

Лот 1 Микропроводники гидрофильные церебральные			
1. Состав (комплектация) оборудования			
№	Наименование	Модель	Общее кол-во
1.1.	Микропроводник гидрофильный церебральный	0.014 дюйма	1045
2. Технические требования для пункта 1.1.: 2.1. Микропроводник должен иметь наружный диаметр 0.014" на всей длине микропроводника 2.2. Общая длина микропроводника не менее 200 см 2.3. Длина спиральной оплетки гибкой дистальной части микропроводника не менее 30 мм, тип кончика – мягкий, с возможностью моделирования формы, рентгеноконтрастный маркер длиной 30 мм. 2.4. Наличие гидрофильного покрытия дистальной части микропроводника длиной не менее 170 см 2.5. Микропроводник в комплекте должен иметь: иглу для моделирования кончика микропроводника, устройство управления микропроводником – торкер, канюлю для проведения микропроводника через гемостатический клапан			

Лот 2 Микропроводники гидрофильные церебральные комбинированные			
1. Состав (комплектация) оборудования			
№	Наименование	Модель	Общее кол-во
1.1.	Микропроводник гидрофильный церебральный комбинированный	0.012/0.014 дюйма	745
2. Технические требования для пункта 1.1.: 2.1. Микропроводник комбинированный должен иметь наружный диаметр 0.012" дистальной части и 0.014" проксимальной части микропроводника 2.2. Общая длина микропроводника не менее 200 см 2.3. Длина гибкой дистальной части микропроводника имеющая наружный диаметр 0.012" не менее 30 мм, тип кончика – прямой, мягкий, с возможностью моделирования формы, рентгеноконтрастный маркер длиной 30 мм. 2.4. Наличие гидрофильного покрытия дистальной части микропроводника длиной не менее 40 см 2.5. Микропроводник в комплекте должен иметь: иглу для моделирования кончика микропроводника, устройство управления микропроводником – торкер, канюлю для проведения микропроводника через гемостатический клапан			

Лот 3 Микропроводники гидрофильные церебральные комбинированные с удлинителем			
1. Состав (комплектация) оборудования			

№	Наименование	Модель	Общее кол-во
1.1.	Микропроводник гидрофильный церебральный комбинированный	0.012/0.014 дюймов	535
1.2.	Удлинитель микропроводника	0.014 дюймов	135
2. Технические требования для пункта 1.1.:			
2.1. Микропроводник комбинированный должен иметь наружный диаметр 0.012" дистальной части и 0.014" проксимальной части микропроводника			
2.2. Общая длина микропроводника не менее 200 см			
2.3. Длина гибкой дистальной части микропроводника имеющая наружный диаметр 0.012" не менее 30 мм, тип кончика – прямой, мягкий, с возможностью моделирования формы, рентгеноконтрастный маркер длиной 30 мм.			
2.4. Наличие гидрофильного покрытия дистальной части микропроводника не менее 40 см			
2.5. Микропроводник в комплекте должен иметь: иглу для моделирования кончика микропроводника, устройство управления микропроводником – торкер, канюлю для проведения микропроводника через гемостатический клапан			
3. Технические требования для пункта 1.2.:			
3.1. Система удлинения тела проводника должна быть совместима с проксимальным коннектором микропроводника и иметь наружный диаметр не более 0.014", длину не менее 110см.			
3.2. Одноразовая система удлинения должна поставляться стерильной, в отдельной герметичной упаковке.			

Лот 4 Микропроводники гидрофильные церебральные комбинированные с усиленной поддержкой

1. Состав (комплектация) оборудования

№	Наименование	Модель	Общее кол-во
1.1.	Микропроводник гидрофильный церебральный комбинированный с усиленной поддержкой	0.012/0.014 дюйма	475
2. Технические требования для пункта 1.1.:			
2.1. Микропроводник комбинированный с усиленной поддержкой (жестким телом) должен иметь наружный диаметр 0.012" дистальной части и 0.014" проксимальной части микропроводника			
2.2. Общая длина микропроводника не менее 200 см			
2.3. Длина гибкой дистальной части микропроводника имеющая наружный диаметр 0.012" не менее 30 мм, тип кончика – прямой, мягкий, с возможностью моделирования формы, рентгеноконтрастный маркер длиной 60 мм.			
2.4. Наличие гидрофильного покрытия дистальной части микропроводника не менее 40 см			
2.5. Микропроводник в комплекте должен иметь: иглу для моделирования кончика микропроводника, устройство управления микропроводником – торкер, канюлю для проведения микропроводника через гемостатический клапан			

Лот 6 Катетеры баллонные церебральные двухпросветные для проведения внутрисосудистого ремоделирования

1. Состав (комплектация) оборудования

№	Наименование	Модель	Общее кол-во
1.1.	Катетер баллонный церебральный двухпросветный для проведения внутрисосудистого ремоделирования	Диаметр 4.0 мм длина 7.0-11.0 мм	20

2. Технические требования для пункта 1.1.:

- 2.1. Наличие двух независимых просветов (внутренний просвет не менее 0.0165" для проводника и отдельный внешний просвет для раздувания и сдувания баллона)
- 2.2 Суперкомплаэнтный баллон
- 2.3. Совместимость с проводником диаметром 0.014"
- 2.4. Общая длина рабочей части катетера не менее 150 см, наружный диаметр катетера, проксимальный не более 2,9 F

Лот 6 Катетеры баллонные церебральные двухпросветные для проведения внутрисосудистого ремоделирования**1. Состав (комплектация) оборудования**

№	Наименование	Модель	Общее кол-во
1.1.	Катетер баллонный церебральный двухпросветный для проведения внутрисосудистого ремоделирования	Диаметр 4.0 мм длина 10.0	15
1.2.	Катетер баллонный церебральный двухпросветный для проведения внутрисосудистого ремоделирования	Диаметр 4.0 мм длина 15.0	25

2. Технические требования для пункта 1.1. - 1.2.:

- 2.1. Наличие двух независимых просветов (внутренний просвет не менее 0.0165" для проводника и отдельный внешний просвет для раздувания и сдувания баллона)
- 2.2 Комплаэнтный баллон
- 2.3. Совместимость с проводником диаметром 0.014"
- 2.4. Общая длина рабочей части катетера не менее 150 см, наружный диаметр катетера, проксимальный не более 2,9 F

Лот 7 Катетеры баллонные церебральные двухпросветные для проведения внутрисосудистого ремоделирования**1. Состав (комплектация) оборудования**

№	Наименование	Модель	Общее кол-во
1.1.	Катетер баллонный церебральный двухпросветный для проведения внутрисосудистого ремоделирования	Диаметр 4.0 мм длина 20.0 мм	25

2. Технические требования для пункта 1.1.:

- 2.1. Наличие двух независимых просветов (внутренний просвет не менее 0.0165" для проводника и отдельный внешний просвет для раздувания и сдувания баллона)
- 2.2 Комплаэнтный баллон
- 2.3. Совместимость с проводником диаметром 0.014"
- 2.4. Общая длина рабочей части катетера не менее 150 см, наружный диаметр катетера, проксимальный не более 2,9 F

Лот 8 Катетеры баллонные церебральные однопросветные для проведения внутрисосудистого ремоделирования**1. Состав (комплектация) оборудования**

№	Наименование	Модель	Общее кол-во
1.1.	Катетер баллонный церебральный однопросветный для проведения внутрисосудистого ремоделирования	Диаметр 3.0 мм длина 7.0 мм	15
1.2.	Катетер баллонный церебральный однопросветный для проведения внутрисосудистого ремоделирования	Диаметр 3.0 мм длина 15.0 мм	15
2. Технические требования для пункта 1.1. - 1.2.: 2.1. Наличие одного просвета используемого для проводника и для раздувания и сдувания баллона 2.2. Суперкомплаентный баллон 2.3. Наружный диаметр проксимальный/дистальный не более – 2.8F/2.5F 2.4. Наличие в комплекте совместимого микропроводника* 2.5. Гидрофильное покрытие баллона			

Лот 9 Катетеры баллонные церебральные однопросветные для проведения внутрисосудистого ремоделирования			
1. Состав (комплектация) оборудования			
№	Наименование	Модель	Общее кол-во
1.1.	Катетер баллонный церебральный однопросветный для проведения внутрисосудистого ремоделирования	Диаметр 4.0 мм длина 7.0 мм	15
1.2.	Катетер баллонный церебральный однопросветный для проведения внутрисосудистого ремоделирования	Диаметр 4.0 мм длина 15.0 мм	20
1.3.	Катетер баллонный церебральный однопросветный для проведения внутрисосудистого ремоделирования	Диаметр 4.0 мм длина 20.0 мм	15
2. Технические требования для пункта 1.1. - 1.3.: 2.1. Наличие одного просвета используемого для проводника и для раздувания и сдувания баллона 2.2. Суперкомплаентный баллон 2.3. Наружный диаметр проксимальный/дистальный не более – 2.8F/2.5F 2.4. Наличие в комплекте совместимого микропроводника* 2.5. Гидрофильное покрытие баллона			

Лот 10 Катетеры баллонные высокого давления для проведения внутрисосудистого ремоделирования при церебральном атеросклерозе			
1. Состав (комплектация) оборудования			
№	Наименование	Модель	Общее кол-во
1.1.	Катетер баллонный для проведения внутрисосудистого ремоделирования при церебральном атеросклерозе	Диаметр 1.25 мм длина 10.0 -15.0 мм	10
1.2.	Катетер баллонный для проведения внутрисосудистого ремоделирования при церебральном атеросклерозе	Диаметр 1.5 мм длина 10.0 -15.0 мм	15

1.3.	Катетер баллонный для проведения внутрисосудистого ремоделирования при церебральном атеросклерозе	Диаметр 2.0 мм длина 10.0 -15.0 мм	25
1.4.	Катетер баллонный для проведения внутрисосудистого ремоделирования при церебральном атеросклерозе	Диаметр 2.25-2.5 мм длина 15.0 -20.0 мм	30
1.5.	Катетер баллонный для проведения внутрисосудистого ремоделирования при церебральном атеросклерозе	Диаметр 3.0-3.5 мм длина 10.0 -20.0 мм	30
1.6.	Катетер баллонный для проведения внутрисосудистого ремоделирования при церебральном атеросклерозе	Диаметр 4.0 -4.5 мм длина 20.0 -30.0мм	25

2. Технические требования для пункта 1.1. - 1.6.:

- 2.1. Коаксиальный баллонный катетер Rx (Rapid Exchange) совместимый с проводником диаметром 0.010" – 0.016".
 2.2. Некомплаентный или полуконплаентный баллон с гидрофильным покрытием
 2.3. Длина shaft – 150–180 см.
 2.4. Наружный диаметр проксимальный/дистальный не более – 2.2F/2.7F.
 2.5. Наличие рентгенконтрастных маркеров на баллоне.
 2.6. Номинальное давление не менее 5 атм, давление разрыва не менее 12 атм.

Лот // Катетеры баллонные церебральные однопросветные для проведения внутрисосудистого (венозного) ремоделирования

1. Состав (комплектация) оборудования

№	Наименование	Модель	Количество
1.1.	Катетер баллонный церебральный однопросветный для проведения внутрисосудистого (венозного) ремоделирования	Диаметр 10.0 мм длина 80.0 мм	55

2. Технические требования для пункта 1.1.:

- 2.1. Наличие одного просвета используемого для проводника и для раздувания и сдувания баллона
 2.2. Совместимость с проводником диаметром 0.014"
 2.3. Наружный диаметр катетера проксимальный не более – 5F
 2.4. Гидрофильное покрытие баллона

Лот // Устройство для проведения внутрисосудистого ремоделирования церебральных артерий, неокклюзирующее

1. Состав (комплектация) оборудования

№	Наименование	Модель	Общее кол-во
1.1.	Устройство для проведения внутрисосудистого ремоделирования церебральных артерий, неокклюзирующее	Диаметр 1,5 – 4,5 мм длина 28,0-32.0 мм	35
1.2	Устройство для проведения внутрисосудистого ремоделирования церебральных артерий, неокклюзирующее	Диаметр 1,5 – 3,5 мм длина 20,0-24.0 мм	40
1.3	Устройство для проведения внутрисосудистого ремоделирования церебральных артерий,	Диаметр 0.5 – 3,0 мм	30

неэкслюзивное	длина 18,0-22,0 мм
2. Технические требования для пункта 1.1.-1.3.: 2.1. Устройство состоит из складной, полностью извлекаемой, тонкой проволочной конструкции, установленной на проволочном проводнике с мягким атравматичным кончиком, доставляется к месту проведения манипуляций с помощью церебрального микрокатетера 2.2. Совместимость с церебральным микрокатетером с внутренним диаметром 0.017" - 0.021" 2.3. Размер (длину и диаметр) извлекаемой проволочной конструкции определяет модель устройства	

Лот 13 Стент церебральный самораскрывающийся нитиноловый плетеный низкопрофильный			
1. Состав (комплектация) оборудования			
№	Наименование	Модель	Общее кол-во
1.1.	Стент церебральный самораскрывающийся нитиноловый плетеный низкопрофильный	Диаметр 2,5 мм; длина 15,0-19,0 мм	7
1.2.	Стент церебральный самораскрывающийся нитиноловый плетеный низкопрофильный	Диаметр 2,5 мм; длина 20,0-25,0 мм	11
2. Технические требования для пункта 1.1. - 1.2.: 2.1. Возможность релаксирования при раскрытии 70-80% 2.2. Наличие рентгенконтрастных маркеров по краям стента, либо специальных нитей-маркеров на протяжении стента для контроля степени его раскрытия и адаптации к стенке сосуда 2.3. Наличие в комплекте совместимого низкопрофильного церебрального микрокатетера доставки с внутренним диаметром не более 0.017" с прямым кончиком Примечание: при наличии у производителя стентов различной длины попадающих в диапазон длин одного из пунктов – подавать к участию наибольшее значение длины стента			

Лот 14 Стенты церебральные самораскрывающиеся нитиноловые плетеные низкопрофильные			
1. Состав (комплектация) оборудования			
№	Наименование	Модель	Общее кол-во
1.1.	Стент церебральный самораскрывающийся нитиноловый плетеный низкопрофильный	Диаметр 3,0-3,5 мм; длина 15,0-19,0 мм	10
1.2.	Стент церебральный самораскрывающийся нитиноловый плетеный низкопрофильный	Диаметр 3,0-3,5 мм; длина 20,0-25,0 мм	15

2. Технические требования для пункта 1.1.-1.2.:

2.1. Возможность репозиционирования при раскрытии 70-80%

2.2. Наличие рентгенконтрастных маркеров по краям стента, либо специальных нитей-маркеров на протяжении стента для контроля степени его раскрытия и адаптации к стенке сосуда

2.3. Наличие в комплекте совместимого низкопрофильного церебрального микрокатетера доставки с внутренним диаметром не более 0,017" с прямым кончиком

Примечание: при наличии у производителя стентов различной длины и диаметра попадающих в диапазон длин одного из пунктов – подавать к участию наибольшее значение размера стента

Лот 15 Стенты церебральные самораскрывающиеся нитиноловые плетеные низкопрофильные**1. Состав (комплектация) оборудования**

№	Наименование	Модель	Общее кол-во
1.1.	Стент церебральный самораскрывающийся нитиноловый плетеный низкопрофильный	Диаметр 4.0 мм; длина 15.0-19.0 мм	9
1.2.	Стент церебральный самораскрывающийся нитиноловый плетеный низкопрофильный	Диаметр 4.0 мм; длина 20.0-25.0 мм	20
1.3.	Стент церебральный самораскрывающийся нитиноловый плетеный низкопрофильный	Диаметр 4.0 мм; длина 26.0-30.0 мм	14

2. Технические требования для пункта 1.1.-1.3.:

2.1. Возможность репозиционирования при раскрытии 70-80%

2.2. Наличие рентгенконтрастных маркеров по краям стента, либо специальных нитей-маркеров на протяжении стента для контроля степени его раскрытия и адаптации к стенке сосуда

2.3. Наличие в комплекте совместимого низкопрофильного церебрального микрокатетера доставки с внутренним диаметром не более 0,017" с прямым кончиком

Примечание: при наличии у производителя стентов различной длины попадающих в диапазон длин одного из пунктов – подавать к участию наибольшее значение длины стента

Лот 16 Стенты церебральные самораскрывающиеся нитиноловые плетеные**1. Состав (комплектация) оборудования**

№	Наименование	Модель	Общее кол-во
1.1	Стент церебральный самораскрывающийся нитиноловый плетеный	Диаметр 4.5 мм; длина 20.0-29.0 мм	31
1.2	Стент церебральный самораскрывающийся нитиноловый плетеный	Диаметр 4.5 мм; длина 30.0-39.0 мм	28

1.3	Стент церебральный самораскрывающийся нитиноловый плетеный	Диаметр 5.5 мм; длина 30.0-39.0 мм	17
2. Технические требования для пункта 1.1.-1.3.: 2.1. Возможность репозиционирования при раскрытии 70-80% 2.2. Наличие рентгенконтрастных маркеров по краям стента, либо специальных нитей-маркеров на протяжении стента для контроля степени его раскрытия и адаптации к стенке сосуда 2.3. Наличие в комплекте совместимого церебрального микрокатетера доставки с гидрофильным покрытием дистальной части и внутренним диаметром не более 0.021" с прямым кончиком Примечание: при наличии у производителя стентов различной длины попадающих в диапазон длин одного из пунктов – подавать к участию наибольшее значение длины стента			

Лот 17 Стенты церебральные самораскрывающиеся перенаправляющие поток (однослойные)			
1. Состав (комплектация) оборудования			
№	Наименование	Модель	Общее кол-во
1.1.	Стент церебральный самораскрывающийся перенаправляющий поток (однослойный)	Диаметр 4.0 мм; длина 20.0 – 25.0 мм	17
1.2.	Стент церебральный самораскрывающийся перенаправляющий поток (однослойный)	Диаметр 4.5 мм; длина 20.0 – 25.0 мм	18
1.3.	Стент церебральный самораскрывающийся перенаправляющий поток (однослойный)	Диаметр 4.5 мм; длина 30.0 – 35.0 мм	15
1.4.	Стент церебральный самораскрывающийся перенаправляющий поток (однослойный)	Диаметр 5.0 мм; длина 20.0 – 25.0 мм	10
1.5.	Стент церебральный самораскрывающийся перенаправляющий поток (однослойный)	Диаметр 5.0 мм; длина 30.0 – 40.0 мм	8
2. Технические требования для пункта 1.1.-1.5.: 2.1. Стент должен иметь плотное однослойное плетение (не менее 48 нитей) 2.2. Возможность репозиционирования при раскрытии не менее 50%. 2.3. Наличие рентгенконтрастных маркеров по краям стента, либо специальных нитей-маркеров на протяжении стента для контроля степени его раскрытия и адаптации к стенке сосуда 2.4. Наличие в комплекте совместимого церебрального микрокатетера доставки с гидрофильным покрытием дистальной части и внутренним просветом не более 0,029" с прямым кончиком Примечание: при наличии у производителя стентов различной длины попадающих в диапазон длин одного из пунктов – подавать к участию наибольшее значение длины стента			

Лот 18 Стенты церебральные самораскрывающиеся перенаправляющие поток (однослойные)			
1. Состав (комплектация) оборудования			
№	Наименование	Модель	Общее кол-во
1.1.	Стент церебральный самораскрывающийся перенаправляющий поток (однослойный)	Диаметр 5.5 мм; длина 20.0 – 30.0 мм	4
1.2.	Стент церебральный самораскрывающийся перенаправляющий поток (однослойный)	Диаметр 5.5 мм; длина 30.0 – 40.0 мм	4
2. Технические требования для пункта 1.1.-1.2.:			
2.1. Стент должен иметь плотное однослойное плетение (не менее 48 нитей)			
2.2. Возможность репозиционирования при раскрытии не менее 50%			
2.3. Наличие рентгенконтрастных маркеров по краям стента, либо специальных нитей-маркеров на протяжении стента для контроля степени его раскрытия и адаптации к стенке сосуда			
2.4. Наличие в комплекте совместимого церебрального микрокатетера доставки с гидрофильным покрытием дистальной части и внутренним просветом не более 0.029" с прямым кончиком			
Примечание: при наличии у производителя стентов различной длины попадающих в диапазон длин одного из пунктов – подавать к участию наибольшее значение длины стента			

Лот 19 Стенты церебральные самораскрывающиеся перенаправляющие поток (однослойные) с покрытием			
1. Состав (комплектация) оборудования			
№	Наименование	Модель	Общее кол-во
1.1.	Стент церебральный самораскрывающийся перенаправляющий поток (однослойный) с покрытием	Диаметр 3.0 мм; длина 20.0 – 25.0 мм	9
1.2.	Стент церебральный самораскрывающийся перенаправляющий поток (однослойный) с покрытием	Диаметр 3.5 мм; длина 20.0 – 25.0 мм	11
1.3.	Стент церебральный самораскрывающийся перенаправляющий поток (однослойный) с покрытием	Диаметр 4.0 мм; длина 20.0 – 25.0 мм	14
1.4.	Стент церебральный самораскрывающийся перенаправляющий поток (однослойный) с покрытием	Диаметр 4.5 мм; длина 20.0 – 25.0 мм	16
1.5.	Стент церебральный самораскрывающийся перенаправляющий поток (однослойный) с покрытием	Диаметр 4.5 мм; длина 30.0 – 35.0 мм	14
1.6.	Стент церебральный самораскрывающийся перенаправляющий поток (однослойный) с покрытием	Диаметр 5.0 мм; длина 30.0 – 35.0 мм	7
2. Технические требования для пункта 1.1.-1.6.:			
2.1. Стент должен иметь плотное однослойное плетение (не менее 48 нитей) и антитромбогенное покрытие нитей стента			
2.2. Возможность репозиционирования при раскрытии не менее 50%			

2.3. Наличие рентгенконтрастных маркеров по краям стента, либо специальных нитей-маркеров на протяжении стента для контроля степени его раскрытия и адаптации к стенке сосуда

2.4. Наличие в комплекте совместимого церебрального микрокатетера доставки с гидрофильным покрытием дистальной части и внутренним просветом 0,027" с прямым кончиком

Примечание: при наличии у производителя стентов различной длины попадающих в диапазон длин одного из пунктов – подавать к участию наибольшее значение длины стента

Лот 20 Стенты церебральные самораскрывающиеся нитиноловые перенаправляющие поток (двухслойные)

1. Состав (комплектация) оборудования

№	Наименование	Модель	Общее кол-во
1.1.	Стент церебральный самораскрывающийся нитиноловый перенаправляющий поток (двухслойный)	Диаметр 4.0 мм; длина 17.0-23.0 мм	13
1.2.	Стент церебральный самораскрывающийся нитиноловый перенаправляющий поток (двухслойный)	Диаметр 4.5 мм; длина 18.0-25.0 мм	23
1.3.	Стент церебральный самораскрывающийся нитиноловый перенаправляющий поток (двухслойный)	Диаметр 5.0 мм; длина 14.0-21.0 мм	10
1.4.	Стент церебральный самораскрывающийся нитиноловый перенаправляющий поток (двухслойный)	Диаметр 5.0 мм; длина 19.0-26.0 мм	8
1.5.	Стент церебральный самораскрывающийся нитиноловый перенаправляющий поток (двухслойный)	Диаметр 5.5 мм; длина 14.0-22.0 мм	4
1.6.	Стент церебральный самораскрывающийся нитиноловый перенаправляющий поток (двухслойный)	Диаметр 5.5 мм; длина 26.0-32.0 мм	2

2. Технические требования для пункта 1.1.-1.6.:

2.1. Стент должен иметь специальную двухслойную структуру: наружный слой из не менее 16 плетеных нитей с целью обеспечения радиального усилия; внутренний слой из не менее 48 плетеных нитей с целью обеспечения перенаправления потока крови

2.2. Возможность репозиционирования при раскрытии до 50%

2.3. Наличие рентгенконтрастных маркеров по краям стента, либо специальных нитей-маркеров на протяжении стента для контроля степени его раскрытия и адаптации к стенке сосуда

2.4. Наличие в комплекте совместимого церебрального микрокатетера доставки с гидрофильным покрытием дистальной части и внутренним просветом до 0,027" с прямым кончиком

Примечание: при наличии у производителя стентов различной длины попадающих в диапазон длин одного из пунктов – подавать к участию наибольшее значение длины стента

Лот 21 Стенты церебральные самораскрывающиеся нитиноловые перенаправляющие поток (двухслойные) с покрытием

1. Состав (комплектация) оборудования

№	Наименование	Модель	Общее кол-во
1.1.	Стент церебральный самораскрывающийся нитиноловый перенаправляющий поток (двухслойный) с покрытием	Диаметр 2.5 мм; длина 23.0-27.0 мм	2
1.2.	Стент церебральный самораскрывающийся нитиноловый перенаправляющий поток (двухслойный) с покрытием	Диаметр 3.0 мм; длина 17.0-22.0 мм	4
1.3.	Стент церебральный самораскрывающийся нитиноловый перенаправляющий поток (двухслойный) с покрытием	Диаметр 3.0 мм; длина 26.0-30.0 мм	2
1.4.	Стент церебральный самораскрывающийся нитиноловый перенаправляющий поток (двухслойный) с покрытием	Диаметр 3.5 мм; длина 20.0-25.0 мм	3
1.5.	Стент церебральный самораскрывающийся нитиноловый перенаправляющий поток (двухслойный) с покрытием	Диаметр 4.0 мм; длина 20.0-25.0 мм	5
1.6.	Стент церебральный самораскрывающийся нитиноловый перенаправляющий поток (двухслойный) с покрытием	Диаметр 4.5 мм; длина 23.0-27.0 мм	5

2. Технические требования для пункта 1.1.-1.6.:

2.1. Стент должен иметь специальную двухслойную структуру: наружный слой из не менее 16 плетеных нитей с целью обеспечения радиального усилия; внутренний слой из не менее 48 плетеных нитей с целью обеспечения перенаправления потока крови и антитромбогенное покрытие нитей стента.

2.2. Возможность репозиционирования при раскрытии до 50%

2.3. Наличие рентгенконтрастных маркеров по краям стента, либо специальных нитей-маркеров на протяжении стента для контроля степени его раскрытия и адаптации к стенке сосуда

2.4. Наличие в комплекте совместимого церебрального микрокатетера доставки с гидрофильным покрытием дистальной части и внутренним просветом 0,027" с прямым кончиком

Примечание: при наличии у производителя стентов различной длины попадающих в диапазон длин одного из пунктов – подавать к участию наибольшее значение длины стента

Лот 22 Стенты церебральные самораскрывающиеся нитиноловые перенаправляющие поток низкопрофильные

1. Состав (комплектация) оборудования

№	Наименование	Модель	Общее кол-во
1.1.	Стент церебральный самораскрывающийся нитиноловый перенаправляющий поток низкопрофильные	Диаметр 2.0-2.5 мм; длина 15.0-20.0 мм	30
1.2.	Стент церебральный самораскрывающийся нитиноловый перенаправляющий поток низкопрофильные	Диаметр 3.0 мм; длина 17.0-22.0 мм	36

2. Технические требования для пункта 1.1.-1.2.:

2.1. Стент должен иметь плотное плетение из не менее 48 нитей

2.2. Возможность репозиционирования при раскрытии до 50%

2.3. Наличие рентгенконтрастных маркеров по краям стента, либо специальных нитей-маркеров на протяжении стента для контроля степени его раскрытия и адаптации к стенке сосуда

2.4. Наличие в комплекте совместимого церебрального микрокатетера доставки с гидрофильным покрытием дистальной части и внутренним просветом 0,021" с прямым кончиком

Примечание: при наличии у производителя стентов различной длины попадающих в диапазон длин одного из пунктов – подавать к участию наибольшее значение длины стента

Лот 23 Стенты церебральные самораскрывающиеся нитиноловые перенаправляющие поток

1. Состав (комплектация) оборудования

№	Наименование	Модель	Общее кол-во
1.1.	Стент церебральный самораскрывающийся нитиноловый перенаправляющий поток	Диаметр 3.5 мм; длина 16.0-20.0 мм	7
1.2.	Стент церебральный самораскрывающийся нитиноловый перенаправляющий поток	Диаметр 3.5 мм; длина 20.0-23.0 мм	9
1.3.	Стент церебральный самораскрывающийся нитиноловый перенаправляющий поток	Диаметр 4.0 мм; длина 16.0-20.0 мм	7
1.4.	Стент церебральный самораскрывающийся нитиноловый перенаправляющий поток	Диаметр 4.0 мм; длина 24.0-26.0 мм	10
1.5.	Стент церебральный самораскрывающийся нитиноловый перенаправляющий поток	Диаметр 4.5 мм; длина 16.0-20.0 мм	9
1.6.	Стент церебральный самораскрывающийся нитиноловый перенаправляющий поток	Диаметр 4.5 мм; длина 24.0-26.0 мм	12
1.7.	Стент церебральный самораскрывающийся нитиноловый перенаправляющий поток	Диаметр 4.5 мм; длина 26.0-28.0 мм	9
1.8.	Стент церебральный самораскрывающийся нитиноловый перенаправляющий поток	Диаметр 5.0 мм; длина 24.0-26.0 мм	8

2. Технические требования для пункта 1.1.-1.8.:

2.1. Стент должен иметь плотное плетение из не менее 64 нитей

2.2. Возможность репозиционирования при раскрытии до 50%

2.3. Наличие рентгенконтрастных маркеров по краям стента, либо специальных нитей-маркеров на протяжении стента для контроля степени его раскрытия и адаптации к стенке сосуда

2.4. Наличие в комплекте совместимого церебрального микрокатетера доставки с гидрофильным покрытием дистальной части и внутренним просветом до 0,021" с прямым кончиком

Примечание: при наличии у производителя стентов различной длины попадающих в диапазон длин одного из пунктов – подавать к участию наибольшее значение длины стента

Лот 24 Стенты церебральные для лечения интракраниальных бифуркационных аневризм

1. Состав (комплектация) оборудования			
№	Наименование	Модель	Общее кол-во
1.1.	Стент церебральный для лечения интракраниальных бифуркационных аневризм	Для сосудов диаметром 2.5-3.5 мм	71
2. Технические требования для пункта 1.1.: 2.1. Стент должен быть специально разработан для использования с целью лечения интракраниальных бифуркационных аневризм и иметь цветкообразное расширение в дистальной части 2.2. Наличие не менее четырех лепестков с рентгенконтрастными маркерами 2.2. Наличие в комплекте системы отделения устройства (при необходимости) 2.4. Наличие в комплекте совместимого церебрального микрокатетера доставки с гидрофильным покрытием дистальной части и внутренним просветом до 0,021" с прямым кончиком Примечание: диаметр цветкообразной части согласуется с заказчиком на момент поставки			

Лот 25 Устройство (окклюдер) для лечения интракраниальных аневризм с широкой шейкой			
1. Состав (комплектация) оборудования			
№	Наименование	Модель (ширина и высота)	Общее кол-во
1.1.	Устройство (окклюдер) для лечения интракраниальных аневризм	3,0x2,0мм	1
1.2.	Устройство (окклюдер) для лечения интракраниальных аневризм	3.5x2,0мм	1
1.3.	Устройство (окклюдер) для лечения интракраниальных аневризм	4,0x2,0мм	2
1.4.	Устройство (окклюдер) для лечения интракраниальных аневризм	4,0x3,0мм	2
1.5.	Устройство (окклюдер) для лечения интракраниальных аневризм	4.5x2,0мм	2
1.6.	Устройство (окклюдер) для лечения интракраниальных аневризм	4.5x3,0мм	2
1.7.	Устройство (окклюдер) для лечения интракраниальных аневризм	5,0x2,0мм	2
1.8.	Устройство (окклюдер) для лечения интракраниальных аневризм	5,0x3,0мм	2
1.9.	Устройство (окклюдер) для лечения интракраниальных аневризм	6,0x3,0мм	2
1.10.	Устройство (окклюдер) для лечения интракраниальных аневризм	6,0x4,0мм	2
1.11.	Устройство (окклюдер) для лечения интракраниальных аневризм	7,0x3,0мм	2
1.12.	Устройство (окклюдер) для лечения интракраниальных аневризм	7,0x4,0мм	2
1.13.	Устройство (окклюдер) для лечения интракраниальных аневризм	7,0x5,0мм	1
1.14.	Устройство (окклюдер) для лечения интракраниальных аневризм	8,0x3,0мм	2
1.15.	Устройство (окклюдер) для лечения интракраниальных аневризм	8,0x4,0мм	1
1.16.	Устройство (окклюдер) для лечения интракраниальных аневризм	8,0x5,0мм	1
1.17.	Устройство (окклюдер) для лечения интракраниальных аневризм	8,0x6,0мм	1
1.18.	Устройство (окклюдер) для лечения интракраниальных аневризм	9,0x4,0мм	1

1.19.	Устройство (окклюдер) для лечения интракраниальных аневризм	9,0x5,0мм	1
1.20.	Устройство (окклюдер) для лечения интракраниальных аневризм	9,0x6,0мм	1
1.21.	Устройство (окклюдер) для лечения интракраниальных аневризм	9,0x7,0мм	1
1.22.	Устройство (окклюдер) для лечения интракраниальных аневризм	10,0x5,0мм	1
1.23.	Устройство (окклюдер) для лечения интракраниальных аневризм	10,0x6,0мм	1
1.24.	Устройство (окклюдер) для лечения интракраниальных аневризм	10,0x7,0мм	1
1.25.	Устройство (окклюдер) для лечения интракраниальных аневризм	10,0x8,0мм	1
1.26.	Устройство (окклюдер) для лечения интракраниальных аневризм	11,0x6,0мм	1
1.27.	Устройство (окклюдер) для лечения интракраниальных аневризм	11,0x7,0мм	1
1.28.	Устройство (окклюдер) для лечения интракраниальных аневризм	11,0x8,0мм	1
1.29.	Устройство (окклюдер) для лечения интракраниальных аневризм	11,0x9,0мм	1

2. Технические требования для пункта 1.1.:

2.1. Имплантируемое устройство (окклюдер) состоит из плетеных нитиноловых нитей создающих бочкообразный каркас

2.2. Имплантируемое устройство (окклюдер) должно иметь систему доставки, быть самораскрывающимся при выведении из катетера доставки с возможностью репозиционирования

2.3. Наличие в комплекте с имплантируемым устройством (окклюдером) совместимого церебрального микрокатетера доставки с прямым кончиком, для пунктов 1.1.-1.13. – с внутренним просветом 0,017"; для пунктов 1.14.-1.21. – с внутренним просветом 0,027"; для пунктов 1.15.-1.29. – с внутренним просветом 0,033"

2.4. Наличие в комплекте системы отделения устройства (окклюдера)

Лот 26 Устройство (интрасаккулярное) для лечения интракраниальных аневризм с широкой шейкой			
1. Состав (комплектация) оборудования			
№	Наименование	Модель (ширина и высота)	Общее кол-во
1.1.	Устройство (интрасаккулярное) для лечения интракраниальных аневризм	4.5x3.0мм	2
1.2.	Устройство (интрасаккулярное) для лечения интракраниальных аневризм	4.5x4.0мм	2
1.3.	Устройство (интрасаккулярное) для лечения интракраниальных аневризм	5.0x3.0мм	2
1.4.	Устройство (интрасаккулярное) для лечения интракраниальных аневризм	5.0x4.0мм	2
1.5.	Устройство (интрасаккулярное) для лечения интракраниальных аневризм	5.5x3.0мм	2
1.6.	Устройство (интрасаккулярное) для лечения интракраниальных аневризм	5.5x4.0мм	2
1.7.	Устройство (интрасаккулярное) для лечения интракраниальных аневризм	5.5x5.0мм	2
1.8.	Устройство (интрасаккулярное) для лечения интракраниальных аневризм	6.0x3.0мм	2
1.9.	Устройство (интрасаккулярное) для лечения интракраниальных аневризм	6.0x4.0мм	2
1.10.	Устройство (интрасаккулярное) для лечения интракраниальных аневризм	6.0x5.0мм	1
1.11.	Устройство (интрасаккулярное) для лечения интракраниальных аневризм	6.5x3.0мм	2

1.12.	Устройство (интрасаккулярное) для лечения интракраниальных аневризм	6.5x4.0мм	1
1.13.	Устройство (интрасаккулярное) для лечения интракраниальных аневризм	6.5x5.0мм	1
1.14.	Устройство (интрасаккулярное) для лечения интракраниальных аневризм	7.0x3.0мм	1
1.15.	Устройство (интрасаккулярное) для лечения интракраниальных аневризм	7.0x4.0мм	1
1.16.	Устройство (интрасаккулярное) для лечения интракраниальных аневризм	7.0x5.0мм	1
1.17.	Устройство (интрасаккулярное) для лечения интракраниальных аневризм	7.5x4.0мм	1
1.18.	Устройство (интрасаккулярное) для лечения интракраниальных аневризм	7.5x5.0мм	1
1.19.	Устройство (интрасаккулярное) для лечения интракраниальных аневризм	8.0x4.0мм	1
1.20.	Устройство (интрасаккулярное) для лечения интракраниальных аневризм	8.0x5.0мм	1

2. Технические требования для пункта 1.1.:

2.1. Имплантируемое интрасаккулярное устройство состоит из плетеных нитиноловых нитей создающих бочкообразный каркас

2.2. Имплантируемое интрасаккулярное устройство должно иметь систему доставки, быть самораскрывающимся при выведении из катетера доставки с возможностью репозиционирования

2.3. Наличие в комплекте с имплантируемым устройством совместимого церебрального микрокатетера доставки с прямым кончиком с внутренним просветом 0,021"

2.4. Наличие в комплекте системы отделения интрасаккулярного устройства

Примечание (ко всем лотам):

1. Пункты, отмеченные звездочкой (*), имеют принципиальное значение, при их невыполнении конкурсное предложение будет отклонено.
2. Участник, признанный победителем по результатам торгов и ранее не поставлявший в Учреждения здравоохранения Республики Беларусь данные изделия медицинского назначения (ИМН), должен провести обучение (инструктаж) медицинских работников конечного получателя правилам (особенностям) пользования (применения) ИМН (подтверждается обязательством).
3. Требования предъявляемые к сроку годности (стерильности): согласно аукционным документам.