

Уведомление о внесении изменений в извещение о проведении запроса котировок на право заключения договора на поставку товара одноразового использования - комплект принадлежностей в наборе SDS MP1, совместимый с системой инъекционной Medrad Stellant и соединительные магистрали для введения контрастных веществ и других лекарственных средств для компьютерной томографии для нужд ЧУЗ «КБ «РЖД-Медицина» г. Челябинск»

23.04.2025 г.

Заказчик запроса котировок № 25060103562 от 21.04.2025 г., уведомляет о внесении изменений в извещение о проведении запроса котировок на право заключения договора на поставку товара одноразового использования - комплект принадлежностей в наборе SDS MP1, совместимый с системой инъекционной Medrad Stellant и соединительные магистрали для введения контрастных веществ и других лекарственных средств для компьютерной томографии для нужд ЧУЗ «КБ «РЖД-Медицина» г. Челябинск». Извещение № 25060103562 от 21.04.2025 г. опубликованное на сайте Заказчика (<https://chelyabinsk.rzd-medicine.ru>) читать в следующей редакции:

- Приложение № 3 к Документации о проведении закупки. Техническое задание:

2	Магистраль соединительная для введения рентгено-контрастного вещества	<p>Гибкое цилиндрическое изделие, которое обычно соединяет шприц с контрастным веществом с канюлей пациента для введения контрастного вещества и промывающей жидкости пациенту во время диагностических радиографических процедур (например, ангиографии или компьютерной томографии (КТ)).</p> <p>Изделие изготавливается из синтетических полимеров, выдерживает низкое и высокое давление и выпускается разной длины с устройствами для быстрого соединения (например, замком Луера).</p> <p>Состав набора: соединительная магистраль при проведении процедуры диагностической визуализации – 1 шт.</p> <p>Защитные колпачки (Luer) на концах магистрали для предотвращения попадания инородных частиц - наличие.</p> <p>Тип соединительной магистрали: витая или прямая, - обусловлено техническими характеристиками инъекционной системы.</p> <p>Максимальное расчетное давление: не менее 300psi/ 2068кПа,- обусловлено техническими характеристиками инъекционной системы.</p> <p>Длина магистрали: не менее 150 см и не более 175 см,- обусловлено расстоянием от инъекционной системы до пациента и расходом контрастного вещества</p> <p>Встроенный противозвратный клапан: не менее 1 шт.,- для предотвращения ретроградного тока жидкости</p> <p>Апирогенно: для исключения осложнений во время проведения процедуры.</p> <p>Изделие не должно содержать латекс и ДЭГФ: для исключения аллергических реакций и негативного влияния фталатов на пациента.</p> <p>Стерилизация фабричная: наличие, – для обеспечения стерильности изделия и для безопасности к применению</p> <p>Индивидуальная упаковка стерильная: наличие,- для обеспечения стерильности изделия и для безопасности к применению</p> <p>Остаточный срок годности не менее 12 месяцев после получения товара и подписания сторонами товарной накладной.</p>	Шт.	6000
---	---	---	-----	------

3	<p>Магистраль соединительная для введения рентгено-контрастного вещества</p>	<p>Гибкое цилиндрическое изделие, которое обычно соединяет шприц с контрастным веществом с канюлей пациента для введения контрастного вещества и промывающей жидкости пациенту во время диагностических радиографических процедур (например, ангиографии или компьютерной томографии (КТ)).</p> <p>Изделие изготавливается из синтетических полимеров, выдерживает низкое и высокое давление и выпускается разной длины с устройствами для быстрого соединения (например, замком Луера).</p> <p>Состав набора: Соединительная магистраль: 1 шт.,-обусловлено необходимым составом набора при проведении процедуры диагностической визуализации Защитные колпачки (Luer) на концах магистрали: наличие, -для предотвращения попадания инородных частиц. Тип соединительной магистрали: Y-образная, - обусловлено техническими характеристиками инъекционной системы. Максимальное расчетное давление не менее 300psi/ 2068кПа, - обусловлено техническими характеристиками инъекционной системы. Длина магистрали: не менее 150 см и не более 175 см,- обусловлено расстоянием от инъекционной системы до пациента и расходом контрастного вещества. Апирогенно: для исключения осложнений во время проведения процедуры. Изделие не должно содержать латекс и ДЭГФ: для исключения аллергических реакций и негативного влияния фталатов на пациента. Стерилизация фабричная: для обеспечения стерильности изделия и для безопасности к применению. Индивидуальная упаковка стерильная: наличие, - для обеспечения стерильности изделия и для безопасности к применению. Остаточный срок годности не менее 12 месяцев после получения товара и подписания сторонами товарной накладной.</p>	Шт.	250
---	--	--	-----	-----

Просим учесть данную информацию.

Председатель Комиссии:

Заместитель директора по экономическим вопросам



Пахаева Н.А.

Члены комиссии:

Заместитель главного бухгалтера



Блинова Н.П.

Ведущий юрисконсульт договорно-правового отдела



Стерлягина Е.В.

Начальник сектора по закупкам

Астафьева В.А.

Секретарь комиссии

Инспектор по производственным вопросам сектора по закупкам

Асатрян А.В.

Настоящий протокол подлежит размещению на официальном сайте больницы по адресу в сети «Интернет» <https://chelyabinsk.rzd-medicine.ru>.