Техническое задание

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Наименование товара** | **Описание (характеристики) объекта закупки** | | | | | **Ед. изм.** | **Кол-во** |
| **№ п/п** | **Наименование показателя** | **Единица измерения показателя** | **Значения** | **Обоснование включения показателя в описание объекта закупки** |
| **показателей** |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 |
| 1 | Нить хирургическая из полиэфира, рассасывающаяся, полинить | 1.1 | Синтетическая рассасывающаяся полинить из полиэфира, предназначенная для соединения (аппроксимации) краев раны мягких тканей или разреза путем сшивания или для лигирования мягких тканей. Нить обеспечивает временную поддержку раны до тех пор, пока она не будет в достаточной степени вылечена, чтобы справляться с обычными нагрузками, и постепенно рассасывается посредством гидролиза; может комплектоваться иглой, которую необходимо утилизировать сразу после использования. Не самофиксирующаяся и не содержит антимикробных веществ/материалов. Это изделие одноразового использования и предназначено для использования в стерильных условиях. | наличие | наличие | Соответствует описанию КТРУ 21.20.24.120-00000011 | шт. | 120 |
| 1.2 | Материал: Полиглактин 910 плетеный |  | наличие | Материал, из которого изготовлена нить |
| 1.3 | Покрыт смесью, состоящей из равных частей полимера гликолида, лактида и стеарата кальция (Полиглактин 370) |  | наличие | Облегчает проведение нити через ткани. Снижает травматизацию тканей |
| 1.4 | Остаточная прочность нити на 14 день по отношению к изначальной прочности нити | % | не менее 75 | Обеспечивает достаточную аппроксимацию краёв на протяжении всего критического периода заживления раны. |
| 1.5 | Остаточная прочность нити на 21 день по отношению к изначальной прочности нити | % | не менее 50 | Обеспечивает достаточную аппроксимацию краёв на протяжении всего критического периода заживления раны. |
| 1.6 | Срок полного рассасывания нити | дни | не более 70 | Предотвращает развитие воспалительной реакции на инородный материал |
| 1.7 | Наружный диаметр нити | условный размер | 4-0 | Данный диаметр обеспечивает необходимую прочность нити в узле в соответствии с прочностью сшиваемой ткани, а также её минимальное травмирование. |
| 1.8 | Длина нити | см | не менее 68,5 не более 70,2 | Данный параметр определяет оптимально необходимую длину которая необходима для наложения шва |
| 1.9 | Нить окрашена |  | наличие | Данное условие необходимо для различения нити в ране |
| 1.10 | Укомплектована иглой которая атравматично соединена с нитью |  | наличие | Снижает травматичность ткани и сокращает время операции |
| 1.11 | Отверстие в игле произведено методом механического или лазерного сверления |  | наличие | Наличие данной характеристики повышает прочность места соединения иглы с нитью |
| 1.12 | Длина иглы | мм | не менее 25,8 не боее 26,5 | Обеспечивает возможность прошивания тканей с различной толщиной |
| 1.12 | Тип иглы: колющая |  | наличие | Обеспечивает прошивание ткани соответствующей плотности при минимальной травматизации ткани |
| 1.13 | Кривизна иглы | часть круга | 1/2±0,1 | Обеспечивает оптимальное движение кисти хирурга при работе в ранах соответствующей глубины - сокращает время операции и сохраняет здоровье хирурга |
| 1.14 | Материал иглы - коррозионностойкий высокопрочный сплав 420 серии |  | наличие | Данный параметр обеспечивает необходимую прочность иглы и устойчивость к разгибанию |
| 1.15 | Покрытие иглы - силикон |  | наличие | Наличие силиконового покрытия позволяет сохранить остроту иглы во время прошивания |
| 1.16 | Количество игл на нити | шт. | не более 1 | Минимальное количество необходимое для прошивания ткани |
| 1.17 | Вид индивидуальной упаковки: одинарный блистер из фольги |  | наличие | обеспечивает защиту нити от гидролиза и поддерживает стерильность |
| 1.18 | Тип носителя, на котором свёрнута нить: пластиковый носитель в форме овала |  | наличие | Минимизирует память формы нити и таким образом снижает временные затраты на манипуляции с нитью, сокращает время операции, предотвращает самопроизвольное затягивание узлов во время наложения шва |
| 1.19 | Количество нитей внутри блистера | шт. | не более 1 | Минимальное количество необходимое для прошивания ткани |
| 1.20 | После вскрытия блистера игла должна быть видна и доступна для захвата иглодержателем в одно движение |  | наличие | Минимизирует временные затраты на манипуляции с нитью, сокращает время операции |
| 1.21 | Требования к маркировке: индивидуальная и групповая упаковка должна содержать маркировку с полной информацией о наименовании изделия, наименовании и адресе изготовителя, составе и параметрах нити (структура, метрический размер, условный размер, длина, цвет), параметрах иглы (размер, изгиб, тип острия, количество игл), а также изображение иглы в масштабе 1:1 и каталожный номер. Групповая и индивидуальная упаковка должны также содержать: надпись "стерильно" с указанием метода стерилизации, номер партии, дату изготовления и срока годности, символ однократного применения |  | наличие | Данное требование обеспечивает контроль за содержимым после извлечения из индивидуальной упаковки и размещения на стерильном столе. Снижает риск ошибки при выборе шовного материала. Сокращает время операции. |
| 1.22 | Информация на упаковке должна дублироваться матричным кодом для доступа к инструкции к шовному материалу при отсутствии коробки. Матричный код должен присутствовать как на групповой, так и на индивидуальной упаковке. |  | наличие | Данное требование обеспечивает контроль за содержимым после извлечения из упаковки. Снижает риск ошибки при выборе шовного материала. Обеспечивает правильный учёт материала. |
| 1.23 | Коробка из картона или полимера с лотком, открывающимся в сторону. |  | наличие | Обеспечивает удобство хранения и быстрый доступ к материалу. Экономит время в операционной |
| 1.24 | Инструкция на русском языке в каждой коробке. |  | наличие | Обеспечивает безопасное применение материала. |
| 1.25 | Прочность крепления иглы к нити | кгс | не менее 1,46 | Данное требование обеспечивает надежную степень крепления иглы к нити во избежание непредвиденного отрыва иглы от нити в процессе формирования шва |
| 1.26 | Упаковка |  |  | 1 игла 1 нить в блистере 12 блистеров в упаковке ) |
| 2 | Нить хирургическая из полиэфира, рассасывающаяся, полинить | 1.1 | Синтетическая рассасывающаяся полинить из полиэфира, предназначенная для соединения (аппроксимации) краев раны мягких тканей или разреза путем сшивания или для лигирования мягких тканей. Нить обеспечивает временную поддержку раны до тех пор, пока она не будет в достаточной степени вылечена, чтобы справляться с обычными нагрузками, и постепенно рассасывается посредством гидролиза; может комплектоваться иглой, которую необходимо утилизировать сразу после использования. Не самофиксирующаяся и не содержит антимикробных веществ/материалов. Это изделие одноразового использования и предназначено для использования в стерильных условиях. | наличие | наличие | Соответствует описанию КТРУ 21.20.24.120-00000011 | шт. | 252 |
| 1.2 | Материал: Полиглактин 910 плетеный |  | наличие | Материал, из которого изготовлена нить |
| 1.3 | Покрыт смесью, состоящей из равных частей полимера гликолида, лактида и стеарата кальция (Полиглактин 370) |  | наличие | Облегчает проведение нити через ткани. Снижает травматизацию тканей |
| 1.4 | Остаточная прочность нити на 14 день по отношению к изначальной прочности нити | % | не менее 75 | Обеспечивает достаточную аппроксимацию краёв на протяжении всего критического периода заживления раны. |
| 1.5 | Остаточная прочность нити на 21 день по отношению к изначальной прочности нити | % | не менее 50 | Обеспечивает достаточную аппроксимацию краёв на протяжении всего критического периода заживления раны. |
| 1.6 | Срок полного рассасывания нити | дни | не более 70 | Предотвращает развитие воспалительной реакции на инородный материал |
| 1.7 | Наружный диаметр нити | Условный размер | 3-0 | Данный диаметр обеспечивает необходимую прочность нити в узле в соответствии с прочносью сшиваемой ткани, а также её минимальное травмирование. |
| 1.8 | Длина нити | см | не менее 70,1 не более 77,9 | Данный параметр определяет оптимально необходимую длину которая необходима для наложения шва |
| 1.9 | Нить окрашена |  | наличие | Данное условие необходимо для различения нити в ране |
| 1.10 | Укомплектована иглой которая атравматично соединена с нитью |  | наличие | Снижает травматичность ткани и сокращает время операции |
| 1.11 | Отверстие в игле произведено методом механического или лазерного сверления |  | наличие | Наличие данной характеристики повышает прочность места соединения иглы с нитью |
| 1.12 | Длина иглы | мм | не менее 25,1 не более 26,5 | Обеспечивает возможность прошивания тканей с различной толщиной |
| 1.13 | Тип иглы: колющая |  | наличие | Обеспечивает прошивание ткани соответствующей плотности при минимальной травматизации ткани |
| 1.14 | Кривизна иглы | часть круга | 1/2±0,1 | Обеспечивает оптимальное движение кисти хирурга при работе в ранах соответствующей глубины - сокращает время операции и сохраняет здоровье хирурга |
| 1.15 | Материал иглы - коррозионностойкий высокопрочный сплав 420 серии |  | наличие | Данный параметр обеспечивает необходимую прочность иглы и устойчивость к разгибанию |
| 1.16 | Покрытие иглы - силикон |  | наличие | Наличие силиконового покрытия позволяет сохранить остроту иглы во время прошивания |
| 1.17 | Количество игл на нити | шт. | не более 1 | Минимальное количество необходимое для прошивания ткани |
| 1.18 | Вид индивидуальной упаковки: одинарный блистер из фольги |  | наличие | обеспечивает защиту нити от гидролиза и поддерживает стерильность |
| 1.19 | Тип носителя, на котором свёрнута нить: пластиковый носитель в форме овала |  | наличие | Минимизирует память формы нити и таким образом снижает временные затраты на манипуляции с нитью, сокращает время операции, предотвращает самопроизвольное затягивание узлов во время наложения шва |
| 1.20 | Количество нитей внутри блистера | шт. | не более 1 | Минимальное количество необходимое для прошивания ткани |
| 1.21 | После вскрытия блистера игла должна быть видна и доступна для захвата иглодержателем в одно движение |  | наличие | Минимизирует временные затраты на манипуляции с нитью, сокращает время операции |
| 1.22 | Требования к маркировке: индивидуальная и групповая упаковка должна содержать маркировку с полной информацией о наименовании изделия, наименовании и адресе изготовителя, составе и параметрах нити (структура, метрический размер, условный размер, длина, цвет), параметрах иглы (размер, изгиб, тип острия, количество игл), а также изображение иглы в масштабе 1:1 и каталожный номер. Групповая и индивидуальная упаковка должны также содержать: надпись "стерильно" с указанием метода стерилизации, номер партии, дату изготовления и срока годности, символ однократного применения |  | наличие | Данное требование обеспечивает контроль за содержимым после извлечения из индивидуальной упаковки и размещения на стерильном столе. Снижает риск ошибки при выборе шовного материала. Сокращает время операции. |
| 1.23 | Информация на упаковке должна дублироваться матричным кодом для доступа к инструкции к шовному материалу при отсутствии коробки. Матричный код должен присутствовать как на групповой, так и на индивидуальной упаковке. |  | наличие | Данное требование обеспечивает контроль за содержимым после извлечения из упаковки. Снижает риск ошибки при выборе шовного материала. Обеспечивает правильный учёт материала. |
| 1.24 | Коробка из картона или полимера с лотком, открывающимся в сторону. |  | наличие | Обеспечивает удобство хранения и быстрый доступ к материалу. Экономит время в операционной |
| 1.25 | Инструкция на русском языке в каждой коробке. |  | наличие | Обеспечивает безопасное применение материала. |
| 1.26 | Прочность крепления иглы к нити | кгс | не менее 1.73 | Данное требование обеспечивает надежную степень крепления иглы к нити во избежание непредвиденного отрыва иглы от нити в процессе формирования шва |
| 1,27 | Упаковка |  |  | 1 игла 1 нить в блистере 12 блистеров в упаковке ) |
| 3 | Нить хирургическая из полиэфира, рассасывающаяся, полинить | 1.1 | Синтетическая рассасывающаяся полинить из полиэфира, предназначенная для соединения (аппроксимации) краев раны мягких тканей или разреза путем сшивания или для лигирования мягких тканей. Нить обеспечивает временную поддержку раны до тех пор, пока она не будет в достаточной степени вылечена, чтобы справляться с обычными нагрузками, и постепенно рассасывается посредством гидролиза; может комплектоваться иглой, которую необходимо утилизировать сразу после использования. Не самофиксирующаяся и не содержит антимикробных веществ/материалов. Это изделие одноразового использования и предназначено для использования в стерильных условиях. | наличие | наличие | Соответствует описанию КТРУ 21.20.24.120-00000011 | шт. | 252 |
| 1.2 | Материал: Полиглактин 910 плетеный |  | наличие | Материал, из которого изготовлена нить |
| 1.3 | Покрыт смесью, состоящей из равных частей полимера гликолида, лактида и стеарата кальция |  | наличие | Облегчает проведение нити через ткани. Снижает травматизацию тканей |
| 1.4 | Остаточная прочность нити на 14 день по отношению к изначальной прочности нити | % | не менее 75 | Обеспечивает достаточную аппроксимацию краёв на протяжении всего критического периода заживления раны. |
| 1.5 | Остаточная прочность нити на 21 день по отношению к изначальной прочности нити | % | не менее 50 | Обеспечивает достаточную аппроксимацию краёв на протяжении всего критического периода заживления раны. |
| 1.6 | Срок полного рассасывания нити | дни | не более 70 | Предотвращает развитие воспалительной реакции на инородный материал |
| 1.7 | Наружный диаметр нити | условный размер | 2-0 | Данный диаметр обеспечивает необходимую прочность нити в узле в соответствии с прочностью сшиваемой ткани, а также её минимальное травмирование. |
| 1.8 | Длина нити | см | не менее 70,1 не более 77,9 | Данный параметр определяет оптимально необходимую длину которая необходима для наложения шва |
| 1.9 | Нить окрашена |  | наличие | Данное условие необходимо для различения нити в ране |
| 1.10 | Укомплектована иглой которая атравматично соединена с нитью |  | наличие | Снижает травматичность ткани и сокращает время операции |
| 1.11 | Отверстие в игле произведено методом механического или лазерного сверления |  | наличие | Наличие данной характеристики повышает прочность места соединения иглы с нитью |
| 1.12 | Длина иглы | мм | не менее 25,6 не более 26,2 | Обеспечивает возможность прошивания тканей с различной толщиной |
| 1.13 | Тип иглы: колющая |  | наличие | Обеспечивает прошивание ткани соответствующей плотности при минимальной травматизации ткани |
| 1.14 | Кривизна иглы | часть круга | 1/2±0,1 | Обеспечивает оптимальное движение кисти хирурга при работе в ранах соответствующей глубины - сокращает время операции и сохраняет здоровье хирурга |
| 1.15 | Материал иглы - коррозионностойкий высокопрочный сплав 420 серии |  | наличие | Данный параметр обеспечивает необходимую прочность иглы и устойчивость к разгибанию |
| 1.16 | Покрытие иглы - силикон |  | наличие | Наличие силиконового покрытия позволяет сохранить остроту иглы во время прошивания |
| 1.17 | Количество игл на нити | шт. | не более 1 | Минимальное количество необходимое для прошивания ткани |
| 1.18 | Вид индивидуальной упаковки: одинарный блистер из фольги |  | наличие | обеспечивает защиту нити от гидролиза и поддерживает стерильность |
| 1.19 | Тип носителя, на котором свёрнута нить: пластиковый носитель в форме овала |  | наличие | Минимизирует память формы нити и таким образом снижает временные затраты на манипуляции с нитью, сокращает время операции, предотвращает самопроизвольное затягивание узлов во время наложения шва |
| 1.20 | Количество нитей внутри блистера | шт. | не более 1 | Минимальное количество необходимое для прошивания ткани |
| 1.21 | После вскрытия блистера игла должна быть видна и доступна для захвата иглодержателем в одно движение |  | наличие | Минимизирует временные затраты на манипуляции с нитью, сокращает время операции |
| 1.22 | Требования к маркировке: индивидуальная и групповая упаковка должна содержать маркировку с полной информацией о наименовании изделия, наименовании и адресе изготовителя, составе и параметрах нити (структура, метрический размер, условный размер, длина, цвет), параметрах иглы (размер, изгиб, тип острия, количество игл), а также изображение иглы в масштабе 1:1 и каталожный номер. Групповая и индивидуальная упаковка должны также содержать: надпись "стерильно" с указанием метода стерилизации, номер партии, дату изготовления и срока годности, символ однократного применения |  | наличие | Данное требование обеспечивает контроль за содержимым после извлечения из индивидуальной упаковки и размещения на стерильном столе. Снижает риск ошибки при выборе шовного материала. Сокращает время операции. |
| 1.23 | Информация на упаковке должна дублироваться матричным кодом для доступа к инструкции к шовному материалу при отсутствии коробки. Матричный код должен присутствовать как на групповой, так и на индивидуальной упаковке. |  | наличие | Данное требование обеспечивает контроль за содержимым после извлечения из упаковки. Снижает риск ошибки при выборе шовного материала. Обеспечивает правильный учёт материала. |
| 1.24 | Коробка из картона или полимера с лотком, открывающимся в сторону. |  | наличие | Обеспечивает удобство хранения и быстрый доступ к материалу. Экономит время в операционной |
| 1.25 | Инструкция на русском языке в каждой коробке. |  | наличие | Обеспечивает безопасное применение материала. |
| 1.26 | Прочность крепления иглы к нити | кгс | не менее 2,62 | Данное требование обеспечивает надежную степень крепления иглы к нити во избежание непредвиденного отрыва иглы от нити в процессе формирования шва |
| 1,27 | Упаковка |  |  | 1 игла 1 нить в блистере 12 блистеров в упаковке ) |
| 4 | Нить хирургическая из полиэфира, рассасывающаяся, полинить | 1.1 | Синтетическая рассасывающаяся полинить из полиэфира, предназначенная для соединения (аппроксимации) краев раны мягких тканей или разреза путем сшивания или для лигирования мягких тканей. Нить обеспечивает временную поддержку раны до тех пор, пока она не будет в достаточной степени вылечена, чтобы справляться с обычными нагрузками, и постепенно рассасывается посредством гидролиза; может комплектоваться иглой, которую необходимо утилизировать сразу после использования. Не самофиксирующаяся и не содержит антимикробных веществ/материалов. Это изделие одноразового использования и предназначено для использования в стерильных условиях. | наличие | наличие | Соответствует описанию КТРУ 21.20.24.120-00000011 | шт. | 300 |
| 1.2 | Материал: Полиглактин 910 плетеный |  | наличие | Материал, из которого изготовлена нить |
| 1.3 | Покрыт смесью, состоящей из равных частей полимера гликолида, лактида и стеарата кальция (Полиглактин 370) |  | наличие | Облегчает проведение нити через ткани. Снижает травматизацию тканей |
| 1.4 | Остаточная прочность нити на 14 день по отношению к изначальной прочности нити | % | не менее 75 | Обеспечивает достаточную аппроксимацию краёв на протяжении всего критического периода заживления раны. |
| 1.5 | Остаточная прочность нити на 21 день по отношению к изначальной прочности нити | % | не менее 50 | Обеспечивает достаточную аппроксимацию краёв на протяжении всего критического периода заживления раны. |
| 1.6 | Срок полного рассасывания нити | дни | не более 70 | Предотвращает развитие воспалительной реакции на инородный материал |
| 1.7 | Наружный диаметр нити | условный размер | 0 | Данный диаметр обеспечивает необходимую прочность нити в узле в соответствии с прочносью сшиваемой ткани, а также её минимальное травмирование. |
| 1.8 | Длина нити | см | не менее 70,1 не более 77,9 | Данный параметр определяет оптимально необходимую длину которая необходима для наложения шва |
| 1.9 | Нить окрашена |  | наличие | Данное условие необходимо для различения нити в ране |
| 1.10 | Укомплектована иглой которая атравматично соединена с нитью |  | наличие | Снижает травматичность ткани и сокращает время операции |
| 1.11 | Отверстие в игле произведено методом механического или лазерного сверления |  | наличие | Наличие данной характеристики повышает прочность места соединения иглы с нитью |
| 1.12 | Длина иглы | мм | не менее 39,8 не более 40,1 | Обеспечивает возможность прошивания тканей с различной толщиной |
| 1.13 | Тип иглы: колющая |  | наличие | Обеспечивает прошивание ткани соответствующей плотности при минимальной травматизации ткани |
| 1.14 | Кривизна иглы | часть круга | 1/2±0,1 | Обеспечивает оптимальное движение кисти хирурга при работе в ранах соответствующей глубины - сокращает время операции и сохраняет здоровье хирурга |
| 1.15 | Материал иглы - коррозионностойкий высокопрочный сплав 420 серии |  | наличие | Данный параметр обеспечивает необходимую прочность иглы и устойчивость к разгибанию |
| 1.16 | Покрытие иглы - силикон |  | наличие | Наличие силиконового покрытия позволяет сохранить остроту иглы во время прошивания |
| 1.17 | Количество игл на нити | шт. | не более 1 | Минимальное количество необходимое для прошивания ткани |
| 1.18 | Вид индивидуальной упаковки: одинарный блистер из фольги |  | наличие | обеспечивает защиту нити от гидролиза и поддерживает стерильность |
| 1.19 | Тип носителя, на котором свёрнута нить: пластиковый носитель в форме овала |  | наличие | Минимизирует память формы нити и таким образом снижает временные затраты на манипуляции с нитью, сокращает время операции, предотвращает самопроизвольное затягивание узлов во время наложения шва |
| 1.20 | Количество нитей внутри блистера | шт. | не более 1 | Минимальное количество необходимое для прошивания ткани |
| 1.21 | После вскрытия блистера игла должна быть видна и доступна для захвата иглодержателем в одно движение |  | наличие | Минимизирует временные затраты на манипуляции с нитью, сокращает время операции |
| 1.22 | Требования к маркировке: индивидуальная и групповая упаковка должна содержать маркировку с полной информацией о наименовании изделия, наименовании и адресе изготовителя, составе и параметрах нити (структура, метрический размер, условный размер, длина, цвет), параметрах иглы (размер, изгиб, тип острия, количество игл), а также изображение иглы в масштабе 1:1 и каталожный номер. Групповая и индивидуальная упаковка должны также содержать: надпись "стерильно" с указанием метода стерилизации, номер партии, дату изготовления и срока годности, символ однократного применения |  | наличие | Данное требование обеспечивает контроль за содержимым после извлечения из индивидуальной упаковки и размещения на стерильном столе. Снижает риск ошибки при выборе шовного материала. Сокращает время операции. |
| 1.23 | Информация на упаковке должна дублироваться матричным кодом для доступа к инструкции к шовному материалу при отсутствии коробки. Матричный код должен присутствовать как на групповой, так и на индивидуальной упаковке. |  | наличие | Данное требование обеспечивает контроль за содержимым после извлечения из упаковки. Снижает риск ошибки при выборе шовного материала. Обеспечивает правильный учёт материала. |
| 1.24 | Коробка из картона или полимера с лотком, открывающимся в сторону. |  | наличие | Обеспечивает удобство хранения и быстрый доступ к материалу. Экономит время в операционной |
| 1.25 | Инструкция на русском языке в каждой коробке. |  | наличие | Обеспечивает безопасное применение материала. |
| 1.26 | Прочность крепления иглы к нити | кгс | не менее 3,9 | Данное требование обеспечивает надежную степень крепления иглы к нити во избежание непредвиденного отрыва иглы от нити в процессе формирования шва |
| 1.27 | Упаковка |  |  | 1 игла 1 нить в блистере 12 блистеров в упаковке ) |
| 5 | Нить хирургическая из полиэфира, рассасывающаяся, полинить | 1.1 | Синтетическая рассасывающаяся полинить из полиэфира, предназначенная для соединения (аппроксимации) краев раны мягких тканей или разреза путем сшивания или для лигирования мягких тканей. Нить обеспечивает временную поддержку раны до тех пор, пока она не будет в достаточной степени вылечена, чтобы справляться с обычными нагрузками, и постепенно рассасывается посредством гидролиза; может комплектоваться иглой, которую необходимо утилизировать сразу после использования. Не самофиксирующаяся и не содержит антимикробных веществ/материалов. Это изделие одноразового использования и предназначено для использования в стерильных условиях. | наличие | наличие | Соответствует описанию КТРУ 21.20.24.120-00000011 | шт. | 396 |
| 1.2 | Материал: Полиглактин 910 плетеный |  | наличие | Материал, из которого изготовлена нить |
| 1.3 | Покрыт смесью, состоящей из равных частей полимера гликолида, лактида и стеарата кальция (Полиглактин 370) |  | наличие | Облегчает проведение нити через ткани. Снижает травматизацию тканей |
| 1.4 | Остаточная прочность нити на 14 день по отношению к изначальной прочности нити | % | не менее 75 | Обеспечивает достаточную аппроксимацию краёв на протяжении всего критического периода заживления раны. |
| 1.5 | Остаточная прочность нити на 21 день по отношению к изначальной прочности нити | % | не менее 50 | Обеспечивает достаточную аппроксимацию краёв на протяжении всего критического периода заживления раны. |
| 1.6 | Срок полного рассасывания нити | дни | не более 70 | Предотвращает развитие воспалительной реакции на инородный материал |
| 1.7 | Наружный диаметр нити | условный размер | 1 | Данный диаметр обеспечивает необходимую прочность нити в узле в соответствии с прочносью сшиваемой ткани, а также её минимальное травмирование. |
| 1.8 | Длина нити | см | не менее 70,1 не более 77,9 | Данный параметр определяет оптимально необходимую длину которая необходима для наложения шва |
| 1.9 | Нить окрашена |  | наличие | Данное условие необходимо для различения нити в ране |
| 1.10 | Укомплектована иглой которая атравматично соединена с нитью |  | наличие | Снижает травматичность ткани и сокращает время операции |
| 1.11 | Отверстие в игле произведено методом механического или лазерного сверления |  | наличие | Наличие данной характеристики повышает прочность места соединения иглы с нитью |
| 1.12 | Длина иглы | мм | не менее 47,8 не более 48,1 | Обеспечивает возможность прошивания тканей с различной толщиной |
| 1.13 | Тип иглы: колющая |  | наличие | Обеспечивает прошивание ткани соответствующей плотности при минимальной травматизации ткани |
| 1.14 | Кривизна иглы | часть круга | 1/2±0,1 | Обеспечивает оптимальное движение кисти хирурга при работе в ранах соответствующей глубины - сокращает время операции и сохраняет здоровье хирурга |
| 1.15 | Материал иглы - коррозионностойкий высокопрочный сплав 420 серии |  | наличие | Данный параметр обеспечивает необходимую прочность иглы и устойчивость к разгибанию |
| 1.16 | Покрытие иглы - силикон |  | наличие | Наличие силиконового покрытия позволяет сохранить остроту иглы во время прошивания |
| 1.17 | Количество игл на нити | шт. | не более 1 | Минимальное количество необходимое для прошивания ткани |
| 1.18 | Вид индивидуальной упаковки: одинарный блистер из фольги |  | наличие | обеспечивает защиту нити от гидролиза и поддерживает стерильность |
| 1.19 | Тип носителя, на котором свёрнута нить: пластиковый носитель в форме овала |  | наличие | Минимизирует память формы нити и таким образом снижает временные затраты на манипуляции с нитью, сокращает время операции, предотвращает самопроизвольное затягивание узлов во время наложения шва |
| 1.20 | Количество нитей внутри блистера | шт. | не более 1 | Минимальное количество необходимое для прошивания ткани |
| 1.21 | После вскрытия блистера игла должна быть видна и доступна для захвата иглодержателем в одно движение |  | наличие | Минимизирует временные затраты на манипуляции с нитью, сокращает время операции |
| 1.22 | Требования к маркировке: индивидуальная и групповая упаковка должна содержать маркировку с полной информацией о наименовании изделия, наименовании и адресе изготовителя, составе и параметрах нити (структура, метрический размер, условный размер, длина, цвет), параметрах иглы (размер, изгиб, тип острия, количество игл), а также изображение иглы в масштабе 1:1 и каталожный номер. Групповая и индивидуальная упаковка должны также содержать: надпись "стерильно" с указанием метода стерилизации, номер партии, дату изготовления и срока годности, символ однократного применения |  | наличие | Данное требование обеспечивает контроль за содержимым после извлечения из индивидуальной упаковки и размещения на стерильном столе. Снижает риск ошибки при выборе шовного материала. Сокращает время операции. |
| 1.23 | Информация на упаковке должна дублироваться матричным кодом для доступа к инструкции к шовному материалу при отсутствии коробки. Матричный код должен присутствовать как на групповой, так и на индивидуальной упаковке. |  | наличие | Данное требование обеспечивает контроль за содержимым после извлечения из упаковки. Снижает риск ошибки при выборе шовного материала. Обеспечивает правильный учёт материала. |
| 1.24 | Коробка из картона или полимера с лотком, открывающимся в сторону. |  | наличие | Обеспечивает удобство хранения и быстрый доступ к материалу. Экономит время в операционной |
| 1.25 | Инструкция на русском языке в каждой коробке. |  | наличие | Обеспечивает безопасное применение материала. |
| 1.26 | Прочность крепления иглы к нити | кгс | не менее 3,9 | Данное требование обеспечивает надежную степень крепления иглы к нити во избежание непредвиденного отрыва иглы от нити в процессе формирования шва |
| 1.27 | Упаковка |  |  | 1 игла 1 нить в блистере 12 блистеров в упаковке ) |
| 6 | Нить хирургическая из полиолефина, мононить | 1.1 | Синтетическая нерассасывающаяся мононить из полиолефина (например, из полипропилена, полиэтилена, политетрафторэтилена, поливинилиденфторида), предназначенная для соединения (аппроксимации) краев раны мягких тканей или разреза путем сшивания или для лигирования мягких тканей; может комплектоваться прикрепленной одноразовой иглой, которую необходимо утилизировать сразу после использования. Нить обеспечивает временную поддержку раны до тех пор, пока она не будет в достаточной степени вылечена. Не самофиксирующаяся и не содержит антимикробных веществ/материалов. Это изделие одноразового использования и предназначено для использования в стерильных условиях. | наличие | наличие | Соответствует описанию 21.20.24.120-00000028 | шт. | 300 |
| 1.2 | Материал: Полипропилен монофиламентный |  | наличие | Материал, из которого изготовлена нить |
| 1.3 | Наружный диаметр нити | условный размер | 3-0 | Данный диаметр обеспечивает необходимую прочность нити в узле в соответствии с прочносью сшиваемой ткани, а также её минимальное травмирование. |
| 1.4 | Длина нити | см | не менее 68,5 не более 70,2 | Данный параметр определяет оптимально необходимую длину которая необходима для наложения шва |
| 1.5 | Нить окрашена |  | наличие | Данное условие необходимо для различения нити в ране |
| 1.6 | Укомплектована иглой которая атравматично соединена с нитью |  | наличие | Снижает травматичность ткани и сокращает время операции |
| 1.7 | Отверстие в игле произведено методом механического или лазерного сверления |  | наличие | Наличие данной характеристики повышает прочность места соединения иглы с нитью |
| 1.8 | Длина иглы | мм | не менее 21,5 не более 22,5 | Обеспечивает возможность прошивания тканей с различной толщиной |
| 1.9 | Тип иглы: режущая |  | наличие | Обеспечивает прошивание ткани соответствующей плотности при минимальной травматизации ткани |
| 1.10 | Кривизна иглы | часть круга | 3/8±0,1 | Обеспечивает оптимальное движение кисти хирурга при работе в ранах соответствующей глубины - сокращает время операции и сохраняет здоровье хирурга |
| 1.11 | Материал иглы - коррозионностойкий высокопрочный сплав 420 серии |  | наличие | Данный параметр обеспечивает необходимую прочность иглы и устойчивость к разгибанию |
| 1.12 | Покрытие иглы - силикон |  | наличие | Наличие силиконового покрытия позволяет сохранить остроту иглы во время прошивания |
| 1.13 | Количество игл на нити | шт. | не более 1 | Минимальное количество необходимое для прошивания ткани |
| 1.14 | Вид индивидуальной упаковки: пакет из синтетической бумаги и пленки с легко разделяющимися лепестками ("тайвек") |  | наличие | обеспечивает защиту нити от гидролиза и поддерживает стерильность |
| 1.15 | Тип носителя, на котором свёрнута нить: пластиковый носитель в форме овала |  | наличие | Минимизирует память формы нити и таким образом снижает временные затраты на манипуляции с нитью, сокращает время операции, предотвращает самопроизвольное затягивание узлов во время наложения шва |
| 1.16 | Количество нитей внутри блистера | шт. | не более 1 | Минимальное количество необходимое для прошивания ткани |
| 1.17 | После вскрытия блистера игла должна быть видна и доступна для захвата иглодержателем в одно движение |  | наличие | Минимизирует временные затраты на манипуляции с нитью, сокращает время операции |
| 1.18 | Требования к маркировке: индивидуальная и групповая упаковка должна содержать маркировку с полной информацией о наименовании изделия, наименовании и адресе изготовителя, составе и параметрах нити (структура, метрический размер, условный размер, длина, цвет), параметрах иглы (размер, изгиб, тип острия, количество игл), а также изображение иглы в масштабе 1:1 и каталожный номер. Групповая и индивидуальная упаковка должны также содержать: надпись "стерильно" с указанием метода стерилизации, номер партии, дату изготовления и срока годности, символ однократного применения |  | наличие | Данное требование обеспечивает контроль за содержимым после извлечения из индивидуальной упаковки и размещения на стерильном столе. Снижает риск ошибки при выборе шовного материала. Сокращает время операции. |
| 1.19 | Информация на упаковке должна дублироваться матричным кодом для доступа к инструкции к шовному материалу при отсутствии коробки. Матричный код должен присутствовать как на групповой, так и на индивидуальной упаковке. |  | наличие | Данное требование обеспечивает контроль за содержимым после извлечения из упаковки. Снижает риск ошибки при выборе шовного материала. Обеспечивает правильный учёт материала. |
| 1.20 | Коробка из картона или полимера с лотком, открывающимся в сторону. |  | наличие | Обеспечивает удобство хранения и быстрый доступ к материалу. Экономит время в операционной |
| 1.21 | Инструкция на русском языке в каждой коробке. |  | наличие | Обеспечивает безопасное применение материала. |
| 1.22 | Прочность крепления иглы к нити | кгс | не менее 1,73 | Данное требование обеспечивает надежную степень крепления иглы к нити во избежание непредвиденного отрыва иглы от нити в процессе формирования шва |
| 1.23 | упаковка |  | режущая 1 игла 1 нить в блистере 12 блистеров в упаковке) |  |
| 7 | Нить хирургическая из полиолефина, мононить | 1.1 | Синтетическая нерассасывающаяся мононить из полиолефина (например, из полипропилена, полиэтилена, политетрафторэтилена, поливинилиденфторида), предназначенная для соединения (аппроксимации) краев раны мягких тканей или разреза путем сшивания или для лигирования мягких тканей; может комплектоваться прикрепленной одноразовой иглой, которую необходимо утилизировать сразу после использования. Нить обеспечивает временную поддержку раны до тех пор, пока она не будет в достаточной степени вылечена. Не самофиксирующаяся и не содержит антимикробных веществ/материалов. Это изделие одноразового использования и предназначено для использования в стерильных условиях. | наличие | наличие | Соответствует описанию 21.20.24.120-00000028 | шт. | 252 |
| 1.2 | Материал: Полипропилен монофиламентный |  | наличие | Материал, из которого изготовлена нить |
| 1.3 | Наружный диаметр нити | условный размер | 3-0 | Данный диаметр обеспечивает необходимую прочность нити в узле в соответствии с прочносью сшиваемой ткани, а также её минимальное травмирование. |
| 1.4 | Длина нити | см | не менее 87,5 не более 94,5 | Данный параметр определяет оптимально необходимую длину которая необходима для наложения шва |
| 1.5 | Нить окрашена |  | наличие | Данное условие необходимо для различения нити в ране |
| 1.6 | Укомплектована иглой которая атравматично соединена с нитью |  | наличие | Снижает травматичность ткани и сокращает время операции |
| 1.7 | Отверстие в игле произведено методом механического или лазерного сверления |  | наличие | Наличие данной характеристики повышает прочность места соединения иглы с нитью |
| 1.8 | Длина иглы | мм | не менее 25,1 не более 26,9 | Обеспечивает возможность прошивания тканей с различной толщиной |
| 1.9 | Тип иглы: обратно-режущая |  | наличие | Обеспечивает прошивание ткани соответствующей плотности при минимальной травматизации ткани |
| 1.10 | Кривизна иглы | часть круга | 3/8±0,1 | Обеспечивает оптимальное движение кисти хирурга при работе в ранах соответствующей глубины - сокращает время операции и сохраняет здоровье хирурга |
| 1.11 | Материал иглы - коррозионностойкий высокопрочный сплав 420 серии |  | наличие | Данный параметр обеспечивает необходимую прочность иглы и устойчивость к разгибанию |
| 1.12 | Покрытие иглы - силикон |  | наличие | Наличие силиконового покрытия позволяет сохранить остроту иглы во время прошивания |
| 1.13 | Количество игл на нити | шт. | не более 1 | Минимальное количество необходимое для прошивания ткани |
| 1.14 | Вид индивидуальной упаковки: пакет из синтетической бумаги и пленки с легко разделяющимися лепестками ("тайвек") |  | наличие | обеспечивает защиту нити от гидролиза и поддерживает стерильность |
| 1.15 | Тип носителя, на котором свёрнута нить: пластиковый носитель в форме овала |  | наличие | Минимизирует память формы нити и таким образом снижает временные затраты на манипуляции с нитью, сокращает время операции, предотвращает самопроизвольное затягивание узлов во время наложения шва |
| 1.16 | Количество нитей внутри блистера | шт. | не более 1 | Минимальное количество необходимое для прошивания ткани |
| 1.17 | После вскрытия блистера игла должна быть видна и доступна для захвата иглодержателем в одно движение |  | наличие | Минимизирует временные затраты на манипуляции с нитью, сокращает время операции |
| 1.18 | Требования к маркировке: индивидуальная и групповая упаковка должна содержать маркировку с полной информацией о наименовании изделия, наименовании и адресе изготовителя, составе и параметрах нити (структура, метрический размер, условный размер, длина, цвет), параметрах иглы (размер, изгиб, тип острия, количество игл), а также изображение иглы в масштабе 1:1 и каталожный номер. Групповая и индивидуальная упаковка должны также содержать: надпись "стерильно" с указанием метода стерилизации, номер партии, дату изготовления и срока годности, символ однократного применения |  | наличие | Данное требование обеспечивает контроль за содержимым после извлечения из индивидуальной упаковки и размещения на стерильном столе. Снижает риск ошибки при выборе шовного материала. Сокращает время операции. |
| 1.19 | Информация на упаковке должна дублироваться матричным кодом для доступа к инструкции к шовному материалу при отсутствии коробки. Матричный код должен присутствовать как на групповой, так и на индивидуальной упаковке. |  | наличие | Данное требование обеспечивает контроль за содержимым после извлечения из упаковки. Снижает риск ошибки при выборе шовного материала. Обеспечивает правильный учёт материала. |
| 1.20 | Коробка из картона или полимера с лотком, открывающимся в сторону. |  | наличие | Обеспечивает удобство хранения и быстрый доступ к материалу. Экономит время в операционной |
| 1.21 | Инструкция на русском языке в каждой коробке. |  | наличие | Обеспечивает безопасное применение материала. |
| 1.22 | Прочность крепления иглы к нити | кгс | не менее 1.73 | Данное требование обеспечивает надежную степень крепления иглы к нити во избежание непредвиденного отрыва иглы от нити в процессе формирования шва |
| 1.23 | упаковка |  |  | обратно-режущая 1 игла 1 нить в блистере 12 блистеров в упаковке) |
| 8 | Нить хирургическая из полиэфира | 1.1 | Синтетическая рассасывающаяся полинить из полиэфира, предназначенная для соединения (аппроксимации) краев раны мягких тканей или разреза путем сшивания или для лигирования мягких тканей. Нить обеспечивает временную поддержку раны до тех пор, пока она не будет в достаточной степени вылечена, чтобы справляться с обычными нагрузками, и постепенно рассасывается посредством гидролиза; может комплектоваться иглой, которую необходимо утилизировать сразу после использования. Не самофиксирующаяся и не содержит антимикробных веществ/материалов. Это изделие одноразового использования и предназначено для использования в стерильных условиях. | наличие | наличие | Соответствует описанию КТРУ 21.20.24.120-00000011 | шт. | 36 |
| 1.2 | Материал: |  | Полиглактин 910 плетеный | Материал из которого изготовлена нить |
| 1.3 | Покрыт смесью, состоящей из равных частей полимера гликолида, лактида и стеарата кальция (Полиглактин 370) |  | наличие | Облегчает проведение нити через ткани. Снижает травматизацию тканей |
| 1.4 | Остаточная прочность нити на 5 день по отношению к изначальной прочности нити | % | не менее 50 | Обеспечивает достаточную аппроксимацию краёв на протяжении всего критического периода заживления раны. |
| 1.5 | Полная потеря прочности | дни | не менее 10 | Обеспечивает достаточную аппроксимацию краёв на протяжении всего критического периода заживления раны. |
| 1.6 | Срок полного рассасывания нити | дни | не менее 35 не более 44 | Предотвращает развитие воспалительной реакции на инородный материал |
| 1.7 | Наружный диаметр нити | условный размер | 2-0 | Данный диаметр обеспечивает необходимую прочность нити в узле в соответствии с прочносью сшиваемой ткани, а также её минимальное травмирование. |
| 1.8 | Длина нити | см | не менее 128, не более 150 | Данный параметр определяет оптимально необходимую длину которая необходима для наложения шва |
| 1.9 | Нить не окрашена |  | наличие | Данное условие необходимо, чтобы нить оставалась неразличимой после закрытия раны, обеспечивая должный косметический эффект |
| 1.10 | Укомплектована иглой которая атравматично соединена с нитью |  | наличие | Снижает травматичность ткани и сокращает время операции |
| 1.11 | Отверстие в игле произведено методом механического или лазерного сверления |  | наличие | Наличие данной характеристики повышает прочность места соединения иглы с нитью |
| 1.12 | Длина иглы | мм | не менее 34,5, не более 37,5 | Обеспечивает возможность прошивания тканей с различной толщиной |
| 1.13 | Тип иглы: одна обратно-режущая и одна колющая |  | наличие | Обеспечивает прошивание ткани соответствующей плотности при минимальной травматизации ткани |
| 1.14 | Кривизна иглы | часть круга | 1/2±0,1 | Обеспечивает оптимальное движение кисти хирурга при работе в ранах соответствующей глубины - сокращает время операции и сохраняет здоровье хирурга |
| 1.15 | Материал иглы - коррозионностойкий высокопрочный сплав 420 серии |  | наличие | Данный параметр обеспечивает необходимую прочность иглы и устойчивость к разгибанию |
| 1.16 | Покрытие иглы - силикон |  | наличие | Наличие силиконового покрытия позволяет сохранить остроту иглы во время прошивания |
| 1.17 | Количество игл на нити | шт. | не менее 2 | Минимальное количество необходимое для прошивания ткани |
| 1.18 | Вид индивидуальной упаковки: одинарный блистер из фольги |  | наличие | обеспечивает защиту нити от гидролиза и поддерживает стерильность |
| 1.19 | Тип носителя, на котором свёрнута нить: пластиковый носитель в форме овала |  | наличие | Минимизирует память формы нити и таким образом снижает временные затраты на манипуляции с нитью, сокращает время операции, предотвращает самопроизвольное затягивание узлов во время наложения шва |
| 1.20 | Количество нитей внутри блистера | шт. | не более 1 | Минимальное количество необходимое для прошивания ткани |
| 1.21 | После вскрытия блистера игла должна быть видна и доступна для захвата иглодержателем в одно движение |  | наличие | Минимизирует временные затраты на манипуляции с нитью, сокращает время операции |
| 1.22 | Требования к маркировке: индивидуальная и групповая упаковка должна содержать маркировку с полной информацией о наименовании изделия, наименовании и адресе изготовителя, составе и параметрах нити (структура, метрический размер, условный размер, длина, цвет), параметрах иглы (размер, изгиб, тип острия, количество игл), а также изображение иглы в масштабе 1:1 и каталожный номер. Групповая и индивидуальная упаковка должны также содержать: надпись "стерильно" с указанием метода стерилизации, номер партии, дату изготовления и срока годности, символ однократного применения |  | наличие | Данное требование обеспечивает контроль за содержимым после извлечения из индивидуальной упаковки и размещения на стерильном столе. Снижает риск ошибки при выборе шовного материала. Сокращает время операции. |
| 1.23 | Информация на упаковке должна дублироваться матричным кодом для доступа к инструкции к шовному материалу при отсутствии коробки. Матричный код должен присутствовать как на групповой, так и на индивидуальной упаковке. |  | наличие | Данное требование обеспечивает контроль за содержимым после извлечения из упаковки. Снижает риск ошибки при выборе шовного материала. Обеспечивает правильный учёт материала. |
| 1.24 | Коробка из картона или полимера с лотком, открывающимся в сторону. |  | наличие | Обеспечивает удобство хранения и быстрый доступ к материалу. Экономит время в операционной |
| 1.25 | Инструкция на русском языке в каждой коробке. |  | наличие | Обеспечивает безопасное применение материала. |
| 1.26 | Прочность крепления иглы к нити | кгс | не менее 2.62 | Данное требование обеспечивает надежную степень крепления иглы к нити во избежание непредвиденного отрыва иглы от нити в процессе формирования шва |
| 1.27 | упаковка |  | обратно-режущая/колющая 2 иглы 1 нить в блистере 12 блистеров в упаковке |  |
| 9 | Средство гемостатическое неорганического происхождения, стерильное | 1.1 | Должен применяться при обработке раневых поверхностей при хирургических операциях, в том числе полостных операциях на паренхиматозных органах, и постоперационных процедурах (перевязках, обработке ран, порезов и швов) |  | наличие |  | шт | **2** |
| 1.2 | Действующее вещество |  | Неполная серебряная соль полиакриловой кислоты |  |
| 1.3 | Содержит наночастицы серебра |  | наличие |  |
| 1.4 | Действие препарата |  | Местное кровеостанавливающее, бактерицидное и бактериостатическое |  |
| 1.5 | Должен образовывать сгусток с белками плазмы крови. |  | наличие |  |
| 1.6 | Время достижения гемостатического эффекта, | мин | 1 |  |
| 1.7 | Показания к применению |  | Паренхиматозные и капиллярные кровотечения: хирургические операции, в том числе на паренхиматозных органах, травмы, раны, ожоги, в том числе слизистых. |  |
| 1.8 | Противопоказания |  | Нельзя использовать с аминокапроновой кислотой. |  |
| 1.9 | Форма выпуска: |  | Флаконы по 20 мл 1% раствора, рН-нейтральный |  |
| 1.10 | Срок годности, лет | лет | 2 |  |
| 10 | Нить хирургическая полиамидная, нерассасывающаяся, полинить |  | Синтетическая нерассасывающаяся полинить, сделанная из нейлона (полиамидного полимера), предназначенная для соединения (аппроксимации) краев раны мягких тканей или разреза путем сшивания или для лигирования мягких тканей |  | наличие |  | упак | 6 |
|  | Требования к маркировке: индивидуальная и групповая упаковка должна содержать маркировку с полной информацией о наименовании изделия, наименовании и адресе изготовителя, составе и параметрах нити (структура, метрический размер, условный размер, длина, цвет), параметрах иглы (размер, изгиб, тип острия, количество игл), а также изображение иглы в масштабе 1:1 и каталожный номер. Групповая и индивидуальная упаковка должны также содержать: надпись "стерильно" с указанием метода стерилизации, номер партии, дату изготовления и срока годности, символ однократного применения |  | наличие | Данное требование обеспечивает контроль за содержимым после извлечения из индивидуальной упаковки и размещения на стерильном столе. Снижает риск ошибки при выборе шовного материала. Сокращает время операции. |
|  | Коробка из картона или полимера с лотком, открывающимся в сторону. |  | наличие | Обеспечивает удобство хранения и быстрый доступ к материалу. Экономит время в операционной |
|  | Инструкция на русском языке в каждой коробке. |  | наличие | Обеспечивает безопасное применение материала. |
|  | метрический размер 5 (условный размер 2) |  | наличие |  |
|  | длина нити 10м |  | наличие |  |
|  | Стерильная упаковка должна обеспечивать легкость вскрытия (наличие насечек или др. приспособлений). |  | наличие |  |
|  | Остаточный срок годности –80% |  | наличие |  |
|  | Нить находится на полимерной катушке с длиной намоточной части 30-50 мм и диаметром 35 мм с высотой борта 15 мм |  | наличие | для облегчения смотки нити без зацепов о борт |
| 11 | Нить хирургическая полиамидная, нерассасывающаяся, полинить |  | Синтетическая нерассасывающаяся полинить, сделанная из нейлона (полиамидного полимера), предназначенная для соединения (аппроксимации) краев раны мягких тканей или разреза путем сшивания или для лигирования мягких тканей |  | наличие |  | упак | 6 |
|  | Требования к маркировке: индивидуальная и групповая упаковка должна содержать маркировку с полной информацией о наименовании изделия, наименовании и адресе изготовителя, составе и параметрах нити (структура, метрический размер, условный размер, длина, цвет), параметрах иглы (размер, изгиб, тип острия, количество игл), а также изображение иглы в масштабе 1:1 и каталожный номер. Групповая и индивидуальная упаковка должны также содержать: надпись "стерильно" с указанием метода стерилизации, номер партии, дату изготовления и срока годности, символ однократного применения |  | наличие | Данное требование обеспечивает контроль за содержимым после извлечения из индивидуальной упаковки и размещения на стерильном столе. Снижает риск ошибки при выборе шовного материала. Сокращает время операции. |
|  | Коробка из картона или полимера с лотком, открывающимся в сторону. |  | наличие | Обеспечивает удобство хранения и быстрый доступ к материалу. Экономит время в операционной |
|  | Инструкция на русском языке в каждой коробке. |  | наличие | Обеспечивает безопасное применение материала. |
|  | метрический размер 4 (условный размер 1) |  | наличие |  |
|  | длина нити 10м |  | наличие |  |
|  | Стерильная упаковка должна обеспечивать легкость вскрытия (наличие насечек или др. приспособлений). |  | наличие |  |
|  | Остаточный срок годности –80% |  | наличие |  |
|  | Нить находится на полимерной катушке с длиной намоточной части 30-50 мм и диаметром 35 мм с высотой борта 15 мм |  | наличие | для облегчения смотки нити без зацепов о борт |