**Приложение II «Техническое задание»**

**Поставка расходного медицинского материала**

**Общие требования:**

**1. Общие требования.**

**Требования к доставке:** товар доставляется за счет Поставщика в невозвратной упаковке, обеспечивающей сохранность товара при его перевозке и (при необходимости) последующем хранении. Поставка, сдача-приемка товара осуществляется в рабочий день, согласно трудовому распорядку дня Заказчика.

**Срок поставки:** поставка товара осуществляется по заявке Заказчика в течение 7 (семи) рабочих дней с даты направления Заказчиком в адрес Поставщика заявки на отгрузку Товара, в соответствии с графиками поставки товара. Заявка оформляется Заказчиком на официальном бланке учреждения и направляется на электронную почту Поставщика, с присвоенным исходящим номером. В заявке указывается наименование Товара, его количество в соответствии со Спецификацией являющейся неотъемлемой частью Договора.

 Поставщик подтверждает получение заявки, направив ответное письмо на электронную почту Заказчика с присвоенным входящим номером заявки. Поставка товара осуществляется за счет Поставщика, силами Поставщика.

 Поставка Товара осуществляется в рабочие дни с 09:00 часов до 12:00 часов, с 13:00 часов до 16:00 часов. Поставщик своими силами и за свой счет обеспечивает доставку и разгрузку Товара до Заказчика.

**Место поставки:** г. Ханты-Мансийск, ул. Тобольский тракт, 4, г. Сургут проспект Набережный д. 41 АУ «Югорский центр профессиональной патологии».

**Требования к качеству и безопасности поставляемого товара:**

- товар сопровождается документами (сертификат соответствия, регистрационное удостоверение, декларация о соответствии или иное), подтверждающими качество и безопасность поставляемого товара, предусмотренными законодательством РФ;

- качество товара соответствует предусмотренным техническим регламентам в соответствии с законодательством Российской Федерации о техническом регулировании, документам, разрабатываемым и применяемым в национальной системе стандартизации, принятым в соответствии с законодательством Российской Федерации о стандартизации, иным требованиям, связанным с определением соответствия поставляемого товара, выполняемой работы, оказываемой услуги потребностям заказчика (ГОСТ, СНиП и т.д.);

- товар соответствует и сопоставим с приборами, находящимся у Заказчика;

- товар является новым (ранее не находившимся в использовании у Поставщика и (или) третьих лиц), не находится в залоге, под арестом или под иным обременением. Не допускается поставка выставочных и/или опытных образцов товара, а также материалов используемых для сборки поставляемого товара ранее применяемых или собранных из восстановленных частей;

- упаковка должна быть заводской и обеспечивать сохранность от внешних воздействий и любого вида повреждений при перевозке с соблюдением температурного режима. Товар должен быть доставлен до места поставки транспортом, обеспечивающим сохранность товара. При несоблюдении данных условий весь товар разгрузке по месту поставки не подлежит. Поставщик несёт ответственность перед Заказчиком за повреждения, возникшие из-за неправильной упаковки;

- остаточный срок годности товаров должен составлять не менее 18 месяцев на дату поставки Товара.

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Предмет договора (наименование потребности)** | **Техническое задание** | **Ед.****измерения** | **Кол-во** |
| 1 | Бахилы | Бахилы прочные, толщина не менее 30 мкр, двойная резинка, пропаянная по всей длине.Вес не менее 3,5 гВысота бахилы не менее 15смШирина бахилы не менее 42 смБоковой шов бахил не менее 3ммКоробка (картонная) 2000 пар  | пар | 188 000 |
| 2 | Берет "Шарлотта" | Медицинская шапочка обладает пылезащитными свойствами, хорошей воздухопроницаемостью, шапочка антистатична, резинка надежно облегает голову что позволяет защищать волосы.Берет на резинке, с двумя защипами для создания удобной формы. Плотно сложен в гармошку и упакован в виде полоски длиной не более 20 см, что значительно облегчает транспортировку и хранение.Плотность не менее 17 гр/кв.м.Цвет Голубой, БелыйМатериал нетканый четырехслойный.Стерильность НестерильноКоличество в упаковке, шт не менее 100 | шт. | 14200 |
| 3 | Бумажные медицинские простыни  |  Медицинские простыни Технические характеристикиДлина рулона не более 50 м Количество полотенец не менее 132 шт, Диаметр рулона 13,1 см. Ширина рулона 50 см-50,5 см. Длина полотенца 37,8 см Слойность не более 1,5. Цвет белый. Тиснение нет Система C1 - Медицинские простыни в рулонах. Вес не менее 0,85 кгКоличество в упаковке 1 шт. Объем упаковки должен быть 0,0086 куб. м. Длина упаковки не менее 13,1 см Ширина упаковки 13,1 см Высота упаковки не менее 50 см не более 51 см. Вес товара с упаковкой должен составлять 0,9 -1 кг  | рулон | 250 |
| 4 | Вакуумный контейнер | Контейнер, предназначенный для взятия крови с помощью вакуума, созданного изготовителем, для коагулологических исследований. Пробирка должна быть изготовлена из прозрачного стекла, которое позволяет ясно рассмотреть содержимое при визуальном осмотре. Треугольная отметка уровня наполнения – для визуального определение точного соотношения кровь: реагент , корректного заполнения пробирки и минимизации риска диагностической ошибки. Внутренность пробирки должна быть силиконизирована для избежание контактной активации. Номинальная вместимость - не менее 4,5 мл, позволяющая получить образец в необходимом количестве для аликвотирования на весь спектр исследований, размер - не более 13х75 мм. Добавка – цитрат натрия (0,129М, 3,8%), цветовая кодировка пробки – «голубая» (внешний голубой колпачок). Этикетка – отсутствует, вся информация должны быть нанесена на стенку пробирки. Первичная упаковка – пенопластовый штатив на не менее 100 шт. в термоусадочной пленке с этикеткой-инструкцией на русском языке. Знак стерильности на этикетке и упаковке.  | шт. | 2800 |
| 5 | Вакуумный контейнер | Пробирки для определения СОЭ. Материал пробирки стекло;Крышка пробирки из бромбутилкаучука, черногоцвета (в соответствии с ISO 6710); Наличие антикоагулянта – цитрата натрия в концентрации 3,8% (0,129М); Этикетка бумажная с указанием: наполнителя, объема забираемой крови, знака CE, стерильности, номера лота и срока годности. Размер пробирки не более 9\*120 мм, Объем забираемой крови не менее 1,6 мл, объем пробы не более 2,0 мл; Область применения: для определения СОЭ (метод Вестергрена); Упаковка пробирок – не менее 100 шт. в пенопластовом штативе, запаянном в полиэтилен; На этикетке упаковки содержится информация о сроке годности, дате изготовления, номере лота, объёме пробирки, наполнителе, размере пробирки, условиях хранения, импортере (для иностранного товара); номер регистрационного удостоверения.Продукция должна быть зарегистрирована на территории РФ, обязательно наличие регистрационного удостоверения в составе заявки.  | шт. | 73500 |
| 6 | Вакуумный контейнер | Контейнер, предназначенный для взятия крови с помощью вакуума, созданного изготовителем, для различных гематологических исследований цельной крови. Пробирка должна быть изготовлена из прозрачного пластика, который позволяет ясно рассмотреть содержимое при визуальном осмотре. Внутренность пробирки должна быть силиконизирована для избежания контактной активации. Номинальная вместимость - не более 3,0 мл, размер - не менее 13х75 мм. Добавка – К2-EDTA, цветовая кодировка пробки – «лиловая прозрачная» (внешний прозрачный лиловый колпачок), для визуальной индентификации пробирок малого объема. Этикетка – бумажная с линией контроля наполнения. Первичная упаковка – пенопластовый штатив на не менее 100 шт. в термоусадочной пленке с этикеткой-инструкцией на русском языке. Знак стерильности на этикетке и упаковке.  | шт. | 100500 |
| 7 | Вакуумный контейнер | Контейнер, предназначенный для взятия крови с помощью вакуума, созданного изготовителем, для исследования сыворотки в клинической химии, серологии, иммунологии. Пробирка должна быть изготовлена из прозрачного пластика, который позволяет ясно рассмотреть содержимое при визуальном осмотре. Внутренность пробирки должна быть силиконизирована для избежания контактной активации. Номинальная вместимость - не менее 5,0 мл, размер - не более 13х100 мм. Добавка– активатор свертывания (кремнезем) распылен на стенки пробирки, для получения сыворотки надлежащего качества в пластиковом контейнере цветовая кодировка пробки– «красная прозрачная» (внешний прозрачный красный колпачок).Этикетка – бумажная с линией контроля наполнения. Первичная упаковка– пенопластовый штатив на не менее100 шт. в термоусадочной пленке с этикеткой – инструкцией на русском языке. Знак стерильности на этикетке и упаковке.  | шт. | 105500 |
| 8 | Вакуумный контейнер (желтые)  | Пробирка вакуумная пластиковая для сыворотки с активатором свертывания и разделительным гелем. Пробирки пластиковые (полиэтилентерефталат) силиконизированные с дозированным вакуумом, для исследования сыворотки в клинической химии, серологии, иммунологии. Объем забираемой крови –5,0 мл, размер пробирок – 13х100 мм. Разделительный барьер в виде геля, находящегося на дне пробирки используется для отделения образовавшейся сыворотки от сгустка. Применение пробирок с разделительным гелем целесообразно для обеспечения стабильного барьера между сгустком и сывороткой во время транспортировки и хранения образца, цветовая кодировка крышки – «желтая» (внешний желтый колпачок). Стерилизованы гамма-лучами. Этикетка – бумажная. Упаковка – пенопластовый штатив на 100 шт. в термоусадочной пленке с этикеткой-инструкцией на русском языке. Знаки СЕ и стерильности на этикетках и упаковке.  | шт. | 10000 |
| 9 | Вакуумный контейнер Becton Dickinson  | Контейнер, предназначенный для взятия крови с помощью вакуума, созданного изготовителем, для различных исследований плазмы. Пробирка должна быть изготовлена из прозрачного пластика, который позволяет ясно рассмотреть содержимое при визуальном осмотре. Пробирка для получения плазмы применяется для широкого спектра биохимических, иммунохимических, серологических, иммуногематологических исследований. Внутренность пробирки должна быть силиконизирована для избежания контактной активации. Номинальная вместимость - не менее 4,0 мл, размер - не более 13х75 мм. Добавка – гепарин лития, цветовая кодировка пробки – «зеленая» (внешний зеленый колпачок). Этикетка – бумажная с линией наполнения. Первичная упаковка – пенопластовый штатив на не менее 100 шт. в термоусадочной пленке с этикеткой-инструкцией на русском языке. Знак стерильности на этикетке и упаковке.  | шт. | 3000 |
| 10 | Гель высокой вязкости | Гель служит эффективной контактной средой для ультразвуковых исследований при использовании отечественной или импортной аппаратуры. Гель наносится непосредственно на датчик, либо тело пациента, легко распределяется и не растекается по коже, долго не сохнет, обеспечивая длительное скольжение и полный контакт датчика с телом пациента. После проведения исследования гель легко удаляется салфеткой или смывается водой. Гель не пачкает одежду, не вызывает аллергии, не портит датчики, водорастворим. Является одним из лучших гелей для ультразвуковых исследований и терапии на российском рынке, соответствует по качеству лучшим мировым аналогам. Вязкость: по Брукфильду 23,0–31,0 Па•c (соответствует вязкости 12,0–16,0 Па•c при скорости сдвига (16,8±0,3)c-1);pH: 6,8-7,0 Акустический импеданс: 1,57×10\*5 г/см2×сСрок хранения: 3 годаФасовка: 1 коробка - 4 канистры по 5 кг | канистра | 91 |
| 11 | Гель для ЭЭГ  | Универсальный электродный гель для электрофизиологических медицинских исследований: для регистрации ЭКГ, ЭЭГ, РЭГ, холтеровского мониторирования, велоэргометрии, а также для электромиографии и электромиостимуляции. Гель наносится непосредственно на электрод, либо тело пациента, легко распределяется по коже, долго не сохнет, должен обеспечивать хороший контакт электрода с телом пациента. После проведения исследования гель легко удаляется салфеткой или смывается водой. Гель не пачкает одежду, не вызывает аллергии, не портит электроды, водорастворим.Удельная электропроводность:0,7 - 1,0 См/м Вязкость: по Брукфильду 15,0–21,0 Па•c (соответствует вязкости 8,0–11,0 Па•c при скорости сдвига (16,8±0,3)c-1);pH: 6,8 – 7,2Срок хранения: 3 годаФасовка: канистра не менее 5.0 кг | канистра | 14 |
| 12 | Держатель для игл  | Стандартный одноразовый держатель с резьбой для двусторонней иглы, обеспечивающий жесткую винтовую фиксацию. Закругленный дистальный конец держателя обеспечивает конгруэнтный доступ в глубокие вены. Центрированное расположение резьбы для иглы (внутренняя винтовая резьба на не менее чем 2,5 оборота). Размеры: не менее 53x30 мм, внутренний диаметр не менее 18 мм. Упаковка – не менее 250 шт., с этикеткой на русском языке | шт. | 120 500 |
| 13 | Жидкость электродная контактная высокопроводящая для ЭКГ | Жидкость электродная контактная с высокой электропроводностью для ЭКГ, дефибрилляции, электромиостимуляции, маммосканирования методом измерения электросопротивления тканей. Является универсальным экономичным электролитом, позволяющим оперативно проводить диагностические исследования.Униспрей наносится непосредственно на тело пациента, обеспечивает хороший контакт электрода с телом пациента. После проведения исследования Униспрей легко удаляется салфеткой. Униспрей не пачкает одежду, не вызывает аллергии, не портит электроды, водорастворим.Удельная электропроводность: 1,2 - 1,6 См/мpH: 6,2 - 6,8Срок хранения: 3 годаФасовка: по 0,2 кг. | шт. | 104 |
| 14 | Жгут для взятия крови  | Жгут венозный с латексом предназначен для ограничения циркуляции венозной крови при проведении внутривенных манипуляций с дозированной компрессией (сдавливанием)Изготовлен из плотной тканевой ленты и латексаУдобная пластиковая застежка выполнена из ABS-пластика и позволяет быстро снимать жгут простым нажатием на верхнюю часть фиксатора.Дезинфекция жгута производится обычными химическими средствами или автоклавированием при температуре 120° Срок службы — 12 месяцев.Отсутствие металла в деталях жгута обеспечивает защиту от защемления волос или кожи пациента Размеры: Длина: 500 мм Ширина: 25 мм | шт | 121 |
| 15 | Зеркало гортанное 50шт\уп | Зеркало гортанное стерильное одноразовое - применяется в оториноларингологии для осмотра внутренней поверхности гортани и полости рта. Изготовлено из акрилнитрилбутадиенстирола - апирогенного, атравматичного материала - который не раздражает слизистую оболочку.Длина: ручки 200 мм.р. M (22 мм) Срок годности: (стерильности): 5 лет | шт. | 16000 |
| 16 | Игла для дозировки геля  | Одноразовая тупая игла для введения электропроводящего геля через специальное отверстие в электродах. Предназначена для совместного использования со шприцем. 5 шт. в упаковке  | упак | 2 |
| 17 | Игла для взятия венозной крови одноразовая  | Иглы двусторонние, силиконизированные, стерильные для взятия нескольких проб у одного пациента, с резиновым клапаном на дистальном конце иглы и присоединенным держателем. Размер иглы 21G (0,8 мм), длина иглы - не более 1"" (25 мм) с интегрированной прозрачной неразъемной визуальной камерой, размером не менее 12 мм. Увеличенный внутренний диаметр трубки иглы (в соответствии с ГОСТ Р ИСО 9626-2013), внутренний диаметр иглы не менее 0,61 мм. Иглы снабжены резьбой для вкручивания в держатель и защитным колпачком, находящимся у основания резьбы (в положении над V-образным острием иглы). Упаковка, не более 50 шт. | упак | 2310 |
| 18 | Игла бабочка для забора крови 50 шт\уп | Системы однократного применения с безопасно убирающейся иглой для забора венозной крови, состоящие из иглы - «бабочки», безлатексного катетера длиной не более 17,8 см и луер-адаптера для вакуумного забора крови. Игла с V-образной заточкой, силиконизированная, с прозрачной камерой для визуального контроля тока крови, с кнопкой на корпусе, запускающей механизм автоматического извлечения иглы из вены. Размер иглы – 23G х не более 0,75"(0,6мм х не более 19мм). Цветовая кодировка – «голубая». Стерильные. Упаковка – не менее 50 шт., с этикеткой на русском языке. Каждый набор должен быть в индивидуальной упаковке. | шт. | 14000 |
| 19 | Катетер внутривенный (периферический)  | Предназначены для длительного введения растворов лекарственных веществ в периферические вены пациента;Особенности:- катетер должен иметь рентгеноконтрастную полосу для обеспечения эффективного контроля за его расположением в вене; - минимальное расстояние от конца катетера до скоса иглы и уменьшение толщины стенки катетера к дистальному концу облегчает пункцию вены; - наличие прозрачной камеры возврата крови обеспечивает надежный контроль позиционирования иглы в вене; - дополнительный порт обеспечивает возможность введения лекарств в процессе инфузии; - клапан и заглушка порта предотвращают контакт с кровью пациента; - крылья позволяют надежно фиксировать катетер и устраняют возможность несанкционированного извлечения; - футляр надежно предохраняет иглу и катетер от повреждения.Размеры по заявке. С 22G.В упаковке не менее 50 шт. катетеров | упак | 2 |
| 20 | Катетер внутривенный (периферический)  | Предназначены для длительного введения растворов лекарственных веществ в периферические вены пациента.Особенности:- катетер должен иметь рентгеноконтрастную полосу для обеспечения эффективного контроля за его расположением в вене; - минимальное расстояние от конца катетера до скоса иглы и уменьшение толщины стенки катетера к дистальному концу облегчает пункцию вены; - наличие прозрачной камеры возврата крови обеспечивает надежный контроль позиционирования иглы в вене; - дополнительный порт обеспечивает возможность введения лекарств в процессе инфузии; - клапан и заглушка порта предотвращают контакт с кровью пациента; - крылья позволяют надежно фиксировать катетер и устраняют возможность несанкционированного извлечения; - футляр надежно предохраняет иглу и катетер от повреждения.Размеры по заявке. С 20G.В упаковке не менее 50 шт. катетеров | упак | 2 |
| 21 | Катетер внутривенный (периферический)  | Предназначены для длительного введения растворов лекарственных веществ в периферические вены пациента;Особенности:- катетер должен иметь рентгеноконтрастную полосу для обеспечения эффективного контроля за его расположением в вене; - минимальное расстояние от конца катетера до скоса иглы и уменьшение толщины стенки катетера к дистальному концу облегчает пункцию вены; - наличие прозрачной камеры возврата крови обеспечивает надежный контроль позиционирования иглы в вене; - дополнительный порт обеспечивает возможность введения лекарств в процессе инфузии; - клапан и заглушка порта предотвращают контакт с кровью пациента; - крылья позволяют надежно фиксировать катетер и устраняют возможность несанкционированного извлечения; - футляр надежно предохраняет иглу и катетер от повреждения.Размеры по заявке. С 18G.В упаковке не менее 50 шт. катетеров | упак | 2 |
| 22 | Катетер мочевой одноразовый женский | КАТЕТЕРЫ ДЛЯ ЖЕНЩИН CH14 длина не менее 20 см.Должны быть: • изготовлены из ПВХ• прозрачные• без воронки• стерильный, для однократного применения• не содержит латекса В упаковке не менее 10 шт. катетеров | шт. | 6 |
| 23 | Катетер мочевой одноразовый мужской | Катетер уретральный Nelaton, без баллона, мягкая резина, длина не менее 40 см, 1 глазок, твердый наконечник. Размер CH 18 индивидуальная упаковка 1 шт. | упак | 16 |
| 24 | Контейнер  | Назначение: вариативный сбор использованного медицинского материала, в том числе игл, игл спинальных, травматологических спиц, капилляров, многоканальных пипеток и пр.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 СанПиН 2.1.3684-21«Санитарно-эпидемиологические требования к содержанию городских и сельских поселений, к водным объектам, питьевой воде и питьевому водоснабжению населения, атмосферному воздуху, почвам, жилым помещениям, эксплуатации производственных, общественных помещений, организации и проведению санитарно-эпидемиологических (профилактических) мероприятий»Требования к характеристикам изделия: Фактический объем изделия должен быть не менее 0,25 л. контейнер для сбора, хранения, транспортирования и утилизации колюще-режущих отходов, одноразовый (жёлтый), 0,25 л.Вариативный сбор и термическое обеззараживание использованного медицинского материала, в том числе игл, игл спинальных, травматологических спиц, капилляров, многоканальных пипеток.Съемный иглосъемник с отверстиями для снятия игл позволяет выбрать тип отходов для сбора перед началом эксплуатации контейнера.Контейнер с иглосъемником используется для сбора острого инструментария.Без установки иглосъемника используется для сбора органических отходов.Двойная крышка - заглушка фиксируется на корпусе изделия, обеспечивает герметичное закрытие в двух положениях «временно» и «окончательно» закрыто.Герметизирующий замок крышки с индикацией повторного использования - для безопасного хранения игл в процессе эксплуатации изделия.Конструкция крышки не только обеспечивает герметизацию острого инструментария при сборе, но и имеет возможность выхода пара при термической обработке отходов.Отверстие для термической обработки содержимого контейнера обеспечивает доступ пара при автоклавировании, СВЧ-обработке и препятствует контаминации воздуха в процессе сбора медицинских отходов.Изделие имеет возможность закрепления на поверхности методом накручивания, с использованием фиксатора.Изделие устойчиво к воздействию температуры при паровой стерилизации в автоклавах в течение 30 минут, при температуре 132 градуса Цельсия и давлении в камере 2 атмосферы.Изделие устойчиво к использованию электромагнитного излучения сверхвысокой частоты мощностью от 600 Вт до 1200 Вт, в течение не менее 70 минут, при температуре 100°С.Материал - полипропилен.Размер:Фактический объем изделия - 0,25 л.Полезный объем - 0,25 л.Цвет - желтый.Комплектация:Основа - 1 шт.Крышка-заглушка - 1 шт.Иглосъемник - 1 шт.Наклейка - 1 шт.Фиксатор - 1 шт/упак. | шт. | 30 |
| 25 | Контейнер 0,82 л | Назначение: вариативный сбор использованного медицинского материала, в том числе игл, игл спинальных, травматологических спиц, капилляров, многоканальных пипеток и пр.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 СанПиН 2.1.3684-21«Санитарно-эпидемиологические требования к содержанию городских и сельских поселений, к водным объектам, питьевой воде и питьевому водоснабжению населения, атмосферному воздуху, почвам, жилым помещениям, эксплуатации производсвтенных, общественных помещений, организации и проведению санитарно-эпидемиологических (профилактических) мероприятий».Требования к характеристикам изделия: Фактический объем изделия должен быть не менее 0,82 л. контейнер для сбора, хранения, транспортирования и утилизации колюще-режущих отходов, одноразовый (жёлтый), 1,1 л.Вариативный сбор и термическое обеззараживание использованного медицинского материала, в том числе игл, игл спинальных, травматологических спиц, капилляров, многоканальных пипеток.Съемный иглосъемник с отверстиями для снятия игл позволяет выбрать тип отходов для сбора перед началом эксплуатации контейнера. Контейнер с иглосъемником используется для сбора острого инструментария. Без установки иглосъемника используется для сбора органических отходов. Двойная крышка - заглушка фиксируется на корпусе изделия, обеспечивает герметичное закрытие в двух положениях «временно» и «окончательно» закрыто. Герметизирующий замок крышки с индикацией повторного использования - для безопасного хранения игл в процессе эксплуатации изделия. Конструкция крышки не только обеспечивает герметизацию острого инструментария при сборе, но и имеет возможность выхода пара при термической обработке отходов.Отверстие для термической обработки содержимого контейнера обеспечивает доступ пара при автоклавировании, СВЧ-обработке и препятствует контаминации воздуха в процессе сбора медицинских отходов. Изделие имеет возможность закрепления на поверхности методом накручивания, с использованием фиксатора.Изделие устойчиво к воздействию температуры при паровой стерилизации в автоклавах в течение 30 минут, при температуре 132 градуса Цельсия и давлении в камере 2 атмосферы. Изделие устойчиво к использованию электромагнитного излучения сверхвысокой частоты мощностью от 600 Вт до 1200 Вт, в течение не менее 70 минут, при температуре 100°С.Материал - полипропилен.Размер:Фактический объем изделия - 1,1 л.Полезный объем - 0,82 л.Высота изделия в сборе - 28,5 см.Цвет - желтый.Комплектация: Основа - 1 шт.Крышка-заглушка - 1 шт.Иглосъемник - 1 шт. Наклейка - 1 шт.Фиксатор - 1 шт/упак. | шт. | 250 |
| 26 | Контейнер 1,0 л (красный) | Назначение: вариативный сбор использованного медицинского материала, в том числе игл, игл спинальных, травматологических спиц, капилляров, многоканальных пипеток и пр.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 СанПиН 2.1.3684-21«Санитарно-эпидемиологические требования к содержанию городских и сельских поселений, к водным объектам, питьевой воде и питьевому водоснабжению населения, атмосферному воздуху, почвам, жилым помещениям, эксплуатации производсвтенных, общественных помещений, организации и проведению санитарно-эпидемиологических (профилактических) мероприятий».Требования к характеристикам изделия: Фактический объем изделия должен быть не менее 1.0 л. Гравировка с указанием фактического объема – наличие. Полезный объем должен быть в диапазоне от 0,75 до 0,82 л. Материал – полипропилен.Размеры: Высота – в диапазоне от 27 до 30 см, Кронштейн на клеевой основе должен быть красного цвета для закрепления на поверхности, диаметр не более 5,3 см, вес не менее 8 гр. Основной цвет – желтый. В комплект должна входить подставка - фиксатор. Назначение: придание устойчивости, фиксация одноразовых ИМН для сбора медицинских отходов. Общие требования соответствия изделия: должно быть регистрационное удостоверение установленного образца с подтверждением, что товар является изделием медицинского назначения, либо зарегистрирован в составе другого ИМН. Должен быть сертификат или декларация соответствия нормативному документу – ТУ (как самостоятельного изделия, либо в составе другого ИМН.) Требования к характеристикам подставки - фиксатора: форма изделия – круглая. Сборная конструкция из двух частей: 1. Основа из нержавеющей стали с антикоррозионным покрытием, диаметр основания – не менее 94 мм. 2 . Фиксатор красного цвета из полипропилена. Диаметр – не более 53 мм. Масса – не более 8 гр. Составные части соединены при помощи двух нержавеющих саморезов (если иное не предусмотрено конструкцией.) Придание устойчивости емкостей на поверхности обеспечивается по принципу «маятника».Безопасности и качества: толщина стенки должна быть не менее 2 мм, которая должна выдерживать давление, создаваемое иглами на стенки при полном заполнении изделия. Площадь отверстия для сбора инструментария должна быть 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. 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 и должна фиксироваться на корпусе изделия. Индикация повторного вскрытия должна обеспечиваться при помощи клиновидного запорного устройства с мембранным контролем вскрытия. Конструкция крышки должна не только обеспечивать герметизацию острого инструментария при сборе, но и иметь возможность выхода пара при термической обработке отходов.Выход пара должен обеспечиваться при наличии выемки в заглушке диаметром не менее 35 мм., с щелевыми отверстиями для выхода пара. Двойная крышка-заглушка должна иметь дополнительную крышку, длиной не менее 45 мм и шириной не менее 40 мм, которая должна позволять открывать выемку перед термической обработкой, чтобы обеспечить выход пара, но при этом закрывать выемку при сборе отходов, чтобы избежать контаминации воздуха от отходов в процессе их хранения при сборе. Функциональные: наличие съемного иглосъемника с отверстиями для бесконтактного снятия игл, должна быть 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 указывается поставщиком, должно быть не менее 10 шт.Количество инструкций-схем по эксплуатации – 1 шт. на коробку. Количество подставок - фиксаторов – 2 шт. на все количество контейнеров. Утилизация в установках любого типа. | шт. | 2000 |
| 27 | Контейнер 1,0 л | Назначение: вариативный сбор использованного медицинского материала, в том числе игл, игл спинальных, травматологических спиц, капилляров, многоканальных пипеток и пр.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 СанПиН 2.1.3684-21«Санитарно-эпидемиологические требования к содержанию городских и сельских поселений, к водным объектам, питьевой воде и питьевому водоснабжению населения, атмосферному воздуху, почвам, жилым помещениям, эксплуатации производсвтенных, общественных помещений, организации и проведению санитарно-эпидемиологических (профилактических) мероприятий»Требования к характеристикам изделия: Фактический объем изделия должен быть не менее 1.0 л. Гравировка с указанием фактического объема – наличие. Полезный объем должен быть в диапазоне от 0,75 до 0,82 л. Материал – полипропилен. Размеры: Высота – в диапазоне от 27 до 30 см, Кронштейн на клеевой основе должен быть красного цвета для закрепления на поверхности, диаметр не более 5,3 см, вес не менее 8 гр. Основной цвет – желтый. В комплект должна входить подставка - фиксатор. Назначение: придание устойчивости, фиксация одноразовых ИМН для сбора медицинских отходов. Общие требования соответствия изделия: должно быть регистрационное удостоверение установленного образца с подтверждением, что товар является изделием медицинского назначения, либо зарегистрирован в составе другого ИМН. Должен быть сертификат или декларация соответствия нормативному документу – ТУ (как самостоятельного изделия, либо в составе другого ИМН.) Требования к характеристикам подставки - фиксатора: форма изделия – круглая. Сборная конструкция из двух частей: 1. Основа из нержавеющей стали с антикоррозионным покрытием, диаметр основания – не менее 94 мм. 2 . Фиксатор красного цвета из полипропилена. Диаметр – не более 53 мм. Масса – не более 8 гр. Составные части соединены при помощи двух нержавеющих саморезов (если иное не предусмотрено конструкцией.) Придание устойчивости емкостей на поверхности обеспечивается по принципу «маятника».Безопасности и качества: толщина стенки должна быть не менее 2 мм. которая должна выдерживать давление, создаваемое иглами на стенки при полном заполнении изделия. Площадь отверстия для сбора инструментария должна быть 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. 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 и должна фиксироваться на корпусе изделия. Индикация повторного вскрытия должна обеспечиваться при помощи клиновидного запорного устройства с мембранным контролем вскрытия. Конструкция крышки должна не только обеспечивать герметизацию острого инструментария при сборе, но и иметь возможность выхода пара при термической обработке отходов.Выход пара должен обеспечиваться при наличии выемки в заглушке диаметром не менее 35 мм., с щелевыми отверстиями для выхода пара. Двойная крышка-заглушка должна иметь дополнительную крышку, длиной не менее 45 мм и шириной не менее 40 мм., которая должна позволять открывать выемку перед термической обработкой, чтобы обеспечить выход пара, но при этом закрывать выемку при сборе отходов, чтобы избежать контаминации воздуха от отходов в процессе их хранения при сборе. Функциональные: наличие съемного иглосъемника с отверстиями для бесконтактного снятия игл, должна быть 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 указывается поставщиком, должно быть быть не менее 10 шт Количество инструкций-схем по эксплуатации – 1 шт. на коробку. Количество подставок- фиксаторов – 2 шт. на все количество контейнеров. Утилизация в установках любого типа. | шт | 1320 |
| 28 | Контейнер для временного хранения и утилизации медицинских отходов класс Б-В 25-35 л с педалью | Назначение:сбор и хранение медицинских отходов в местах их образования.Конструктивные особенности:Наличие педального механизма позволяет исключить контакт рук медицинского персонала с контейнером и его содержимым. Принцип двойного нажатия для открытия и закрытия крышки при помощи педального механизма (нажатие педали - крышка открыта, повторное нажатие педали - крышка закрыта). Крышка с плотно пригнанными краями и ободом для фиксации по нижнему краю. Крышка фиксируется в пазы на ручке для переноски. Форма изделия - прямоугольная с округлыми краями. Пластиковый педальный механизм расположен в углублении на задней стенке основы. Изделие устойчиво к многократной обработке и дезинфекции.Материал изделия - полиэтилен.Размер:Фактический объем изделия - 35л.Цвет - серыйКомплектующие:Основа - 1 шт. Крышка - 1 шт. Педаль - 1 шт. Педальный механизм - 1 шт. Наклейка - 1 шт. | шт. | 14 |
| 29 | Контейнер 3,0л | Назначение: бесконтактный сбор, временное хранение и удаление острых колющих и режущих медицинских отходов, в том числе игл от шприцев типа Луер, карпульных игл, игл от систем Луер-Лок, игл от вакутайнеров. Технические требования. Фактический объем 3,0 л. Рабочий объем изделия не менее 2,25 л. Гравировка с указанием фактического объема – наличие Материал – полипропилен. Должен иметь круглую конусообразную форму. Диаметр верхний не менее - 20,0 см не более 21,0 см Диаметр основания не менее - 17,5 см не более 19,0 см Высота не менее – 15,0 см не более 18,0 смЦвет контейнера - желтыйКонтейнер должен иметь съёмноезагрузочное устройство-вставка (ЗУВ), которая должна плотно крепиться на основную крышку контейнера.ЗУВ должно иметь не менее пяти рельефных выемок и отверстий для снятия всех типов игл, скальпелей, 2х-звездочный, соединенный каналом иглосъемник для снятия игл с резьбовым соединением, карпульных игл, двухсторонних игл вакутайнеров. Диаметр загрузочного отверстия ЗУВ должен быть не менее 5 см и не более 6 см.Загрузочное устройство- вставка должна иметь механизм запирания, в виде подвижной крышки, которая должна иметь гибкое соединение с ЗУВ должна иметь блокирующее устройство клиновидной формы с ответной частью в основании корпуса ЗУВ, делающего невозможным процесс повторного вскрытия загрузочного устройства.Загрузочное устройство- вставка должна находиться в обязательном порядке у края крышки контейнера и должен служить сливным устройством для дезинфицирующих средств. ЗУВ должен быть интегрирован с механическим устройством для разрушения шприцев и игл, которое при необходимости должно устанавливаться на крышке с фиксацией стопоров в загрузочном отверстии. Контейнер должен иметь ручку для переноски контейнера. Контейнер должен комплектоваться держателем из нержавеющей стали (по отдельному запросу).Контейнер должен поставляться в собранном виде, готовым к применению. Контейнер должен иметь влагостойкую этикетку, которая должна содержать: наименование страны, производителя, наименование изделия, юридический адрес и торговую марку изготовителя, номер и дату ТУ, РУ Росздравнадзора РФ, состав изделия, назначение, показания к применению, противопоказания, побочные действия, способ применения, выдерживаемую нагрузку, условия хранения, срок хранения, дата и год выпуска, объем, знаки обращения, товарный знак (при наличии), информационное окно с возможностью заполнения шариковой ручкой для указания:- названия ЛПУ, - подразделения ЛПУ, - даты и фамилии ответственного за сбор отходов лица. Обязательно наличие предупредительных надписей «Предел наполнения», - «Не приминать», - «Подлежит обязательному сжиганию», - «знак биологической опасности». Маркировка должна быть хорошо видна, разборчива, нестираема. Упаковка должна соответствовать требованиям по безопасному хранению и транспортировке изделия. В каждой коробке должна быть инструкция по применению. Тип упаковки – картонная коробка В упаковке не менее 10 шт. изделий. | шт. | 3830 |
| 30 | Контейнер 3,0л (красный) | Назначение: бесконтактный сбор, временное хранение и удаление острых колющих и режущих медицинских отходов, в том числе игл от шприцев типа Луер, карпульных игл, игл от систем Луер-Лок, игл от вакутайнеров. Технические требования. Фактический объем 3,0 л.  Рабочий объем изделия не менее 2,25 л. Гравировка с указанием фактического объема – наличие Материал – полипропилен. Должен иметь круглую конусообразную форму. Диаметр верхний не менее - 20,0 см не более 21,0 см Диаметр основания не менее - 17,5 см не более 19,0 см Высота не менее – 15,0 см не более 18,0 смЦвет контейнера - желтыйКонтейнер должен иметь съёмноезагрузочное устройство-вставка (ЗУВ), которая должна плотно крепиться на основную крышку контейнера.ЗУВ должно иметь не менее пяти рельефных выемок и отверстий для снятия всех типов игл, скальпелей, 2х-звездочный, соединенный каналом иглосъемник для снятия игл с резьбовым соединением, карпульных игл, двухсторонних игл вакутайнеров. Диаметр загрузочного отверстия ЗУВ должен быть не менее 5 см и не более 6 см.Загрузочное устройство - вставка должна иметь механизм запирания, в виде подвижной крышки, которая должна иметь гибкое соединение с ЗУВ должна иметь блокирующее устройство клиновидной формы с ответной частью в основании корпуса ЗУВ, делающего невозможным процесс повторного вскрытия загрузочного устройства.Загрузочное устройство- вставка должна находиться в обязательном порядке у края крышки контейнера и должен служить сливным устройством для дезинфицирующих средств.ЗУВ должен быть интегрирован с механическим устройством для разрушения шприцев и игл, которое при необходимости должно устанавливаться на крышке с фиксацией стопоров в загрузочном отверстии. Контейнер должен иметь ручку для переноски контейнера. Контейнер должен комплектоваться держателем из нержавеющей стали (по отдельному запросу).Контейнер должен поставляться в собранном виде, готовым к применению.Контейнер должен иметь влагостойкую этикетку, которая должна содержать: наименование страны, производителя, наименование изделия, юридический адрес и торговую марку изготовителя, номер и дату ТУ, РУ Росздравнадзора РФ, состав изделия, назначение, показания к применению, противопоказания, побочные действия, способ применения, выдерживаемую нагрузку, условия хранения, срок хранения, дата и год выпуска, объем, знаки обращения, товарный знак (при наличии), информационное окно с возможностью заполнения шариковой ручкой для указания:- названия ЛПУ, - подразделения ЛПУ, - даты и фамилии ответственного за сбор отходов лица. Обязательно наличие предупредительных надписей «Предел наполнения», - «Не приминать», - «Подлежит обязательному сжиганию», - «знак биологической опасности». Маркировка должна быть хорошо видна, разборчива, нестираема. Упаковка должна соответствовать требованиям по безопасному хранению и транспортировке изделия. В каждой коробке должна быть инструкция по применению.Тип упаковки – картонная коробка В упаковке не менее 10 шт. изделий. | шт. | 2550 |
| 31 | Контейнер для биопроб | Контейнеры для биопроб (в дальнейшем контейнеры) предназначены для сбора, хранения и транспортировки образцов биологических материалов (моча, кал, мокрота, грудное молоко, сперма, рвотные массы, раневое отделяемое, а также иных твердых или жидких образцов, кроме крови), для дальнейшего лабораторного исследования. Контейнеры предназначены для применения в медицинских лечебнопрофилактических учреждениях, а также для самостоятельного применения потребителями. Контейнеры являются изделиями для одноразового использования. Контейнеры стерильные применяют, когда система сбора предназначена для культуры образца и дальнейшего бактериологического исследования. Габаритные размеры должны составлять:- контейнера –120 мл:диаметр основания не более 48,5 ммдиаметр крышки не менее 62 мм высота в сборе не менее78 мм не более 80. Контейнер состоит из пластмассового прозрачного корпуса и герметично завинчивающейся пластмассовой крышки, окрашенной концентратами пигментов, имеющими разрешение для контакта с пищевыми продуктами и санитарно-гигиеническое заключение. На корпус нанесены методом литья под давлением градуировочные линии от 20 до (60)100мл (цена деления – 10 мл) и окно для нанесения информации. Герметичность контейнера в собранном виде исключает протекание биоматериала. Наличие градуировочных линий на корпусе контейнера позволяют контролировать количество собранного биоматериала. Стерильные контейнеры имеют герметичную индивидуальную упаковку, выполненную из газопроницаемой бумаги и термоформуемой пленки. Контейнеры нетоксичны, класс опасности отходов Б. Утилизация должна проводиться по правилам, установленным СанПиН 2.1.7.2790-10 «Санитарно-эпидемиологические требования к обращению с медицинскими отходами». Стерилизация - газовая (оксид этилена). Гарантийный срок годности контейнера – не менее 5 лет со дня стерилизации В упаковке не менее 100 шт. | шт | 79000 |
| 32 | Лампочки 12Vдля Щелевой лампы HUVITZ HS-5500 | Лампочки 12Vдля Щелевой лампы HUVITZ HS-5500 | шт. | 3 |
| 33 | Лампы для дезаров PHILIPS TUV 16W | Бактерицидная лампа безозоновая, низкого давления,спектр излучения 253,7 нм,используется в облучателях Дезар-2,3,4мощность: 15Вт, 16 Вт, 30Вт;Для облучателей - рециркуляторов:Дезар - 2.3,4, Упак - 4 шт. | шт. | 20 |
| 34 | Лампы для дезаров PHILIPS TUV 15W | Бактерицидная лампа безозоновая, низкого давления,спектр излучения 253,7 нм,используется в облучателях Дезар-2,3,4мощность: 15Вт, 16 Вт, 30ВтДля облучателей-рециркуляторов:Дезар-2.3,4, Упак - 4 шт. | шт. | 66 |
| 35 | Мундштук (загубник) картонный одноразовый с фильтром |  Мундштуки картонные, одноразовые к аппаратам для исследования вентиляционных функций легких методом спирометрии Мк-«Пайп» размером 30х65х1,0 мм к аппаратам спирометрии со встроенным защитным пенополиуретановым фильтром, внутренний диаметр не более 30 мм, длина не более 65 мм, толщина стенки не более 1,0 мм, в индивидуальной упаковке из полипропиленовой пленки каждый. Поверхность мундштука должна быть гладкой, не ламинированной, что препятствует прилипанию мундштука к губам пациента. Маркировка на индивидуальной упаковке должна соответствовать ГОСТ Р-50444-92 с обязательным визуальным контролем даты изготовления и срока годности. Упаковка - картонная коробка не менее 100 шт. | шт. | 9000 |
| 36 | Мундштук (загубник) картонный одноразовый с фильтром | Мундштуки картонные, одноразовые к аппаратам для исследования вентиляционных функций легких методом спирометрии Мк-«Пайп» размером 25х65х0,7 мм к аппаратам спирометрии со встроенным защитным пенополиуретановым фильтром, внутренний диаметр не более 25 мм, длина не более 65 мм, толщина стенки не более 0,7 мм, в индивидуальной упаковке из полипропиленовой пленки каждый. Поверхность мундштука должна быть гладкой, не ламинированной, что препятствует прилипанию мундштука к губам пациента. Маркировка на индивидуальной упаковке должна соответствовать ГОСТ Р-50444-92 с обязательным визуальным контролем даты изготовления и срока годности. Упаковка - картонная коробка не менее 100 шт.  | шт. | 6800 |
| 37 | Мундштук для алкотестера  | Мундштук для алкотестера Dräger Alcotest 5510/6510/6810/6820/7510 | шт. | 1000 |
| 38 | Бактериальный фильтр  | Бактериальный фильтр MicroGard II,1.  Назначение: защита пациента и оборудования, посредством фильтрации аэрозольных частиц между пациентом и спирометром. 2. Материал корпуса: пластик  3. Эффективность фильтрации против перекрестной контаминации: бактериал50шт/упак | шт. | 2900 |
| 39 | Набор гинекологический  | Набор состоит из:1.Вкладыш-направления,2.Зеркала по Куско размер М со следующими характеристиками:Изготовлено из легкого прозрачного пластика. Удлиненная рукоятка нижней створки - не менее 13 см от оси вращения створок до конца рукоятки.Рабочие створки - анатомической формы,длина створок - не менее 11 см, ширина -не менее 2,9 см.Замок (фиксатор) – поворотный, типа «гребенка».Диаметр смотрового окна в наибольшем измерении - не менее 4,5 см3. Подкладной салфетки 40\*60 см,4. 2-х латексных перчаток .5. Ложки ФолькманаИнструмент состоит из ручки, на противоположных концах которой размещены две рабочие части в виде ложек, отличающиеся по размерам. Длина – 21 см.6. Шпателя по ЭйеруИнструмент состоит из ручки, на противоположных концах которой размещены две рабочие части в виде лопаток, отличающиеся по размерам. Длина 21 см7. ЦитощеткиЗонд состоит из ручки, на одном из концов которой размещена насадка – цитощетка, рабочая часть - ёршик цилиндрической формы со спиральным расположением ворсин.Диаметр рабочей части — 5 ммдлина рабочей части — 2 см, рукоятка — 19 см.8. Стекло предметное, со шлиф.краями, 26\*76+-1,0мм, толщ.1,0+-0,1 мм, - 1штука.8.1. Стекло предметное, 26х76±1,0 мм, толщ. 2,0±0,2 мм – 1штука.Набор должен быть упакован в единую формованную блистерную упаковку, позволяющую использовать ее в качеств лотка для инструментов, содержащихся в наборе.Срок годности 3 года.ТУ РБ 300046934. 010-2002Стерильно | шт. | 10700 |
| 40 | Набор гинекологический  | Набор состоит из:1.Вкладыш-направления,2.Зеркала по Куско размер S со следующими характеристиками:Изготовлено из легкого прозрачного пластика. Удлиненная рукоятка нижней створки - не менее13 см от оси вращения створок до конца рукоятки.Рабочие створки - анатомической формы, длина створок - не менее 11 см, ширина - не менее 2,0 см.Замок (фиксатор) – поворотный, типа «гребенка». Диаметр смотрового окна в наибольшем измерении - не менее 4,5 см3. Подкладной салфетки 40\*60 см,4. 2-х латексных перчаток .5. Ложки ФолькманаИнструмент состоит из ручки, на противоположных концах которой размещены две рабочие части в виде ложек, отличающиеся по размерам. Длина – 21 см.6. Шпателя по ЭйеруИнструмент состоит из ручки, на противоположных концах которой размещены две рабочие части в виде лопаток, отличающиеся по размерам. Длина 21 см7. ЦитощеткиЗонд состоит из ручки, на одном из концов которой размещена насадка – цитощетка, рабочая часть - ёршик цилиндрической формы со спиральным расположением ворсин.Диаметр рабочей части — 5 ммдлина рабочей части — 2 см, рукоятка — 19 см.8. Стекло предметное, со шлиф.краями, 26\*76+-1,0мм, толщ.1,0+-0,1 мм, - 1штука.8.1.Стекло предметное, 26х76±1,0 мм, толщ. 2,0±0,2 мм – 1штука.Набор должен быть упакован в единую формованную блистерную упаковку, позволяющую использовать ее в качеств лотка для инструментов, содержащихся в наборе.Срок годности 3 года.ТУ РБ 300046934. 010-2002Стерильно | шт. | 7500 |
| 41 | Набор оториноларингологический одноразовый стерильный | Область применения - оториноларингология. Набор предназначен для проведения диагностических манипулций и различных лечебных процедур.Идеально подходит для проведения выездных профилактических медицинских осмотров. Стерильный, для однократного применения. Индивидуальная пластиковая упаковка должна быть расположена на жестком лотке , нетребующая использования ножниц при вскрытии. В состав набора должны входить: - зеркало носовое MR одноразовое стерильное, не менее – 1 шт.- шпатель MR одноразовый стерильный ABC, не менее - 1 шт. - воронки ушные MR одноразовая стерильная, диаметрами не менее 4 мм, 5 мм - 2 шт; - зеркало гортанное MR одноразовое стерильное, диаметрамами не менее 16 мм и 22 мм - 2 шт - пинцет изогнутый MR одноразовый стерильный, длиной не менее 150 мм - 1 шт. - зонд назальный MR одноразовый стерильный, не менее 6 шт ( должен быть 2-х видов дерево/хлопок – 4 шт, пластик/вискоза 2 шт) - салфетка-нагрудник MR, не менее -1 шт - лоток для инструментов не менее - 1 шт Срок годности 5 лет. | шт. | 3000 |
| 42 | Носовые зеркала одноразовые 50шт\уп | состоит из двух створок, раскрытие которых осуществляется при помощи стальной скобы (пружины). Гладкая поверхность и закругленные края рабочих частей (губок), на наружной поверхности рукоятки предусмотрено рифление | шт. | 11900 |
| 43 | Пакет одноразовый для отходов | Пакеты одноразовые полиэтиленовые для опасных медицинских отходов класса Б (желтого цвета) 300\*330, не менее 25 и не более 30 мкн плотность одной стенки, со стяжкой, на пакете с текстом и информационным окном на пакете, в котором указывается название ЛПУ, подразделение ЛПУ, дата и фамилия ответственного за сбор отходов лица. На лицевой стороне пакетов должны быть нанесены предупредительные надписи: «работать в средствах индивидуальной защиты», «руками не утрамбовывать», «не пересыпать», «не складывать в пакет острые, режущие, колющие предметы». Маркировка пакетов должна содержать краткую информацию по применению, обязательно указывается на пакете размер в миллиметрах, ссылку на ТУ, регистрационное удостоверение, номер партии и дату изготовления. Поверхность пакета должна позволять производить заполнение информационного окна шариковой ручкой. Пакеты не должны быть произведены как изделия хозяйственного назначения и иметь регистрационное удостоверение, сертификат качества, чёткую окраску, требующую в соответствии с СанПиН. Для технологических целей пакет должен иметь перфорационные отверстия по плоскости пакета от 5 до 8 мм и не более 5 мм от сварного донного шва и не выше середины пакета. Наличие перфорационных отверстий не должно снижать рабочую весовую нагрузку на пакет. Маркировка пакетов должна содержать краткую информацию по применению, обязательно указывается на пакете размер в миллиметрах и плотность в микронах, ссылку на ТУ, регистрационное удостоверение, номер партии и дату изготовления. Поверхность пакета должна позволять производить заполнение информационного окна шариковой ручкой. В упаковке не менее 100 шт пакетов | шт | 4900 |
| 44 | Пакет одноразовый для отходов | Пакеты одноразовые полиэтиленовые для опасных медицинских отходов класса Б (желтого цвета) 700\*400, не менее 20 мкн и не более 30 мкн плотность одной стенки, со стяжкой, на пакете с текстом и информационным окном на пакете, в котором указывается название ЛПУ, подразделение ЛПУ, дата и фамилия ответственного за сбор отходов лица. На лицевой стороне пакетов должны быть нанесены предупредительные надписи: «работать в средствах индивидуальной защиты», «руками не утрамбовывать», «не пересыпать», «не складывать в пакет острые, режущие, колющие предметы». Маркировка пакетов должна содержать краткую информацию по применению, обязательно указывается на пакете размер в миллиметрах, ссылку на ТУ, регистрационное удостоверение, номер партии и дату изготовления. Поверхность пакета должна позволять производить заполнение информационного окна шариковой ручкой. Пакеты не должны быть произведены как изделия хозяйственного назначения и иметь регистрационное удостоверение, сертификат качества, чёткую окраску, требующую в соответствии с СанПиН. Для технологических целей пакет должен иметь перфорационные отверстия по плоскости пакета от 5 до 8 мм и не более 5 мм от сварного донного шва и не выше середины пакета. Наличие перфорационных отверстий не должно снижать рабочую весовую нагрузку на пакет. Маркировка пакетов должна содержать краткую информацию по применению, обязательно указывается на пакете размер в миллиметрах и плотность в микронах, ссылку на ТУ, регистрационное удостоверение, номер партии и дату изготовления. Поверхность пакета должна позволять производить заполнение информационного окна шариковой ручкой. В упаковке не менее 100 шт. пакетов | шт | 7260 |
| 45 | Пакет одноразовый для отходов  | Пакеты одноразовые полиэтиленовые для опасных медицинских отходов класса Б (желтого цвета) размер не менее 1100\*700, не менее 25 и не более 30 мкн плотность одной стенки, со стяжкой, на пакете с текстом и информационным окном на пакете, в котором указывается название ЛПУ, подразделение ЛПУ, дата и фамилия ответственного за сбор отходов лица. На лицевой стороне пакетов должны быть нанесены предупредительные надписи: «работать в средствах индивидуальной защиты», «руками не утрамбовывать», «не пересыпать», «не складывать в пакет острые, режущие, колющие предметы». Маркировка пакетов должна содержать краткую информацию по применению, обязательно указывается на пакете размер в миллиметрах, ссылку на ТУ, регистрационное удостоверение, номер партии и дату изготовления. Поверхность пакета должна позволять производить заполнение информационного окна шариковой ручкой. Пакеты не должны быть произведены как изделия хозяйственного назначения и иметь регистрационное удостоверение, сертификат качества, чёткую окраску. Для технологических целей пакет должен иметь перфорационные отверстия по плоскости пакета от 5 до 8 мм и не более 5 мм от сварного донного шва и не выше середины пакета. Наличие перфорационных отверстий не должно снижать рабочую весовую нагрузку на пакет. Маркировка пакетов должна содержать краткую информацию по применению, обязательно указывается на пакете размер в миллиметрах и плотность в микронах, ссылку на ТУ, регистрационное удостоверение, номер партии и дату изготовления. Поверхность пакета должна позволять производить заполнение информационного окна шариковой ручкой. В каждой упаковке не менее 100 шт пакетов | шт. | 3455 |
| 46 | Пакет одноразовый для отходов  | Пакеты одноразовые полиэтиленовые для опасных медицинских отходов класса Б (желтого цвета) размер не менее 1000\*500, не менее 25 и не более 30 мкн плотность одной стенки, со стяжкой, на пакете с текстом и информационным окном на пакете, в котором указывается название ЛПУ, подразделение ЛПУ, дата и фамилия ответственного за сбор отходов лица. На лицевой стороне пакетов должны быть нанесены предупредительные надписи: «работать в средствах индивидуальной защиты», «руками не утрамбовывать», «не пересыпать», «не складывать в пакет острые, режущие, колющие предметы». Маркировка пакетов должна содержать краткую информацию по применению, обязательно указывается на пакете размер в миллиметрах, ссылку на ТУ, регистрационное удостоверение, номер партии и дату изготовления. Поверхность пакета должна позволять производить заполнение информационного окна шариковой ручкой. Пакеты не должны быть произведены как изделия хозяйственного назначения и иметь регистрационное удостоверение, сертификат качества, чёткую окраску, требующую в соответствии с СанПиН. Для технологических целей пакет должен иметь перфорационные отверстия по плоскости пакета от 5 до 8 мм и не более 5 мм от сварного донного шва и не выше середины пакета. Наличие перфорационных отверстий не должно снижать рабочую весовую нагрузку на пакет. Маркировка пакетов должна содержать краткую информацию по применению, обязательно указывается на пакете размер в миллиметрах и плотность в микронах, ссылку на ТУ, регистрационное удостоверение, номер партии и дату изготовления. Поверхность пакета должна позволять производить заполнение информационного окна шариковой ручкой. В каждой упаковке не менее 100 шт пакетов | шт | 10050 |
| 47 | Пакет одноразовый для отходов  | Пакеты одноразовые полиэтиленовые для опасных медицинских отходов класса А(белого цвета) 700\*400, не менее 25 мкн и не более30 мкн плотность одной стенки, со стяжкой, на пакете с текстом и информационным окном на пакете, в котором указывается название ЛПУ, подразделение ЛПУ, дата и фамилия ответственного за сбор отходов лица. На лицевой стороне пакетов должны быть нанесены предупредительные надписи: «работать в средствах индивидуальной защиты», «руками не утрамбовывать», «не пересыпать», «не складывать в пакет острые, режущие, колющие предметы». Маркировка пакетов должна содержать краткую информацию по применению, обязательно указывается на пакете размер в миллиметрах, ссылку на ТУ, регистрационное удостоверение, номер партии и дату изготовления. Поверхность пакета должна позволять производить заполнение информационного окна шариковой ручкой. Пакеты не должны быть произведены как изделия хозяйственного назначения и иметь регистрационное удостоверение, сертификат качества, чёткую окраску, требующую в соответствии с СанПиН. В упаковке не менее 100 шт пакетов | шт | 9000 |
| 48 | Пакет одноразовый для отходов | Пакеты одноразовые полиэтиленовые для опасных медицинских отходов класса А(белового цвета) 1100\*700, не менее 25 и не более 30 мкн плотность одной стенки, со стяжкой, на пакете с текстом и информационным окном на пакете, в котором указывается название ЛПУ, подразделение ЛПУ, дата и фамилия ответственного за сбор отходов лица. На лицевой стороне пакетов должны быть нанесены предупредительные надписи: «работать в средствах индивидуальной защиты», «руками не утрамбовывать», «не пересыпать», «не складывать в пакет острые, режущие, колющие предметы». Маркировка пакетов должна содержать краткую информацию по применению, обязательно указывается на пакете размер в миллиметрах, ссылку на ТУ, регистрационное удостоверение, номер партии и дату изготовления. Поверхность пакета должна позволять производить заполнение информационного окна шариковой ручкой. Пакеты не должны быть произведены как изделия хозяйственного назначения и иметь регистрационное удостоверение, сертификат качества, чёткую окраску. Для технологических целей пакет должен иметь перфорационные отверстия по плоскости пакета от 5 до 8 мм и не более 5 мм от сварного донного шва и не выше середины пакета. Наличие перфорационных отверстий не должно снижать рабочую весовую нагрузку на пакет. Маркировка пакетов должна содержать краткую информацию по применению, обязательно указывается на пакете размер в миллиметрах и плотность в микронах, ссылку на ТУ, регистрационное удостоверение, номер партии и дату изготовления. Поверхность пакета должна позволять производить заполнение информационного окна шариковой ручкой. В каждой упаковке не менее 100 шт пакетов | шт. | 1805 |
| 49 | Пакет одноразовый для отходов | Пакеты одноразовые полиэтиленовые для опасных медицинских отходов класса А(белого цвета) 700\*800, не менее 20 и не более 30 мкн плотность одной стенки, со стяжкой, на пакете с текстом и информационным окном на пакете, в котором указывается название ЛПУ, подразделение ЛПУ, дата и фамилия ответственного за сбор отходов лица. На лицевой стороне пакетов должны быть нанесены предупредительные надписи: «работать в средствах индивидуальной защиты», «руками не утрамбовывать», «не пересыпать», «не складывать в пакет острые, режущие, колющие предметы». Маркировка пакетов должна содержать краткую информацию по применению, обязательно указывается на пакете размер в миллиметрах, ссылку на ТУ, регистрационное удостоверение, номер партии и дату изготовления. Поверхность пакета должна позволять производить заполнение информационного окна шариковой ручкой. Пакеты не должны быть произведены как изделия хозяйственного назначения и иметь регистрационное удостоверение, сертификат качества, чёткую окраску, требующую в соответствии с СанПиН. В упаковке должно быть не менее 50 шт пакетов | шт | 2510 |
| 50 | Пакет одноразовый для отходов | Пакеты одноразовые полиэтиленовые для опасных медицинских отходов класса А(белового цвета) 1000\*500, не менее 20 и не более 30 мкн плотность одной стенки, со стяжкой, на пакете с текстом и информационным окном на пакете, в котором указывается название ЛПУ, подразделение ЛПУ, дата и фамилия ответственного за сбор отходов лица. На лицевой стороне пакетов должны быть нанесены предупредительные надписи: «работать в средствах индивидуальной защиты», «руками не утрамбовывать», «не пересыпать», «не складывать в пакет острые, режущие, колющие предметы». Маркировка пакетов должна содержать краткую информацию по применению, обязательно указывается на пакете размер в миллиметрах, ссылку на ТУ, регистрационное удостоверение, номер партии и дату изготовления. Поверхность пакета должна позволять производить заполнение информационного окна шариковой ручкой. Пакеты не должны быть произведены как изделия хозяйственного назначения и иметь регистрационное удостоверение, сертификат качества, чёткую окраску, требующую в соответствии с СанПиН. Для технологических целей пакет должен иметь перфорационные отверстия по плоскости пакета от 5 до 8 мм и не более 5 мм от сварного донного шва и не выше середины пакета. Наличие перфорационных отверстий не должно снижать рабочую весовую нагрузку на пакет. Маркировка пакетов должна содержать краткую информацию по применению, обязательно указывается на пакете размер в миллиметрах и плотность в микронах, ссылку на ТУ, регистрационное удостоверение, номер партии и дату изготовления. Поверхность пакета должна позволять производить заполнение информационного окна шариковой ручкой. В каждой упаковке не менее 100 шт пакетов | шт | 6725 |
| 51 | Пакет одноразовый для отходов | Пакеты одноразовые полиэтиленовые для опасных медицинских отходов класса В(красного цвета) 700\*400, не менее 30 мкн плотность одной стенки, со стяжкой, на пакете с текстом и информационным окном на пакете, в котором указывается название ЛПУ, подразделение ЛПУ, дата и фамилия ответственного за сбор отходов лица. На лицевой стороне пакетов должны быть нанесены предупредительные надписи: «работать в средствах индивидуальной защиты», «руками не утрамбовывать», «не пересыпать», «не складывать в пакет острые, режущие, колющие предметы». Маркировка пакетов должна содержать краткую информацию по применению, обязательно указывается на пакете размер в миллиметрах, ссылку на ТУ, регистрационное удостоверение, номер партии и дату изготовления. Поверхность пакета должна позволять производить заполнение информационного окна шариковой ручкой. Пакеты не должны быть произведены как изделия хозяйственного назначения и иметь регистрационное удостоверение, сертификат качества, чёткую окраску, требующую в соответствии с СанПиН. Для технологических целей пакет должен иметь перфорационные отверстия по плоскости пакета от 5 до 8 мм и не более 5 мм от сварного донного шва и не выше середины пакета. Наличие перфорационных отверстий не должно снижать рабочую весовую нагрузку на пакет. Маркировка пакетов должна содержать краткую информацию по применению, обязательно указывается на пакете размер в миллиметрах и плотность в микронах, ссылку на ТУ, регистрационное удостоверение, номер партии и дату изготовления. Поверхность пакета должна позволять производить заполнение информационного окна шариковой ручкой. В каждой упаковке не менее 100 шт пакетов. | шт | 8000 |
| 52 | Пакет одноразовый для отходов | Пакеты одноразовые полиэтиленовые для опасных медицинских отходов класса В(красногоо цвета) 1200\*900, не менее 30 мкн плотность одной стенки, со стяжкой, на пакете с текстом и информационным окном на пакете, в котором указывается название ЛПУ, подразделение ЛПУ, дата и фамилия ответственного за сбор отходов лица. На лицевой стороне пакетов должны быть нанесены предупредительные надписи: «работать в средствах индивидуальной защиты», «руками не утрамбовывать», «не пересыпать», «не складывать в пакет острые, режущие, колющие предметы». Маркировка пакетов должна содержать краткую информацию по применению, обязательно указывается на пакете размер в миллиметрах, ссылку на ТУ, регистрационное удостоверение, номер партии и дату изготовления. Поверхность пакета должна позволять производить заполнение информационного окна шариковой ручкой. Пакеты не должны быть произведены как изделия хозяйственного назначения и иметь регистрационное удостоверение, сертификат качества, чёткую окраску, требующую в соответствии с СанПиН. Для технологических целей пакет должен иметь перфорационные отверстия по плоскости пакета от 5 до 8 мм и не более 5 мм от сварного донного шва и не выше середины пакета. Наличие перфорационных отверстий не должно снижать рабочую весовую нагрузку на пакет. Маркировка пакетов должна содержать краткую информацию по применению, обязательно указывается на пакете размер в миллиметрах и плотность в микронах, ссылку на ТУ, регистрационное удостоверение, номер партии и дату изготовления. Поверхность пакета должна позволять производить заполнение информационного окна шариковой ручкой. В каждой упаковке не менее 100 шт пакетов | шт. | 6504 |
| 53 | Пакет одноразовый для отходов | Пакеты одноразовые полиэтиленовые для опасных медицинских отходов класса В(красного цвета) 700\*800, не менее 30 мкн плотность одной стенки, со стяжкой, на пакете с текстом и информационным окном на пакете, в котором указывается название ЛПУ, подразделение ЛПУ, дата и фамилия ответственного за сбор отходов лица. На лицевой стороне пакетов должны быть нанесены предупредительные надписи: «работать в средствах индивидуальной защиты», «руками не утрамбовывать», «не пересыпать», «не складывать в пакет острые, режущие, колющие предметы». Маркировка пакетов должна содержать краткую информацию по применению, обязательно указывается на пакете размер в миллиметрах, ссылку на ТУ, регистрационное удостоверение, номер партии и дату изготовления. Поверхность пакета должна позволять производить заполнение информационного окна шариковой ручкой. Пакеты не должны быть произведены как изделия хозяйственного назначения и иметь регистрационное удостоверение, сертификат качества, чёткую окраску, требующую в соответствии с СанПиН. Для технологических целей пакет должен иметь перфорационные отверстия по плоскости пакета от 5 до 8 мм и не более 5 мм от сварного донного шва и не выше середины пакета. Наличие перфорационных отверстий не должно снижать рабочую весовую нагрузку на пакет. Маркировка пакетов должна содержать краткую информацию по применению, обязательно указывается на пакете размер в миллиметрах и плотность в микронах, ссылку на ТУ, регистрационное удостоверение, номер партии и дату изготовления. Поверхность пакета должна позволять производить заполнение информационного окна шариковой ручкой. В каждой упаковке не менее 100 шт пакетов | шт. | 3504 |
| 54 | Палочка-тампон | Предназначена для взятия биологического материала для лабораторного изучения, а так же для обработки ран растворами Бриллиантового зеленого и (тетраэтил-4,4-диаминотрифенилметана оксалат)-зеленки, йода, другими лекарственными средствами. Палочка - тампон представляет собой гигроскопичный хлопковый тампон на круглой деревянной, шлифованной или пластиковой палочке. Упаковка не менее 100 штПалочка тампон капелька размер L, длина не менее 200мм, диаметр палочки 2 мм, ватный тампон размером не менее 5 х 15 мм. | шт. | 405 |
| 55 | Паста абразивная для ХОЛТЕРА  | Паста абразивная для проведения функциональных исследований (холтер), паста средней вязкости объемом не менее 100 мл. | фл. | 4 |
| 56 | Перчатки | Перчатки смотровые (диагностические) нестерильные из нитрильного латекса с удлиненной манжетой, для клинико-диагностических, лабораторных работ и осмотров. .Размеры: М Поверхность перчаток должна быть без опудривания для профилактики контактного дерматита, на пальцах нанесен текстурный рисунок для улучшенного захвата инструментов. Вес одной перчатки не менее 9,5 грамм для возможности определения соответствия требованиям при поставке. Перчатки должны обеспечивать дополнительную защиту предплечья. механическую прочность и устойчивость к воздействию химически агрессивных сред. Перчатки должны соответствовать обязательным требованиям ГОСТ Р 52239-2004Толщина (одинарная) на пальцах: не менее 0,08 мм и не более 0,11 ммОбщая длина перчатки составляет: не менее 305 мм | пар | 156320 |
| 57 | Перчатки | Перчатки смотровые (диагностические) нестерильные из нитрильного латекса с удлиненной манжетой, для клинико-диагностических, лабораторных работ и осмотров. Размеры: S Поверхность перчаток должна быть без опудривания для профилактики контактного дерматита, на пальцах нанесен текстурный рисунок для улучшенного захвата инструментов. Вес одной перчатки не менее 9,5 грамм для возможности определения соответствия требованиям при поставке. Перчатки должны обеспечивать дополнительную защиту предплечья. механическую прочность и устойчивость к воздействию химически агрессивных сред. Перчатки должны соответствовать обязательным требованиям ГОСТ Р 52239-2004.Толщина (одинарная) на пальцах: не менее 0,08 мм и не более 0,11 ммОбщая длина перчатки составляет: не менее 305 мм | пар | 87200 |
| 58 | Перчатки диагностические  | Перчатки смотровые (диагностические) нестерильные из нитрильного латекса с удлиненной манжетой, для клинико-диагностических, лабораторных работ и осмотров. Размер: L Поверхность перчаток без опудривания для профилактики контактного дерматита, на пальцах нанесен текстурный рисунок для улучшенного захвата инструментов. Одинарная толщина (в области пальцев) 0,08-0,11 мм для обеспечения механической прочности и устойчивости к воздействию химически агрессивных сред, вес одной перчатки не менее 9 граммов для возможности определения соответствия требованиям при поставке. Длина перчатки не менее 305 мм для защиты предплечья.  | пар | 30000 |
| 59 | Перчатки  | Перчатки смотровые (диагностические) нестерильные из нитрильного латекса с удлиненной манжетой, для клинико-диагностических, лабораторных работ и осмотров. Размер: ХS. Поверхность перчаток без опудривания для профилактики контактного дерматита, на пальцах нанесен текстурный рисунок для улучшенного захвата инструментов. Одинарная толщина (в области пальцев) 0,08-0,11 мм для обеспечения механической прочности и устойчивости к воздействию химически агрессивных сред, вес одной перчатки не менее 9 граммов для возможности определения соответствия требованиям при поставке. Длина перчатки не менее 305 мм для защиты предплечья.  | пар | 6000 |
| 60 | Перчатки хирургические синтетические неопудренные стерильные  | Перчатки хирургические синтетические из полихлоропренового латекса (неопрена) для профилактики аллергии на другие виды латекса, стерильные, для хирургических операций, в том числе работы с электроинструментами. Поверхность перчатки без опудривания для профилактики контактного дерматита, с внутренним полимерным покрытием для легкости надевания и смены перчаток. Текстурный рисунок нанесен по всей наружной поверхности перчаток для улучшенного захвата инструментов. Одинарная толщина (в области пальцев) 0,1 - 0,13 мм для обеспечения механической прочности и тактильной чувствительности. Перчатки контрастного по отношению к крови цвета (синего или зеленого спектра) для цветовой индикации проколов при использовании в системе двойных перчаток при операциях повышенного риска инфицирования. Краситель не токсичен. Перчатки должны быть анатомически правильной формы с расположением большого пальца в направлении ладони. Манжета перчатки обрезана (без венчика) с адгезивной полосой для препятствия скатывания и сползания перчатки в процессе операции. Длина перчатки не менее 300 мм для дополнительной защиты предплечья. Усилие при разрыве не менее 10 Н, удлинение при разрыве не менее 600%. AQL готовой продукции не более 0,65. Упаковка перчаток пластиковая, устойчивая к механическим повреждениям и проникновению озона, газов и влаги. Метод стерилизации радиационный. Класс потенциального риска применения не ниже 2а в соответствии с регистрационным удостоверением РЗН. Материал изготовления перчаток должен быть указан на индивидуальной упаковке. Размер: 7,5 | пар | 4650 |
| 61 | Презервативы для УЗИ  | Область применения: Ультразвуковое обследование в гинекологии и проктологии Материал: натуральный латекс Длина: не менее 190 не более 200 мм Толщина: не менее 0,05 не более 0,09мм Нормативный документ: ТУ 9398-00149498-2006 Упаковка: 1 штука в индивидуальной упаковке.  | шт | 6600 |
| 62 | Простыня в рулоне  | Простыни в рулоне (с перфорацией для отрыва), одноразовая нестерильная Изготовлена из нетканого материала Спанлейс (смесь вискозы с полиэстром без связующих веществ) плотностью не менее 40 г/м², с высокой впитываемостью. Ширина простыни, мм не менее 600 и не более 650 Длина простыни мм не менее 900 и не более 950Количество простыней в рулоне 100 шт. | рулон | 665 |
| 63 | Простыня впитывающая 140\*70 | Простыня хирургическая одноразовая, нестерильная Материал нетканый двухслойный 1-й слой впитывающий нетканый вискозный материал. 2-й слой специальная пленка с микрорельефом, обеспечивает непроницаемость для жидкостей и бактерий. Плотность не менее 54 г/м². Длина простыни, мм не менее 900 и не более 1000 Ширина простыни, мм не менее 700 и не более 800 Упаковка не менее 10 штук  | шт. | 16900 |
| 64 | Рулоны комбинированные  | материал упаковочный для стерилизации: рулон комбинированный со складками с индикаторами 1 класса PKC 500/100м | шт. | 5 |
| 65 | Рулоны комбинированные  | материал упаковочный для стерилизации: рулон комбинированный со складками с индикаторами 1 класса PKC 150/200м | шт. | 5 |
| 66 | Рулоны комбинированные  | материал упаковочный для стерилизации: рулон комбинированный со складками с индикаторами 1 класса PKC 250/200м | шт. | 5 |
| 67 | Рулоны комбинированные  | материал упаковочный для стерилизации: рулон комбинированный со складками с индикаторами 1 класса PKC300/200м | шт. | 5 |
| 68 | Крафт-пакет  | 200\*100 | шт. | 800 |
| 69 | Крафт-пакет  | 280\*150 | шт. | 200 |
| 70 | Салфетка впитывающая 90 х 45 | Салфетка хирургическая одноразовая, нестерильная Материал нетканый двухслойный 1-й слой впитывающий нетканый вискозный материал 2-й слой специальная пленка с микрорельефом, обеспечивает непроницаемость для жидкостей и бактерий. Плотность не менее 54 г/м².Длина салфетки, мм не менее 900 и не более 950 Ширина салфетки, мм не менее 450 и не более 550 Плотность не менее 54 г/м². Упаковка не менее 10 шт.  | шт. | 16050 |
| 71 | Ушные воронки | Область применения - оториноларингология. Материал изготовления теплопроводной полипропилен Цвет должен быть черный.Габаритные размеры:внутренний диаметр рабочей (узкой) части (мм.) не менее - 5,0 мм; наружный диаметр широкой части (мм.) не более – 28,0; высота (мм.), не более – 34. Одноразовые, должны быть стерилизованы оксидом этилена. Поверхность и края обязательно должны быть гладкими, во избежание получения травмы пациентом.В упаковке не менее 1000 штук | шт. | 53200 |
| 72 | Фильтры к Дезарам  | Применение Для очистки воздуха от пыли перед обработкой ультрафиолетовым излучением в облучателях – рециркуляторах воздуха ультрафиолетовых бактерицидных Назначение Фильтрация частиц размером не менее 10 мкм (микрон):Оседающая пыль;Пыльца;Споры растений;Плесень;Высохшие дезсредства;Аэрозоли;Сажа.Материал Нетканый фильтрующий материал класса G2Габаритные размеры (длина х ширина х толщина) – 260 х 90 х не более 5 ммКомплектность не менее 12 штук в упаковке. | шт. | 1407 |
| 73 | Шпатель деревянный 100шт\уп | Шпатель медицинский деревянный (шпатель для языка) стерильный (лор-шпатель) - предназначен для осмотра полости рта при оторинологическом обследовании. Изготовлен деревянный одноразовый шпатель из экологически чистой древесины твердых лиственных пород дерева. Имеет идеально гладкую шлифованную рабочую поверхность и края.Размеры шпателя терапевтического:- длина-150±10 мм;- ширина-18±2 мм; - толщина-1,8±0,2 мм.Упаковка: каждый шпатель упакован в индивидуальную стерильную упаковку. Групповая упаковка по 100 штук в картонной коробке.Стерилизация: оксидом этилена.Срок годности: 5 лет | шт. | 46000 |
| 74 | Цитощетка  | Стерилизация: Оксидом этиленаФасовка: 100 штСрок годности: 5 летУпаковка: Стерильная, индивидуальная | уп. | 7 |
| 75 | Маска медицинская трехслойная  | Маска защитная трехслойная нестерильная плиссированная с заушными петлями, должен быть вшитый фиксатор для носа, эффективность фильтрации бактерий не менее 98%. Дополнительная полимерная полоса из вспененного полиэстера шириной не менее 25 мм на внутренней поверхности по верхнему краю маски, непроницаемая для паров воды, обеспечивает плотное прилегание маски к лицу и защиту от запотевания оптических приборов и корригирующих очков медицинского персонала. Должна быть изготовлена из нетканых гипоаллергенных материалов с низкой гигроскопичностью, без добавления красителей. Не должна содержать натуральный латекс, стекловолокно и бумагу. Упаковка не менее 100 шт | шт | 7650 |
| 76 | Нарукавники  | Нарукавники изготовлен из 100% полвенилхлорида  | шт. | 10 |
| 77 | Перчатки повышенной прочности | Назначение - для работы в лабораториях с агрессивными средами, травматологии, ортопедии, при вмешательствах связанных с риском инфицирования, для работ в паталогоанатомических отделениях. Возможно применение для бытовых нужд, в пищевой и химической промышленности; Цвет: синий; Материал - нитрил; Прочность: сверхпрочные;Форма и вид: неанатомические, плоская форма (без разделения на правую и левую руки), текстурированные, микрошероховатая поверхность на пальцах, неопудренные, нестерильные;Размер: LДлина 300 +/- 10 мм. (удлинённая форма);Толщина - 0,23-0,25 мм; Количество в упаковке: 25 парСрок годности: 3 года | пар | 300 |
| 78 | Салфетки одноразовые  | Салфетки одноразовые 10x10 см, спанлейс, 100 шт. | шт | 1150 |
| 79 | Простыня одноразовая white line 0 7\*200 спанбонд 100 шт/рулон | Одноразовые простыни нестерильные из нетканого материала. Назначение: для маникюра и педикюра, для солярия, для спа, для массажа, для парикмахерской, для эпиляции и депиляции, для косметических и косметологических процедур, для спорта, для гостиниц, для медицинских процедур, для водных процедурУкладка: рулонЦвет: белый; голубойМатериал: нетканыйПлотность материала: 17 г/м²Ширина: 70 смДлина: 200 смКоличество в рулоне: 100 шт. | рулон | 1 |
| 80 | Нагрудник стоматологический  | Салфетки нагрудные одноразовые, максимально защищают одежду пациента от загрязнения во время стоматологического лечения и сопутствующих процедур.Сделаны из одного слоя сверхарбсорбирующей 100% целлюлозной бумага-основыс плотностью 18 гр./м2 и одного слоя тонкой, прочной полиэтиленовой пленки.Обладают хорошей впитываемостью и обеспечивают барьер для влаги.Цвета: голубой; Размер нагрудника: 33 х 45 см. Упаковка: в коробке 500 шт.  | упак | 3 |
| 81 | Транспортная система со средой Амиеса с активированным углем в полистироловой пробирке | Транспортная система со средой Амиеса с углем рекомендована для сбора, транспортировки и хранения проб, содержащих E.coli, K.pneumoniae, Haemophilus influenzae, Neisseria gonorrhoeae, Streptococcus pneumonie и другие микроорганизмы. Каждая упаковка содержит 100 стерильных полистироловых пробирок со средой Амиеса, углем и стерильным тампоном для взятия мазка на металлической палочке, с пробкой. | упак | 100 |
| 82 | Одноразовые чехлы "Кристидент" для подголовников стоматологического кресла  | Материал: целлюлозная бумажная основа (верхний слой), полиэтилен (нижний слой);Сохраняет чистоту и целостность подголовника стоматологического кресла.Обеспечивают надежную гигиеническую защиту пациента во время стоматологического приема.Технические характеристики:Размер – 33х26,5 см;Цвет – голубой;Упаковка – 100 шт. в рулоне.Обеспечивают надежную гигиеническую защиту пациента во время стоматологического приема. | рулон | 15 |
| 83 | Набор стоматологический одноразовый | Набор стоматологический одноразовый стерильный «ЕваДент» предназначен для стоматологического осмотра и диагностики зубов пациента, только для однократного использования.В состав набора входят:Зонд стоматологический с пластмассовой ручкой тип В (021) Зонд предназначен для обнаружения кариеса зубов и тестирования зубного камня. Ручка зонда изготовлена из полистирола, рабочая часть – из нержавеющей стали. Пинцет стоматологический изогнутый полимерный – для различных манипуляций в полости рта. Пинцет изготовлен из полистирола. Зеркало стоматологическое с пластмассовой ручкой – для обследования зубов. Ручка и оправа зеркала – цельной конструкции, изготовлены из полистирола, рабочая часть - зеркало. Нагрудник-салфетка для защиты одежды пациента.Перчатки латексные смотровые – для защиты рук медицинского работника. Набор упакован в герметичную индивидуальную упаковкуНабор в индивидуальной упаковке поставляют по 100 шт. в транспортной таре.Стерильны, нетоксичны, одноразового применения. | шт | 1500 |
| 84 | Флакон с гладким горлом из светлой трубки первого гидролитического класса обьёмом 15.мл, | Полная вместимость не более16 млДиаметр основания 22,7 +0,2 -0,3 ммВнешний диаметр горловины 19,8±0,2 ммВнутренний диаметр горловины 12,9±0,2 ммВысота 55±0,5 ммУпаковка 250 шт.Предназначен для расфасовки, транспортировки и хранения химических, а также лекарственных средств. Изготовлен из боросиликатного стекла с пониженным содержанием бора (Тип I). | упак | 20 |
| 85 | Пробки тип 1-1д/пеницилиновые флаконы, уп250 | Предназначена для укупоривания пенициллиновых флаконов с инъекционными и инфузионными лекарственными средствами. ТУ 9467-003-05769082-99. Регистрационное удостоверение № ФСР 2010/07672 от 11 января 2016 г. Упакована в пакеты по 250 штук. | упак | 20 |
| 86 | Колпачок алюминиевые 12А20(К-2-20),/для пеницилиновых флаконов, уп 250 | Алюминиевый гладкий колпачок для пенициллиновых флаконов, быстросъемный, с надрезами на дне, лепестком для отгиба и линиями ослабленного сечения представляет собой укупорочной средство, закатываемое или обжимное на горловине флакона после его заполнения лекарственным средством и закрытия резиновой пробкой, обеспечивающей герметичность укупорки. Выдерживает предстерилизационную очистку, стерилизацию паровую и воздушную. ГОСТ Р 51314-99. Упаковка 250 штук. | упак | 20 |
| 87 | Контейнер полимерный 5 литров  | Контейнер для дезинфекции Длина, мм 400 Ширина, мм 265Высота, мм 155Внутренние размеры поддона, мм 255х200х125Вес, не более, кг 1,48Рабочий объем, л 5Температура, выдерживаемая контейнером, °C 65Материал полипропилен Крышка есть Перфорированный поддон есть Слив нет Утопитель есть Карман под бумажный носитель 2 шт.Цвет белыйСрок службы, лет 2Гарантия производителя, мес. 18 | шт. | 13 |
| 88 | Контейнер полимерный 10 литров  | Технические характеристикиОбъём контейнера, л 10Внутренний размер поддона (ШхГхВ), мм250х320х165Рабочий диапазон температур, °СДо +65КомплектацияКонтейнер, поддон, пластина-утопитель, крышка, карман 2 штЦветМатериал контейнераПолипропиленВозможность паровой стерилизацииНетВес и размерыВес, кг 3Размеры (ШхГхВ), мм 524х333х200Вес и размеры для логистикиВес в упаковке, кг 3.1Размеры в упаковке (ШхГхВ), мм 576х366х220 | шт. | 20 |
|   |   |   |   |   |