

**ТЕХНИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ  
на расходные материалы Stellant CT D**

1.	Шприцы <b>SDS-CTP-QFT</b> для рентгенконтрастных веществ и физиологического раствора, производство MEDRAD Inc. США к инжектору Stellant CT D	Наличие
2.	Объем полимерной емкости А для набора контраста, не менее	200 мл
3.	Объем полимерной емкости Б для набора физиологического раствора, не менее	200 мл
4.	Не содержит ЛАТЕКСА	Соответствие
5.	Состав: - 2 шт - шприц, объем не менее 200 мл - 2 шт - полимерный плунжер с резиновой манжетой - 1 шт - спиральная соединительная магистраль, длина не менее 150 см - 1 шт - Т-образный коннектор - 1 шт - трубка быстрого заполнения	Наличие
6.	FluiDots® - индикаторы заполняемости шприцов контрастом и физ.раствором.	Наличие
7.	Трубка для сбора избытка контраста, длиной не более 10 см.	Наличие
8.	Максимальное расчётное давление, не менее	400psi
9.	Предельная скорость введения контрастного вещества, не менее	10,0 мл/с
10.	Количество в упаковке, не менее	20 шт/уп
11.	Срок годности с момента даты стерилизации, не менее	4 года
12.	Стерилизация	Фабричная
13.	Индивидуальная упаковка, стерильная	Наличие
14.	Количество в упаковке, не менее	20
15.	Год выпуска, не ранее	2015
16.	Декларация о соответствии	Наличие
17.	Регистрационное удостоверение	Наличие

Во избежание нарушения работы устройства Stellant D CT — запрещено предложение каких-либо эквивалентов в связи с необходимостью обеспечения взаимодействия предлагаемого товара с оборудованием имеющегося у Заказчика (в соответствии с частью № 1-2 статьи 33 Федерального закона от 05.04.2013г № 44-ФЗ «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд»)

В руководстве по эксплуатации инъекционной системы Stellant D CT на страницах 1-8, 2-11, 3-27, 3-28, 3-31, 3-32, 3-35, 5-55 четко указано, что применяются шприцы (Stellant) и одноразовые компоненты произведенные или предусмотренные компанией MEDRAD.

В связи с этим и на основании статьи 33 Федерального закона “О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд” от 05 апреля 2013 года указывается производитель и конкретное исполнение полимерных емкостей.

**Статья 33. Правила описания объекта закупки**

1. Заказчик при описании в документации о закупке объекта закупки должен руководствоваться следующими правилами:

1) описание объекта закупки должно носить объективный характер. В описании объекта закупки указываются функциональные, технические и качественные характеристики, эксплуатационные характеристики объекта закупки (при необходимости). В описание объекта закупки не должны включаться требования или указания в отношении товарных знаков, знаков обслуживания, фирменных наименований, патентов, полезных моделей, промышленных образцов, наименование места происхождения товара или наименование производителя, а также требования к товарам, информации, работам, услугам при условии, что такие требования влекут за собой ограничение количества участников закупки, за исключением случаев, если не имеется другого способа, обеспечивающего более точное и четкое описание характеристик объекта закупки.

Документация о закупке может содержать указание на товарные знаки в случае, если при выполнении работ, оказании услуг предполагается использовать товары, поставки которых не являются предметом контракта. При этом обязательным условием является включение в описание объекта закупки слов "или эквивалент", за исключением случаев несовместимости товаров, на которых размещаются другие товарные знаки, и необходимости обеспечения взаимодействия таких товаров с товарами, используемыми заказчиком, а также случаев закупок запасных частей и расходных материалов к машинам и оборудованию, используемым заказчиком, в соответствии с технической документацией на указанные машины и оборудование;