

Техническая спецификация на закуп медицинских изделий для остеосинтеза.



«Утверждено»
И.е.-главного врача
КП «Костанайская городская
больница»
Джанаев Д.С.

№ лота	Наименование	Кол-во	Техническое описание	Sрок поставки
				поставки
1	Стержень для бедренной кости L, R (левый, правый) (диаметр/длина) 9, 10 мм х 280 - 400 mm	18	<p>Универсальный канюлированный стержень, предназначенный для лечения переломов бедренной кости (применяется при компрессионном, реконструктивном и преградном методах лечения), вводится антеградным методом. Длина L = от 280 мм до 400 мм с шагом 20 мм, фиксация стержня при помощи листального цепенаправителя возможна до длины 520 мм, диаметр листальной части стержней при d=9 мм, 10 мм, диаметр проксимальной части 13 мм, длина проксимальной части 82 мм. Проксимальная часть стержня изогнута на радиусе 2800 мм. На поверхности листального отдела имеются 2 продольных канала расположенных на длине всей листальной части стержня в оси динамических отверстий на глубине 0,6мм. Каналы начинаются на расстоянии 70 мм от верхушки стержня. Стержни канюлированные, диаметр канюлированного отверстия в дистальной части 4 мм и в проксимальной части стержня 5 мм. Должна быть возможность создания компрессии в листальной и стережевой может быть установлена на левую конечность и наоборот, кроме реконструктивного метода остеосинтеза (через шейку бедренной кости). В проксимальной части имеются 6 отверстий 2 нерезьбовых отверстия у верхушки стержня диаметром 6,5мм на расстоянии 15мм и 30мм от верхушки стержня, перпендикулярно поверхности стержня. Используются при преградном методе фиксации под листальные винты 6,5мм и блокирующий набор 6,5 мм для фиксации мышелков. 2 нерезьбовых отверстия у верхушки стержня диаметром 6,5мм на расстоянии 47мм и 58,5мм от верхушки стержня, расположенных в плоскости шейки вертела под углом 45° от поверхности стержня. Используются при реконструктивном и аптечном методе фиксации под листальные винты 6,5мм и реконструктивные винты 6,5 мм имплантируемые в шейку бедра. Данное отверстие соединено динамическим отверстием диаметром 4,5мм, позволяющим провести компрессию на промежутке 11,5мм. 1 резьбовое отверстие под винт 4,5мм от верхушки стержня на расстоянии 72мм в плоскости шейки вертела. В листальной части стержня расположены не менее 4 отверстия 3 резьбовые отверстия под винты 4,5мм от колца стержня на расстоянии 5 мм, 15мм и 25мм в плоскости перпендикулярно плоскости шейки вертела и одно динамическое отверстие диаметром 4,5 мм на расстоянии 35мм, позволяющее провести компрессию на расстоянии 6 мм в плоскости шейки вертела. В проксимальной части стержня находится резьбовое отверстие M 10 под стяжкой и компрессионный винт длиной 25мм. Материал изготовления - нержавеющая сталь, соответствующая международному стандарту ISO 5832 для изделий имплантируемых в человеческий организм. Сталь технические нормы: ISO 5832/1; состав материала: C - 0,03% max., Si - 1,0% max., Mn - 2,0% max., P - 0,025% max., S - 0,01% max., N - 0,1% max., Cr - 17,0 - 19,0% max., Mo - 2,25 - 3,0%, Ni - 13,0 - 15,0%, Cu - 0,5% max., Fe - остатальное.</p>	

2	Винт (диаметр/длина) 6,5 L-70 - 90 мм.	6	Винт листальный - диаметр винтов 6,5мм, длина винтов от 70 мм до 90 мм с шагом 5 мм, резьба на всей длине винта. Головка винта цилиндрическая диаметром 8мм, высотой 6мм под шестигранную отвертку S3.5 мм (глубина шестигранного шлица 3,3мм). Винт имеет самонавесающую резьбу что позволяет фиксировать его без использования метрика. Рабочая часть винта имеет конусное начало, вершинный угол - 90°. Конусное начало имеет 3 полочки длиной 10мм, под углом 30° и идуших по радиусу R20мм. Имплантаты должны быть оценены по критериям безопасности и совместимости с соответствующей международной стандарту ISO 5832 для изделий, имплантируемых в человеческий организм. Сталь технические нормы: ISO 5832/1; состав материала: C-0,03% max., Si-1,0% max., Mn-2,0% max., P-0,025% max., S-0,01% max., N-0,1%max., Cr-2,0% max., Fe-остальное.
3	Винт реконструктивный (диаметр/длина) 6,5 L-85 - 105 мм.	6	Винт реконструктивный канюлированный - диаметр винтов 6,5мм, длина винтов от 85 мм до 105 мм, с шагом 5 мм. Резьба неполная, выступает в листальной части винта на промежутке 2,5мм. Винт канюлированный, диаметр канюлированного отверстия 2,5мм. Головка винта цилиндрическая диаметром 8мм высотой 6мм под шестигранную отвертку S5 мм (глубина шестигранного шлица 3,7мм). Винт имеет самонавесающую резьбу что позволяет фиксировать его без использования метрика. Рабочая часть винта имеет конусное начало с переменным диаметром. Диаметр 4,5мм на длине 2,5мм, вершинный угол - 120° переходит в диаметр 6,5мм под углом 35°. Конусное начало имеет 3 полочки под углом 15° и идуших по радиусу R20мм. Имплантаты должны быть оценены по критериям безопасности и совместимости с процедурами магнитно-резонансной томографии. Материал изготвления - нержавеющая сталь, соответствующая международному стандарту ISO 5832 для изделий, имплантируемых в человеческий организм. Сталь технические нормы: ISO 5832/1; состав материала: C-0,03% max., Si-1,0% max., Mn-2,0% max., P-0,025% max., S-0,01% max., N-0,1%max., Cr-17,0-19,0% max., Mo-2,25-3,0%, Ni-13,0-15,0%, Cu-0,5% max., Fe-остальное.
4	Винт компрессионный M10x1	5	Винт компрессионный M10x1 - должен быть совместим с внутренней резьбой внутреннего отверстия в промежутке 11,5мм, длина винта 47мм, длина листальной части винта осуществляющей компрессию – 35,5мм, диаметром 4,8мм. Шлиц винта выполнен под шестигранную отвертку S5, глубина шлица 6,5мм. Компрессионный винт позволяет осуществить компрессию в месте перелома путем давления на листальной винт диаметром 4,5мм. Материал изготвления: сплав титана, соответствующий международному стандарту ISO 5832/1; состав материала: C-0,03% max., Si-1,0% max., Mn-2,0% max., P-0,025% max., S-0,01% max., N-0,1%max., Cr-17,0-19,0% max., Mo-2,25-3,0%, Ni-13,0-15,0%, Cu-0,5% max., Fe-остальное.
5	Винт спиральный M10x1-0	10	Винт спиральный - должен быть совместим с верхним отверстием проксиимальной части бедренного стержня, позволяет закрыть верхнее отверстие стержня для предотвращения зарастания его костной тканью, либо удинить верхнюю часть стержня. Длина винта 11,5мм, длина проксиимальной части винта 2мм, диаметром 10мм. Винт полностью прилегает в стержне. Резьба винта M10x1мм на длине 4,5 мм на расстоянии 3 мм от листального конца винта, диаметр листальной части винта не имеющий резьбы 8,2мм. Винт канюлированный, диаметр канюлированного отверстия 3,5мм. Шлиц винта выполнен под шестигранную отвертку S5, глубина шестигранного шлица 5мм. Имплантаты должны быть оценены по критериям безопасности и совместимости с процедурами магнитно-резонансной томографии. Материал изготвления - нержавеющая сталь, соответствующая международному стандарту ISO 5832 для изделий, имплантируемых в человеческий организм. Сталь технические нормы ISO 5832/1; состав материала: C-0,03% max., Si-1,0% max., Mn-2,0% max., P-0,025% max., S-0,01% max., N-0,1%max., Cr-17,0-19,0% max., Mo-2,25-3,0%, Ni-13,0-15,0%, Cu-0,5% max., Fe-остальное.

6	Блокирующий набор 90-105 мм	70-85, 4	Блокирующий набор - используется для фиксации переломов листального отеля бедренной кости, и компонентов: втулки диаметром 6,5 мм, компрессионного винта длиной 30 мм, и двух шайб внешний диаметр 10 мм, внутренний диаметр 6,5 мм. Возможность подбора необходимой длины собранного комплекта в диапазоне размеров: 70-85 мм, 90-105 мм. Имплантаты должны быть оценены по критериям безопасности и совместимости с процедурами магнитно-резонансной томографии. Материал изготовления - нержавеющая сталь, соответствующая международному стандарту ISO 5832 для изделий, имплантируемых в человеческий организм. Сталь технические нормы: ISO 5832/1; состав материала: C - 0,03% max., Si - 1,0% max., Mn - 2,0% max., P - 0,025% max., S - 0,01% max., Cu - 0,5% max., Ni - 13,0-15,5%, Cr-0,5% max., Fe-остальное.	По заявке заказчика в течении 10 календарных дней
7	Винт листальный 4,5 L-30 - 75 мм.	250	Винт листальный - диаметр винтов должен быть 4,5мм, длина винтов от 30 до 75 мм с шагом 5 мм, резьба на ножке винта полная, длина винта должна быть меньше длины винта, для каждой длины винта. Головка винта цилиндрическая диаметром 6мм высотой 4,5мм, под шестигранную отвертку S3,5 мм (глубина шестигранного шлица 2,5мм). Винты должны иметь самонарезающую резьбу что позволит фиксировать их без использования метрика. Рабочая часть винта имеет конусное начало, вершинный угол - 60°. Конусное начало имеет 3 полочки длиной 8мм. Имплантаты должны быть оценены по критериям безопасности и совместимости с процедурами магнитно-резонансной томографии. Материал изготовления - нержавеющая сталь, соответствующая международному стандарту ISO 5832 для изделий, имплантируемых в человеческий организм. Сталь технические нормы: ISO 5832/1; состав материала: C-0,03% max., Si-1,0% max., Mn-2,0% max., P-0,025% max., S- 0,01% max., N - 0,1% max., Cr-17,0-19,0% max., Mo-2,25-3,0%, Ni-13,0-15,5%, Cu-0,5% max., Fe-остальное.	По заявке заказчика в течении 10 календарных дней
8	Винт проксимальный 4,5 L-40 - 55 мм	15	Винт проксимальный - диаметр винтов должен быть 4,5мм, длина винтов от 40 мм до 55 мм с шагом 5 мм, резьба на ножке винта полная, высотой 18 мм. Головка винта цилиндрическая диаметром 6мм высотой 4,5мм под шестигранную отвертку S3,5 мм (глубина шестигранного шлица 2,5мм). Винты должны иметь самонарезающую резьбу что позволяет фиксировать их без использования метрика. Рабочая часть винта имеет конусное начало, вершинный угол - 60°. Конусное начало имеет 3 полочки длиной 8мм. Имплантаты должны быть оценены по критериям безопасности и совместимости с процедурами магнитно-резонансной томографии. Материал изготовления - нержавеющая сталь, соответствующая международному стандарту ISO 5832 для изделий, имплантируемых в человеческий организм. Сталь технические нормы: ISO 5832/1; состав материала: C - 0,03% max., Si - 1,0% max., Mn - 2,0% max., P - 0,025% max., S - 0,01% max., N - 0,1% max., Cr - 17,0 - 19,0% max., Mo - 2,25 - 3,0%, Ni - 13,0 - 15,0%, Cu - 0,5% max., Fe - остальное.	По заявке заказчика в течении 10 календарных дней
9	Стержень реконструктивный для плечевой кости 8 и 9 мм x 150, 220, 240 мм.	16	Стержень реконструктивный, предназначенный для фиксации переломов плечевой кости. Стержень имеет анатомическую форму, длина L= 150, 220, 240 мм, фиксация стержня при помощи цепелеправителя, диаметр листальной части d=8мм и 9 мм. Стержень канюлированный, диаметр канюлированного отверстия 5мм. Диаметр проксимальной части стержня 10мм. В листальной части стержня расположены 4 нерезьбовые отверстия диаметром 4,5мм на расстоянии 5мм, 15мм и 25мм от конца стержня. В проксимальной части расположены 4 резьбовые отверстия M5x1,5мм на расстоянии 11мм, 17,5мм, 23,5мм и 30мм, обеспечивающие фиксацию в двух плоскостях (AP и сагиттальной). Отверстия расположены по спирали. На поверхности листального отеля имеются 2 продольных канала расположенных на длине всей листальной части стержня на глубине 0,6мм. Каналы начинаются на расстоянии 48мм от верхушки стержня. Проксимальная часть стержня наклонена под углом 6° относительно листальной. В реконструктивных отверстиях можно в порядке замены применять винты диаметром 4,5 и 5,0 мм. В проксимальной части стержня находятся резьбовое отверстие M7x1мм под слепой винт длиной 10мм. В проксимальной части у верхушки стержня находятся два углубления проходящие через ось винта, размером 3,5x4мм, служащие дегротацией во время крепления стержня с направителем. Имплантаты должны быть оценены по критериям безопасности и совместимости с	По заявке заказчика в течении 10 календарных дней

10	Стержень для плечевой кости с компрессией (диаметр/длина) 8 мм; 9 мм х 200 - 280 мм.	20	программами магнитно-резонансной томографии. Материал изготовления – нержавеющая сталь, соответствующий международному стандарту ISO 5832 для изделий, имплантируемых в человеческий организм. Сталь технические нормы: ISO 5832/1; состав материала: C – 0,03% max., Si – 1,0% max., Mn – 2,0% max., P – 0,025% max., S – 0,01% max., N – 0,1% max., Cr – 17,0 – 19,0% max., Mo – 2,25 – 3,0%, Ni – 13,0 – 15,0%, Cu – 0,5% max., Fe – остатальное.
11	Винт слепой M7-0	30	Стержень, компрессионный предназначает для фиксации переломов плечевой кости. Стержень имеет анатомическую форму, длина L = от 200 мм до 280 мм с шагом 20 мм. Фиксация стержня при помощи цепенаправителя, диаметр листальной части d=8мм и 9 мм. Стержень канюлированный, диаметр канюлированного отверстия 5мм. Диаметр проксимимальной части стержня 10мм. В листальной части стержня расположены 4 нерезьбовые отверстия диаметром 4,5мм на расстоянии 5мм, 15мм, 25мм и 35мм от конца стержня. В проксиимальной части расположены 2 отверстия: 1 динамическое отверстие на расстоянии 18,25мм от верхушки стержня позволяющее выполнить компрессию на промежутке 7,5мм и 1 нерезьбовое отверстие диаметром 4,5мм на расстоянии 38мм от верхушки стержня. На поверхности листального отгледа имеются 2 продольных канала расположенных на длине всей листальной части стержня на глубине ~0,5мм. Каналы начинаются на расстоянии 48мм от верхушки стержня. Проксиимальная часть стержня наклонена под углом 6° относительно листальной. В реконструктивных отверстиях можно в порядке замены применять винты диаметром 4,5 и 5,0 мм. В проксиимальной части стержня находится резьбовое отверстие M7x1мм под слепой винт длиной 10мм. В проксиимальной части у верхушки стержня находятся два углубления проходящие через ось винта, размером 3,5x4мм, служащие для отогнания во время крепления стережка с направителем. Имплантаты должны быть огнепено по критериям безопасности и совместности с процедурами магнитно-резонансной томографии. Материал изготовления – нержавеющая сталь, соответствующий международному стандарту ISO 5832 для изделий, имплантируемых в человеческий организм. Сталь технические нормы: ISO 5832/1; состав материала: C – 0,03% max., Si – 1,0% max., Mn – 2,0% max., P – 0,025% max., S – 0,01% max., N – 0,1% max., Cr – 17,0 – 19,0% max., Mo – 2,25 – 3,0%, Ni – 13,0 – 15,0%, Cu – 0,5% max., Fe – остатальное.
12	Винт компрессионный M7x1	5	Стержень для предплечья и малоберцовой кости, позволяет закрыть верхнее отверстие стержня для предупреждения его костной тканью. Длина винта 9мм, длина проксиимальной части винта 1,5мм, диаметром 7мм. Винт полностью прятается внутри стержня. Резьба винта M7мм на длине 3,5мм, расположена на расстоянии 2мм от листального конца винта, диаметр листальной части винта не имеющей резьбы 5,7мм. Винт канюлированный, диаметр канюлированного отверстия 3,5мм. Шпиль винта выполнен под шестигранную отвертку S3,5мм, глубина шестигранного шлица 4мм. Имплантаты должны быть одобрены по критериям безопасности и совместности с процедурами магнитно-резонансной томографии. Материал изготовления – нержавеющая сталь, соответствующая международному стандарту ISO 5832/1; состав материала: C-0,03% max., Si-1,0% max., Mn-2,0% max., P-0,025% max., S-0,01% max., N-0,1%max., Cr-17,0-19,0% max., Mo-2,25-3,0%, Ni-13,0-15,0%, Cu-0,5% max., Fe- остатальное.

По заявке
заказчика в
течении 10
календарных
дней

			- 17,0 - 19,0% max., Mo - 2,25 - 3,0%, Ni - 13,0 - 15,0%, Cu - 0,5% max., Fe - остатальное.	
13	Винт листальный 5,0 L- 35 - 55 MM.	45	Винт листальный - диаметр винтов должен быть 5 мм, длина винтов от 35 мм до 55 мм с шагом 5 мм, резьба на ножке винта полная, головка винта цилиндрическая по шестигранную отвертку S3,5 мм, винты должны иметь самонарезающую резьбу что позволяет фиксировать их без использования метчика. Имплантаты должны быть оценены по критериям безопасности и совместности с процедурами магнитно-резонансной томографии. Материал изготовления: сплав титана, соответствующий международному стандарту ISO 5832 для изолей, имплантируемых в человеческий организм. Титан, технические нормы: ISO 5832/3, состав материала: Al - 5,5 - 6,5%, Nb - 6,5 - 7,5%, Ta - 0,50% max., Fe - 0,25% max, O - 0,2% max., C - 0,08% max., N - 0,05% max., H - 0,009% max., Ti - остатальное. Полирование изделий: механическое: полирование черновое; полирование заканчивающее: вибрационная обработка.	По заявке заказчика в течение 10 календарных дней
14	Стержень реконструктивный для большеберцовой кости (диаметр/длина) 9, 10 мм x 270 - 375 мм.	15	Стержень канюлированный для фиксации переломов большеберцовой кости. Диаметр стержня d= 9мм и 10 мм, длина стержня L= от 270 мм до 375 мм с шагом 15 мм. Стержень канюлированный. Диаметр канюлированного канала в листальной части 5 мм. Канюлированный канал в проксимальной части – резьбовое – тверстие M8. Фиксация стержня при помощи дистальной цепел направлена возможна для каждого размера стержня. Должна быть возможность создания компрессии как в проксимальной так и в листальной части стержня. В проксимальной части имеются 5 отверстий, 2 резьбовых отверстия у верхушки стержня на расстоянии 17мм и 24мм соответственно, расположенных перпендикулярно под углом 45° к оси двух нерезьбовых отверстий и одного динамического. Нерезьбовые отверстия в проксимальной части расположены от верхушки стержня на расстоянии 31мм и 72мм соответственно. Динамическое отверстие в проксимальной части расположено от верхушки стержня на расстоянии 47мм и позволяет провести компрессию на промежутке 11,5мм. Отверстия в проксимальной части позволяют фиксировать стержень как минимум в трех разных плоскостях. Проксимальные отверстия стержня имеют изгиб под углом 13° по радиусу R=40мм относительно листальной части стержня. В листальной части стержня расположены не менее 5 отверстий. 4 резьбовых отверстий от конца стержня на расстоянии 5мм, 11,5мм, 18мм и 26мм соответственно, расположенных последовательно по спирали под углом 45° каждое следующее к предыдущему. Динамическое отверстие в листальной части расположено от конца стержня на расстоянии 35мм и позволяет провести компрессию на промежутке 6мм. Листальная часть с отверстиями на расстоянии 55мм от конца стержня изогнута по радиусу R=40мм. Резьбовые отверстия обеспечивают фиксацию в четырех плоскостях. Треугольное поперечное сечение нижней части стержня и компрессионного отверстия верхней части обеспечивают снижение внутреннего давления во время процедуры имплантации. В реконструктивных отверстиях можно применять в порядке замены винты диаметром 4,5мм и 5,0мм. Канюлированные слепые винты, позволяющие удлинить верхнюю часть стержня, выпускаются как минимум б размеров в диапазоне от 0мм до 25мм с шагом 5мм. Имплантаты должны быть оценены по критериям безопасности и совместности с процедурами магнитно-резонансной томографии. Материал изготовления - нержавеющая сталь, соответствующая международному стандарту ISO 5832 для изолей, имплантируемых в человеческий организм. Сталь технические нормы: ISO 5832/1; состав материала: C - 0,03% max., Si - 1,0% max., Mn - 2,0% max., P - 0,025% max., S - 0,01% max., N - 0,1% max., Cr - 17,0 - 19,0% max., Mo - 2,25 - 3,0%, Ni - 13,0 - 15,0%, Cu - 0,5% max., Fe - остатальное.	По заявке заказчика в течение 10 календарных дней
15	Винт слепой M8-0	10	Винт слепой - должен быть совместим с верхним отверстием проксимальной части большеберцового стержня, позволяет закрыть верхнее отверстие стержня для предотвращения его костной тканью, либо удлинить верхнюю часть стержня. Длина винта 14,5мм, длина проксимальной части винта 6 мм, диаметром 8 мм. Винт полностью прятается в стержне. Ребо винта M8 мм на длине 4,5 мм на расстоянии 3 мм от листальной конца винта, диаметр листальной части винта не имеющий резьбы 6,3мм. Винт канюлированный, диаметр канюлированного отверстия 3,55мм. Шлиц винта выполнен под шестигранную отвертку S3,5 мм, глубина шестигранного шлица 4,2мм. Имплантаты должны быть оценены по критериям безопасности и совместности с процедурами магнитно-резонансной	По заявке заказчика в течение 10 календарных дней

				томографии. Материал изготовления - нержавеющая сталь, соответствующая международному стандарту ISO 5832 для изделий, имплантируемых в человеческий организм. Сталь технические нормы ISO 5832/1; состав материала: C - 0,03% max., Si - 1,0% max., Mn - 2,0% max., P - 0,025% max., S - 0,01% max., N - 0,1% max., Cr - 17,0 - 19,0% max., Mo - 2,25 - 3,0%, Ni - 13,0 - 15,0%, Cu - 0,5% max., Fe - оставальное.
16	Винт M8x1,25	5	Бинт компрессионный	Винт компрессионный - должен быть совместим с внутренней резьбой внутреннего отверстия в проксимальной части используемого большеберцового стержня. Размеры винта: резьба M8x1,25мм на промежутке 8мм, длина винта 48мм, длина листальной части винта полностью осущестившая компрессию - 30мм, диаметром 4,3мм. Шпильки винта выполнены под шестигранную отвертку S3.5 мм, глубина шестигранного шлица 2,5мм. Компрессионный винт позволяет осуществить компрессию в месте перелома путем давления на проксимальный винт диаметром 4,5 мм. Имплантаты должны быть отленены по критериям безопасности и совместности с процедурами магнитно-резонансной томографии. Материал изготовления - нержавеющая сталь, соответствующая международному стандарту ISO 5832 для изделий, имплантируемых в человеческий организм. Сталь технические нормы: ISO 5832/1; состав материала: C - 0,03% max., Si - 1,0% max., Mn - 2,0% max., P - 0,025% max., S - 0,01% max., N - 0,1% max., Cr - 17,0 - 19,0% max., Mo - 2,25 - 3,0%, Ni - 13,0 - 15,0%, Cu - 0,5% max., Fe - оставальное.
17	Фиксационный канюлированный вертлельный винт 11/2.7/95, 100, 105, 110 мм	32		Фиксационный канюлированный винт (шечный) - диаметр винта 11 мм, длина винта от 95 - 110 мм, с шагом 5мм, диаметр канюлированного отверстия 2,7 мм. Резьба только в проксимальной части винта, диаметром 10,8мм, длиной 28,5мм, для фиксации в шейке и головке берцовой кости. Рабочая часть винта имеет конусное начало, вершинный угол - 120°. Конусное начало имеет 3 подточки по спирали под углом 18°. В проксимальной части винта находится внутренняя резьба M8 под слепой винт и компрессионный ключ. Резьба на длине 14 мм. У верхушки проксимальной части винта внутри находится углубление диаметром 8,5мм и глубиной 2мм для голки слепоточного винта и два углубления проходящие через ось винта, размером 3x3мм, служащие держателем компрессионного ключа во время вкручивания винта в кость. На наружной поверхности проксимальной части винта расположены четыре протолых канала расположенных по окружности каждые 90°. Каналы начиняются на расстоянии 16 мм от верхушки винта глубиной 0,9мм и продолжается на расстоянии 40мм, углубляясь до глубины 1,4мм, с выходом по радиусу R=0мм. Имплантаты должны быть отленены по критериям безопасности и совместности с процедурами магнитно-резонансной томографии. Материал изготовления: сплав титана, соответствующий международному стандарту ISO 5832 для изделий, имплантируемых в человеческий организм. Титан, технические нормы: ISO 5832/3; состав материала: Al - 5,5 - 6,5%, Nb - 6,5 - 7,5%, Ta - 0,50% max., O - 0,25% max., C - 0,08% max., N - 0,05% max., H - 0,009% max., Ti - оставальное. Полирование изделий: механическое: полирование «черновое»; полирование «заканчивающее»; вибрационная обработка. Винт золотого цвета.
18	Винт слепой M12x1,75-0	15		Винт слепой - должен быть совместим с верхним отверстием проксимальной части вертлельного стержня, позволяет закрыть верхнее отверстие стержня для предотвращения зарастания его костной тканью, либо удлинить верхнюю часть стержня. Диаметр винта 12мм, длина 13мм, длина проксимальной части винта 2 мм, имеет фаску 1x45мм. Винт полностью прячется в стержне. Резьба винта M12mm на длине 5 мм на расстоянии 4 мм от листальной конца винта, диаметр листальной части винта не имеющий резьбы 9,5мм. Винт канюлированный, диаметр канюлированного отверстия 6мм. Шпильки винта выполнены под шестигранную отвертку S4мм, глубина шестигранного шлица 4мм. Имплантаты должны быть отленены по критериям безопасности и совместности с процедурами магнитно-резонансной томографии. Материал изготовления: сплав титана, соответствующий международному стандарту ISO 5832 для изделий, имплантируемых в человеческий организм. Титан, технические нормы: ISO 5832/3; состав материала: Al - 5,5 - 6,5%, Nb - 6,5 - 7,5%, Ta - 0,50% max., O - 0,25% max., C - 0,08% max., N - 0,05% max., H - 0,009% max., Ti - оставальное. Полирование изделий: механическое: полирование черновое; полирование заканчивающее; вибрационная обработка.

По заявке
заказчика в
течении 10
календарных
дней

				Винт золотого цвета.
19	Винт компрессионный M8x1,25	32		<p>Винт компрессионный - должен быть совместим с внутренней резьбой внутреннего отверстия в проксимальной части используемого вертелного стержня. Винт изымаются для блокировки фиксационного канюлированного (псечного) винта. Размеры винта: резьба M8x1,25мм на промежутке 8мм, длина винта 26мм, длина листальной колусной части 10мм, угол конуса 20° завершённый сферической поверхностью радиусом R1,95. Диаметр нерезьбовой поверхности 6,8мм. Шлица винта выполнена под шестигранную отвертку S4 мм, глубина шестигранного шлица 4,2мм. Винт некалибронанный. Имплантаты должны быть оценены по критериям безопасности и совместимости с процедурами магнитно-резонансной томографии. Материал изготовления: сплав титана, соответствующий международному стандарту ISO 5832 для изделий имплантируемых в человеческий организм. Титан, технические нормы: ISO 5832/3; состав материала: Al - 5,5 - 6,5%, Nb - 6,5 - 7,5%, Ta - 0,50% max., Fe - 0,25% max., O - 0,2% max., C - 0,08% max., N - 0,05% max., H - 0,009% max., Ti - остальное. Полирование изделий: механическое; полирование черновое; полирование заканчивающееся вибрационной обработкой.</p>
20	Винт листальный 4,5 L- 35	60		<p>Винт листальный - диаметр винтов должен быть 4,5мм, длина винтов от 35 до 50 мм с шагом 5мм, резьба на ножке винта полная, длиной на 6мм меньше длины винта, для каждой длины винта. Головка винта цилиндрическая диаметром 6мм высотой 4,5мм под шестигранную отвертку S3,5 мм (глубина шестигранного шлица 2,5мм. Винты должны иметь самонарезающую резьбу что позволит фиксировать их без использования метчика. Рабочая часть винта имеет конусное начало, вершинный угол - 60°. Конусное начало имеет 3 подточки длиной 8мм. Имплантаты должны быть оценены по критериям безопасности и совместимости с процедурами магнитно-резонансной томографии. Материал изготавливаемых в человеческий организм. Титан, технические нормы: ISO 5832/3; состав материала: Al - 5,5 - 6,5%, Nb - 6,5 - 7,5%, Ta - 0,50% max., Fe - 0,25% max., O - 0,2% max., C - 0,08% max., N - 0,05% max., H - 0,009% max., Ti - остальное. Полирование изделий: механическое; полирование черновое; полирование заканчивающееся вибрационной обработкой.</p>
21	Вертельный стержень 130° - 9, 10, 11 мм x 200, 220, 240, 260 мм	30		<p>Канюлированный вертельный стержень. Используется для фиксации межкорткерольных, чреззвертельных и подчреспелевых переломов, многоскользильных переломов - вертельно-подчреспелевой области, чреззвертельные переломы пееки бедренной кости. Диаметр стержня L=200мм, 220 мм, 240 мм, 260 мм, фиксируется при помощи цепенаправителя в листальной и проксимальной части, диаметр листальной части d=9мм, 10 мм, 11 мм диаметр проксимальной части D=17мм. Листальная часть отклонена под углом 6°. Диаметр канюлированного отверстия 5мм. Шеевый угол 130°. В проксимальной части два фиксационных отверстия: отверстие диаметром 11мм под шеевый винт на расстоянии 42мм от верхушки стержня и отверстие диаметром 6,5мм под антиторционный винт на расстоянии 56,4мм от верхушки стержня. Расстояние между осями фиксационных отверстий 12 мм. В проксимальной части расположено одно резьбовое отверстие под винты 4,5мм и 5,0мм на расстоянии 170мм от верхушки стержня. Динамическое отверстие под винты диаметром 4,5мм длиной 10,5мм, шириной 4,5мм, позволяет провести компрессию на расстоянии 6мм. На наружной поверхности листальной части стержня находятся два продольных канала, которые обеспечивают снижение внутрикостного давления во время процедуры имплантации. Глубина каждого канала 0,4мм. Каналы расположены по кружности поперечного сечения каждые 180°. Каналы начинаются на расстоянии 114мм от верхушки стержня и проходят по всей длине стержня, аж до конца стержня. Стержень универсальный, для левой и правой конечности. Стержень анодированный, цвет - золотой, синий, коричневый. Стержень имплантируется только с соответствующими винтами к данным стержням и набором инструментов предназначенным для имплантации данных канюлированных вертельных стержней. Имплантаты должны быть оценены по критериям безопасности и совместимости с процедурами магнитно-резонансной томографии.</p>

По заявке заказчика в течение 10 календарных дней

22	Вертушный стержень 130° - 10x340, 360, 380 мм, правый и левый	2	Канюлированный вертушный стержень, Используется для фиксации межвертельных, чрезвертельных переломов, многосколятых переломов вerteльно-позвоночной области, фиксируется при помощи цеплапри болезнной кости. Длина стержня L = 340 мм, 360 мм, 380мм, части d=10мм, диаметр проксимальной части D=17мм. Диастальная часть отломка под углом 6°. Диаметр канюлированного отверстия 5мм. Шееный угол 130°. В проксимальной части, два верхушки стержня и отверстие диаметром 6,5мм под антиторзионный винт на расстоянии 42мм от верхушки стержня. Расстояние между осями фиксационных отверстий 12,2 мм. В проксимальной части расположены два резьбовые отверстия под винты 4,5мм и 5,0мм на расстоянии 5мм и 20мм от конца стержня и одно динамическое отверстие на расстоянии 30мм от конца стержня. Динамическое отверстие под винты диаметром 4,5мм, длиной 10,5мм, шириной 4,5мм, позволяет провести компрессию на расстоянии 6мм. На наружной поверхности дистальной части стержня находятся два протоличных канала, которые обеспечивают снижение внутристого давления во время проходуны имплантации. Глубина каждого канала 0,4мм. Каналы расположены по окружности погреничного сечения каждые 180°. Каналы начинаются на расстоянии 11,4мм от верхушки стержня и проходят по всей длине стержня, аж до конца стержня. Стержень универсальный, для левой и правой конечности. Стержень анодированный, цвет – Стержень имплантируется только с винтами и набором инструментов предназначенным для имплантации канюлированный вертушный стержень.Имплантата должны быть отнесены по критериям безопасности и совместимости с процедурами магнитно-резонансной томографии.Материал изготовления: сплав титана; соответствующий международному стандарту ISO 5832 для изделий, имплантируемых в человеческий организм. Титан, технические нормы: ISO 5832/3; состав материала: Al - 5,5 - 6,5%, Nb - 6,5 - 7,5%, Ta - 0,50% max., Fe - 0,25% max, O - 0,2% max, C - 0,08% max., N - 0,05% max., H - 0,09% max., Ti - остатальное. Полирование изделия: механическое: полирование, черновое; полирование заканчивающее; вибрационная обработка.	По заявке заказчика в течение 10 календарных дней
23	Проволока серебряная, сталь 0,5 мм, 0,8 мм, 0,9мм, 1,0 мм, 1,2 mm/10m	2	Проволока серебряная: применяется для соединения костных отломков, диаметр проволоки 0,9 мм, 1,2 мм. Поставляется в бухтах по 10 м. Имплантанты должны быть отнесены по критериям безопасности и совместимости с процедурами магнитно-резонансной томографии. Материал изготовления – нержавеющая сталь, соответствующий международному стандарту ISO 5832 для изделий, имплантируемых в человеческий организм. Стандарт технические нормы: ISO 5832/1; состав материала: С - 0,03% max., Si - 1,0% max., Mn - 2,0% max., P - 0,025% max., S - 0,01% max., N - 0,1% max., Cr - 17,0 - 19,0% max., Mo - 2,25 - 3,0%, Ni - 13,0 - 15,0%, Cu - 0,5% max., Fe - остатальное	По заявке заказчика в течение 10 календарных дней
24	Винт кортикальный самонарезающий 3,5K12mm, 14 мм, 16 мм, 18 мм, 20 мм, 22 мм, 24 мм, 26 мм, 28 мм, 30 мм, 32 мм, 34 мм, 36 мм, 38 мм, 40 мм, 45 мм, 50 мм, 55 мм, 60 мм, 65 мм, 70 мм, 75 мм, 80 мм, 85 мм, 90 мм, 95 мм.	500	Кортикальные винты: диаметр винтов 3,5 мм. Длина винтов от 12 до 95 мм, с шагом 2 мм для винтов длиной от 12 до 40 мм, и с шагом 5 мм от длины 40 до 95 мм. Диаметр головки винта 6 мм. Высота головки винта 3,1 мм. Имеет шлиц под шестигранную отвертку S2,5. Резьба на ножке винта: на всю длину ножки винта. Винты имеют самонарезающую резьбу, что позволяет их фиксировать без использования метчика. Имплантанты должны быть отнесены по критериям безопасности и совместимости с процедурами магнитно-резонансной томографии. Материал изготовления – нержавеющая сталь, соответствующий международному стандарту ISO 5832 для изделий, имплантируемых в человеческий организм. Стандарт технические нормы: ISO 5832/1; состав материала: С - 0,03% max., Si - 1,0% max., Mn - 2,0% max., P - 0,025% max., S - 0,01% max., N - 0,1% max., Cr - 17,0 - 19,0% max., Mo - 2,25 - 3,0%, Ni - 13,0 - 15,0%, Cu - 0,5% max., Fe - остатальное	По заявке заказчика в течение 10 календарных дней

25	Винт канюлированный самонарезающий (диаметр, высота резьбы, длина) 3,5х13/16/17/20/22/24/26/28x40 мм, 50 мм, 54 мм, 60 мм, 65 мм, 70 мм, 75 мм, 80 мм.	20	Стопонгозные канюлированные винты: диаметр винтов 3,5 мм. Длина винтов 40 мм, 46 мм, 50 мм, 54 мм, 60 мм, 65 мм, 70 мм, 75 мм, 80 мм. Диаметр головки винта 6 мм, высота головки 3,1 мм должна иметь шлиц под шестигранную отвертку S2,5 мм. Варианты резьбы на ножке винта: высотой от 13 до 28 мм, в зависимости от общей длины винта. Диаметр канюлированного отверстия 1,15 мм. Все винты имеют самонарезающую резьбу, что позволяет их фиксировать без использования метрика. Имплантаты должны быть отнесены по критериям безопасности и совместности с процедурами магнитно-резонансной томографии. Материал изготовления - нержавеющая сталь, соответствующий международному стандарту ISO 5832 для изделий, имплантируемых в человеческий организм. Сталь технические нормы: ISO 5832/1; состав материала: C - 0,03% max., Si - 1,0% max., Mn - 2,0% max., P - 0,025% max., S - 0,01% max., N - 0,1% max., Cr - 17,0 - 19,0% max., Mo - 2,25 - 3,0%, Ni - 13,0 - 15,0%, Cu - 0,5% max., Fe - остаточное.	По заявке заказчика в течение 10 календарных дней
26	Винт кортикальный самонарезающий 4,5x30мм, 36 мм, 40 мм, 50 мм, 70 мм, 80 мм.	50	Кортикальные винты: диаметр винтов 4,5 мм. Длина винтов 30 мм, 36 мм, 40 мм, 50 мм, 70 мм, 80 мм. Диаметр головки винта 8 мм, имеет шлиц под шестигранную отвертку S3,5 мм. Резьба на ножке винта: на всю длину ножки винта. Винты имеют самонарезающую резьбу, что позволяет их фиксировать без использования метрика. Имплантаты должны быть отнесены по критериям безопасности и совместности с процедурами магнитно-резонансной томографии. Материал изготовления - нержавеющая сталь, соответствующий международному стандарту ISO 5832 для изделий, имплантируемых в человеческий организм. Сталь технические нормы: ISO 5832/1; состав материала: C - 0,03% max., Si - 1,0% max., Mn - 2,0% max., P - 0,025% max., S - 0,01% max., N - 0,1% max., Cr - 17,0 - 19,0% max., Mo - 2,25 - 3,0%, Ni - 13,0 - 15,0%, Cu - 0,5% max., Fe - остаточное.	По заявке заказчика в течение 10 календарных дней
27	Винт спонгиозный канюлированный самонарезающий 7,0x32/50 мм, 60 мм, 65 мм, 70 мм, 75 мм, 80 мм, 85 мм, 90 мм, 95 мм, 100 мм, 105 мм, 110 мм, 115 мм. Н	30	Канюлированные винты: диаметр винтов 7,0 мм. Длина винтов 50 мм, 60 мм, 65 мм, 70 мм, 75 мм, 80 мм, 85 мм, 90 мм, 95 мм, 100 мм, 110 мм, 115 мм, с шагом 5 мм. Диаметр головки винта 9,5 мм. Высота головки винта 5,6 мм, имеет шлиц под шестигранную канюлированную отвертку S5. Диаметр самонарезающую резьбу, что позволяет их фиксировать без использования метрика. Материал изготовления - нержавеющая сталь, соответствующий международному стандарту ISO 5832 для изделий, имплантируемых в человеческий организм. Сталь технические нормы: ISO 5832/1; состав материала: C - 0,03% max., Si - 1,0% max., Mn - 2,0% max., P - 0,025% max., S - 0,01% max., N - 0,1% max., Cr - 17,0 - 19,0% max., Mo - 2,25 - 3,0%, Ni - 13,0 - 15,0%, Cu - 0,5% max., Fe - остаточное.	По заявке заказчика в течение 10 календарных дней
28	Пластина 1/3 трубы 40тв, 50тв, ботв, L-71 мм, 87 мм, 103 мм.	15	Пластина прямая 1/3 трубы, Пластины должны иметь форму 1/3 трубы диаметром 9 мм, толщиной 1 мм, шириной 9 мм, длиной 71 мм, 87 мм, 103 мм, количество отверстий под кортикальные винты диаметром 3,5 мм 4, 5, 6 отв. Конструкция пластины должна позволить их интраоперационный креп. Имплантаты должны быть отнесены по критериям безопасности и совместности с процедурами магнитно-резонансной томографии. Материал изготовления - нержавеющая сталь, имплантируемых в человеческий организм. Сталь технические нормы: состав материала: C - 0,03% max., Si - 1,0% max., Mn - 2,0% max., P - 0,025% max., S - 0,01% max., N - 0,1% max., Cr - 17,0 - 19,0% max., Mo - 2,25 - 3,0%, Ni - 13,0 - 15,0%, Cu - 0,5% max., Fe - остаточное.	По заявке заказчика в течение 10 календарных дней
29	Пластина для лучевой кости широкая, левая/правая Зотв, 40тв, 50тв, L-53 мм, 64 мм, 75 мм.	15	Пластина для лучевой кости широкая, левая и правая, для надонной поверхности дистального отдела лучевой кости, длиной 53 мм, 64 мм, 75 мм с шагом по 11мм, 3,4 и 5 блокируемых отверстия в диффузной части пластины. Ширина проекимальной части 27 мм. В листальной части 7 блокируемых отверстий для блокирующих винтов, данные отверстия имеют опорную конусную часть и нарезную цилиндрическую. В диффузной части пластины имеется отверстия для кортикальных винтов, для осушествления компрессии. Толщина пластин 1,8 мм. Имеются отверстия для спиц Киршнера диаметром 2,0 мм. Конструкция пластин должна позволять их интраоперационный изгиб. Имплантаты должны быть отнесены по критериям безопасности и совместности с процедурами	По заявке заказчика в течение 10 календарных дней

				магнитно-резонансной томографии. Маркировка пластины зеленым цветом. Материал изготовления - титан, технические нормы: состав материала: Al - 5,5 - 6,5%, Nb - 6,5 - 7,5%, Ta - 0,50% max., Fe - 0,25% max., O - 0,2% max., C - 0,08% max., N - 0,05% max., H - 0,009% max., Ti - остатальное. Покрытие из изделий: механическое: полирование черновое; полирование заканчивающее; вибрационная обработка.
30	Пластина для лучевой кости узкая, левая и правая, для пальцевой поверхности дистального отгета лучевой кости, длиной 53 мм, 64 мм, 75 мм, 3, 4 и 5 блокируемых отверстия в диафизарной части пластины, для блокирующих винтов диаметром 2,4 мм, и 2, 3, 4 отверстия для кортикальных самонарезающих винтов диаметром 2,7 мм. Ширина проксимальной части 21 мм. В дистальной части 5 блокируемых отверстий для блокирующих винтов диаметром 2,4 мм, линейные отверстия имеют опорную конусную часть и нарезную цилиндрическую. В диафизарной части пластины должны быть овальные отверстия для кортикальных винтов, для осуществления компрессии. Толщина пластины 1,8 мм. Имеются отверстия для спицы Киршиера диаметром 2,0 мм. Конструкция пластины должна позволять их интраоперационный изгиб. Имплантанты должны быть отцентрированы по критериям безопасности и совместимости с процедурами магнитно-резонансной томографии. Маркировка пластины зеленым цветом. Материал изготовления- титан, технические нормы: состав материала: Al - 5,5 - 6,5%, Nb - 6,5 - 7,5%, Ta - 0,50% max., Fe - 0,25% max., O - 0,2% max., C - 0,08% max., N - 0,05% max., H - 0,009% max., Ti - остатальное. Полирование изделия: механическое: полирование черновое; полирование заканчивающее; вибрационная обработка.	15	Пластина для лучевой кости узкая, левая и правая, для пальцевой поверхности дистального отгета лучевой кости, длиной 53 мм, 64 мм, 75 мм, 3, 4 и 5 блокируемых отверстия в диафизарной части пластины, для блокирующих винтов диаметром 2,4 мм, и 2, 3, 4 отверстия для кортикальных самонарезающих винтов диаметром 2,7 мм. Ширина проксимальной части 21 мм. В дистальной части 5 блокируемых отверстий для блокирующих винтов диаметром 2,4 мм, линейные отверстия имеют опорную конусную часть и нарезную цилиндрическую. В диафизарной части пластины должны быть овальные отверстия для кортикальных винтов, для осуществления компрессии. Толщина пластины 1,8 мм. Имеются отверстия для спицы Киршиера диаметром 2,0 мм. Конструкция пластины должна позволять их интраоперационный изгиб. Имплантанты должны быть отцентрированы по критериям безопасности и совместимости с процедурами магнитно-резонансной томографии. Маркировка пластины зеленым цветом. Материал изготовления- титан, технические нормы: состав материала: Al - 5,5 - 6,5%, Nb - 6,5 - 7,5%, Ta - 0,50% max., Fe - 0,25% max., O - 0,2% max., C - 0,08% max., N - 0,05% max., H - 0,009% max., Ti - остатальное. Полирование изделия: механическое: полирование черновое; полирование заканчивающее; вибрационная обработка.	
31	Винт 2,4x12 мм, 14 мм, 16 мм, 18 мм, 20 мм, 22 мм, 24 мм, 26 мм, 28 мм, 30 мм, 32 мм, 40 мм	240	Винты блокирующие: винты имеют резьбу по внешнему диаметру головки, что позволяет достичь блокирования при вкручивании винта в пластину, диаметр винтов 2,4 мм. Длина винтов 12 мм, 14 мм, 16 мм, 18 мм, 20 мм, 22 мм, 24 мм, 26 мм, 30 мм, 32 мм, 40 мм. Диаметр головки винта 4 мм, под отвертку 18 «звездочка». Резьба на всю длину ножки винта. Все винты имеют самонарезающую резьбу, что позволяет фиксировать их без использования мостика. Имплантанты должны быть отцентрированы по критериям безопасности и совместимости с процедурами магнитно-резонансной томографии. Маркировка винтов зеленым цветом. Материал изготовления- титан, технические нормы: состав материала: Al - 5,5 - 6,5%, Nb - 6,5 - 7,5%, Ta - 0,50% max., Fe - 0,25% max., O - 0,2% max., C - 0,08% max., N - 0,05% max., H - 0,009% max., Ti - остатальное. Полирование изделия: механическое: полирование черновое; полирование заканчивающее; вибрационная обработка.	По заявке заказчика в течение 10 календарных дней
32	Спина, без упора, L=250 мм, 370 мм, d=1,5 мм, 1,8 мм, 2,0 мм с первой заточкой	200	Спины должны соответствовать ГОСТ Р ИСО 14630 «Имплантаты хирургические неактивные». Цилиндрическая поверхность спины должна быть полирована электро-плазменным методом до шероховатости не более 0,2 микрон. Спины должны иметь форму режущей части первоую. Размеры спин: 1,5x250 мм, 2,0x370 мм. Хвостовики спин должны быть следующих размеров: длина от 10 до 11 мм, максимальная ширина 2 мм, толщина от 1 мм. до 1,1 мм. Радиус притупления рабочей части спин должен быть не более 0,03 мм. Материал спин должен выдерживать усилие на разрыв не менее 130 кгс/мм ² . Спины с упорной плоскостью должны выдерживать осевое усилие на спинут упора не менее 120 кг (1177 н). Упор на спине должен быть образован наплавкой серебросодержащего припоя с содержанием серебра 40±%. Спины должны быть изготовлены из прутков с высоконаготовленной поверхностью, выполненных из коррозионно-стойкой к воздействию биологических жидкостей и выделений тканей организма стали 12Х18Н9 по ГОСТ 5632. Относительная магнитная проницаемость стали должна быть не более 1,05.	По заявке заказчика в течение 10 календарных дней

33	Спина с упором, L=400 мм, d=2,0 мм с передней заточкой	50	50	Спины должны соответствовать ГОСТ Р ИСО 14630 «Имплантаты хирургические неактивные». Цилиндрическая поверхность спины должна быть полирована электро-плазменным методом до шероховатости не более 0,2 мкм. Спины должны иметь форму резцедной части (передняя). Диаметр спин 2,0 мм, длина 400 мм. Хвостовики спин должны быть следующих размеров: длина от 10 до 11 мм, максимальная ширина 2 мм, толщина от 1 мм. до 1,1 мм. Радиус пригущения рабочей части спин должен быть не более 0,03 мм.
34	Пластина прямая для локтевой и диафизарной, для костей лучевой кости, 6 отв., Тотв., отв., 90 мм, 112 мм, 125 мм, 138 мм.	10	10	Узкая прямая пластина для костей предплечья должна быть изготовлена из неизготворенного титана, соответствующего ISO 5832-2014 для изделия, имплантируемых в организм человека и иметь анониченное покрытие II поколения, серого цвета. Пластина имеет на концах по одному отверстию для стиши Киршнера, позволяющих корректно выполнить позиционирование пластины. Пластина должна иметь ограциченный контакт с костью и возможность минимизировать инвазивной установки за счет конической формы края контакта с костью. Конструкция стволов круглых блокировочных отверстий в пластине должна минимизировать возможность заедания резьбы винтов и их засыпания по типу холодного пластического пришивания. Пластина должна иметь 6, 7, 8, 9 отверстий, из которых два овальных отверстия по центру пластины, позволяющих проводить пропиорную фиксацию кортикальными винтами диаметром не более 3,5 мм, введенными в нейтральном положении, либо обеспечивать эффект межфрагментарной компрессии при эксцентричном положении винтов, остальные круглые блокировочные отверстия под винты диаметром не более 3,5 мм. Расстояние между центрами отверстий должно составлять не менее 11,0 мм и не более 14,0 мм. Ширина диафизарной части пластины должна составлять не менее 11,0 мм и не более 12,0 мм. Высота профиля дуги должна составлять не менее 3,0 мм и не более 4,0 мм. Длина пластины должна быть 99 мм, 112 мм, 125 мм, 138 мм. Пластина должна иметь индивидуальную упаковку с маркировкой завода изготовителя.
35	Пластина для ключицы диафизарная II, левая, правая 6 отв., 7 отв., 8 отв., 10 отв., 71,9 мм, 83,9 мм, 95,8 мм, 107,5 мм, 118,9 мм.	40	40	Ключичная диафизарная пластина должна быть изготовлена из неизготированного титана, соответствующего ISO 5832-2014 для изделий, имплантируемых в организм человека и иметь анониченное покрытие II поколения, серого цвета. Пластина должна быть преформирована с учетом S-образной анатомической кривизны ключицы и иметь боковые выемки, позволяющие легко ее адаптировать к анатомическим контурам. Пластина должна быть предварительно обработана винтами диаметром не более 3,5 мм и иметь возможность минимизировать инвазивной установки за счет конической формы краев. Конструкция стволов круглых блокировочных отверстий в пластине должна минимизировать возможность заедания резьбы винтов и их заклинания по типу холого пластического пришивания. Пластина должна иметь 6, 7, 8, 9, 10 круглых блокировочных отверстий под винты диаметром не более 3,5 мм. Расстояние между центрами отверстий должно составлять не менее 11,0 мм и не более 13,0 мм. Высота профиля должна составлять не менее 2,5 мм и не более 3,0 мм. Длина пластины должна быть 71,9 мм, 83,9 мм, 95,8 мм, 107,5 мм, 118,9 мм. Пластина должна быть для левой и правой копечности и иметь индивидуальную упаковку с маркировкой завода изготовителя

36	Пластина для ключицы с латеральным расширением II левая, правая 4 отв., 5 отв., болт., 7 отв., 8 отв. (L,R) 88 мм, 100 мм, 112 мм, 124 мм, 135 мм.	Коническая пластина должна быть изготавлена из нестягированного титана, соответствующего ISO 5832-2-2014 для изделий, имплантируемых в организм человека и иметь анодированное покрытие II поколения, серого цвета. Пластина должна быть преформирована с учетом с-образной анатомической кривизны ключицы и иметь в латеральной части сферическое расширение. Должна иметь боковые выборки, позволяющие легко ее адаптировать к анатомическим контурам. Пластина в медиальной части должна иметь отверстие для спицы Киршина, позволяющее корректно выполнить позиционирование пластины. Пластина должна иметь ограниченный контакт с костью и возможность минимально инвазивной установки за счет конической формы краев пластины. Конструкция столов круглых блокировочных отверстий в пластине минимизирует возможность заедания резьбы винтов и их заклинания по типу холодного пластического приваривания. В латеральной части пластина должна иметь 6 круглых блокировочных отверстий под винты диаметром не более 2,7 мм и одно под винт не менее 3,5 мм, позволяющих осуществлять через них многонаправленное введение винтов. Тело пластины должно иметь 4, 5, 6, 7, 8 круглых блокировочных отверстия под винты диаметром не более 3,5 мм. Расстояние между центрами отверстий составляет не менее 10,0 мм и не более 13,0 мм. Ширина латеральной части пластины составляет не менее 10,0 мм и не более 11,0 мм. Длина пластины должна быть 88 мм, 112 мм, 124 мм, 135 мм. Высота профиля не менее 3,0 мм и не более 4,0 мм. Пластина должна быть для левой и правой конечности и иметь индивидуальную упаковку с маркировкой завода изготовителя.	По заявке заказчика в течение 10 календарных дней
12	Пластина для ключицы с латеральным расширением II левая, правая 4 отв., 5 отв., болт., 7 отв., 8 отв. (L,R) 88 мм, 100 мм, 112 мм, 124 мм, 135 мм.	Проксимальная латеральная плечевая пластина должна быть изготавлена из нестягированного титана, соответствующего ISO 5832-2-2014 для изделий, имплантируемых в организм человека и иметь анодированное покрытие II поколения, серого цвета. Проксимальная часть пластины должна быть преформирована и иметь прямогульное расширение, соответствующее анатомической кривизне проксимального отдела плечевой кости. Пластина должна иметь не менее 11 отверстий в проксимальной части и 1 отверстие в дистальной части для спицы Киршина, позволяющих корректно выполнять позиционирование пластины, и позволяющих фиксировать к пластине мягкотканый массив и одно отверстие для фиксации направителя. Пластина должна иметь ограниченный контакт с костью и возможность минимально инвазивной установки за счет конической формы краев пластины. Конструкция столов круглых блокировочных отверстий в пластине должна минимизировать возможность заедания резьбы винтов и их заклинания по типу холодного пластического приваривания. В проксимальной части пластины должна иметь 9 круглых блокировочных отверстий под винты диаметром не менее 3,5 мм, позволяющих осуществлять через них многонаправленное введение винтов для обеспечения стабильной фиксации проксимального фрагмента. В диафизарной части пластина должна иметь 2, 3, 4, 5, 6, 7 отверстий, одно из них овальное, позволяющее проводить провизорную фиксацию кортикальным винтом диаметром не более 3,5 мм, введенным в нейтральное положение, либо обеспечивать эффект межфрагментарной компрессии при эксцентричном положении винта, остальные круглые блокировочные отверстия под винты диаметром не более 3,5 мм. Расстояние между центрами отверстий не менее 18,0 мм и не более 19,0 мм. Ширина диафизарной части пластины не менее 12,0 и не более 13,0 мм. Высота профиля должна составлять не менее 4,0 мм и не более 5,0 мм. Длина пластины должна быть 86 мм, 104 мм, 122 мм, 140 мм, 158 мм, 176 мм. Пластина должна иметь индивидуальную упаковку с маркировкой завода изготовителя.	По заявке заказчика в течение 10 календарных дней
37	Проксимальная латеральная плечевая пластина II, 2 отв., 3 отв., 4 отв., 5 отв., болт., 7 отв., 8 отв., 104 мм, 122 мм, 140 мм, 158 мм, 176 мм.	Пластина для ключицы с латеральным расширением II левая, правая 4 отв., 5 отв., болт., 7 отв., 8 отв. (L,R) 88 мм, 100 мм, 112 мм, 124 мм, 135 мм.	По заявке заказчика в течение 10 календарных дней

38	Листальная медиальная пластинка для плечевой кости II левая, правая 3 отв., 5 отв., 7 отв., 9 отв. 58 мм, 84 мм, 110 мм, 136 мм.	Дистальная медиальная пластинка для плечевой кости II левая, правая 3 отв., 5 отв., 7 отв., 9 отв. 58 мм, 84 мм, 110 мм, 136 мм.	Листальная медиальная пластинка для плечевой кости II соответствующего ISO 5832-2-2014 для изделий, имплантируемых в организм человека и иметь анодированное покрытие II поколения, серого цвета. Листальная часть пластины должна быть отогнута кнаружи в соответствии с анатомической кривизной листального отеля плечевой кости. Пластина имеет в проекимальной части отверстие для спиц Киршиера, позволяющее корректно выполнить позиционирование пластины. Пластина должна иметь ограниченный контакт с костью и возможность минимизировать установки за счет конической формы краев пластины. Конструкция стволов круглых блокировочных отверстий в пластине должна минимизировать возможность заседания резьбы винтов и их заклинивания по типу холодного пластического приваривания. В дистальной части пластины должна быть 3 круглых блокировочных отверстия под винты диаметром не более 2,7 мм, позволяющих осуществлять через них многонаправленное введение винтов. В диафизарной части пластина должна иметь 3, 5, 7, 9 отверстия, одно из них овальное, позволяющее проводить приварочную фиксацию кортикальным винтом диаметром не более 3,5 мм, введенным в нейтральном положении, либо обеспечивать эффект межфрагментарной компрессии при эксцентричном положении винта, остальные круглые блокировочные отверстия под винты диаметром не менее 3,5 мм. Расстояние между центрами отверстий должно составлять не менее 12,0 мм и не более 13,0 мм. Ширина диафизарной части пластины должна составлять не менее 10,0 мм и не более 11,0 мм. Высота профиля должна составлять не менее 3,0 мм и не более 3,5 мм. Длина пластины должна составлять 58 мм, 84 мм, 110 мм, 136 мм. Пластина должна быть для левой и правой конечности и иметь индивидуальную упаковку с маркировкой завода изготовителя.	По заявке заказчика в течение 10 календарных дней
39	Листальная латеральная пластина для плечевой кости II левая, правая 4 отв., 6 отв., 8 отв., 10 отв. 70 мм, 94 мм, 120 мм, 146 мм.	Листальная латеральная пластина для плечевой кости II левая, правая 4 отв., 6 отв., 8 отв., 10 отв. 70 мм, 94 мм, 120 мм, 146 мм.	Пластина должна быть изготовлена из неспецифированного титана, соответствующего ISO 5832-2-2014 для изделий, имплантируемых в организм человека и иметь анодированное покрытие II поколения, серого цвета. Дистальная часть пластины должна быть отогнута кнаружи, иметь выступ книзу и быть конически расширена в соответствии с анатомической кривизной листального отеля плечевой кости. Пластина имеет в проекимальной части отверстие для спиц Киршиера, позволяющих корректно выполнять позиционирование пластины. Пластина должна иметь ограниченный контакт с костью и возможность минимизировать установки за счет конической формы краев. Конструкция стволов круглых блокировочных отверстий в пластине должна минимизировать возможность заседания резьбы винтов и их заклинивания по типу холодного пластического приваривания. В дистальной части пластины должна иметь 5 круглых блокировочных отверстий для винтов диаметром не более 2,7 мм, из них два в выступе, позволяющих осуществлять через них многонаправленное введение винтов. В диафизарной части пластина должна иметь одно овальное отверстие, позволяющее проводить приварочную фиксацию кортикальным винтом диаметром не менее 3,5 мм, введенным в нейтральном положении, либо обеспечивать эффект межфрагментарной компрессии при эксцентричном положении винта. В диафизарной части пластины должна иметь 4, 6, 8, 10 круглых блокировочных отверстия для винтов диаметром не менее 3,5 мм, расстояние между центрами отверстий должно составлять не менее 12,0 мм и не более 13,0 мм. Ширина диафизарной части пластины должна составлять не менее 10,0 мм и не более 11 мм. Высота профиля должна составлять не менее 2,5 мм и не более 3,0 мм. Длина пластины должна быть 70 мм, 94 мм, 120 мм, 146 мм. Пластина должна быть для левой и правой конечности и иметь индивидуальную упаковку с маркировкой завода изготовителя.	По заявке заказчика в течение 10 календарных дней

40	Проксимальная латеральная большеберцовая пластина IV левая, правая, 7 отв., 9 отв., 11 отв., 169 мм, 201 мм, 233 мм.	13	Пластина опорная для латерального мышцелка голени должна быть изгототовлена из нелегированного титана, соответствующего ISO 5832-2-2014 для изделий, имплантируемых в организм человека и иметь анодированное покрытие серого цвета. Проксимальная часть должна быть отогнута кнаружи и иметь небольшое клиновидное расширение, соответствующее анатомической кривизне проксимальной части отдельно большеберцовой кости. Пластина имеет в латеральной и в проксимальной части по одному отверстию для спиц Киршнера, позволяющих корректирующими корректирующими корректирование пластиной. Пластина должна иметь возможность минимизировать инвазивной установки за счет конической формы краев пластины. Конструкция стволов круглых блокировочных отверстий в пластине должна минимизировать возможность заедания резьбы винтов и их заклинивания по типу холдинга пластиной. В металлизированной части пластины должна быть отогнута кнаружи и иметь винты диаметром не менее 5,0 мм, позволяющие осуществлять через них одностороннюю поверхности. В диафизарной части пластины должны быть отверстия под винты диаметром не менее 5,0 мм. Расстояние между центрами отверстий должно составлять не менее 16,0 мм и не более 17 мм. Высота профиля пластины должна составлять не менее 4,0 мм и не более 5,0. Длина пластины должна быть 169 мм, 201 мм, 233 мм, 265 мм. Пластина должна быть для левой и правой конечности. Изделие должно иметь индивидуальную упаковку с маркировкой завода изготовителя.	По заявке заказчика в течение 10 календарных дней
41	Дистальная медиальная тибийная пластина должна быть изготоовлена из нелегированного титана, соответствующего ISO 5832-2-2014 для изделий, имплантируемых в организм человека и иметь анодированное покрытие серого цвета. Дистальная часть пластины должна быть отогнута кнаружи и иметь коническую расширение в соответствии с анатомической кривизной листального отдельно большеберцовой кости а так же иметь в дистальной и проксимальной части по одному отверстию для спиц Киршнера, позволяющих корректно выполнить позиционирование пластины. Пластина должна иметь ограниченный контакт с костью и возможность минимизировать установки за счет конической формы краев пластины. Конструкция стволов круглых блокировочных отверстий в пластине должна минимизировать возможность заедания резьбы винтов и их заклинивания по типу холдинга пластиной. В металлизированной части пластины должна иметь 9 круглых отверстий, одно из них в выступе, под блокировочные винты диаметром не менее 3,5 мм, позволяющих осуществлять через них многостороннее введение винтов. В диафизарной части пластины должна иметь 6, 8, 10, 12 отверстий, одно из них овальное, позволяющее проводить пропиорную фиксацию кортикальным винтом диаметром не менее 3,5 мм, введенным в нейтральном положении, либо обеспечивать эффект межфрагментарной компрессии при эксцентрическом положении, оставляя круглые блокировочные отверстия для винтов диаметром не менее 3,5 мм. Расстояние между центрами отверстий должно составлять не менее 12,0 мм и не более 13,0 мм. Ширина диафизарной части пластины должна составлять не менее 11,0 мм и не более 12 мм. Высота профиля должна составлять не менее 3,5 мм и не более 3,9 мм. Длина пластины должна быть 129,5 мм, 153,5 мм, 177,5 мм, 201,5 мм, 225,5 мм. Пластина должна быть для левой и правой конечности и иметь индивидуальную упаковку с маркировкой завода изготовителя.	По заявке заказчика в течение 10 календарных дней		
14	Дистальная большеберцовая пластина II левая, правая ботв., 8 отв., 10 отв., 12 отв. 129,5 мм, 153,5 мм, 177,5 мм, 201,5 мм, 225,5 мм.			

42	Пластинка диафизарная, боглеберцовая, 8 отв., 10 отв., 12 отв., 163,5 мм, 198,5 мм, 233,5 мм.	прямая	3	Прямая тибиональная пластина должна быть изгототовлена из нелетированного титана, соответствующего ISO 5832-2-2014 для изделий, имплантируемых в организм человека и иметь анодированное покрытие серого цвета. Пластина должна иметь на концах по одному отверстию для стилей Киршнера, позволяющих корректно выполнять позиционирование пластины. Конструкция столов круглых блокировочных отверстий в пластине должна минимизировать возможность застенания резьбы винтов и их заклинивания по типу холодного пластического приваривания. В диафизарной части пластины должно быть расположено 8, 10, 12 отверстий, из них по центру пластины два овальных, позволяющих проводить прозрачную фиксацию кортикальными винтами диаметром не менее 4,5 мм, введенными в нейтральном положении, либо обеспечивать эффект межфрагментарной компрессии при эксцентричном положении винтов, остальные круглые симметрично расположенные блокировочные отверстия под винты диаметром не менее 5,0 мм. Расстояние между центрами отверстий должно составлять не менее 13,0 мм и не более 17,0 мм и не более 18,0 мм. Ширина диафизарной части пластины должна составлять не менее 4,0 мм и не более 4,0 мм. Высота профиля должна составлять не менее 4,0 мм и не более 5,0 мм. Длина пластины должна составлять 163,5 мм, 198,5 мм, 233,5 мм. Пластина должна иметь индивидуальную упаковку с маркировкой завода изготовителя.
43	Дистальная латеральная малоберцовая пластина VI левая, правая 4 отв., 5 отв., 6 отв., 7 отв., 82 мм, 95 мм, 108 мм, 121 мм, 134 мм.	50	Пластина должна быть изготовлена из нелетированного титана, соответствующего ISO 5832-2-2014 для изделий, имплантируемых в организм человека и иметь анодированное покрытие серого цвета. Дистальная часть пластины должна быть отогнута кнаружи и сферически расшириена в соответствии с анатомической кривизной дистального отрезка малоберцовой кости. Пластина имеет в дистальной части 5 отверстий для спиц Киршнера, позволяющих корректно выполнить позиционирование пластины. Пластина должна иметь возможность минимизировать инвазионную установки за счет конической формы краев пластины. Конструкция столов круглых блокировочных отверстий в пластине должна минимизировать возможность заедания резьбы винтов и их заклинивания по типу холодного пластического приваривания. В дистальной части пластины должна иметь 5 круглых блокировочных отверстий под винты диаметром не более 3,5 мм, позволяющих осуществлять через них многонаправленное введение винтов. В диафизарной части пластины должна иметь 4, 5, 6, 7, 8 отверстий, из них два овальных, позволяющих проводить прозрачную фиксацию кортикальными винтами диаметром не менее 3,5 мм, введенными в нейтральном положении, либо обеспечивать эффект межфрагментарной компрессии при эксцентричном положении винтов. Остальные круглые блокировочные отверстия под винты диаметром не менее 3,5 мм. Расстояние между центрами отверстий должно составлять не менее 12,0 мм и не более 13,0 мм. Ширина пластины должна составлять не менее 8,0 мм и не более 9,5 мм. Высота профиля должна составлять не менее 2,0 мм и не более 3,0 мм. Длина пластины должна быть 82,0 мм, 95 мм, 108 мм, 121 мм, 134 мм. Пластина должна быть для левой и правой конечности. Излияне должно иметь индивидуальную упаковку с маркировкой завода изготавливателя.	
44	Винт блокирующий 5,0x30мм, 34 мм, 38 мм, 42 мм, 44 мм, 48 мм, 55 мм, 60 мм, 70 мм, 80 мм, 85 мм.	150	Винт должен быть изготовлен из сплава титана, соответствующего ISO 5832-3-2014 для изделия, имплантируемого в организм человека и иметь анодированное покрытие серого цвета. Тело винта должно быть диаметром 5,0 мм, длиной 30 мм, 34 мм, 38 мм, 42 мм, 44 мм, 48 мм, 55 мм, 60 мм, 70 мм, 80 мм, 85 мм с резьбой по всей длине. Резьба должна быть мелкая кортикальная. Винт должен иметь режущие кромки (саморез). Самонарезающая резьба уменьшает время вкручивания винта. Головка винта должна быть конической с наружной метрической резьбой, иметь плоское расширение в конце пилотки. Конструкция резьбы на головке винта должна минимизировать возможность застенания резьбы в шлице пластины и его заклинивания по типу холодного пластического приваривания. Винт должен иметь шлиц типа Stardrive, что улучшает передачу крутящего момента.	По заявке заказчика в течении 10 календарных дней

45	Винт блокирующий 3,5x16 мм, 18 мм, 20 мм, 26 мм, 30 мм, 36 мм, 40 мм, 46 мм, 50 мм.	100	Винт должен быть изготовлен из сплава титана, соответствующего ISO 5832-3-2014 для изделий, имплантируемых в организм человека и иметь анодированное покрытие серого цвета. Тело винта должно быть диаметром 3,5 мм, длиной 16 мм, 18 мм, 20 мм, 26 мм, 30 мм, 40 мм, 46 мм, 50 мм с резьбой по всей длине. Головка должна быть конической формы. Резьба должна быть мелкая кортикалная. Винт должен иметь шестигранный шпиль.	По заявке заказчика в течение 10 календарных дней
46	Винт блокирующий (T15) 3,5x12мм, 14 мм, 16 мм, 18 мм, 20 мм, 22 мм, 24 мм, 26 мм, 28 мм, 30 мм, 40 мм, 45 мм, 50 мм, 55 мм, 60 мм, 65 мм, 70 мм, 80 мм, 85 мм.	1000	Винт должен быть изготовлен из сплава титана, соответствующего ISO 5832-3-2014 для изделий, имплантируемых в организм человека и иметь анодированное покрытие серого цвета. Тело винта должно быть диаметром 3,5 мм, длиной 12 мм, 14 мм, 16 мм, 18 мм, 20 мм, 22 мм, 24 мм, 26 мм, 28 мм, 30 мм, 40 мм, 45 мм, 50 мм, 55 мм, 60 мм, 65 мм, 70 мм, 80 мм, 85 мм с резьбой по всей длине. Резьба должна быть мелкая кортикалная. Винт должен иметь режущие кромки (саморез). Самонарезающая резьба на головке винта должна быть конической с наружной метрической резьбой, иметь гладкое расширение в конце шпилек. Конструкция резьбы на головке винта должна минимизировать возможность заедания резьбы в шпиле пластины и его заклинивания по типу холодного пластического приваривания. Винт должен иметь шпиль типа Stardrive, что улучшает передачу крутящего момента.	По заявке заказчика в течение 10 календарных дней
47	Винт блокирующий 2,7x12мм, 14 мм, 16 мм, 18 мм, 20 мм, 22 мм, 26 мм, 30 мм, 34 мм, 36 мм, 40 мм, 44 мм, 46 мм.	100	Винт должен быть изготовлен из сплава титана, соответствующего ISO 5832-3-2014 для изделий, имплантируемых в организм человека и иметь анодированное покрытие серого цвета. Тело винта должно быть диаметром 2,7 мм, длиной 12 мм, 14 мм, 16 мм, 18 мм, 20 мм, 22 мм, 26 мм, 30 мм, 34 мм, 36 мм, 40 мм, 44 мм, 46 мм с резьбой по всей длине. Резьба должна быть мелкая кортикалная. Винт должен иметь режущие кромки (саморез). Самонарезающая резьба на головке винта должна быть конической с наружной метрической резьбой, иметь гладкое расширение в конце шпилек. Конструкция резьбы на головке винта должна минимизировать возможность заедания резьбы в шпиле пластины и его заклинивания по типу холодного пластического приваривания. Винт должен иметь шпиль типа Stardrive, что улучшает передачу крутящего момента.	По заявке заказчика в течение 10 календарных дней
48	Клещи для резки кости 270мм	1	Инструменты для остеосинтеза должны быть изготовлены из коррозионностойких сталей, в связи с высоким содержанием хрома на поверхности нержавеющей стали образуется пассивная пленка, защищающая инструмент от коррозии. Перечень должен соответствовать ассортименту, применяемому в ежедневной операционной практике. Инструменты должны быть пригодны для многих оперативных вмешательств в области ортопедической и травматологической хирургии, в частности, в лечении остеосинтеза переломов костей, артроскопии суставов, операционного лечения осложнений, сращивания, либо лечения путем скелетного вытяжения. Перечень и размеры инструментов: Клещи для резки кости длиной 270 мм и 230 мм. Костодергатель длиной 230 мм и 260 мм. Плоскогубцы для проволоки с круглыми губками длиной 190 мм, плоскогубцы для проволоки с круглыми губками длиной 180 мм, кусачки для стержней диаметром 6мм, со съемными ручками длиной 470мм. Индивидуальная упаковка инструментов должна быть изготовлена из прогораживающей полистиленовой пленки. В индивидуальной упаковке имеется одно изделие.	По заявке заказчика в течение 10 календарных дней
49	Клещи для резки кости 230мм	1	На упаковку должна быть наклеена этикетка, на государственном и русском языках, на которой должны быть указаны: название и размер изделия, номер изделия по каталогу (REF), номер производственной партии (ЛОГ), а также вид материала и наименование завода-производителя. Инструменты из нержавеющей стали, текстолита должны выдерживать полный цикл автоклавирования при минимальной температуре 134°C, и максимальной 140°C и давления 2-4 атмосферы. Инструменты должны быть изготовлены согласно требований ISO 7153-1.	По заявке заказчика в течение 10 календарных дней
50	Костодератель 230мм	1	На упаковку должна быть наклеена этикетка, на которой должны быть указаны: название и размер изделия, номер изделия по каталогу (REF), номер производственной партии (ЛОГ), а также вид материала и наименование завода-производителя. Инструменты из нержавеющей стали, текстолита должны выдерживать полный цикл автоклавирования при минимальной температуре 134°C, и максимальной 140°C и давления 2-4 атмосферы. Инструменты должны быть изготовлены согласно требований ISO 7153-1.	По заявке заказчика в течение 10 календарных дней
51	Костодератель 260мм	2		
52	Плоскогубцы для проволоки 190мм	1		

заявки

заказчика в

течении 10

календарных

дней

			календарных
53	Плоскотубы для проволоки с круглыми губками, 180мм.	1	дней
54	Плоскотубы для проволоки с узкими губками 180мм	1	По заявке заказчика в течении 10 календарных дней
55	Кусочки для стержней диаметром 6мм, со съемными ручками, длиной 470мм	1	По заявке заказчика в течении 10 календарных дней
56	Кусочки для спиц	2	По заявке заказчика в течении 10 календарных дней

1. **Сроки и условия поставки:** Поставка осуществляется за счет поставщика, его силами и средствами с момента заключения договора в течение 10 календарных дней после получения заявки заказчика до 31 декабря 2021 года.
- Кусочки должны обеспечить скусывание спицы диаметром до 2 мм. включительно, при этом на режущих кромках кусочек после скусывания не допускается появления сколов и пластических деформаций видимых невооруженным глазом. Бранши кусочек после скусывания должны возвращаться в исходное положение под действием возвратной пружины. Длина кусочек не должна превышать 235 мм.