

БелМТ №137/26

лоты 1-24

Приложение 1

Лот 7. Стенты каротидные нитиоловые саморасширяющиеся конусовидные			
1. Состав (комплектация) оборудования			
№	Наименование	Модель	Общее кол-во
1.1.	Стент каротидный нитиоловый саморасширяющийся конусовидный	5.0-6.0/8.0-9.0 мм x 30.0-35.0 мм	183
1.2.	Стент каротидный нитиоловый саморасширяющийся конусовидный	5.0-6.0/8.0-9.0 мм x 40.0-45.0 мм	167
1.3.	Стент каротидный нитиоловый саморасширяющийся конусовидный	6.0-7.0/9.0-10.0 мм x 30.0-35.0 мм	168
1.4.	Стент каротидный нитиоловый саморасширяющийся конусовидный	6.0-7.0/9.0-10.0 мм x 40.0-45.0 мм	152
2. Технические требования для пункта 1.1.-1.4.:			
2.1. Конструкция стента: саморасширяющийся нитиоловый стент конической формы, на системе доставки			
2.2. Система доставки – катетер длиной 130-150 см, совместимый с проводником диаметром 0.014" и направляющим катетером до 8F			
2.3. Наличие рентгенконтрастных маркеров стента			

Лот 8. Стенты каротидные саморасширяющиеся плетеные			
1. Состав (комплектация) оборудования			
№	Наименование	Модель	Общее кол-во
1.1.	Стент каротидный саморасширяющийся плетеный	5.0 мм x 25.0-35.0 мм	90
1.2.	Стент каротидный саморасширяющийся плетеный	7.0 мм x 25.0-35.0 мм	113
1.3.	Стент каротидный саморасширяющийся плетеный	7.0 мм x 35.0-45.0 мм	122

1.4.	Стент каротидный саморасширяющийся плетеный	9.0 мм x 35.0-45.0 мм	95
2. Технические требования для пункта 1.1.-1.4.:			
2.1. Конструкция стента: однослойный, плетеный, на системе доставки			
2.2. Система доставки – катетер длиной 130-150 см, совместимый с проводником диаметром 0.014" и направляющим катетером до 8F			
2.3. Наличие рентгенконтрастных маркеров стента			

Лот 3 Стенты каротидные нитиноловые саморасширяющиеся двуслойные			
1. Состав (комплектация) оборудования			
№	Наименование	Модель	Общее кол-во
1.1.	Стент каротидный нитиноловый саморасширяющийся двуслойный	10 мм x 20.0 мм	41
1.2.	Стент каротидный нитиноловый саморасширяющийся двуслойный	10 мм x 30.0 мм	37
1.3.	Стент каротидный нитиноловый саморасширяющийся двуслойный	9 мм x 20.0 мм	63
1.4.	Стент каротидный нитиноловый саморасширяющийся двуслойный	8 мм x 25.0 мм	84
1.5.	Стент каротидный нитиноловый саморасширяющийся двуслойный	7 мм x 25.0 мм	73
1.6.	Стент каротидный нитиноловый саморасширяющийся двуслойный	6 мм x 25.0 мм	42
2. Технические требования для пункта 1.1-1.6.:			
2.1. Конструкция стента: стент должен иметь двуслойную плетеную структуру из нитиноловых волокон с ячейкой до 700 мкм, на системе доставки			
2.2. Возможность репозиционирования (обратного извлечения в систему доставки) стента при раскрытии до 50 %			
2.3. Наличие рентгенконтрастных маркеров по краям стента			

Лот 4 Стенты каротидные нитиноловые саморасширяющиеся двуслойные			
1. Состав (комплектация) оборудования			
№	Наименование	Модель	Общее кол-во
1.1.	Стент каротидный нитиноловый саморасширяющийся двуслойный	10 мм x 40.0 мм	45
1.2.	Стент каротидный нитиноловый саморасширяющийся двуслойный	9 мм x 30.0 мм	82
1.3.	Стент каротидный нитиноловый саморасширяющийся двуслойный	9 мм x 40.0 мм	61
1.4.	Стент каротидный нитиноловый саморасширяющийся двуслойный	8 мм x 30.0 мм	78
1.5.	Стент каротидный нитиноловый саморасширяющийся двуслойный	8 мм x 40.0 мм	50
1.6.	Стент каротидный нитиноловый саморасширяющийся двуслойный	7 мм x 40.0 мм	32
2. Технические требования для пункта 1.1.-1.6.:			
2.1. Конструкция стента: стент с открытым дизайном ячейки должен иметь двуслойную структуру из нитиноловых волокон (внутри), и защитного рукава из полиэтилентерефталата (снаружи) с ячейкой до 200 мкм, на системе доставки			
2.2. Конструкция стента исключаяющая его значительное укорочение при имплантации			
2.3. Наличие рентгенконтрастных маркеров по краям стента.			

Лот 5. Системы дистальной защиты сосудистого русла от эмболии**1. Состав (комплектация) оборудования**

№	Наименование	Модель	Общее кол-во
1.1.	Система дистальной защиты сосудистого русла от эмболии	Для сосудов диаметром от 3.0-4.0 мм до 6.0-7.0 мм	500

2. Технические требования для пункта 1.1.:

- 2.1. Возможность вращения и перемещения фильтра (корзиночного типа) по проводнику
- 2.2. Длина проводника системы – не менее 140 см
- 2.3. Диаметр системы доставки не более 6F
- 2.4. Наличие рентгенконтрастных маркеров на корзине и системе доставки
- 2.5. Профиль проходимости (Crossing profile) не более 3.2 F

Лот 6. Системы дистальной защиты сосудистого русла от эмболии**1. Состав (комплектация) оборудования**

№	Наименование	Модель	Общее кол-во
1.1.	Система дистальной защиты сосудистого русла от эмболии	Для сосудов диаметром от 4.1-4.6 до 5.0-5.5 мм	333
1.2.	Система дистальной защиты сосудистого русла от эмболии	Для сосудов диаметром от 4.5-5.6 до 6.0-6.5 мм	350

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

- 2.1. Совместимость крепления дискретного фильтра (корзиночного типа) с любым проводником 0,014" по типу RX (Rapid Exchange)
- 2.2. Длина системы доставки корзины – не менее 140 см
- 2.3. Материал фильтрующей корзины – нитинол
- 2.4. Наличие рентгенконтрастных маркеров на корзине и системе доставки
- 2.5. Профиль системы доставки не более 3.5 F
- 2.6. Профиль системы извлечения не более 4.5F

Примечание: допускаются к участию системы перекрывающие диапазон диаметров сосудов пунктов 1.1. и 1.2. (от 4.1-4.6 до 6.0-6.5 мм)

Лот 7. Катетеры баллонные каротидные**1. Состав (комплектация) оборудования**

№	Наименование	Модель	Общее кол-во
1.1.	Катетер баллонный каротидный	4.0 мм x 20.0 мм	251
1.2.	Катетер баллонный каротидный	5.0 мм x 20.0 мм	376
1.3.	Катетер баллонный каротидный	6.0 мм x 20.0 мм	426
1.4.	Катетер баллонный каротидный	7.0 мм x 20.0 мм	352

2. Технические требования для пункта 1.1.-1.4.:

2.1. Коаксиальный баллонный катетер (Rx) совместимый с проводником диаметром 0.014"

2.2. Длина shaft – 130–150 см

2.3. Номинальное давление не менее 6 атм. Давление разрыва для баллонов диаметром от 4.0 до 6.0 мм не менее 12 атм.

Лот 8. Катетеры направляющие (проводниковые)**1. Состав (комплектация) оборудования**

№	Наименование	Модель	Общее кол-во
1.1.	Катетеры направляющие (проводниковые)	7F	850
1.2.	Катетеры направляющие (проводниковые)	8F	1100

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

2.1. Внутренний диаметр для катетеров 7F – не менее 0.080", для катетеров 8F – не менее 0.089"

2.2. Длина катетера – 90–100 см

2.3. Катетер должен иметь посегментно мягкий атравматичный кончик (Soft tip) с кривизной – «Multipurpose», «40°», «SR», «Short right» или «Angled».

2.4. Катетер должен быть предназначен для катетеризации периферических (в т. ч. экстракраниальных отделов брахиоцефальных) артерий.

Лот 9. Устройство для механической тромбэкстракции**1. Состав (комплектация) оборудования**

№	Наименование	Модель	Общее кол-во
1.1.	Устройство для механической тромбэкстракции	Диаметр: 0.5-2.5 мм; Длина: 15-30 мм	23

2. Технические требования для пункта 1.1.:

2.1. Устройство предназначено для механической для тромбэкстракции из церебральных артерий

2.2. Наличие рентгенконтрастных маркеров на устройстве

2.3. Устройство представляет собой саморасширяемую конструкцию на системе доставки

2.4. Совместимо с микрокатетером внутренним диаметром не более 0.013"

Лот 10. Микрокатетер церебральный для доставки устройства для тромбэкстракции**1. Состав (комплектация) оборудования**

№	Наименование	Модель	Общее кол-во
1.1.	Микрокатетер церебральный для доставки устройства для тромбэкстракции	Внутренний просвет – до 0.013"	23

2. Технические требования для пункта 1.1.:

2.1. Микрокатетер предназначен для доставки церебральных устройств при рентгеноэндоваскулярных вмешательствах на церебральных артериях

2.2. Внутренний диаметр микрокатетера не более 0.013"

2.3. Длина рабочей части микрокатетера не менее 160 см

2.4. Ренгеноконтрастный маркер на прямом кончике катетера, наружное гидрофильное покрытие

Лот 11 Устройство для механической тромбэкстракции с катетером доставки

1. Состав (комплектация) оборудования

№	Наименование	Модель	Общее кол-во
1.1.	Устройство для механической тромбэкстракции	Диаметр: 3.0-4.0 мм; Длина: 15-30 мм	123
1.2.	Микрокатетер церебральный для доставки устройства для тромбэкстракции	Внутренний просвет – до 0.017 ”	123

2. Технические требования для пункта 1.1.:

- 2.1. Устройство предназначено для механической для тромбэкстракции из церебральных артерий
- 2.2. Наличие рентгеноконтрастных маркеров на устройстве
- 2.3. Устройство представляет собой саморасширяемую конструкцию на системе доставки
- 2.4. Совместимо с микрокатетером внутренним диаметром не более 0.017”

3. Технические требования для пункта 1.2.:

- 2.1. Микрокатетер предназначен для доставки церебральных устройств при рентгеноэндоваскулярных вмешательствах на церебральных артериях
- 2.2. Внутренний диаметр микрокатетера не более 0.017”
- 2.3. Длина рабочей части микрокатетера не менее 150 см
- 2.4. Ренгеноконтрастный маркер на кончике катетера, наружное гидрофильное покрытие

Лот 12 Устройство для механической тромбэкстракции с катетером доставки

1. Состав (комплектация) оборудования

№	Наименование	Модель	Общее кол-во
1.1.	Устройство для механической тромбэкстракции	Диаметр: 4.0-5.0 мм; Длина: 20-30 мм	248
1.2.	Микрокатетер церебральный для доставки устройства для тромбэкстракции	Внутренний просвет – до 0.025 ”	248

2. Технические требования для пункта 1.1.:

- 2.1. Устройство предназначено для механической для тромбэкстракции из церебральных артерий
- 2.2. Наличие рентгеноконтрастных маркеров на устройстве
- 2.3. Устройство представляет собой саморасширяемую конструкцию на системе доставки
- 2.4. Совместимо с микрокатетером внутренним диаметром не более 0.025”

3. Технические требования для пункта 1.2.:

- 3.1. Микрокатетер предназначен для доставки церебральных устройств при рентгеноэндоваскулярных вмешательствах на церебральных артериях
- 3.2. Внутренний диаметр микрокатетера не более 0.025”
- 3.3. Длина рабочей части микрокатетера не менее 150 см
- 3.4. Ренгеноконтрастный маркер на кончике катетера, наружное гидрофильное покрытие

Лот 13. Устройство для механической тромбоэкстракции с катетером доставки			
1. Состав (комплектация) оборудования			
№	Наименование	Модель	Общее кол-во
1.1.	Устройство для механической тромбоэкстракции	Диаметр: 4.0-5.0 мм; Длина: 30-45 мм	262
1.2.	Микрокатетер церебральный для доставки устройства для тромбоэкстракции	Внутренний просвет – до 0.025 ”	262
2. Технические требования для пункта 1.1.: 2.1. Устройство предназначено для механической для тромбоэкстракции из церебральных артерий 2.2. Наличие рентгенконтрастных маркеров на устройстве 2.3. Устройство представляет собой саморасширяемую конструкцию на системе доставки 2.4. Совместимо с микрокатетером внутренним диаметром не более 0.025” 3. Технические требования для пункта 1.2.: 3.1. Микрокатетер предназначен для доставки церебральных устройств при рентгеноэндоваскулярных вмешательствах на церебральных артериях 3.2. Внутренний диаметр микрокатетера не более 0.025” 3.3. Длина рабочей части микрокатетера не менее 150 см 3.4. Рентгеноконтрастный маркер на кончике катетера, наружное гидрофильное покрытие			

Лот 14. Устройство для механической тромбоэкстракции с катетером доставки			
1. Состав (комплектация) оборудования			
№	Наименование	Модель	Общее кол-во
1.1.	Устройство для механической тромбоэкстракции	Диаметр: 6.0 мм; Длина: 30-45 мм	182
1.2.	Микрокатетер церебральный для доставки устройства для тромбоэкстракции	Внутренний просвет – до 0.027 ”	182
2. Технические требования для пункта 1.1.: 2.1. Устройство предназначено для механической для тромбоэкстракции из церебральных артерий 2.2. Наличие рентгенконтрастных маркеров на устройстве 2.3. Устройство представляет собой саморасширяемую конструкцию на системе доставки 2.4. Совместимо с микрокатетером внутренним диаметром не более 0.027” 3. Технические требования для пункта 1.2.: 3.1. Микрокатетер предназначен для доставки церебральных устройств при рентгеноэндоваскулярных вмешательствах на церебральных артериях 3.2. Внутренний диаметр микрокатетера не более 0.027” 3.3. Длина рабочей части микрокатетера не менее 130 см 3.4. Рентгеноконтрастный маркер на кончике катетера, наружное гидрофильное покрытие			

Лот 15. Микропроводники гидрофильные церебральные			
1. Состав (комплектация) оборудования			

№	Наименование	Модель	Общее кол-во
1.1.	Микропроводник гидрофильный церебральный	0.014 дюйма	1515
2. Технические требования для пункта 1.1.: 2.1. Микропроводник должен иметь наружный диаметр 0.014", допускается сужение дистальной части микропроводника до 0.012". 2.2. Общая длина микропроводника не менее 195 см 2.3. Микропроводник должен иметь мягкий дистальный кончик, тип кончика – прямой или 45°, мягкий, с возможностью моделирования формы, имеющий рентгеноконтрастный маркер дистального края длиной не менее 30мм. 2.4. Наличие гидрофильного или гидрофильнополимерного покрытия дистальной части микропроводника 2.5. Микропроводник в комплекте должен иметь: иглу для моделирования кончика микропроводника, устройство управления микропроводником – торкер, канюлю для проведения микропроводника через гемостатический клапан			

Лот 16 Микропроводники гидрофильные церебральные с удлинителем.			
1. Состав (комплектация) оборудования			
№	Наименование	Модель	Общее кол-во
1.1.	Микропроводник гидрофильный церебральный	0.014 дюйма	720
1.2.	Удлинитель микропроводника	0.014 дюйма	155
2. Технические требования для пункта 1.1.: 2.1. Микропроводник должен иметь наружный диаметр 0.014", допускается сужение дистальной части микропроводника до 0.012". 2.2. Общая длина микропроводника не менее 195 см 2.3. Микропроводник должен иметь мягкий дистальный кончик, тип кончика – прямой или 45°, мягкий, с возможностью моделирования формы, имеющий рентгеноконтрастный маркер дистального края длиной не менее 30мм. 2.4. Наличие гидрофильного или гидрофильнополимерного покрытия дистальной части микропроводника 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 0.014", длину не менее 100см. 3.2. Одноразовая система удлинения должна поставляться стерильной, в отдельной герметичной упаковке.			

Лот 17 Набор для внутрисосудистой тромбаспирации из церебральных сосудов большого диаметра			
1. Состав (комплектация) оборудования			
№	Наименование	Модель	Общее кол-во
1.1.	Катетер направляющий гидрофильный	Форма кончика Straight/MP	475
1.2.	Катетер аспирационный гидрофильный	Форма кончика прямая	475

2. Технические требования для пункта 1.1.:

2.1. Наружный диаметр прокс./дист. – не более 2,85/2,85мм

2.2. Рабочая длина 90-95 см

2.3. Внутренний диаметр не менее 0.085"

3. Технические требования для пункта 1.2.:

3.1. Наружный диаметр прокс./дист. – не более 2,2/2,2мм

3.2. Рабочая (общая) длина не менее 130-135 см, длина мягкого кончика не менее 17см

3.3. Внутренний диаметр не менее 0.068"

4. Технические требования для пунктов 1.1.-1.2:

4.1. Катетеры предназначены для цереброваскулярных процедур (внутрисосудистой тромбаспирации) при выполнении эндоваскулярных вмешательств

4.2. Катетеры должны иметь многослойное покрытие, зоны с различной степенью жесткости и атравматичный кончик с рентгеноконтрастным маркером.

4.3. Катетеры аспирационные, посредством аспирационной трубки с коннектором, должны иметь возможность прямого подключения к аспирационной помпе или аспирационному шприцу.

Лот 18 Набор для внутрисосудистой тромбаспирации из церебральных сосудов среднего диаметра**1. Состав (комплектация) оборудования**

№	Наименование	Модель	Общее кол-во
1.1.	Катетер направляющий гидрофильный	Форма кончика Straight/MP	475
1.2.	Катетер аспирационный гидрофильный	Форма кончика прямая	475

2. Технические требования для пункта 1.1.:

2.1. Наружный диаметр прокс./дист. – не более 2,85/2,85мм

2.2. Рабочая длина 90-95 см

2.3. Внутренний диаметр не менее 0.085"

3. Технические требования для пункта 1.2.:

3.1. Наружный диаметр прокс./дист. – не более 2,2/1,8мм или не более 1,8мм на всем протяжении

3.2. Рабочая (общая) длина не менее 125-135 см, длина мягкого кончика не менее 17см

3.3. Внутренний диаметр не менее 0.055"

4. Технические требования для пунктов 1.1.-1.2:

4.1. Катетеры предназначены для цереброваскулярных процедур (внутрисосудистой тромбаспирации) при выполнении эндоваскулярных вмешательств

4.2. Катетеры должны иметь многослойное покрытие, зоны с различной степенью жесткости и атравматичный кончик с рентгеноконтрастным маркером.

4.3. Катетеры аспирационные посредством аспирационной трубки с коннектором должны иметь возможность прямого подключения к аспирационной помпе или аспирационному шприцу

Лот 19 Катетер церебральный аспирационный гидрофильный

1. Состав (комплектация) оборудования			
№	Наименование	Модель	Общее кол-во
1.1.	Катетер церебральный аспирационный гидрофильный	5F	605
2. Технические требования для пункта 1.2.: 2.1. Катетер с наружным гидрофильным покрытием для тромбоаспираций из церебральных артерий 2.2. Дистальный мягкий кончик должен быть прямым, имеющим длину не менее 15 см 2.2. Наружный диаметр катетера не более 5F, внутренний просвет не менее 0,055", длина катетера не менее 125-135см Примечание: при наличии у производителя катетеров различной длины попадающих в требуемый диапазон длин – подавать к участию наибольшее значение длины катетера			

Лот 10 Катетер церебральный аспирационный гидрофильный			
1. Состав (комплектация) оборудования			
№	Наименование	Модель	Общее кол-во
1.1.	Катетер церебральный аспирационный гидрофильный	6,0-6,5F	400
2. Технические требования для пункта 1.1.: 2.1. Катетер с наружным гидрофильным покрытием для тромбоаспираций из церебральных артерий 2.2. Дистальный мягкий кончик должен быть прямым, имеющим длину не менее 15см. 2.2. Наружный диаметр катетера не более 6,5F, внутренний просвет не менее 0.068", длина катетера не менее 125-135см Примечание: при наличии у производителя катетеров различной длины попадающих в требуемый диапазон длин – подавать к участию наибольшее значение длины катетера			

Лот 11 Катетер направляющий с баллоном на кончике			
1. Состав (комплектация) оборудования			
№	Наименование	Модель	Общее кол-во
1.1.	Катетер направляющий с баллоном на кончике	Наружный диаметр 9F	475
2. Технические требования для пункта 1.1.: 2.1. Катетер должен иметь раздуваемый баллон на кончике для временной окклюзии сонной артерии 2.2. Наружный диаметр катетера 9F, внутренний просвет не менее 0.085", рабочая длина катетера 90-95 см			

Лот 12 Шприц для создания отрицательного давления (VacLock) в наборе			
1. Состав (комплектация) оборудования			
№	Наименование	Модель	Общее кол-во
1.1.	Шприц для создания отрицательного давления (VacLock) в комплекте	20-60мл	1815

2. Технические требования для пункта 1.1.:

2.1. Корпус шприца прозрачный со шкалой объёма с коннектором типа Luer-Lock («папа»)

2.2. Шприц имеет запорный механизм поршня.

2.3. В комплекте шприц (1-2шт.), прозрачная удлинительная трубка (1шт.) и краник с соединительными элементами Luer-lock (1шт.).

Лот 23 Проводник гидрофильный для введения ангиографического катетера**1. Состав (комплектация) оборудования**

№	Наименование	Модель	Общее кол-во
1.1.	Проводник гидрофильный для введения ангиографического катетера	Длина 160 – 200 см	3195
1.2.	Проводник гидрофильный для введения ангиографического катетера	Длина 260 – 300 см	1030

2. Технические требования для пункта 1.1.:

2.1. Проводник должен иметь диаметр 0,035” и гидрофильное покрытие на всем протяжении

2.2. Проводник должен иметь нитиноловое ядро и закругленный ангулированный до 45 градусов мягкий кончик

Лот 24 Проводник гидрофильный для введения ангиографического катетера**1. Состав (комплектация) оборудования**

№	Наименование	Модель	Общее кол-во
1.1.	Проводник гидрофильный для введения ангиографического катетера	Длина 260 – 300 см	1030

2. Технические требования для пункта 1.1.:

2.1. Проводник должен иметь диаметр 0,035” и гидрофильное покрытие на всем протяжении

2.2. Проводник должен иметь нитиноловое ядро и закругленный ангулированный до 45 градусов мягкий кончик

2.3. Длина дистального гибкого кончика 30-50мм, тело проводника с маркировкой «жесткий» («Stiff»)

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.