

**33180000-5 Апаратура для підтримування фізіологічних функцій організму
(Медичні вироби для нейрохірургічних втручань, 50 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) - 40 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) - 39 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.



ДОКУМЕНТ ІКС ЄІПК СЕД АСКОД (ПІДПИСАНО КВАЛІФІКОВАНИМ
ЕЛЕКТРОННИМ ПІДПИСОМ)

Сертифікат 3FAA9288358EC003040000002DCC2500093CC300

Підписувач Гінзбург Валентина Григорівна

Дійсний з 03.10.2023 11:20:49 по 03.10.2025 11:20:49

Департамент охорони здоров'я



061-9478 від 09.10.2024

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) - 50 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 дренивання (61796 Набір для зовнішнього дренивання спинномозкової рідини) - 78 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.



ДОКУМЕНТ ІКС ЄІПК СЕД АСКОД (ПІДПИСАНО КВАЛІФІКОВАНИМ
ЕЛЕКТРОННИМ ПІДПИСОМ)

Сертифікат 3FAA9288358EC003040000002DCC2500093CC300

Підписувач Гінзбург Валентина Григорівна

Дійсний з 03.10.2023 11:20:49 по 03.10.2025 11:20:49

Департамент охорони здоров'я



061-9478 від 09.10.2024

4. *Конфігурація.* Наявність позначок глибини шлуночкового катетера з кроком не менше 1 см та не більше 3 см.

5. *Комплектація:*

- Зовнішній вентрикулярний катетер, довжиною не більше 350 мм та не менше 250 мм.
- Фіксатор.
- Стиллет.
- Троакар.
- Конектор Луер-Лок.

6. *Комплектація:*

- Градуирований дренажний мішок, об'ємом не менше 500 мл та не більше 900 мл: затискач, конектор Луер-Лок;
- Бюретка з двоступеневою кінчною системою;
- Градуирована шкала не менше 250 та не більше 300 мм вод. ст.
- Антирефлюксний клапан, Y-подібна порт-система для забору зразків або введення рідини з безголковим Люер-підключенням, 3-ходовий запірний кран із конектором Луер-Лок.

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

Лот 5 - 33180000-5 Апаратура для підтримування фізіологічних функцій організму - Діагностичний провідник 0,035" (довжина не менше 150 см) (35094 Кардіологічний/периферійний судинний провідник одноразовий) - 610 шт.

Спеціальні вимоги:

1. *Конструкція.* Провідник повинен мати стержень виготовлений з неіржавіючої сталі. Повинні бути в наявності провідники з фіксованим та рухомим стержнем.

2. *Загострення дистального кінця стержня провідника.* Повинні бути в наявності провідники з загостренням дистального кінця стержня впродовж від 0 см до 10 см

3. *Покриття.* Провідник повинен мати ПТФЕ покриття.

4. *Конфігурація кінчика.* Провідник повинен мати форми дистального кінчика: прямий та "J" – подібний.

5. *Діаметр провідника.* Провідник повинен мати діаметр 0.035".

6. *Довжина провідника.* Провідник повинен мати в наявності довжини: 150 см.



ДОКУМЕНТ ІКС ЄІПК СЕД АСКОД (ПІДПИСАНО КВАЛІФІКОВАНИМ
ЕЛЕКТРОННИМ ПІДПИСОМ)

Сертифікат 3FAA9288358EC003040000002DCC2500093CC300

Підписувач Гінзбург Валентина Григорівна

Дійсний з 03.10.2023 11:20:49 по 03.10.2025 11:20:49

Департамент охорони здоров'я



061-9478 від 09.10.2024

Лот 6 - 33180000-5 Апаратура для підтримування фізіологічних функцій організму - Діагностичний провідник змінний 0,035" (довжина не менше 260 см) (35094 Кардіологічний/периферійний судинний провідник одноразовий) - 280 шт.

Спеціальні вимоги:

1. *Конструкція.* Провідник повинен мати стержень виготовлений з неіржавіючої сталі. Повинні бути в наявності провідники з фіксованим та рухомим стержнем.

2. *Загострення дистального кінця стержня провідника.* Повинні бути в наявності провідники з загостренням дистального кінця стержня впродовж 0 см, 4 см та 10 см.

3. *Покриття.* Провідник повинен мати ПТФЕ покриття.

4. *Конфігурація кінчика.* Провідник повинен мати в наявності не менше двох варіантів форми дистального кінчика: прямий, 3 мм "J" – подібна.

5. *Діаметр провідника.* 0.035 дюймів.

6. *Довжина провідника.* Провідник повинен мати довжину не менше 260 см.

Лот 7 - 33180000-5 Апаратура для підтримування фізіологічних функцій організму - Діагностичний гідрофільний провідник 0,035" (довжина не менше 180 см) (35094 Кардіологічний/периферійний судинний провідник одноразовий) - 529 шт.

Спеціальні вимоги:

1. *Матеріал серцевини.* Нітинол.

2. *Покриття.* Ренгенконтрасний поліуретановий шар, що містить вольфрам. Гідрофільне.

3. *Діаметр.* 0,018", 0,025", 0,032", 0,035", 0,038".

4. *Довжина.* 80 см, 150 см, 180 см, 220 см, 260 см, 300 см.

5. *Форма.* Пряма, J-подібна, загнута на 45 градусів, з подвійним кутом.

6. *Радіус J-подібного кінчика.* Від 1,5 мм до 3 мм.

7. *Жорсткість кінчика.* Наявність модифікацій зі стандартною та підвищеною жорсткістю.

Лот 8 - 33180000-5 Апаратура для підтримування фізіологічних функцій організму - Гідрофільний провідник змінний 0,035" (довжина не менше 260 см) (35094 Кардіологічний/периферійний судинний провідник одноразовий) - 244 шт.

Спеціальні вимоги:

1. *Матеріал серцевини.* Нітинол.



ДОКУМЕНТ ІКС ЄІПК СЕД АСКОД (ПІДПИСАНО КВАЛІФІКОВАНИМ ЕЛЕКТРОННИМ ПІДПИСОМ)

Сертифікат 3FAA9288358EC003040000002DCC2500093CC300

Підписувач Гінзбург Валентина Григорівна

Дійсний з 03.10.2023 11:20:49 по 03.10.2025 11:20:49

Департамент охорони здоров'я



061-9478 від 09.10.2024

2. *Покриття.* Ренгенконтрасний поліуретановий шар, що містить вольфрам. Гідрофільне.
3. *Діаметр.* 0,018'', 0,025'', 0,032'', 0,035'', 0,038''.
4. *Довжина.* 220 см, 260 см, 300 см.
5. *Форма.* Пряма, J-подібна, загнута на 45 градусів, з подвійним кутом.
6. *Радіус J-подібного кінчика.* Від 1,5 мм до 3 мм.
7. *Жорсткість кінчика.* Наявність модифікацій зі стандартною та підвищеною жорсткістю.

Лот 9 - 33180000-5 Апаратура для підтримування фізіологічних функцій організму - Заплата для твердої мозкової оболонки (38771 Засіб гемостатичний хірургічний на основі полісахаридів рослинного походження, що розсмоктується) - 40 шт.

Спеціальні вимоги:

1. *Матеріал.* Заплата має бути виготовлена зі свинячого желатину та полі-L-молочної кислоти.
2. *Біодеградація.* Матеріал заплати повинен розсмоктуватись та сприяти швидкій регенерації власної твердої мозкової оболонки пацієнта.
3. *Антиадгезивність.* Заплата повинна бути антиадгезивною.
4. *Міцність.* Матеріал заплати повинен забезпечувати високу міцність на розрив.
5. *Спосіб фіксації.* Має бути можливість підшивання заплати або застосування в якості накладки.
6. *Розміри.* 6 см на 6 см.

Лот 10 - 33180000-5 Апаратура для підтримування фізіологічних функцій організму - Y подібний конектор (36177 Конектор катетера для ангіопластики) - 1410 шт.

Спеціальні вимоги:

1. *Призначення.* Пристрій для забезпечування гемостазу при використанні катетерів і провідників під час внутрішньосудинних втручань.
2. *Конструкція.* Пристрій повинен складатися з ротаційного люєрівського роз'єму, корпусу Y-конектора та гемостатичного клапану.
3. *Внутрішній просвіт.* Внутрішній просвіт повинен бути від 0,118 дюймів.

Лот 11 - 33180000-5 Апаратура для підтримування фізіологічних функцій організму - Мікрокатетер для емболізації аневризм (10691 Периферійний / коронарний судинний мікрокатетер) - 45 шт.

Спеціальні вимоги:



ДОКУМЕНТ ІКС ЄІПК СЕД АСКОД (ПІДПИСАНО КВАЛІФІКОВАНИМ ЕЛЕКТРОННИМ ПІДПИСОМ)

Сертифікат 3FAA9288358EC003040000002DCC2500093CC300

Підписувач Гінзбург Валентина Григорівна

Дійсний з 03.10.2023 11:20:49 по 03.10.2025 11:20:49

Департамент охорони здоров'я



061-9478 від 09.10.2024

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 довжиною не менше 6 см.

5. *Зовнішній діаметр.* В проксимальній частині не більше 0.029" (2.2 Fr), в дистальній частині не більше 0.024" (1.8 Fr).

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

7. *Робоча довжина.* Робоча довжина катетера має складати 150 см.

8. *Модифікація дистального сегменту.* Наявність не менше чотирьох форм дистального кінчика: прямий, під кутом 45°, під кутом 90° та J-модифікацією.

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

Лот 12 - 33180000-5 Апаратура для підтримування фізіологічних функцій організму - Спіраль для емболізації аневризм (60940 Спіраль для емболізації судин головного мозку) - 103 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 13 - 33180000-5 Апаратура для підтримування фізіологічних функцій організму - Мікропровідник гідрофільний інтервенційний 0,014 (довжина не

ДОКУМЕНТ ІКС ЄІПК СЕД АСКОД (ПІДПИСАНО КВАЛІФІКОВАНИМ
ЕЛЕКТРОННИМ ПІДПИСОМ)

Сертифікат 3FAA9288358EC003040000002DCC2500093CC300

Підписувач Гінзбург Валентина Григорівна

Дійсний з 03.10.2023 11:20:49 по 03.10.2025 11:20:49

Департамент охорони здоров'я



061-9478 від 09.10.2024



менше 185 см) (35094 Кардіологічний/периферійний судинний провідник одноразовий) - 290 шт.

Спеціальні вимоги:

1. *Конструкція провідника.* Полімерний кінчик. Дистальний нітиноловий стержень.

2. *Діаметр провідника.* Не більше 0.014 дюймів.

3. *Жорсткість кінчика.* Не менше двох варіантів від 2,5 г до 3 г.

4. *Довжина провідника.* 185 см.

5. *Рентгенконтрастна верхівка.* Провідник повинен мати рентгенконтрастну верхівку 2 см для гарної візуалізації усередині судини.

6. *Покриття провідника.* Гідрофільне покриття (або еквівалент) по всій довжині для полегшення проходження всередині судини.

7. *Форма кінчика.* Повинні бути в наявності два варіанти форми кінчика: пряма та “J” – подібна.

8. *Ступінь підтримки.* Повинні бути в наявності два ступені підтримки: легка та помірна.

Лот 14 - 33180000-5 Апаратура для підтримування фізіологічних функцій організму - Мікропровідник гідрофільний інтервенційний змінний 0,014 (довжина не менше 300 см) (35094 Кардіологічний/периферійний судинний провідник одноразовий) - 120 шт.

Спеціальні вимоги:

1. *Конструкція провідника.* Полімерний кінчик. Дистальний нітиноловий стержень.

2. *Діаметр провідника.* Не більше 0.014 дюймів.

3. *Жорсткість кінчика.* Не менше двох варіантів від 2,5 г до 3 г.

4. *Довжина провідника.* 300 см.

5. *Рентгенконтрастна верхівка.* Провідник повинен мати рентгенконтрастну верхівку 2 см для гарної візуалізації усередині судини.

6. *Покриття провідника.* Гідрофільне покриття (або еквівалент) по всій довжині для полегшення проходження всередині судини.

7. *Форма кінчика.* Повинні бути в наявності два варіанти форми кінчика: пряма та “J” – подібна.

8. *Ступінь підтримки.* Повинні бути в наявності два ступені підтримки: легка та помірна.

Лот 15 - 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) - 10 шт.



ДОКУМЕНТ ІКС ЄІПК СЕД АСКОД (ПІДПИСАНО КВАЛІФІКОВАНИМ ЕЛЕКТРОННИМ ПІДПИСОМ)

Сертифікат 3FAA9288358EC003040000002DCC2500093CC300

Підписувач Гінзбург Валентина Григорівна

Дійсний з 03.10.2023 11:20:49 по 03.10.2025 11:20:49

Департамент охорони здоров'я



061-9478 від 09.10.2024

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 рентгеноконтрастні 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 16 - 33180000-5 Апаратура для підтримування фізіологічних функцій організму - Стент інтракраніальний, який змінює напрямок потоку, для стентування сегментарних аневризм (62939 Імплантат для відновлення судин/регуляції гемодинаміки, для внутрішньочерепних/сонних артерій, полімерно-металевий) - 4 шт.

ДОКУМЕНТ ІКС ЄІПК СЕД АСКОД (ПІДПИСАНО КВАЛІФІКОВАНИМ
ЕЛЕКТРОННИМ ПІДПИСОМ)

Сертифікат 3FAA9288358EC003040000002DCC2500093CC300

Підписувач Гінзбург Валентина Григорівна

Дійсний з 03.10.2023 11:20:49 по 03.10.2025 11:20:49

Департамент охорони здоров'я



061-9478 від 09.10.2024



Спеціальні вимоги:

1. *Призначення.* Пристрій повинен бути призначений для ендovasкулярної емболізації внутрішньочерепних аневризм.
2. *Опис.* Пристрій повинен бути однодротовим, двошаровим та мати комірки закритого типу.
3. *Матеріал.* Пристрій повинен бути виготовлений з нітинолу та мати полімерне покриття.
4. *Рентгенконтрастність.* Наявність проксимальних та дистальних маркерів та перехресних рентгенконтрастних ниток.
5. *Репозиція.* Пристрій повинен мати можливість репозиції при неповному розкритті не менше 2-х разів.
6. *Діаметр.* Діаметри: від 2,5 мм до 5,5 мм.
7. *Довжина.* Загальна довжина повинна бути від 13 мм до 45 мм.
8. *Сумісність з мікрокатетером.* Пристрій повинен бути сумісним з мікрокатетерами з внутрішніми діаметрами 0,021 дюйма та 0,027 дюйма.

Лот 17 - 33180000-5 Апаратура для підтримування фізіологічних функцій організму - Тромбекстактор для видалення тромбів з судин малого діаметру (61779 Сітка дротяна для тромбектомії) - 27 шт.

Спеціальні вимоги:

1. *Призначення.* Для невідкладного лікування ішемічного інсульту шляхом видалення 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 18 - 33180000-5 Апаратура для підтримування фізіологічних функцій організму - Балон-катетер для лікування інтракраніальних стенозів (17521 Перфузійний балонний катетер для коронарної ангіопластики) - 15 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.



ДОКУМЕНТ ІКС ЄІПК СЕД АСКОД (ПІДПИСАНО КВАЛІФІКОВАНИМ ЕЛЕКТРОННИМ ПІДПИСОМ)

Сертифікат 3FAA9288358EC003040000002DCC2500093CC300

Підписувач Гінзбург Валентина Григорівна

Дійсний з 03.10.2023 11:20:49 по 03.10.2025 11:20:49

Департамент охорони здоров'я



061-9478 від 09.10.2024

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 19 - 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) - 9 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 20 - 33180000-5 Апаратура для підтримування фізіологічних функцій організму - Спіраль для емболізації аневризм неправильної форми (60940 Спіраль для емболізації судин головного мозку) - 91 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.* Мікроспіралі повинні мати внутрішній дріт для запобігання розтягнення. Дріт повинен мати хвилясту форму.



ДОКУМЕНТ ІКС ЄІПК СЕД АСКОД (ПІДПИСАНО КВАЛІФІКОВАНИМ ЕЛЕКТРОННИМ ПІДПИСОМ)

Сертифікат 3FAA9288358EC003040000002DCC2500093CC300

Підписувач Гінзбург Валентина Григорівна

Дійсний з 03.10.2023 11:20:49 по 03.10.2025 11:20:49

Департамент охорони здоров'я



061-9478 від 09.10.2024

4. *Дизайн виробу.* Конструкція спіралі повинна забезпечувати зміну напрямку укладання спіралі відповідно до форми стінки аневризми.

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

6. *Довжина мікроспіралі.* Наявність широкого спектру довжин від 2 см до не менше 30 см.

Лот 21 - 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) - 6 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 22 - 33180000-5 Апаратура для підтримування фізіологічних функцій організму - Набір для трансрадіального доступу інтракраніально (58865 Набір для введення судинного катетера) - 23 шт.

Спеціальні вимоги:



ДОКУМЕНТ ІКС ЄІПК СЕД АСКОД (ПІДПИСАНО КВАЛІФІКОВАНИМ
ЕЛЕКТРОННИМ ПІДПИСОМ)

Сертифікат 3FAA9288358EC003040000002DCC2500093CC300

Підписувач Гінзбург Валентина Григорівна

Дійсний з 03.10.2023 11:20:49 по 03.10.2025 11:20:49

Департамент охорони здоров'я



061-9478 від 09.10.2024

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 23 - 33180000-5 Апаратура для підтримування фізіологічних функцій організму - Балон провідниковий катетер для допоміжних маніпуляцій при ендovasкулярних втручаннях (17846 Одноразовий судинний напрямний катетер) - 20 шт.

Спеціальні вимоги:

1. *Призначення балону.* Для тимчасової зупинки кровотоку в кровоносній судині шляхом розширення балону у судині під час проведення ендovasкулярних втручань.



ДОКУМЕНТ ІКС ЄІПК СЕД АСКОД (ПІДПИСАНО КВАЛІФІКОВАНИМ ЕЛЕКТРОННИМ ПІДПИСОМ)

Сертифікат 3FAA9288358EC003040000002DCC2500093CC300

Підписувач Гінзбург Валентина Григорівна

Дійсний з 03.10.2023 11:20:49 по 03.10.2025 11:20:49

Департамент охорони здоров'я



061-9478 від 09.10.2024

2. *Діапазон зовнішнього діаметру катетеру.* Має бути не менше чотирьох варіацій доступних діаметрів від 0,079 дюймів до 0,114 дюймів включно.

3. *Діаметр внутрішнього просвіту катетеру.* Від 0,051 дюйма до не менше 0,085 дюймів.

4. *Довжина балону.* Наявність не менше двох варіацій довжин балону від 7 мм до 10 мм.

5. *Корисна довжина катетеру.* Не менше 90 см.

6. *Наявність рентгенконтрастних маркерів.* Не менше 2-х маркерів.

Лот 24 - 33180000-5 Апаратура для підтримування фізіологічних функцій організму - Інтродюсер з можливістю дистального інтракраніального доступу (58865 Набір для введення судинного катетера) - 85 шт.

Спеціальні вимоги:

1. *Показання до застосування.* Для забезпечення дистальної катетеризації та навігації інтракраніальних мікрокатетерів та інших мікроінструментів у випадках складною ангіоархітектоніки мозкових артерій.

2. *Структура.* Структура шафта повинна забезпечувати гарну підтримку мікроінструментів, прогресуючу гнучкість по довжині та відмінну проходимість по звивистих та тонких судинах, для чого шафт повинен мати армування з прогресуючим пом'якшенням та зменшеному зовнішньому діаметру.

3. *Зовнішні та внутрішні діаметри:*

- Зовнішній діаметр проксимальної частини не повинен перевищувати 0.106”;
- Зовнішній діаметр дистальної частини не повинен перевищувати 0.100”;
- Внутрішній діаметр по всій довжині не повинен бути меншим за 0.088”.

4. *Гідрофільне покриття.* Для швидкого та надійного введення шафта, дистальний сегмент повинен мати не менше 20 см гідрофільного покриття.

5. *Довжина.* Мають бути моделі з довжиною 80 см, 90 см, та 100 см.

Лот 25 - 33180000-5 Апаратура для підтримування фізіологічних функцій організму - Інтродюсер подовжений армований (58865 Набір для введення судинного катетера) - 132 шт.

Спеціальні вимоги:

1. *Призначення.* Для застосування в інтервенційних та діагностичних процедурах у судинній системі людини, включаючи, але не обмежуючись, нижньою кінцівкою, нирковими та сонними артеріями.



ДОКУМЕНТ ІКС ЄІПК СЕД АСКОД (ПІДПИСАНО КВАЛІФІКОВАНИМ
ЕЛЕКТРОННИМ ПІДПИСОМ)

Сертифікат 3FAA9288358EC003040000002DCC2500093CC300

Підписувач Гінзбург Валентина Григорівна

Дійсний з 03.10.2023 11:20:49 по 03.10.2025 11:20:49

Департамент охорони здоров'я



061-9478 від 09.10.2024

2. *Форма кінчика.* Повинен мати м'який атравматичний кінчик не менше ніж трьох різних форм.

3. *Наявність рентгеноконтрастних маркерів.* Повинен мати не менше 1 контрастного маркеру на відстані не менше 5 мм від дистального кінчика.

4. *Покриття.* Внутрішнє покриття – PTFE, гідрофільне покриття на дистальній частині катетера не менше 5 см.

5. *Довжина.* Має бути у різних варіаціях: 45 см, 65 см, 90 см.

6. *Внутрішній діаметр.* Не менше 4 різних діаметрів, від 5 Fr (0,076") до не менше 8 Fr (0,114").

7. *Сумісність з провідником.* Має бути сумісним з провідниками діаметром 0,038".

Лот 26 - 33180000-5 Апаратура для підтримування фізіологічних функцій організму - Катетер ангіографічний гідрофільний, 5 Fr (10688 Ангіографічний катетер одноразового застосування) - 955 шт.

Спеціальні вимоги:

1. *Довжина катетеру.* Мають бути наявні різні довжини катетерів – не менше чотирьох, від 65 см до 110 см.

2. *Діаметр катетеру.* Діаметр має становити 4 Fr та 5 Fr.

3. *Форма.* Наявність не менше дев'яти різних форм катетерів.

4. *Бокові отвори.* Наявність катетерів без бокових отворів та з ними.

5. *Тиск.* Катетер може підтримувати тиск не менше 750 psi для катетера 4 Fr та не менше 1000 psi для 5 Fr.

6. *Сумісність з провідниками.* Сумісний з провідником 0,038 дюйма.

7. *Внутрішній діаметр.* Не менше 0,041 дюйма для 4 Fr та 0,043 для 5 Fr.

Лот 27 - 33180000-5 Апаратура для підтримування фізіологічних функцій організму - Мікропровідник гідрофільний інтервенційний (нейро) (58115 Периферійний судинний провідник ручний) - 120 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.



ДОКУМЕНТ ІКС ЄІПК СЕД АСКОД (ПІДПИСАНО КВАЛІФІКОВАНИМ
ЕЛЕКТРОННИМ ПІДПИСОМ)

Сертифікат 3FAA9288358EC003040000002DCC2500093CC300

Підписувач Гінзбург Валентина Григорівна

Дійсний з 03.10.2023 11:20:49 по 03.10.2025 11:20:49

Департамент охорони здоров'я



061-9478 від 09.10.2024

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.

Лот 28 - 33180000-5 Апаратура для підтримування фізіологічних функцій організму - Пристрій для тромбекстракції - стент-ретривер (61779 Сітка дротяна для тромбектомії) - 120 шт.

Спеціальні вимоги:

1. *Призначення.* Відновлення кровотоку у судинах головного мозку у пацієнтів, які перенесли ішемічний інсульт. Можливість застосування у наступних судинах нервової системи: внутрішня сонна артерія, сегментах М1 та М2 середньої мозкової артерії, базилярної та вертебральної артеріях.

2. *Опис пристрою.* Саморозкривний пристрій покритий платиною або еквівалентом для кращої візуалізації на системі доставки з дровим провідником.

3. *Матеріал пристрою.* Сплав нікель-титану.

4. *Спектр діаметрів пристрою.* Не менше двох варіацій діаметрів від 4 мм до 6 мм.

5. *Спектр довжин стенту.* Наявність довжин не менше двох варіацій від 20 мм до 40 мм.

6. *Сумісний діаметр судин пацієнта.* Рекомендований діаметр судини має бути в діапазоні від не більше 2,0 мм до не менше 5,5 мм.

7. *Сумісність з мікрокатетером.* Всі пристрої, не залежно від їх діаметру, мають бути сумісні з мікрокатетером з внутрішнім діаметром не більше 0,021 дюйма.

8. *Наявність рентгенконтрастних маркерів.* Наявність не менше трьох рентгеноконтрастних маркерів на дистальному кінці пристрою та не менше одного маркеру – на проксимальному кінці пристрою.

Лот 29 - 33180000-5 Апаратура для підтримування фізіологічних функцій організму - Пристрій для профілактики емболії (58112 Система захисту сонних артерій від емболії) - 120 шт.

Спеціальні вимоги:

1. *Призначення.* Захоплення та видалення емболів, що можуть відірватися під час інтервенційних процедур на судинах, у тому числі на сонних судинах.

2. *Складові частини.* Система має складатися з наступних компонентів:

- Дротова пастка типу «кошик» (фільтр-сітка на дроті);
- Катетер для встановлення та повернення фільтра.



ДОКУМЕНТ ІКС ЄІПК СЕД АСКОД (ПІДПИСАНО КВАЛІФІКОВАНИМ
ЕЛЕКТРОННИМ ПІДПИСОМ)

Сертифікат 3FAA9288358EC003040000002DCC2500093CC300

Підписувач Гінзбург Валентина Григорівна

Дійсний з 03.10.2023 11:20:49 по 03.10.2025 11:20:49

Департамент охорони здоров'я



061-9478 від 09.10.2024

3. *Матеріал, з якого виготовлено пастку.* Нітинол (Nitinol).
4. *Сумісність пастки з провідником для первинного доступу.* Пастка має бути сумісна з провідниками діаметром 0,014 та 0,018 дюйми.
5. *Довжина та діаметр дротяної пастки.* Діаметр дроту має бути 0,014 дюйми. Довжина дроту має бути змінною OTW/RX. OTW – не менше 310 см, RX – не менше 180 см.
6. *Діапазон діаметрів фільтру.* Від 3 мм до 7 мм з кроком не більше 1,0 мм.
7. *Ренгенконтрасний маркер.* Повинен мати ренгенконтрастні маркери на дистальному та проксимальному кінцях пастки.
8. *Покриття пастки.* Гепарин або еквівалент, що запобігає утворенню тромбів під час розкриття пастки.

Лот 30 - 33180000-5 Апаратура для підтримування фізіологічних функцій організму - Катетер для вилучення тромбів (в комплекті з мікрокатетером, мікропровідником) (58173 Катетер аспіраційний для тромбектомії) - 125 шт.

Спеціальні вимоги:

Катетер емболектомії /тромбектомії:

1. *Показання до застосування.* Призначений для дистального введення у мозкові судини інтервенційних пристроїв.
2. *Конструкція катетера.* Наявність конструкції, що забезпечує проксимальну підтримку, дистальну м'якість та гнучкість.
3. *Стінка катетера.* Армована металевою сіткою.
4. *Властивість дистального сегменту.* Дистальний сегмент повинен бути гнучким та рентгенконтрастним з гідрофільним покриттям.
5. *Структура кінчика.* Кінчик провідникового катетера повинен бути м'яким, для зменшення ризику травмування під час введення та розташування з рентгенконтрастним маркером.
6. *Розміри.* Повинні бути наявні катетери з діаметром не менше 5 Fr.
7. *Внутрішній діаметр.* Внутрішній діаметр катетера повинен бути не менше 0,055”.
8. *Проксимальний зовнішній діаметр.* Проксимальний зовнішній діаметр катетера повинен бути не більше 0,0825”.

9. *Довжина катетера.* Повинні бути в наявності три довжини катетера від 115 см до не більше 131 см.

Периферійний / коронарний судинний мікрокатетер:

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



ДОКУМЕНТ ІКС ЄІПК СЕД АСКОД (ПІДПИСАНО КВАЛІФІКОВАНИМ
ЕЛЕКТРОННИМ ПІДПИСОМ)

Сертифікат 3FAA9288358EC003040000002DCC2500093CC300

Підписувач Гінзбург Валентина Григорівна

Дійсний з 03.10.2023 11:20:49 по 03.10.2025 11:20:49

Департамент охорони здоров'я



061-9478 від 09.10.2024

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. *Довжина.* Повинна бути довжиною 150 см та 156 см.

Периферійний судинний провідник, ручний:

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. *Рентгенконтрастність.* Дистальний кінець повинен бути рентгенконтрастним 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.

Лот 31 - 33180000-5 Апаратура для підтримування фізіологічних функцій організму - Провідниковий катетер дистального доступу (58173 Катетер аспіраційний для тромбектомії) - 65 шт.

Спеціальні вимоги:

1. *Показання до застосування.* Призначений для дистального введення у мозкові судини інтервенційних пристроїв.

2. *Конструкція катетера.* Наявність конструкції, що забезпечує проксимальну підтримку, дистальну м'якість та гнучкість.

3. *Стінка катетера.* Армована металевою сіткою.

4. *Властивість дистального сегменту.* Дистальний сегмент повинен бути гнучким та рентгенконтрастним з гідрофільним покриттям.

5. *Структура кінчика.* Кінчик провідникового катетера повинен бути м'яким, для зменшення ризику травмування під час введення та розташування з рентгенконтрастним маркером.

6. *Розміри.* Повинні бути наявні катетери з діаметром не менше 5 Fr.

7. *Внутрішній діаметр.* Внутрішній діаметр катетера повинен бути не менше 0,055".



ДОКУМЕНТ ІКС ЄІПК СЕД АСКОД (ПІДПИСАНО КВАЛІФІКОВАНИМ ЕЛЕКТРОННИМ ПІДПИСОМ)

Сертифікат 3FAA9288358EC003040000002DCC2500093CC300

Підписувач Гінзбург Валентина Григорівна

Дійсний з 03.10.2023 11:20:49 по 03.10.2025 11:20:49

Департамент охорони здоров'я



061-9478 від 09.10.2024

8. *Проксимальний зовнішній діаметр.* Проксимальний зовнішній діаметр катетера повинен бути не більше 0,0825”.

9. *Довжина катетера.* Повинні бути наявні три довжини катетера від 115 см до не більше 131 см.

Лот 32 - 33180000-5 Апаратура для підтримування фізіологічних функцій організму - Мікрокатетер гідрофільний інтрацеребральний (10691 Периферійний/коронарний судинний мікрокатетер) - 50 шт.

Спеціальні вимоги:

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 наявні мікрокатетери з внутрішніми діаметрами 0,017, 0,021 та 0,027 дюйма.

4. *Покриття.* Наявність гідрофільного покриття.

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

Лот 33 - 33180000-5 Апаратура для підтримування фізіологічних функцій організму - Мікроспіраль платинова (60940 Спіраль для емболізації судин головного мозку) - 111 шт.

Спеціальні вимоги:

1. *Система відділення мікроспіралей.* Спіралі повинні мати термомеханічну систему відділення.

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

3. *Стійкість до розтягування.* Мікроспіраль повинна бути стійкою до розтягування для уникнення розтягування під час розташування або перерозташування мікроспіралі перед її відділенням.

4. *Просторова конфігурація.* Наявність 2-х і 3-х вимірної форми конфігурації.

5. *Діаметр мікроспіралі.* Наявність широкого спектру діаметрів конфігурацій від 1 мм до не менше 24 мм.

6. *Довжина мікроспіралі.* Наявність широкого спектру довжин від 1 см до не менше 65 см.

Лот 34 - 33180000-5 Апаратура для підтримування фізіологічних функцій організму - Пристрій для ендovasкулярної емболізації гігантських



ДОКУМЕНТ ІКС ЄІПК СЕД АСКОД (ПІДПИСАНО КВАЛІФІКОВАНИМ
ЕЛЕКТРОННИМ ПІДПИСОМ)

Сертифікат 3FAA9288358EC003040000002DCC2500093CC300

Підписувач Гінзбург Валентина Григорівна

Дійсний з 03.10.2023 11:20:49 по 03.10.2025 11:20:49

Департамент охорони здоров'я



061-9478 від 09.10.2024

внутрішньочерепних аневризм шляхом перенаправлення потоку (62266 Імплантат для відновлення судин і регуляції гемодинамік, для внутрішньочерепних/сонних артерій) - 3 шт.

Спеціальні вимоги:

1. *Призначення.* Для ендovasкулярної емболізації внутрішньочерепних аневризм шляхом забезпечення перенаправлення потоку крові.

2. *Опис пристрою.* Саморозкривний плетений циліндр (стент) на системі доставки з дровим провідником.

3. *Структура стенту.* Одношарове дрове плетення зі сплаву кобальт-хром та/або платина-вольфрам.

4. *Покриття стенту (призначення).* Покриття стенту має забезпечувати зменшення ризику тромбозу після імплантації, зменшення утворення тромбіну з тромбіногену та зменшення полімеризації тромбіну.

5. *Спектр діаметрів стенту.* Мають бути наявні діаметри від 2,5 мм до 5,0 мм з кроком не більше 0,25 мм.

6. *Спектр довжин стенту.* Для діаметрів до 3,0 мм мають бути наявні довжини від 10 мм до 20 мм. Для діаметрів від 3,0 мм та більше мають бути наявні довжини від 10 мм до 35 мм.

7. *Сумісність з мікрокатетером.* Має бути сумісний з мікрокатетером з внутрішнім діаметром 0,69 мм (0,027 дюйми) та довжиною не менше 135 см.

8. *Наявність рентгенконтрастних маркерів.* Наявність рентгеноконтрастних маркерів на системі доставки.

Лот 35 - 33180000-5 Апаратура для підтримування фізіологічних функцій організму - Пристрій для підтримки оклюзії аневризми (60940 Спіраль для емболізації судин головного мозку) - 8 шт.

Спеціальні вимоги:

1. *Призначення.* Підтримка ендovasкулярної оклюзії аневризми з широкою шийкою спіралями в зоні біфуркації артерій головного мозку. Пристрій повинен підходити для великих кутів між основою та аневризмою в зоні біфуркації.

2. *Конструкція.* Трубчастий судинний імплантат, з петлюстковими петлями на дистальному кінці.

3. *Кількість петлюсткових петель.* 6.

4. *Запобігання тромбоутворенню.* Гідрофільне полімерне покриття.

5. *Рекомендований мікрокатетер.* 0,021".

6. *Діаметр шафта пристрою.* 4 мм.

7. *Довжина шафта пристрою.* 15 мм.

8. *Довжина системи доставки.* Не менше 180 см.



ДОКУМЕНТ ІКС ЄІПК СЕД АСКОД (ПІДПИСАНО КВАЛІФІКОВАНИМ ЕЛЕКТРОННИМ ПІДПИСОМ)

Сертифікат 3FAA9288358EC003040000002DCC2500093CC300

Підписувач Гінзбург Валентина Григорівна

Дійсний з 03.10.2023 11:20:49 по 03.10.2025 11:20:49

Департамент охорони здоров'я



061-9478 від 09.10.2024

Лот 36 - 33180000-5 Апаратура для підтримування фізіологічних функцій організму - Мікрокатетер для встановлення пристрою для підтримки оклюзії аневризми (10691 Периферійний/коронарний судинний мікрокатетер) - 7 шт.

Спеціальні вимоги:

1. *Просвіт мікрокатетера.* Мікрокатетер повинен мати одинарний просвіт.
2. *Візуалізація.* Наявність не менше 1 рентгеноконтрастної мітки.
3. *Внутрішній діаметр.* Повинні бути в наявності мікрокатетери не менше 0,022 дюйма.
4. *Зовнішній дистальний діаметр.* 2.4 Fr.
5. *Зовнішній проксимальний діаметр.* 2.4 Fr.
6. *Покриття.* Наявність гідрофільного покриття довжиною не менше 55 см.
7. *Загальна довжина.* Не менше 162 см.
8. *Робоча (корисна) довжина.* Не менше 155 см.

Лот 37 - 33180000-5 Апаратура для підтримування фізіологічних функцій організму - Балон для ангіопластики інтракраніальних та каротидних артерій з медикаментозним покриттям (62551 Катетер балонний для ангіопластики периферичних артерій, який виділяє лікарський засіб) - 18 шт.

Спеціальні вимоги:

1. *Призначення.* Призначений для лікування атеросклеротичних уражень, наприклад стеноз, клапті інтими, розсічення або реканалізація оклюзії та рестеноз супрааортальних судин, включаючи внутрішньочерепну ділянку.
2. *Тип лікарського покриття балона.* Паклітаксел.
3. *Система доставки.* RX (Rapid Exchange).
4. *Профіль перетину.* Не більше 1 мм.
5. *Корисна довжина катетера.* Не менше 144 см.
6. *Номінальний тиск.* Не більше 6 Атм.
7. *Тиск розриву RVP.* Не більше 14 Атм.
8. *Сумісність з провідником.* 0,014".
9. *Сумісність з провідниковим катетером.* Не менше 5 Fr.
10. *Довжина.* 10 - 40 мм.
11. *Діаметр:*
 - 1,50 - 4,00 мм для довжин 10 мм, 13 мм, 15 мм, 25 мм;
 - 1,50 - 6,00 мм для довжин 20 мм, 30 мм, 40 мм.
12. *Необхідність попередньої дилатації.* Ні.



ДОКУМЕНТ ІКС ЄІПК СЕД АСКОД (ПІДПИСАНО КВАЛІФІКОВАНИМ ЕЛЕКТРОННИМ ПІДПИСОМ)

Сертифікат 3FAA9288358EC003040000002DCC2500093CC300

Підписувач Гінзбург Валентина Григорівна

Дійсний з 03.10.2023 11:20:49 по 03.10.2025 11:20:49

Департамент охорони здоров'я



061-9478 від 09.10.2024

Лот 38 - 33180000-5 Апаратура для підтримування фізіологічних функцій організму - Мікропровідник інтервенційний (нейро) з можливістю подовження довжини (58115 Периферійний судинний провідник ручний) - 26 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. *Рентгенконтрастність.* Дистальний кінець повинен бути рентгенконтрастним 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.

Лот 39 - 33180000-5 Апаратура для підтримування фізіологічних функцій організму - Подовжувач мікропровідника інтервенційного (нейро) (58115 Периферійний судинний провідник ручний) - 27 шт.

Спеціальні вимоги:

1. *Призначення.* Подовжувач призначений для подовження провідника та використання у нейроваскулярній хірургії.
2. *Конструкція пристрою.* Повинен бути виготовлений з неіржавіючої сталі та нітинолу.
3. *Покриття.* Подовжувач повинен мати ПТФЕ покриття.
4. *Діаметр виробу.* Повинен бути діаметром 0,014 дюйма.
5. *Довжина виробу.* Повинен бути довжиною 115 см.

Лот 40 - 33180000-5 Апаратура для підтримування фізіологічних функцій організму - Навігаційний мікрокатетер (10691 Периферійний/коронарний судинний мікрокатетер) - 8 шт.

Спеціальні вимоги:

1. *Опис пристрою.* Катетер повинен мати одинарний просвіт і забезпечувати кращий доступ до невеликих звивистих судин при використанні з катетером дистального доступу або аспіраційним катетером з діаметром 6 Fr.



ДОКУМЕНТ ІКС ЄІПК СЕД АСКОД (ПІДПИСАНО КВАЛІФІКОВАНИМ ЕЛЕКТРОННИМ ПІДПИСОМ)

Сертифікат 3FAA9288358EC003040000002DCC2500093CC300

Підписувач Гінзбург Валентина Григорівна

Дійсний з 03.10.2023 11:20:49 по 03.10.2025 11:20:49

Департамент охорони здоров'я



061-9478 від 09.10.2024

2. *Конструкція.* Катетер повинен мати потовщену дистальну частину для забезпечення стабільності під час навігації.

3. *Наявність маркерів.* Повинно бути не менше 3 маркерів для кращої візуалізації.

4. *Внутрішній діаметр.* Катетер повинен бути з внутрішнім діаметром 0,021 дюйма.

5. *Покриття.* Наявність гідрофільного покриття.

6. *Загальна довжина.* Загальна довжина має бути 160 см.

Лот 41 - 33180000-5 Апаратура для підтримування фізіологічних функцій організму - Балон для асистенції при виключенні аневризм (58174 Катетер балонний для тромбектомії) - 6 шт.

Спеціальні вимоги:

1. *Опис пристрою.* Балонний катетер повинен бути двопросвітний з гідрофільним покриттям.

2. *Комплаєнтність.* Пристрій повинен бути комплаєнтним або екстракомплаєнтним.

3. *Робочий діапазон діаметрів балону.* Діаметр балону повинен бути від 2 мм до не менше 6 мм.

4. *Довжина балону.* Довжина балону має бути від 10 мм до 20 мм.

5. *Діаметр пристрою:*

- Проксимальний діаметр пристрою повинен бути не більше 2.8 Fr.
- Дистальний діаметр пристрою повинен бути не більше 2.1 Fr.

Лот 42 - 33180000-5 Апаратура для підтримування фізіологічних функцій організму - Імплант для виключення артеріо-венозної мальформації (60939 Матеріал для емболізації судин головного мозку) - 30 шт.

Спеціальні вимоги:

1. *Призначення.* Емболізація уражень нейроваскулярної системи, включаючи артеріовенозні мальформації.

2. *Опис.* Рідка емболізуюча речовина у флаконі. Доставляється до місця емболізації за допомогою ДМСО-сумісного мікрокатетера.

3. *Принцип дії:*

- Після контакту з кров'ю має формувати губчастий зв'язний ембол;
- Затвердіння емболу має відбуватись від зовнішньої поверхні всередину.

4. *Рентгенконтрастність.* Композиція має бути рентгенконтрастною.



ДОКУМЕНТ ІКС ЄІПК СЕД АСКОД (ПІДПИСАНО КВАЛІФІКОВАНИМ ЕЛЕКТРОННИМ ПІДПИСОМ)

Сертифікат 3FAA9288358EC003040000002DCC2500093CC300

Підписувач Гінзбург Валентина Григорівна

Дійсний з 03.10.2023 11:20:49 по 03.10.2025 11:20:49

Департамент охорони здоров'я



061-9478 від 09.10.2024

Лот 43 - 33180000-5 Апаратура для підтримування фізіологічних функцій організму - Катетер з відривним кінчиком для емболізації мальформацій (10691 Периферійний/коронарний судинний мікрокатетер) - 27 шт.

Спеціальні вимоги:

1. *Показання до застосування.* Мікрокатетер повинен бути призначений для інфузії емболізуючої речовини, що містить DMSO.

2. *Структура.* Структура виробу повинна забезпечувати збільшення гнучкості по довжині для катетеризації звивистих та тонких судин. Потококерований.

3. *Параметри дистального кінчика.* Прямий кінчик, що від'єднується механічно з довжинами 15, 25 та 35 мм.

4. *Необхідні діаметри дистальної частини.* Мають бути моделі з діаметрами 1,2 Fr та 1,5 Fr.

5. *Необхідні довжини.* Мають бути моделі з довжиною 165 см та 190 см.

6. *Сумісність з мікропровідником.* Мають бути сумісні з мікропровідником 0.007" та 0.008". Відповідний мікропровідник має бути в комплекті з мікрокатетером.

Лот 44 - 33180000-5 Апаратура для підтримування фізіологічних функцій організму - Мікропровідник для катетера з відривним кінчиком (58115 Периферійний судинний провідник ручний) - 5 шт.

Спеціальні вимоги:

1. *Довжина.* Довжина провідника повинна бути не менше 200 см.

2. *Діаметр.* Діаметр провідника має бути 0.008 дюйма.

3. *Покриття.* Провідник повинен мати гідрофільне покриття.

4. *Дистальний сегмент провідника.* Структура дистального кінчика провідника повинна забезпечувати багаторазове його переформування. Дистальний кінчик повинен бути оснащеним ренгенконтрастною спіраллю, довжиною не менше 10 см.

5. *Атравматичність.* Структура дистального сегмента провідника має забезпечувати його атравматичність.

Лот 45 - 33180000-5 Апаратура для підтримування фізіологічних функцій організму - Набір для тромбаспірації (аспіраційний катетер, мікрокатетер, мікропровідник) (58173 Катетер аспіраційний для тромбектомії) - 24 шт.

Спеціальні вимоги:

Катетер аспіраційний для тромбектомії:

1. *Призначення мікрокатетеру.* Для видалення та аспірації тромбів та емболів з кровоносних судин нервової системи та для введення та доставки хірургічних та діагностичних пристроїв до нервової судинної системи.



ДОКУМЕНТ ІКС ЄІПК СЕД АСКОД (ПІДПИСАНО КВАЛІФІКОВАНИМ ЕЛЕКТРОННИМ ПІДПИСОМ)

Сертифікат 3FAA9288358EC003040000002DCC2500093CC300

Підписувач Гінзбург Валентина Григорівна

Дійсний з 03.10.2023 11:20:49 по 03.10.2025 11:20:49

Департамент охорони здоров'я



061-9478 від 09.10.2024

2. *Будова катетера*. Однопросвітний гнучкий композитний катетер перемінної жорсткості. Стрижень катетера повинен мати гідрофільне покриття для зменшення тертя при його використанні. Наявність адаптера Люера на проксимальному кінці.

3. *Зовнішній діаметр*. Наявність двох варіацій зовнішнього діаметру катетеру діаметром не менше 6 Fr.

4. *Внутрішній діаметр*. Наявність не менше двох варіацій внутрішнього діаметру від не менше 0,068 дюймів та до найменше 0,071 дюймів.

5. *Робоча довжина*. Робоча довжина катетеру не менше 132 см.

6. *Рентгенконтрастність*. Катетер має бути видимий при рентгеноскопії.

Периферійний / коронарний судинний мікрокатетер:

1. *Призначення мікрокатетеру*. 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 довжиною не менше 6 см.

5. *Зовнішній діаметр*. Наявність не менше 4-х варіацій зовнішнього діаметру дистального кінчика від 1,8 Fr до не більше 4,2 Fr.

6. *Внутрішній діаметр*. Наявність не менше 4-х варіацій внутрішнього діаметру від не менше 0,017” до не менше 0,0445”.

7. *Загальна довжина*. Для катетерів з внутрішнім діаметром від 0,017” до 0,027” загальна довжина має складати не менше 150 см; Для катетерів з внутрішнім діаметром від 0,021” та 0,027” наявність модифікації загальної довжини не менше 160 см. Для катетерів з внутрішнім діаметром 0,0445” загальна довжина має складати не менше 105 см.

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

Периферійний судинний провідник, ручний

1. *Довжина*. Довжина провідника повинна бути не менше 200 см.

2. *Діаметр*. Діаметр провідника має бути 0.014 дюйма.

3. *Покриття*. Провідник повинен мати гідрофільне покриття.

4. *Дистальний сегмент провідника*. Структура дистального кінчика провідника повинна забезпечувати багаторазове його переформування.



ДОКУМЕНТ ІКС ЄІПК СЕД АСКОД (ПІДПИСАНО КВАЛІФІКОВАНИМ
ЕЛЕКТРОННИМ ПІДПИСОМ)

Сертифікат 3FAA9288358EC003040000002DCC2500093CC300

Підписувач Гінзбург Валентина Григорівна

Дійсний з 03.10.2023 11:20:49 по 03.10.2025 11:20:49

Департамент охорони здоров'я



061-9478 від 09.10.2024

5. *Атравматичність.* Структура дистального сегмента провідника має забезпечувати його атравматичність.

Лот 46 - 33180000-5 Апаратура для підтримування фізіологічних функцій організму - Інтродюсер для забезпечення екстракраніальної підтримки інтракраніального доступу (17846 Одноразовий судинний напрямний катетер) - 49 шт.

Спеціальні вимоги:

1. *Стінка катетера.* Стінка провідникового катетера виготовлена з армованого полімеру (має подвійне дротяне плетіння). Зі змінною жорсткістю з рентгенконтрастною зоною на дистальному кінці та роз'ємом Люера на проксимальному кінці.

2. *Особливості.* Провідниковий катетер повинен мати відмінну керованість та стійкість до кінкінгу при обертанні, резистентність до згинів та зламів при проходженні судинами із звивистою анатомічною будовою. Проксимальний стрижень з опліткою з нержавіючої сталі, розроблений для підтримки та реагування на момент крутіння, з м'яким полімерним дистальним стрижнем для атравматичного вибору судини.

3. *Внутрішній просвіт катетеру.* 6 Fr – не менше 0.088”.

4. *Дистальний кінчик.* Провідниковий катетер має атравматичний рентгенконтрастний дистальний кінчик. Сумісний, повністю рентгенконтрастний наконечник, розроблений для точної, атравматичної навігації та розміщення.

5. *Наявність спектру форм дистального кінчика.* Наявність форм дистального кінчика катетера (STR, MP).

6. *Внутрішнє покриття.* Внутрішня поверхня провідникового катетера має ПТФЕ (політетрафторетиленове) гідрофільного покриття з антитромбогенними властивостями.

Лот 47 - 33180000-5 Апаратура для підтримування фізіологічних функцій організму - Реперфузійний катетер з можливістю аспірації з дистальних відділів мозкових артерій з аспіраційною трубкою (58173 Катетер аспіраційний для тромбектомії) - 49 шт.

Спеціальні вимоги:

Реперфузійний катетер з можливістю аспірації з дистальних відділів мозкових артерій

1. *Призначення мікрокатетеру.* Для видалення та аспірації тромбів та емболів з кровоносних судин нервової системи та для введення та доставки хірургічних та діагностичних пристроїв до нервової судинної системи.



ДОКУМЕНТ ІКС ЄІПК СЕД АСКОД (ПІДПИСАНО КВАЛІФІКОВАНИМ ЕЛЕКТРОННИМ ПІДПИСОМ)

Сертифікат 3FAA9288358EC003040000002DCC2500093CC300

Підписувач Гінзбург Валентина Григорівна

Дійсний з 03.10.2023 11:20:49 по 03.10.2025 11:20:49

Департамент охорони здоров'я



061-9478 від 09.10.2024

2. *Будова катетера.* Однопросвітний гнучкий полімерний катетер перемінної жорсткості. Стрижень катетера повинен мати гідрофільне покриття для зменшення тертя при його використанні. Наявність адаптера Люера на проксимальному кінці.

3. *Зовнішній діаметр.* Не менше 4.7 Fr.

4. *Внутрішній діаметр.* Наявність не менше двох варіацій внутрішнього діаметру від не менше 0,043 дюймів та до найменше 0,035 дюймів.

5. *Робоча довжина.* Робоча довжина катетеру не менше 150 см.

6. *Рентгеноконтрастність.* Катетер має бути видимий при рентгеноскопії.

Аспіраційна трубка

1. *Будова аспіраційної трубки.* Дистальний кінчик виготовлений з нового проксимального полімеру і силікону. Основа: поліуретан із плетеним нейлоновим посиленням.

2. *Особливості.* Аспіраційна трубка з'єднує каністру аспіраційного насоса з аспіраційним катетером у стерильному полі. Аспіраційна трубка має проточний клапан, який дозволяє лікарю запускати та зупиняти потік аспірації.

3. *Робоча довжина (см).* Робоча довжина трубки не менше 250 см.

4. *Внутрішнє покриття.* Внутрішня поверхня має покриття з антитромбогенними властивостями.

Лот 48 - 33180000-5 Апаратура для підтримування фізіологічних функцій організму - Каністра для помпи тромбаспіратора (36142 Аспіраційний контейнер одноразового використання) - 27 шт.

Спеціальні вимоги:

1. *Збірний резервуар – зовнішній вигляд, об'єм.* Герметичний, корпус виконаний з прозорого пластику, на зовнішній поверхні нанесена вимірювальна шкала об'єму. Загальний об'єм резервуару не менше 1000 мл.

2. *Резервуар оснащений:*

- Портом для під'єднання широкої аспіраційної трубки;
- Кришкою, що відкривається, для видалення вмісту контейнера;
- Вакуумним або біологічним або трубчастим фільтром, що запобігає утворенню піни з аспірованої рідини та забезпечує його герметичність.
- Має вбудований захист від переповнення.

Лот 49 - 33180000-5 Апаратура для підтримування фізіологічних функцій організму - Внутрішньочерепний підтримуючий катетер для доступу до судин нейроваскулярної системи (10691 Периферійний/коронарний судинний мікрокатетер) - 15 шт.



ДОКУМЕНТ ІКС ЄІПК СЕД АСКОД (ПІДПИСАНО КВАЛІФІКОВАНИМ
ЕЛЕКТРОННИМ ПІДПИСОМ)

Сертифікат 3FAA9288358EC003040000002DCC2500093CC300

Підписувач Гінзбург Валентина Григорівна

Дійсний з 03.10.2023 11:20:49 по 03.10.2025 11:20:49

Департамент охорони здоров'я



061-9478 від 09.10.2024

Спеціальні вимоги:

1. *Призначення мікрокатетеру.* 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. *Зовнішній діаметр.* Не менше 4,2 Fr в дистальній частині та не менше 4,7 Fr в його проксимальній частині.
5. *Внутрішній діаметр.* Не менше 0,0445”.
6. *Загальна довжина* Наявність двох модифікацій довжин 105 см та 120 см.
7. *Рентгенконтрастність* Катетер має бути видимий при рентгеноскопії. Наявність не менше однієї рентгенконтрастної мітки на дистальному кінчику.

Лот 50 - 33180000-5 Апаратура для підтримування фізіологічних функцій організму - Пристрій для тромбекстракції - «білих» тромбів (61779 Сітка дротяна для тромбектомії) - 60 шт.

Спеціальні вимоги:

1. *Опис пристрою.* Пристрій повинен мати не менше 2-ох зон для потрапляння тромбів та повинен мати закритий дистальний кінець.
2. *Призначення пристрою.* Пристрій призначений для видалення тромбів при гострому ішемічному інсульті.
3. *Матеріал пристрою.* Пристрій повинен бути виготовленим з нітинолу.
4. *Діаметр пристрою.* Діаметр пристрою повинен бути від 4 мм до 6 мм.
5. *Довжина пристрою.* Довжина пристрою повинна бути від 22 мм до 46 мм.
6. *Сумісність з мікрокатетером.* Пристрій має бути сумісний з мікрокатетером діаметром 0,021 та 0,027 дюйма.

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 або лист-роз'яснення щодо його відсутності.



ДОКУМЕНТ ІКС ЄІПК СЕД АСКОД (ПІДПИСАНО КВАЛІФІКОВАНИМ ЕЛЕКТРОННИМ ПІДПИСОМ)

Сертифікат 3FAA9288358EC003040000002DCC2500093CC300

Підписувач Гінзбург Валентина Григорівна

Дійсний з 03.10.2023 11:20:49 по 03.10.2025 11:20:49

Департамент охорони здоров'я



061-9478 від 09.10.2024

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 одного року від встановленого інструкцією терміну придатності. Для підтвердження учасник надає гарантійний лист про термін придатності медичних виробів.

4. Строк поставки товару повинен становити не більше 10 днів з дати отримання письмової заявки, але не пізніше 27.12.2024. 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), 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 технічного документу виробника мовою оригіналу та з перекладом на українську мову).

7. Запропонований товар повинен бути якісним. Для підтвердження учасник надає 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.

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

Форма тендерної пропозиції

(назва процедури закупівлі)



ДОКУМЕНТ ІКС ЄІПК СЕД АСКОД (ПІДПИСАНО КВАЛІФІКОВАНИМ
ЕЛЕКТРОННИМ ПІДПИСОМ)

Сертифікат 3FAA9288358EC003040000002DCC2500093CC300

Підписувач Гінзбург Валентина Григорівна

Дійсний з 03.10.2023 11:20:49 по 03.10.2025 11:20:49

Департамент охорони здоров'я



061-9478 від 09.10.2024

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

(посада особи, що підписує форму)
(підпис)

(П.І.Б.)
М. П.*

* 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:

109 824 793,13 грн (Сто дев'ять мільйонів вісімсот двадцять чотири тисячі сімсот дев'яносто три гривні 13 копійок), з **ПДВ**, зокрема:

лот 1 - 2 280 000,00 грн (Два мільйона двісті вісімдесят тисяч гривень 00 копійок);

лот 2 - 2 058 549,87 грн (Два мільйона п'ятдесят вісім тисяч п'ятсот сорок дев'ять гривень 87 копійок);

лот 3 - 3 038 551,00 грн (Три мільйона тридцять вісім тисяч п'ятсот п'ятдесят одна гривня 00 копійок);

лот 4 - 1 113 857,16 грн (Один мільйон сто тринадцять тисяч вісімсот п'ятдесят сім гривень 16 копійок);

лот 5 - 640 500,00 грн (Шістсот сорок тисяч п'ятсот гривень 00 копійок);

лот 6 - 414 400,00 грн (Чотириста чотирнадцять тисяч чотириста гривень 00 копійок);

лот 7 - 899 151,88 грн (Вісімсот дев'яносто дев'ять тисяч сто п'ятдесят одна гривня 88 копійок);

лот 8 - 683 143,88 грн (Шістсот вісімдесят три тисячі сто сорок три гривні 88 копійок);

лот 9 - 1 000 000,00 грн (Один мільйон гривень 00 копійок);

лот 10 - 1 785 285,60 грн (Один мільйон сімсот вісімдесят п'ять тисяч двісті вісімдесят п'ять гривень 60 копійок);

лот 11 - 1 508 625,00 грн (Один мільйон п'ятсот вісім тисяч шістсот двадцять п'ять гривень 00 копійок);

лот 12 - 3 239 350,00 грн (Три мільйона двісті тридцять дев'ять тисяч триста п'ятдесят гривень 00 копійок);



ДОКУМЕНТ ІКС ЄІПК СЕД АСКОД (ПІДПИСАНО КВАЛІФІКОВАНИМ
ЕЛЕКТРОННИМ ПІДПИСОМ)

Сертифікат 3FAA9288358EC003040000002DCC2500093CC300

Підписувач Гінзбург Валентина Григорівна

Дійсний з 03.10.2023 11:20:49 по 03.10.2025 11:20:49

Департамент охорони здоров'я



061-9478 від 09.10.2024

лот 13 - 1 134 909,20 грн (Один мільйон сто тридцять чотири тисячі дев'ятсот дев'ять гривень 20 копійок);

лот 14 - 469 617,60 грн (Чотириста шістдесят дев'ять тисяч шістсот сімнадцять гривень 60 копійок);

лот 15 - 2 740 500,00 грн (Два мільйона сімсот сорок тисяч п'ятсот гривень 00 копійок);

лот 16 - 2 000 000,00 грн (Два мільйона гривень 00 копійок);

лот 17 - 2 943 000,00 грн (Два мільйона дев'ятсот сорок три тисячі гривень 00 копійок);

лот 18 - 735 000,00 грн (Сімсот тридцять п'ять тисяч гривень 00 копійок);

лот 19 - 1 350 000,00 грн (Один мільйон триста п'ятдесят тисяч гривень 00 копійок);

лот 20 - 4 277 000,00 грн (Чотири мільйона двісті сімдесят сім тисяч гривень 00 копійок);

лот 21 - 1 500 000,00 грн (Один мільйон п'ятсот тисяч гривень 00 копійок);

лот 22 - 1 076 783,18 грн (Один мільйон сімдесят шість тисяч сімсот вісімдесят три гривні 18 копійок);

лот 23 - 1 103 000,00 грн (Один мільйон сто три тисячі гривень 00 копійок);

лот 24 - 3 674 380,00 грн (Три мільйона шістсот сімдесят чотири тисячі триста вісімдесят гривень 00 копійок);

лот 25 - 1 493 799,12 грн (Один мільйон чотириста дев'яносто три тисячі сімсот дев'яносто дев'ять гривень 12 копійок);

лот 26 - 1 886 125,00 грн (Один мільйон вісімсот вісімдесят шість тисяч сто двадцять п'ять гривень 00 копійок);

лот 27 - 2 675 640,00 грн (Два мільйона шістсот сімдесят п'ять тисяч шістсот сорок гривень 00 копійок);

лот 28 - 1 631 499,90 грн (Один мільйон шістсот тридцять одна тисяча чотириста дев'яносто дев'ять гривень 90 копійок);

лот 29 - 6 479 980,80 грн (Шість мільйонів чотириста сімдесят дев'ять тисяч дев'ятсот вісімдесят гривень 80 копійок);

лот 30 - 18 143 750,00 грн (Вісімнадцять мільйонів сто сорок три тисячі сімсот п'ятдесят гривень 00 копійок);

лот 31 - 3 591 250,00 грн (Три мільйона п'ятсот дев'яносто одна тисяча двісті п'ятдесят гривень 00 копійок);

лот 32 - 2 109 300,00 грн (Два мільйона сто дев'ять тисяч триста гривень 00 копійок);

лот 33 - 3 552 000,00 грн (Три мільйона п'ятсот п'ятдесят дві тисячі гривень 00 копійок);

ДОКУМЕНТ ІКС ЄІПК СЕД АСКОД (ПІДПИСАНО КВАЛІФІКОВАНИМ
ЕЛЕКТРОННИМ ПІДПИСОМ)

Сертифікат 3FAA9288358EC003040000002DCC2500093CC300

Підписувач Гінзбург Валентина Григорівна

Дійсний з 03.10.2023 11:20:49 по 03.10.2025 11:20:49

Департамент охорони здоров'я



061-9478 від 09.10.2024



лот 34 - 1 490 199,99 грн (Один мільйон чотириста дев'яносто тисяч сто дев'яносто дев'ять гривень 99 копійок);

лот 35 - 2 128 000,00 грн (Два мільйона сто двадцять вісім тисяч гривень 00 копійок);

лот 36 - 255 500,00 грн (Двісті п'ятдесят п'ять тисяч п'ятсот гривень 00 копійок);

лот 37 - 522 000,00 грн (П'ятсот двадцять дві тисячі гривень 00 копійок);

лот 38 - 579 722,00 грн (П'ятсот сімдесят дев'ять тисяч сімсот двадцять дві гривні 00 копійок);

лот 39 - 337 500,00 грн (Триста тридцять сім тисяч п'ятсот гривень 00 копійок);

лот 40 - 416 720,00 грн (Чотириста шістнадцять тисяч сімсот двадцять гривень 00 копійок);

лот 41 - 511 542,00 грн (П'ятсот одинадцять тисяч п'ятсот сорок дві гривні 00 копійок);

лот 42 - 1 159 500,00 грн (Один мільйон сто п'ятдесят дев'ять тисяч п'ятсот гривень 00 копійок);

лот 43 - 1 215 000,00 грн (Один мільйон двісті п'ятнадцять тисяч гривень 00 копійок);

лот 44 - 111 500,00 грн (Сто одинадцять тисяч п'ятсот гривень 00 копійок);

лот 45 - 3 542 400,00 грн (Три мільйона п'ятсот сорок дві тисячі чотириста гривень 00 копійок);

лот 46 - 1 421 000,00 грн (Один мільйон чотириста двадцять одна тисяча гривень 00 копійок);

лот 47 - 2 282 420,00 грн (Два мільйона двісті вісімдесят дві тисячі чотириста двадцять гривень 00 копійок);

лот 48 - 150 120,00 грн (Сто п'ятдесят тисяч сто двадцять гривень 00 копійок);

лот 49 - 885 499,95 грн (Вісімсот вісімдесят п'ять тисяч чотириста дев'яносто дев'ять гривень 95 копійок);

лот 50 - 9 587 220,00 грн (Дев'ять мільйонів п'ятсот вісімдесят сім тисяч двісті двадцять гривень 00 копійок).



ДОКУМЕНТ ІКС ЄІПК СЕД АСКОД (ПІДПИСАНО КВАЛІФІКОВАНИМ
ЕЛЕКТРОННИМ ПІДПИСОМ)

Сертифікат 3FAA9288358EC003040000002DCC2500093CC300

Підписувач Гінзбург Валентина Григорівна

Дійсний з 03.10.2023 11:20:49 по 03.10.2025 11:20:49

Департамент охорони здоров'я



061-9478 від 09.10.2024