|  |
| --- |
| Образец технического задания на поставку шприцев  |
|    |
| **Обратите внимание!**Данное техническое задание должно быть изменено в соответствии с потребностями заказчика!Возможно внесение дополнительных параметров.  |
|    |
| Техническое задание на поставку шприцев  |
|    |
| Место поставки Товара:  |    |
| Поставляемый товар должен отвечать требованиям настоящего раздела и другим требованиям, установленным в контракте.  |
| Товар должен быть новым, не бывшим в эксплуатации, год выпуска не ранее \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_года  |
| Поставщик поставляет Товар в упаковке, обеспечивающей сохранность Товара при хранении и транспортировке.  |
| Поставляемый товар должен иметь все необходимые документы в соответствии с требованиями действующего законодательства.  |
| Срок поставки:  |    |
|    |
| **№**  | **Наименование**  | **Ед. изм.**  | **Технические характеристики**  | **Количество**  |
| 1.  | Шприц 2 мл  | шт.  | Шприц 2,0 мл стерильный, одноразовый, из полипропилена, 2-х компонентный с дополнительным градуированным (не менее 3мл размеченного объема) объемом, не содержит латекса и силиконового масла, укладка иглы: разъем Луер иглы направлен в сторону противоположную разъему шприца, игла 23G х 1 ј'' / 0,6 x 30. |    |
| 2.  | Шприц 5мл  | шт.  | Шприц 5,0 мл стерильный, одноразовый, из пол полипропилена 2-х компонентный с дополнительным градуированным (не менее 6мл размеченного объема) объемом, не содержит латекса и силиконового масла, укладка иглы: разъем Луер иглы направлен в сторону противоположную разъему шприца, игла 22G x 1 Ѕ'' / 0,7 x 40. |    |
| 3.  | Шприц 20 мл  | шт.  |      Шприц 2,0 мл стерильный, одноразовый из полипропилена 2-х компонентный с дополнительным градуированным (не менее 24мл размеченного объема)объемом, не содержит латекса и силиконового масла, укладка иглы: разъем Луер иглы направлен в сторону противоположную разъему шприца, игла 21G x 1 Ѕ'' / 0,8 x 40. |    |
| **Общие данные о продукции медицинского назначения:**  Шприцы предназначены для выполнения внутримышечных, подкожных, а так же внутривенных  и  иных видов инъекций. |
| **Требования к сроку годности:** остаточный срок годности на момент поставки - не менее 60% от срока, установленного фирмой-изготовителем  |
| **Требования к качеству продукции медицинского назначения:** - продукция медицинского назначения должна соответствовать положениям стандартов и сводам правил, установленным на данный вид товара   - наличие сертификата соответствия, регистрационного удостоверения, выданного в установленном порядке Росздравнадзором или Минздравом России. -  |
| **Требования к безопасности продукции медицинского назначения:** - продукция медицинского назначения должна обеспечивать в течение всего срока службы безопасность при использовании и не подвергать риску состояние здоровья пациентов, пользователей или других лиц, занятых перевозкой, хранением и эксплуатацией. Любые риски, связанные с ее применением, должны соответствовать высокому уровню защиты здоровья и обеспечения безопасности. Возможные виды опасности, требования и средства обеспечения безопасности при эксплуатации и обслуживании изделий должны быть указаны в инструкциях изготовителя. - в целях обеспечения безопасности, качества и эффективности продукция медицинского назначения должна быть зарегистрирована и разрешена к применению на территории Российской Федерации (приказ Министерства здравоохранения и социального развития РФ от 30 октября 2006 г. № 735 "Об утверждении Административного регламента Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения и социального развития по исполнению государственной функции по регистрации изделий медицинского назначения"). |
| **Требования к упаковке товара: упаковка товара должна обеспечивать:** - безопасность и неизменность идентификационных признаков продукции медицинского назначения при обращении в течение ее срока службы; - сохранность продукции медицинского назначения в установленном уровне чистоты и сводить к минимуму риск инфекционного загрязнения; - защиту от воздействия механических и климатических факторов во время транспортирования и хранения, а также удобство выполнения погрузочно-разгрузочных работ; - сохранение стерильности в установленных производителем условиях хранения и транспортирования до вскрытия защитной упаковки медицинским персоналом перед применением (эксплуатацией).  |