

**33180000-5 Апаратура для підтримування фізіологічних функцій організму
(Медичні вироби для нейрохірургічних втручань, 15 лотів)**

1. Обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі:**

Лот 1 - 33180000-5 Апаратура для підтримування фізіологічних функцій організму - Стент каротидний з додатковою ембопротекцією (45851 Металевий непокритий стент для сонної артерії) - 8 шт.

Спеціальні вимоги:

1. *Матеріал стенту.* Стент повинен бути виготовлений з нікель-титану (нітінолу).

2. *Конструкція стенту.* Конструкція стенту повинна забезпечувати пристосування до різних форм судин. Стент повинен бути таким, що саморозгортається та мати ембопротекційну сітку.

3. *Сумісність стент-системи з провідником.* Стент-система повинна бути сумісною з провідником 0,014 дюйма.

4. *Довжина шафту.* Довжина доставляючого катетера має бути не менше 135 см.

5. *Загальна довжина стенту.* Загальна довжина стенту повинна бути в межах від не більше 20 мм до не менше 60 мм.

6. *Діаметри стенту.* Діаметри стенту повинні бути від 6 мм до 10 мм.

Лот 2 - 33180000-5 Апаратура для підтримування фізіологічних функцій організму - Стент-система каротидна (45851 Металевий непокритий стент для сонної артерії) - 3 шт.

Спеціальні вимоги:

1. *Довжина катетера.* Довжина катетера має бути більшою 130 см.

2. *Конфігурація стенту.* Стент повинен бути таким, що саморозгортається. Конфігурація пряма та конусна.

3. *Діапазон діаметрів стенту.* Від 6,0 мм до 10,0 мм з кроком 1,0 мм.

4. *Діапазон довжин стенту.* Для стентів з прямою конфігурацією: від 20 мм до 60 мм з кроком не більше 20 мм. Для стентів з конусною конфігурацією: від 30 мм до 40 мм з кроком 10 мм.

5. *Ренгенконтрасний маркер.* Повинен мати танталові ренгенконтрасні маркери на проксимальному та дистальному кінцях стенту.

6. *Матеріал, з якого виготовлено стент.* Нікель-титановий (нітінол) сплав (Nitinol).

7. *Дизайн ячейки.* Відкритий дизайн ячейки стенту.

8. *Сумісність з провідником та інтродюсером.* Діаметр сумісного провідника має становити 0,014 дюйма, інтродюсера – 6 Fr.

9. *Система доставки.* Система доставки швидкої заміни типу RX (Rapid Exchange).

10. *Призначення.* Стентування сонних артерій.

Лот 3 - 33180000-5 Апаратура для підтримування фізіологічних функцій організму - Стент-система каротидна з подвійним плетенням (45851 Металевий непокритий стент для сонної артерії) - 6 шт.

Спеціальні вимоги:

1. *Матеріал стенту.* Стент повинен бути виготовлений з нікель-титану (нітінолу).

2. *Конструкція стенту.* Конструкція стенту повинна забезпечувати пристосування до різних форм судин. Стент повинен бути таким, що саморозгортається, мати плетену будову (подвійна металева сітка).

3. *Рентгеноконтрастність.* Наявність щонайменше 2 рентгеноконтрастних маркерів.

4. *Сумісність стент-системи з провідником.* Стент-система повинна бути сумісною з провідником 0,014 дюйма.

5. *Довжина шафту.* Довжина доставляючого катетера має бути 143 см.

6. *Загальна довжина стенту.* Загальна довжина стенту повинна бути в межах від 22 мм до 47 мм включно.

7. *Діаметр стенту.* Діаметри стенту повинні бути від 5 мм до 10 мм.

8. *Репозиція стенту.* Стент повинен мати можливість репозиціонування при неповному розкритті стенту.

Лот 4 - 33180000-5 Апаратура для підтримування фізіологічних функцій організму - Набір для зовнішнього вентрикуло дренирування (61796 Набір для зовнішнього дренирування спинномозкової рідини) - 10 шт.

Спеціальні вимоги:

1. *Призначення.* Призначений для використання в якості засобу тимчасового зовнішнього вентрикулярного дренажу спинномозкової рідини.

2. *Розміри катетера:*

- не менше 1,5 мм внутрішній діаметр.
- не менше 3,0 мм зовнішній діаметр.
- не коротше 250 та не довше 350 мм довжина.

3. *Візуалізація.* Рентгеноконтрастний силікон, просочений (імпригновано) барієм. Можливість візуалізації при рентгенологічному та МРТ-дослідженнях завдяки рентгеноконтрастним маркерам. Наявність достатньої кількості бічних отворів на проксимальному кінці для уникнення оклюзії.

4. *Конфігурація.* Наявність позначок глибини від 5 до 15 см від проксимального кінчика з кроком не менше 1 см та не більше 3 см.

5. *Комплектація:*

- Зовнішній венстрикулярний катетер, довжиною не більше 350 мм та не менше 250 мм.
- Фіксатор.
- Стилєт.
- Троакар.
- Конєктор Луєр-Лок.

6. *Комплектація:*

- Градуїований дренажний мішок, об'ємом не менше 500 мл та не більше 900 мл: внутрішня крапельна камера (бюретка), затискач, штирьовий конєктор Луєр-Лок, порт доступу із запірним краном та кришкою, що знімається градуїована шкала не менше 250 та не більше 350 мм вод. ст.;
- Дренажна трубка з гніздовим конєктором Луєр-Лок, затискач, антирефлюксний клапан, Y-подібна порт-система, 3-ходовий запірний кран із конєктором Луєр-Лок, штирьовий конєктор Луєр-Лок для підключення до дренажного катєтера.

7. *Механізм.* Наявність механізма-купола для нормалізації потоку, якщо виникає перешкода через намокання фільтру при тимчасовому горизонтальному розміщенні системи.

Лот 5 - 33180000-5 Апаратура для підтримування фізіологічних функцій організму - Y подібний конєктор (36177 Конєктор катєтера для ангіопластики) - 231 шт.

Спеціальні вимоги:

1. *Призначення.* Пристрій для забезпечування гемостазу при використанні катєтерів і провідників під час внутрішньосудинних втручань.

2. *Конструкція.* Пристрій повинен складатися з ротаційного люєрівського роз'єму, корпусу Y-конєктора та гемостатичного клапану.

3. *Внутрішній просвіт.* Внутрішній просвіт повинен бути від 0,118 дюймів.

Лот 6 - 33180000-5 Апаратура для підтримування фізіологічних функцій організму - Мікрокатєтер для емболізації аневризм (10691 Периферійний / коронарний судинний мікрокатєтер) - 5 шт.

Спеціальні вимоги:

1. *Призначення мікрокатетера.* Для отримання доступу до дрібних звивистих судин нервової судинної системи.

2. *Будова катетера.* Однопросвітний гнучкий катетер перемінної жорсткості з гнучким дистальним стрижнем для полегшеного проходження анатомічних структур.

3. *Покриття катетера.* Наявність покриття на зовнішній поверхні катетера, що полегшує просування по судині. Наявність внутрішнього шару для полегшення переміщення пристроїв, що вводяться через його просвіт.

4. *Параметри дистального кінчика.* Гнучкий дистальний кінчик.

5. *Зовнішній діаметр.* В проксимальній частині не більше 2.4 Fr, в дистальній частині не більше 1.9 Fr.

6. *Внутрішній діаметр.* Не менше 0,017" по всій довжині катетера.

7. *Робоча довжина.* Робоча довжина катетеру має складати не менше 150 см.

8. *Модифікація дистального сегменту.* Наявність не менше трьох форм дистального кінчика: прямий, під кутом 45°, під кутом 90°.

9. *Рентгенконтрастність.* Катетер має бути видимий при рентгеноскопії. Наявність не менше однієї рентгенконтрастної мітки на дистальному кінчику.

Лот 7 - 33180000-5 Апаратура для підтримування фізіологічних функцій організму - Спіраль для емболізації аневризм (60940 Спіраль для емболізації судин головного мозку) - 8 шт.

Спеціальні вимоги:

1. *Призначення виробу.* Ендосудинна емболізація внутрішньочерепних аневризм.

2. *Система відділення мікроспіралей.* Механічна система відділення. Можливість ручного відділення без додаткових відділяючих пристроїв.

3. *Матеріал виробу.* Виріб повинен бути виготовлений з платинового сплаву або еквіваленту.

4. *Просторова конфігурація.* Наявність 3-х вимірної форми конфігурації.

5. *Діаметр конфігурацій.* Наявність широкого спектру діаметрів конфігурацій в межах від 1 мм до 25 мм.

6. *Довжина мікроспіралі.* Наявність широкого спектру довжин в межах від 1 см до 50 см.

7. *Ступінь м'якості.* Наявність вибору ступенів м'якості спіралей.

Лот 8 - 33180000-5 Апаратура для підтримування фізіологічних функцій організму - Стент для асистенції при койлінгу, лікування сегментарних аневризм (в комплекті з катетерами) (58526 Імплантат для відновлення судин і регуляції гемодинаміки аортальний) - 1 шт.

Спеціальні вимоги:

1. *Показання до застосування.* Для реконструкції судин складної анатомічної будови при емболізації аневризм з широкою шийкою шляхом проведення крізь чарунку стента мікроспіралей.

2. *Структура.* Структура стенту повинна забезпечувати підвищену гнучкість по довжині та відмінну проходимість по звивистих та тонких судинах для можливості їх реконструкції, для чого стент повинен бути плетений з цільного дроту.

3. *Матеріал виробу.* Нітінол.

4. *Принцип розкривання.* Має бути таким, що саморозкривається при вивільненні з тубуса.

5. *Діапазон застосування по діаметру судин.* Розмірний ряд повинен давати можливість реконструкції судин в діапазоні діаметрів від 1,5 мм до 6,5 мм.

6. *Довжина стентів.* Наявність вибору довжини від 12 мм до 75 мм.

7. *Спеціальні можливості при встановленні стента.* Можливість репозиціонування стенту після його розкриття до 90% для корекції місця остаточного встановлення в судині.

8. *Відповідність діаметрів судин, що підлягають реконструкції, діаметрам доставляючих мікрокатетерів.* Діаметри доставляючих мікрокатетерів не повинні перевищувати наступні значення:

- Для судин діаметром до 3,6 мм - дистальний внутрішній діаметр мікрокатетера не повинен перевищувати 0,017”.
- Для судин діаметром до 4,25 мм - дистальний внутрішній діаметр мікрокатетера не повинен перевищувати 0,024”.
- Для судин діаметром 5,3 мм - дистальний внутрішній діаметр мікрокатетера не повинен перевищувати 0,029”.
- Для судин діаметром 6,5 мм - дистальний внутрішній діаметр мікрокатетера не повинен перевищувати 0,032”.

9. *Рентгеноконтрастність.* Виріб повинен мати вплетені рентгенконтрастні дроти, які дозволяють добре контролювати положення та форму всього стенту в судині.

10. *Комплектація.* Стенти для судин діаметром більше 3,1 мм мають комплектуватись доставляючим мікрокатетером відповідного розміру.

Лот 9 - 33180000-5 Апаратура для підтримування фізіологічних функцій організму - Тромбекстактор для видалення тромбів з судин малого діаметру (61779 Сітка дротяна для тромбектомії) - 5 шт.

Спеціальні вимоги:

1. *Призначення.* Для невідкладного лікування ішемічного інсульту шляхом вилучення тромбів з внутрішньочерепних судин.

2. *Структура пристрою.* Пристрій повинен складатися з саморозширної нітинолової структури.

3. *Діаметр шафта.* Не менше 3 мм.

4. *Довжина шафта.* Не менше 30 мм.

5. *Робоча довжина.* Не менше 20 мм.

6. *Довжина системи доставки.* Не менше 2 м.

7. *Візуалізація.* 1 маркер на проксимальному кінці і 2 маркера на дистальному кінці.

8. *Сумісність з мікрокатетером.* 0.0165” та/або 0.017”.

Лот 10 - 33180000-5 Апаратура для підтримування фізіологічних функцій організму - Інтракраніальний стент для церебральних стенозів (62266 Імплантат для відновлення судин і регуляції гемодинамік, для внутрішньочерепних/сонних артерій) - 2 шт.

Спеціальні вимоги:

1. *Матеріал пристрою.* Пристрій повинен бути виготовленим з нітинолу або еквіваленту.

2. *Репозиціювання.* Пристрій повинен мати можливість репозиціювання та видалення при розкритті до 90 %.

3. *Конструкція.* Нітиноловий стент, виготовлений за технологією лазерної різки, який саморозкривається. Повинні бути доступні модифікації з високою радіальною силою.

4. *Рентгеноконтрастність.* Пристрій повинен мати рентгеноконтрастні маркери з обох боків.

5. *Розміри пристрою.* Діаметр пристрою повинен бути від 3,0 мм до 6,5 мм включно. Довжина від 15 до 35 мм.

6. *Сумісний мікрокатетер.* Пристрій повинен бути сумісним з мікрокатетером з внутрішнім діаметром 0,0165 - 0,017”.

Лот 11 - 33180000-5 Апаратура для підтримування фізіологічних функцій організму - Балон-катетер для лікування інтракраніальних стенозів (17521 Перфузійний балонний катетер для коронарної ангіопластики) - 2 шт.

Спеціальні вимоги:

1. *Показання до застосування.* Призначений для дилатації стенозу в церебральних артеріях для покращення перфузії.

2. *Розміри балона.* Діаметр пристрою повинен бути в межах від 1,5 до 4,0 мм, довжина: 8 мм.

3. *Покриття*. Має бути наявним гідрофільне покриття, що забезпечує ковзкість пристрою.

4. *Рентгенконтрастність*. Балонний катетер повинен мати один рентгенконтрастний маркер, що позначає кінчик катетера, два додаткові рентгенконтрастні маркери, які позначають номінальну довжину балона.

5. *Внутрішній просвіт*. Пристрій повинен мати внутрішній просвіт 0,0165-0,017”.

6. *Довжина пристрою*. Довжина балонного катетера має бути не менше 150 см.

Лот 12 - 33180000-5 Апаратура для підтримування фізіологічних функцій організму - Спіраль для емболізації аневризм неправильної форми (60940 Спіраль для емболізації судин головного мозку) - 29 шт.

Спеціальні вимоги:

1. *Система відділення мікроспіралей*. Спіралі повинні відділятися під дією електричного струму.

2. *Матеріал виробу*. Вироби повинні бути виготовлені з платинового сплаву.

3. *Система запобігання розтягненню*. Для уникнення розтягування під час розташування або перерозташування мікроспіраль повинна бути стійкою до розтягування за рахунок внутрішнього хвилястого дроту.

4. *Дизайн та просторова конфігурація виробу*. Спіралі не повинні мати попередньо заданих конфігурацій 2D та 3D. Спіралі повинні мати низьку пам'ять форми та забезпечувати зміну напрямку укладання спіралі відповідно до форми стінки неправильної аневризми.

5. *Сумісні мікрокатетери*. Мікроспіралі повинні бути сумісними з мікрокатетерами з внутрішнім діаметром 0,014”.

6. *Діаметр мікроспіралі*. Наявність широкого спектру діаметрів в діапазоні від 1,5 мм до 16 мм.

7. *Довжина мікроспіралі*. Наявність широкого спектру довжин від 1 см до не менше 30 см.

Лот 13 - 33180000-5 Апаратура для підтримування фізіологічних функцій організму - Пристрій для асистенції при койлінгу, лікування сегментарних аневризм (в комплекті з катетерами) (58526 Імплантат для відновлення судин і регуляції гемодинаміки аортальний) - 1 шт.

Спеціальні вимоги:

Стент:

1. *Опис пристрою*. Стент повинен бути однодротовим. Дріт повинен мати платинову серцевину покриту нітинолом.

2. *Рентгенконтрастність*. Наявність 4-х маркерів на дистальному краї та 4-х маркерів на проксимальному краї.

3. *Репозиція*. Пристрій повинен мати можливість репозиції при виведенні із доставляючого катетера.

4. *Сумісність з мікрокатетером*. Пристрій повинен бути сумісний з доставляючим мікрокатетером або оклюзійним балонним катетером.

5. *Діаметр*. Від 2,5 мм до 4,0 мм.

6. *Довжина*. Від 12 мм до 34 мм.

Мікрокатетер:

1. *Просвіт мікрокатетера*. Мікрокатетер повинен мати одинарний просвіт для кращого доступу до дистальної судинної сітки при використанні з провідниковим катетером та провідником.

2. *Наявність маркерів*. Наявність не менше 2-х маркерів для кращої візуалізації.

3. *Внутрішній діаметр*. Повинні бути в наявності мікрокатетери з внутрішніми діаметрами 0,017, 0,021 та 0,027 дюйма.

4. *Покриття*. Наявність гідрофільного покриття.

5. *Робоча довжина*. Повинні бути в наявності з робочою довжиною 150 см та 156 см.

Лот 14 - 33180000-5 Апаратура для підтримування фізіологічних функцій організму - Набір для трансрадіального доступу інтракраніально (58865 Набір для введення судинного катетера) - 10 шт.

Спеціальні вимоги:

1. *Призначення*. Введення в периферійні, коронарні судини та судини нервової системи пристроїв для інвазивних процедур радіальним доступом.

2. *Будова катетера*. Однопросвітний гнучкий довгий інтродюсер зі змінною жорсткістю.

3. *Покриття катетера*. Наявність змащувального покриття на дистальному кінці довжиною не менше 25 см для зменшення тертя під час маніпуляцій.

4. *Рентгенконтрастність*. Наявність рентгеноконтрастної маркерної смужки на дистальному кінці.

5. *Зовнішній діаметр*. Не більше 7 Fr (0,093 дюймів).

6. *Внутрішній діаметр*. Не менше 6 Fr (0,079 дюймів).

7. *Робоча довжина*. Наявність робочих довжин катетеру: 95 см, 100 см, 105 см.

Селективний катетер радіального доступу:

1. *Призначення*. Введення в периферійні, коронарні судини та судини нервової системи пристроїв для інвазивних процедур радіальним доступом, а

також для полегшення введення діагностичних речовин в судини нервової системи.

2. *Будова катетера.* Однопросвітний гнучкий катетер сумісний з провідниками 0,035 дюйма (0,889 мм) та 0,038 дюйма (0,9652 мм). Наявність роз'єму Люера на проксимальному кінці.

3. *Рентгенконтрастність.* Наявність плетеного шафту, який забезпечує видимість при флюороскопії.

4. *Зовнішній діаметр.* Не більше 5.5 Fr (0,070 дюймів).

5. *Внутрішній діаметр.* Не менше 0,040 дюймів.

6. *Модифікація дистального сегменту.* Наявність не менше двох модифікацій дистального сегменту з обов'язковими конфігураціями Sim2 та Berenstein.

7. *Робоча довжина.* Наявність робочих довжин катетеру 120 см та 130 см.

Лот 15 - 33180000-5 Апаратура для підтримування фізіологічних функцій організму - Мікропровідник гідрофільний інтервенційний (нейро) (58115 Периферійний судинний провідник ручний) - 33 шт.

Спеціальні вимоги:

1. *Призначення.* Мікропровідник повинен бути призначеним для використання у нейроваскулярній хірургії.

2. *Конструкція пристрою.* Внутрішній стержень повинен бути виготовлений з неіржавіючої сталі та нітинолу. На дистальному кінці провідника повинна бути спіраль, що виготовлена з платини та неіржавіючої сталі.

3. *Покриття.* Провідник повинен мати гідрофільне покриття. Проксимальна частина провідника повинна мати ПТФЕ покриття.

4. *Рентгеноконтрастність.* Дистальний кінець повинен бути рентгеноконтрастним довжиною 3 см або 6 см.

5. *Діаметр виробу.* Повинен бути з дистальним діаметром 0,012 дюйма та проксимальним діаметром 0,014 дюйма.

6. *Довжина виробу.* Повинен бути довжиною 200 см.

7. *Сумісність.* Повинен бути сумісним з подовжувачем не менше 115 см.

Загальні вимоги:

1. Медичні вироби, запропоновані для цієї закупівлі, повинні відповідати вимогам Технічного регламенту щодо медичних виробів або Технічного регламенту щодо медичних виробів для діагностики *in vitro* або Технічного регламенту щодо активних медичних виробів, які імплантують. Для підтвердження учасник повинен надати копію відповідного документу та сертифікат відповідності, виданий відповідним органом з сертифікації,

акредитованим національним органом України з акредитації, який підтверджує встановлені вимоги до товарів, робіт і послуг та (чи) об'єктів, через які реалізуються послуги, якщо це передбачено законодавством України. В разі, якщо це не передбачено законодавством України, необхідно надати відповідний лист-роз'яснення.

2. Медичні вироби повинні мати інструкцію із застосування. Для підтвердження учасником надається копія інструкції із застосування медичних виробів.

3. Термін придатності медичних виробів на момент поставки повинен становити не менше 75% або не менше 12 місяців від загального терміну придатності. Для підтвердження учасник надає гарантійний лист про термін придатності медичних виробів.

4. Строк поставки медичних виробів повинен становити не більше 10 днів з дати отримання письмової заявки Замовника, але не пізніше 19.12.2025. Для підтвердження учасник надає гарантійний лист про строк поставки медичних виробів.

5. Обов'язкове надання учасником оригіналу гарантійного листа, наданого безпосередньо виробником або його уповноваженим представником в Україні (якщо учасник не є виробником товару, із наданням копії авторизаційного листа виробника), який підтверджує можливість поставки товару, що є предметом закупівлі, у необхідній кількості, якості та у терміни, визначені документацією.

6. Товар не повинен відрізнятися від вимог замовника за технічними, якісними та кількісними характеристиками, зазначеними в документації. Для підтвердження учасник надає таблицю, з посиланням на сторінку технічної документації виробника, на якій підтверджується значення показника згідно вимог замовника (інструкції з експлуатації або посібника користувача, або проспекту, або технічного опису, або технічних умов, або іншого документу виробника (або його уповноваженого представника в Україні) із підтвердженням технічних характеристик.

7. Учасник повинен надати заповнену форму тендерної пропозиції за підписом керівника або уповноваженого представника підприємства, організації, установи та завірену печаткою (у разі наявності) за формою 2.

Форма 2

Форма тендерної пропозиції

(назва процедури закупівлі)

№ лоту/ з/п	Найменування предмета закупівлі/товару	Торгівельна назва товару	Виробник, країна	Одиниця виміру	Кількість, од.
----------------	---	-----------------------------	------------------	-------------------	-------------------

--	--	--	--	--	--

посада уповноваженої особи
учасника

м.п. *

підпис

прізвище, ініціали

* Вимога щодо печатки не стосується учасників, які здійснюють діяльність без печатки згідно з чинним законодавством.

** У разі наявності в технічній частині посилання на конкретну торгівельну марку чи фірму, джерело походження або виробника – читати з виразом “або еквівалент”.

2. Розмір бюджетного призначення за кошторисом або очікувана вартість предмета закупівлі:

5 545 765,59 грн (П'ять мільйонів п'ятсот сорок п'ять тисяч сімсот шістдесят п'ять гривень 59 копійок), з ПДВ, зокрема:

лот 1 - 467 598,72 грн (Чотириста шістдесят сім тисяч п'ятсот дев'яносто вісім гривень 72 копійки);

лот 2 - 172 582,44 грн (Сто сімдесят дві тисячі п'ятсот вісімдесят дві гривні 44 копійки);

лот 3 - 355 755,00 грн (Триста п'ятдесят п'ять тисяч сімсот п'ятдесят п'ять гривень 00 копійок);

лот 4 - 142 802,20 грн (Сто сорок дві тисячі вісімсот дві гривні 20 копійок);

лот 5 - 136 059,00 грн (Сто тридцять шість тисяч п'ятдесят дев'ять гривень 00 копійок);

лот 6 - 150 664,90 грн (Сто п'ятдесят тисяч шістсот шістдесят чотири гривні 90 копійок);

лот 7 - 247 909,04 грн (Двісті сорок сім тисяч дев'ятсот дев'ять гривень 04 копійки);

лот 8 - 274 000,00 грн (Двісті сімдесят чотири тисячі гривень 00 копійок);

лот 9 - 507 500,45 грн (П'ятсот сім тисяч п'ятсот гривень 45 копійок);

лот 10 - 300 000,00 грн (Триста тисяч гривень 00 копійок);

лот 11 - 87 500,00 грн (Вісімдесят сім тисяч п'ятсот гривень 00 копійок);

лот 12 - 1 219 086,63 грн (Один мільйон двісті дев'ятнадцять тисяч вісімдесят шість гривень 63 копійки);

лот 13 - 250 000,00 грн (Двісті п'ятдесят тисяч гривень 00 копійок);

лот 14 - 468 157,10 грн (Чотириста шістдесят вісім тисяч сто п'ятдесят сім гривень 10 копійок);

лот 15 - 766 150,11 грн (Сімсот шістдесят шість тисяч сто п'ятдесят гривень 11 копійок).