

Описание предмета закупки

№ п/п	Наименование товара, ОКПД 2	Наименование товара в соответствии с РУ	Ед. изм.	Кол-во	Производитель /Страна происхождения	Срок годности, мес.	Номер регистрационного удостоверения, сертификата соответствия, дата выдачи	Наименование показателя	Содержание (значение) показателя
1	Индикатор биологический для контроля стерилизации 32.50.50.190		компл	5	ООО "НПФ "ВИНАР"/Российская Федерация			Назначение	Предназначены для оперативного визуального контроля соблюдения критических переменных стерилизации - температуры и времени паровой стерилизационной выдержки внутри стерилизуемых упаковок
								Класс, классификация ГОСТ ISO 11140-1-2011	4
								Производится в листах с точечной перфорацией между индикаторами	Соответствие
								Индикатор с нанесенными на лицевой стороне двумя цветными метками - индикаторной и элемента сравнения того цвета, который приобретает первая при соблюдении параметров стерилизации	Соответствие
								Длина индикатора, мм	Не менее 45
								Режимов стерилизации, температура °С, время мин: 120/45; 126/30; 132/20	Соответствие
								Контрольные значения 1, время мин	20
								Контрольные значения 1, температура °С	120
								Контрольные значения 2, время мин	10
								Контрольные значения 2, температура °С	126
								Контрольные значения 3, время мин	7
								Контрольные значения 3, температура °С	130
								Количество в упаковке, шт	Не менее 1000
Остаточный срок годности на момент поставки,	Не менее 30								

							месяц	
							Журналом формы 257/у	Наличие
2	Индикатор химический/физический для контроля стерилизации 32.50.50.190		компл	10	ООО "НПФ "ВИНАР"/Российская Федерация		Назначение	Предназначены для оперативного визуального контроля соблюдения критических переменных паровой стерилизации - температуры и времени стерилизационной выдержки внутри и снаружи упаковок
							4 Класс по классификации ГОСТ ISO 11140-1-2011	Соответствие
							Производится в листах с точечной перфорацией между индикаторами	Соответствие
							Индикатор с нанесенными на лицевой стороне двумя цветными метками - индикаторной и элемента сравнения того цвета, который приобретает первая при соблюдении параметров стерилизации	Наличие
							Длина индикатора, мм	Не менее 45
							Контролируемый режим, температура °С/мин: 121/20 126/10 134/5	Соответствие
							Контрольные значения 1, T °С/минут	Не менее 121/20
							Контрольные значения 2, T °С/минут	Не менее 126/10
							Контрольные значения 3, T °С/минут	Не менее 134/5
							Количество в упаковке, шт	Не менее 500
							Остаточный срок годности на момент поставки, мес	Не менее 30
3	Индикатор химический/физический для контроля стерилизации 32.50.50.190		компл	10	ООО "НПФ "ВИНАР"/Российская Федерация		Назначение	Предназначены для оперативного визуального контроля соблюдения критических переменных воздушной стерилизации - температуры и времени стерилизационной выдержки внутри и снаружи упаковок
							Класс, классификация ГОСТ ISO 11140-1-2011	4

							Производится в листах с точечной перфорацией между индикаторами	Соответствие
							Индикатор с нанесенными на лицевой стороне двумя цветными метками - индикаторной и элемента сравнения того цвета, который приобретает первая при соблюдении параметров стерилизации	Соответствие
							Длина индикатора, мм	Не менее 45
							Контролируемые режимы, температура °С, время мин: 160/150; 180/60; 200/30	Соответствие
							Контрольные значения внутри упаковки, температура °С, время мин	Не менее 160/80; Не менее 170/30; Не менее 180/12
							Контрольные значения в камере стерилизатора, температура °С, время мин	Не менее 180/60
							В комплекте с журналом формы 257/γ	Соответствие
							Количество в упаковке, шт	Не менее 1000
							Остаточный срок годности на момент поставки, месяц	Не менее 30
4	Индикатор химический/физический для контроля стерилизации 32.50.50.190		упак	5	ООО "НПФ "ВИНАР"/Российская Федерация		Назначение	Для периодического контроля исправности паровых стерилизаторов с форвакуумным циклическим удалением воздуха для профилактики заболеваний и внутрибольничных инфекций ввиду некорректной работы стерилизатора
							Индикаторы должны представлять собой многослойный пакет из инертной бумажной загрузки с индикаторным листом в центре, обернут в упаковочную бумагу.	Соответствие
							2 класс (специальные индикаторы) по классификации ГОСТ ISO 11140-1-2011	Соответствие

							Индикаторный лист с липким слоем	Наличие
							На обертке Тест-пакета должен быть нанесен индикатор класса 1 (по ГОСТ ISO 11140-1-2011)	Наличие
							Контролируемые режимы стерилизации, температура/время: 121/15,134/3,5, 120/25,126/20,132/13	Соответствие
							Упаковка, шт	Не менее 6
							Остаточный срок годности на момент поставки, мес	Не менее 20
5	Индикатор химический/физический для контроля стерилизации 32.50.50.190		компл	10	ООО "НПФ "ВИНАР"/Российская Федерация		Назначение	Предназначены для оперативного визуального контроля соблюдения критических переменных воздушной стерилизации - температуры и времени стерилизационной выдержки внутри стерилизуемых упаковок
							4 Класс по классификации ГОСТ ISO 11140-1-2011	Соответствие
							Производится в листах с точечной перфорацией между индикаторами	Соответствие
							Индикатор с нанесенными на лицевой стороне двумя цветными метками - индикаторной и элемента сравнения того цвета, который приобретает первая при соблюдении параметров стерилизации	Соответствие
							Длина индикатора, мм	Не менее 45
							Режимов воздушной стерилизации в температурном диапазоне 160 – 200°C	Соответствие
							Контрольные значения 1, время/мин	Не менее 75
							Контрольные значения 1, T °C	Не менее 160
							Контрольные значения 2, время/мин	Не менее 30

							Контрольные значения 2, T °C	Не менее 170
							Контрольные значения 3, время/мин	Не менее 9
							Контрольные значения 3, T °C	Не менее 180
							Журналом формы 257/у	Наличие
							Количество в упаковке, шт	Не менее 1000
							Остаточный срок годности на момент поставки, мес	Не менее 30
6	Индикатор химический/физический для контроля стерилизации 32.50.50.190		компл	10	ООО "НПФ "ВИНАР"/Российская Федерация		Назначение	Предназначены для оперативного визуального контроля соблюдения критических переменных воздушной стерилизации - температуры и времени стерилизационной выдержки внутри стерилизуемых упаковок
							4 Класс по классификации ГОСТ ISO 11140-1-2011	Соответствие
							Производится в листах с точечной перфорацией между индикаторами	Соответствие
							Индикатор с нанесенными на лицевой стороне двумя цветными метками - индикаторной и элемента сравнения того цвета, который приобретает первая при соблюдении параметров стерилизации	Соответствие
							Длина индикатора, мм	Не менее 45
							Режимов воздушной стерилизации в температурном диапазоне 160 – 200°C	Соответствие
							Контрольные значения 1, время/мин	Не менее 75
							Контрольные значения 1, T °C	Не менее 160
							Контрольные значения 2, время/мин	Не менее 30
							Контрольные значения 2, T °C	Не менее 170
							Контрольные значения 3, время/мин	Не менее 9
							Контрольные значения 3, T °C	Не менее 180

							Количество в упаковке, шт	Не менее 500
							Остаточный срок годности на момент поставки, мес	Не менее 30
7	Набор белья для осмотра/хирургических процедур, стерильный, одноразового использования 14.12.30.190		шт	127	ООО «Здравмедтех-Н»/Россия		Набор стерильных предметов белья, предназначенных для использования при осмотре пациента или проведении медицинских процедур. В состав набора могут быть включены предметы одежды для врача и/или пациента, используемые во время осмотра пациента или проведения медицинских процедур. Это изделие одноразового использования.	соответствие
							Назначение	Комплект кардиоваскулярный (для ангиографии)
							1. Простыня операционная, шт.	не менее 1
							Размер, см	не менее 100x150
							Материал	двухслойный
							Общая плотность материала, г/м ²	не менее 54
							Верхний слой	впитывающий нетканый материал на основе вискозы
							Плотность верхнего слоя, г/м ²	не менее 27
							Нижний слой	воздухопроницаемая влагонепроницаемая пленка с микропорами
							Плотность нижнего слоя, г/м ²	не менее 25
							Имеет машинную сложку	соответствие
							2. Простыня операционная, шт.	не менее 1
							Размер, см	не менее 240x330
							Материал	двухслойный
							Общая плотность материала, г/м ²	не менее 54
							Верхний слой	впитывающий нетканый материал на основе вискозы
							Плотность верхнего слоя, г/м ²	не менее 27

							Нижний слой	воздухопроницаемая влагонепроницаемая пленка с микропорами
							Плотность нижнего слоя, г/м ²	не менее 25
							Два отверстия для операционного доступа	наличие
							Размер отверстия, см	8x11±0,5
							Края отверстия ровные, выполненные фабричным способом (не вырезаны ножницами от руки), во избежание отрыва волокон материала и попадания их в операционную рану	соответствие
							Липкий край по контуру отверстия	наличие
							Липкий край покрыт защитной полоской из силиконизированной бумаги, препятствующей высыханию адгезивного вещества	соответствие
							По краям клейкого края находятся участки, свободные от адгезива, позволяющие избежать прилипания перчаток к клейкому краю при работе с бельем	соответствие
							Размер свободных от адгезива участков, см	3 ± 0,2
							Впитывающая зона вокруг отверстий	наличие
							Размер впитывающей зоны, см	не менее 70x80
							Материал впитывающей зоны	нетканый впитывающий на основе вискозы/целлюлозы
							Плотность материала, г/м ²	не менее 70
							Вставки из прозрачного полиэтилена по бокам простыни	наличие
							Ширина одной вставки, см	50±5
							3. Простыня операционная, шт.	не менее 1
							Размер, см	не менее 50x50
							Материал	трехслойный
							Общая плотность, г/м ²	не менее 68

							1 слой	впитывающий нетканый материал на основе вискозы
							Плотность 1-го слоя, г/м ²	не менее 26
							2 слой	воздухопроницаемая влагонепроницаемая полиэтиленовая пленка с микропорами
							Плотность 2-го слоя, г/м ²	не менее 28
							3 слой	волокна полипропилена, с абсорбирующими свойствами
							Плотность 3-го слоя, г/м ²	не менее 14
							Липкий край по одной стороне	наличие
							Размер липкого края, см	не менее 50
							Липкий край покрыт защитной полоской из силиконизированной бумаги, препятствующей высыханию адгезивного вещества	соответствие
							По краям клейкого края находятся участки, свободные от адгезива, позволяющие избежать прилипания перчаток к клейкому краю при работе с бельем	соответствие
							Размер свободных от адгезива участков, см	3 ± 0,2
							4. Пеленка впитывающая, шт.	не менее 2
							Длина, см	не менее 90
							Ширина, см	не менее 60
							1 слой	нетканый влагопроницаемый
							2 слой	распушенная целлюлоза
							3 слой	влагонепроницаемая полиэтиленовая пленка
							Впитываемость, мл	не менее 1200
							Гипоаллергенная	соответствие
							Форма изделия - прямоугольная	соответствие
							5. Салфетка хирургическая, шт.	не менее 2
							Размер салфетки, см	не менее 20x25
							Материал изготовления	впитывающий нетканый на основе вискозы/целлюлозы
							Плотность, г/м ²	не менее 40
							Материал имеет безворсовую структуру, не расслаивается	соответствие

							Не вызывает местно-раздражающих и аллергических реакций при контакте с кожей и слизистой	соответствие
							Обладает антистатичностью	соответствие
							6. Простыня операционная, шт.	не менее 1
							Размер, см	не менее 140x150
							Материал	двухслойный
							Общая плотность материала, г/м ²	не менее 54
							Верхний слой	впитывающий нетканый материал на основе вискозы
							Плотность верхнего слоя, г/м ²	не менее 27
							Нижний слой	воздухопроницаемая влагонепроницаемая пленка с микропорами
							Плотность нижнего слоя, г/м ²	не менее 25
							Каждый набор вакуумно упакован (воздух откачан из упаковки, что позволяет экономить место и вести визуальный контроль стерильности в случае прокола или пореза упаковки)	соответствие
							Набор помещен (запечатан) в комбинированную упаковку, состоящую из двух частей (в виде лотка)	соответствие
							Материал верхней части	медицинская бумага или полиэтилен
							Материал нижней части	полиэтилен/полиамид
							Толщина нижней части, мкм	не менее 150
							Части упаковки соединены таким образом, чтобы позволять вскрывать упаковку по всей ее длине, путем отделения одной ее части от другой без использования дополнительных	соответствие

							стерильных режущих предметов.	
							На упаковки нанесены срок окончания годности, информация об изделии	соответствие
							Изделие зарегистрировано в порядке, установленном Правительством Российской Федерации.	соответствие
8	Реагенты диагностические 21.20.23.110		шт	50			Описание	Набор полосок для иммунохроматографическогоодновременного выявления наркотических веществ
							Изделие выпускается в виде теста погружного типа	Соответствие
							Представляет собой комбинацию индикаторных полосок	Соответствие
							Индикаторные полоски, шт	Не менее 6
							На одной стороне планшета находятся индикаторные полоски, шт	Не менее 3
							На второй стороне индикаторные полоски, шт	Не менее 3
							Планшет прямоугольной формы из пластика	Соответствие
							В средней части планшета на обеих сторонах находятся три прямоугольных окошка белого цвета с маркировкой Ки Т	Соответствие
							На обе стороны планшета наклеены этикетки с обозначением положительного и отрицательного результата тестирования (+,-), а также для записи Ф.И.О. испытуемого, порядкового номера и даты тестирования	Соответствие
							На нижний конец полосок нанесена маркировка, обозначающая уровень	Соответствие

							полосок, опускаемый в мочу (линия со стрелками над ней)	
							Планшет упакован в индивидуальную вакуумную упаковку из фольги алюминиевой с осушителем	Соответствие
							Выявление амфетамина, марихуаны, морфина, кокаина, метамфетамина и бензодиазепина в моче	Соответствие
							Чувствительность для морфина, нг/мл	Не менее 300
							Чувствительность для марихуаны, нг/мл	Не менее 50
							Чувствительность для кокаина, нг/мл	Не менее 300
							Чувствительность для амфетамина, нг/мл	Не менее 1000
							Чувствительность для метамфетамина, нг/мл	Не менее 500
							Чувствительность для бензодиазепина, нг/мл	Не менее 300
							Оценка результата тестирования визуальная	Соответствие
							тест не адаптирован к анализаторам	Соответствие
							Положительный контроль – появление одной линии розового цвета в тестовой зоне	Соответствие
							Отрицательный контроль - появление двух линий розового цвета в тестовой зоне	Соответствие
							Время выхода на визуально определяемую окраску, мин	Не более 5
							Срок годности, мес	Не менее 24
							Условия хранения, °С	+2... +28
							Срок годности на момент поставки, %	Не менее 80
							Регистрационное удостоверение	Наличие
9	Упаковка для стерилизации, одноразового использования 32.50.50.190		упак	25	ООО "НПФ "ВИНАР"/Росс		Назначение	Пакет для упаковывания изделий медицинского назначения перед паровой, этиленоксидной.

					ийская Федерация			Изготовлен из крафт-бумаги и полимерной пленки, разделенный на секции	пароформальдегидной стерилизацией
								Количество секций	Соответствие
								Самоклеящаяся лента на клапане пакетов	Не менее 3
								На пакете заводским способом нанесен индикатор стерилизации 1 по ГОСТ ISO 11140-1-2011	Наличие
								Ширина пакета, мм	Соответствие
								Длина пакета, мм	Не менее 115 и не более 120
								Количество в упаковке, шт	Не менее 200 и не более 210
								Срок сохранения стерильности изделий после стерилизации, мес	Не менее 100
									Не менее 36
10	Упаковка для стерилизации, одноразового использования 32.50.50.190		упак	25	ООО "НПФ "ВИНАР"/Российская Федерация			Назначение	Пакет для упаковки изделий медицинского назначения перед паровой, этиленоксидной, пароформальдегидной стерилизацией
								Изготовлен из крафт-бумаги и полимерной пленки, разделенный на секции	Соответствие
								Количество секций	Не менее 3
								Самоклеящаяся лента на клапане пакетов	Наличие
								На пакете заводским способом нанесен индикатор стерилизации 1 по ГОСТ ISO 11140-1-2011	Соответствие
								Ширина пакета, мм	Не менее 150 и не более 155
								Длина пакета, мм	Не менее 250 и не более 255
								Количество в упаковке, шт	Не менее 100
								Срок сохранения стерильности изделий после стерилизации, мес	Не менее 36

11	Упаковка для стерилизации, одноразового использования 32.50.50.190		упак	25	ООО "НПФ "ВИНАР"/Рос сийская Федерация			Назначение	Пакет для упаковывания изделий медицинского назначения перед паровой, этиленоксидной, пароформальдегидной стерилизацией
								Изготовлен из крафт-бумаги и полимерной пленки, разделенный на секции	Соответствие
								Количество секций	Не менее 3
								Самоклеящаяся лента на клапане пакетов	Наличие
								На пакете заводским способом нанесен индикатор стерилизации 1 по ГОСТ ISO 11140-1-2011	Соответствие
								Ширина пакета, мм	Не менее 250 и не более 255
								Длина пакета, мм	Не менее 320 и не более 325
								Количество в упаковке, шт	Не менее 100
								Срок сохранения стерильности изделий после стерилизации, мес	Не менее 36
12	Упаковка для стерилизации, одноразового использования 32.50.50.190		упак	25	ООО "НПФ "ВИНАР"/Рос сийская Федерация			Назначение	Пакет для упаковывания изделий медицинского назначения перед паровой, этиленоксидной, пароформальдегидной стерилизацией
								Изготовлен из крафт-бумаги и полимерной пленки, разделенный на секции	Соответствие
								Количество секций	Не менее 3
								Самоклеящаяся лента на клапане пакетов	Наличие
								На пакете заводским способом нанесен индикатор стерилизации 1 по ГОСТ ISO 11140-1-2011	Соответствие
								Ширина пакета, мм	Не менее 200 и не более 210
								Длина пакета, мм	Не менее 330 и не более 340
								Количество в упаковке, шт	Не менее 100

							Срок сохранения стерильности изделий после стерилизации, мес	Не менее 36
13	Упаковка для стерилизации, одноразового использования 32.50.50.190		шт	25	ООО "НПФ "ВИНАР"/Российская Федерация		Назначение	Пакет для упаковывания изделий медицинского назначения перед паровой, этиленоксидной, пароформальдегидной стерилизацией
							Изготовлен из крафт-бумаги и полимерной пленки, разделенный на секции	Соответствие
							Количество секций	Не менее 3
							Самоклеющаяся лента на клапане пакетов	Наличие
							На пакете заводским способом нанесен индикатор стерилизации 1 по ГОСТ ISO 11140-1-2011	Соответствие
							Ширина пакета, мм	Не менее 150 и не более 160
							Длина пакета, мм	Не менее 280 и не более 290
							Количество в упаковке, шт	Не менее 100
							Срок сохранения стерильности изделий после стерилизации, мес	Не менее 36