*Приложение № 1*

УТВЕРЖДАЮ:

Главный врач ГБУЗ ТО «ОСПК»

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

«\_\_\_\_»\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 2017 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 | | 2000 |  |  |  |
| **Показатели, которые не изменяются:**  Для аппарата Haemonetics PCS 2, имеющегося в наличии у заказчика.  Тип сепарации – прерывисто-поточная  Предварительно 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 | | 2000 |  |  |  |
| **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. | | 2000 |  |  |  |
| **Показатели, которые не изменяются:**  Игла 16G  Ультратонкая 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](consultantplus://offline/ref=2A86B57E95EFACF63411039CA68D4266B6E3CF99D926B84C516E347106BF970EA4F80F4176BD86d7X9E) 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.