*Приложение № 1*

УТВЕРЖДАЮ:

Главный врач ГБУЗ ТО «ОСПК»

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ А.В. Гаврилей

«\_\_\_\_»\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 2016 г.

**Описание объекта закупки при проведении электронного аукциона**

на поставку расходных материалов для проведения автоматического плазмафереза

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Описание объекта закупки** *\*указываются показатели, позволяющие определить соответствие закупаемых товаров потребностям заказчика (максимальные и (или) минимальные значения показателей, а также значения показателей, которые не могут изменяться)* | **Предложение участника закупки***Заполняется участником закупки в соответствии с Инструкцией по заполнению первой части заявки на участие в электронном аукционе (Раздел 3.2.2. Главы 3 Документации об электронном аукционе)* |
|  | Наименование объекта закупки (товара) | Функциональные, технические, качественные характеристики объекта закупки(товара), единицы измерения | Эксплуатационные характеристики (при необходимости) | Количество  | Указание на товарный знак (его словесное обозначение) (ПРИ НАЛИЧИИ), знак обслуживания (при наличии), фирменное наименование (при наличии), патенты (при наличии), полезные модели (при наличии), промышленные образцы (при наличии)  | Наименование страны происхождения товара | Функциональные, технические, качественные характеристики объекта закупки (товара). Эксплуатационные характеристики (при необходимости), единицы измерения |
|  | Расходная система для аппаратов для автоматического плазмаферза | **Минимальные и (или) максимальные показатели:**Объем колокола для разделения плазмы – не менее 275 мл | 1000 |  |  |  |
| **Показатели, которые не изменяются:** Для аппарата Haemonetics PCS 2, имеющегося в наличии у заказчика.Тип сепарации – прерывисто-поточнаяПредварительно собранная в заводских условиях единая закрытая система, включающая в себя:1. Магистраль для сбора плазмы (с разъемом для фистульной иглы, спайк-коннектором для подачи антикоагулянта, с сегментами и фиксаторами для насосов крови и антикоагулянта, с фильтром)2. Колокол для разделения плазмы;3. Контейнер для сбора плазмы (полимерный, строенный (объемом (мл): 1000х500х500), позволяющий разделить собранную аферезную плазму на 2 дозы, адаптированный к восполнению физраствором)Ед. изм. – шт. |  |
| **Показатели, указанные в диапазоне:** нет |  |
|  | Контейнер с раствором антикоагулянта | **Минимальные и (или) максимальные показатели:**Объем не менее 250 мл | 1000 |  |  |  |
| **Показатели, которые не изменяются:**Для аппарата Haemonetics PCS 2, имеющегося в наличии у заказчика.Назначение: Проведение автоматических аферезных процедур.Прозрачный, бесцветный, поливинилхлоридный контейнер с раствором антикоагулянта, оснащенный портом доступа, во внешней прозрачной пластиковой оболочке с маркировкой.Порт доступа: Под пластиковую иглу (спайк-коннектор) со скручиваемой крышкой.Антикоагулянт - цитрат натрия 4%.Упаковка - обеспечивающая стерильность.Ед. изм. – шт. |  |
| **Показатели, указанные в диапазоне:** нет |  |
| 3. | Универсальная артериальная венозно-фистульная игла | **Минимальные и (или) максимальные показатели:** Длина трубки не менее 300 мм. | 1000 |  |  |  |
| **Показатели, которые не изменяются:** Игла 16GУльтратонкая стенка иглы и силиконовое покрытие обеспечивающие минимальную травматизацию сосуда и предотвращающие коагуляцию крови внутри канюли. Игла имеет боковое отверстие для предупреждения прилипания иглы к стенке сосуда.Наличие вращающихся гибких крылышек.Мягкая, устойчивая к перегибам трубочка снабжена универсальным коннектором и эластичным зажимом.Ед. изм. – шт. |  |  |
| **Показатели, указанные в диапазоне:** нет |  |  |

Остаточный срок годности на момент поставки:

п. 1 не менее 24 месяцев

п. 2 не менее 12 месяцев

п. 3 не менее 24 месяцев

Качество Товара должно соответствовать государственным стандартам и иной нормативно-технической документации на данный вид Товаров и подтверждаться сертификатами соответствия.

 ГОСТ ISO 8638-2012, ГОСТ 31597-2012, Стандарт серии ГОСТ Р ИСО 10993, ГОСТ Р 50444-92, ГОСТ ISO 7864-2011.

Медицинские изделия должны быть зарегистрированы в соответствии с [Федеральным законом от 21.11.2011 № 323-ФЗ "Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации"](http://www.roszdravnadzor.ru/i/upload/files/1345036479.91877-25790.rtf) и Административным регламентом Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения и социального развития по исполнению государственной функции по регистрации изделий медицинского назначения, утвержденным Приказом Минздравсоцразвития России от 30.10.2006 № 735.