

**Технические характеристики (описание)
Расходные материалы для реанимации для УЗ Гомельской области**

1. Состав (комплектация) оборудования:

Номер и наименование ЛОТа	Размер / состав	Количество
ЛОТ №1 Маска наркозно-дыхательная однократного применения (анестезиологическая) №0-5	№0	1 120 штук
	№1	2 350 штук
	№2	4 000 штук
	№3	5 100 штук
	№4	18 000 штук
	№5	17 500 штук
ЛОТ №2 Маска наркозно-дыхательная однократного применения (анестезиологическая) №6	№6	2 300 штук
ЛОТ №3 Маска лицевая с носовым зажимом и катетером для подачи кислорода	для детей	4 000 штук
	для взрослых	43 000 штук
ЛОТ №4 Маска ларингеальная "классик" одноразовая	№1 (масса пациента < 5 кг)	170 штук
	№1,5 (масса пациента 5-10 кг)	150 штук
	№2 (масса пациента 10-20 кг)	740 штук
	№2,5 (масса пациента 20-30 кг)	1 010 штук
	№3 (масса пациента 30-50 кг)	1 450 штук
	№4 (масса пациента 50-70 кг)	1 850 штук
	№5 (масса пациента > 70 кг)	1 250 штук
ЛОТ №5 Воздуховод	размер 5	2 800 штук
	размер 4	3 200 штук
	размер 3	5 000 штук
	размер 2	1 600 штук
	размер 1	620 штук
	размер 0	360 штук
	размер 00	180 штук
	размер 000	120 штук
ЛОТ №6 Фильтр бактериальный для ИВЛ с портом Лужер-Док	Одноразового использования	36 600 штук
ЛОТ №7 Фильтр тепло- и влагообменный (для взрослых)	Одноразового использования	60 250 штук
ЛОТ №8 Фильтр тепло- и влагообменный (неонатальный)	Одноразового использования	1 800 штук

Вх. № 5229
21.05.26

2. Технические требования:

ЛОТ №1 Маска наркозно-дыхательная однократного применения (анестезиологическая) №0-5 ЛОТ №2 Маска наркозно-дыхательная однократного применения (анестезиологическая) №6
2.1. Должны быть предназначены для одноразового использования. 2.2. Наличие раздувной манжеты (для обеспечения плотного прилегания к лицу пациента) и клапана для раздувания манжеты 2.3. Маска должна быть прозрачной. 2.4. Наличие унифицированного коннектора 22мм (15мм для размера 0 и 1) для возможности соединения с различными дыхательными контурами. 2.5. Наличие фиксирующего кольца, маркированное цветом в зависимости от размера маски. 2.6. Каждое изделие должно быть стерильным и упаковано в индивидуальную упаковку, обеспечивающую сохранение стерильности.
ЛОТ №3 Маска лицевая с носовым зажимом и катетером для подачи кислорода
2.1. Должны быть предназначены для одноразового использования. 2.2. Маска должна быть прозрачной и иметь атравматичный обод. 2.3. Наличие носового зажима и трубки (канюли) для подачи кислорода, длиной не менее 1,8м. 2.4. Наличие регулируемого фиксирующего ремешка (для закрепления маски на лице пациента). 2.5. Наличие коннектора 22мм. 2.6. Не должны содержать латекс. 2.7. Каждое изделие должно быть стерильным и упаковано в индивидуальную упаковку, обеспечивающую сохранение стерильности.
ЛОТ №4 Маска ларингеальная "классик" одноразовая
2.1. Должны быть предназначены для одноразового использования. 2.2. Наличие мягкой раздувной манжетой (обеспечивает надежное прилегание с минимизацией риска повреждения тканей ротоглотки). 2.3. Наличие встроенного невозвратного клапана с Луер-портом. 2.4. Наличие пилот-баллона большого объема с маркированным цветом депрессором. 2.5. Наличие встроенного несъемного коннектора 15мм. 2.6. Каждое изделие должно быть стерильным и упаковано в индивидуальную упаковку, обеспечивающую сохранение стерильности.
ЛОТ №5 Воздуховод
2.1. Воздуховод должен состоять из изогнутой ротоглоточной части, ограничительной пластинки, которая препятствует прохождению воздуховода в рот, и укрепленного участка, предохраняющего воздуховод от закусывания; 2.2. Наличие цветной маркировки изделий для быстрого определения размера; 2.3. Закругленный атравматичный дистальный конец; 2.4. Каждое изделие должно быть стерильным и упаковано в индивидуальную упаковку, обеспечивающую сохранение стерильности.
ЛОТ №6 Фильтр бактериальный для ИВЛ с портом Луер-Лок
2.1. Эффективность бактериальной и вирусной фильтрации – не менее 99,9%; 2.2. Минимальный дыхательный объем – не менее 200мл; 2.3. Метод фильтрации – электростатический; 2.4. Коннекторы – 22F/15M и 15F/22M; 2.5. Сопротивление потоку дыхательной смеси: - при 30л/мин – не более 1,5см H₂O; - при 60л/мин – не более 2,5см H₂O; 2.6. Компрессионный объем – не более 70мл; 2.7. Наличие порта Луер-Лок с крышкой (замком); 2.8. Фильтр должен быть стерильным и каждое изделие должно быть упаковано в

индивидуальную упаковку, обеспечивающую сохранение стерильности.

Примечание: предложение, соответствующее менее чем на 100% в части технических требований предмета закупки, отклоняется.

ЛОТ №7-

Фильтр тепло- и влагообменный (для взрослых)

- 2.1. Эффективность фильтрации – не менее 99,9%;
- 2.2. Минимальный дыхательный объем – не менее 200мл;
- 2.3. Метод фильтрации – электростатический;
- 2.4. Коннекторы – 22F/15M и 15F/22M;
- 2.5. Сопротивление потоку дыхательной смеси:
 - при 30л/мин – не более 2,0см H₂O;
 - при 60л/мин – не более 3,5см H₂O;
- 2.6. Компрессионный объем – не более 70мл;
- 2.7. Наличие функции увлажнения и согревания дыхательной смеси на вдохе;
- 2.8. Наличие порта Луер-Лок с крышкой (замком);
- 2.9. Фильтр должен быть стерильным и каждое изделие должно быть упаковано в индивидуальную упаковку, обеспечивающую сохранение стерильности.

Примечание: предложение, соответствующее менее чем на 100% в части технических требований предмета закупки, отклоняется.

ЛОТ №8

Фильтр тепло- и влагообменный (неонатальный)

- 2.1. Эффективность фильтрации – не менее 99,9%;
- 2.2. Дыхательный объем – 30-100мл;
- 2.3. Метод фильтрации – электростатический;
- 2.4. Коннекторы – 22M/15F (22/15мм);
- 2.5. Сопротивление потоку дыхательной смеси:
 - при 5л/мин – не более 1,0см H₂O;
 - при 10л/мин – не более 2,0см H₂O;
- 2.6. Компрессионный объем – не более 20мл;
- 2.7. Наличие функции увлажнения и согревания дыхательной смеси на вдохе;
- 2.8. Наличие порта Луер-Лок с крышкой (замком);
- 2.9. Фильтр должен быть стерильным и каждое изделие должно быть упаковано в индивидуальную упаковку, обеспечивающую сохранение стерильности.

Примечание: предложение, соответствующее менее чем на 100% в части технических требований предмета закупки, отклоняется.

3. Требования, предъявляемые законодательством Республики Беларусь к медицинским изделиям при их обращении:

- 3.1. копия действующего регистрационного удостоверения Министерства здравоохранения РБ либо выписка из Государственного реестра медицинской техники и изделий медицинского назначения Республики Беларусь;
- 3.2. **(для медицинских изделий, не имеющих государственную регистрацию в Республике Беларусь):** документы, указанные в Постановлении Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 19.05.2021 № 51 «О порядке участия в процедурах государственных закупок незарегистрированных медицинских изделий».