мати вбудований захист - блокіратор плунжера, який попереджає зісковзування плунжера та втрату лікарського засобу.Шприц повинен мати герметичний гумовий ущільнювач, виготовлений з безлатексного матеріалу.Шприц повинен бути з одягненою голкою, яка запобігає випадінню голки при розпакуванні та втраті стерильності.Наконечник шприца ексцентричний, він повинен розташовуватися під віссю циліндра, коли шприц лежить на плоскій поверхні шкалою вгору. Відстань між віссю наконечника і найближчою точкою внутрішньої поверхні циліндра не повинна перевищувати 4,5 мм.Отвір конічного з’єднання повинен мати діаметр не менше 1,2 мм.При тиску нижче атмосферного (88 кПа) не повинен виникати витік повітря та показник манометра не повинен падати протягом 60 сек.При надлишковому осьовому тиску та прикладеному боковому зусиллю не повинно бути витоку рідини.Металева голка повинна бути з`ємна з ковпачком. Тип з'єднання голки до шприца – Luer slip (Луер сліп).Голка повинна бути виготовлена з високоякісної медичної нержавіючої сталі. Зусилля на розрив головки голки з трубкою не більше 44 Н.Допуск на довжину від 35,5 мм до 39,5 мм.Шприц повинен мати розмір голки за калібром, G – 21G х 1 1/2'' та метричний розмір голки 0,8 х 38 мм.Голка атравматична з потрійним загостренням кінчика голки.Кут загострення голки складає 11°.По всій поверхні голки рівномірно повинно бути нанесене силіконове покриття спеціальної медичної якості. Силіконове покриття не повинно бути помітним, кількість не повинна перевищувати 0,25 мг на см².Виріб має бути стерильним, нетоксичним та апірогенним. Залишкова кількість етилену оксиду - не більше 4 мг/виріб.Бактеріальні ендотоксини - не більше 20 МЕ/виріб. Індивідуальне пакування повинно бути цілісним, індивідуальним, блістерна упаковка. Маркування повинно відповідати НД.Місткість упаковки, шт.: 1/80/640.Термін придатності: 5 років. |  |
| Шприц ін’єкційний саморуйнівний 3,0 мл з голкою 0,5х20мм (25G х ¾) |

|  |
| --- |
| Повинен бути для проведення внутрішньовенних та/або внутрішном`язових ін’єкцій з пристроєм для запобігання повторному використанню. |
| Повинен бути трьохкомпонетним. |
| Повинен бути об'ємом 3,0 мл. |
| Повинен мати форму поршня для зчеплення з павільоном голки. |
| Повинен мати голку, яка після зчеплення з поршнем втягується в циліндр шприца. |
| Шток поршня повинен мати форму для легкого зламу рухом у бік при доведені поршня до стопорного кільця. |
| Циліндр, канюля та ковпачок повинні бути виготовлені з Гомополімера поліпропілену, поршень – з поліетилену. |
| Повинен мати прозорй циліндр. |
| Повинен мати чітку, стійку достирання шкалу. |
| Повинен мати стопорне кільце (блоківник). |
| Повинен мати гумовий ущільнювач з синтетичного матеріалу, що не викликає алергічних реакцій. |
| Повинен мати інтегровану атравматичну голку з тригранним загостренням та ковпачком. |
| Повинен мати металеву голку з аустенітної нержавіючої сталі. |
| Шприц повинен мати розмір голки за калібром 25G x ¾ ” та Метричний розмір голки 0,50 х 20мм. |
| Повинен мати тип з’єднання Луєр Лок. |
| Змазка не повинна бути помітна, кількість не повинна перевищувати 0,25 мг на см². |
| Мертвий простір повинний бути не більше 0,07 мл. |
| Шприц не повинен містити латекс. |
| Конічний наконечник повинен мати конус 6%, отвір конічного з’єднання повинен мати діаметр не менше 1,2 мм. |
| Повинен бути стерильним, нетоксичним та апірогенним. |
| Повинен бути для одноразового використання. |
| Повинн мати індивідуальне пакування. |
| Шприц та голка повинні відповідати вимогам ISO 7886-1, ISO 80369-7, ДСТУ ISO 13485. |

 |  |
| Шприц 3-х компонентний одноразовий стерильний 200мл  | Трьохкомпонентний;Об’єм: 200 млПодовжений конус для під’єднання різних конекторів катетерів; Прозорий циліндр, виготовлений з гомополімера поліпропілену;Чітка, стійка до стирання шкала;Штопорне кільце; Поршень з плунжером; Стерильний, апірогенний, нетоксичний;Індивідуальне пакування. |  |
| Шприц інсуліновий, 1,0 мл., U-100 | Трикомпонентний шприц, призначений для введення інсуліну. Одноразового використання. Об'єм 1,0 мл.Шприц має мати прозорий циліндр;шкалу U-100; чітку, стійку до стирання шкалу;Стопорне кільце;Поршень з плунжером;Має мати інтегровану атравматичну голку (не з’ємну) з трьохгранною алмазною заточкою;Розмір голки: -0,33х13 мм; -0,3х13 мм; -0,3х8мм; Стерильний, апірогенний, нетоксичний.Має мати захистний ковпачок плунжера для додаткового забезпечення стерильності.Індивідуальне пакування.Виріб повинен використовуватись тільки кваліфікованим медичним персоналом. Зберігати при температурі від 10 до 35°Термін придатності: 5 років. |  |
| Сечоприймач 2000мл | Технічні характеристики:Прозорі стінки мішка, об’ємом 2 000 мл;Довга гнучка трубка довжиною 85 см;Конічний конектор з ковпачком на кінці трубки;Виготовлено з м’якого полівінілхориду;Підходить до любого розміру і типу катетера;Має клапан зворотного току сечіСкладається з:- мішка для збору сечі,- клапана зливу,- з’єднувальної трубки.Стерильний, апірогенний та нетоксичний; Індивідуальне пакування. |  |
| Катетер Фолея латексний, 2-ходовий Fr18 | Технічні характеристики:Виготовлений з натурального латексу;Оброблений силіконом;Розміри: Fr182-х ходовий;Об’єм балону 30млМ’який заокруглений кінець;Довжина катетера 400 мм;Закритий заокруглений кінець;Два бічні дренажні отвори; Кольорове кодування розмірів;Стерильний, апірогенний та нетоксичнийІндивідуальне пакування. |  |
| Катетер Фолея латексний, 2-ходовий Fr20 | Технічні характеристики:Виготовлений з натурального латексу;Оброблений силіконом;Розміри: Fr202-х ходовий;Об’єм балону 30млМ’який заокруглений кінець;Довжина катетера 400 мм;Закритий заокруглений кінець;Два бічні дренажні отвори;Кольорове кодування розмірів;Стерильний, апірогенний та нетоксичнийІндивідуальне пакування. |  |
| Катетер Фолея латексний, 2-ходовий Fr16 | Технічні характеристики:Виготовлений з натурального латексу;Оброблений силіконом;Розміри: Fr162-х ходовий;Об’єм балону 30млМ’який заокруглений кінець;Довжина катетера 400 мм;Закритий заокруглений кінець;Два бічні дренажні отвори;Кольорове кодування розмірів;Стерильний, апірогенний та нетоксичнийІндивідуальне пакування. |  |
| Катетер Фолея латексний, 2-ходовий Fr14 | Технічні характеристики:Виготовлений з натурального латексу;Оброблений силіконом;Розміри: Fr142-х ходовий;Об’єм балону 30млМ’який заокруглений кінець;Довжина катетера 400 мм;Закритий заокруглений кінець;Два бічні дренажні отвори;Кольорове кодування розмірів;Стерильний, апірогенний та нетоксичнийІндивідуальне пакування. |  |
| Бинт марлевий медичний стерильний 7\*14 | Бинти призначені для використання в якості готових перев'язувальних виробів та операційно-перев'язувальних засобів.Вироби використовуються для медичних маніпуляцій. Сфера застосування – лікувально-профілактичні заклади та індивідуальне використання. Вироби застосовуються для одноразового використання. Бинти мають бути без швів і з обрізаною кромкою.Наявність необрізаної кромки або кромки з бахромою допускається на внутрішньому кінці бинта довжиною не більше 0,5 м. Бинти повинні бути без забруднень, без плям та дір. Бинти повинні бути складені рулончиком.Склад виробу БавовнаДовжина, м 7-0,2 Ширина, см 14-0,5 Поверхнева щільність, н/м, г/м2 23Розривне навантаження, н/м, Н 50Капілярність, н/м, см 7,0 |  |
| Бинт марлевий медичний стерильний 5\*10 | Бинти призначені для використання в якості готових перев'язувальних виробів та операційно-перев'язувальних засобів.Вироби використовуються для медичних маніпуляцій. Сфера застосування – лікувально-профілактичні заклади та індивідуальне використання. Вироби застосовуються для одноразового використання. Бинти мають бути без швів і з обрізаною кромкою.Наявність необрізаної кромки або кромки з бахромою допускається на внутрішньому кінці бинта довжиною не більше 0,5 м. Бинти повинні бути без забруднень, без плям та дір. Бинти повинні бути складені рулончиком.Склад виробу БавовнаДовжина, м 5-0,2 Ширина, см 10-0,5 Поверхнева щільність, н/м, г/м2 23Розривне навантаження, н/м, Н 50Капілярність, н/м, см 7,0 |  |
| Бинт марлевий медичний нестерильний 7\*14 | Бинти призначені для використання в якості готових перев'язувальних виробів та операційно-перев'язувальних засобів.Вироби використовуються для медичних маніпуляцій. Сфера застосування – лікувально-профілактичні заклади та індивідуальне використання. Вироби застосовуються для одноразового використання. Бинти мають бути без швів і з обрізаною кромкою.Наявність необрізаної кромки або кромки з бахромою допускається на внутрішньому кінці бинта довжиною не більше 0,5 м. Бинти повинні бути без забруднень, без плям та дір. Бинти повинні бути складені рулончиком.Склад виробу БавовнаДовжина, м 7-0,2 Ширина, см 14-0,5 Поверхнева щільність, н/м, г/м2 23Розривне навантаження, н/м, Н 50Капілярність, н/м, см 7,0 |  |
| Бинт марлевий медичний нестерильний 5\*10 | Бинти призначені для використання в якості готових перев'язувальних виробів та операційно-перев'язувальних засобів.Вироби використовуються для медичних маніпуляцій. Сфера застосування – лікувально-профілактичні заклади та індивідуальне використання. Вироби застосовуються для одноразового використання. Бинти мають бути без швів і з обрізаною кромкою.Наявність необрізаної кромки або кромки з бахромою допускається на внутрішньому кінці бинта довжиною не більше 0,5 м. Бинти повинні бути без забруднень, без плям та дір. Бинти повинні бути складені рулончиком.Склад виробу БавовнаДовжина, м 5-0,2 Ширина, см 10-0,5 Поверхнева щільність, н/м, г/м2 23Розривне навантаження, н/м, Н 50Капілярність, н/м, см 7,0 |  |
| Бинт гіпсовий 15см\*2,7м | Вироби використовуються для створення гіпсо-марлевих фіксуючих пов'язок, бандажів, накладання зовнішніх шин при переломах та травмах м"яких тканей, іммобілізації при лікуванні хвороб суглобів. Вироби застосовуються для одноразового використанняВироби повинні бути чисті, рівні без складок з однорідним нанесенням гіпсу.Ширина, см 15±0,3; Довжина, м 2,7±0,1 |  |
| Бинт гіпсовий 20см\*2,7м | Вироби використовуються для створення гіпсо-марлевих фіксуючих пов'язок, бандажів, накладання зовнішніх шин при переломах та травмах м"яких тканей, іммобілізації при лікуванні хвороб суглобів. Вироби застосовуються для одноразового використанняВироби повинні бути чисті, рівні без складок з однорідним нанесенням гіпсу.Ширина, см 20±0,3; Довжина, м 2,7±0,1 |  |
| Бинт в’язаний медичний нестерильний 5м\*14см | Виготовлений методом в’язання з подвійною ниткою;Відсутні шви і обрізана кромка;Не обсипається та не торочиться; Розміри: - (Довжина) 7±0,3м х (ширина) 14±0,5см; - (Довжина) 5±0,2м х (ширина) 10±0,5см; - (Довжина) 5±0,2м х (ширина) 14±0,1см;Поверхнева густина не менше 44-5 г/м2 , капілярність не менше 6 см/год;Рівномірна цілісна стрічка циліндричної форми;Товщина скатки - не більше 40 мм;Матеріал виготовлення – 100% бавовна;  Білизна бинту – не менше 80%; Термін придатності 5 років з дати виготовлення, вказаної на упаковці; Індивідуальне пакування. Нестерильні. |  |
| Відріз марлевий медичний нестерильний 500см×90см, рулон, тип 17 | Відрізи призначені для виготовлення операційно-перев'язувальних засобів. Вироби використовуються для медичних маніпуляцій. Сфера застосування – лікувально-профілактичні заклади та індивідуальне використання. Вироби застосовуються для одноразового використання. Відрізи мають бути без забруднень, без плям, дірок та інших дефектів.Відрізи повинні бути складені рулончиками.Склад виробу БавовнаДовжина, см 500-2%плюсове відхилення не обмежуєтьсяШирина, см 90-2%плюсове відхилення не обмежується |  |
| Пелюшка поглинаюча 60х90см н/стер. (20шт./уп.) (одноразового використання) | Пелюшки гігієнічні (в упаковці№20) складаються із поглинаючого абсорбента і розпушеної целюлози. Одна сторона пелюшки-м’яка та поглинаюча приємна на дотик, друга-покрита водонепроникним матеріалом, що позволяє уникнути підтіканню. Можуть використовуватися в якості додаткового захисту постільної білизни. Пелюшки використовуються як для дітей так і для дорослих. Поглинальна здатність не менше 1700 мл.Нестерильні.Екологічно чистий продукт.Утримує специфічний запах. Не подразнює шкіру. Технічні характеристики: 60см \*90см.  |  |
| Пластир медичний (в котушці; на бавовняній основі, 3см х 500см)  | Основа виготовлена з бавовни;Розміри:; 3см х 500см; На котушці (в рулоні); Лицьова частина не містить клею, зворотна частина повністю покрита клейкою речовиною;  Без плям, без дірок; Чистий, нестерильний. |  |
| Шапочка з нетканого матеріалу (гофрована) | Виготовлена з нетканого матеріалу - спанбонду;  Має універсальний розмір; Колір білий; Має бути гофрована;Термін придатності 5 років від дати виготовлення, що зазначено на упаковці. Нестерильна; Запаковані по 100 штук в поліетиленову пакеті |  |
| Рукавички хірургічні латексні (стерильні з пудрою текстуровані на манжеті)Розмір 6,5  | Технічні характеристики:Рукавички виготовлені з натурального латекса;Припудрені;Довжина рукавичок не менше 26,5 см;Товщина не менше 0,10 мм;Текстурована поверхня долоні та пальців;Валик на манжеті;Великий палець під кутом;Анатомічна форма: ліва та права;Розміри: 6,5Термін придатності 5 років з дати виготовлення вказаної на упаковці;Стерильні, апірогенні, нетоксичні;Пакування попарно в стерильну індивідуальну упаковку. |  |
| Рукавички хірургічні латексні (стерильні з пудрою текстуровані на манжеті)Розмір 7,0 | Технічні характеристики:Рукавички виготовлені з натурального латекса;Припудрені;Довжина рукавичок не менше 26,5 см;Товщина не менше 0,10 мм;Текстурована поверхня долоні та пальців;Валик на манжеті;Великий палець під кутом;Анатомічна форма: ліва та права;Розміри: 7,0Термін придатності 5 років з дати виготовлення вказаної на упаковці;Стерильні, апірогенні, нетоксичні;Пакування попарно в стерильну індивідуальну упаковку. |  |
| Рукавички хірургічні латексні (стерильні з пудрою текстуровані на манжеті)Розмір 7,5 | Технічні характеристики:Рукавички виготовлені з натурального латекса;Припудрені;Довжина рукавичок не менше 26,5 см;Товщина не менше 0,10 мм;Текстурована поверхня долоні та пальців;Валик на манжеті;Великий палець під кутом;Анатомічна форма: ліва та права;Розміри: 7,5Термін придатності 5 років з дати виготовлення вказаної на упаковці;Стерильні, апірогенні, нетоксичні;Пакування попарно в стерильну індивідуальну упаковку. |  |
| Рукавички хірургічні латексні (стерильні з пудрою текстуровані на манжеті)Розмір 8,0 | Технічні характеристики:Рукавички виготовлені з натурального латекса;Припудрені;Довжина рукавичок не менше 26,5 см;Товщина не менше 0,10 мм;Текстурована поверхня долоні та пальців;Валик на манжеті;Великий палець під кутом;Анатомічна форма: ліва та права;Розміри: 8,0Термін придатності 5 років з дати виготовлення вказаної на упаковці;Стерильні, апірогенні, нетоксичні;Пакування попарно в стерильну індивідуальну упаковку. |  |
| Рукавички хірургічні латексні (стерильні з пудрою текстуровані на манжеті)Розмір 8,5 | Технічні характеристики:Рукавички виготовлені з натурального латекса;Припудрені;Довжина рукавичок не менше 26,5 см;Товщина не менше 0,10 мм;Текстурована поверхня долоні та пальців;Валик на манжеті;Великий палець під кутом;Анатомічна форма: ліва та права;Розміри: 8,5Термін придатності 5 років з дати виготовлення вказаної на упаковці;Стерильні, апірогенні, нетоксичні;Пакування попарно в стерильну індивідуальну упаковку. |  |
| Рукавички оглядові латексні (нестерильні, не текстуровані, з пудрою) розмір S | Технічні характеристики:Рукавички виготовлені з натурального латексу;Припудрені;Не текстуровані;Валик на манжеті для більш зручного одягання;Довжина рукавичок не менше 24 см;Товщина не менше 0,08 мм;Виготовляються розмірів: S (малий)Термін придатності 5 років з дати вказаної на упаковці;Нестерильні;Пакування по 50 пар (100 штук) в упаковці. |  |
| Рукавички оглядові латексні (нестерильні, не текстуровані, з пудрою) розмір М | Технічні характеристики:Рукавички виготовлені з натурального латексу;Припудрені;Не текстуровані;Валик на манжеті для більш зручного одягання;Довжина рукавичок не менше 24 см;Товщина не менше 0,08 мм;Виготовляються розмірів: S (середній)Термін придатності 5 років з дати вказаної на упаковці;Нестерильні;Пакування по 50 пар (100 штук) в упаковці. |  |
| Рукавички оглядові латексні (нестерильні, не текстуровані, з пудрою) розмір L | Технічні характеристики:Рукавички виготовлені з натурального латексу;Припудрені;Не текстуровані;Валик на манжеті для більш зручного одягання;Довжина рукавичок не менше 24 см;Товщина не менше 0,08 мм;Виготовляються розмірів: L (великий),Термін придатності 5 років з дати вказаної на упаковці;Нестерильні;Пакування по 50 пар (100 штук) в упаковці. |  |
| Маска медична захисна одноразова | Технічні характеристики:Трьох шарова:− 1 шар – нетканний матеріал;− 2 шар – фільтрувальний папір;− 3 шар - нетканний матеріал.Алюмінієвий фіксатор;Гумові петлі ;Термін придатності 5 років від дати виготовлення, що зазначено наупаковці.Нестерильна. |  |
| Трубка ендотрахеальна без манжети ,розмір 2,0 | Виготовлена з прозорого нетоксичного полівінілхлориду; Рентгенконтрастна смужка, вбудована у стінку трубки;Шкала глибини інтубації; Конектор з «вушками» для фіксації; На кінці трубки віконце Мерфі; Розміри трубки ендотрахеальної: 2,0Робоча поверхня пронумерована, з інтервалом 1 см; Термін придатності 5 років з дати виготовлення, вказаної на упаковці; Стерильна та апірогенна, нетоксична; Індивідуальна упаковка. |  |
| Трубка ендотрахеальна без манжети ,розмір 2,5 | Виготовлена з прозорого нетоксичного полівінілхлориду; Рентгенконтрастна смужка, вбудована у стінку трубки;Шкала глибини інтубації; Конектор з «вушками» для фіксації; На кінці трубки віконце Мерфі; Розміри трубки ендотрахеальної: 2,5Робоча поверхня пронумерована, з інтервалом 1 см; Термін придатності 5 років з дати виготовлення, вказаної на упаковці; Стерильна та апірогенна, нетоксична; Індивідуальна упаковка. |  |
| Трубка ендотрахеальна без манжети ,розмір 3,0 | Виготовлена з прозорого нетоксичного полівінілхлориду; Рентгенконтрастна смужка, вбудована у стінку трубки;Шкала глибини інтубації; Конектор з «вушками» для фіксації; На кінці трубки віконце Мерфі; Розміри трубки ендотрахеальної: 3,0Робоча поверхня пронумерована, з інтервалом 1 см; Термін придатності 5 років з дати виготовлення, вказаної на упаковці; Стерильна та апірогенна, нетоксична; Індивідуальна упаковка. |  |
| Трубка ендотрахеальна без манжети ,розмір 3,5 | Виготовлена з прозорого нетоксичного полівінілхлориду; Рентгенконтрастна смужка, вбудована у стінку трубки;Шкала глибини інтубації; Конектор з «вушками» для фіксації; На кінці трубки віконце Мерфі; Розміри трубки ендотрахеальної: 3,5Робоча поверхня пронумерована, з інтервалом 1 см; Термін придатності 5 років з дати виготовлення, вказаної на упаковці; Стерильна та апірогенна, нетоксична; Індивідуальна упаковка. |  |
| Трубка ендотрахеальна без манжети ,розмір 4,0 | Виготовлена з прозорого нетоксичного полівінілхлориду; Рентгенконтрастна смужка, вбудована у стінку трубки;Шкала глибини інтубації; Конектор з «вушками» для фіксації; На кінці трубки віконце Мерфі; Розміри трубки ендотрахеальної: 4,0Робоча поверхня пронумерована, з інтервалом 1 см; Термін придатності 5 років з дати виготовлення, вказаної на упаковці; Стерильна та апірогенна, нетоксична; Індивідуальна упаковка. |  |
| Трубка ендотрахеальна з манжетою ,розмір 6,5 | Виготовлена з нетоксичного полівінілхлориду, прозора;Внутрішній діаметр трубки вказаний на пілот-балоні;Манжета великого об’єму низького тиску;Конектор з «вушками» для фіксації;Розміри трубки ендотрахеальної 6,5Рентгенконтрастна смужка, вбудована у стінку трубки;На дистальному кінці трубки - віконце Мерфі;Шкала глибини інтубації;Робоча поверхня пронумерована, з інтервалом 1 см;Стерильна та апірогенна, нетоксична.Індивідуальна упаковка. |  |
| Трубка ендотрахеальна з манжетою ,розмір 7,0 | Виготовлена з нетоксичного полівінілхлориду, прозора;Внутрішній діаметр трубки вказаний на пілот-балоні;Манжета великого об’єму низького тиску;Конектор з «вушками» для фіксації;Розміри трубки ендотрахеальної 7,0Рентгенконтрастна смужка, вбудована у стінку трубки;На дистальному кінці трубки - віконце Мерфі;Шкала глибини інтубації;Робоча поверхня пронумерована, з інтервалом 1 см;Стерильна та апірогенна, нетоксична.Індивідуальна упаковка. |  |
| Трубка ендотрахеальна з манжетою ,розмір 7,5 | Виготовлена з нетоксичного полівінілхлориду, прозора;Внутрішній діаметр трубки вказаний на пілот-балоні;Манжета великого об’єму низького тиску;Конектор з «вушками» для фіксації;Розміри трубки ендотрахеальної 7,5Рентгенконтрастна смужка, вбудована у стінку трубки;На дистальному кінці трубки - віконце Мерфі;Шкала глибини інтубації;Робоча поверхня пронумерована, з інтервалом 1 см;Стерильна та апірогенна, нетоксична.Індивідуальна упаковка. |  |
| [Канюля внутрівенна одноразового використання з ін’єкційним клапаном,](https://www.add.ua/ua/kanjulja-vnutrivennaja-venflon-bd-20g.html%22%20%5Co%20%22%D0%9A%D0%B0%D0%BD%D1%8E%D0%BB%D1%8F%20%D0%B2%D0%BD%D1%83%D1%82%D1%80%D1%96%D1%88%D0%BD%D1%8C%D0%BE%D0%B2%D0%B5%D0%BD%D0%BD%D0%B0%20Venflon%20BD%2020G) [розмір](https://www.add.ua/ua/kanjulja-vnutrivennaja-venflon-bd-20g.html%22%20%5Co%20%22%D0%9A%D0%B0%D0%BD%D1%8E%D0%BB%D1%8F%20%D0%B2%D0%BD%D1%83%D1%82%D1%80%D1%96%D1%88%D0%BD%D1%8C%D0%BE%D0%B2%D0%B5%D0%BD%D0%BD%D0%B0%20Venflon%20BD%2020G) 20G |  Призначення:це пристрій за допомогою якого в систему кровообігу людини вводяться лікарські засоби.Розмір 20G;Трьохгранна заточка голки;Голка виготовлена з нержавіючої сталі;Має боковий порт для додаткових внутрішньовенних введень;Павільйон зі з’єднанням Луєр сліп та луєр локк (Luer slip & luer lock);Гнучкі крильця; Плавний перехід між катетером та голкою-провідникомМатеріал виготовлення:- Ковпачок голки – поліпропілен.- Канюля голки – поліпропілен.- Заглушка луєр локк (luer lokk) – поліетилен.- «Крильця» - поліпропілен.- Катетер – політетрафторетилену (PTFE, Teflon) абофторетиленпропилену (FEP) - матеріали застосування з дужевисоким рівнем біологічної сумісності. Катетери виготовлені зPTFE/FEP, добре ковзають і представляють мінімальну небезпекутромбоутворення- Голка – неіржавіюча сталь.- Камера зворотного току – поліпропілен.Інтегрована рентгенконтрасна смужки, що допомагає візуалізуватикатетер в кровоносній судині;Кольорове кодування розмірів;Стерильне, апірогенне та нетоксичне;Індивідуальне пакування |  |
| [Канюля внутрівенна одноразового використання з ін’єкційним клапаном](https://www.add.ua/ua/kanjulja-vnutrivennaja-venflon-bd-20g.html%22%20%5Co%20%22%D0%9A%D0%B0%D0%BD%D1%8E%D0%BB%D1%8F%20%D0%B2%D0%BD%D1%83%D1%82%D1%80%D1%96%D1%88%D0%BD%D1%8C%D0%BE%D0%B2%D0%B5%D0%BD%D0%BD%D0%B0%20Venflon%20BD%2020G)[розмір](https://www.add.ua/ua/kanjulja-vnutrivennaja-venflon-bd-20g.html%22%20%5Co%20%22%D0%9A%D0%B0%D0%BD%D1%8E%D0%BB%D1%8F%20%D0%B2%D0%BD%D1%83%D1%82%D1%80%D1%96%D1%88%D0%BD%D1%8C%D0%BE%D0%B2%D0%B5%D0%BD%D0%BD%D0%B0%20Venflon%20BD%2020G) G22 |  Призначення:це пристрій за допомогою якого в систему кровообігу людини вводяться лікарські засоби.Розмір 22G;Трьохгранна заточка голки;Голка виготовлена з нержавіючої сталі;Має боковий порт для додаткових внутрішньовенних введень;Павільйон зі з’єднанням Луєр сліп та луєр локк (Luer slip & luer lock);Гнучкі крильця; Плавний перехід між катетером та голкою-провідникомМатеріал виготовлення:- Ковпачок голки – поліпропілен.- Канюля голки – поліпропілен.- Заглушка луєр локк (luer lokk) – поліетилен.- «Крильця» - поліпропілен.- Катетер – політетрафторетилену (PTFE, Teflon) абофторетиленпропилену (FEP) - матеріали застосування з дужевисоким рівнем біологічної сумісності. Катетери виготовлені зPTFE/FEP, добре ковзають і представляють мінімальну небезпекутромбоутворення- Голка – неіржавіюча сталь.- Камера зворотного току – поліпропілен.Інтегрована рентгенконтрасна смужки, що допомагає візуалізуватикатетер в кровоносній судині;Кольорове кодування розмірів;Стерильне, апірогенне та нетоксичне;Індивідуальне пакування |  |
| Комплект для гінекологічних оглядів № 4.1 | Має склад:Серветка 55х45 см, нетк. матер СМС щ. 25-30г/м2, 1 шт. Дзеркало гінекологічне розмір М — 1шт.,Щіточка ендоцервікальна-1шт., Шпатель цервікальний (тип Фолькмана)-1шт., Скло предметне -2 шт., Рукавички оглядові -1 п., Бахіли -1п. |  |
| Шпатель оглядовий медичний стерильний одноразового використання (дерев’яний) | Шпатель оглядовий медичний одноразовий (дерев’яний) використовується для огляду порожнини рота та ротової частини глотки при ларингологічному обстеженні (для зміщення тканин при огляді, для взяття зішкріба зі слизової оболонки ротової порожнини).1. дерев’яний медичний стерильний шпатель; 2. виготовлений з екологічно чистої деревини твердих листяних порід дерева; 3. кромка краю закруглена; 4. має гладку шліфовану і відполіровану з двох сторін робочу поверхню та краї; 5. позбавлений нерівностей, сколів і зазубрин, що дозволяє брати біологічний матеріал найбільш безболісно; 6. не має запаху та смаку; 7. упакований в індивідуальну стерильну упаковку; 8. розміри: довжина: 148 ±4 мм; ширина: 17,5 ±1 мм; товщина: 1,5 ±0,1мм; 9. термін придатності: 5 років. |  |
| Затискач для пуповини стерильний одноразового використання | Технічні характеристики:Чітка фіксація браншів затискача на пуповині забезпечує повний гемостаз;Біологічно безпечний та атравматичний;Насічки на внутрішній стороні затискача;Максимальне відкриття 15мм;Затискач виготовлено з нетоксичного пластику;Стерильний, апірогенний, нетоксичний;Індивідуальне пакування; |  |
| Джгут медичний венозний | Виготовлений з нейлону та гуми. Має пластиковий пристрій для попереджання вислизання стрічки при регулювання довжини окружності петлі та для затягування та розпускання петлі однією рукою. Довжина 40 см. Ширину 2,5 см. Може оброблятися дезінфікуючими засобами. Для багаторазового використання |  |
| Киснева маска для дорослих без мішка | Повинна використовуватись для подачі кисню з високою концентрацією. Повинна забезпечувати подачу кисню з концентрацією на вдиху не менше 60% при потоці 6-10л/хв. Повинна під’єднуватись до небулайзера, зволожувача, джерела кисню. Повинні мати в комплекті: маску та трубка з конектором. Повинна бути довжина трубки 2.1м. Повинна мати маску, що підходить для дорослих. Повинна мати кольорову стрічку для фіксації маски на голові пацієнта. Повинна мати алюмінієву пластину для комфортного закріплення маски на обличчі пацієнта. Повинна мати декілька додаткових отворів з кожної сторони маски – клапани видиху. Повинна бути виготовлена з полівінілхлориду. Повинна бути нестерильною. Повинна бути одноразового використання. |  |
| Зонд шлунковий , розмір Fr16 | Технічні характеристики:Виготовлено з прозорого нетоксичного полівінілхлориду;Гладка поверхня та атравматичний дистальний кінець заокругленої форми;Рентгенконтрасна смужка;Довжина зонда 1235±10мм;Розмір зонда шлункового : 16Розмір має кольорове кодування конектора;Відкритий кінець, 4 бокових отвори;Стерильний, апірогенний та нетоксичний;Індивідуальне пакування |  |
| Зонд шлунковий , розмір Fr18 | Технічні характеристики:Виготовлено з прозорого нетоксичного полівінілхлориду;Гладка поверхня та атравматичний дистальний кінець заокругленої форми;Рентгенконтрасна смужка;Довжина зонда 1235±10мм;Розмір зонда шлункового : 18Розмір має кольорове кодування конектора;Відкритий кінець, 4 бокових отвори;Стерильний, апірогенний та нетоксичний;Індивідуальне пакування |  |
| Кетгут без голки L-0,75м ЕР-4 (USP 0) | Хірургічний шовний матеріал без голки, стерильнийДовжина -0,75м, ЕР-4 (USP 0)Стерильний, в індивідуальній упаковці. |  |
| Кетгут без голки L-0,75м ЕР-5 (USP 1) | Хірургічний шовний матеріал без голки, стерильнийДовжина -0,75м, ЕР-5 (USP 1)Стерильний, в індивідуальній упаковці. |  |
| Кетгут без голки L-0,75м ЕР-6 (USP 2) | Хірургічний шовний матеріал без голки, стерильнийДовжина -0,75м, ЕР-6 (USP 2)Стерильний, в індивідуальній упаковці. |  |
| Кетгут без голки L-0,75м ЕР-7 (USP 3) | Хірургічний шовний матеріал без голки, стерильнийДовжина -0,75м, ЕР-7 (USP 3)Стерильний, в індивідуальній упаковці. |  |
| Лезо для скальпелю, ромір 20 | Лезо виготовлене з нержавіючої сталі/карбонової сталі;Стерилізоване гамма - випромінюванням;Орієнтоване та викладені в одну сторону;Стерильне, апірогенне та нетоксичне.Розмір леза:20Індивідуальне пакування в фольгу. |  |
| Лезо для скальпелю, ромір 21 | Лезо виготовлене з нержавіючої сталі/карбонової сталі;Стерилізоване гамма - випромінюванням;Орієнтоване та викладені в одну сторону;Стерильне, апірогенне та нетоксичне.Розмір леза:21Індивідуальне пакування в фольгу. |  |
| Голка для спінальної анестезії, розмір 22G | Голка для спінальної анестезії (тип вістря «Квінке»)Для люмбальної пункції та введення медичних розчинів в субарахноїдальний простір при проведенні спінальної анестезії.Комплектація: голка, стилет та захисна трубка. Тип вістря: Квінке.Розміри: - 22G x 3 ½ (0,7мм x 88мм)Термін використання 5 років з дати виготовлення, вказаної на упаковці.Стерильна, апірогенна, нетоксична.Індивідуальне пакування.Для одноразового використання. |  |
| Голка для спінальної анестезії, розмір 25G | Голка для спінальної анестезії (тип вістря «Квінке»)Для люмбальної пункції та введення медичних розчинів в субарахноїдальний простір при проведенні спінальної анестезії.Комплектація: голка, стилет та захисна трубка. Тип вістря: Квінке.Розміри: - 25G x 3 ½ (0,5мм x 88мм)Термін використання 5 років з дати виготовлення, вказаної на упаковці.Стерильна, апірогенна, нетоксична.Індивідуальне пакування.Для одноразового використання. |  |
| Полігліколева кислота (ПГА)№0(3,5) 0,75м голка колюча | Матеріали шовні хірургічні Полігліколева кислота (ПГА) з покриттям плетена фіолетова, що розсмоктується збереження не менше 65% міцності після 14 діб; повне розсмоктування - 60-90 дібДовжина голки, мм 35-48Кількість голок – 1Довжина нитки, м 0,75м |  |
| Полігліколева кислота (ПГА)№2/0(3,0) 0,75м голка колюча | Матеріали шовні хірургічні Полігліколева кислота (ПГА) з покриттям плетена фіолетова, що розсмоктується збереження не менше 65% міцності після 14 діб; повне розсмоктування - 60-90 дібДовжина голки, мм 25-37Кількість голок – 1Довжина нитки, м 0,75м |  |
| Шовк з голкою 3/0(2) | Шовк - Поліестер (лавсан, поліефір) з покриттям плетена чорна, що не розсмоктуєтьсяКількість в упаковці: 12 шт. Довжина голки, мм 19-30Кількість голок – 1Тип голки - колючаДовжина нитки, м 0,75м |  |
| Шовк з голкою 2/0(3) | Шовк - Поліестер (лавсан, поліефір) з покриттям плетена чорна, що не розсмоктуєтьсяКількість в упаковці: 12 шт. Довжина голки, мм 25-37Кількість голок – 1Тип голки - колючаДовжина нитки, м 0,75м |  |
| Скарифікатор №200 | Призначення: Для проколу пальця при заборі зразка крові на клінічні та інші аналізи у лікувально-профілактичних закладахТип: спис; Довжина спису 3 мм ± 0,5 мм;Довжина скарифікатора 40 мм ± 1,5 мм;Матеріал: нержавіюча сталь;Орієнтовані та викладені в одну сторону;Стерильний, апірогенний та нетоксичний;Індивідуальне пакування, поставляється в упаковці № 200. |  |
| Система контролю рівня глюкози в крові «Gluco Dr» | Діапазон значень рівня глюкози: 1,1 – 33,3 ммоль/лДіапазон HCT: 20% - 60% Робоча температура: 10℃ - 40℃Вологість: менше 85% Калібрування результатів: еквівалент плазмиТип зразка: свіжа капілярна цільна венозна кровАвтоматичне вимкнення: через 5 хвилинРозміри (ДхШхТ): 93,5 мм x 49,0 мм x 17,5 ммРозмір дисплея: 37,0 мм х 42,0 ммВага: 40 г  |  |
| Термометр електронний медичний | Термометр призначений для вимірювання температури тіла людини.Дисплей РК вимірювання.Діапазон вимірювання: 32-42 °СВизначення дисплея: 0,1 °С (0.1°F)Сигнал при гарячці вище 37,8°С: 30 звукових сигналів за 10 секунд.Звичайний сигнал нижче 37,8°С: 10 довгих звукових сигналів за 10 секунд. |  |
| Апарат для вимірювання кров’яного тиску зі стетоскопом | Технічні характеристики:Тип вимірювання механічний;В комплект поставки входять:− Манометр;− Манжета;− Пневматичний нагнітач;− Стетоскоп з плоскою головкою ;− Інструкція з використання;− Гарантійний талон;− Сумка-чохол.Діапазон вимірювання: від 0 до 300 мм. рт. ст;Межі допустимої основної абсолютної похибки – ±3 мм. рт. ст. (в інтервалі діапазонувимірювання від 60 до 240 мм. рт. ст.), і ±4 мм. рт. ст. (в інших інтервалах діапазонувимірювання);Ціна поділки: 2 мм. рт. ст.Термін використання 10 років з дати вказаної на упаковці.Маса приладу в повному комплекті 0,9 кг |  |
| Тест смужки до глюкометрів№50«Gluco Dr» | Тест смужки мають бути призначені для використання з приладом для кількісного вимірювання рівня глюкози в свіжій капілярній цільній крові. Позолочені тест-смужкиФАД-ГДГ (глюкозодегідрогеназа)Діапазон вимірювання 20-600мг/дл або 1,1-33,3 ммоль/лАвтоматичне кодування 5сек |  |
| Клейонка підкладна гумотканева вид А в індивідуальній упаковці по 2м | Клейонка виду А призначена для санітарно-гігієнічних цілей в якості підкладкового непроникного матеріалу в медицині та побуті.Повинна бути еластичною, не липкою, водо- та сечонепроникною.Повинна бути стійкою до багаторазової дезінфекції, має зберігати при цьому еластичність.Повинна бути безпечною в експлуатації для здоров’я людини.Повинна відповідати ТУ У 22.1-35115248-036:2019.Повинна бути виготовлена на основі бавовняних тканин.Ширина повинна бути не менше 0,7м.Колір: помаранчевий.Гарантійний термін зберігання: клейонка виду А – 24 місяці.Повинна бути в індивідуальній упаковці. |  |
| Вікрил 1 90см голка, тип колюча, 48мм, 1/2 кола W9451 | Атравматична, синтетична, стерильна, плетена нитка з поліглактин 910, що розсмоктується, з покритям (поліглактин 370), розмір 1, довжина 90 см, фіолетова, одна голка CTX, тип колюча Taper Point, 48мм, 1/2 кола |  |
| Вікрил 3/0 75см голка тип колюча 26мм, 1/2 кола W9120 | Атравматична, синтетична, стерильна, плетена нитка з поліглактин 910, що розсмоктується, з покритям (поліглактин 370), розмір 3/0, довжина 75 см, фіолетова, одна голка SH PLUS, тип колюча Taper Point, 26мм, 1/2 кола |  |
| Індикатор парової стерилізації 132/20 внутрішній | Повинні бути застосовані для контролю параметрів парової стерилізаціїПовинні бути смуги індикаторні 5 класуПовинні бути для парового виду стерилізаціїПовинні діяти всередині упаковкиПовинна бути кількість в упаковці 1000штПовинен бути вид тари - конвертТермін придатності повинен бути 3 років з дати вказаної на упаковці. |  |
| Індикатор парової стерилізації 132/20 зовнішній | Повинні бути застосовані для контролю параметрів парової стерилізаціїПовинні бути смуги індикаторні 5 класуПовинні бути для парового виду стерилізаціїПовинні діяти зовні упаковкиПовинна бути кількість в упаковці 1000штПовинен бути вид тари - конвертТермін придатності повинен бути 3 років з дати вказаної на упаковці. |  |
| Індикатор повітряної стерилізації 180/60 внутрішній | Повинні бути застосовані для контролю параметрів стерилізації гарячим повітрямПовинні бути смуги індикаторні 5 класуПовинні діяти всередині упаковкиПовинна бути кількість в упаковці 1000штПовинен бути вид тари - конвертТермін придатності повинен бути 3 років з дати вказаної на упаковці. |  |
| Індикатор повітряної стерилізації 180/60 зовнішній | Повинні бути застосовані для контролю параметрів стерилізації гарячим повітрямПовинні бути смуги індикаторні 5 класуПовинні діяти зовні упаковкиПовинна бути кількість в упаковці 1000штПовинен бути вид тари - конвертТермін придатності повинен бути 3 років з дати вказаної на упаковці. |  |
| Електрод одноразовий 55мм | Одноразові електроди для ЕКГ для поверхневої реєстрації серцевої діяльності за допомогою будь-яких типів моніторів та електрокардіографів.• Форма та розмір:- діаметр 55 мм; мають круглу форму;• Тип гелю: рідкий або твердий• Роз'єм з вмістом срібла;• Матеріал кільця що приклеюється: водонепроникний пінополіуретан , пористий нетканий матеріал.Адгезивність досягається завдяки використанню біосумісного медичного клею.Електроди виготовлено у відповідності з вимогами стандарту ANSI AAMI EC12. |  |
| Затискач кровоспинний №1 по Crile-Rankin, зубчатий, прямий, 160мм  | Затискач кровоспинний №1 по Crile-Rankin.Має призначення для використання в медичній практиці.Виготовлеий з нержавіючої сталі.Має бути зубчатим , прямим.Має мати довжину 160мм (16см)Багаторазового використання. |  |
| Затискач типу москіт 14,0см  | Затискач кровоспинний типу москіт.Має призначення для використання в медичній практиці.Виготовлеий з нержавіючої сталі.Має мати довжину 140мм (14см)Багаторазового використання. |  |
| Пінцет хірургічний ПХ-150  | Пінцет має призначення для використання в медичній практиці.Виготовлений з нержавіючої сталі.Має мати довжину 150 мм (15см).Має мати зубці.Багаторазового використання. |  |
| Пінцет анатомічний ПА-150  | Пінцет має призначення для використання в медичній практиці.Виготовлений з нержавіючої сталі.Має мати довжину 150 мм (15см).Має бути без зубців.Багаторазового використання. |  |
| Голкотримач 16,0см  | Голкотримач має призначення для використання в медичній практиці.Виготовлений з нержавіючої сталі.Має мати жолобок.Має мати довжину 160мм (16см)Багаторазового використання. |  |
| Голка хірургічна колюча/ріжуча | Голки мають бути виготовлені з високоміцної і пружної нержавіючої сталі.Мають призначення для використання в медичній практиці.Багаторазового використання. |  |
| Ємність для забору мокроти, 30 мл | Ємність призначена для забору й зберігання мокроти для медико-біологічних досліджень. Герметичність кришки з корпусом забезпечується нарізним з’єднанням. Пластмаса з високим ступенем прозорості. Не деформується і не тріскається при натисканні.Температура зберігання від -20 до +50 С |  |
| Гель для УЗД EKO-GEL, 5000 гр | Гель призначений для використання в медичній практиці при проведенні ультразвукового дослідження.Має мати високу в’язкість.Колір голубий.Тільки для зовнішнього використання.Має бути фасований в поліетиленових пакетах по 5000г. |  |
| Пов’язка антимікробна сорбційна стерильна для лікування опікових ран 10\*20см | Повинна використовуватись для місцевого лікування опікових ранПовинна бути розміру 10\*20 см.Повинна бути прямокутної форми.Повинна бути виготовлена з атравматичного сітчастого матеріалу (що не липне до рани) і антисептичного сорбційного слою на основі ацетата целюлози просоченого частками гідроксиду алюмінію, обробленого колоїдним сріблом;Повинна бути паро і повітро проникноюПовинна бути стерильною, апірогенною та нетоксичноюПовинна мати термін використання 5 років.Повинна мати індивідуальне пакування. |  |
| Пов’язка антимікробна сорбційна стерильна для лікування опікових ран 20\*20см | Повинна використовуватись для місцевого лікування опікових ранПовинна бути розміру 20\*20 см.Повинна бути прямокутної форми.Повинна бути виготовлена з атравматичного сітчастого матеріалу (що не липне до рани) і антисептичного сорбційного слою на основі ацетата целюлози просоченого частками гідроксиду алюмінію, обробленого колоїдним сріблом;Повинна бути паро і повітро проникноюПовинна бути стерильною, апірогенною та нетоксичноюПовинна мати термін використання 5 років.Повинна мати індивідуальне пакування. |  |
| Тест на 10 наркотиків у сечі | Комбінований тест на наркотики №10амфетамін (AMP), марихуана (ТНС),морфін (МОР), метамфетамін(mAMP/МЕТ), барбітурати (BAR),бензодіазепін (BZO), кокаїн (СОС),фенциклідин (PCP), метадон (MTD),екстазі (MDMA) (сеча) WONDFO |  |
| Тест на марихуану | Тест на виявлення марихуани / канабіноїдів (THC) (сеча)  |  |
| Швидкий тест на гепатит В | Тест на виявлення Гепатиту В (HBsAg) |  |
| Швидкий тест на гепатит С | Тест на виявлення Гепатиту С (HCV) |  |
| Швидкий тест на ВІЛ | Тест на виявлення антитіл до ВІЛ 1/2 (HIV 1/2) |  |
| Тест-реагент анти-А | Діагностичний моноклональний реагент анти-А. Об’єм-10мл. |  |
| Тест-реагент анти-В | Діагностичний моноклональний реагент анти-В. Об’єм-10мл. |  |
| Тест-реагент анти D | Діагностичний моноклональний реагент анти-D. Об’єм-10мл. |  |
| Універсальний папір РН №100 | Смужки індикаторні pH для візуального визначення рН в діапазоні від 0 до 12. |  |
| Стрічка діаграмна 80ммх23мм  | Назва виробу- Стрічка діаграмнаОпис товару – паперовий рулонШирина рулону – 80ммДовжина рулону – 23мм |  |
| Стрічка діаграмна 110ммх140ммх140мм | Опис товару – паперова пачкаПараметри: 110ммх140ммх140мм |  |
| Стрічка діаграмна 63ммх30мм | Назва виробу- Стрічка діаграмнаОпис товару – паперовий рулонШирина рулону – 63ммДовжина рулону – 30мм |  |
| Пульсоксиметр | Пальчиковий пульсоксиметр, оснащений повністю цифровою технологією, неінвазивно вимірює фактичний вміст (сатурацію кисню) оксігемоглобіну (HbO2) в артеріальній крові, за допомогою методу оптичної провідності.Інформація відображається на LED дисплеї.Вимірює насиченість крові киснем та частоту пульсу людини через кровоносні судини пальця. Відображає індекс перфузії (PI).Має широку сферу застосування: може використовуватись вдома, в лікувальних установах (включаючи операційні, терапевтичні та педіатричні відділення), кисневі бари, соціальні та спортивні заклади.Для багаторазового використання. |  |
| Опромінювач бактерицидний рециркуляторORBB 15x2 | Можливість праці при знаходженні людей в приміщенніТип розміщення - настінний Комплектація без озоновими лампами BS 15W T8/G13-OF або аналогТермін роботи ламп не менше 9000 годВмикання ламп за допомогою електронної пуско -регулюючої апаратуриОб’єм знезараження не менше 30 м2/годСпоживча потужність не більше 35 ВтКомплектація не менше 2 лампНе шкодить оздоблювальним матеріалам, медичному устаткуванню, меблям та рослинамПилові фільтри 4 шт. : 2 на вході , 2 на виході повітря Комплектація програматором.Має бути укомплектований шнуром довжиною 3 метра та вилкою.Індикатори працездатності бактерицидних лампГабаритні розміри не повинні перевищувати:Ширина 125 ммВисота 125 ммДовжина 570 ммВага не більше 3,2 кгДекларація про відповідність технічного регламенті щодо медичних виробівГарантійний лист від виробникаСтрок гарантії не менше 5 років |  |
| Піпетка Еппендорфа 1,5 №500 | Застосовується для зберігання, заморожування та транспортування біологічних матеріалів, крові, рідин, реактивів та їх похідних. Має бути виготовлена ​​з кришкою, що забезпечує щільну герметизацію пробірки, що дозволяє використовувати її в центрифугах для сепарації та робить зручним при транспортуванні. Матове вікно на поверхні пробірки призначене для записів лабораторних.Дно: конічна формаМатеріал: поліпропіленКолір: прозорийОб'єм: 1,5 млУпаковка: ПЕ пакети – 500 шт. |  |
| Мундштук до алкотестера «Alcotest» | Мундштуки мають постачатися запечатаними кожен в індивідуальну упаковку, що для зручності розпаковки мундштука має перфорацію. Упаковки мундштуків поєднані у стрічку завдяки перфорованому з'єднанню. Призначені для одноразового використання згідно гігієнічним вимогам. |  |
| Кружка Есмарха №2 | Призначена для санітарно-гігієнічних цілей (спринцювання, промивання). Стійка до багаторазової дезінфекції.Виготовляється з високоякісних матеріалів, погоджених із органами охорони здоров'я.Підходить для багаторазового застосування.Безпечна для дорослих та дітей.Є відкрита горловина для набору рідини, що забезпечує зручність використання виробу в лікувальних закладах.Місткість: №2 – 1,5±0,15 л.Являє собою гумовий балон з трубкою, наконечники (дитячий, матковий) та затискач.Індивідуальна: полімерний пакет. |  |
| Наконечники | Наконечники до кружки Есмарха.Нетоксично. |  |
| Палиця опорна, регульована по висоті з механізмом проти ковзання (алюміній) | Палиця призначена для опори при ходьбі людей зростом від 160 см до 180 см та масою до 100 кг, які мають травми і захворювання нижніх кінцівок, а також осіб з обмеженими фізичними можливостями та осіб похилого віку.Повинна складатися з пластмасової ручки, гумового наконечника, металевої опори, виготовленої з алюмінієвих трубок діаметром ф 18 - ф22мм, кліпси-фіксатора, механізму проти ковзанняПалиця повинна мати можливість змінювати висоту ручки , крок регулювання висоти палиці - 25 ммВисота палиці з регулюванням -720-945 мм, Маса – не більше 1 кг.Можливість використання людиною зростом від 160 до 180 см. |  |
| Милиця ліктьова з регульованими по висоті нижньою та верхньою секціями та механізмом проти ковзання | Милиця ліктьова з регульованими по висоті нижньою та верхньою секціями та механізмом проти ковзання призначена для опори при ходьбі людей зростом від 160 до 200 см.Складається :-пластикова ручка; -пластиковий підлокітник;-гумовий наконечник з механізмом проти ковзання,-металева телескопічна опора виготовленої з алюмінієвих трубок діаметром ф22 та ф18 мм .Габаритні розміри: Висота милиці, мм\* не більше,.1040÷1310,Маса, ≤ кг 0,7.Максимальна вага пацієнта не більше (кг): 100 Виробник повинен мати сертифікат на систему управління якістю ISO-9001:2015, ISO-13485:2016. |  |
| Ходунки регульовані, крокуючі, складні для дорослих | Призначені для опори при ходьбі людей масою до 100 кг і зростом від 140 см до 200 см, які мають травми і захворювання нижніх кінцівок, а також осіб з обмеженими фізичними можливостями та осіб похилого віку.Габаритні розміри: довжина-470-495 ммШирина-530-555 ммВисота-790-970 ммМаса-не більше 2,5кг |  |
| Підгузники, р.L №30 | Підгузники для дорослих повинні мати:Дихальні матеріали.Подвійні гідрофобні бар'єри.Широкі багаторазові застібки.Дерматологічно протестовані.Анатомічна форма підгузника щільно облягає, захищаючи від протікань. Розмір підгузника:LНейтралізація неприємного запаху. |  |
| Підгузники, р.М №30 | Підгузники для дорослих повинні мати:Дихальні матеріали.Подвійні гідрофобні бар'єри.Широкі багаторазові застібки.Дерматологічно протестовані.Анатомічна форма підгузника щільно облягає, захищаючи від протікань. Розмір підгузника:LНейтралізація неприємного запаху. |  |
| Кабель ЕКГ | Для одноканального ЕКГРоз’єм 15 Pin12 відведеньДовжина кабелю 2100 ммДовжина грудних відведень 770 ммДовжина відведень на кінцівки 1250 ммЗахист від дефібриляції" |  |
| Мішок біобезпеки | Призначений для транспортування та не тривалого зберігання трупів людини та інших об’єктів біологічного походження.Мішок санітарний поліетиленовий виготовлений з вологонепроникної ПЕ плівки.Довжина: 220смШирина: 90смВставки: 2х15смТовщина: 0,15-0,16см. |  |
| Рукавички оглядові нітрилові нестерильні, без пудри, S  | Рукавички оглядові нітрилові нестерильні, текстуровані, без пудриВикористовуються для оглядових процедур та захисту від інфекцій, в лікувально-профілактичних закладах та при лабораторних дослідженнях. для більш зручного одягання.Без пудри.Мають текстуровану поверхню пальців.Довжина не менше 240 мм.Ширина по розмірам: Виготовлені з гіпоалергенного нетоксичного матеріалу– нітрилу.Мають валик на манжеті- S – не менше 80+10мм.Товщину:- в зоні пальців не менше 0,05 мм, - в зоні долоні не менше 0,05 мм.Можуть бути в різних кольорах: білий, рожевий, блакитний, ліловий, океанська синь, чорний.Розміри: S (малий).Нестерильні.Для одноразового використання.Пакування по 50 пар (100 шт).Термін придатності 5 роки з дати, вказаної на упаковці.СУЯ відповідає міжнародному та стандарту України ISO 13485.Відповідає вимогам стандарту EN 455-1; EN 455-2; EN 455-3; EN 455-4." |  |
| Рукавички оглядові нітрилові нестерильні, без пудри, M | Рукавички оглядові нітрилові нестерильні, хлоровані, текстуровані, без пудриДля оглядових процедур та захисту від інфекцій, в лікувально-профілактичних закладах та при лабораторних дослідженнях. Виготовлені з гіпоалергенного нетоксичного матеріалу – нітрилу.Можуть бути в різних кольорах: білий, рожевий, блакитний, ліловий.Мають валик на манжеті для більш зручного одягання.Без пудри.Мають текстуровану поверхню пальців.Довжина не менше 240 мм.Ширина по розмірам:- M – не менше 95+10мм,Товщина пальців не менше 0,08мм.Товщина долоні не менше 0,08мм.Розміри: M (середній).Нестерильні.Для одноразового використання.Пакування по 50 пар (100 штук).Термін придатності 3 роки з дати, вказаної на упаковці.СУЯ відповідає міжнародному та стандарту України ISO 13485.Відповідає вимогам стандарту EN 455-1; EN 455-2; EN 455-3." |  |
| Рукавички оглядові нітрилові нестерильні, без пудри, L | Рукавички оглядові нітрилові нестерильні, хлоровані, текстуровані, без пудриДля оглядових процедур та захисту від інфекцій, в лікувально-профілактичних закладах та при лабораторних дослідженнях. Виготовлені з гіпоалергенного нетоксичного матеріалу – нітрилу.Можуть бути в різних кольорах: білий, рожевий, блакитний, ліловий.Мають валик на манжеті для більш зручного одягання.Без пудри.Мають текстуровану поверхню пальців.Довжина не менше 240 мм.Ширина по розмірам:- L – не менше 110+10мм),Товщина пальців не менше 0,08мм.Товщина долоні не менше 0,08мм.Розміри: L (великий).Нестерильні.Для одноразового використання.Пакування по 50 пар (100 штук).Термін придатності 3 роки з дати, вказаної на упаковці.СУЯ відповідає міжнародному та стандарту України ISO 13485.Відповідає вимогам стандарту EN 455-1; EN 455-2; EN 455-3." |  |
| Респіратор FFP3, з клапаном видиху | Півмаска фільтрувальна для захисту від аерозолів FFP3 NR, з клапаном видиху (ДСТУ EN 149:2017).1.Кількість шарів: 5 (п’ять):- спанбонд- мельтблаун (потрiйний шар)-спанбонд.2.Колір: білий.3.Кріплення: еластична резинка за вуха. 4.Оснащена гнучким носовим фіксатором, носовим обтюратором зі спіненого вологопоглинаючого матеріалу та клапаном видиху білого кольору5.Спосіб пакування: індивідуальна упаковка 1 шт., ящик по 500 індивідуальних упаковок.6.Рівень фільтрації: 98%7. Відповідає за якістю ДСТУ EN 149:2017 «Засоби індивідуального захисту органів дихання. Фільтрувальні півмаски для захисту від аерозолів. Вимоги, випробування, маркування (EN 149:2001+А1:2009, IDT)» |  |
| Халат медичний одноразовий, н/с, 140см | Халат медичний одноразовий, нестерильний.Матеріал(Спанбонд щільністю 30 г/м2),довжина 140 см, рукав - трикотажний манжет, на зав'язках. |  |
| Сечоприймач педіатричний | Прозорі стінки мішка, об’ємом 100 мл;Конічний конектор з ковпачком на кінці трубки;Виготовлено з м’якого полівінілхориду;Підходить до любого розміру і типу катетера;Має клапан зворотного току сечі.Складається з:- мішка для збору сечі,- клапана зливу,- з’єднувальної трубки.Стерильний, апірогенний та нетоксичний;Індивідуальне пакування. |  |
| Сечоприймач з кріпленням до стегна, 750мл | Прозорі стінки мішка, об’ємом 750 мл;Конічний конектор з ковпачком на кінці трубки;Виготовлено з м’якого полівінілхориду;Підходить до любого розміру і типу катетера;Має клапан зворотного току сечі, кріплення до стегна.Складається з:- мішка для збору сечі,- клапана зливу,- з’єднувальної трубки.Стерильний, апірогенний та нетоксичний; Індивідуальне пакування. |  |
| Катетер для годування немовлят (неградуйований) №6 (40см) | Виготовлено з нетоксичного прозорого полівінілхлориду; Довжина 40 см; Ренгенконтрасна смужка; Заокруглений дистальний кінець; Два бокових отвори; Конектор типу Luer slip (Луєр сліп) з захисним ковпачком; Розмір Fr6Кольорове кодування розміру. |  |
| Катетер для годування немовлят (неградуйований) №8 (40см) | Виготовлено з нетоксичного прозорого полівінілхлориду; Довжина 40 см; Ренгенконтрасна смужка; Заокруглений дистальний кінець; Два бокових отвори; Конектор типу Luer slip (Луєр сліп) з захисним ковпачком; Розмір Fr8Кольорове кодування розміру. |  |
| Ректальний катетер для немовлят №1 (газовідвідна трубка) | Ввідна частина від 2,5 см до 3 см; діаметр трубки до 7 мм.Катетер має заокруглений кінець основної трубки – це безпечно і зручно при введенні;використання катетера дозволяє подолати кольки та здуття живота без використання ліків;апірогенний та нетоксичний;Індивідуальне пакування, поставляється в упаковці № 10. |  |
| Катетер аспіраційний р.8 | Повинен бути для для санації й аспірації мокроти та слизу з эндотрахеальних, трахеостомічних та ендобронхіальних трубок, верхніх дихальних шляхів, ротової й носової порожнини.Повинен бути виготовлений з нетоксичного прозорого полівінілхлориду.Повинен мати гладку поверхню, без сторонніх речовин.Повинен мати атравматичний відкритий дистальний кінець з 2-ма боковими отворами.Повинен мати конектор типу КАПКОН (KAPKON), що відповідає з’єднувальним елементам будь-якого аспіраційного обладнання;Повинен мати вакуум контроль - клапан контролю аспірації.Повинен мати рентгенконтрастну смужку по всій довжині.Повинен мати довжину катетера не менше 540 мм+5%. Повинен мати ефективну довжину 490 мм+5%.Повинен мати розміри Fr: 8. Повинен мати термін придатності 5 років з дати виготовлення, вказаної на упаковці.Повинен бути стерильним апірогенним та нетоксичним.Повинен бути для одноразового використання.Повинен мати індивідуальне пакування.Повинен відповідати вимогам стандарту ISO 8836:2019. |  |
| Катетер аспіраційний р.6 | Повинен бути для для санації й аспірації мокроти та слизу з эндотрахеальних, трахеостомічних та ендобронхіальних трубок, верхніх дихальних шляхів, ротової й носової порожнини.Повинен бути виготовлений з нетоксичного прозорого полівінілхлориду.Повинен мати гладку поверхню, без сторонніх речовин.Повинен мати атравматичний відкритий дистальний кінець з 2-ма боковими отворами.Повинен мати конектор типу КАПКОН (KAPKON), що відповідає з’єднувальним елементам будь-якого аспіраційного обладнання;Повинен мати вакуум контроль - клапан контролю аспірації.Повинен мати рентгенконтрастну смужку по всій довжині.Повинен мати довжину катетера не менше 540 мм+5%. Повинен мати ефективну довжину 490 мм+5%.Повинен мати розміри Fr: 6. Повинен мати термін придатності 5 років з дати виготовлення, вказаної на упаковці.Повинен бути стерильним апірогенним та нетоксичним.Повинен бути для одноразового використання.Повинен мати індивідуальне пакування.Повинен відповідати вимогам стандарту ISO 8836:2019. |  |