

Технические характеристики (описание)**1. Состав (комплектация):**

№ лота	Наименование	Количество
1	Набор для сбора двух доз эритроцитов, обедненных лейкоцитами, в добавочном растворе методом автоматического афереза на сепараторе Trima Accel	150 шт.

1.1. Набор (сет) для сбора двух доз эритроцитов, обедненных лейкоцитами, в добавочном растворе методом автоматического афереза представляет собой замкнутую герметичную систему, в состав которой входят:

- 1.1.1. пункционная игла с адаптером;
- 1.1.2. дополнительный малый контейнер, объемом не менее 40 мл, предназначенный для взятия образца цельной крови;
- 1.1.3. донорская линия с Y-соединителем;
- 1.1.4. лейкоцитарный фильтр;
- 1.1.5. два контейнера для сбора двух доз фильтрованных эритроцитов в добавочном растворе, обедненных лейкоцитами;
- 1.1.6. соединительная магистраль для контейнера с антикоагулянтом;
- 1.1.7. соединительная магистраль для контейнера с добавочным раствором САГМ;
- 1.1.8. соединительная магистраль для контейнера с раствором натрия хлорида 0,9 % для инфузий (восполняющего раствора);
- 1.1.9. антибактериальный фильтр на линии для соединения с контейнером с антикоагулянтом;
- 1.1.10. устройство для сепарации крови.

2. Технические требования.

*2.1. Набор должен обеспечить получение двух доз эритроцитов, обедненных лейкоцитами, в добавочном растворе по качеству соответствующих требованиям:

- 2.1.1. Гемоглобин не менее 40 г в дозе (единице хранения).
- 2.1.2. Остаточное количество лейкоцитов в дозе (200 мл) – менее 1×10^6 .
- 2.2. Обеспечение одноигольного доступа.
- 2.3. Диаметр иглы 16G (или 17G) (1,6 мм или 1,5 мм).
- 2.4. Наличие атравматического отверстия на стенке иглы.
- 2.5. Сет должен быть стерильным, одноразовым.

*2.6. Все составные части набора должны герметично соединяться в закрытый контур и представлять собой единую систему.

*2.7. Набор должен быть совместимым с аппаратом для автоматического афереза Trima.

3.3. Требования, предъявляемые к качеству товара, гарантийному сроку (годности, стерильности)

3.1. Согласно аукционным документам заказчика.

Выполнение требований пункта задания, отмеченного звездочкой (*), является обязательным, и при его невыполнении предложение участника подлежит отклонению.

Технические характеристики (описание)**1. Состав (комплектация):**

№ лота	Наименование	Количество
1	Набор для сбора двух доз эритроцитов, обедненных лейкоцитами, в добавочном растворе методом автоматического афереза на сепараторе MCS+	152 шт.

1.1. Набор (сет) для сбора двух доз эритроцитов, обедненных лейкоцитами, в добавочном растворе методом автоматического афереза представляет собой замкнутую герметичную систему, в состав которой входят:

- 1.1.1. пункционная игла с адаптером;
- 1.1.2. дополнительный малый контейнер, объемом не менее 40 мл, предназначенный для взятия образца цельной крови;
- 1.1.3. донорская линия с Y-соединителем;
- 1.1.4. промежуточный контейнер для заготовки двух доз эритроцитов в добавочном растворе;
- 1.1.5. лейкоцитарный фильтр;
- 1.1.6. два контейнера для сбора и разделения на две дозы фильтрованных эритроцитов в добавочном растворе, обедненных лейкоцитами;
- 1.1.7. соединительная магистраль для контейнера с антикоагулянтом;
- 1.1.8. соединительная магистраль для контейнера с добавочным раствором САГМ;
- 1.1.9. соединительная магистраль для контейнера с раствором натрия хлорида 0,9 % для инфузий;
- 1.1.10. антибактериальные фильтры на линиях для соединения с контейнерами с антикоагулянтом, добавочным раствором и раствором натрия хлорида 0,9 % для инфузий;
- 1.1.11. устройство для сепарации крови (центрифужный колокол).

2. Технические требования.

*2.1. Набор должен обеспечить получение двух доз эритроцитов, обедненных лейкоцитами, в добавочном растворе, по качеству соответствующих требованиям:

- 2.1.1. Гемоглобин не менее 40 г в дозе (единице хранения).
- 2.1.2. Остаточное количество лейкоцитов в дозе (200 мл) – менее 1×10^6 .
- 2.2. Обеспечение одноигольного доступа.
- 2.3. Диаметр иглы 16G (или 17G) (1,6 мм или 1,5 мм).
- 2.4. Наличие атравматического отверстия на стенке иглы.
- 2.5. Сет должен быть стерильным, одноразовым.

*2.6. Все составные части набора должны герметично соединяться в закрытый контур и представлять собой единую систему.

*2.7. Набор должен быть совместимым с аппаратом для автоматического афереза MCS+.

3.3. Требования, предъявляемые к качеству товара, гарантийному сроку (годности, стерильности)

3.1. Согласно аукционным документам заказчика.

Выполнение требований пункта задания, отмеченного звездочкой (*), является обязательным, и при его невыполнении предложение участника подлежит отклонению.

Технические характеристики (описание)**1. Состав (комплектация):**

№ лота	Наименование	Количество
1	Антикоагулянт (ACD-A)	300 шт.

2. Технические требования.

2.1. Антикоагулянт ACD-A представляет собой стерильный раствор в пластиковом контейнере.

2.2. Объем антикоагулянта ACD-A в контейнере – не менее 500 мл.

2.3. Химический состав раствора ACD-A: лимонная кислота, глюкоза, цитрат натрия; кислотность – pH 4,7–5,3.

2.4. Раствор антикоагулянта – стерильный, апирогенный, прозрачный, безопасный для медицинского применения.

2.5. Наличие петли для подвешивания первичной упаковки с раствором антикоагулянта.

2.6. Наличие инструкции по применению на русском и/или белорусском языке.

3. Требования, предъявляемые к качеству товара, гарантийному сроку (годности, стерильности)

3.1. Согласно аукционным документам заказчика.

Технические характеристики (описание)**1. Состав (комплектация):**

№ лота	Наименование	Количество
1	Добавочный раствор (SAG-M) для хранения эритроцитов	300 шт.

2. Технические требования.

2.1. Добавочный (ресуспендирующий) раствор для эритроцитов представляет собой стерильный раствор SAGM в пластиковом контейнере.

*2.2. Соответствие химического состава официальной прописи добавочного (ресуспендирующего) раствора SAGM.

2.3. Добавочный (ресуспендирующий) раствор должен быть стерильным, прозрачным.

2.4. Количество добавочного (ресуспендирующего) раствора в контейнере – не менее 300 мл.

*2.5. Наличие инъекционного порта с соединением «luer lock».

2.6. Наличие петли для подвешивания первичной упаковки с добавочным раствором.

3. Требования, предъявляемые к качеству товара, гарантийному сроку (годности, стерильности)

3.1. Согласно аукционным документам заказчика.

Выполнение требований пункта задания, отмеченного звездочкой (*), является обязательным, и при его невыполнении предложение участника подлежит отклонению.

Набор для сбора тромбоцитов, обедненных лейкоцитами, в плазме и плазмы на аппарате MCS+ (Haemonetics, США)

1. Состав (комплектация) медицинских изделий

1. Набор для сбора тромбоцитов, обедненных лейкоцитами, в плазме и плазмы на аппарате MCS+ (Haemonetics, США) представляет собой замкнутую стерильную герметичную систему, в состав которой входят:

- 1.1. пункционная игла;
- 1.2. дополнительный малый контейнер для цельной крови объемом не более 40 мл для клинично-лабораторных исследований с адаптером для вакуумной пробирки;
- 1.3. донорская линия;
- 1.4. контейнер для промежуточного сбора тромбоцитов перед фильтрацией;
- 1.5. не менее двух контейнеров для заготовки и хранения тромбоцитов с малым контейнером для отбора образцов;
- 1.6. контейнер для заготовки и хранения плазмы;
- 1.7. контейнер для сброса воздуха;
- 1.8. соединительная магистраль с иглой для контейнера с антикоагулянтом;
- 1.9. соединительная магистраль с иглой для контейнера с раствором хлорида натрия 0,9% для инфузий;
- 1.10. антибактериальные фильтры на линиях для соединения с контейнером с антикоагулянтом и раствором хлорида натрия 0,9% для инфузий;
- 1.11. устройство для сепарации крови;
- 1.12. интегрированный в линию тромбоцитов лейкоцитарный фильтр.

2. Набор предназначен для сбора тромбоцитов, обедненных лейкоцитами, в плазме и плазмы на аппарате MCS+ (Haemonetics, США) в одноигольном режиме от одного донора.

2. Показатели (характеристики)

*1. Набор должен обеспечить получение тромбоцитов, обедненных лейкоцитами, в плазме, соответствующих по качеству следующим требованиям:

- 1.1. остаточное количество лейкоцитов в единице (дозе) – менее 1×10^6 клеток;
- 1.2. содержание тромбоцитов в единице (дозе) – не менее 2×10^{11} тромбоцитов.

*2. Пластик контейнера, предназначенного для заготовки и хранения тромбоцитов, должен обеспечивать сохранение качества тромбоцитов в течение не менее 5 (пяти) суток при температуре от +20 °С до +24 °С.

3. Диаметр иглы 16G (1,6 мм) или 17G (1,5 мм).

4. Наличие атравматического отверстия на стенке иглы.

5. Наличие протектора для пункционной иглы.

6. Набор должен быть стерильным, одноразовым.

*7. Пригодность контейнера для заготовки и хранения плазмы к проведению шокового замораживания при температуре минус 60 °С и последующего хранения свежезамороженной плазмы при температуре минус 28 °С и ниже.

*8. Все составные части набора должны быть герметично соединены в закрытый контур и представлять собой единую систему в герметично запаянной защитной упаковке.

9. Наличие инструкции по применению на русском языке.

3. Требования, предъявляемые к качеству товара, гарантийному сроку (годности, стерильности)

1. Согласно аукционным документам организатора.

2. Транспортная тара: ящики из картона.

3. Поставка продукции потребителю на поддонах (европаллетах).

Выполнение требований пункта задания, отмеченного звездочкой (*), является обязательным, и при его невыполнении предложение отклоняется.

Набор для сбора тромбоцитов, обедненных лейкоцитами, в добавочном растворе и плазмы на аппарате MCS+ (Haemonetics, США)

1. Состав (комплектация) медицинских изделий

1. Набор для сбора тромбоцитов, обедненных лейкоцитами, в добавочном растворе и плазмы на аппарате MCS+ (Haemonetics, США) представляет собой замкнутую стерильную герметичную систему, в состав которой входят:

- 1.1. функциональная игла;
- 1.2. дополнительный малый контейнер для цельной крови объемом не более 40 мл для клиничко-лабораторных исследований с адаптером для вакуумной пробирки;
- 1.3. донорская линия;
- 1.4. контейнер для промежуточного сбора тромбоцитов перед фильтрацией;
- 1.5. не менее 2 (двух) контейнеров для заготовки и хранения тромбоцитов с малым контейнером для отбора образцов;
- 1.6. контейнер для заготовки и хранения плазмы;
- 1.7. контейнер для сброса воздуха;
- 1.8. соединительная магистраль с иглой для контейнера с антикоагулянтном;
- 1.9. магистраль добавочного раствора с соединением luer lock и антибактериальным фильтром;
- 1.10. антибактериальный фильтр на линии для соединения с контейнером с антикоагулянтном;
- 1.11. устройство для сепарации крови;
- 1.12. интегрированный в линию тромбоцитов лейкоцитарный фильтр.

2. Набор предназначен для сбора тромбоцитов, обедненных лейкоцитами, в добавочном растворе, и плазмы на аппарате MCS+ (Haemonetics, США) в одноигольном режиме от одного донора.

2. Показатели (характеристики)

*1. Набор должен обеспечить получение тромбоцитов, обедненных лейкоцитами, в добавочном растворе, соответствующих по качеству следующим требованиям:

- 1.1. остаточное количество лейкоцитов в единице (дозе) – менее 1×10^6 клеток;
- 1.2. содержание тромбоцитов в единице (дозе) – не менее 2×10^{11} тромбоцитов.

*2. Пластик контейнера, предназначенного для заготовки и хранения тромбоцитов, должен обеспечивать сохранение качества тромбоцитов в течение не менее 5 (пяти) суток при температуре от +20 °C до +24 °C.

3. Диаметр иглы 16G (1,6 мм) или 17G (1,5 мм).

4. Наличие атравматического отверстия на стенке иглы.

5. Наличие протектора для пункционной иглы.

6. Набор должен быть стерильным, одноразовым.

*7. Пригодность контейнера для заготовки и хранения плазмы к проведению шокового замораживания при температуре минус 60 °С и последующего хранения свежзамороженной плазмы при температуре минус 28 °С и ниже.

*8. Все составные части набора должны быть герметично соединены в закрытый контур и представлять собой единую систему в герметично запаянной защитной упаковке.

9. Наличие инструкции по применению на русском языке.

3. Требования, предъявляемые к качеству товара, гарантийному сроку (годности, стерильности)

1. Согласно аукционным документам организатора.

2. Транспортная тара: ящики из картона.

3. Поставка продукции потребителю на поддонах (европаллетах).

Выполнение требований пункта задания, отмеченного звездочкой (*), является обязательным, и при его невыполнении предложение отклоняется.

Набор для сбора тромбоцитов, обедненных лейкоцитами, в плазме, эритроцитов и плазмы на аппарате Trima Accel (Terumo BCT, США)

1. Состав (комплектация) медицинских изделий

1. Набор для сбора тромбоцитов, обедненных лейкоцитами, в плазме, эритроцитов и плазмы на аппарате Trima Accel (Terumo BCT, США) представляет собой замкнутую стерильную герметичную систему, в состав которой входят:

- 1.1. пункционная игла;
- 1.2. дополнительный малый контейнер для цельной крови объемом не более 40 мл для клинико-лабораторных исследований с адаптером для вакуумной пробирки;
- 1.3. кассета кровопроводящих магистралей с насосными сегментами;
- 1.4. камера лейкоредукции LRS;
- 1.5. канал сепарации;
- 1.6. не менее 2 (двух) контейнеров для заготовки и хранения тромбоцитов с малым контейнером для отбора образцов;
- 1.7. контейнер для сбора плазмы;
- 1.8. контейнер для сбора эритроцитов;
- 1.9. вентиляционный контейнер;
- 1.10. линия антикоагулянта с соединением correct connect и антибактериальным фильтром;
- 1.11. линия подачи к эритроцитам ресуспендирующего раствора с иглой и антибактериальным фильтром.

2. Раствор антикоагулянта ACD-A объемом не менее 500,0 мл.

3. Набор предназначен для сбора тромбоцитов, обедненных лейкоцитами, в плазме, эритроцитов и плазмы на аппарате Trima Accel (Terumo BCT, США) в одноигольном режиме от одного донора.

2. Показатели (характеристики)

*1. Набор должен обеспечить получение эритроцитов, плазмы и тромбоцитов, обедненных лейкоцитами, в плазме, по качеству соответствующих требованиям:

- 1.1. остаточное количество лейкоцитов в единице (дозе) – менее 1×10^6 клеток;
- 1.2. содержание тромбоцитов в единице (дозе) – не менее 2×10^{11} тромбоцитов.

*2. Пластик контейнера, предназначенного для заготовки и хранения тромбоцитов, должен обеспечивать сохранение качества тромбоцитов в течение не менее 5 (пяти) суток при температуре от +20°C до +24°C.

3. Диаметр иглы 16G (1,6 мм) или 17G (1,5 мм).

4. Наличие атравматического отверстия на стенке иглы.

5. Наличие протектора для пункционной иглы.

6. Набор должен быть стерильным, одноразовым.

*7. Пригодность контейнера для сбора плазмы к проведению шокового замораживания при температуре минус 60 °С и последующего хранения свежезамороженной плазмы при температуре минус 28 °С и ниже.

8. Контейнер с раствором антикоагулянта ACD-A должен быть с наличием системы согтест сопнест.

9. Раствор антикоагулянта ACD-A – прозрачный, стерильный, в индивидуальной защитной упаковке.

*10. Все составные части набора должны быть герметично соединены в закрытый контур и представлять собой единую систему в герметично запаянной защитной упаковке.

11. Наличие инструкции по применению на русском языке.

3. Требования, предъявляемые к качеству товара, гарантийному сроку (годности, стерильности)

1. Согласно аукционным документам организатора.

2. Транспортная тара: ящики из картона.

3. Поставка продукции потребителю на поддонах (европаллетах).

Выполнение требований пункта задания, отмеченного звездочкой (*), является обязательным, и при его невыполнении предложение отклоняется.

Набор для сбора тромбоцитов, обедненных лейкоцитами, в добавочном растворе, эритроцитов и плазмы на аппарате Trima Accel (Terumo BCT, США)

1. Состав (комплектация) медицинских изделий

1. Набор для сбора тромбоцитов, обедненных лейкоцитами, в добавочном растворе, эритроцитов и плазмы на аппарате Trima Accel (Terumo BCT, США) представляет собой замкнутую стерильную герметичную систему, в состав которой входят:

- 1.1. пункционная игла;
- 1.2. дополнительный малый контейнер для цельной крови объемом не более 40 мл для клинико-лабораторных исследований с адаптером для вакуумной пробирки;
- 1.3. кассета кровопроводящих магистралей с насосными сегментами;
- 1.4. камера лейкоредукции LRS;
- 1.5. канал сепарации;
- 1.6. не менее 2 (двух) контейнеров для заготовки и хранения тромбоцитов с малым контейнером для отбора образцов;
- 1.7. контейнер для сбора плазмы;
- 1.8. контейнер для сбора эритроцитов;
- 1.9. вентиляционный контейнер;
- 1.10. линия антикоагулянта с иглой и антибактериальным фильтром;
- 1.11. линия подачи к эритроцитам ресуспендирующего раствора с иглой и антибактериальным фильтром;
- 1.12. магистраль добавочного раствора с соединением luer lock и антибактериальным фильтром.

2. Набор предназначен для сбора тромбоцитов, обедненных лейкоцитами, в добавочном растворе, эритроцитов и плазмы на аппарате Trima Accel (Terumo BCT, США) в одноигольном режиме от одного донора.

2. Показатели (характеристики)

*1. Набор должен обеспечить получение эритроцитов, плазмы и тромбоцитов, обедненных лейкоцитами, в добавочном растворе, по качеству соответствующих требованиям:

- 1.1. остаточное количество лейкоцитов в единице (дозе) – менее 1×10^6 клеток;
- 1.2. содержание тромбоцитов в единице (дозе) – не менее 2×10^{11} тромбоцитов.

*2. Пластик контейнера, предназначенного для заготовки и хранения тромбоцитов в добавочном растворе, должен обеспечивать сохранение качества тромбоцитов в течение не менее 5 (пяти) суток при температуре от +20°C до +24°C.

3. Диаметр иглы 16G (1,6 мм) или 17G (1,5 мм).

4. Наличие атрауматического отверстия на стенке иглы.

5. Наличие протектора для пункционной иглы.

6. Набор должен быть стерильным, одноразовым.

*7. Пригодность контейнера для сбора плазмы к проведению шокового замораживания при температуре минус 60 °С и последующего хранения свежзамороженной плазмы при температуре минус 28 °С и ниже.

*8. Все составные части набора должны быть герметично соединены в закрытый контур и представлять собой единую систему в герметично запаянной защитной упаковке.

9. Наличие инструкции по применению на русском языке.

3. Требования, предъявляемые к качеству товара, гарантийному сроку (годности, стерильности)

1. Согласно аукционным документам организатора.

2. Транспортная тара: ящики из картона.

3. Поставка продукции потребителю на поддонах (европаллетах).

Выполнение требований пункта задания, отмеченного звездочкой (*), является обязательным, и при его невыполнении предложение отклоняется.

Набор для сбора тромбоцитов, обедненных лейкоцитами, в плазме (или добавочном растворе) на аппарате AmiCORE (Fresenius, ФРГ)

1. Состав (комплектация) медицинских изделий

1. Набор для сбора тромбоцитов, обедненных лейкоцитами, в плазме (или добавочном растворе) и плазмы на аппарате AmiCORE (Fresenius, ФРГ) представляет собой замкнутую стерильную герметичную систему, в состав которой входят:

- 1.1. пункционная игла;
- 1.2. дополнительный малый контейнер с адаптером для вакуумной пробирки, предназначенный для взятия образца цельной крови донора объемом не менее 40 мл;
- 1.3. кассета кровопроводящих магистралей с насосными сегментами;
- 1.4. сепарационное устройство;
- 1.5. контейнеры для заготовки и хранения тромбоцитов (не менее двух), с малым контейнером для отбора образцов;
- 1.6. контейнер для заготовки и хранения плазмы;
- 1.7. два технологических контейнера;
- 1.8. линия антикоагулянта с иглой и антибактериальным фильтром;
- 1.9. линия физиологического раствора с иглой и антибактериальным фильтром;
- 1.10. линия добавочного раствора с соединением luer lock и антибактериальным фильтром.

2. Набор предназначен для сбора тромбоцитов, обедненных лейкоцитами, в плазме (или добавочном растворе) и плазмы на аппарате AmiCORE (Fresenius, ФРГ) в одноигольном режиме от одного донора.

2. Показатели (характеристики)

*1. Набор должен обеспечить получение тромбоцитов, обедненных лейкоцитами, в плазме (или добавочном растворе), соответствующих по качеству следующим требованиям:

- 1.1. остаточное количество лейкоцитов в единице (дозе) – менее 1×10^6 клеток;
- 1.2. содержание тромбоцитов в единице (дозе) – не менее 2×10^{11} тромбоцитов.

*2. Пластик контейнера, предназначенного для заготовки и хранения тромбоцитов, обедненных лейкоцитами, в плазме (или добавочном растворе), должен обеспечивать сохранение качества тромбоцитов в течение не менее 5 (пяти) суток при температуре от $+20^{\circ}\text{C}$ до $+24^{\circ}\text{C}$.

3. Диаметр иглы 16G (1,6 мм) или 17G (1,5 мм).
4. Наличие атравматического отверстия на стенке иглы.
5. Наличие протектора для пункционной иглы.
6. Набор должен быть стерильным, одноразовым.

*7. Пригодность контейнера для сбора плазмы к проведению шокового замораживания при температуре минус 60 °С и последующего хранения свежемороженой плазмы при температуре минус 28 °С и ниже.

*8. Все составные части системы должны быть герметично соединены в закрытый контур и представлять собой единую систему в индивидуальной стерильной упаковке.

9. Наличие инструкции по применению на русском языке.

3. Требования, предъявляемые к качеству товара, гарантийному сроку (годности, стерильности)

1. Согласно аукционным документам организатора.

2. Транспортная тара: ящики из картона.

3. Поставка продукции потребителю на поддонах (европаллетах).

Выполнение требований пункта задания, отмеченного звездочкой (*), является обязательным, и при его невыполнении предложение отклоняется.

Антикоагулянт ACD-A для заготовки тромбоцитов автоматическим аферезом

1. Состав (комплектация) медицинских изделий

1. Антикоагулянт ACD-A (антикоагулянт) предназначен для предотвращения свертывания крови при проведении процедуры заготовки плазмы и тромбоцитов методом афереза.

2. Антикоагулянт представляет собой раствор в пластиковом контейнере, имеющем инъекционный порт.

2. Показатели (характеристики)

*1. Химический состав должен соответствовать раствору ACD-A.

2. Раствор антикоагулянта – стерильный, прозрачный.

3. Количество раствора антикоагулянта в контейнере – не менее 500,0 мл.

4. Наличие инъекционного порта, пригодного для пункции пластиковой иглой.

5. Наличие петли для подвешивания первичной упаковки с раствором антикоагулянта.

6. Пластиковый контейнер с антикоагулянтом должен находиться в индивидуальной защитной упаковке.

7. Наличие инструкции по применению на русском языке в упаковке.

3. Требования, предъявляемые к качеству товара, гарантийному сроку (годности, стерильности)

1. Согласно аукционным документам организатора.

2. Транспортная тара: ящики из картона.

3. Поставка продукции потребителю на поддонах (европаллетах).

Выполнение требований пункта задания, отмеченного звездочкой (*), является обязательным, и при его невыполнении предложение отклоняется.

Добавочный раствор для заготовки тромбоцитов автоматическим аферезом

1. Состав (комплектация) медицинских изделий

1. Добавочный (ресуспендирующий) раствор (раствор) для тромбоцитов представляет собой стерильный раствор в пластиковом контейнере, имеющем инъекционный порт.

2. Раствор для тромбоцитов предназначен для удлинения сроков хранения тромбоцитов до 7 дней при сборе на аппарате для автоматического афереза тромбоцитов MCS+ (Haemonetics, США), Trima Accel (Terumo BCT, США), AmiCORE (Fresenius, ФРГ).

2. Показатели (характеристики)

*1. Химический состав должен соответствовать добавочному (ресуспендирующему) раствору для заготовки тромбоцитов.

2. Раствор должен быть стерильным, прозрачным.

3. Количество раствора в контейнере – не менее 500,0 мл.

4. Наличие инъекционного порта с соединением luer lock.

5. Наличие петли для подвешивания первичной упаковки с раствором.

6. Пластиковый контейнер с добавочным раствором должен находиться в индивидуальной защитной упаковке.

7. Наличие инструкции по применению на русском языке в упаковке.

3. Требования, предъявляемые к качеству товара, гарантийному сроку (годности, стерильности)

1. Согласно аукционным документам организатора.

2. Транспортная тара: ящики из картона.

3. Поставка продукции потребителю на поддонах (европаллетах).

Выполнение требований пункта задания, отмеченного звездочкой (*), является обязательным, и при его невыполнении предложение отклоняется.