|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| № п/п | МНН | **Лекарственная форма, дозировка и форма выпуска** | Единица измерения | Количество |
| 1 | Артикаин+Эпинефрин  (40 мг/мл + 10 мкг/мл) | Раствор для инъекций.  Групповая принадлежность: местноанестезирующее средство +альфа- и бета-адреномиметик.  Описание: бесцветная прозрачная жидкость  Состав на 1 мл раствора для инъекций 40 мг/мл + 10 мкг/мл должен содержать:  Активное вещество: артикаина гидрохлорид 40 мг; эпинефрина гидротартрат (адреналина тартат) в пересчете на эпинефрин (адреналин) 10 мкг.  Вспомогательные вещества: натрия хлорид 1 мг, натрия дисульфит (натрия метабисульфит) 0,5 мг, вода для инъекций до 1 мл. (в соответствии с инструкцией по применению). Не содержит хлористоводородную (соляную) кислоту, динатрия эдетат (трилон Б), что обусловлено необходимостью исключения возможности аллергенного, токсического, канцерогенного и других неблагоприятных воздействий на организм пациента.  Время наступления эффекта 0,5-3 мин (диапазонное значение, в соответствии с инструкцией по применению).  Продолжительность анестезии должна составлять не менее 75 минут (в соответствии с инструкцией по применению).  Показания к применению: инфильтрационная и проводниковая анестезия в стоматологии, в том числе:  - неосложненное удаление одного или нескольких зубов;  - препарирование кариозных полостей и зубов перед протезированием.  Упаковка: не менее 1,7 мл и не более 1,8 мл в картридже из прозрачного бесцветного стекла гидролитического класса не ниже I. Шкала для контроля вводимой дозы. С одной стороны картридж должен быть укупорен плунжером из бромбутиловой резины, с противоположной стороны должен быть укупорен бромбутиловой пробкой и обжат алюминиевым колпачком. Компоненты упаковки не должны содержать латекс и могут быть использованы у пациентов с аллергией на латекс. | Уп. | 50 |
| 2 | Артикаин+Эпинефрин  (40 мг/мл + 5 мкг/мл) | Раствор для инъекций.  Групповая принадлежность: местноанестезирующее средство +альфа- и бета-адреномиметик.  Описание: бесцветная прозрачная жидкость  Состав на 1 мл раствора для инъекций 40 мг/мл + 5 мкг/мл должен содержать:  Активное вещество: артикаина гидрохлорид 40 мг; эпинефрина гидротартрат (адреналина тартат) в пересчете на эпинефрин (адреналин) 5 мкг.  Вспомогательные вещества: натрия хлорид 1 мг, натрия дисульфит (натрия метабисульфит) 0,5 мг, вода для инъекций до 1 мл. (в соответствии с инструкцией по применению). Не должен содержать хлористоводородную (соляную) кислоту, динатрия эдетат (трилон Б), что обусловлено необходимостью исключения возможности аллергенного, токсического, канцерогенного и других неблагоприятных воздействий на организм пациента.  Время наступления эффекта 0,5-3 мин (диапазонное значение, в соответствии с инструкцией по применению).  Продолжительность анестезии должна составлять не менее 45 минут (в соответствии с инструкцией по применению).  Показания к применению: инфильтрационная и проводниковая анестезия в стоматологии, в том числе:  - неосложненное удаление одного или нескольких зубов;  - препарирование кариозных полостей и зубов перед протезированием.  Упаковка: не менее 1,7 мл и не более 1,8 мл в картридже из прозрачного бесцветного стекла гидролитического класса не ниже I. Шкала для контроля вводимой дозы.  С одной стороны картридж должен быть укупорен плунжером из бромбутиловой резины, с противоположной стороны должен быть укупорен бромбутиловой пробкой и обжат алюминиевым колпачком. Компоненты упаковки не должны содержать латекс и могут быть использованы у пациентов с аллергией на латекс. |  | 60 |
| 5 | Мепивакаин | Местный анестетик для инфильтрационной и проводниковой анестезии при проведении стоматологических операций. Показан в случаях, когда имеются противопоказания к применению вазоконстрикторов.  Действующее вещество: Мепивакаина гидрохлорид, 30 мг/мл;  Вспомогательные вещества: натрия хлорид, натрия гидроксид, вода для инъекций до 1 мл. (в соответствии с инструкцией по применению).  Длительность анестезии проявляется через 5 мин после инъекции, сохраняется от 25 до 40 мин при инфильтрации и блокаде альвеолярного нерва соответственно и от 90 до 165 мин в мягких тканях.  Упаковка: не менее 1,7 мл и не более 1,8 мл картриджи из прозрачного нейтрального стекла (тип 1), укупоренные с двух сторон пробками из бутилкаучуковой резины. Пробка, закрывающая горлышко картриджа, должна быть защищена алюминиевым колпачком. | Упак. | 10 |

Остаточный срок годности товара на момент поставки должен составлять не менее 12 месяцев от общего срока годности, установленного производителем товара.

- Участник закупки вправе предложить любое количество единиц (флаконов, ампул, шприцев и др.) во вторичной потребительской упаковке, при этом количество единиц к поставке должно пересчитываться соответственно объему (не менее), заявленному Заказчиками, без нарушения потребительской упаковки.

- Поставка товара осуществляется в целых упаковках в соответствии с требованиями Федерального закона от 12.04.2010 № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств». При этом если количество товара превышает количество, указанное в описании объекта закупки, поставка товара сверх установленного объема осуществляется за счет средств Поставщика без нарушения вторичной (потребительской) упаковки.