**№501**

**МОДУЛЬ «ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА»**

**ТЕХНИЧЕСКИЕ СПЕЦИФИКАЦИИ**

медицинских изделий и лекарственных средств, необходимых для реализации мероприятий Проекта «Экстренное реагирование на COVID-19 в Республике Беларусь»

**МОДУЛЬ «ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА»**

**ТЕХНИЧЕСКИЕ СПЕЦИФИКАЦИИ** на закупку медицинских изделий и лекарственных средств №№26-29 сводного перечня медицинских изделий и лекарственных средств, необходимых для реализации мероприятий Проекта «Экстренное реагирование на COVID-19 в Республике Беларусь», утвержденного Первым заместителем Министра здравоохранения Республики Беларусь Д.Л.Пиневичем от 26 апреля 2020 г.

1 Пропофол, 1%, 20 мл

2 Мидазолам, 0,5%, 3 мл

3 Фентанил, 0,005%, 2 мл

4 Атракуриум, 1%. 5 мл

**ТЕХНИЧЕСКАЯ СПЕЦИФИКАЦИЯ**

**Пропофол, 1%, 20 мл**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Наименование позиции /**  **Требуемые характеристики** | **Значение параметра/ наличие параметра/ соответствие параметру** |
| **1.** | **Наименование, количество и область применения:** |  |
| 1.1 | Наименование:  Пропофол – (2,6-диизопропилфенол) – короткодейстущее средство для общей анестезии с быстрым началом действия. Время наступления анестезии в зависимости т скорости введения составляет 30-40 секунд. Время действия после введения болюсной дозы в зависимости от метаболизма и элиминации составляет 4-6 минут  Форма выпуска: эмульсия для внутривенного введения (для инфузии) 10мг/мл (1%) в ампулах 20мл | Соответствие |
| 1.2 | Количество, шт.: | 700 000 ампул |
| 1.3 | Область применения:  Для вводной анестезии и ее поддержания у взрослых, подростков и детей старше 1 месяца;  В целях обеспечения седативного эффекта, отдельнл или в комбинации с местной или регионарной анестезией, у взрослых, подростков и детей старше 1 месяца при проведении хирургических и диагностических процедур;  Для обеспечения седативного эффекта у пациентов старше 16 лет, получающих иинтенсивную терапию и находящихся на искусственной вентиляции легких (ИВЛ) | Соответствие |
| **2.** | **Технические требования и характеристики:** | |
| 2.1 | Лекарственное средство должно поставляться и храниться с соблюдением температурного режима и условий, указанных производителем | Соответствие |
| **3.** | **Гарантийный срок:** | |
| 3.1 | Сроки годности в каждой поставляемой партии – не менее 50 % от предусмотренного срока годности от даты выпуска. | Соответствие |

**ТЕХНИЧЕСКАЯ СПЕЦИФИКАЦИЯ**

**Мидазолам, 0,5%, 3 мл**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Наименование позиции /**  **Требуемые характеристики** | **Значение параметра/ наличие параметра/ соответствие параметру** |
| **1.** | **Наименование, количество и область применения:** |  |
| 1.1 | Наименование:  Мидазолам – производное группы имидобензодиазепинов. Характеризуется быстрым началом и малой продолжительностью действия. Оказывает быстрый седативный и снотворный эффекты. Обладает анксиолитическим, противосудорожным и мирелаксирующим действими.  Форма выпуска: раствор для внутривенного, внутримышечного и ректального введения 5мг/мл 0,5%) в ампулах 3мл | Соответствие |
| 1.2 | Количество, шт.: | 50000ампул |
| 1.3 | Область применения:  Взрослым:  Базисная седация с сохранением сознания перед диагностическими процедурами или хирургическими вмешательствами, производимыми под местной анестезией или без нее (внутривенное введение)  Премедикация перед вводным наркозом (внутримышечное введение).  Введение и поддержание наркоза. В качестве индукционного средства при ингаляционном наркозе или в качестве седативного компонента при комбинированном наркозе, включая тотальную внутривенную анестезию (внутривенная инъекция, внутривенная инфузия)  Длительная седация в отделении интенсивной терапии (внутривенная болюсная инъекция или постоянное апельное вливание)  Детям:  Базисная седация с сохранением сознания перед диагностическими процедурами или хирургическими вмешательствами, проводимыми под местной анестезией или без нее (внутривенное, внутримышечное и ректальное введение)  Премедикация перед вводным наркозом (внутримышечное введение, или прежде всего - ректальное введение).  Длительная седация в отделении интенсивной терапии (внутривенная болюсная инъекция или постоянное апельное вливание | Соответствие |
| **2.** | **Технические требования и характеристики:** |  |
| 2.1 | Лекарственное средство должно поставляться и храниться с соблюдением температурного режима и условий, указанных производителем | Соответствие |
| **3.** | **Гарантийный срок:** |  |
| 3.1 | Сроки годности в каждой поставляемой партии – не менее 50 % от предусмотренного срока годности от даты выпуска. | Соответствие |

**ТЕХНИЧЕСКАЯ СПЕЦИФИКАЦИЯ**

**Фентанил, 0,005%, 2 мл**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Наименование позиции /**  **Требуемые характеристики** | **Значение параметра/ наличие параметра/ соответствие параметру** |
| **1.** | **Наименование, количество и область применения:** |  |
| 1.1 | Наименование:  Фентанил – опиоидный анальгетик с высокой аффинностью к мю-опиоидным рецепторам, быстрым анальгезирующим действием; продолжительность и глубина анальгезии зависят от дозы и может корректироваться в зависимости то интенсивности болевых ощущений. Может использоваться в качестве анальгетического компонента при проведении общей анестезии или самостоятельно.  Форма выпуска: раствор для внутривенного и внутримышечного введения 0,05мг/мл (0,005%) в ампулах 2мл | Соответствие |
| 1.2 | Количество, шт.: | 75 000 ампул |
| 1.3 | Область применения:  Фентанил применяют для нейролептанальгезии, для премедикации, для вводного наркоза, для обезболивания при кратковременных внеполостных операциях, в качестве дополнительного средства при операциях под местной анестезией, приолевом синдроме средней и сильной интенсивности. | Соответствие |
| **2.** | **Технические требования и характеристики:** |  |
| 2.1 | Лекарственное средство должно поставляться и храниться с соблюдением температурного режима и условий, указанных производителем | Соответствие |
| **3.** | **Гарантийный срок:** |  |
| 3.1 | Сроки годности в каждой поставляемой партии – не менее 50 % от предусмотренного срока годности от даты выпуска. | Соответствие |

**ТЕХНИЧЕСКАЯ СПЕЦИФИКАЦИЯ**

**Атракуриум, 1%. 5 мл**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Наименование позиции /**  **Требуемые характеристики** | **Значение параметра/ наличие параметра/ соответствие параметру** |
| **1.** | **Наименование, количество и область применения:** |  |
| 1.1 | Наименование:  Атракуриум – высокоселективный недеполяризующий миорелаксант конкурентного типа действия средней продолжительности действия.  Форма выпуска: раствор для внутривенного введения 10мг/мл (1%) в ампулах 5мл | Соответствие |
| 1.2 | Количество, шт.: | 40 000 ампул |
| 1.3 | Область применения:  Атракуриум применяется как компонент общей анестезии или седации для расслабления скелетной мускулатуры, облегчения проведения интубации трахеи и искусственной вентиляции легких. | Соответствие |
| **2.** | **Технические требования и характеристики:** |  |
| 2.1 | Лекарственное средство должно поставляться и храниться с соблюдением температурного режима и условий, указанных производителем | Соответствие |
| **3.** | **Гарантийный срок:** | |
| 3.1 | Сроки годности в каждой поставляемой партии – не менее 50 % от предусмотренного срока годности от даты выпуска. | Соответствие |