

ІНФОРМАЦІЯ ЩОДО ПРОЦЕДУР ЗАКУПІВЕЛЬ
на виконання Постанови КМУ від 11.10.2016 №710 (зі змінами)

Найменування предмету закупівлі із зазначенням коду ЄЗС	Вид та ідентифікатор процедури закупівлі	Очікувана вартість предмета закупівлі	Обґрунтування	
			технічних та якісних характеристик предмета закупівлі	очікуваної вартості предмета закупівлі
Вироби медичного призначення (ДК 021:2015: 33180000-5 «Апаратура для підтримування фізіологічних функцій організму»)	Відкриті торги UA-2025-05-15-006396-a	2 800 000,00 грн	1. Мікрокатетер коронарний – 20 шт.	
			Характеристика/параметр	Медико-технічні вимоги
			Конструкція катетеру	Наявність металевого плетіння
			Зовнішній діаметр шaftу	Не більше 2,8 F
			Форма кінчику	Тейперований або конусний
			Внутрішній діаметр шaftу в дистальному сегменті	Не більше 0,018"
			Довжина катетеру	135, 150 см
			Покриття	Гідрофільне
			2. Y- коннектор – 50 шт.	
			Характеристика/параметр	Медико-технічні вимоги
			Склад набору	Y – подібний конектор, устрій для управління провідником, інтродюсер для провідника
			Конструкція гемостатичного клапану	Ротаційний механізм контролю гемостатичного клапану
			Сумісність з провідниками	Устрій для управління провідником сумісний з провідниками 0,009” – 0,018”
			Внутрішній діаметр гемостатичного клапану	0,096”
			3. Провідник 0,35 з полімерним покриттям – 100 шт.	
			Характеристика/параметр	Медико-технічні вимоги
			Матеріал серцевини	Нітинол
			Покриття	- Ренгенконтрасний поліуретановий шар, що містить вольфрам - Гідрофільне
			Діаметр	0,018”, 0,025”, 0,032”, 0,035”, 0,038”
			Довжина	80см, 150см, 180см, 220см, 260см, 300см
Форма	Пряма, J-подібна, загнута на 45 градусів, з подвійним кутом			
Радіус J-подібного кінчика	Від 1,5 мм до 3 мм			
Розмір бюджетного призначення затверджений головним розпорядником коштів – Національною академією медичних наук України.				
Під час визначення очікуваної вартості закупівлі, керуючись Наказом Міністерства розвитку економіки, торгівлі та сільського господарства України від 18.02.2020 № 275 із застосування методу порівняння ринкових цін способом проведення моніторингу цін, пошуку, збору та аналізу інформації про ціну товару, що міститься в мережі Інтернет у відкритому доступі на сайтах, Замовником було здійснено моніторинг (аналіз) цін на ринку продажу медичних виробів, шляхом використання загальнодоступної інформації, яка міститься у відкритих джерелах (у т.ч. на сайтах підприємств та компаній, які надають подібні послуги), комерційних пропозицій та інформації з електронної системи закупівель «Prozorro».				

			<table><tr><td>Жорсткість кінчика</td><td>Наявність модифікацій зі стандартною та підвищеною жорсткістю</td></tr></table> 4. Стент-система периферична саморозширююча – 5 шт. <table><tr><th>Характеристика/параметр</th><th>Медико-технічні вимоги</th></tr><tr><td>Довжина катетера</td><td>Довжина катетера має бути не менше 80 см та не більше 120 см</td></tr><tr><td>Зовнішній діаметр стенту</td><td>Мають бути наявні діаметри від 4,5 мм до 7,5 мм з кроком не більше 1,0 мм.</td></tr><tr><td>Діапазон довжин стенту</td><td>Стент повинен мати широкий діапазон довжин: від 20 мм до 200 мм, з кроком не більше 30 мм</td></tr><tr><td>Матеріал, з якого виготовлено стент</td><td>Нітинол</td></tr><tr><td>Сумісність з провідником</td><td>Сумісний з провідниками 0,014” та 0,018”</td></tr><tr><td>Сумісність з інтродюсером</td><td>Сумісний з інтродюсером не більше 6F</td></tr></table> 5. Стент периферичний selfexpanded – 5 шт. <table><tr><th>Характеристика/параметр</th><th>Медико-технічні вимоги</th></tr><tr><td>Довжина катетера</td><td>Стент повинен бути доступний на катетері з довжиною 80 см та 120см</td></tr><tr><td>Діапазон діаметрів стенту</td><td>Мають бути наявні діаметри від 9,0 мм до 14,0 мм</td></tr><tr><td>Діапазон довжин стенту</td><td>Стент повинен мати широкий діапазон довжин в наявності: від 20 мм до 80 мм з кроком не більше 20 мм</td></tr><tr><td>Ренгенконтрасний маркер</td><td>Повинен мати танталові ренгенконтрасні маркери на проксимальному та дистальному кінцях стенту</td></tr><tr><td>Матеріал, з якого виготовлено стенту</td><td>Нікель-титановий сплав (Nitinol)</td></tr><tr><td>Дизайн ячейки</td><td>Відкритий дизайн ячейки стенту</td></tr><tr><td>Сумісність з провідником та інтрод’юсером</td><td>Максимальний діаметр сумісного провідника не має перевищувати 0,035 дюйма та інтрод’юсера не більше 6F</td></tr></table>	Жорсткість кінчика	Наявність модифікацій зі стандартною та підвищеною жорсткістю	Характеристика/параметр	Медико-технічні вимоги	Довжина катетера	Довжина катетера має бути не менше 80 см та не більше 120 см	Зовнішній діаметр стенту	Мають бути наявні діаметри від 4,5 мм до 7,5 мм з кроком не більше 1,0 мм.	Діапазон довжин стенту	Стент повинен мати широкий діапазон довжин: від 20 мм до 200 мм, з кроком не більше 30 мм	Матеріал, з якого виготовлено стент	Нітинол	Сумісність з провідником	Сумісний з провідниками 0,014” та 0,018”	Сумісність з інтродюсером	Сумісний з інтродюсером не більше 6F	Характеристика/параметр	Медико-технічні вимоги	Довжина катетера	Стент повинен бути доступний на катетері з довжиною 80 см та 120см	Діапазон діаметрів стенту	Мають бути наявні діаметри від 9,0 мм до 14,0 мм	Діапазон довжин стенту	Стент повинен мати широкий діапазон довжин в наявності: від 20 мм до 80 мм з кроком не більше 20 мм	Ренгенконтрасний маркер	Повинен мати танталові ренгенконтрасні маркери на проксимальному та дистальному кінцях стенту	Матеріал, з якого виготовлено стенту	Нікель-титановий сплав (Nitinol)	Дизайн ячейки	Відкритий дизайн ячейки стенту	Сумісність з провідником та інтрод’юсером	Максимальний діаметр сумісного провідника не має перевищувати 0,035 дюйма та інтрод’юсера не більше 6F
Жорсткість кінчика	Наявність модифікацій зі стандартною та підвищеною жорсткістю																																		
Характеристика/параметр	Медико-технічні вимоги																																		
Довжина катетера	Довжина катетера має бути не менше 80 см та не більше 120 см																																		
Зовнішній діаметр стенту	Мають бути наявні діаметри від 4,5 мм до 7,5 мм з кроком не більше 1,0 мм.																																		
Діапазон довжин стенту	Стент повинен мати широкий діапазон довжин: від 20 мм до 200 мм, з кроком не більше 30 мм																																		
Матеріал, з якого виготовлено стент	Нітинол																																		
Сумісність з провідником	Сумісний з провідниками 0,014” та 0,018”																																		
Сумісність з інтродюсером	Сумісний з інтродюсером не більше 6F																																		
Характеристика/параметр	Медико-технічні вимоги																																		
Довжина катетера	Стент повинен бути доступний на катетері з довжиною 80 см та 120см																																		
Діапазон діаметрів стенту	Мають бути наявні діаметри від 9,0 мм до 14,0 мм																																		
Діапазон довжин стенту	Стент повинен мати широкий діапазон довжин в наявності: від 20 мм до 80 мм з кроком не більше 20 мм																																		
Ренгенконтрасний маркер	Повинен мати танталові ренгенконтрасні маркери на проксимальному та дистальному кінцях стенту																																		
Матеріал, з якого виготовлено стенту	Нікель-титановий сплав (Nitinol)																																		
Дизайн ячейки	Відкритий дизайн ячейки стенту																																		
Сумісність з провідником та інтрод’юсером	Максимальний діаметр сумісного провідника не має перевищувати 0,035 дюйма та інтрод’юсера не більше 6F																																		

			<table><tr><td>Система доставки</td><td>Доставка по провіднику (Over the Wire)</td></tr></table> 6. Балон периферичний 0,035 – 10 шт. <table><tr><th>Характеристика/ параметр</th><th>Медико-технічні вимоги</th></tr><tr><td>Довжина катетера</td><td>Довжина катетера має бути не менше 130 см</td></tr><tr><td>Діапазон діаметрів балону</td><td>Мають бути наявні діаметри від 3,0 мм до 12,0 мм</td></tr><tr><td>Діапазон довжин балону</td><td>Діапазон довжин від 20мм до 300мм</td></tr><tr><td>Ренгенконтрасний маркер</td><td>Має бути не менше 2-х маркерів</td></tr><tr><td>Сумісність з провідником та інтрод'юсером</td><td>Максимальний діаметр сумісного провідника немає перевищувати 0,035 дюйма та інтрод'юсера не більше 7F</td></tr><tr><td>Система доставки</td><td>Доставка по провіднику (Over the Wire)</td></tr></table> 7. Балон периферичний 0,018 – 10 шт. <table><tr><th>Характеристика/ параметр</th><th>Медико-технічні вимоги</th></tr><tr><td>Довжина катетера</td><td>Довжина катетера має бути в межах від 130см до 180см</td></tr><tr><td>Діапазон діаметрів балону</td><td>Мають бути наявні діаметри від 2,0мм до 7мм</td></tr><tr><td>Діапазон довжин балону</td><td>Довжини мають бути наявні від 20мм до 150мм</td></tr><tr><td>Ренгенконтрасний маркер</td><td>Має бути не менше 2-х маркерів</td></tr><tr><td>Покриття</td><td>Гідрофільне покриття</td></tr><tr><td>Номінальний тиск балону</td><td>Номінальний тиск балону має бути в межах від 7атм. до 8атм.</td></tr><tr><td>Тиск розриву балону</td><td>Тиск розриву для балонів діаметром від 2,0 мм до 3,5мм має бути не менше 16атм., для балонів 4,0-7,0 мм не менше 12атм.</td></tr></table>	Система доставки	Доставка по провіднику (Over the Wire)	Характеристика/ параметр	Медико-технічні вимоги	Довжина катетера	Довжина катетера має бути не менше 130 см	Діапазон діаметрів балону	Мають бути наявні діаметри від 3,0 мм до 12,0 мм	Діапазон довжин балону	Діапазон довжин від 20мм до 300мм	Ренгенконтрасний маркер	Має бути не менше 2-х маркерів	Сумісність з провідником та інтрод'юсером	Максимальний діаметр сумісного провідника немає перевищувати 0,035 дюйма та інтрод'юсера не більше 7F	Система доставки	Доставка по провіднику (Over the Wire)	Характеристика/ параметр	Медико-технічні вимоги	Довжина катетера	Довжина катетера має бути в межах від 130см до 180см	Діапазон діаметрів балону	Мають бути наявні діаметри від 2,0мм до 7мм	Діапазон довжин балону	Довжини мають бути наявні від 20мм до 150мм	Ренгенконтрасний маркер	Має бути не менше 2-х маркерів	Покриття	Гідрофільне покриття	Номінальний тиск балону	Номінальний тиск балону має бути в межах від 7атм. до 8атм.	Тиск розриву балону	Тиск розриву для балонів діаметром від 2,0 мм до 3,5мм має бути не менше 16атм., для балонів 4,0-7,0 мм не менше 12атм.	
Система доставки	Доставка по провіднику (Over the Wire)																																			
Характеристика/ параметр	Медико-технічні вимоги																																			
Довжина катетера	Довжина катетера має бути не менше 130 см																																			
Діапазон діаметрів балону	Мають бути наявні діаметри від 3,0 мм до 12,0 мм																																			
Діапазон довжин балону	Діапазон довжин від 20мм до 300мм																																			
Ренгенконтрасний маркер	Має бути не менше 2-х маркерів																																			
Сумісність з провідником та інтрод'юсером	Максимальний діаметр сумісного провідника немає перевищувати 0,035 дюйма та інтрод'юсера не більше 7F																																			
Система доставки	Доставка по провіднику (Over the Wire)																																			
Характеристика/ параметр	Медико-технічні вимоги																																			
Довжина катетера	Довжина катетера має бути в межах від 130см до 180см																																			
Діапазон діаметрів балону	Мають бути наявні діаметри від 2,0мм до 7мм																																			
Діапазон довжин балону	Довжини мають бути наявні від 20мм до 150мм																																			
Ренгенконтрасний маркер	Має бути не менше 2-х маркерів																																			
Покриття	Гідрофільне покриття																																			
Номінальний тиск балону	Номінальний тиск балону має бути в межах від 7атм. до 8атм.																																			
Тиск розриву балону	Тиск розриву для балонів діаметром від 2,0 мм до 3,5мм має бути не менше 16атм., для балонів 4,0-7,0 мм не менше 12атм.																																			

			<table><tr><td>Сумісність з провідником та інтрод'юсером</td><td>Максимальний діаметр сумісного провідника немає перевищувати 0,018 дюйма та інтрод'юсера не більше 5F</td></tr><tr><td>Система доставки</td><td>Доставка по провіднику (Over the Wire)</td></tr></table>	Сумісність з провідником та інтрод'юсером	Максимальний діаметр сумісного провідника немає перевищувати 0,018 дюйма та інтрод'юсера не більше 5F	Система доставки	Доставка по провіднику (Over the Wire)																
Сумісність з провідником та інтрод'юсером	Максимальний діаметр сумісного провідника немає перевищувати 0,018 дюйма та інтрод'юсера не більше 5F																						
Система доставки	Доставка по провіднику (Over the Wire)																						
		8. Балон периферичний з лікувальним покриттям – 3 шт. <table><tr><th>Характеристика/ параметр</th><th>Медико-технічні вимоги</th></tr><tr><td>Довжина катетера</td><td>Довжина катетера має бути не менше 130 см</td></tr><tr><td>Діапазон діаметрів балону</td><td>Мають бути наявні діаметри від 4,0мм до 9,0мм</td></tr><tr><td>Діапазон довжин балону</td><td>Для діаметрів балону від 4,0мм до 6,0мм - довжини мають бути наявні від 40мм до 150мм включно; Для діаметрів балону від 7,0мм до 9,0мм - довжини мають бути наявні від 40мм до 80мм</td></tr><tr><td>Ренгенконтрасний маркер</td><td>має бути не менше 2-х маркерів</td></tr><tr><td>Покриття балону (тип лікувального засобу та носія)</td><td>Лікарський засіб - Паклітаксель (Paclitaxel) Носій – сечовина</td></tr><tr><td>Номінальний тиск балону</td><td>Номінальний тиск балону має бути не менше 8 атм.</td></tr><tr><td>Тиск розриву балону</td><td>Тиск розриву для балонів діаметром від 4,0мм до 7,0мм має бути не більше 14атм., для балонів 8,0-9,0мм не більше 12атм.</td></tr><tr><td>Сумісність з провідником та інтрод'юсером</td><td>Максимальний діаметр сумісного провідника немає перевищувати 0,035 дюйма та інтрод'юсера не більше 7F</td></tr><tr><td>Система доставки</td><td>Доставка по провіднику (Over the Wire)</td></tr></table>	Характеристика/ параметр	Медико-технічні вимоги	Довжина катетера	Довжина катетера має бути не менше 130 см	Діапазон діаметрів балону	Мають бути наявні діаметри від 4,0мм до 9,0мм	Діапазон довжин балону	Для діаметрів балону від 4,0мм до 6,0мм - довжини мають бути наявні від 40мм до 150мм включно; Для діаметрів балону від 7,0мм до 9,0мм - довжини мають бути наявні від 40мм до 80мм	Ренгенконтрасний маркер	має бути не менше 2-х маркерів	Покриття балону (тип лікувального засобу та носія)	Лікарський засіб - Паклітаксель (Paclitaxel) Носій – сечовина	Номінальний тиск балону	Номінальний тиск балону має бути не менше 8 атм.	Тиск розриву балону	Тиск розриву для балонів діаметром від 4,0мм до 7,0мм має бути не більше 14атм., для балонів 8,0-9,0мм не більше 12атм.	Сумісність з провідником та інтрод'юсером	Максимальний діаметр сумісного провідника немає перевищувати 0,035 дюйма та інтрод'юсера не більше 7F	Система доставки	Доставка по провіднику (Over the Wire)	
Характеристика/ параметр	Медико-технічні вимоги																						
Довжина катетера	Довжина катетера має бути не менше 130 см																						
Діапазон діаметрів балону	Мають бути наявні діаметри від 4,0мм до 9,0мм																						
Діапазон довжин балону	Для діаметрів балону від 4,0мм до 6,0мм - довжини мають бути наявні від 40мм до 150мм включно; Для діаметрів балону від 7,0мм до 9,0мм - довжини мають бути наявні від 40мм до 80мм																						
Ренгенконтрасний маркер	має бути не менше 2-х маркерів																						
Покриття балону (тип лікувального засобу та носія)	Лікарський засіб - Паклітаксель (Paclitaxel) Носій – сечовина																						
Номінальний тиск балону	Номінальний тиск балону має бути не менше 8 атм.																						
Тиск розриву балону	Тиск розриву для балонів діаметром від 4,0мм до 7,0мм має бути не більше 14атм., для балонів 8,0-9,0мм не більше 12атм.																						
Сумісність з провідником та інтрод'юсером	Максимальний діаметр сумісного провідника немає перевищувати 0,035 дюйма та інтрод'юсера не більше 7F																						
Система доставки	Доставка по провіднику (Over the Wire)																						
		9. Провідник периферичний – 50 шт. <table><tr><th>Характеристика/ параметр</th><th>Медико-технічні вимоги</th></tr><tr><td>Конструкція провідника</td><td>Монолітний внутрішній сталевий каркас по всій довжині провідника або внутрішній каркас виготовлений із сталі та нітінолу, з'єднаним без перехідним зварюванням. Наявність моделей з дистальним кінчиком, посиленням з допомогою додаткової</td></tr></table>	Характеристика/ параметр	Медико-технічні вимоги	Конструкція провідника	Монолітний внутрішній сталевий каркас по всій довжині провідника або внутрішній каркас виготовлений із сталі та нітінолу, з'єднаним без перехідним зварюванням. Наявність моделей з дистальним кінчиком, посиленням з допомогою додаткової																	
Характеристика/ параметр	Медико-технічні вимоги																						
Конструкція провідника	Монолітний внутрішній сталевий каркас по всій довжині провідника або внутрішній каркас виготовлений із сталі та нітінолу, з'єднаним без перехідним зварюванням. Наявність моделей з дистальним кінчиком, посиленням з допомогою додаткової																						

			<table><tr><td></td><td>внутрішньої спіральної муфти.</td></tr><tr><td>Діаметр</td><td>0,014” та 0,018”</td></tr><tr><td>Довжина рентгенконтрасного сегменту</td><td>Від 3 до 17 см</td></tr><tr><td>Навантаження на кінчик</td><td>Від 1 до 40 грам</td></tr><tr><td>Форма кінчику</td><td>Пряма або попередньо формований кінчик</td></tr><tr><td>Довжина провідника</td><td>Не менше 180 см та 300 см</td></tr><tr><td>Покриття провідника</td><td>Наявність моделей з гідрофільним та полімерним покриттям</td></tr></table>		внутрішньої спіральної муфти.	Діаметр	0,014” та 0,018”	Довжина рентгенконтрасного сегменту	Від 3 до 17 см	Навантаження на кінчик	Від 1 до 40 грам	Форма кінчику	Пряма або попередньо формований кінчик	Довжина провідника	Не менше 180 см та 300 см	Покриття провідника	Наявність моделей з гідрофільним та полімерним покриттям
	внутрішньої спіральної муфти.																
Діаметр	0,014” та 0,018”																
Довжина рентгенконтрасного сегменту	Від 3 до 17 см																
Навантаження на кінчик	Від 1 до 40 грам																
Форма кінчику	Пряма або попередньо формований кінчик																
Довжина провідника	Не менше 180 см та 300 см																
Покриття провідника	Наявність моделей з гідрофільним та полімерним покриттям																
			10. Емболізаціні спіралі 0,035 – 15 шт. <table><tr><th>Характеристика/параметр</th><th>Медико-технічні вимоги</th></tr><tr><td>Призначення</td><td>Спіралі повинні бути призначені для емболізації уражень в периферичних артеріальних і венозних судинах</td></tr><tr><td>Матеріал виробу</td><td>Спіралі повинні бути виготовлені з платиногового сплаву та мати синтетичні волокна</td></tr><tr><td>Сумісність з мікрокатетером та провідником</td><td>Спіралі повинні бути сумісні з мікрокатетером не менше 0,038 дюйма та провідником діаметром 0,035 дюйма</td></tr><tr><td>Діаметр спіралі</td><td>Повинні бути наявні спіралі діаметром від 4 мм до 7 мм</td></tr><tr><td>Довжина спіралі</td><td>Повинні бути наявні спіралі довжиною від 4 мм до 5,5 мм</td></tr></table>	Характеристика/параметр	Медико-технічні вимоги	Призначення	Спіралі повинні бути призначені для емболізації уражень в периферичних артеріальних і венозних судинах	Матеріал виробу	Спіралі повинні бути виготовлені з платиногового сплаву та мати синтетичні волокна	Сумісність з мікрокатетером та провідником	Спіралі повинні бути сумісні з мікрокатетером не менше 0,038 дюйма та провідником діаметром 0,035 дюйма	Діаметр спіралі	Повинні бути наявні спіралі діаметром від 4 мм до 7 мм	Довжина спіралі	Повинні бути наявні спіралі довжиною від 4 мм до 5,5 мм		
Характеристика/параметр	Медико-технічні вимоги																
Призначення	Спіралі повинні бути призначені для емболізації уражень в периферичних артеріальних і венозних судинах																
Матеріал виробу	Спіралі повинні бути виготовлені з платиногового сплаву та мати синтетичні волокна																
Сумісність з мікрокатетером та провідником	Спіралі повинні бути сумісні з мікрокатетером не менше 0,038 дюйма та провідником діаметром 0,035 дюйма																
Діаметр спіралі	Повинні бути наявні спіралі діаметром від 4 мм до 7 мм																
Довжина спіралі	Повинні бути наявні спіралі довжиною від 4 мм до 5,5 мм																
			11. Емболізаціні спіралі 0,018 – 15 шт. <table><tr><th>Характеристика/параметр</th><th>Медико-технічні вимоги</th></tr><tr><td>Матеріал виробу</td><td>Спіралі повинні бути виготовлені з платиногового сплаву та волокон</td></tr><tr><td>Сумісність з провідником</td><td>Спіралі повинні бути сумісні з провідником діаметром 0,018 дюйма</td></tr><tr><td>Діаметр спіралі</td><td>Повинні бути наявні спіралі діаметром від 3 мм до 6 мм</td></tr><tr><td>Довжина спіралі</td><td>Повинні бути наявні спіралі довжиною від 2,5 мм до 6,5 мм</td></tr></table>	Характеристика/параметр	Медико-технічні вимоги	Матеріал виробу	Спіралі повинні бути виготовлені з платиногового сплаву та волокон	Сумісність з провідником	Спіралі повинні бути сумісні з провідником діаметром 0,018 дюйма	Діаметр спіралі	Повинні бути наявні спіралі діаметром від 3 мм до 6 мм	Довжина спіралі	Повинні бути наявні спіралі довжиною від 2,5 мм до 6,5 мм				
Характеристика/параметр	Медико-технічні вимоги																
Матеріал виробу	Спіралі повинні бути виготовлені з платиногового сплаву та волокон																
Сумісність з провідником	Спіралі повинні бути сумісні з провідником діаметром 0,018 дюйма																
Діаметр спіралі	Повинні бути наявні спіралі діаметром від 3 мм до 6 мм																
Довжина спіралі	Повинні бути наявні спіралі довжиною від 2,5 мм до 6,5 мм																
			12. Набір емболів – 5 шт. <table><tr><th>Характеристика/параметр</th><th>Медико-технічні вимоги</th></tr><tr><td>Призначення</td><td>Забезпечення контрольованої цілеспрямованої емболізації периферичних судин</td></tr><tr><td>Матеріал</td><td>Поліетиленгліколь</td></tr><tr><td>Розмір мікрочастинок</td><td>75±30мкм, 200±75мкм, 400±75мкм, 600±75мкм,</td></tr></table>	Характеристика/параметр	Медико-технічні вимоги	Призначення	Забезпечення контрольованої цілеспрямованої емболізації периферичних судин	Матеріал	Поліетиленгліколь	Розмір мікрочастинок	75±30мкм, 200±75мкм, 400±75мкм, 600±75мкм,						
Характеристика/параметр	Медико-технічні вимоги																
Призначення	Забезпечення контрольованої цілеспрямованої емболізації периферичних судин																
Матеріал	Поліетиленгліколь																
Розмір мікрочастинок	75±30мкм, 200±75мкм, 400±75мкм, 600±75мкм,																

			<table><tr><td></td><td>800±75мкм, 1100±75мкм</td></tr><tr><td>Пакування</td><td>Стерильний шприц об'ємом 20см³, що містить 2 мл мікрочасток в апірогенному, стерильному буферному фізіологічному розчині</td></tr><tr><td>Показання</td><td>Емболізація судин при наступних показаннях: гіперваскуляризовані пухлини, гепатоцелюлярна карцинома, фіброміома матки, доброякісна гіперплазія передміхурової залози, периферичні артеріовенозні мальформації, пухлини ший, тулуба і кісткової системи, кровотечі, травми, зниження передопераційної кровотечі.</td></tr></table>		800±75мкм, 1100±75мкм	Пакування	Стерильний шприц об'ємом 20см³, що містить 2 мл мікрочасток в апірогенному, стерильному буферному фізіологічному розчині	Показання	Емболізація судин при наступних показаннях: гіперваскуляризовані пухлини, гепатоцелюлярна карцинома, фіброміома матки, доброякісна гіперплазія передміхурової залози, периферичні артеріовенозні мальформації, пухлини ший, тулуба і кісткової системи, кровотечі, травми, зниження передопераційної кровотечі.														
	800±75мкм, 1100±75мкм																						
Пакування	Стерильний шприц об'ємом 20см³, що містить 2 мл мікрочасток в апірогенному, стерильному буферному фізіологічному розчині																						
Показання	Емболізація судин при наступних показаннях: гіперваскуляризовані пухлини, гепатоцелюлярна карцинома, фіброміома матки, доброякісна гіперплазія передміхурової залози, периферичні артеріовенозні мальформації, пухлини ший, тулуба і кісткової системи, кровотечі, травми, зниження передопераційної кровотечі.																						
13. Мікрокатетер периферичний – 5 шт.																							
<table><tr><th>Характеристика/параметр</th><th>Медико-технічні вимоги</th></tr><tr><td>Призначення</td><td> - для введення контрастних речовин в кровоносні судини; - для інфузій препаратів під час внутрішньоартеріальної терапії; - для введення емболізуючих речовин для досягнення гемостазу. </td></tr><tr><td>Покриття</td><td>По всій довжині за винятком проксимального кінчика має гідрофільне полімерне покриття</td></tr><tr><td>Зовнішній діаметр</td><td>2.0Fr, 2.4Fr, 2.7Fr, 2.8Fr</td></tr><tr><td>Внутрішній діаметр</td><td>0.019", 0.022", 0.25", 0.027"</td></tr><tr><td>Довжина</td><td>110см, 130см, 150см</td></tr><tr><td>Максимальний тиск катетера</td><td>750psi/900psi</td></tr><tr><td>Рентгенконтрасні маркери</td><td>Доступні катетери з одним або двома дистальними маркерами</td></tr><tr><td>Сумісність з емболізуючими матеріалами</td><td>Мікроспіралі, клей, мікросфери, рідкі емболізуючі матеріали, контрастні речовини, хіміоемболізуючі препарати</td></tr><tr><td>Форма дистального кінчика</td><td>Пряма (змінюваної форми)/ 90° (тільки для 2.4Fr)</td></tr></table>				Характеристика/параметр	Медико-технічні вимоги	Призначення	- для введення контрастних речовин в кровоносні судини; - для інфузій препаратів під час внутрішньоартеріальної терапії; - для введення емболізуючих речовин для досягнення гемостазу.	Покриття	По всій довжині за винятком проксимального кінчика має гідрофільне полімерне покриття	Зовнішній діаметр	2.0Fr, 2.4Fr, 2.7Fr, 2.8Fr	Внутрішній діаметр	0.019", 0.022", 0.25", 0.027"	Довжина	110см, 130см, 150см	Максимальний тиск катетера	750psi/900psi	Рентгенконтрасні маркери	Доступні катетери з одним або двома дистальними маркерами	Сумісність з емболізуючими матеріалами	Мікроспіралі, клей, мікросфери, рідкі емболізуючі матеріали, контрастні речовини, хіміоемболізуючі препарати	Форма дистального кінчика	Пряма (змінюваної форми)/ 90° (тільки для 2.4Fr)
Характеристика/параметр	Медико-технічні вимоги																						
Призначення	- для введення контрастних речовин в кровоносні судини; - для інфузій препаратів під час внутрішньоартеріальної терапії; - для введення емболізуючих речовин для досягнення гемостазу.																						
Покриття	По всій довжині за винятком проксимального кінчика має гідрофільне полімерне покриття																						
Зовнішній діаметр	2.0Fr, 2.4Fr, 2.7Fr, 2.8Fr																						
Внутрішній діаметр	0.019", 0.022", 0.25", 0.027"																						
Довжина	110см, 130см, 150см																						
Максимальний тиск катетера	750psi/900psi																						
Рентгенконтрасні маркери	Доступні катетери з одним або двома дистальними маркерами																						
Сумісність з емболізуючими матеріалами	Мікроспіралі, клей, мікросфери, рідкі емболізуючі матеріали, контрастні речовини, хіміоемболізуючі препарати																						
Форма дистального кінчика	Пряма (змінюваної форми)/ 90° (тільки для 2.4Fr)																						
Відповідно до потреб замовника необхідних для безперебійного функціонування медичного закладу та з урахуванням вимог нормативних документів у сфері стандартизації, зокрема з урахуванням вимог																							

			Постанов КМУ від 02.10.2013 № 753 «Про затвердження Технічного регламенту щодо медичних виробів», від 02.10.2013 №754 «Про затвердження Технічного регламенту щодо медичних виробів для діагностики invitro», від 02.10.2013 № 755 «Про затвердження Технічного регламенту щодо активних медичних виробів, які імплантують».	
--	--	--	--	--