

УТВЕРЖДАЮ

Главный врач НУЗ

«Отделенческая больница на
ст. Смоленск ОАО «РЖД»

М.В. Морозов

ИЗВЕЩЕНИЕ № 1608-5 от 16.08.2019
о проведение запроса котировок
на право заключения договора поставки
расходных материалов для нужд

НУЗ «Отделенческая больница на ст. Смоленск ОАО «РЖД»

Заказчик	НУЗ «Отделенческая больница на ст. Смоленск ОАО «РЖД»
Место нахождения	г. Смоленск, 1-й Краснофлотский пер., д.15
Почтовый адрес	214025 г. Смоленск, 1-й Краснофлотский пер., д.15
Официальный сайт	Документация доступна для ознакомления на сайте https://www.smolob.ru с момента ее опубликования без ограничений.
Адрес электронной почты	market@smolob.ru
Номер контактного телефона	(4812) 24-50-52, 24-50-58 (доб.1014)
Контактные лица	Павлова Оксана Владимировна – начальник договорно-правового сектора Фролова Наталья Владимировна – главная медицинская сестра
Предмет закупки	Расходные материалы

Настоящая документация о проведении запроса котировок (котировочная документация) подготовлена в соответствии с нормативными правовыми актами: Положением о закупке товаров, работ, услуг для нужд НУЗ ОАО «РЖД», утвержденным приказом Центральной дирекции здравоохранения ОАО «РЖД» от 02.04.2018 № ЦДЗ-35. Во всех вопросах, особо не оговоренных в тексте настоящей документации, Заказчик и Комиссия по осуществлению закупок товаров, выполнению работ и оказанию услуг НУЗ «Отделенческая больница на ст. Смоленск ОАО «РЖД» (далее - Комиссия) руководствуются требованиями Положения о закупке товаров, работ, услуг для нужд НУЗ ОАО «РЖД».

Объем закупки:

№	Наименование	Описание объекта закупки	Ед. изм.	Кол-во
1	Индикатор контроля стерилизации	Набор предназначен для обнаружения остатков крови, следов ржавчины, стирального порошка с отбеливателями, окислителей (хлорамина, хлорной извести, хромовой смеси и др.), пероксида растительного происхождения (растительных остатков) и кислот на изделиях медицинского назначения при контроле качества их предстерилизационной очистки; для приготовления 200 мл рабочего раствора. В состав должен входить спиртовой раствор амидопирин (90 мл) и анилина (10 мл) со стабилизаторами.	Упаковка	20
2	Индикатор контроля стерилизации	Применяется для обнаружения остатков щелочных компонентов моющих средств на изделиях медицинского назначения при контроле качества их предстерилизационной очистки в лечебно-профилактических учреждениях, учреждениях Роспотребнадзора и дезинфекционных станциях. Индикатор должен представлять собой 1 % раствора фенолфталеина в изопропиловом спирте расфасованный в пластмассовую флакон-капельницу. Состав: раствор фенолфталеина – 100 мл, инструкция – 1 шт., коробка картонная или пакет полиэтиленовый.	Упаковка	6

		Срок годности не менее 18 месяцев.		
3	Индикатор контроля стерилизации	<p>Индикаторы должны быть предназначены для контроля эффективности поступления генерируемого озонатором озона в камеру озонового стерилизатора, применяются в качестве средства обязательного контроля при первичном включении стерилизатора при вводе его в эксплуатацию, в начале рабочей смены в цикле диагностики работы озонатора, а так же после длительного (3-х суток и выше) перерыва в работе, после проведения ремонта, профилактического обслуживания.</p> <p>Индикаторы должны быть предназначены для размещаются в стерилизационной камере в контрольных точках.</p> <p>При наличии озона в камере стерилизатора при указанных выше условиях цвет индикаторной зоны должен совпадать и становится светлее цветового эталона конечного состояния.</p> <p>Комплект поставки: индикаторы не менее 100, инструкция по применению, цветовой эталон конечного состояния (нанесен на этикетку), пакет полиэтиленовый-1, пакет фольгированный -1.</p> <p>Срок годности не менее 12 месяцев.</p>	Упаковка	6
4	Индикатор контроля стерилизации	<p>Индикатор химический одноразовый должен быть предназначен для оперативного визуального контроля критических параметров воздушной стерилизации: температуры стерилизации, времени стерилизационной выдержки в контрольных точках камеры воздушного стерилизатора снаружи и для размещения внутри упаковок и стерилизуемых изделий .</p> <p>Индикаторы предназначены для контроля соблюдения критических параметров воздушной стерилизации– в камере стерилизаторов с предельным отклонением температуры $\pm 3^{\circ}\text{C}$.</p> <p>По классификации ГОСТ ISO 11140-1 -2011 должен относиться к 4 классу назначения.</p> <p>Индикатор химический должен представлять собой прямоугольную бумажную полоску с нанесенными на нее двумя цветными метками: индикаторной меткой и цветным эталоном сравнения. Цвет индикаторной метки должен необратимо меняться в зависимости от параметров стерилизации.</p> <p>На индикаторе должны быть нанесены параметры режимов стерилизации.</p> <p>Индикатор должен быть на бумажной основе. Обратная сторона индикатора должна быть с липким слоем , для фиксации в месте контроля и документах, закрытым защитной бумагой.</p> <p>Гарантийный срок не менее 36 месяцев. Поставляется</p>	Упаковка	32

		<p>комплектами по не менее 1000 тестов</p> <p>Параметры режима стерилизации °С/мин: (160/150; 180/60; 200/30)</p>		
5	Индикатор контроля стерилизации	<p>Индикатор химический одноразовый должен быть предназначен для визуального контроля соблюдения критических переменных паровой стерилизации – температуры стерилизации, времени стерилизационной выдержки и наличия насыщенного водяного пара при размещении в стерилизационной камере снаружи и для размещения внутри стерилизуемых изделий и стерилизационных упаковок с изделиями при их стерилизации в паровых стерилизаторах с удалением воздуха из стерилизационной камеры методом многоступенчатого вакуумирования.</p> <p>По классификации ГОСТ ISO 11140-1 -2011 должен относиться к 4 классу.</p> <p>Индикатор химический должен представлять собой прямоугольную бумажную полоску с нанесенными на нее двумя цветными метками: индикаторной меткой и цветным эталоном сравнения. Цвет индикаторной метки должен необратимо меняться в зависимости от параметров стерилизации.</p> <p>На индикаторе должны быть нанесены параметры режимов стерилизации.</p> <p>Индикатор должен быть на бумажной основе. Обратная сторона индикатора должна быть с липким слоем , для фиксации в месте контроля и документах, закрытым защитной бумагой.</p> <p>Гарантийный срок не менее 36 месяцев. Поставляется комплектами по не менее 1000 тестов</p> <p>Параметры режима стерилизации °С/мин : (121/20; 134/5; 121/35; 134/4; 134/7; 121/25; 134/25)</p>	Комплект	30
6	Индикатор контроля стерилизации	<p>Индикатор химический одноразовый должен быть предназначен для визуального контроля соблюдения критических переменных паровой стерилизации – температуры стерилизации, времени стерилизационной выдержки и наличия насыщенного водяного пара при размещении в стерилизационной камере снаружи и для размещения внутри стерилизуемых изделий и стерилизационных упаковок с изделиями при их стерилизации в паровых стерилизаторах с удалением воздуха методом продувки паром (гравитационных).</p> <p>По классификации ГОСТ ISO 11140-1 -2011 должен относиться к 4 классу.</p> <p>Индикатор химический должен представлять собой</p>	Комплект	32

		<p>прямоугольную бумажную полосу с нанесенными на нее двумя цветными метками: индикаторной меткой и цветным эталоном сравнения. Цвет индикаторной метки должен необратимо меняться в зависимости от параметров стерилизации.</p> <p>На индикаторе должны быть нанесены параметры режимов стерилизации.</p> <p>Индикатор должен быть на бумажной основе. Обратная сторона индикатора должна быть с липким слоем, для фиксации в месте контроля и документах, закрытым защитной бумагой.</p> <p>Гарантийный срок не менее 36 месяцев. Поставляется комплектами по не менее 1000 тестов</p> <p>Параметры режима стерилизации °C/мин: (120/45; 126/30; 132/20)</p>		
7	Индикатор контроля стерилизации	<p>Характеристики товара: Универсальные индикаторы с двумя индикаторными метками соответствуют классу 4 (многопеременные индикаторы) и классу 5 (интегрирующие индикаторы) по классификации ГОСТ ISO 11140-1-2011, должны быть предназначены для контроля температуры и времени стерилизационной выдержки в камере стерилизатора и внутри упаковок и изделий. Индикаторы представляют собой прямоугольные бумажные полосы с нанесенными на одной стороне цветными метками - индикаторной и элементом сравнения и маркировки. Исходный цвет индикаторной метки необратимо меняется в зависимости от достигнутых значений критических параметров стерилизации в течение цикла воздушной стерилизации. Элемент сравнения показывает конечный цвет индикаторной метки при соблюдении требуемых значений критических параметров. Контролируемые режимы: 180°C - 60 мин. Контрольные значения индикатора: Внутри упаковки: 180/60. Индикаторный агент не должен отпечатываться от подложки, проникать через неё, переходить на материал, с которым индикатор может соприкасаться до, в течение или после соответствующего режима стерилизации. Обратная сторона с липким слоем для фиксации в месте контроля и документах архива, закрытым двумя половинками защитной бумаги. Индикатор должен обеспечивать сохранность результатов контроля в течение не менее 12 месяцев. Производится в листах с точечной перфорацией между индикаторами. Гарантийный срок 24 месяца. Остаточный срок годности на момент поставки – не менее 16 месяцев. Поставляется комплектами с журналом Ф.257/у. Индикатор должен храниться в упаковке</p>	Комплект	15

		изготовителя при температуре от 5°C до 40°C и относительной влажности не выше 80% в защищённом от солнечного света месте. Индикаторы, в том числе использованные, не должны оказывать вредного воздействия на человека и окружающую среду, не требуют особых мер безопасности и могут утилизироваться как безопасные медицинские отходы класса А. В комплекте не менее 1000 тестов		
8	Индикатор контроля стерилизации	<p>Характеристики товара: Класс 4 по ГОСТ ISO 11140-1-2011 - «многопеременные индикаторы», должен быть предназначен для оперативного визуального контроля соблюдения параметров не менее трех критических переменных паровой стерилизации – температуры стерилизации, времени стерилизационной выдержки и наличия насыщенного водяного пара при размещении их внутри упаковок и изделий в контрольных точках стерилизационной камеры гравитационных паровых стерилизаторов.</p> <p>Контролируемый режим стерилизации в диапазоне: 132±2°C/20+2 минут и давление пара 0,2±0,02 МПа,</p> <p>Контрольные значения индикатора: 130/20 градусов С/минут соответственно.</p> <p>Индикатор прямоугольной формы с нанесенными на лицевой стороне двумя цветными метками - индикаторной и элемента сравнения того цвета, который приобретает первая при соблюдении параметров стерилизации, и маркировки, включающей обозначение метода стерилизации, параметры стерилизационной выдержки, логотип предприятия-изготовителя.</p> <p>Индикаторный агент не должен отпечатываться от подложки, проникать через неё, переходить на материал, с которым индикатор может соприкасаться до, в течение или после соответствующего режима стерилизации.</p> <p>Обратная сторона с липким слоем для фиксации в месте контроля и документах архива, закрытым двумя половинками защитной бумаги. Индикаторы должны обеспечивать сохранность результатов контроля в течение не менее 12 месяцев.</p> <p>Производится в листах с точечной перфорацией между индикаторами. Гарантийный срок не менее 36 месяцев. Остаточный срок годности на момент поставки – не менее 25 месяцев. Индикатор должен храниться в упаковке изготовителя при температуре от 5°C до 40°C и относительной влажности не выше 80% в защищённом от солнечного света месте.</p> <p>Наименование индикатора, вид стерилизации, класс по</p>	Комплект	10

		<p>ГОСТ, дата изготовления, срок годности, номер партии, условия хранения, штамп ОТК и реквизиты предприятия-изготовителя должны быть указаны на упаковке индикатора.</p> <p>Индикаторы, в том числе использованные, не должны оказывать вредного воздействия на человека и окружающую среду, не требуют особых мер безопасности и могут утилизироваться как безопасные медицинские отходы класса А.</p> <p>Поставляется комплектами не менее 1000 тестов</p>		
9	Индикатор контроля стерилизации	<p>Характеристики товара: Класс 4 по ГОСТ ISO 11140-1-2011 - «многопеременные индикаторы», должен быть предназначен для оперативного визуального контроля соблюдения параметров не менее трех критических переменных паровой стерилизации – температуры стерилизации, времени стерилизационной выдержки и наличия насыщенного водяного пара при размещении их снаружи упаковок и изделий в контрольных точках стерилизационной камеры гравитационных паровых стерилизаторов.</p> <p>Контролируемый режим стерилизации в диапазоне: $132 \pm 2^{\circ}\text{C}/20+2$ минут и давление пара $0,2 \pm 0,02$ МПа, Контрольные значения индикатора: 130/20 градусов С/минут соответственно.</p> <p>Индикатор прямоугольной формы с нанесенными на лицевой стороне двумя цветными метками - индикаторной и элемента сравнения того цвета, который приобретает первая при соблюдении параметров стерилизации, и маркировки, включающей обозначение метода стерилизации, параметры стерилизационной выдержки, логотип предприятия-изготовителя.</p> <p>Индикаторный агент не должен отпечатываться от подложки, проникать через неё, переходить на материал, с которым индикатор может соприкасаться до, в течение или после соответствующего режима стерилизации.</p> <p>Обратная сторона с липким слоем для фиксации в месте контроля и документах архива, закрытым двумя половинками защитной бумаги. Индикаторы должны обеспечивать сохранность результатов контроля в течение не менее 12 месяцев.</p> <p>Производится в листах с точечной перфорацией между индикаторами. Гарантийный срок не менее 36 месяцев. Остаточный срок годности на момент поставки – не менее 25 месяцев. Индикатор должен храниться в упаковке изготовителя при температуре от 5°C до 40°C и относительной влажности не выше 80% в защищённом от солнечного света месте.</p> <p>Наименование индикатора, вид стерилизации, класс по</p>	Комплект	10

		<p>ГОСТ, дата изготовления, срок годности, номер партии, условия хранения, штамп ОТК и реквизиты предприятия-изготовителя должны быть указаны на упаковке индикатора.</p> <p>Индикаторы, в том числе использованные, не должны оказывать вредного воздействия на человека и окружающую среду, не требуют особых мер безопасности и могут утилизироваться как безопасные медицинские отходы класса А.</p> <p>Поставляется комплектами не менее 1000 тестов</p>		
10	Индикатор контроля стерилизации	<p>Характеристики товара: Универсальные индикаторы с двумя индикаторными метками соответствуют классу 4 (многопеременные индикаторы) и классу 5 (интегрирующие индикаторы) по классификации ГОСТ ISO 11140-1-2011, должны быть предназначены для контроля температуры и времени стерилизационной выдержки в камере стерилизатора и внутри упаковок и изделий.</p> <p>Индикаторы представляют собой прямоугольные бумажные полоски с нанесенными на одной стороне цветными метками - индикаторной и элементом сравнения и маркировки. Исходный цвет индикаторной метки необратимо меняется в зависимости от достигнутых значений критических параметров стерилизации в течение цикла воздушной стерилизации. Элемент сравнения показывает конечный цвет индикаторной метки при соблюдении требуемых значений критических параметров.</p> <p>Контролируемые режимы: 180°C - 60 мин.</p> <p>Контрольные значения индикатора:</p> <p>Внутри упаковки: 160/70, 170/30, 180/9;</p> <p>В камере стерилизатора: 180/60.</p> <p>Индикаторный агент не должен отпечатываться от подложки, проникать через неё, переходить на материал, с которым индикатор может соприкасаться до, в течение или после соответствующего режима стерилизации. Обратная сторона с липким слоем для фиксации в месте контроля и документах архива, закрытым двумя половинками защитной бумаги. Индикатор должен обеспечивать сохранность результатов контроля в течение не менее 12 месяцев.</p> <p>Производится в листах с точечной перфорацией между индикаторами. Гарантийный срок 24 месяца. Остаточный срок годности на момент поставки – не менее 16 месяцев. Поставляется комплектами с журналом Ф.257/у. Индикатор должен храниться в упаковке изготовителя при температуре от 5°C до 40°C и относительной влажности не выше 80% в защищённом от солнечного</p>	Комплект	30

		<p>света месте.</p> <p>Индикаторы, в том числе использованные, не должны оказывать вредного воздействия на человека и окружающую среду, не требуют особых мер безопасности и могут утилизироваться как безопасные медицинские отходы класса А.</p> <p>В комплекте не менее 500 тестов</p>		
11	Индикатор контроля стерилизации	<p>Характеристики товара: Класс не ниже 4 по ГОСТ ISO 11140-1-2011 - «многопеременные индикаторы», должен быть предназначен для оперативного визуального контроля соблюдения параметров не менее трех критических переменных паровой стерилизации – температуры стерилизации, времени стерилизационной выдержки и наличия насыщенного водяного при размещении как снаружи упаковок, флаконов в контрольных точках стерилизационной камеры, так и внутри флаконов с водными растворами лекарственных средств и питательными средами при их стерилизации в гравитационных стерилизаторах.</p> <p>Контролируемый режим стерилизации в камере в диапазоне: 120+2°C/12 минут. Контрольные значения индикатора: 120/12 °C/минут соответственно.</p> <p>Индикатор прямоугольной формы на бумажно-пленочной основе с нанесенными на лицевой стороне двумя цветными метками - индикаторной и элемента сравнения того цвета, который приобретает первая при соблюдении параметров стерилизации, и маркировки, включающей обозначение метода стерилизации, параметры стерилизационной выдержки, логотип предприятия-изготовителя. Лицевая поверхность ламинирована паропроницаемой, водозащитной пленкой. Индикаторный агент не должен отпечатываться от подложки, проникать через неё, переходить на материал, с которым индикатор может соприкасаться до, в течение или после соответствующего режима стерилизации. Обратная сторона с липким слоем для фиксации в месте контроля и документах архива, закрытым двумя половинками защитной бумаги. Индикатор должен обеспечивать сохранность результатов контроля в течение не менее 12 месяцев.</p> <p>Производится в листах с точечной перфорацией между индикаторами. Гарантийный срок не менее 24 месяцев. Остаточный срок годности на момент поставки – не менее 70% общего срока годности, установленного производителем. Индикатор должен храниться в упаковке изготовителя при температуре от 5°C до 40°C и относительной влажности не выше 80% в защищённом от солнечного света месте.</p>	Комплект	1

		<p>Наименование индикатора, вид стерилизации, класс по ГОСТ, дата изготовления, срок годности, номер партии, условия хранения, штамп ОТК и реквизиты предприятия-изготовителя должны быть указаны на упаковке индикатора.</p> <p>Индикаторы, в том числе использованные, не должны оказывать вредного воздействия на человека и окружающую среду, не требуют особых мер безопасности и могут утилизироваться как безопасные медицинские отходы класса А.</p> <p>Поставляется комплектами не менее 500 тестов</p>		
12	Изделие медицинского назначения	<p>Пакеты должны быть официально зарегистрированы как изделия медицинского назначения, соответствовать ГОСТ ISO 11607-2011.</p> <p>Пакеты изготовлены из бумаги крафт представляют собой прямоугольный конверт, имеющий не менее трех клеевых швов, с нанесенным на выступающей части обратной стороны пакета (клапане) липким слоем, защищенным антиадгезивной бумагой.</p> <p>Пакеты предназначены для упаковывания медицинских изделий, подлежащих стерилизации паровым, этиленоксидным, формальдегидным, радиационным или воздушным методами, с целью сохранения стерильности этих изделий после стерилизации. Пакеты должны относиться к медицинским изделиям не выше класса 1 потенциального риска применения по ГОСТ 31508-2012.</p> <p>На лицевую сторону пакета должен быть нанесен химический индикатор контроля парового и воздушного метода стерилизации соответствующий классу 1 по классификации ГОСТ ISO 11140-1-2011.</p> <p>На пакете должны быть нанесены следующие обозначения: товарный знак и/или наименование предприятия-изготовителя; размер пакета и/или код; запрещение использовать в случае повреждения пакета; рисунок, поясняющий способ вскрытия пакета при помощи ножниц; описание конечного цвет индикатора (ов); место для записи.</p> <p>Количество пакетов, номер партии, срок годности должны быть указаны на транспортной упаковке и на каждой упаковке.</p> <p>Конечный цвет индикатора и наименование метода стерилизации могут быть обозначены на индикаторе/пакете.</p> <p>Хранение осуществлять в отапливаемом помещении по п.1 ГОСТ 15150.</p> <p>Срок сохранения стерильности не менее 36 месяца.</p> <p>Срок годности при соблюдении условий хранения должен быть не менее 36 месяца.</p>	Упаковка	30

		<p>Размер пакета: ширина 250мм (+/- 5мм), длина 320 мм (+/- 5мм).</p> <p>В упаковке не менее 100 шт.</p>		
13	Изделие медицинского назначения	<p>Пакеты должны быть официально зарегистрированы как изделия медицинского назначения, соответствовать ГОСТ ISO 11607-2011.</p> <p>Пакеты изготовлены из бумаги крафт представляют собой прямоугольный конверт, имеющий не менее трех клеевых швов, с нанесенным на выступающей части обратной стороны пакета (клапане) липким слоем, защищенным антиадгезивной бумагой.</p> <p>Пакеты предназначены для упаковывания медицинских изделий, подлежащих стерилизации паровым, этиленоксидным, формальдегидным, радиационным или воздушным методами, с целью сохранения стерильности этих изделий после стерилизации. Пакеты должны относиться к медицинским изделиям не выше класса 1 потенциального риска применения по ГОСТ 31508-2012.</p> <p>На лицевую сторону пакета должен быть нанесен химический индикатор контроля парового и воздушного метода стерилизации соответствующий классу 1 по классификации ГОСТ ISO 11140-1-2011.</p> <p>На пакете должны быть нанесены следующие обозначения: товарный знак и/или наименование предприятия-изготовителя; размер пакета и/или код; запрещение использовать в случае повреждения пакета; рисунок, поясняющий способ вскрытия пакета при помощи ножниц; описание конечного цвет индикатора (ов); место для записи.</p> <p>Количество пакетов, номер партии, срок годности должны быть указаны на транспортной упаковке и на каждой упаковке.</p> <p>Конечный цвет индикатора и наименование метода стерилизации могут быть обозначены на индикаторе/пакете.</p> <p>Хранение осуществлять в отапливаемом помещении по п.1 ГОСТ 15150.</p> <p>Срок сохранения стерильности не менее 36 месяца.</p> <p>Срок годности при соблюдении условий хранения должен быть не менее 36 месяца.</p> <p>Размер пакета: ширина 300мм (+/- 5мм), длина 390мм (+/- 5мм).</p> <p>В упаковке не менее 100 шт.</p>	Упаков ка	30
14		<p>Пакеты должны быть официально зарегистрированы как изделия медицинского назначения, соответствовать ГОСТ ISO 11607-2011.</p> <p>Пакеты изготовлены из бумаги крафт представляют собой</p>	Упаков ка	20

	<p>прямоугольный конверт, имеющий не менее трех клеевых швов, с нанесенным на выступающей части обратной стороны пакета (клапане) липким слоем, защищенным антиадгезивной бумагой.</p> <p>Пакеты предназначены для упаковывания медицинских изделий, подлежащих стерилизации паровым, этиленоксидным, формальдегидным, радиационным или воздушным методами, с целью сохранения стерильности этих изделий после стерилизации. Пакеты должны относиться к медицинским изделиям не выше класса 1 потенциального риска применения по ГОСТ 31508-2012.</p> <p>На лицевую сторону пакета должен быть нанесен химический индикатор контроля парового и воздушного метода стерилизации соответствующий классу 1 по классификации ГОСТ ISO 11140-1-2011.</p> <p>На пакете должны быть нанесены следующие обозначения: товарный знак и/или наименование предприятия-изготовителя; размер пакета и/или код; запрещение использовать в случае повреждения пакета; рисунок, поясняющий способ вскрытия пакета при помощи ножниц; описание конечного цвет индикатора (ов); место для записи.</p> <p>Количество пакетов, номер партии, срок годности должны быть указаны на транспортной упаковке и на каждой упаковке.</p> <p>Конечный цвет индикатора и наименование метода стерилизации могут быть обозначены на индикаторе/пакете.</p> <p>Хранение осуществлять в отапливаемом помещении по п.1 ГОСТ 15150.</p> <p>Срок сохранения стерильности не менее 36 месяца.</p> <p>Срок годности при соблюдении условий хранения должен быть не менее 36 месяца.</p> <p>Размер пакета: ширина 100мм (+/- 5мм), длина 250мм (+/- 5мм).</p> <p>В упаковке не менее 100 шт.</p>		
15	<p>Изделие медицинского назначения</p>	<p>Пакеты должны быть официально зарегистрированы как изделия медицинского назначения, соответствовать ГОСТ ISO 11607-2011.</p> <p>Пакеты изготовлены из бумаги крафт представляют собой прямоугольный конверт, имеющий не менее трех клеевых швов, с нанесенным на выступающей части обратной стороны пакета (клапане) липким слоем, защищенным антиадгезивной бумагой.</p> <p>Пакеты предназначены для упаковывания медицинских изделий, подлежащих стерилизации паровым, этиленоксидным, формальдегидным, радиационным или воздушным методами, с целью сохранения стерильности</p>	<p>Упаков 10</p>

	Изделие медицинского назначения	<p>этих изделий после стерилизации. Пакеты должны относиться к медицинским изделиям не выше класса 1 потенциального риска применения по ГОСТ 31508-2012. На лицевую сторону пакета должен быть нанесен химический индикатор контроля парового и воздушного метода стерилизации соответствующий классу 1 по классификации ГОСТ ISO 11140-1-2011.</p> <p>На пакете должны быть нанесены следующие обозначения: товарный знак и/или наименование предприятия-изготовителя; размер пакета и/или код; запрещение использовать в случае повреждения пакета; рисунок, поясняющий способ вскрытия пакета при помощи ножниц; описание конечного цвет индикатора (ов); место для записи.</p> <p>Количество пакетов, номер партии, срок годности должны быть указаны на транспортной упаковке и на каждой упаковке.</p> <p>Конечный цвет индикатора и наименование метода стерилизации могут быть обозначены на индикаторе/пакете.</p> <p>Хранение осуществлять в отапливаемом помещении по п.1 ГОСТ 15150.</p> <p>Срок сохранения стерильности не менее 36 месяца.</p> <p>Срок годности при соблюдении условий хранения должен быть не менее 36 месяца.</p> <p>Размер пакета: ширина 200мм (+/- 5мм), длина 300мм (+/- 5мм).</p> <p>В упаковке не менее 100 шт.</p>	ка	
16	Изделие	<p>Пакеты должны быть официально зарегистрированы как изделия медицинского назначения, соответствовать ГОСТ ISO 11607-2011.</p> <p>Пакеты изготовлены из бумаги крафт представляют собой прямоугольный конверт, имеющий не менее трех клеевых швов, с нанесенным на выступающей части обратной стороны пакета (клапане) липким слоем, защищенным антиадгезивной бумагой.</p> <p>Пакеты предназначены для упаковывания медицинских изделий, подлежащих стерилизации паровым, этиленоксидным, формальдегидным, радиационным или воздушным методами, с целью сохранения стерильности этих изделий после стерилизации. Пакеты должны относиться к медицинским изделиям не выше класса 1 потенциального риска применения по ГОСТ 31508-2012. На лицевую сторону пакета должен быть нанесен химический индикатор контроля парового и воздушного метода стерилизации соответствующий классу 1 по классификации ГОСТ ISO 11140-1-2011.</p> <p>На пакете должны быть нанесены следующие</p>	Упаков	

	медицинского назначения	<p>обозначения: товарный знак и/или наименование предприятия-изготовителя; размер пакета и/или код; запрещение использовать в случае повреждения пакета; рисунок, поясняющий способ вскрытия пакета при помощи ножниц; описание конечного цвет индикатора (ов); место для записи.</p> <p>Количество пакетов, номер партии, срок годности должны быть указаны на транспортной упаковке и на каждой упаковке.</p> <p>Конечный цвет индикатора и наименование метода стерилизации могут быть обозначены на индикаторе/пакете.</p> <p>Хранение осуществлять в отапливаемом помещении по п.1 ГОСТ 15150.</p> <p>Срок сохранения стерильности не менее 36 месяца.</p> <p>Срок годности при соблюдении условий хранения должен быть не менее 36 месяца.</p> <p>Размер пакета: ширина 150мм (+/- 5мм), длина 280мм (+/- 5мм).</p> <p>В упаковке не менее 100 шт.</p>	ка	30
17	Изделие медицинского назначения	<p>Пакеты должны быть официально зарегистрированы как изделия медицинского назначения, соответствовать ГОСТ ISO 11607-2011.</p> <p>Пакеты изготовлены из бумаги крафт представляют собой прямоугольный конверт, имеющий не менее трех клеевых швов, с нанесенным на выступающей части обратной стороны пакета (клапане) липким слоем, защищенным антиадгезивной бумагой.</p> <p>Пакеты предназначены для упаковывания медицинских изделий, подлежащих стерилизации паровым, этиленоксидным, формальдегидным, радиационным или воздушным методами, с целью сохранения стерильности этих изделий после стерилизации. Пакеты должны относиться к медицинским изделиям не выше класса 1 потенциального риска применения по ГОСТ 31508-2012.</p> <p>На лицевую сторону пакета должен быть нанесен химический индикатор контроля парового и воздушного метода стерилизации соответствующий классу 1 по классификации ГОСТ ISO 11140-1-2011.</p> <p>На пакете должны быть нанесены следующие обозначения: товарный знак и/или наименование предприятия-изготовителя; размер пакета и/или код; запрещение использовать в случае повреждения пакета; рисунок, поясняющий способ вскрытия пакета при помощи ножниц; описание конечного цвет индикатора (ов); место для записи.</p> <p>Количество пакетов, номер партии, срок годности должны быть указаны на транспортной упаковке и на</p>	Упаковка	5

		<p>каждой упаковке.</p> <p>Конечный цвет индикатора и наименование метода стерилизации могут быть обозначены на индикаторе/пакете.</p> <p>Хранение осуществлять в отапливаемом помещении по п.1 ГОСТ 15150.</p> <p>Срок сохранения стерильности не менее 36 месяца.</p> <p>Срок годности при соблюдении условий хранения должен быть не менее 36 месяца.</p> <p>Размер пакета: ширина 150мм (+/- 5мм), длина 250мм (+/- 5мм).</p> <p>В упаковке не менее 100 шт.</p>		
18	Изделие медицинского назначения	<p>Пакеты должны быть официально зарегистрированы как изделия медицинского назначения, соответствовать ГОСТ ISO 11607-2011.</p> <p>Пакеты изготовлены из бумаги крафт представляют собой прямоугольный конверт, имеющий не менее трех клеевых швов, с нанесенным на выступающей части обратной стороны пакета (клапане) липким слоем, защищенным антиадгезивной бумагой.</p> <p>Пакеты предназначены для упаковывания медицинских изделий, подлежащих стерилизации паровым, этиленоксидным, формальдегидным, радиационным или воздушным методами, с целью сохранения стерильности этих изделий после стерилизации. Пакеты должны относиться к медицинским изделиям не выше класса I потенциального риска применения по ГОСТ 31508-2012.</p> <p>На лицевую сторону пакета должен быть нанесен химический индикатор контроля парового и воздушного метода стерилизации соответствующий классу 1 по классификации ГОСТ ISO 11140-1-2011.</p> <p>На пакете должны быть нанесены следующие обозначения: товарный знак и/или наименование предприятия-изготовителя; размер пакета и/или код; запрещение использовать в случае повреждения пакета; рисунок, поясняющий способ вскрытия пакета при помощи ножниц; описание конечного цвет индикатора (ов); место для записи.</p> <p>Количество пакетов, номер партии, срок годности должны быть указаны на транспортной упаковке и на каждой упаковке.</p> <p>Конечный цвет индикатора и наименование метода стерилизации могут быть обозначены на индикаторе/пакете.</p> <p>Хранение осуществлять в отапливаемом помещении по п.1 ГОСТ 15150.</p> <p>Срок сохранения стерильности не менее 36 месяца.</p> <p>Срок годности при соблюдении условий хранения должен</p>	Упаковка	30

		<p>быть не менее 36 месяца.</p> <p>Размер пакета: ширина 300мм (+/- 5мм), длина 450мм (+/- 5мм).</p> <p>В упаковке не менее 100 шт.</p>		
19	Изделие медицинского назначения	<p>Пакеты должны быть официально зарегистрированы как изделия медицинского назначения, соответствовать ГОСТ ISO 11607-2011.</p> <p>Пакеты изготовлены из бумаги крафт представляют собой прямоугольный конверт, имеющий не менее трех клеевых швов, с нанесенным на выступающей части обратной стороны пакета (клапане) липким слоем, защищенным антиадгезивной бумагой.</p> <p>Пакеты предназначены для упаковывания медицинских изделий, подлежащих стерилизации паровым, этиленоксидным, формальдегидным, радиационным или воздушным методами, с целью сохранения стерильности этих изделий после стерилизации. Пакеты должны относиться к медицинским изделиям не выше класса 1 потенциального риска применения по ГОСТ 31508-2012.</p> <p>На лицевую сторону пакета должен быть нанесен химический индикатор контроля парового и воздушного метода стерилизации соответствующий классу 1 по классификации ГОСТ ISO 11140-1-2011.</p> <p>На пакете должны быть нанесены следующие обозначения: товарный знак и/или наименование предприятия-изготовителя; размер пакета и/или код; запрещение использовать в случае повреждения пакета; рисунок, поясняющий способ вскрытия пакета при помощи ножниц; описание конечного цвет индикатора (ов); место для записи.</p> <p>Количество пакетов, номер партии, срок годности должны быть указаны на транспортной упаковке и на каждой упаковке.</p> <p>Конечный цвет индикатора и наименование метода стерилизации могут быть обозначены на индикаторе/пакете.</p> <p>Хранение осуществлять в отапливаемом помещении по п.1 ГОСТ 15150.</p> <p>Срок сохранения стерильности не менее 36 месяца.</p> <p>Срок годности при соблюдении условий хранения должен быть не менее 36 месяца.</p> <p>Размер пакета: ширина 90мм (+/- 5мм), длина 230мм (+/- 5мм).</p> <p>В упаковке не менее 100 шт.</p>	Упаковка	30
20	Изделие медицинское	<p>Пакеты должны быть официально зарегистрированы как изделия медицинского назначения, соответствовать ГОСТ ISO 11607-2011.</p> <p>Пакеты изготовлены из бумаги крафт представляют собой</p>	Упаков	30

	го назначения	<p>прямоугольный конверт, имеющий не менее трех клеевых швов, с нанесенным на выступающей части обратной стороны пакета (клапане) липким слоем, защищенным антиадгезивной бумагой.</p> <p>Пакеты предназначены для упаковывания медицинских изделий, подлежащих стерилизации паровым, этиленоксидным, формальдегидным, радиационным или воздушным методами, с целью сохранения стерильности этих изделий после стерилизации. Пакеты должны относиться к медицинским изделиям не выше класса 1 потенциального риска применения по ГОСТ 31508-2012.</p> <p>На лицевую сторону пакета должен быть нанесен химический индикатор контроля парового и воздушного метода стерилизации соответствующий классу 1 по классификации ГОСТ ISO 11140-1-2011.</p> <p>На пакете должны быть нанесены следующие обозначения: товарный знак и/или наименование предприятия-изготовителя; размер пакета и/или код; запрещение использовать в случае повреждения пакета; рисунок, поясняющий способ вскрытия пакета при помощи ножниц; описание конечного цвет индикатора (ов); место для записи.</p> <p>Количество пакетов, номер партии, срок годности должны быть указаны на транспортной упаковке и на каждой упаковке.</p> <p>Конечный цвет индикатора и наименование метода стерилизации могут быть обозначены на индикаторе/пакете.</p> <p>Хранение осуществлять в отапливаемом помещении по п.1 ГОСТ 15150.</p> <p>Срок сохранения стерильности не менее 36 месяца.</p> <p>Срок годности при соблюдении условий хранения должен быть не менее 36 месяца.</p> <p>Размер пакета: ширина 450мм (+/- 5мм), длина 500мм (+/- 5мм).</p> <p>В упаковке не менее 100 шт.</p>	ка	
21	Изделие медицинско го назначения	<p>Пакеты должны быть официально зарегистрированы как изделия медицинского назначения, соответствовать ГОСТ ISO 11607-2011.</p> <p>Пакеты изготовлены из бумаги крафт представляют собой прямоугольный конверт, имеющий не менее трех клеевых швов, с нанесенным на выступающей части обратной стороны пакета (клапане) липким слоем, защищенным антиадгезивной бумагой.</p> <p>Пакеты предназначены для упаковывания медицинских изделий, подлежащих стерилизации паровым, этиленоксидным, формальдегидным, радиационным или воздушным методами, с целью сохранения стерильности</p>	Упаков ка	10

		<p>этих изделий после стерилизации. Пакеты должны относиться к медицинским изделиям не выше класса 1 потенциального риска применения по ГОСТ 31508-2012. На лицевую сторону пакета должен быть нанесен химический индикатор контроля парового и воздушного метода стерилизации соответствующий классу 1 по классификации ГОСТ ISO 11140-1-2011.</p> <p>На пакете должны быть нанесены следующие обозначения: товарный знак и/или наименование предприятия-изготовителя; размер пакета и/или код; запрещение использовать в случае повреждения пакета; рисунок, поясняющий способ вскрытия пакета при помощи ножниц; описание конечного цвет индикатора (ов); место для записи.</p> <p>Количество пакетов, номер партии, срок годности должны быть указаны на транспортной упаковке и на каждой упаковке.</p> <p>Конечный цвет индикатора и наименование метода стерилизации могут быть обозначены на индикаторе/пакете.</p> <p>Хранение осуществлять в отапливаемом помещении по п.1 ГОСТ 15150.</p> <p>Срок сохранения стерильности не менее 36 месяца.</p> <p>Срок годности при соблюдении условий хранения должен быть не менее 36 месяца.</p> <p>Размер пакета: ширина 115мм (+/- 5мм), длина 245мм (+/- 5мм).</p> <p>В упаковке не менее 100 шт.</p>		
22	Изделие медицинское назначения	<p>Пакеты пылевлагозащитные пластиковые должны быть предназначены для защиты при транспортировании простерилизованных изделий.</p> <p>Пакеты должны герметично закрываться с помощью самоклеющейся ленты, нанесенной на клапан пакета без использования дополнительного оборудования.</p> <p>Качество продукции должно соответствовать стандартам и нормам ГОСТ ISO 11607 .</p> <p>Количество слоев – не менее 2. Плотность не менее - 55 г/м2.</p> <p>Толщина – менее 56 мкм. Термостойкость - более 100 °С.</p> <p>На лицевой стороне пакета нанесены маркировочные надписи: наименование упаковки; торговая марка производителя; размер; направления вскрытия пакета, краткое указание по применению.</p> <p>При заключении контракта необходимо предоставить регистрационное удостоверение, копию паспорта фирмы-производителя с техническими характеристиками материалов.</p> <p>Гарантийный срок годности упаковки должен составлять</p>	Штука	100

		не менее 5 лет. Размер пакета: ширина не менее 400 мм и не более 450 мм * длинна не менее 550 мм и не более 600 мм. ± 5 мм.		
23	Изделие медицинского назначения	Крепированная бумага должна быть плотностью не менее 60 г/м ² . Предназначена для упаковывания крупных изделий, комплектов инструментов и хирургического белья, стерилизуемых паровым, воздушным или газовым методами. Качество продукции должно соответствовать стандартам и нормам ISO 11607. Срок хранения изделий, простерилизованных в двойной упаковке из крепированной бумаги, составляет не менее 4 недель. Размер: ширина 1200 мм, длина 1200 мм. Допустимые расхождения ± 3 мм. Количество в упаковке не менее 100 штук.	Упаковка	2
24	Изделие медицинского назначения	Трубка силиконовая медицинская должна быть изготовлена из силикона медицинского уровня, нетоксична и предназначена для использования в медицине, фармации. Трубка силиконовая с рентгенконтрастной полоской, должна иметь высочайший уровень термической и химической устойчивости. Гладкая внутренняя стенка должна не создавать условий для задержки и прилипания бактериальных частиц. Размеры: наружный диаметр не менее 7,2 мм/ толщина стенки не менее 4,5 мм / длина не менее 45 мм. Количество в упаковке не менее 100 штук.	Упаковка	1
25	Журнал учета	Журнал учета проведения генеральных уборок	Штука	100
26	Журнал учета	Журнал регистрации и контроля ультрафиолетовой бактерицидной установки	Штука	100
27	Журнал учета	Журнал контроля концентрации рабочих растворов дезинфицирующих и стерилизующих средств	Штука	100
28	Журнал учета	Журнал контроля работы стерилизаторов воздушного, парового (автоклава) ф257у	Штука	100
29	Журнал учета	Журнал учета качества предстерилизационной обработки ф366	Штука	30
30	Изделие медицинского назначения для сбора медицинских отходов	Назначение: сбор, маркировка и герметизация медицинских отходов в местах их образования. Общие требования соответствия изделия: регистрационное удостоверение должно быть установленного образца с подтверждением, что товар является изделием медицинского назначения, должен быть сертификат или декларация соответствия нормативному документу – ТУ. Технические требования: цвет: белый, материал: полиэтилен, толщина двух стенок : не менее 15 микрон. Пакет должен выдерживать нагрузку не менее 10 кг.	Штука	8000

		Размер: 500*600(+/-1%). Толщина сварного шва – не менее 1 мм, прочность не менее 78% от прочности пленки, должен быть ровный без пропусков, прожженных мест и складок. Функциональные требования: должно быть информационное окно с графами для маркировки, сведения о классе опасности.		
31	Изделие медицинского назначения для сбора медицинских отходов	<p>Назначение: сбор, маркировка и герметизация опасных медицинских отходов в местах их образования.</p> <p>Технические требования: цвет: белый, материал: полиэтилен, толщина двух стенок: не менее 15 микрон. Выдерживает нагрузку не менее 15 кг. Размер: 700*1100 мм. Толщина сварного шва –не менее 1 мм, прочность 78% от прочности пленки, ровный без пропусков, прожженных мест и складок.</p> <p>Функциональные требования: информационное окно с графами для маркировки, сведения о классе опасности, в комплект входит стяжка, впаивающаяся в технологический тоннель, является неотъемлемой частью изделия и легко вытягивается из технологических отверстий, расположенных по центру изделия, этот способ обеспечивать 100% герметизацию пакета. Упакованы в картонную коробку, уложены в пласты не более 100 штук.</p>	Штука	2000
32	Изделие медицинского назначения для сбора медицинских отходов	<p>Назначение: сбор, маркировка и герметизация медицинских отходов в местах их образования. Общие требования соответствия изделия: регистрационное удостоверение должно быть установленного образца с подтверждением, что товар является изделием медицинского назначения, должен быть сертификат или декларация соответствия нормативному документу – ТУ.</p> <p>Технические требования: цвет: желтый, материал: полиэтилен, толщина двух стенок : не менее 15 микрон. Пакет должен выдерживать нагрузку не менее 10 кг. Размер: 500*600(+/-1%). Толщина сварного шва – не менее 1 мм, прочность не менее 78% от прочности пленки, должен быть ровный без пропусков, прожженных мест и складок. Функциональные требования: должно быть информационное окно с графами для маркировки, сведения о классе опасности.</p>	Штука	8000
33	Изделие медицинского назначения для сбора медицинских отходов	<p>Назначение: сбор, маркировка и герметизация опасных медицинских отходов в местах их образования.</p> <p>Технические требования: цвет: желтый, материал: полиэтилен, толщина двух стенок: не менее 15 микрон. Выдерживает нагрузку не менее 15 кг. Размер: 700*1100 мм. Толщина сварного шва –не менее 1 мм, прочность 78% от прочности пленки, ровный без пропусков, прожженных мест и складок.</p> <p>Функциональные требования: информационное окно с</p>	Штука	4000

		<p>графами для маркировки, сведения о классе опасности, в комплект входит стяжка, впаивающаяся в технологический тоннель, является неотъемлемой частью изделия и легко вытягивается из технологических отверстий, расположенных по центру изделия, этот способ обеспечивать 100% герметизацию пакета. Упакованы в картонную коробку, уложены в пласты не более 100 штук.</p>		
34	Изделие медицинского назначения для сбора медицинских отходов	<p>Назначение: сбор, маркировка и герметизация опасных медицинских отходов в местах их образования.</p> <p>Технические требования: цвет: черный, материал: полиэтилен, толщина двух стенок: не менее 15 микрон. Выдерживает нагрузку не менее 15 кг. Размер: 700*1100 мм. Толщина сварного шва – не менее 1 мм, прочность 78% от прочности пленки, ровный без пропусков, прожженных мест и складок.</p> <p>Функциональные требования: информационное окно с графами для маркировки, сведения о классе опасности, в комплект входит стяжка, впаивающаяся в технологический тоннель, является неотъемлемой частью изделия и легко вытягивается из технологических отверстий, расположенных по центру изделия, этот способ обеспечивать 100% герметизацию пакета. Упакованы в картонную коробку, уложены в пласты не более 100 штук.</p>	Штука	1000
35	Изделие медицинского назначения для сбора использованного медицинского материала	<p>Назначение: бесконтактный сбор острого инструментария в местах первичного образования.</p> <p>Требования к характеристикам изделия: объем изделия – не менее 0,5 л., Материал – полипропилен . Размеры: Высота – не менее 9,2 см, Диаметр верхний – не более 11 см, диаметр нижний – не менее 8,4 см. Основной цвет – желтый. Толщина стенки – не менее 1 мм. – должна выдерживать давление, создаваемое иглами на стенки при полном заполнении изделия, двойная крышка – заглушка, обеспечивающая герметичное закрытие в двух положениях «временно» и «окончательно» закрыто, с индикацией повторного использования - для безопасного хранения игл в процессе эксплуатации изделия. Фиксируется на основной крышке, во избежание потери. Индикация повторного вскрытия обеспечивается при помощи: основная крышка – параллельные насечки по краю обода крышки, ломаются при попытке вскрытии, двойная крышка - заглушка - мембранный контроль вскрытия. Должно быть отверстия для бесконтактного снятия игл, маркировочная наклейка для внесения данных. Должен поставляться в комплекте с держатель для контейнеров из расчета по 3 шт. на все количество имн.</p>	Штука	280

		<p>Назначение: закрепление тары для сбора отходов на штатив, стенку и пр. вертикальные поверхности.</p> <p>Требования к характеристикам изделия:</p> <p>Технические</p> <p><u>Материал изделия</u> – металл.</p> <p><u>Габариты изделия</u> : не менее 130х100х130 мм</p> <p><u>Масса изделия</u> – не более 140 гр.</p> <p><u>Подходит для контейнеров:</u> – 0,5-1л.</p> <p>Безопасности и качества</p> <p>Изделие должно быть пригодно для многократной обработки и дезинфекции</p> <p>Функциональные: наличие</p> <p>Крепление на стойку штатива или мобильного столика</p> <p>Зацеп для крепления держателя на спинке кровати или схожих поверхностей.</p> <p>Зацеп для крепления к стене</p> <p>Комплектация: инструкций-схем по эксплуатации должно быть не менее – 1 шт. на упаковку. Маркировочная наклейка для внесения данных- 1 шт. на каждую единицу изделия.. Количество изделия в упаковке – указывает поставщик.</p>		
36	Изделие медицинского назначения для сбора использованного медицинского материала	<p>Назначение: бесконтактный сбор острого инструментария в местах первичного образования.</p> <p>Общие требования соответствия изделия: наличие: регистрационное удостоверение должно быть установленного образца с подтверждением, что товар является изделием медицинского назначения, сертификат соответствия нормативному документу – ТУ. Сертификат или декларация соответствия нормативному документу – ТУ; Соответствие требованиям п 4.11 СанПиН 2.1.7.2790-10 «Санитарно-эпидемиологические требования к обращению с медицинскими отходами». ГОСТ Р 50444-2007 Р 3,4</p> <p>Требования к характеристикам изделия:</p> <p>Технические: фактический объем изделия – не менее 1.0 л., гравировка с указанием фактического объема – наличие, полезный объем – не менее 0,75 л., материал – полипропилен. Размеры: Высота – не менее 14 см, Диаметр горловины – не менее 12 см, диаметр дна – не менее 9 см. Основной цвет – желтый.</p> <p>Безопасности и качества : толщина стенки – не менее 1 мм. должна выдерживать давление, создаваемое иглами на стенки при полном заполнении изделия. Двойная крышка – заглушка, должна обеспечивать герметичное закрытие в двух положениях «временно» и «окончательно» закрыто, с индикацией повторного использования - для безопасного хранения игл в процессе эксплуатации изделия. Фиксироваться должна</p>	Штука	200

		<p>на основной крышке, во избежание потери. Индикация повторного вскрытия должна обеспечиваться при помощи: основная крышка – параллельные насечки по краю обода крышки, должны ломаться при попытке вскрытия, двойная крышка - заглушка - клиновидное запорное устройство с мембранным контролем вскрытия.</p> <p>Функциональные: наличие: отверстия для бесконтактного снятия игл, маркировочная наклейка для внесения данных. Изделие должно иметь возможность закрепления на поверхности методом накручивания, с использованием фиксатора диаметром не более 5,3 см. Упаковка: тип упаковки – картонная коробка, Количество изделий в упаковке указывается поставщиком. Количество инструкций-схем по эксплуатации – 1 шт. на коробку, количество фиксаторов не менее 1 шт. на коробку.</p>		
37	Изделие медицинского назначения для горизонтального сбора игл и прочих отходов	<p>Назначение: бесконтактный сбор острого инструментария в местах первичного образования, в том числе игл, игл спинальных, травматологических спиц, капилляров, многоканальных пипеток и пр.</p> <p>Общие требования соответствия изделия: должно быть регистрационное удостоверение установленного образца с подтверждением, что товар является изделием медицинского назначения; сертификат соответствия или декларация нормативному документу – ТУ, должно быть соответствие требованиям п 4.11 СанПиН 2.1.7.2790-10 «Санитарно-эпидемиологические требования к обращению с медицинскими отходами»</p> <p>Требования к характеристикам изделия: Фактический объем изделия – не менее 1,4 л., не более 1,45л. Гравировка с указанием фактического объема – наличие. Полезный объем – в диапазоне от 0,9 до 1,0 л. Материал – полипропилен. Размеры: Высота должна быть в диапазоне от 27 до 30 см. Кронштейн на клеевой основе красного цвета для закрепления на поверхности, диаметр не более 5,3 см, вес не менее 8 гр. Основной цвет изделия должен быть желтый.</p> <p>Безопасности и качества: Толщина стенки – не менее 2 мм., должна выдерживать давление, создаваемое иглами на стенки при полном заполнении изделия. Площадь отверстия для сбора инструментария не менее 35 кв. см, для обеспечения безопасного сбора спинальных игл, травматологических спиц, капилляров, многоканальных пипеток, а также медицинских отходов диаметром до 7 см., шириной до 10 см.</p> <p>Функциональные: наличие насадки- иглосъемника для бесконтактного горизонтального снятия игл, высотой не менее 7 см, шириной не менее 10 см, объемом не менее</p>	Штука	50

		0,3л, увеличивает высоту контейнера не менее чем до 33 см, что позволяет собирать капилляры. Закрываться и герметизироваться должна при помощи клапана, установленного на петли. Полезный объем изделия с учетом насадки-иглосъемника должен быть не менее 0,93 л. Маркировочная наклейка для внесения данных. Изделие должно иметь возможность закрепления на поверхности методом накручивания, с использованием фиксатора диаметром не более 5,3 см. Тип упаковки – картонная коробка. Количество изделий в упаковке должен указать поставщик. Количество инструкций-схем по эксплуатации – 1 шт. на коробку. Количество фиксаторов должно быть не менее 1 шт. на коробку. Утилизация в установках любого типа.		
38	Изделие медицинского назначения для сбора использованного медицинского материала	Ёмкость-контейнер должен быть предназначен для сбора острого инструментария одноразовый желтого цвета. Ёмкость-контейнер должен состоять из комплекта ведра, крышки, заглушки и этикетки, материал – полипропилен. Объём изделия не менее 2,0л. для обеспечения оптимальной наполняемости. Крышка должна плотно одеваться на корпус для исключения возможности повторного использования контейнера. Наличие колпачка для закрывания отверстия ёмкости-контейнера. Наличие гравировки с указанием фактического объёма.	Штука	100
39	Изделие медицинского назначения для сбора использованного медицинского материала	Назначение: сбор использованного медицинского материала, в том числе игл, игл спинальных, травматологических спиц, капилляров, пипеток и пр. Общие требования соответствия изделия: наличие: регистрационное удостоверение установленного образца с подтверждением, что товар является изделием медицинского назначения, сертификат/ декларация соответствия нормативному документу – ТУ, соответствие требованиям п4.11 СанПиН 2.1.7.2790-10 «Санитарно-эпидемиологические требования к обращению с медицинскими отходами» Требования к характеристикам изделия: Технические: фактический объем изделия – не менее 3 л. Гравировка с указанием фактического объема – наличие. Полезный объем – не менее 12,2 л. Материал – полипропилен. Размеры: Высота – не менее 20 см, диаметр верхний – не менее 17 см, диаметр нижний – не менее 13 см. Масса изделия: - не более 177 гр. Основной цвет – желтый. Безопасности и качества: толщина стенки – не менее 1,2 мм. – должна выдерживать давление, создаваемое иглами на стенки при полном заполнении изделия. Дополнительная овальная крышка должна укрепляться на основной пластиковыми жгутами для удобства	Штука	20

		<p>эксплуатации. Фиксируется на основной крышке, во избежание потери. Индикация повторного вскрытия обеспечивается при помощи: Основная крышка – параллельные насечки по краю обода крышки, ломаются при попытке вскрытия.</p> <p>Функциональные: наличие: отверстие для бесконтактного снятия игл.</p> <p>Маркировочная наклейка для внесения данных. Изделие должно иметь возможность закрепления на поверхности методом накручивания, с использованием подставки-фиксатора.</p> <p>Тип упаковки – картонная коробка. Количество изделий в упаковке – 30 шт. Количество инструкций-схем по эксплуатации – 1 шт. на коробку. Утилизация в установках любого типа.</p>		
40	ИМН для предварительной дезинфекции и стерилизации	<p>Назначение: предварительная дезинфекция и стерилизация изделия медицинского назначения.</p> <p>Общие требования соответствия изделия: наличие: регистрационное удостоверение должно быть установленного образца с подтверждением, что товар является изделием медицинского назначения, должен быть сертификат или декларация соответствия нормативному документу – ТУ. Соответствие требованиям п 4.11 СанПиН 2.1.7.2790-10 «Санитарно-эпидемиологические требования к обращению с медицинскими отходами»</p> <p>Требования к характеристикам изделия:</p> <p>Технические: фактический объем изделия должен быть не менее 1.3 л. Материал изделия – полипропилен. Размеры основы: Высота – не более 12см, Длина – не более 17 см., Ширина – не менее 11 см. Размеры вкладки: – Высота – не более 10 см, Длина – не более 17 см. Ширина – не менее 11,5 см. Размеры крышки: Длина – не более 16 см, Ширина – не более 20 см. Размер ручки – Длина - не менее 10 см, длина боковых сторон – не более 9 см. Пресс для отжима: Длина – не менее 12 см. Ширина не менее 8,5 см. Цвет изделия – не белый, для исключения желтизны. Толщина стенки – не менее 4мм. Основа изделия с возможностью закрепления на рабочей поверхности при помощи фиксатора. Вкладка с отверстиями для слива дезинфектанта с отверстиями диаметром не менее 6 мм., расположенными на расстоянии не более 10 мм. Во избежание контакта с дезинфицирующим средством, пресс фиксируется при помощи петель к ручке изделия. Изделие должно быть устойчиво к многократной обработке и дезинфекции. при температуре не менее 134°C. В комплект должен входить полипропиленовый конверт размером: длина - 10,8 см.,</p>	Штука	3

		<p>ширина 9,3 см. Конверт должен иметь технологическое отверстие для закрепления на ручке.</p> <p>Функциональные: наличие: ручка изделия – съемная. Ручка изделия в сборе с прессом обеспечивает отжатие материалов в емкости - вкладке изделия по принципу «поршня» без контакта с дезинфицирующими средствами. Возможность эксплуатации вместе с внутрикорпусными средствами перемещения. Тип упаковки – картонная коробка. Количество изделий в упаковке – указывается поставщиком. Количество инструкций-схем по эксплуатации – 1 шт. на упаковку.</p>		
41	ИМН для предварительной дезинфекции и стерилизации	<p>Назначение: предварительная дезинфекция и стерилизация изделия медицинского назначения.</p> <p>Общие требования соответствия изделия: наличие: регистрационное удостоверение или иной документ установленного образца с подтверждением, что товар является изделием медицинского назначения; должен быть сертификат или декларация соответствия нормативному документу – ТУ</p> <p>Требования к характеристикам изделия: фактический объем изделия должен быть не менее 4,5 л. Материал изделия – полипропилен. Размеры основы: Высота – не более 14 см, Длина – не более 38 см., Ширина – не менее 21 см. Размеры вкладки: – Высота – не более 10 см, Длина – не более 37 см., Ширина – не менее 16,4 см. Размеры крышки: Длина – не более 43 см, Ширина – не более 20 см. Размер ручки – Длина - более 21,5 см, длина боковых сторон – не менее 10,5 см. Пресс для отжима: Длина – не менее 28 см. Ширина не менее 13 см. Скоба для фиксации крышки – размер 3,5*2,1*3,0 см. в количестве не менее 2шт. Цвет изделия – не белый, для исключения желтизны.</p> <p>Безопасности и качества: толщина стенки – не менее 4мм. Основа изделия должна быть с ручками для переноски и полупетлями для фиксации крышки в открытом положении. Вкладка с отверстиями для слива дезинфектанта должна быть с отверстиями диаметром не менее 10 мм., расположенными на расстоянии не более 10 мм. Крышка должна быть с четырьмя выступами для фиксации на основе, а также с не менее двумя петлями на которые устанавливаются скобы для фиксации крышки изделия. Верхний обод основы должен иметь не менее 4 выступов для фиксации крышки. Во избежание контакта с дезинфицирующим средством, пресс должен фиксироваться при помощи петель к ручке изделия. Изделие должно быть устойчиво к многократной обработке и дезинфекции при температуре не менее 134°C. В комплект должен входить полипропиленовый</p>	Штука	3

		<p>конверт размером: длина не менее 10,8 см., ширина не менее 9,3 см. Конверт должен иметь технологическое отверстие для закрепления на ручке.</p> <p>Функциональные: наличие: ручка изделия должна быть съемная. Ручка изделия в сборе с прессом должна обеспечивать отжатие материалов в емкости - вкладке изделия по принципу «поршня» без контакта с дезинфицирующими средствами. Возможность эксплуатации вместе с внутрикорпусными средствами перемещения. Тип упаковки – картонная коробка. Количество изделий в упаковке указывает поставщик. Количество инструкций-схем по эксплуатации – 1 шт. на упаковку</p>		
42	ИМН для предварительной дезинфекции и стерилизации	<p>Назначение: предварительная дезинфекция и стерилизация изделия медицинского назначения.</p> <p>Общие требования соответствия изделия: наличие регистрационное удостоверение установленного образца с подтверждением, что товар является изделием медицинского назначения; сертификат или декларация соответствия нормативному документу – ТУ,</p> <p>Требования к характеристикам изделия:</p> <p>Технические: фактический объем изделия – не менее 7,5 л. Материал изделия – полипропилен. Размеры основы: Высота – не более 16 см, Длина – не более 42,7 см., Ширина – не менее 23 см. Размеры вкладки: – Высота – не более 12,5 см, Длина – не более 35 см., Ширина – не менее 16 см. Размеры крышки: Длина – не более 39 см, Ширина – не более 19,5 см. Размер ручки – Длина - не менее 22 см, длина боковых сторон – не менее 11 см. Пресс для отжима: Длина – не менее 33,5 см. Ширина не менее 15,5 см. Скоба для фиксации крышки – размер 3,5*2,1*3,0 см. в количестве не менее 2шт. Цвет изделия – не белый, для исключения желтизны.</p> <p>Безопасности и качества: толщина стенки должна быть не менее 4мм. Основа изделия должна быть с ручками для переноски и полупетлями для фиксации крышки в открытом положении. Вкладка с отверстиями для слива дезинфектанта должна быть с отверстиями диаметром не менее 10 мм., расположенными на расстоянии не более 10 мм. Крышка должна быть с четырьмя выступами для фиксации на основе, а также с не менее двумя петлями на которые устанавливаются скобы для фиксации крышки изделия. Верхний обод основы должен иметь не менее 4 выступов для фиксации крышки. Во избежание контакта с дезинфицирующим средством, пресс должен фиксироваться при помощи петель к ручке изделия. Изделие должно быть устойчиво к многократной обработке и дезинфекции при температуре не менее</p>	Штука	2

		<p>134°C. В комплект должен входить полипропиленовый конверт размером: длина не менее 10,8 см., ширина не менее 9,3 см. Конверт должен иметь технологическое отверстие для закрепления на ручке.</p> <p>Функциональные: наличие: ручка изделия должна быть съемная. Ручка изделия должна быть в сборе с прессом для обеспечения отжатия материалов в емкости - вкладке изделия по принципу «поршня» без контакта с дезинфицирующими средствами. Возможность эксплуатации вместе с внутрикорпусными средствами перемещения. Тип упаковки – картонная коробка. Количество изделий в упаковке должен указать поставщик. Количество инструкций-схем по эксплуатации – 1 шт. на упаковку.</p>		
43	ИМН для предварительной дезинфекции и стерилизации	<p>Назначение: предварительная дезинфекция и стерилизация изделия медицинского назначения.</p> <p>Требования к характеристикам изделия:</p> <p>Технические: Фактический объем изделия – не менее 12 л. Материал изделия – полипропилен. Размеры основы: Высота – не более 18,2 см, Длина – не более 48,7 см., Ширина – не менее 28 см. Размеры вкладки: – Высота – не более 16 см, Длина – не более 47 см., Ширина – не менее 24 см. Размеры крышки :- Длина – не более 49 см, Ширина – не более 29,5 см, высота – не более 4 см. Размер ручки – Длина - не менее 25 см, длина боковых сторон – не более 14 см. Пресс для отжима: Длина – не менее 37 см. Ширина не менее 18 см. Цвет изделия – не белый, для исключения желтизны.</p> <p>Безопасности и качества: Толщина стенки – не менее 4мм. Вкладка с отверстиями для слива дезинфектанта с отверстиями диаметром не менее 6 мм., расположенными на расстоянии не более 10 мм. Во избежание контакта с дезинфицирующим средством, пресс фиксируется при помощи петель к ручке изделия. Изделие должно быть устойчиво к многократной обработке и дезинфекции.</p> <p>Функциональные: наличие: Ручка изделия – съемная. Ручка изделия в сборе с прессом обеспечивает отжатие материалов в емкости - вкладке изделия по принципу «поршня» без контакта с дезинфицирующими средствами. Возможность эксплуатации вместе с внутрикорпусными средствами перемещения. Изделие укомплектовано фиксаторами в количестве – не менее 6 шт. Для фиксации крышки на основной емкости – не менее 4 шт. Для фиксации крышки к перфорированной вкладке - не менее 2 шт. Тип упаковки – картонная коробка. Тип упаковки – картонная коробка. Количество изделий в упаковке должен указать поставщик. Количество инструкций-схем по эксплуатации – 1 шт. на</p>	Штука	1

		упаковку.		
44	Контейнер для транспортировки биоматериалов	<p>Требования к характеристикам изделия:</p> <p>1. Технические</p> <p>Фактический габаритный объем изделия – не более 23 литров</p> <p>Гравировка с указанием фактического объема - наличие</p> <p>Полезный используемый объем – не менее 17 литров</p> <p>Материал – полипропилен .</p> <p>Масса изделия - не более 1400 гр.</p> <p>Габаритные размеры изделия в сборе: Высота - не менее 250 мм., Длина - не менее 450 мм., Ширина - не менее 280 мм.</p> <p>Размеры основы: Высота –не менее 150 мм., Длина – не менее 450 мм. Ширина – не менее 280 мм.</p> <p>Размеры крышки : Длина – 440-450 мм, Ширина – 280-300 мм, Высота - 105-115.</p> <p>Размер ручки – Длина - не менее 130 мм., длина боковых сторон – не боле 80 мм.</p> <p>Скоба для фиксации крышки на основной емкости – размер 3,5*2,1*3,0 см. в количестве не менее 4 шт.</p> <p>2. Безопасности и качества</p> <p>Толщина стенки – не менее 2 мм.</p> <p>Изделие должно быть устойчиво к многократной обработке и дезинфекции.</p> <p>3. Функциональные: наличие</p> <p>Ручка изделия служит для переноски контейнера.</p> <p>Изделие должно вмещать в себя 6 штативов для пробирок емкостью 50 пробирок каждый. Штативы располагаются в 2 яруса по 3 штатива в ярусе.</p> <p>Полипропиленовый карман для внесения информации</p> <p>Крышка с четырьмя выступами для фиксации на основе.</p> <p>Верхний обод основы должен иметь не менее 4 выступов для фиксации крышки</p> <p>Изделие должно быть устойчиво к воздействию температуры при паровой стерилизации в автоклавах в течение 30 минут, при температуре 132 градуса Цельсия и давлении в камере 2 атмосферы.</p> <p>Изделие должно быть устойчиво к использованию электромагнитного излучения сверхвысокой частоты мощностью от 600 Вт до 1200 Вт, в течение не менее 70 минут, при температуре 100°С.</p>	Штука	2
45	Изделие медицинского назначения	<p>Тележка должна быть предназначена для компактного размещения в операционных, перевязочных, процедурных кабинетах, комплекта из четырех контейнеров п. 47 и два контейнера п.48, для проведения предстерилизационной очистки и химической дезинфекции изделий медицинского назначения непосредственно в местах использования.</p>	Штука	1

		<p>Должна соответствовать требованиям ГОСТ Р 50444-92 и ГОСТ Р 51084-97. Конструкция каркас должен быть выполнен из труб круглого сечения, без сварных соединений с 4-мя держателями для размещения контейнеров. Держатели контейнеров должны быть изготовлены из прутка д. 6 мм, нержавеющей стали. Колеса должны иметь поворотные колесные опоры д. 50 мм с резиновым ободом из светлой резины, не оставляющей следов на поверхности пола. Колёса должны иметь стопорную систему.</p> <p>Грузоподъемность не более 30 кг распределенной нагрузки</p> <p>Габаритные размеры не более 650x400x1075 мм.</p> <p>Вес не более 6 кг.</p> <p>Обработка должна быть любыми разрешенными в РФ моющими и дезинфицирующими средствами.</p> <p>Срок службы должен быть не менее 5-и лет.</p>		
46	Контейнер полимерный с перфорированным поддоном.	<p>Контейнер должен быть предназначен для предстерилизационной очистки, химической дезинфекции и стерилизации мед-инструментов. Рабочий объем не менее 1л и не более 1,1л. Конструкция должна быть в форме ванны с крышкой, внутри которой расположен перфорированный поддон с утеплителем. Материал должен быть ударопрочный, химически стойкий полимерный материал. Исключает окрашивание любыми растворами. Ручка поддона должна иметь удобную удлиненную форму для захвата, внутренние размеры перфорированного поддона не более 180x75x50 мм. Габаритные размеры не более 280x155x105 мм. Вес не более 0,5 кг. Контейнер должен стерилизоваться и может быть использован для транспортировки и кратковременного хранения дезинфицированных изделий. Контейнер должен быть пригодным для многократного использования. Цвет голубой. Срок службы не менее 3 лет.</p>	Штука	3
47	Контейнер полимерный с перфорированным поддоном.	<p>Контейнер должен быть предназначен для предстерилизационной очистки, химической дезинфекции и стерилизации мед-инструментов. Рабочий объем не менее 3л и не более 3,1л. Конструкция должна быть в форме ванны с крышкой, внутри которой расположен перфорированный поддон с утеплителем. Материал должен быть ударопрочный, химически стойкий полимерный материал. Исключает окрашивание любыми растворами. Ручка поддона должна иметь удобную удлиненную форму для захвата, внутренние размеры перфорированного поддона не более 240x110x90 мм.. Габаритные размеры не более 370x185x120 мм. Вес не более 0,8 кг. Контейнер должен стерилизоваться и</p>	Штука	5

		может быть использован для транспортировки и кратковременного хранения дезинфицированных изделий. Контейнер должен быть пригодным для многоразового использования. Цвет голубой. Срок службы не менее 3 лет.		
48	Контейнер полимерный с перфорированным поддоном.	Контейнер должен быть предназначен для предстерилизационной очистки, химической дезинфекции и стерилизации мед-инструментов. Рабочий объем не менее 5л и не более 5,9л. Конструкция должна быть в форме ванны с крышкой, внутри которой расположен перфорированный поддон с утепителем. Материал должен быть ударопрочный, химически стойкий полимерный материал. Исключает окрашивание любыми растворами. Ручка поддона должна иметь удобную удлиненную форму для захвата, внутренние размеры перфорированного поддона не более 260x175x120 мм. Габаритные размеры не более 400x285x165 мм.. Вес не более 1,2 кг. Контейнер должен стерилизоваться и может быть использован для транспортировки и кратковременного хранения дезинфицированных изделий. Контейнер должен быть пригодным для многоразового использования. Цвет голубой. Срок службы не менее 3 лет.	Штука	6
49	Контейнер полимерный	Контейнер пластиковый для аптечки объемом не менее 6,5 л и не более 7,0 л. с вкладышем 310x200x180. 310 Размер изделия (мм): 310*200*180 • Размер упаковки (мм): 515*400*320. Должен быть предназначен для Лекарств, перевязочных средств.	Штука	4
50	ИМН для предварительной дезинфекции	Должен представлять собой контейнер для дезинфекции отходов желтого цвета, который состоит из цилиндрической емкости не менее 15 литров, дно которой поднято на высоту не менее 9см. В стенке у основания с одной стороны должен быть сделан вырез, над которым должен имеется доступ к крану с резиновым уплотняющим кольцом с резьбой на кране и гайка. Кран должен ввинчиваться в дно. Внутри, над дном на высоте не менее 14 мм должна быть расположена решетка. Должна быть внутренняя и наружная крышки. Высота с крышкой – не более 400 мм. Диаметр нижний/верхний - не более 255/305 мм. Вес – не более 1,08 кг.	Штука	5
51	Изделия медицинского назначения для хранения	Назначение: сбор, хранение и транспортировка медицинских отходов. Фактический объем изделия – не менее 10 л. Размеры: Высота – не менее 29 см, Диаметр верхний – не менее 27 см, диаметр нижний – не менее 20 см. Диаметр крышки – не менее 29 см. Цвет – белый.	Штука	1

	транспортировки медицинских отходов	Толщина стенки – не менее 2 мм. Крышка с плотно пригнанными краями, и ободом для фиксации по нижнему краю, герметично закрывающая основу; Изделие должно быть устойчиво к многократной обработке и дезинфекции. Маркировочная наклейка для внесения данных. Тип упаковки – полиэтилен. Количество изделий в упаковке указывает поставщик. Количество инструкций-схем по эксплуатации на упаковку указывает поставщик.		
52	Изделия медицинского назначения для хранения и транспортировки медицинских отходов	Назначение: сбор, хранение и транспортировка медицинских отходов. Фактический объем изделия – не менее 10 л. Размеры: Высота – не менее 29 см, Диаметр верхний – не менее 27 см, диаметр нижний – не менее 20 см. Диаметр крышки – не менее 29 см. Цвет – желтый. Толщина стенки – не менее 2 мм. Крышка с плотно пригнанными краями, и ободом для фиксации по нижнему краю, герметично закрывающая основу; Изделие должно быть устойчиво к многократной обработке и дезинфекции. Маркировочная наклейка для внесения данных. Тип упаковки – полиэтилен. Количество изделий в упаковке указывает поставщик. Количество инструкций-схем по эксплуатации на упаковку указывает поставщик.	Штука	4
53	Полимерная емкость	Должна представлять собой полимерная мерная емкость объемом 1 л. Емкость должна быть предназначена для измерения суточного количества мочи. Должна быть шкала с делениями в мл.	Штука	10
54	Термометр фармацевтический	Должен представлять собой стеклянные термометры предназначенный для определения температуры внутри холодильных установок, обязательно работать в температурном диапазоне от -300С до +300С. Должен быть изготовлен из стекла по Стандарту 1224-71, либо аналогичного по качеству материала. Иметь форму в виде стеклянной овальной оболочки, у которой заужена нижняя часть и имеется резервуар для термометрической жидкости, к нему присоединяется капиллярная трубка. Для визуализации применяется термометрическая жидкость красных оттенков. А внутри прибора должна размещаться бумажная шкала, по которой ведется отсчет показаний. Размеры не более 175*11,4*8,2 мм и массу не более 10 грамм. Должен иметь защитную оправу из полиэтилена.	Штука	50
55	Изделие медицинского назначения	Одноразовые медицинская простынь должна быть изготовлена из высококачественного нетканого материала: трехслойного SMS, должна иметь плотность : не менее 25 г/кв.м, Цвет: голубой. Упаковка: не менее 100 штук в в рулоне с перфорацией не более 200 см. и не менее 198 см, для удобства использования. Размер Длина,	Рулон	14

		м не менее 79,5 м, Ширина, см не менее 198 см		
56	Изделие медицинско го назначения	Одноразовая простынь – должна применяться при общехирургических операциях в отделениях ЛПУ, в смотровых врачебных кабинетах, клиниках, массажных салонах, сра-салонах, а так же везде где необходимо поддерживать высокий уровень гигиены. Простынь применяется одноразово, после использования - утилизируются. Должна быть изготовлена из высококачественного нетканого материала: трехслойного SMS (S - спанбонд, M - мелтблаун, S - спанбонд). Должна быть стерильной в индивидуальной упаковке. Ширина не менее 70см и не более 100 см, длинна не менее 80см и не более 100 см Плотность изделия не менее 20гр/кв.м. Цвет: голубой. Количество в упаковке: 1 шт.	Штука	90
57	Изделие медицинско го назначения	Одноразовая простынь – должна применяться при общехирургических операциях в отделениях ЛПУ, в смотровых врачебных кабинетах, клиниках, массажных салонах, сра-салонах, а так же везде где необходимо поддерживать высокий уровень гигиены. Простынь применяется одноразово, после использования - утилизируются. Должна быть изготовлена из высококачественного нетканого материала: трехслойного SMS (S - спанбонд, M - мелтблаун, S - спанбонд). Должна быть стерильной в индивидуальной упаковке. Ширина не менее 140см и не более 150 см, длинна не менее 200см и не более 220 см 20гр/кв. м. Цвет: голубой. Количество в упаковке: 1 шт.	Штука	30
58	Изделие медицинско го назначения	Пелёнки впитывающие одноразовые из распушенной целлюлозы, предназначены для дополнительной защиты постельного белья и других поверхностей в гигиенических целях; используются в целях гигиены при уходе за больными, страдающими недержанием; для проведения диагностических и гигиенических процедур. Покровный (верхний) слой - полипропиленовый нетканый материал, запечатанный по краям, обеспечивает комфортное прилегание к телу. Сорбционный (внутренний) слой - термохимически обработанная распушенная целлюлоза, отбеленная без применения хлора, равномерно впитывает и распределяет жидкость. Структура поверхности - прессованные дорожки - способствуют равномерному распределению жидкости и обеспечивают стабильность впитывающего слоя. Защитный (наружный) слой - водонепроницаемая, скользящая полиэтиленовая пленка, защищает от протекания при заполнении жидкостью внутреннего слоя,	Упаков ка	14

		обеспечивая сухость белья и других поверхностей. Срок годности 5 лет от даты производства, указанной на упаковке. Размеры [мм]: общая длина: 600, общая ширина: 600, длина внутреннего впитывающего слоя (впитывающей подушки): 600 мм, ширина внутреннего впитывающего слоя (впитывающей подушки): 520. Впитываемость по ISO 11948-1:1996 1200 мл, 5 штук в упаковке.		
59	Медицинская одноразовая одежда	<p>Халат должен быть выполнен из водоотталкивающего нетканого материала серо-голубого цвета с многослойной структурой типа СММС (спанбонд-мельтблаун-мельтблаун-спанбонд), уд.вес материала не менее 35г/кв.м. Отшивка горловины и две внешние белые завязки из белого нетканого материала уд.вес не менее 35 г/кв.м, две наружные завязки из серо-голубого нетканого материала. Проницаемость материала халата для жидкости (гидростатическое давление) в критической области (перед и рукава) более 70см/Н2О. Халат имеет рукава на резинке. Длина халата не менее 140см. Не содержит латекса. Отшивка горловины и швы рукава усилены двойной строчкой.</p> <p>Халаты должны быть упакованы по 5 шт.</p> <p>Упаковка - влагонепроницаемая пленка толщиной не менее 20 мкм.</p> <p>Коробка из гофрокартона.</p> <p>Срок годности должен составлять не менее 90% от общего срока годности указанного на упаковке, на момент приемки продукции по количеству и качеству.</p> <p>Поставка продукции должна сопровождаться следующими документами:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Копия Регистрационного удостоверения на продукцию, выданного Росздравнадзором. 2. Копия обязательного сертификата соответствия РФ на продукцию. 	Штука	50
60	Медицинская одноразовая одежда	<p>Халат должен быть изготовлен из многослойного нетканого материала СМС (Спанбонд-Мельтблаун-Спанбонд) или эквивалент плотностью не менее 35 г/м2.</p> <p>-микробная проницаемость в сухом состоянии должна быть не более 300 КОЕ колониеобразующих единиц (для менее критической зоны),</p> <p>-сопротивление проникновению влажных бактериальных сред должно быть не менее 2,8 ВІ (для критической зоны),</p> <p>-чистота в части инородных частиц должна быть не более 3,5 ІРМ,</p> <p>-пылеворсоотделение должно быть не более 4,0 Log10 (от подсчитанных частиц корпии),</p> <p>-водоупорность должна быть не менее 100см Н2О (для</p>	Штука	50

		<p>критической зоны),</p> <p>-прочность на разрыв в сухом состоянии должна быть не менее 40 кПа,</p> <p>-прочность на разрыв во влажном состоянии должна быть не менее 40 кПа (для критической зоны),</p> <p>-прочность на растяжение в сухом состоянии должна быть не менее 20 Н,</p> <p>-прочность на растяжение во влажном состоянии должна быть не менее 20 Н (для критической зоны).</p> <p>Халат за счет Т-образного раскроя не стесняет движений в плечевом поясе во время проведения манипуляций. Тип застежки – на липучках.</p> <p>Сложен специальным образом для удобства асептического надевания без дополнительной помощи персонала</p> <p>-критические зоны халата (рукава, крепление завязок) должны быть выполнены герметично.</p> <p>Окантовка горловины должна быть изготовлена из нетканого материала СМС (Спанбонд-Мельтблаун-Спанбонд), плотностью не менее 35 г/м2.</p> <p>Общая длина халата должна быть не менее 140см, ширина изделия по низу должна быть не менее 160см, ширина проймы должна быть не менее 55см, общая длина рукава должна быть не менее 80см. Рукав - реглан</p> <p>- манжеты должны быть изготовлены из эластичного полотна с содержанием лайкры, высотой не менее 5см.</p> <p>Халаты должны быть упакованы по 5 шт.</p> <p>Упаковка - влагонепроницаемая пленка толщиной не менее 20 мкм.</p> <p>Коробка из гофрокартона.</p> <p>Срок годности должен составлять не менее 90% от общего срока годности указанного на упаковке, на момент приемки продукции по количеству и качеству.</p> <p>Поставка продукции должна сопровождаться следующими документами:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Копия Регистрационного удостоверения на продукцию, выданного Росздравнадзором. 2. Копия обязательного сертификата соответствия РФ на продукцию. 		
61	Медицинская одноразовая одежда	<p>Халат должен быть выполнен из водоотталкивающего нетканого материала серо-голубого цвета с многослойной структурой типа СММС (спанбонд-мельтблаун-мельтблаун-спанбонд), уд.вес материала не менее 35г/кв.м. Отшивка горловины и две внешние белые завязки из белого нетканого материала уд.вес не менее 35 г/кв.м, две наружные завязки из серо-голубого нетканого материала. Проницаемость материала халата для жидкости (гидростатическое давление) в критической</p>	Штука	300

		<p>области (перед и рукава) более 70см/Н2О. Халат имеет рукава на резинке. Длина халата не менее 140см. Не содержит латекса. Отшивка горловины и швы рукава усилены двойной строчкой.</p> <p>Каждый халат должен быть вакуумно упакован (воздух откачан из упаковки, что позволяет экономить место и вести визуальный контроль стерильности в случае прокола или пореза упаковки)</p> <p>по 1 шт. в двойную упаковку:</p> <p>Упаковка №1- влагонепроницаемая пленка толщиной не менее 20 мкм.</p> <p>Упаковка №2- пакет из многослойных полимерных пленок с эффектом легкого вскрытия («пил –эффект»), толщиной не менее 50 мкм., должна обладать высокими барьерными свойствами.</p> <p>Коробка из гофрокартона.</p> <p>Срок годности должен составлять не менее 90% от общего срока годности указанного на упаковке, на момент приемки продукции по количеству и качеству.</p> <p>Поставка продукции должна сопровождаться следующими документами:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Копия Регистрационного удостоверения на продукцию, выданного Росздравнадзором. 2. Копия обязательного сертификата соответствия РФ на продукцию. 		
62	Медицинская одноразовая одежда	<p>Халат должен быть изготовлен из многослойного нетканого материала СМС (Спанбонд-Мельтблаун-Спанбонд) или эквивалент плотностью не менее 35 г/м2.</p> <p>-микробная проницаемость в сухом состоянии должна быть не более 300 КОЕ колониеобразующих единиц (для менее критической зоны),</p> <p>-сопротивление проникновению влажных бактериальных сред должно быть не менее 2,8 ВІ (для критической зоны),</p> <p>-чистота в части инородных частиц должна быть не более 3,5 ІРМ,</p> <p>-пылевосотделение должно быть не более 4,0 Log10 (от подсчитанных частиц корпии),</p> <p>-водоупорность должна быть не менее 100см Н2О (для критической зоны),</p> <p>-прочность на разрыв в сухом состоянии должна быть не менее 40 кПа,</p> <p>-прочность на разрыв во влажном состоянии должна быть не менее 40 кПа (для критической зоны),</p> <p>-прочность на растяжение в сухом состоянии должна быть не менее 20 Н,</p>	Штука	300

		<p>-прочность на растяжение во влажном состоянии должна быть не менее 20 Н (для критической зоны).</p> <p>Халат за счет Т-образного раскроя не стесняет движений в плечевом поясе во время проведения манипуляций. Тип застежки – на липучках.</p> <p>Сложен специальным образом для удобства асептического надевания без дополнительной помощи персонала</p> <p>-критические зоны халата (рукава, крепление завязок) должны быть выполнены герметично.</p> <p>Окантовка горловины должна быть изготовлена из нетканого материала СМС (Спанбонд-Мельтблаун-Спанбонд), плотностью не менее 35 г/м2.</p> <p>Общая длина халата должна быть не менее 140см, ширина изделия по низу должна быть не менее 160см, ширина проймы должна быть не менее 55см, общая длина рукава должна быть не менее 80см. Рукав - реглан - манжеты должны быть изготовлены из эластичного полотна с содержанием лайкры, высотой не менее 5см.</p> <p>Каждый халат должен быть вакуумно упакован (воздух откачан из упаковки, что позволяет экономить место и вести визуальный контроль стерильности в случае прокола или пореза упаковки)</p> <p>по 1 шт. в двойную упаковку:</p> <p>Упаковка №1- влагонепроницаемая пленка толщиной не менее 20 мкм.</p> <p>Упаковка №2- пакет из многослойных полимерных пленок с эффектом легкого вскрытия («пил –эффект»), толщиной не менее 50 мкм., должна обладать высокими барьерными свойствами.</p> <p>Коробка из гофрокартона.</p> <p>Предпочтительный метод стерилизации – радиационный - позволяет избежать негативного воздействия остатков этиленоксида при недостаточной дегазации. в соответствии с ГОСТ Р 50325-2011/ ГОСТ ISO 10993.7-2011, ГОСТ ISO 11137-1-2011/ ГОСТ Р ИСО 11135-2000.</p> <p>Срок годности должен составлять не менее 90% от общего срока годности указанного на упаковке, на момент приемки продукции по количеству и качеству.</p> <p>Поставка продукции должна сопровождаться следующими документами:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Копия Регистрационного удостоверения на продукцию, выданного Росздравнадзором. 2. Копия обязательного сертификата соответствия РФ на продукцию. 		
63	Изделие	Чехол размером не менее 200х13см должен быть	Штука	500

	медицинского назначения	изготовлен из многослойного воздухопроницаемого водоотталкивающего полипропиленового нетканого материала типа SMS (спанбонд-мельтблаун-спанбонд) плотностью не менее 35 г/м ² . Материал чехла не должен иметь дефектов, соединение частей полотна герметичное. Чехол должен быть стерильный. Должен быть вакуумно упакована по 1 шт. Упаковка № 1 влагонепроницаемая пленка толщиной не менее 20 мкм. Упаковка №2-пакет из многослойных полимерных пленок толщиной не менее 50 мкм., должен открываться без помощи ножниц. Коробка из гофрокартона.		
64	Изделие медицинского назначения	Салфетки из нетканого материала для пропитки рабочим раствором дезинфицирующего средства: не менее 90, но не более 100 сухих салфеток размером не менее 300 мм, но не более 420 мм х не менее 150 мм, но не более 310 мм. время пропитки салфеток в закрытом диспенсере не должно превышать 30 минут.	Упак.	200
65	Изделие медицинского назначения	Цветной диспенсер для бахил предназначен для размещения в медицинских учреждениях. Вместимость не менее 980 пар бахил, изделие должно быть компактным и не занимать много места. Должен иметь крепления для размещения на вертикальной поверхности. Цвет : Синий. Габариты диспенсера 150мм х 200мм х 400мм	Штука	2
66	Урна пластиковая	Пластиковая корзина с качающейся крышкой. Объем не менее 25 л и не более 30л, высота 45 см, длина*ширина 26*20 см. Цвет: синий.	Штука	2
67	Дозатор настенный	Антивандалный дозатор для жидкого мыла настенный. Носик дозатора должен иметь блокировку, поршень кнопки выполнен из хромированной латуни а клапан подачи из ABS термопластика. Должно быть окно контроля за расходом. Объем дозатора не менее 0,5л, дозировка 1 мл. Должен иметь стойкий механизм дозации. Цвет: хром, вес не более 360 г.	Штука	6
68	Дозатор локтевой	Настенный дозатор для подачи дозированных порций растворов различной вязкости (антисептиков, жидкого мыла, крема) из флаконов прямоугольного сечения объемом 1л, высотой не более 205 мм, ширина не более 90 мм с диаметром горлышка не менее 20 мм. Для исключения контаминации рук дозатор должен иметь локтевой рычаг. Рычаг должен быть изготовлен из нержавеющей стали длиной не менее 130мм не более 150мм. Корпус дозатора изготовлен из высококачественного ударопрочного пластика с	Штука	6

		<p>бактериостатическим покрытием, позволяющим проводить обеззараживание любыми моющими и дезинфицирующими средствами.</p> <p>Конструкция должна обеспечивать легкую разборку и сборку дозатора, снятие со стены, без использования дополнительных инструментов или помощи специалистов для проведения очистки и/или дезинфекции.</p> <p>Дозатор должен иметь насос с трубкой подачи, изготовленной из высококачественной стали. Помпа должна быть выполнена из пластика, позволяющего проводить обеззараживание любыми моющими и дезинфицирующими средствами, без потери потребительских свойств. Помпа должна иметь прижимную уплотнительную конусную манжету для обеспечения быстрой и надёжной фиксации флакона в дозаторе и обеспечения моментальной готовности дозатора к использованию при смене тары.</p> <p>Технические данные:</p> <ul style="list-style-type: none"> – Привод устройства: ручной (локтевой) – Режим работы: многократный, циклический – Габаритные размеры: 235×100×290 мм; Масса устройства: не более 0,5 кг – Размер корпуса дозатора: ширина не более 94мм, высота не менее 273мм и не более 285мм, глубина не более 100 мм. – Максимальное усилие на рычаге не более 35Н (3,5кг) – Обязательно наличие на помпе регулирующего устройства для одномоментной подачи порций растворов не более 1,5 мл. <p>Дозатор должен иметь возможность комплектования сменными насадками для подачи жидкости различной вязкости.</p>		
69	<p>Рукоятка алюминиевая (швабра для пола) с красной кодировкой</p>	<p>Материал рукоятки: алюминий.</p> <p>Изделия должно иметь возможность цветового кодирования, согласно СанПиН 2.1.3.2630-10 "Санитарно-эпидемиологические требования к организациям, осуществляющим медицинскую деятельность"</p> <p>Рукоять должна иметь выход (технологическое отверстие, диаметром 7 мм для специального замка) под держатель мопа со специальным соединением с одной стороны и удобной рукояткой для работы и хранения с другой.</p> <p>Диаметр: 23 мм.</p> <p>Способ крепления: рукоятка должна вставляться в универсальный держатель для мопа, крепиться винтовым зажимом и фиксироваться специальным</p>	Штука	2

		<p>замком.</p> <p>Рукоять должна быть размером не менее 130 см не более 140 см. Наконечник рукоятки имеет красную кодировку.</p>		
70	<p>Рукоятка алюминиевая (швабра для пола) с зеленой кодировкой</p>	<p>Материал рукоятки: алюминий.</p> <p>Изделия должно иметь возможность цветового кодирования, согласно СанПиН 2.1.3.2630-10 "Санитарно-эпидемиологические требования к организациям, осуществляющим медицинскую деятельность"</p> <p>Рукоять должна иметь выход (технологическое отверстие, диаметром 7 мм для специального замка) под держатель мопа со специальным соединением с одной стороны и удобной рукояткой для работы и хранения с другой.</p> <p>Диаметр: 23 мм.</p> <p>Способ крепления: рукоятка должна вставляться в универсальный держатель для мопа, крепиться винтовым зажимом и фиксироваться специальным замком.</p> <p>Рукоять должна быть размером не менее 130 см не более 140 см. Наконечник рукоятки имеет зеленую кодировку.</p>	Штука	9
71	<p>Рукоятка алюминиевая (швабра для пола) с синей кодировкой</p>	<p>Материал рукоятки: алюминий.</p> <p>Изделия должно иметь возможность цветового кодирования, согласно СанПиН 2.1.3.2630-10 "Санитарно-эпидемиологические требования к организациям, осуществляющим медицинскую деятельность"</p> <p>Рукоять должна иметь выход (технологическое отверстие, диаметром 7 мм для специального замка) под держатель мопа со специальным соединением с одной стороны и удобной рукояткой для работы и хранения с другой.</p> <p>Диаметр: 23 мм.</p> <p>Способ крепления: рукоятка должна вставляться в универсальный держатель для мопа, крепиться винтовым зажимом и фиксироваться специальным замком.</p> <p>Рукоять должна быть размером не менее 130 см не более 140 см. Наконечник рукоятки имеет синюю кодировку.</p>	Штука	7
72	<p>Держатель универсальный для швабр</p>	<p>Изделие должно быть предназначено для проведения текущих и генеральных уборок горизонтальных поверхностей помещений.</p> <p>Материал держателя: полипропилен.</p> <p>Изделия должно иметь возможность цветового кодирования, согласно СанПиН 2.1.3.2630-10 "Санитарно-эпидемиологические требования к организациям, осуществляющим медицинскую деятельность".</p> <p>Механизм складывания - ножной. Моп на флаундер крепится при помощи специальных зажимов, что позволяет отжимать моп в механическом отжиме.</p>	Штука	18

		<p>Держатель должен крепиться на алюминиевую ручку от 130 см д 150см.</p> <p>Размер держателя: не менее 40 см не более 41 см х не менее 10,5см не более 11 см.</p>		
73	Моп-насадка микрофибра абразивом	<p>Назначения: для очищения сильно загрязненных поверхностей пола. Свойства изделия: Изделие состоит из коротковорсовой 100% микрофибры с диагональными черными или синими полосками. Плоский коротковорсовый моп для использования мытья пола. Возможность одевания и снятия без помощи рук. Состав: расщепленное микроволокно не менее 80% полиэстер, не более 20% полиамид, или эквивалент. Наличие продольно расположенных абразивных полос для лучшего сбора грязи при работе мопа «∞» (восьмерками). Может использоваться как для влажной уборки, так и для сухой уборки. Длина насадки должна быть не менее 40 см, ширина не менее 11 см, объем впитывания рабочего раствора не менее 270. Площадь обработки- не менее 20 м². Изделие должно иметь возможность машинной стирки и дезинфекции. Количество циклов стирки не менее 700. Температура стирки не более 90 °С. . Способ крепления мопа к держателю- при помощи объемных кармашков. Для цветового кодирования внутри отделения на внутреннюю сторону мопа должны быть пришиты цветные стикеры: красный, желтый, зеленый, синий.</p>	Штука	39
74	Моющая моп-насадка петельчатая для мытья пола	<p>Назначение: Для ежедневной и генеральной уборки. Свойства изделия: впитывает и собирает грязь, имеет высокую износостойкость петель, легко скользит по поверхностям, устойчива к агрессивным средствам, хорошо выполаскивается, основание мопа-насадки не должно давать усадки при стирке, одевается и снимается с держателя насадок бесконтактно. Состав: хлопок - 60%, полиэстер - 40% или эквивалент. Изделие должно иметь дополнительные ряды микрофибры по периметру мопа. Длина мопа-насадки не менее 40 см, ширина не менее 13 см, влагопоглощение не менее 208 %. Площадь обработки не менее 20 м². Изделие должно иметь возможность машинной стирки и дезинфекции. Количество циклов стирки не менее 500. Температура стирки не более 90°С. Способ крепления мопа-насадки к держателю при помощи объемных кармашков. Моп-насадка должна иметь возможность бесконтактного одевания и снятия с держателя моп-насадок. Для цветового кодирования внутри отделения на внутреннюю сторону мопа –насадки должны быть пришиты цветные стикеры: красный, желтый, зеленый, синий.</p>	Штука	4
75		<p>Диспенсер должен состоять из полипропиленового ведра с ручкой и прозрачной крышкой с дозирующим</p>		

	<p>клапаном. Вместимость диспенсера должна составлять не более 4 литров. Диспенсер не должен быть жёлтого цвета по причине использования жёлтых пластиковых ёмкостей для утилизации медицинских отходов и исключения эксплуатации требуемого диспенсера по иному назначению.</p> <p>Поверхность диспенсера должна быть гладкой однородной, без вздутий, расслоений, трещин, недоливов, раковин и сколов. Размеры диспенсера должны соответствовать параметрам рулона с салфетками из нетканого материала для пропитки рабочим раствором дезинфицирующего средства, указанного в пункте _____ технического задания.</p> <p>Диспенсер должен быть предназначен в качестве вспомогательного оборудования для дезинфекции и мытья различных поверхностей в помещениях, мебели, предметов обстановки, аппаратуры, оборудования всех видов и назначения и других объектов, подлежащих обработке способом протирания с помощью дезинфицирующего средства. Инструкция по применению или технические условия (ТУ), или техническое описание (выбрать имеющееся) должно иметь подтверждение совместимости с дезинфицирующим средством.</p> <p>Гарантийный срок должен составлять не менее 12 месяцев момента введения в эксплуатацию диспенсера.</p>	Штука	16
--	--	-------	----

Требования к безопасности, качеству, техническим характеристикам, функциональным характеристикам товара: Поставляемый Товар должен соответствовать обязательным требованиям к его качеству и безопасности, предусмотренными для товаров данного рода действующим законодательством Российской Федерации, иными правовыми актами органов государственной власти Российской Федерации. Поставщик гарантирует Заказчику соответствие качества поставляемого им товара стандартам и требованиям, предъявляемым к продукции данного рода.

Место поставки товара: г. Смоленск, 1-й Краснофлотский пер., д.15

Сроки поставки товара: до 31.01.2020 года

Условия поставки товара:

- товар поставляется в заводской упаковке;
- поставка товара осуществляется в течение 5 (пяти рабочих дней с момента получения заявки от Покупателя, направленной посредством автоматизированной системы заказов «Электронный ордер».

Начальная (максимальная) цена договора: 998852 (Девятьсот девяносто восемь тысяч восемьсот пятьдесят два) рубля 62 копейки

Наименование объекта закупки	Предложение № 1	Предложение №2	Предложение №3	Средняя цена, руб.
Расходные средства	982 472,80	989 544,98	1 024 540,08	998 852,62

Начальная (максимальная) цена договора включает:

Начальная (максимальная) цена договора должна включать все расходы на доставку товара, страхование, уплату налогов, таможенных пошлин, сборов и других обязательных платежей.

Покупатель по согласованию с Поставщиком в ходе исполнения договора вправе изменить количество всех предусмотренных договором товаров при изменении потребности в товарах на поставку которых заключен договор, в пределах 30% от цены договора, а также при выявлении потребности в дополнительном объеме товаров, не предусмотренных договором, но связанных с такими товарами, предусмотренными договором.

Срок и порядок оплаты товара:

Оплата Товара Покупателем производится на основании счета, выставленного Поставщиком, путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика в течение 30 (тридцати) дней после принятия Товара Покупателем и подписания Сторонами товарной накладной формы ТОРГ-12.

Источник финансирования	Оплата товара осуществляется за счет средств фонда обязательного медицинского страхования и/или за счет средств от предпринимательской деятельности
Срок, место и порядок подачи заявок участников закупки (далее также - заявки)	Заявки в письменной форме подаются по адресу: г. Смоленск, 1-й Краснофлотский пер., д.15 (в рабочие дни с 8:00 до 16:30), в договорно – правовой сектор с <u>16.08</u> 2019 с 09.00 по <u>23.08</u> 2019 до 14.00., время Московское. Порядок подачи заявок- в соответствии с котировочной документацией.
Место, дата и время вскрытия конвертов с заявками на участие в запросе котировок	Краснофлотский пер., д.15 « <u>23</u> » <u>08</u> 2019 в <u>15</u> ч. <u>00</u> мин. (время московское)
Место, дата и время рассмотрения заявок участников закупки и подведения итогов закупки	Краснофлотский пер., д.15 с « <u>23</u> » <u>08</u> 2019 в <u>15</u> ч. <u>15</u> мин. (время московское), Срок рассмотрения заявок: не может превышать 10 дней с даты окончания подачи заявок.
Критерии оценки и сопоставления заявок на участие в закупке:	Наименьшая цена договора.

Обязательные требования к участникам запроса котировок:

1) соответствие требованиям, установленным в соответствии с законодательством Российской Федерации к лицам, осуществляющим поставку товара, выполнение работы, оказание услуги, являющихся предметом договора;

2) непроведение ликвидации участника закупки – юридического лица и отсутствие решения арбитражного суда о признании участника закупки – юридического лица или индивидуального предпринимателя несостоятельным (банкротом) и об открытии конкурсного производства;

3) неприостановление деятельности участника закупки в порядке, установленном Кодексом Российской Федерации об административных правонарушениях, на дату подачи заявки на участие в закупке;

4) отсутствие у участника закупки недоимки по налогам, сборам, задолженности по иным обязательным платежам в бюджеты бюджетной системы Российской Федерации (за исключением сумм, на которые предоставлены отсрочка, рассрочка, инвестиционный налоговый кредит в соответствии с законодательством Российской Федерации о налогах и сборах, которые реструктурированы в соответствии с законодательством Российской Федерации, по которым имеется вступившее в законную силу решение суда о признании обязанности заявителя по уплате этих сумм исполненной или которые признаны безнадежными к взысканию в соответствии с законодательством Российской Федерации о налогах и сборах). Участник закупки считается соответствующим установленному требованию в случае, если им в установленном порядке подано заявление об обжаловании указанных недоимки, задолженности и решение по такому заявлению на дату рассмотрения заявки на участие в определении поставщика (подрядчика, исполнителя) не принято;

5) отсутствие у участника закупки – физического лица либо у руководителя, членов коллегиального исполнительного органа или главного бухгалтера юридического лица – участника закупки судимости за преступления в сфере экономики (за исключением лиц, у которых такая судимость погашена или снята), а также неприменение в отношении указанных физических лиц наказания в виде лишения права занимать определенные должности или заниматься определенной деятельностью, которые связаны с поставкой товара,

выполнением работы, оказанием услуги, являющихся объектом осуществляемой закупки, и административного наказания в виде дисквалификации;

6) обладание участником закупки исключительными правами на результаты интеллектуальной деятельности, если в связи с исполнением договора заказчик приобретает права на такие результаты;

7) отсутствие между участником закупки и заказчиком конфликта интересов, под которым понимаются случаи, при которых руководитель заказчика и/или организатора процедуры закупки, член экспертной группы, член комиссии, лицо, ответственное за организацию конкурентной процедуры, состоят в браке с физическими лицами, являющимися выгодоприобретателями, единоличным исполнительным органом хозяйственного общества (директором, генеральным директором, управляющим, президентом и другими), членами коллегиального исполнительного органа хозяйственного общества, руководителем (директором, генеральным директором) учреждения или унитарного предприятия либо иными органами управления юридических лиц - участников закупки, с физическими лицами, в том числе зарегистрированными в качестве индивидуального предпринимателя, - участниками закупки либо являются близкими родственниками (родственниками по прямой восходящей и нисходящей линии (родителями и детьми, дедушкой, бабушкой и внуками), полнородными и неполнородными (имеющими общих отца или мать) братьями и сестрами), усыновителями или усыновленными указанных физических лиц. Под выгодоприобретателями в данном случае понимаются физические лица, владеющие напрямую или косвенно (через юридическое лицо или через несколько юридических лиц) более чем десятью процентами голосующих акций хозяйственного общества либо долей, превышающей десять процентов в уставном капитале хозяйственного общества.

Требования к котировочным заявкам:

1) в составе котировочной заявки должны быть представлены:

- наименование поставляемых товаров, выполняемых работ, оказываемых услуг согласно предмету закупки (в случае осуществления закупки товаров также указываются характеристики поставляемых товаров);
- наименование, организационно-правовая форма, место нахождения, почтовый адрес участника закупки (для юридического лица), фамилия, имя, отчество, паспортные данные, место жительства участника закупки (для физического лица), номер телефона, адрес электронной почты, банковские реквизиты;
- идентификационный номер налогоплательщика (при его наличии);
- согласие участника закупки с условиями договора, указанными в запросе котировок;
- цена товаров, работ, услуг с указанием сведений о включенных или не включенных в нее расходах (расходах на перевозку, страхование, уплату таможенных пошлин, налогов, сборов и других обязательных платежей);
- документы (копии документов), подтверждающие соответствие участников закупки установленным требованиям;
- документы, подтверждающие соответствие товаров, работ, услуг, предлагаемых участником закупки в котировочной заявке, установленным требованиям.

2) заявки представляются на бумажном носителе в месте и до истечения срока, которые указаны в извещении о закупке.

3) в случае наличия в составе заявки документов и информации, текст которых не поддается прочтению, такие документы и информация считаются непредставленными.

4) участник закупки может подать только одну заявку по одному лоту для участия в закупке. Если участник закупки подает более одной заявки по лоту, а ранее поданные им заявки по этому лоту не отозваны, все заявки такого участника закупки по лоту отклоняются.

5) участник закупки вправе изменить или отозвать свою заявку в любой момент до истечения срока подачи заявок.

6) основанием для отказа в приеме заявки является истечение срока подачи заявок и/или несоответствие конверта с заявкой установленным требованиям.

7) на конверте указываются наименование и номер закупки, на участие в которой подается заявка, номер лота (при наличии), а также наименование, адрес и индивидуальный налоговый номер участника закупки (образец конверта прилагается).

8) документы представленные в составе каждого конверта должны быть скреплены печатью (при ее наличии) и заверены подписью уполномоченного лица участника.

9) все рукописные исправления, сделанные в котировочной заявке должны быть завизированы лицом, подписавшим заявку на участие в запросе котировок.

Конкурсная комиссия может отклонить котировочные заявки в случае:

1) несоответствия котировочной заявки требованиям, указанным в запросе котировок;

2) при предложении в котировочной заявке цены товаров, работ, услуг выше начальной (максимальной) цены договора;

3) отказа от проведения запроса котировок;

4) непредставления участником закупки разъяснений положений котировочной заявки (в случае наличия требования заказчика).

Право отказа от проведения процедуры:

Заказчик вправе отказаться от проведения запроса котировок в любое время, в том числе после подписания протокола по результатам закупки, не неся при этом никакой ответственности перед любыми физическими и юридическими лицами, которым такое действие может принести убытки.

Форма, порядок, дата и время начала и окончания срока предоставления участникам закупки разъяснений положений документации о закупке:

Участник закупки вправе направить заказчику закупки письменный запрос на разъяснение документации о закупке в сроки, соответствующие срокам подачи заявок, но не позднее чем за 2 (Два) дня до их окончания. Запрос от юридического лица оформляется на фирменном бланке участника закупки (при наличии), заверяется уполномоченным лицом участника закупки. Запрос может быть направлен посредством почтовой связи, факсимильной связи, курьерской доставки. Запрос не может быть направлен посредством электронной почты. Заказчик закупки обязан ответить на запрос, оформленный в соответствии с вышеуказанными требованиями, полученный не позднее установленного срока. Запрос о разъяснении документации о закупке, полученный от участника позднее срока, установленного в документации о закупке, не подлежит рассмотрению. Заказчик закупки обязан опубликовать разъяснения на официальном сайте не позднее 3 дней со дня предоставления разъяснений.

Рассмотрение и оценка котировочных заявок:

По результатам рассмотрения и оценки представленных котировочных заявок участнику размещения заказа, подавшему котировочную заявку, которая отвечает требованиям и является неделимой, установленным в настоящем извещении, и в которой указана наиболее низкая цена договора, признанному победителем, будет направлен для подписания проект договора.

Срок подписания договора:

Победитель запроса котировок должен подписать договор не ранее чем через 10 (десять) дней и не позднее чем через 20 дней с даты размещения протоколов о подведении итогов запроса котировок. Если в указанный срок победитель не представит Заказчику подписанный договор, победитель будет признан уклонившимся от заключения договора.

Форма котировочной заявки: прилагается к настоящему извещению о проведении запроса котировок.

Проект договора: прилагается к настоящему извещению о проведении запроса котировок.