

№ п/п	ОКПД2/КТРУ	Наименование изделия (в заявке указать в полном соответствии с регистрационным удостоверением) *	Функциональные характеристики (потребительские свойства), качественные характеристики товара**	Ед. изм.	Количество
1	21.20.24.120 / 21.20.24.120-00000018	Нить хирургическая полиамидная, нерассасывающаяся, полинить	<p><b>Описание в соответствии с каталогом:</b> 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; может комплектоваться 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.</p> <p><b>Дополнительные характеристики, не предусмотренные в позиции каталога **</b> Нить должна быть плетеной, неокрашенной. Высокие прочностные характеристики обеспечены плетением пучков волокон вокруг центрального корда. Нить должна быть нефитильной и некапиллярной в течение неограниченного срока за счет покрытия из фторкаучука. Размер USP 2-0 (M3), длина нити не менее 150 и не более 160см, нить без иглы. Индивидуальная стерилизационная упаковка должна обеспечивать легкость вскрытия и доступ к шовному материалу. Маркировка всех видов упаковки должна полностью соответствовать требованиям ГОСТ 31620-2012, ГОСТ Р ИСО 15223-1-2014. Наличие регистрационного удостоверения (должны быть указаны номер и дата выдачи для проверки регистрации заявляемого изделия на официальном сайте Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения). Полное соответствие требованиям ГОСТ 31620-2012 должно подтверждаться декларацией и/или сертификатом соответствия. В каждую групповую упаковку должна быть вложена эксплуатационная документация производителя (инструкция по применению) на русском языке, полностью соответствующая требованиям ГОСТ 31620-2012, ГОСТ 2.601-2019. Групповая упаковка должна быть обернута в защитную полимерную пленку.</p>	шт	2400

2	21.20.24.120 / 21.20.24.120- 00000018	Нить хирургическая полиамидная, нерассасывающаяся, полинить	<p><b>Описание в соответствии с каталогом:</b> 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; может комплектоваться 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.</p> <p><b>Дополнительные характеристики, не предусмотренные в позиции каталога **</b> Нить должна быть плетеной, окрашенной в контрастный по отношению к операционному полю цвет. Высокие прочностные характеристики обеспечены плетением пучков волокон вокруг центрального корда. Нить должна быть нефитильной и некапиллярной в течение неограниченного срока за счет покрытия из фторкаучука. Размер USP 2-0 (M3), длина нити не менее 75 и не более 80см, нить с иглой. Игла круглая колющая, 1/2 окружности, длиной от 34 до 37мм. Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе под различным углом за счет уплощения корпуса или наличия насечек в месте захвата иглы. Игла должна быть выполнена из коррозионностойкой стали повышенной прочности аустенитного класса в соответствии с ГОСТ 5632-2014; должна быть покрыта силиконом. Игла должна быть соединена с нитью путем помещения нити в отверстие, высверленное в торце иглы, с последующим обжатием. Полный средний ресурс иглы по ГОСТ 26641-85 должен быть не менее 50 проколов. Индивидуальная стерилизационная упаковка должна обеспечивать легкость вскрытия и доступ к игле, содержать изображение иглы в натуральную величину. Маркировка всех видов упаковки должна полностью соответствовать требованиям ГОСТ 31620-2012, ГОСТ Р ИСО 15223-1-2014. Наличие регистрационного удостоверения (должны быть указаны номер и дата выдачи для проверки регистрации заявляемого изделия на официальном сайте Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения). Полное соответствие требованиям ГОСТ 26641-85, ГОСТ 31620-2012 должно подтверждаться декларацией и/или сертификатом соответствия. В каждую групповую упаковку должна быть вложена эксплуатационная документация производителя (инструкция по применению) на русском языке, полностью соответствующая требованиям ГОСТ 31620-2012, ГОСТ 2.601-2019. Групповая упаковка должна быть обернута в защитную полимерную пленку.</p>	шт	480
---	---	--	--	----	-----

3	21.20.24.120 / 21.20.24.120- 00000032	Нить хирургическая из полиэфира, нерассасывающаяся, полинить	<p><b>Описание в соответствии с каталогом:</b> Синтетическая полинить из нерассасывающегося полиэфира, 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.</p> <p><b>Дополнительные характеристики, не предусмотренные в позиции каталога **</b> Нить должна быть плетеной, окрашенной в контрастный по отношению к операционному полю цвет. Высокие прочностные характеристики обеспечены плетением пучков волокон вокруг центрального корда. Нить должна быть нефитильной и некапиллярной в течение неограниченного срока за счет покрытия из фторкаучука. Размер USP 2 (M5), длина нити не менее 75 и не более 80см, нить с иглой. Игла круглая колющая, 1/2 окружности, длиной от 35 до 37мм. Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе под различным углом за счет уплощения корпуса или наличия насечек в месте захвата иглы. Игла должна быть выполнена из коррозионностойкой стали повышенной прочности аустенитного класса в соответствии с ГОСТ 5632-2014; должна быть покрыта силиконом. Игла должна быть соединена с нитью путем помещения нити в отверстие, высверленное в торце иглы, с последующим обжатием. Полный средний ресурс иглы по ГОСТ 26641-85 должен быть не менее 50 проколов. Индивидуальная стерилизационная упаковка должна обеспечивать легкость вскрытия и доступ к игле, содержать изображение иглы в натуральную величину. Маркировка всех видов упаковки должна полностью соответствовать требованиям ГОСТ 31620-2012, ГОСТ Р ИСО 15223-1-2014. Наличие регистрационного удостоверения(должны быть указаны номер и дата выдачи для проверки регистрации заявляемого изделия на официальном сайте Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения). Полное соответствие требованиям ГОСТ 26641-85, ГОСТ 31620-2012 должно подтверждаться декларацией и/или сертификатом соответствия. В каждую групповую упаковку должна быть вложена эксплуатационная документация производителя (инструкция по применению) на русском языке, полностью соответствующая требованиям ГОСТ 31620-2012, ГОСТ 2.601-2019. Групповая упаковка должна быть обернута в защитную полимерную пленку.</p>	шт	600
4	21.20.24.120 / 21.20.24.120- 00000032	Нить хирургическая из полиэфира, нерассасывающаяся, полинить	<p><b>Описание в соответствии с каталогом :</b> Синтетическая полинить из нерассасывающегося полиэфира, 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.</p> <p><b>Дополнительные характеристики, не предусмотренные в позиции каталога **: </b> Нить должна быть плетеной, неокрашенной. Высокие прочностные характеристики обеспечены плетением пучков волокон вокруг центрального корда. Нить должна быть нефитильной и некапиллярной в течение неограниченного срока за счет покрытия из полимеризованного силикона. Размер USP 2 (M5), длина нити не менее 150 и не более 160см, нить без иглы. Индивидуальная стерилизационная упаковка должна обеспечивать легкость вскрытия и доступ к шовному материалу. Маркировка всех видов упаковки должна полностью соответствовать требованиям ГОСТ 31620-2012, ГОСТ Р ИСО 15223-1-2014. Наличие регистрационного удостоверения (должны быть указаны номер и дата выдачи для проверки регистрации заявляемого изделия на официальном сайте Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения). Полное соответствие требованиям ГОСТ 31620-2012 должно подтверждаться декларацией и/или сертификатом соответствия. В каждую групповую упаковку должна быть вложена эксплуатационная документация производителя (инструкция по применению) на русском языке,</p>	шт	600

			полностью соответствующая требованиям ГОСТ 31620-2012, ГОСТ 2.601-2019. Групповая упаковка должна быть обернута в защитную полимерную пленку.		
5	21.20.24.120 / 21.20.24.120- 00000032	Нить хирургическая из полиэфира, нерассасывающаяся, полинить	<p><b>Описание в соответствии с каталогом :</b> Синтетическая полинить из нерассасывающегося полиэфира, 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.</p> <p><b>Дополнительные характеристики, не предусмотренные в позиции каталога **:</b> Нить должна быть плетеной, неокрашенной. Высокие прочностные характеристики обеспечены плетением пучков волокон вокруг центрального корда. Нить должна быть нефитильной и некапиллярной в течение неограниченного срока за счет покрытия из полимеризованного силикона. Размер USP 1 (M4), длина нити не менее 150 и не более 160см, нить без иглы. Индивидуальная стерилизационная упаковка должна обеспечивать легкость вскрытия и доступ к шовному материалу. Маркировка всех видов упаковки должна полностью соответствовать требованиям ГОСТ 31620-2012, ГОСТ Р ИСО 15223-1-2014. Наличие регистрационного удостоверения (должны быть указаны номер и дата выдачи для проверки регистрации заявляемого изделия на официальном сайте Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения). Полное соответствие требованиям ГОСТ 31620-2012 должно подтверждаться декларацией и/или сертификатом соответствия. В каждую групповую упаковку должна быть вложена эксплуатационная документация производителя (инструкция по применению) на русском языке, полностью соответствующая требованиям ГОСТ 31620-2012, ГОСТ 2.601-2019. Групповая упаковка должна быть обернута в защитную полимерную пленку.</p>	шт	480

6	21.20.24.120 / 21.20.24.120-00000032	Нить хирургическая из полиэфира, нерассасывающаяся, полинить	<p><b>Описание в соответствии с каталогом:</b> Синтетическая полинить из нерассасывающегося полиэфира, 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.</p> <p><b>Дополнительные характеристики, не предусмотренные в позиции каталога **</b> Нить должна быть плетеной, окрашенной в контрастный по отношению к операционному полю цвет. Высокие прочностные характеристики обеспечены плетением пучков волокон вокруг центрального корда. Нить должна быть нефитильной и некапиллярной в течение неограниченного срока за счет покрытия из фторкаучука. Размер USP 1 (M4), длина нити не менее 75 и не более 80см, нить с иглой. Игла круглая колющая, 1/2 окружности, длиной от 29 до 31мм. Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе под различным углом за счет уплощения корпуса или наличия насечек в месте захвата иглы. Игла должна быть выполнена из коррозионностойкой стали повышенной прочности аустенитного класса в соответствии с ГОСТ 5632-2014; должна быть покрыта силиконом. Игла должна быть соединена с нитью путем помещения нити в отверстие, высверленное в торце иглы, с последующим обжатием. Полный средний ресурс иглы по ГОСТ 26641-85 должен быть не менее 50 проколов. Индивидуальная стерилизационная упаковка должна обеспечивать легкость вскрытия и доступ к игле, содержать изображение иглы в натуральную величину. Маркировка всех видов упаковки должна полностью соответствовать требованиям ГОСТ 31620-2012, ГОСТ Р ИСО 15223-1-2014. Наличие регистрационного удостоверения(должны быть указаны номер и дата выдачи для проверки регистрации заявляемого изделия на официальном сайте Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения). Полное соответствие требованиям ГОСТ 26641-85, ГОСТ 31620-2012 должно подтверждаться декларацией и/или сертификатом соответствия. В каждую групповую упаковку должна быть вложена эксплуатационная документация производителя (инструкция по применению) на русском языке, полностью соответствующая требованиям ГОСТ 31620-2012, ГОСТ 2.601-2019. Групповая упаковка должна быть обернута в защитную полимерную пленку.</p>	шт	600
7	21.20.24.120 / 21.20.24.120-00000020	Нить хирургическая из полигликолевой кислоты, полинить	<p><b>Описание в соответствии с каталогом:</b> Стерильная синтетическая рассасывающаяся полинить, полученная полимеризацией гликолевой кислоты, предназначенная для соединения (аппроксимации) краев раны мягких тканей или разреза путем сшивания или для лигирования мягких тканей; может комплектоваться иглой, которую необходимо утилизировать сразу после использования; может быть непокрытой или покрытой таким материалом как поликапролактон. Нить обеспечивает временную поддержку раны до тех пор, пока она не будет в достаточной степени вылечена, чтобы справиться с обычными нагрузками, и постепенно рассасывается посредством гидролиза. Это изделие одноразового использования.</p> <p><b>Дополнительные характеристики, не предусмотренные в позиции каталога **</b> Нить должна быть плетеной, с покрытием, неокрашенной. Нить должна сохранять не менее 50% первоначальной прочности на разрыв через 1 неделю после имплантации, согласно эксплуатационной документации; иметь срок полного рассасывания в течение 42 дней. Размер USP 2 (M5), длина нити не менее 150 и не более 160см, нить без иглы. Индивидуальная стерилизационная упаковка должна обеспечивать легкость вскрытия и доступ к шовному материалу. Маркировка всех видов упаковки должна полностью соответствовать требованиям ГОСТ 31620-2012, ГОСТ Р ИСО 15223-1-2014. Наличие регистрационного удостоверения (указать номер и дату выдачи для проверки регистрации заявляемого изделия на официальном сайте Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения). Полное соответствие требованиям ГОСТ 31620-2012 должно подтверждаться декларацией и/или сертификатом соответствия. В каждую групповую упаковку должна быть вложена эксплуатационная документация производителя (инструкция</p>	шт	360

			по применению) на русском языке, полностью соответствующая требованиям ГОСТ 31620-2012, ГОСТ 2.601-2019. Групповая упаковка должна быть обернута в защитную полимерную пленку.		
8	21.20.24.120 / 21.20.24.120- 00000020	Нить хирургическая из полигликолевой кислоты, полинить	<p><b>Описание в соответствии с каталогом:</b> Стерильная синтетическая рассасывающаяся полинить, полученная полимеризацией гликолевой кислоты, предназначенная для соединения (аппроксимации) краев раны мягких тканей или разреза путем сшивания или для лигирования мягких тканей; может комплектоваться иглой, которую необходимо утилизировать сразу после использования; может быть непокрытой или покрытой таким материалом как поликапролактон. Нить обеспечивает временную поддержку раны до тех пор, пока она не будет в достаточной степени вылечена, чтобы справиться с обычными нагрузками, и постепенно рассасывается посредством гидролиза. Это изделие одноразового использования.</p> <p><b>Дополнительные характеристики, не предусмотренные в позиции каталога **</b> Нить должна быть плетеной, с покрытием, неокрашенной. Нить должна сохранять не менее 50% первоначальной прочности на разрыв через 1 неделю после имплантации, согласно эксплуатационной документации; иметь срок полного рассасывания в течение 42 дней. Размер USP 0 (M3,5), длина нити не менее 75 и не более 80см, нить с иглой. Игла круглая колющая, 1/2 окружности, длиной от 24 до 26мм. Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе под различным углом за счет уплощения корпуса или наличия насечек в месте захвата иглы. Игла должна быть выполнена из коррозионностойкой стали повышенной прочности аустенитного класса в соответствии с ГОСТ 5632-2014; должна быть покрыта силиконом. Игла должна быть соединена с нитью путем помещения нити в отверстие, высверленное в торце иглы, с последующим обжатием. Полный средний ресурс иглы по ГОСТ 26641-85 должен быть не менее 50 проколов. Индивидуальная стерилизационная упаковка должна обеспечивать легкость вскрытия и доступ к игле, содержать изображение иглы в натуральную величину. Маркировка всех видов упаковки должна полностью соответствовать требованиям ГОСТ 31620-2012, ГОСТ Р ИСО 15223-1-2014. Наличие регистрационного удостоверения(должны быть указаны номер и дата выдачи для проверки регистрации заявляемого изделия на официальном сайте Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения). Полное соответствие требованиям ГОСТ 26641-85, ГОСТ 31620-2012 должно подтверждаться декларацией и/или сертификатом соответствия. В каждую групповую упаковку должна быть вложена эксплуатационная документация производителя (инструкция по применению) на русском языке, полностью соответствующая требованиям ГОСТ 31620-2012, ГОСТ 2.601-2019. Групповая упаковка должна быть обернута в защитную полимерную пленку.</p>	шт	240

9	21.20.24.120 / 21.20.24.120- 00000020	Нить хирургическая из полигликолевой кислоты, полинить	<p><b>Описание в соответствии с каталогом:</b> Стерильная синтетическая рассасывающаяся полинить, полученная полимеризацией гликолевой кислоты, предназначенная для соединения (аппроксимации) краев раны мягких тканей или разреза путем сшивания или для лигирования мягких тканей; может комплектоваться иглой, которую необходимо утилизировать сразу после использования; может быть непокрытой или покрытой таким материалом как поликапролактон. Нить обеспечивает временную поддержку раны до тех пор, пока она не будет в достаточной степени вылечена, чтобы справиться с обычными нагрузками, и постепенно рассасывается посредством гидролиза. Это изделие одноразового использования.</p> <p><b>Дополнительные характеристики, не предусмотренные в позиции каталога **</b>Нить должна быть плетеной, с покрытием, окрашенной в контрастный по отношению к операционному полю цвет; сохранять не менее 70% первоначальной прочности на разрыв через 2 недели, не менее 50% через 3 недели после имплантации; иметь срок полного рассасывания в течение 60-90 дней. Размер USP 2-0 (M3), длина нити не менее 75 и не более 80см, нить с иглой. Игла круглая колющая, 1/2 окружности, длиной от 25 до 27мм; диаметр не менее 0,55 и не более 0,65мм; значение диаметра должно быть указано на заводской маркировке изделия и/или в документации производителя, сопровождающей поставку. Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе под различным углом за счет уплощения корпуса или наличия насечек в месте захвата иглы. Игла должна быть выполнена из коррозионностойкой стали повышенной прочности аустенитного класса в соответствии с ГОСТ 5632-2014; должна быть покрыта силиконом. Игла должна быть соединена с нитью путем помещения нити в отверстие, высверленное в торце иглы, с последующим обжатием. Полный средний ресурс иглы по ГОСТ 26641-85 должен быть не менее 50 проколов. Индивидуальная стерилизационная упаковка должна обеспечивать легкость вскрытия и доступ к игле, содержать изображение иглы в натуральную величину. Маркировка всех видов упаковки должна полностью соответствовать требованиям ГОСТ 31620-2012, ГОСТ Р ИСО 15223-1-2014. Наличие регистрационного удостоверения (должны быть указаны номер и дата выдачи для проверки регистрации заявляемого изделия на официальном сайте Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения). Полное соответствие требованиям ГОСТ 26641-85, ГОСТ 31620-2012 должно подтверждаться декларацией и/или сертификатом соответствия. В каждую групповую упаковку должна быть вложена эксплуатационная документация производителя (инструкция по применению) на русском языке, полностью соответствующая требованиям ГОСТ 31620-2012, ГОСТ 2.601-2019. Групповая упаковка должна быть обернута в защитную полимерную пленку.</p>	шт	960
---	---	--	--	----	-----

10	21.20.24.120 / 21.20.24.120- 00000035	Нить хирургическая из поли(L-лактид-ко- капролактона)	<p><b>Описание в соответствии с каталогом:</b> Стерильная синтетическая рассасывающаяся мононить из поли(L-лактид-ко-капролактона) (сополимера L-лактида и капролактона), предназначенная для соединения (аппроксимации) краев раны мягких тканей или разреза путем сшивания или для лигирования мягких тканей; может комплектоваться иглой, которую необходимо утилизировать сразу после использования. 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. Это изделие одноразового использования.</p> <p><b>Дополнительные характеристики, не предусмотренные в позиции каталога **</b> Нить должна быть с покрытием, гладкая по всей длине, без микровыступов и насечек на поверхности нити. Нить должна сохранять не менее 90% первоначальной прочности на разрыв через 2 недели, не менее 80% через 4 недели, не менее 60% через 6 недель, не менее 40% через 8 недель после имплантации, быть неокрашенной. Размер USP 2-0 (M3), длина нити не менее 75 и не более 80см, нить с иглой. Игла круглая колющая, 1/2 окружности, длиной от 29 до 31мм, диаметр не более 0,65мм; значение диаметра должно быть указано на заводской маркировке изделия и/или в документации производителя, сопровождающей поставку. Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе под различным углом за счет уплощения корпуса или наличия насечек в месте захвата иглы. Игла должна быть выполнена из коррозионностойкой стали повышенной прочности аустенитного класса в соответствии с ГОСТ 5632-2014; должна быть покрыта силиконом. Игла должна быть соединена с нитью путем помещения нити в отверстие, высверленное в торце иглы, с последующим обжатием. Полный средний ресурс иглы по ГОСТ 26641-85 должен быть не менее 50 проколов. Индивидуальная стерилизационная упаковка должна обеспечивать легкость вскрытия и доступ к игле, содержать изображение иглы в натуральную величину. Маркировка всех видов упаковки должна полностью соответствовать требованиям ГОСТ 31620-2012, ГОСТ Р ИСО 15223-1-2014. Наличие регистрационного удостоверения (должны быть указаны номер и дата выдачи для проверки регистрации заявляемого изделия на официальном сайте Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения). Полное соответствие требованиям ГОСТ 26641-85, ГОСТ 31620-2012 должно подтверждаться декларацией и/или сертификатом соответствия. В каждую групповую упаковку должна быть вложена эксплуатационная документация производителя (инструкция по применению) на русском языке, полностью соответствующая требованиям ГОСТ 31620-2012, ГОСТ 2.601-2019. Групповая упаковка должна быть обернута в защитную полимерную пленку.</p>	шт	96
----	---	---	---	----	----



11	21.20.24.120 / 21.20.24.120- 00000020	Нить хирургическая из полигликолевой кислоты, полинить	<p><b>Описание в соответствии с каталогом:</b> Стерильная синтетическая рассасывающаяся полинить, полученная полимеризацией гликолевой кислоты, предназначенная для соединения (аппроксимации) краев раны мягких тканей или разреза путем сшивания или для лигирования мягких тканей; может комплектоваться иглой, которую необходимо утилизировать сразу после использования; может быть непокрытой или покрытой таким материалом как поликапролактон. Нить обеспечивает временную поддержку раны до тех пор, пока она не будет в достаточной степени вылечена, чтобы справиться с обычными нагрузками, и постепенно рассасывается посредством гидролиза. Это изделие одноразового использования.</p> <p><b>Дополнительные характеристики, не предусмотренные в позиции каталога **</b>Нить должна быть плетеной, с покрытием, окрашенной в контрастный по отношению к операционному полю цвет; сохранять не менее 70% первоначальной прочности на разрыв через 2 недели, не менее 50% через 3 недели после имплантации; иметь срок полного рассасывания в течение 60-90 дней. Размер USP 2 (M5), длина нити не менее 75 и не более 80см, нить с иглой. Игла круглая колющая, 1/2 окружности, длиной от 35 до 37мм; диаметр менее 1,05 и более 0,95мм; значение диаметра должно быть указано на заводской маркировке изделия и/или в документации производителя, сопровождающей поставку. Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе под различным углом за счет уплощения корпуса или наличия насечек в месте захвата иглы. Игла должна быть выполнена из коррозионностойкой стали повышенной прочности аустенитного класса в соответствии с ГОСТ 5632-2014; должна быть покрыта силиконом. Игла должна быть соединена с нитью путем помещения нити в отверстие, высверленное в торце иглы, с последующим обжатием. Полный средний ресурс иглы по ГОСТ 26641-85 должен быть не менее 50 проколов. Индивидуальная стерилизационная упаковка должна обеспечивать легкость вскрытия и доступ к игле, содержать изображение иглы в натуральную величину. Маркировка всех видов упаковки должна полностью соответствовать требованиям ГОСТ 31620-2012, ГОСТ Р ИСО 15223-1-2014. Наличие регистрационного удостоверения (должны быть указаны номер и дата выдачи для проверки регистрации заявляемого изделия на официальном сайте Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения). Полное соответствие требованиям ГОСТ 26641-85, ГОСТ 31620-2012 должно подтверждаться декларацией и/или сертификатом соответствия. В каждую групповую упаковку должна быть вложена эксплуатационная документация производителя (инструкция по применению) на русском языке, полностью соответствующая требованиям ГОСТ 31620-2012, ГОСТ 2.601-2019. Групповая упаковка должна быть обернута в защитную полимерную пленку.</p>	шт	264
----	---	--	--	----	-----

12	21.20.24.120/ Позиция отсутствует в КТРУ***	Нить хирургическая из полигликолевой кислоты, плетёная, антимикробная	<p>Синтетический, рассасывающийся, плетеный шовный материал. Нить должна быть изготовлена из полигликолевой кислоты, обладать покрытием, быть неокрашенной. Нить должна сохранять не менее 70% первоначальной прочности на разрыв через 2 недели, не менее 50% через 3 недели после имплантации; иметь срок полного рассасывания в течение 60-90 дней. Нить должна обладать хорошим антибактериальным эффектом по ГОСТ ISO 20645-2014 в отношении главных возбудителей инфекции области хирургического вмешательства (<i>Staphylococcus aureus</i>, <i>Staphylococcus epidermidis</i>, MRSA, MRSE, <i>Escherichia coli</i>, <i>Klebsiella pneumoniae</i>) благодаря наличию в составе нити антисептика хлоргексидина диацетата. Указание на антимикробные свойства нити в отношении перечня конкретных микроорганизмов должно содержаться в эксплуатационной документации производителя (инструкции по применению или иных документах). Размер USP 2 (M5), длина нити не менее 75 и не более 80см, нить с иглой. Игла круглая колющая, 1/2 окружности, длиной от 35 до 37мм, диаметр не более 1,05мм; значение диаметра должно быть указано на заводской маркировке изделия и/или в документации производителя, сопровождающей поставку. Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе под различным углом за счет уплощения корпуса или наличия насечек в месте захвата иглы. Игла должна быть выполнена из коррозионностойкой стали повышенной прочности аустенитного класса в соответствии с ГОСТ 5632-2014; должна быть покрыта силиконом. Игла должна быть соединена с нитью путем помещения нити в отверстие, высверленное в торце иглы, с последующим обжатием. Полный средний ресурс иглы по ГОСТ 26641-85 должен быть не менее 50 проколов. Индивидуальная стерилизационная упаковка должна обеспечивать легкость вскрытия и доступ к игле, содержать изображение иглы в натуральную величину. Маркировка всех видов упаковки должна полностью соответствовать требованиям ГОСТ 31620-2012, ГОСТ Р ИСО 15223-1-2014. Наличие регистрационного удостоверения (должны быть указаны номер и дата выдачи для проверки регистрации заявляемого изделия на официальном сайте Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения). Полное соответствие требованиям ГОСТ 26641-85, ГОСТ 31620-2012 должно подтверждаться декларацией и/или сертификатом соответствия. В каждую групповую упаковку должна быть вложена эксплуатационная документация производителя (инструкция по применению) на русском языке, полностью соответствующая требованиям ГОСТ 31620-2012, ГОСТ 2.601-2019. Групповая упаковка должна быть обернута в защитную полимерную пленку.</p>	шт	96
----	--	--	--	----	----

13	21.20.24.120 / 21.20.24.120- 00000020	Нить хирургическая из полигликолевой кислоты, полинить	<p><b>Описание в соответствии с каталогом:</b> Стерильная синтетическая рассасывающаяся полинить, полученная полимеризацией гликолевой кислоты, предназначенная для соединения (аппроксимации) краев раны мягких тканей или разреза путем сшивания или для лигирования мягких тканей; может комплектоваться иглой, которую необходимо утилизировать сразу после использования; может быть непокрытой или покрытой таким материалом как поликапролактон. Нить обеспечивает временную поддержку раны до тех пор, пока она не будет в достаточной степени вылечена, чтобы справиться с обычными нагрузками, и постепенно рассасывается посредством гидролиза. Это изделие одноразового использования.</p> <p><b>Дополнительные характеристики, не предусмотренные в позиции каталога **</b>Нить должна быть плетеной, с покрытием, окрашенной в контрастный по отношению к операционному полю цвет; сохранять не менее 70% первоначальной прочности на разрыв через 2 недели, не менее 50% через 3 недели после имплантации; иметь срок полного рассасывания в течение 60-90 дней. Размер USP 1 (M4), длина нити не менее 75 и не более 80см, нить с иглой. Игла круглая колющая, 1/2 окружности, длиной от 35 до 37мм; диаметр не менее 0,95 и не более 1,05мм; значение диаметра должно быть указано на заводской маркировке изделия и/или в документации производителя, сопровождающей поставку. Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе под различным углом за счет уплощения корпуса или наличия насечек в месте захвата иглы. Игла должна быть выполнена из коррозионностойкой стали повышенной прочности аустенитного класса в соответствии с ГОСТ 5632-2014; должна быть покрыта силиконом. Игла должна быть соединена с нитью путем помещения нити в отверстие, высверленное в торце иглы, с последующим обжатием. Полный средний ресурс иглы по ГОСТ 26641-85 должен быть не менее 50 проколов. Индивидуальная стерилизационная упаковка должна обеспечивать легкость вскрытия и доступ к игле, содержать изображение иглы в натуральную величину. Маркировка всех видов упаковки должна полностью соответствовать требованиям ГОСТ 31620-2012, ГОСТ Р ИСО 15223-1-2014. Наличие регистрационного удостоверения (должны быть указаны номер и дата выдачи для проверки регистрации заявляемого изделия на официальном сайте Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения). Полное соответствие требованиям ГОСТ 26641-85, ГОСТ 31620-2012 должно подтверждаться декларацией и/или сертификатом соответствия. В каждую групповую упаковку должна быть вложена эксплуатационная документация производителя (инструкция по применению) на русском языке, полностью соответствующая требованиям ГОСТ 31620-2012, ГОСТ 2.601-2019. Групповая упаковка должна быть обернута в защитную полимерную пленку.</p>	шт	720
----	---	--	--	----	-----

14	21.20.24.120/ Позиция отсутствует в КТРУ***	Нить хирургическая из полигликолевой кислоты, плетёная, антимикробная	<p>Синтетический, рассасывающийся, плетеный шовный материал. Нить должна быть изготовлена из полигликолевой кислоты, обладать покрытием, быть окрашенной в контрастный по отношению к операционному полю цвет. Нить должна сохранять не менее 70% первоначальной прочности на разрыв через 2 недели, не менее 50% через 3 недели после имплантации; иметь срок полного рассасывания в течение 60-90 дней. Нить должна обладать хорошим антибактериальным эффектом по ГОСТ ISO 20645-2014 в отношении главных возбудителей инфекции области хирургического вмешательства (Staphylococcus aureus, Staphylococcus epidermidis, MRSA, MRSE, Escherichia coli, Klebsiella pneumoniae) благодаря наличию в составе нити антисептика хлоргексидина диацетата. Указание на антимикробные свойства нити в отношении перечня конкретных микроорганизмов должно содержаться в эксплуатационной документации производителя (инструкции по применению или иных документах). Размер USP 1 (M4), длина нити не менее 75 и не более 80см, нить с иглой. Игла круглая колющая, 1/2 окружности, длиной от 35 до 37мм, диаметр не более 1,05мм; значение диаметра должно быть указано на заводской маркировке изделия и/или в документации производителя, сопровождающей поставку. Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе под различным углом за счет уплощения корпуса или наличия насечек в месте захвата иглы. Игла должна быть выполнена из коррозионностойкой стали повышенной прочности аустенитного класса в соответствии с ГОСТ 5632-2014; должна быть покрыта силиконом. Игла должна быть соединена с нитью путем помещения нити в отверстие, высверленное в торце иглы, с последующим обжатием. Полный средний ресурс иглы по ГОСТ 26641-85 должен быть не менее 50 проколов. Индивидуальная стерилизационная упаковка должна обеспечивать легкость вскрытия и доступ к игле, содержать изображение иглы в натуральную величину. Маркировка всех видов упаковки должна полностью соответствовать требованиям ГОСТ 31620-2012, ГОСТ Р ИСО 15223-1-2014. Наличие регистрационного удостоверения (должны быть указаны номер и дата выдачи для проверки регистрации заявляемого изделия на официальном сайте Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения). Полное соответствие требованиям ГОСТ 26641-85, ГОСТ 31620-2012 должно подтверждаться декларацией и/или сертификатом соответствия. В каждую групповую упаковку должна быть вложена эксплуатационная документация производителя (инструкция по применению) на русском языке, полностью соответствующая требованиям ГОСТ 31620-2012, ГОСТ 2.601-2019. Групповая упаковка должна быть обернута в защитную полимерную пленку.</p>	шт	240
----	--	--	---	----	-----

15	21.20.24.120 / 21.20.24.120- 00000020	Нить хирургическая из полигликолевой кислоты, полинить	<p><b>Описание в соответствии с каталогом:</b> Стерильная синтетическая рассасывающаяся полинить, полученная полимеризацией гликолевой кислоты, предназначенная для соединения (аппроксимации) краев раны мягких тканей или разреза путем сшивания или для лигирования мягких тканей; может комплектоваться иглой, которую необходимо утилизировать сразу после использования; может быть непокрытой или покрытой таким материалом как поликапролактон. Нить обеспечивает временную поддержку раны до тех пор, пока она не будет в достаточной степени вылечена, чтобы справиться с обычными нагрузками, и постепенно рассасывается посредством гидролиза. Это изделие одноразового использования.</p> <p><b>Дополнительные характеристики, не предусмотренные в позиции каталога **</b>Нить должна быть плетеной, с покрытием, окрашенной в контрастный по отношению к операционному полю цвет; сохранять не менее 70% первоначальной прочности на разрыв через 2 недели, не менее 50% через 3 недели после имплантации; иметь срок полного рассасывания в течение 60-90 дней. Размер USP 1 (M4), длина нити не менее 75 и не более 80см, нить с иглой. Игла круглая колющая, 1/2 окружности, длиной от 39 до 41мм; диаметр менее 1,155мм; значение диаметра должно быть указано на заводской маркировке изделия и/или в документации производителя, сопровождающей поставку. Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе под различным углом за счет уплощения корпуса или наличия насечек в месте захвата иглы. Игла должна быть выполнена из коррозионностойкой стали повышенной прочности аустенитного класса в соответствии с ГОСТ 5632-2014; должна быть покрыта силиконом. Игла должна быть соединена с нитью путем помещения нити в отверстие, высверленное в торце иглы, с последующим обжатием. Полный средний ресурс иглы по ГОСТ 26641-85 должен быть не менее 50 проколов. Индивидуальная стерилизационная упаковка должна обеспечивать легкость вскрытия и доступ к игле, содержать изображение иглы в натуральную величину. Маркировка всех видов упаковки должна полностью соответствовать требованиям ГОСТ 31620-2012, ГОСТ Р ИСО 15223-1-2014. Наличие регистрационного удостоверения (должны быть указаны номер и дата выдачи для проверки регистрации заявляемого изделия на официальном сайте Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения). Полное соответствие требованиям ГОСТ 26641-85, ГОСТ 31620-2012 должно подтверждаться декларацией и/или сертификатом соответствия. В каждую групповую упаковку должна быть вложена эксплуатационная документация производителя (инструкция по применению) на русском языке, полностью соответствующая требованиям ГОСТ 31620-2012, ГОСТ 2.601-2019. Групповая упаковка должна быть обернута в защитную полимерную пленку.</p>	шт	960
----	---	--	--	----	-----

16	21.20.24.120 / 21.20.24.120- 00000003	Нить хирургическая из полидиоксанона, антибактериальная	<p><b>Описание в соответствии с каталогом ТРУ :</b> Синтетическая рассасывающаяся мононить из полиэфира, содержащая вещество для местного ингибирования роста бактерий и предназначенная для соединения (аппроксимации) краев раны мягких тканей или разреза путем шивания. Нить обеспечивает расширенную 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 прикрепленной одноразовой иглой. Это изделие одноразового использования и предназначено для использования в стерильных условиях.</p> <p><b>Дополнительные характеристики, не предусмотренные в позиции каталога **: </b> Синтетическая рассасывающаяся мононить, изготовленная из полидиоксанона (поли-пара-диоксанона), должна быть окрашенной в контрастный по отношению к операционному полю цвет. Нить должна сохранять не менее 75% первоначальной прочности на разрыв через 2 недели, не менее 60% через 4 недели, срок полного рассасывания в течение 180-210 дней. Нить должна обладать хорошим антибактериальным эффектом по ГОСТ ISO 20645-2014 в отношении главных возбудителей инфекции области хирургического вмешательства (Staphylococcus aureus, Staphylococcus epidermidis, MRSA, MRSE, Escherichia coli, Klebsiella pneumoniae) благодаря наличию в составе нити вещества для местного ингибирования роста бактерий (антисептика хлоргексидина диацетата). Указание на антимикробные свойства нити в отношении перечня конкретных микроорганизмов должно содержаться в эксплуатационной документации производителя (инструкции по применению или иных документах). Размер USP 1 (M4), длина нити более 145 и менее 155см, нить в виде петли (оба конца нити в игле) с иглой. Игла круглая колющая, 1/2 окружности, длиной от 39 до 41мм, диаметр более 1,15мм; значение диаметра должно быть указано на заводской маркировке изделия и/или в документации производителя, сопровождающей поставку. Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе под различным углом за счет уплощения корпуса или наличия насечек в месте захвата иглы. Игла должна быть выполнена из коррозионностойкой стали повышенной прочности аустенитного класса в соответствии с ГОСТ 5632-2014; должна быть покрыта силиконом. Игла должна быть соединена с нитью путем помещения нити в отверстие, высверленное в торце иглы, с последующим обжатием. Полный средний ресурс иглы по ГОСТ 26641-85 должен быть не менее 50 проколов. Индивидуальная стерилизационная упаковка должна обеспечивать легкость вскрытия и доступ к игле, содержать изображение иглы в натуральную величину. Маркировка всех видов упаковки должна полностью соответствовать требованиям ГОСТ 31620-2012, ГОСТ Р ИСО 15223-1-2014. Наличие регистрационного удостоверения (должны быть указаны номер и дата выдачи для проверки регистрации заявляемого изделия на официальном сайте Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения). Полное соответствие требованиям ГОСТ 26641-85, ГОСТ 31620-2012 должно подтверждаться декларацией и/или сертификатом соответствия. В каждую групповую упаковку должна быть вложена эксплуатационная документация производителя (инструкция по применению) на русском языке, полностью соответствующая требованиям ГОСТ 31620-2012, ГОСТ 2.601-2019. Групповая упаковка должна быть обернута в защитную полимерную пленку.</p>	шт	96
----	---	---	---	----	----

*Проверен ЛЛ (Васильев А.)*