|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| Краевое государственное бюджетное учреждение здравоохранения |  | Руководителю |  |  |
| Краевая клиническая больница |  |  |  |  |  |
| ул. П. Железняка, 3, г. Красноярск, 660022 |  |  |  |  |  |
| Телефон: 8 (391) 220-16-13 |  |  |  |  |  |
| Факс: 8 (391) 220-16-23 |  |  |  |  |  |
| Е-mail: kkb@ medqorod. ru |  |  |  |  |  |
| Http://www.medgorod.ru |  |  |  |  |  |
| ОКПО 01913234 |  |  |  |  |  |
| ИНН/КПП 2465030876/246501001 |  |  |  |  |  |
| 12.01.2021 г. №.14-2021 |  |  |  |  |  |
| На №\_\_\_\_\_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
| О коммерческом предложении |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
| **Уважаемые господа!** |  |
|  Прошу Вас предоставить коммерческое предложение на право поставки следующего товара или эквивалент: |
| **№ п/п** | **Наименование** | **Характеристики** | **Ед. изм.** | **Кол-во, шт** | **Цена, рублей** | **Страна происхождения** | **КТРУ** |
| 1 | Азопирам (для контроля предстерилизационной очистки) | Набор предназначен для обнаружения остатков крови, следов ржавчины, стирального порошка с отбеливателем, окислителей (Хлорамина, Хлорной извести, Хромовой смеси и др.), пероксидаз растительного происхождения (растительных остатков) и кислот на изделиях медицинского назначения при контроле качества их предстерилизационной очистки в лечебно-профилактических учреждениях, санитарно-эпидемиологических и дезинфекционных станциях. Состав набора: 1. Амидопирин, стабилизатор (раствор в изопропиловом спирте) 90 мл - 1 шт; 2. Анилин солянокислый, стабилизатор (раствор в изопропиловом спирте) 10 мл - 1 шт. Набор рассчитан на приготовление 200 мл рабочего реактива. Срок годности не менее 2 лет. | уп | 5 |  |  |  |
| 2 | Бумага крепированная для паровой стерилизации 1000 х 1000 мм, с чередованием разных цветов №250 | Бумага крепированная предназначена для упаковки медицинских изделий перед стерилизацией с целью сохранения их стерильности после стерилизации, а также во время транспортивровки. Размер 1000\*1000 мм (±10мм), с чередованием листов разных цветов (упаковка не менее 250 листов) плотность не менее 60 г/см2, Сырье - не менее 95% распушенная целлюлоза ECF (отбеленная без применения хлора). Гидрофобна, защищает от контоминации. Бумага соответствует ГОСТ Р ИСО 11607-2003. Срок хранения после стерилизации не менее 6 месяцев. Срок годгости бумаги не менее 5 лет, информация о сроке годности нанесена на транспортировочную коробку. | уп. | 320 |  |  |  |
| 3 | Бумага крепированная для паровой стерилизации 450 х 450 мм, с чередованием листов белого и зеленого (голубого) цвета | Бумага крепированная предназначена для упаковки медицинских изделий перед стерилизацией с целью сохранения их стерильности после стерилизации, а также во время транспортивровки. Размер 450\*450 мм (±10мм), с чередованием листов разных цветов (упаковка не менее 500 листов) плотность не менее 60 г/см2, Сырье - не менее 95% распушенная целлюлоза ECF (отбеленная без применения хлора). Гидрофобна, защищает от контоминации. Бумага соответствует ГОСТ Р ИСО 11607-2003. Срок хранения после стерилизации не менее 6 месяцев. Срок годгости бумаги не менее 5 лет, информация о сроке годности нанесена на транспортировочную коробку. | уп. | 191 |  |  |  |
| 4 | Бумага крепированная для паровой стерилизации 600 х 600 мм, с чередованием разных цветов №500 | Бумага крепированная предназначена для упаковки медицинских изделий перед стерилизацией с целью сохранения их стерильности после стерилизации, а также во время транспортивровки. Размер 600\*600 мм (±10мм), с чередованием листов разных цветов (упаковка не менее 500 листов) плотность не менее 60 г/см2, Сырье - не менее 95% распушенная целлюлоза ECF (отбеленная без применения хлора). Гидрофобна, защищает от контоминации. Бумага соответствует ГОСТ Р ИСО 11607-2003. Срок хранения после стерилизации не менее 6 месяцев. Срок годгости бумаги не менее 5 лет, информация о сроке годности нанесена на транспортировочную коробку. | уп. | 96 |  |  |  |
| 5 | Индикатор биологический для стерилизации водяным паром 134ºС | Готовый к применению инокулированный носитель в первичной упаковке, обеспечивающий определенную устойчивость к паровому режиму стерилизации. Носителем является удерживающий материал, на который нанесены тест-микроорганизмы, а первичной упаковкой является система, предохраняющая инокулированный носитель от повреждения и контаминации, но не препятствующая проникновению стерилизующих агентов. Индикатор представляет собой специальную пластмассовую пробирку, в которую помещено определенное количество высушенных спор и стеклянная ампула, заполненная цветной питательной средой. Исходный цвет биотеста - фиолетовый. пула, заполненная цветной питательной средой. Контроль следующих режимов стерилизации и дезинфекции: 134ºС, 5 мин. В упаковке 20 тестов. | уп. | 5 |  |  |  |
| 6 | Индикатор биологический к стеррад S100 | Биологические индикаторы для плазменной стерилизации со сроком инкубации 24 часа, одобренные для применения в стерилизаторе его производителем, в упаковке 30 штук. | уп. | 1 |  |  |  |
| 7 | Индикатор биологический одноразовый для контроля дезинфекции БИК-ДК-01-"ИЛЦ" | Индикатор биологический для контроля работы дезинфекционных камер по паровому и паровоздушному методам.Назначение: индикатор биологический предназначен для контроля эффективности дезинфекции в дезинфекционных камерах по паровому и паровоздушному методам при дезинфекции объектов из очагов инфекций, вызванных неспорообразующими микроорганизмами.Техническая характеристика:1. Индикатор биологический представляет собой пробирку Эппендорфа (инсулиновый флакон), содержащие высушенные микробные клетки Staphylococcusaureus штамм 906, упакованные в пакет.2.Количество микробных клеток в индикаторе биологическом – не менее106.3.Устойчивость тест-культуры - к температуре (60±2)0С при 25 мин. экспозиции.4.Чувствительность цветной питательной среды – изменение цвета питательной среды на желтый при посеве 1-10 микробных клеток Staphylococcusaureus штамм 906.В комплект входит:1. Индикатор биологический - 10шт.2. Стерильная цветная питательная среда - 1 фл. 3. Пакет со стерильным инсулиновым флаконом и резиновыми пробками - 1 шт.4. Шприц (с иглой) однократного применения стерильный - 1 шт. | уп. | 10 |  |  |  |
| 8 | Индикатор биологический одноразовый для контроля дезинфекции БИК-ДК-02-"ИЛЦ" | Индикаторы биологические предназначены для контроля эффективности дезинфекции объектов из очагов туберкулеза в дезинфекционных камерах по паровому и паровоздушному методам.Техническая характеристика:1.Индикатор биологический представляет собой инсулиновый флакон, содержащий высушенные микробные клетки микобактерий (Mycobacterium) штамм В5, упакованный в пакет.2.Количество микробных клеток в индикаторе биологическом – не менее106.3.Устойчивость тест-культуры к температуре (60±2)0С при 60 мин. экспозиции.4.Чувствительность цветной питательной среды – характерный рост при посеве 1-10 спор микробные клетки микобактерий штамм В5.В комплект входит:1. Индикатор биологический - 10шт.2. Стерильная цветная питательная среда - 1 фл.3. Пакет со стерильным инсулиновым флаконом и резиновыми пробками - 1 шт.4. Шприц (с иглой) однократного применения стерильный - 1 шт. | уп. | 10 |  |  |  |
| 9 | Индикатор биологический одноразовый для контроля дезинфекции | Индикатор биологический для контроля эффективности дезинфекции из очагов инфекций, вызванных спорообразующими микроорганизмами, в дезинфекционных камерах.Техническая характеристика:1.Индикатор биологический представляет собой пробирку Эппендорфа (инсулиновый флакон), содержащие высушенные споры Bacilluscereus штамм 96, упакованные в пакеты.2.Количество спор в индикаторе биологическом – не менее106.3.Устойчивость спор к кипячению в течение 25 мин.4.Чувствительность цветной питательной среды – изменение цвета питательной среды на желтый при посеве 1-10 спор Bacilluscereus штамм 96.В комплект входит:1. Индикатор биологический - 10шт.2. Стерильная цветная питательная среда - 1 фл.3. Пакет со стерильным инсулиновым флаконом и резиновыми пробками - 1 шт.4. Шприц (с иглой) однократного применения стерильный - 1 шт. | уп. | 10 |  |  |  |
| 10 | Индикатор интегрирующий для контроля паровой и воздушной стерилизации | Химический индикатор (далее – индикатор): должен быть предназначен для оперативного визуального контроля критических параметров паровой (температуры стерилизации, времени стерилизационной выдержки, наличия насыщенного водяного пара) и воздушной (температуры стерилизации, времени стерилизационной выдержки) стерилизации при размещении внутри стерилизационных упаковок всех видов, полых, трубчатых и трудностерилизуемых изделий, а также в контрольных точках камеры как паровых, так и воздушных стерилизаторов любых типов при всех режимах паровой и воздушной стерилизации, за исключением режимов стерилизации лекарственных средств, питательных сред, режимов обезораживания и специальных режимов стерилизации, предусмотренных для индикаторов класса 5 по классификации ГОСТ ISO 11140-1. Индикатор должен представлять собой водостойкую и жаростойкую основу с нанесенным эталоном сравнения и комбинацией из химического агента контрастного от эталона сравнения цвета. Химический агент после завершения цикла стерилизации должен необратимо поменять цвет на цвет эталона сравнения. Вид исполнения индикаторов: отдельные индикаторы. На каждом индивидуальном индикаторе должна быть нанесена информация о сроке годности индикатора, методе стерилизации, классификация по ГОСТ. Обратная сторона должна иметь липкий слой для фиксации в месте контроля и документе архива. Индикаторы должны быть упакованы в не пропускающую влагу и свет первичную упаковку. Потребительская упаковка с целью защиты от механических повреждений должна быть изготовлена из картона/ бумаги обложечной/ пластика. Индикатор поставляется комплектами не менее 1000 тестов с журналом ф. 257/у. Срок годности индикатора 14-61 месяцев. | уп | 354 |  |  |  |
| 11 | Стериконт – В –180/60-01-1 | Класс не ниже 4 по ГОСТ Р ИСО 11140-1-2009 - многопеременные индикаторы, предназначен для визуального контроля соблюдения не менее трех критических переменных паровой стерилизации – температуры стерилизации, времени стерилизационной выдержки и наличия насыщенного водяного пара снаружи бумажных, комбинированных упаковок, стерилизационных коробок, текстильных, металлических и других укладок в контрольных точках стерилизационной камеры гравитационных паровых стерилизаторах. Контролируемый режим стерилизации в пределах: 180±2°С/60+2 минут Индикатор прямоугольной формы на бумажно-пленочной основе с нанесением на лицевой стороне двух цветных меток - индикаторной и элемента сравнения того цвета, который приобретает первая при соблюдении параметров стерилизации и маркировки. Лицевая поверхность индикатора ламинирована паропроницаемой, водозащитной пленкой. Обратная сторона с липким слоем закрытым двумя половинками защитной бумаги. Производятся в листах с точечной перфорацией между индикаторами. Гарантийный срок не мене 36 месяцев. В упаковке должно быть 500 тестов в комплекте с журналом Ф.257/у. Наименование индикатора, вид стерилизации, класс по ГОСТ, дата изготовления, срок годности, номер партии, условия хранения, штамп ОТК и реквизиты предприятия-изготовителя должны быть указаны на упаковке индикатора. | уп. | 20 |  |  |  |
| 12 | Стериконт – П –120/45-01-1 | Класс не ниже 4 по ГОСТ Р ИСО 11140-1-2009 - многопеременные индикаторы, предназначен для визуального контроля соблюдения не менее трех критических переменных паровой стерилизации – температуры стерилизации, времени стерилизационной выдержки и наличия насыщенного водяного пара снаружи бумажных, комбинированных упаковок, стерилизационных коробок, текстильных, металлических и других укладок в контрольных точках стерилизационной камеры гравитационных паровых стерилизаторах. Контролируемый режим стерилизации в пределах: 120±2°С/45+2 минут и давление пара 0,20±0,02 МПа. Индикатор прямоугольной формы на бумажно-пленочной основе с нанесением на лицевой стороне двух цветных меток - индикаторной и элемента сравнения того цвета, который приобретает первая при соблюдении параметров стерилизации и маркировки. Лицевая поверхность индикатора ламинирована паропроницаемой, водозащитной пленкой. Обратная сторона с липким слоем закрытым двумя половинками защитной бумаги. Производятся в листах с точечной перфорацией между индикаторами. Гарантийный срок не мене 36 месяцев. В упаковке должно быть 500 тестов в комплекте с журналом Ф.257/у. Наименование индикатора, вид стерилизации, класс по ГОСТ, дата изготовления, срок годности, номер партии, условия хранения, штамп ОТК и реквизиты предприятия-изготовителя должны быть указаны на упаковке индикатора. | уп. | 3 |  |  |  |
| 13 | Стериконт – П –132/20-01-1 | Класс не ниже 4 по ГОСТ Р ИСО 11140-1-2009 - многопеременные индикаторы, предназначен для визуального контроля соблюдения не менее трех критических переменных паровой стерилизации – температуры стерилизации, времени стерилизационной выдержки и наличия насыщенного водяного пара снаружи бумажных, комбинированных упаковок, стерилизационных коробок, текстильных, металлических и других укладок в контрольных точках стерилизационной камеры гравитационных паровых стерилизаторах. Контролируемый режим стерилизации в пределах: 132±2°С/20+2 минут и давление пара 0,20±0,02 МПа. Индикатор прямоугольной формы на бумажно-пленочной основе с нанесением на лицевой стороне двух цветных меток - индикаторной и элемента сравнения того цвета, который приобретает первая при соблюдении параметров стерилизации и маркировки. Лицевая поверхность индикатора ламинирована паропроницаемой, водозащитной пленкой. Обратная сторона с липким слоем закрытым двумя половинками защитной бумаги. Производятся в листах с точечной перфорацией между индикаторами. Гарантийный срок не мене 36 месяцев. В упаковке должно быть 500 тестов в комплекте с журналом Ф.257/у. Наименование индикатора, вид стерилизации, класс по ГОСТ, дата изготовления, срок годности, номер партии, условия хранения, штамп ОТК и реквизиты предприятия-изготовителя должны быть указаны на упаковке индикатора. | уп. | 10 |  |  |  |
| 14 | Стеритест – П –120/45-02 | Класс не ниже 4 по ГОСТ Р ИСО 11140-1-2009 - многопеременные индикаторы, предназначен для визуального контроля соблюдения не менее трех критических переменных паровой стерилизации – температуры стерилизации, времени стерилизационной выдержки и наличия насыщенного водяного пара при размещении внутри бумажных, комбинированных упаковок, стерилизационных коробок, текстильных, металлических и других укладок, трубчатых или массивных трудно стерилизуемых изделий с полостями при их стерилизации в гравитационных паровых стерилизаторах. Контролируемый режим стерилизации в пределах: 120±2°С/45+2 минут и давление пара 0,20±0,02 МПа. Индикатор прямоугольной формы на бумажно-пленочной основе с нанесением на лицевой стороне двух цветных меток - индикаторной и элемента сравнения того цвета, который приобретает первая при соблюдении параметров стерилизации и маркировки. Лицевая поверхность индикатора ламинирована паропроницаемой, водозащитной пленкой. Обратная сторона должна быть с липким слоем закрытым двумя половинками защитной бумаги. Производятся в листах с точечной перфорацией между индикаторами. Гарантийный срок не менее 36 месяцев. В упаковке 500 тестов в комплекте с журналом Ф.257/у. Наименование индикатора, вид стерилизации, класс по ГОСТ, дата изготовления, срок годности, номер партии, условия хранения, штамп ОТК и реквизиты предприятия-изготовителя должны быть указаны на упаковке индикатора. | уп. | 1 |  |  |  |
| 15 | Стеритест – П –132/20-02 | Класс не ниже 4 по ГОСТ Р ИСО 11140-1-2009 - многопеременные индикаторы, предназначен для визуального контроля соблюдения не менее трех критических переменных паровой стерилизации – температуры стерилизации, времени стерилизационной выдержки и наличия насыщенного водяного пара при размещении внутри бумажных, комбинированных упаковок, стерилизационных коробок, текстильных, металлических и других укладок, трубчатых или массивных трудно стерилизуемых изделий с полостями при их стерилизации в гравитационных паровых стерилизаторах. Контролируемый режим стерилизации в пределах: 132±2°С/20+2 минут и давление пара 0,20±0,02 МПа. Индикатор прямоугольной формы на бумажно-пленочной основе с нанесением на лицевой стороне двух цветных меток - индикаторной и элемента сравнения того цвета, который приобретает первая при соблюдении параметров стерилизации и маркировки. Лицевая поверхность индикатора ламинирована паропроницаемой, водозащитной пленкой. Обратная сторона должна быть с липким слоем закрытым двумя половинками защитной бумаги. Производятся в листах с точечной перфорацией между индикаторами. Гарантийный срок не менее 36 месяцев. В упаковке 500 тестов в комплекте с журналом Ф.257/у. Наименование индикатора, вид стерилизации, класс по ГОСТ, дата изготовления, срок годности, номер партии, условия хранения, штамп ОТК и реквизиты предприятия-изготовителя должны быть указаны на упаковке индикатора. | уп. | 12 |  |  |  |
| 16 | Фармтест – 110/10 | Класс не ниже 4 по ГОСТ Р ИСО 11140-1-2009 – многопеременные индикаторы, предназначены для визуального контроля соблюдения критических переменных паровой стерилизации – температуры стерилизации, времени стерилизационной выдержки и наличия насыщенного водяного пара при размещении как снаружи упаковок, флаконов в контрольных точках стерилизационной камеры, так и внутри флаконов с водными растворами лекарственных средств и питательными средами при их стерилизации в гравитационных стерилизаторах. Индикатор прямоугольной формы на бумажно-пленочной основе с нанесенными на лицевой стороне двумя цветными метками - индикаторной и элемента сравнения того цвета, который приобретает первая при соблюдении параметров стерилизации, и маркировки. Индикаторный агент не должен отпечатываться от подложки, проникать через неё, переходить на материал, с которым индикатор может соприкасаться до, в течение или после соответствующего режима стерилизации. Лицевая поверхность ламинирована паропроницаемой, водозащитной пленкой. Обратная сторона с липким слоем для фиксации в месте контроля и документах архива, закрытым двумя половинками защитной бумаги. Производится в листах с точечной перфорацией между индикаторами. Контролируемый режим стерилизации: 110+2 °С/10 мин и давление пара 0,05 МПа. Гарантийный срок не менее 24 месяцев. Поставляется комплектами по 500 тестов с журналом. | комплект | 1 |  |  |  |
| 17 | Фармтест – 110/15 | Класс не ниже 4 по ГОСТ Р ИСО 11140-1-2009 – многопеременные индикаторы, предназначены для визуального контроля соблюдения критических переменных паровой стерилизации – температуры стерилизации, времени стерилизационной выдержки и наличия насыщенного водяного пара при размещении как снаружи упаковок, флаконов в контрольных точках стерилизационной камеры, так и внутри флаконов с водными растворами лекарственных средств и питательными средами при их стерилизации в гравитационных стерилизаторах. Индикатор прямоугольной формы на бумажно-пленочной основе с нанесенными на лицевой стороне двумя цветными метками - индикаторной и элемента сравнения того цвета, который приобретает первая при соблюдении параметров стерилизации, и маркировки. Индикаторный агент не должен отпечатываться от подложки, проникать через неё, переходить на материал, с которым индикатор может соприкасаться до, в течение или после соответствующего режима стерилизации. Лицевая поверхность ламинирована паропроницаемой, водозащитной пленкой. Обратная сторона с липким слоем для фиксации в месте контроля и документах архива, закрытым двумя половинками защитной бумаги. Производится в листах с точечной перфорацией между индикаторами. Контролируемый режим стерилизации: 110+2 °С/15 мин и давление пара 0,05 МПа. Гарантийный срок не менее 24 месяцев. Поставляется комплектами по 500 тестов с журналом. | комплект | 1 |  |  |  |
| 18 | Фарматест – 110/20 | Класс не ниже 4 по ГОСТ Р ИСО 11140-1-2009 – многопеременные индикаторы, предназначены для визуального контроля соблюдения критических переменных паровой стерилизации – температуры стерилизации, времени стерилизационной выдержки и наличия насыщенного водяного пара при размещении как снаружи упаковок, флаконов в контрольных точках стерилизационной камеры, так и внутри флаконов с водными растворами лекарственных средств и питательными средами при их стерилизации в гравитационных стерилизаторах. Индикатор прямоугольной формы на бумажно-пленочной основе с нанесенными на лицевой стороне двумя цветными метками - индикаторной и элемента сравнения того цвета, который приобретает первая при соблюдении параметров стерилизации, и маркировки. Индикаторный агент не должен отпечатываться от подложки, проникать через неё, переходить на материал, с которым индикатор может соприкасаться до, в течение или после соответствующего режима стерилизации. Лицевая поверхность ламинирована паропроницаемой, водозащитной пленкой. Обратная сторона с липким слоем для фиксации в месте контроля и документах архива, закрытым двумя половинками защитной бумаги. Производится в листах с точечной перфорацией между индикаторами. Контролируемый режим стерилизации: 110+2 °С/20 мин и давление пара 0,05 МПа. Гарантийный срок не менее 24 месяцев. Поставляется комплектами по 500 тестов с журналом. | уп | 1 |  |  |  |
| 19 | Фармтест – 110/30 | Класс не ниже 4 по ГОСТ Р ИСО 11140-1-2009 – многопеременные индикаторы, предназначены для визуального контроля соблюдения критических переменных паровой стерилизации – температуры стерилизации, времени стерилизационной выдержки и наличия насыщенного водяного пара при размещении как снаружи упаковок, флаконов в контрольных точках стерилизационной камеры, так и внутри флаконов с водными растворами лекарственных средств и питательными средами при их стерилизации в гравитационных стерилизаторах. Индикатор прямоугольной формы на бумажно-пленочной основе с нанесенными на лицевой стороне двумя цветными метками - индикаторной и элемента сравнения того цвета, который приобретает первая при соблюдении параметров стерилизации, и маркировки. Индикаторный агент не должен отпечатываться от подложки, проникать через неё, переходить на материал, с которым индикатор может соприкасаться до, в течение или после соответствующего режима стерилизации. Лицевая поверхность ламинирована паропроницаемой, водозащитной пленкой. Обратная сторона с липким слоем для фиксации в месте контроля и документах архива, закрытым двумя половинками защитной бумаги. Производится в листах с точечной перфорацией между индикаторами. Контролируемый режим стерилизации: 110+2 °С/30 мин и давление пара 0,05 МПа. Гарантийный срок не менее 24 месяцев. Поставляется комплектами по 500 тестов с журналом. | комплект | 1 |  |  |  |
| 20 | Фармтест – 120/12 | Характеристики товара: Класс не ниже 4 по ГОСТ Р ИСО 11140-1-2009 – многопеременные индикаторы, предназначены для визуального контроля соблюдения критических переменных паровой стерилизации – температуры стерилизации, времени стерилизационной выдержки и наличия насыщенного водяного пара при размещении как снаружи упаковок, флаконов в контрольных точках стерилизационной камеры, так и внутри флаконов с водными растворами лекарственных средств и питательными средами при их стерилизации в гравитационных стерилизаторах. Индикатор прямоугольной формы на бумажно-пленочной основе с нанесенными на лицевой стороне двумя цветными метками - индикаторной и элемента сравнения того цвета, который приобретает первая при соблюдении параметров стерилизации, и маркировки. Индикаторный агент не должен отпечатываться от подложки, проникать через неё, переходить на материал, с которым индикатор может соприкасаться до, в течение или после соответствующего режима стерилизации. Лицевая поверхность ламинирована паропроницаемой, водозащитной пленкой. Обратная сторона с липким слоем для фиксации в месте контроля и документах архива, закрытым двумя половинками защитной бумаги. Производится в листах с точечной перфорацией между индикаторами. Контролируемый режим стерилизации: 120+2 °С/12 мин и давление пара 0,11 МПа. Гарантийный срок не менее 24 месяцев. Поставляется комплектами по 500 тестов с журналом. | комплект | 8 |  |  |  |
| 21 | Фармтест – 120/8 | Класс не ниже 4 по ГОСТ Р ИСО 11140-1-2009 – многопеременные индикаторы, предназначены для визуального контроля соблюдения критических переменных паровой стерилизации – температуры стерилизации, времени стерилизационной выдержки и наличия насыщенного водяного пара при размещении как снаружи упаковок, флаконов в контрольных точках стерилизационной камеры, так и внутри флаконов с водными растворами лекарственных средств и питательными средами при их стерилизации в гравитационных стерилизаторах. Индикатор прямоугольной формы на бумажно-пленочной основе с нанесенными на лицевой стороне двумя цветными метками - индикаторной и элемента сравнения того цвета, который приобретает первая при соблюдении параметров стерилизации, и маркировки. Индикаторный агент не должен отпечатываться от подложки, проникать через неё, переходить на материал, с которым индикатор может соприкасаться до, в течение или после соответствующего режима стерилизации. Лицевая поверхность ламинирована паропроницаемой, водозащитной пленкой. Обратная сторона с липким слоем для фиксации в месте контроля и документах архива, закрытым двумя половинками защитной бумаги. Производится в листах с точечной перфорацией между индикаторами. Контролируемый режим стерилизации: 120+2 °С/8 мин и давление пара 0,11 МПа. Гарантийный срок не менее 24 месяцев. Поставляется комплектами 500 тестов с журналом. | комплект | 5 |  |  |  |
| 22 | Индикатор химический к стеррад 4 х 250, ЕКГ 0036802 | Химические индикаторные полоски для плазменной стерилизации, на каждую полоску нанесен химический индикатор плазменной стерилизации красного цвета, изменяющий цвет с исходного на желтый при контакте со стерилизующим веществом, а также контрольная цветовая маркировка для сравнения, упаковку с полосками хранить при комнатной температуре от + 15 до + 30 оС., Срок годности полосок после вскрытия упаковки определяется сроком годности самой упаковки. Срок годности упаковки - 18 месяцев. | уп. | 8 |  |  |  |
| 23 | Индикаторы HEMOCHECK–S, д/определ. остатков частиц крови (хим.реак. на пероксидазу крови) | Индикаторы поставляются в коробках не менее 12 тестов. На коробке нанесена информация о фирме-производителе, условиях хранения и сроке годности. Каждая коробка содержит краткую инструкцию по эксплуатации. Каждый тест состоит из 2-х пластиковых пробирок прозрачного цвета: 1-я пробирка с закручивающейся пластиковой крышкой прозрачного цвета содержит индикаторную жидкость, 2-я с закручивающейся пластиковой цветной крышкой содержит активатор белого цвета распыленный тонким слоем на дне пробирки. Для взятия проб с поверхностей используются одноразовые тампоны, которые упакованы в отдельный пакет. В пакете содержится не менее 12 тампонов. Являются изделием однократного применения. | уп. | 4 |  |  |  |
| 24 | Индикаторы д/определ. эффективности очистки каналов мед.инструментов в автоматических моечных машинах TOSI | Индикаторы должны представлять металлические пластинки размером из нержавеющий стали 15х50мм (± 5 мм.) с нанесенными на них тестовыми загрязнениями, имитируютщий загрязнения инструментов кровью. Индикаторные пластинки поставляются в индивидуальной упаковке не менее 25 штук. Каждый индикатор упакован в защитный пакет, а пакет в блистеры по 5 штук,покрыт пластиковой прозрачной крышечкой для того чтобы обеспечить доступ воды во время процессам мойки и легко визуально определить эффектовность очистки, срузу после завершения процесса мойки. Являются изделием однократного применения. | уп. | 1 |  |  |  |
| 25 | Индикаторы д/определ. эффективности очистки мед.инструментов в автоматических моечных машинах | Индикаторы должны представлять металлические пластинки размером из нержавеющий стали 15х50мм (± 5 мм.) с нанесенными на них тестовыми загрязнениями, имитируютщий загрязнения инструментов кровью. Индикаторные пластинки поставляются в индивидуальной упаковке не менее 12 штук. Каждый индикатор покрыт пластиковой прозрачной крышечкой для того чтобы обеспечить доступ воды во время процессам мойки и легко визуально определить эффектовность очистки, срузу после завершения процесса мойки. Являются изделием однократного применения. | уп. | 5 |  |  |  |
| 26 | Индикаторы д/определ. эффективности процесса очистки мед.инструментов в ультразвуковых мойках SonoCheek | Индикаторы должны представлять собой стеклянный флакон, заполненные индикаторной жидкостью и прозрачными стеклянными щариками, для создания кавитационных пузырьков. По окончании цикла мойки жидкость должна изменять свой цвет. Индикаторные поставляются в упаковке не менее 30 штук. Являются изделием однократного применения. | уп. | 1 |  |  |  |
| 27 | Индикаторы многопеременные СанИС-1 | Класс не ниже 4 по ГОСТ Р ИСО 11140-1-2009 –многопеременные индикаторы, предназначены для оперативного визуального контроля соблюдения не менее трех критических переменных - температуры паровой обработки, времени обработки и наличия насыщенного водяного пара в камере парового стерилизатора в процессе парового обеззараживания зараженных микроорганизмами объектов для размещения в контрольных точках в камеры. Контролируемые режимы обеззараживания в пределах: 120+2°С/90+5 минут, давление пара 0,11+0,02 МПа; 126±2°С/60+5 минут, давление пара 0,16±0,02 МПА; 132±2°С/45+5 минут, давление пара 0,21±0,02 МПа; 134+3°С/27+3 минут, давление пара 0,23+0,03 МПа. Контрольные значения индикатора: 120/90, 126/60, 130/45, 134/27 градусов С/минут соответственно. Индикатор прямоугольной формы на бумажно-пленочной основе с нанесенными на лицевой стороне двумя цветными метками - индикаторной и элемента сравнения того цвета, который приобретает первая при соблюдении параметров обеззараживания, и маркировки. Индикаторный агент не должен отпечатываться от подложки, проникать через неё, переходить на материал, с которым индикатор может соприкасаться до, в течение или после соответствующего режима стерилизации. Лицевая поверхность ламинирована паропроницаемой, водозащитной пленкой. Обратная сторона с липким слоем для фиксации в месте контроля и документах архива (форма №520/у), закрытым двумя половинками защитной бумаги. Производится в листах с точечной перфорацией между индикаторами. Гарантийный срок 24 месяца. Остаточный срок годности на момент поставки – не менее 80% или ХХ месяцев. Поставляется комплектами по 500 тестов с журналом Ф.520/у. Хранить индикатор следует в упаковке изготовителя при температуре от 5°С до 40°С и относительной влажности не выше 80% в защищённом от солнечного света месте. Наименование индикатора, вид стерилизации, класс по ГОСТ, дата изготовления, срок годности, номер партии, условия хранения, штамп ОТК и реквизиты предприятия-изготовителя должны быть указаны на упаковке индикатора. | комплект | 12 |  |  |  |
| 28 | Кассеты к стеррад | Минимальные и (или) максимальные показатели: содержит стерилизующее вещество для проведения не менее 5 циклов стерилизации. В упаковке не менее 2 штук. Показатели, которые не изменяются: кассета предназначена для плазменной стерилизации. Представляет собой пластмассовый футляр, содержащий десять идентичных ячеек с действующим веществом, упакованный в картонную коробку с химическим индикатором утечки стерилизующего агента, запаянный в пластиковый пакет. Пластмассовая упаковка обладает стойкостью к повреждениям и предотвращает случайный контакт со стерилизующим веществом. Использованные кассеты безопасны для персонала и уничтожаются, как обычные бытовые отходы. Стерилизующий агент-пероксид водорода 58%-59,5%. Совместимость со стерилизатором медицинским ""STERRAD® 100 NX"", имеющимся в наличии у Заказчика. Эквивалент недопустим ввиду соответствия определенному оборудованию, установленному в учреждении. Соответствует требованиям ГОСТ ISO 10993-1-2011, ГОСТ Р ИСО 10993-2-2009, ГОСТ ISO 10993-5-2011, ГОСТ ISO 10993-10-2011, ГОСТ ISO 10993-11-2011, ГОСТ Р 52770-2007, ГОСТ Р 50444-92. Остаточный срок годности на момент поставки не менее 6 месяцев. Единица измерения - упаковка. Показатели, указанные в диапазоне: отсутствуют. | уп. | 66 |  |  |  |
| 29 | Кассеты к стеррад | Кассеты (картриджи) со стерилизующим агентом - пероксид водорода 58%, предназначенные для плазменной стерилизации. Объем действующего вещества (стерилизующего агента) в ячейках кассеты/картриджа, 1,8 мл. Кассета (картридж) представляет собой пластмассовый футляр, содержащий десять идентичных ячеек с действующим веществом, упакованный в картонную коробку с желтым химическим индикатором утечки стерилизующего агента, изменяющим свой цвет на красный при контакте с ним, и запаянный в пластиковый пакет. Количество циклов стерилизации, выполняемых стерилизатором при загрузке в аппарат одной кассеты (картриджа), 5 циклов. Кассеты (картриджи) со стерилизующим агентом хранить в произвольном положении без применения холодильных установок, при температуре от +15С до + 30С. Захват, распознавание и дальнейшее применение кассеты (картриджа) в стерилизаторе происходят автоматически без участия пользователя. Использованные кассеты (картриджи) автоматически перемещаются в емкость для отработанных кассет, установленную в специальном отсеке стерилизатора. Использованные кассеты (картриджи) безопасны для персонала и уничтожаются, как обычные бытовые отходы. Кассеты разрешены для применения в стерилизаторе его производителем. Срок годности 12 месяцев, в упаковке 5 шт. | уп. | 5 |  |  |  |
| 30 | Лента липкая без индикатора для упаковки (19мм х 50) | Должна соответствовать общеевропейским нормам EN 867 часть 1-2 класс А и ГОСТ Р ИСО 11140-1-2000. Основа самоклеящейся ленты должна быть изготовлена из полускользкой импрегнированной бумаги. В основу клеящейся стороны должен входить природный каучук, выдерживающий высокие температуры и влажность, после стерилизации не должен оставляет следов. Толщина основания не менее 0,110 мм, общая толщина рулона не менее 0,135 мм; сцепление со сталью не менее 4,0 Н/ 25мм; сцепной вес не менее 40 г/ м кв. Наличие таблицы характеристик от производителя с переводом на русский язык, заверенной поставщиком. | шт. | 200 |  |  |  |
| 31 | Лента липкая для стерилизации паром с индикатором 19 мм х 50 м ITS | Индикаторная лента для паровой стерилизации в рулоне. Должна соответствовать общеевропейским нормам EN 867 часть 1-2 класс А и ГОСТ Р ИСО 11140-1-2000. Основа самоклеящейся ленты должна быть изготовлена из полускользкой импрегнированной бумаги. В основу клеящейся стороны должен входить входит природный каучук, выдерживающий высокие температуры и влажность, после стерилизации не должен оставлять следов. На другой стороне должен находиться индикатор 1 класса белого цвета в виде косых линий. Цвет индикатора должен меняться на коричневый после стерилизации. Толщина основания не менее 0,110 мм, общая толщина рулона не менее 0,135 мм; сцепление со сталью не менее 4,0 Н/ 25мм; сцепной вес не менее 40 г/ м кв. Наличие таблицы характеристик от производителя с переводом на русский язык, заверенной поставщиком. | шт. | 300 |  |  |  |
| 32 | Лента липкая индикаторная для плазменной стерилизации | Лента используется для скрепления запакованных инструментов в упаковочный материал для плазменной стерилизации. Под воздействием пероксида водорода меняет цвет с красного на золотой (или светлее). В упаковке не менее 6 штук. | уп | 1 |  |  |  |
| 33 | Маркер индикаторный для паровой и воздушной стерилизации | Химический индикаторный маркер / фломастер / ручка далее индикатор, должен быть пригоден для заполнения информационных обозначений, таких как дата стерилизации, окончательный срок хранения, номер отделения, состав набора и д.р. при нанесении на целлюлозное основание медицинской упаковки для финишной стерилизации. Индикатор должен быть пригоден для паровой и воздушной стерилизации. Под воздействием стерилизующего агента индикатор должен необратимо поменять свой цвет. Индикаторные чернила не должны содержать в своем составе спирты и кислоты, нарушать структуру материала упаковки, отпечатываться, проникать через целлюлозу на ИМН. Индикаторных чернил должно хватать на несения линии длиной не менее 240 м. Общий срок годности установленный производителем не менее 12 месяцев, | шт. | 25 |  |  |  |
| 34 | Материал нетканный в листах | Нетканный материал в листах 1300х1500мм (±10мм) предназначен для упаковки медицинских изделий перед стерилизацией с целью сохранения их стерильности после стерилизации, а также во время транспортировки. В упаковке не менее 100 листов. Состав: целлюлоза не более 50%, синтетические волокна не менее 30%, другие добавки не более 20%. Плотность не менее 60 г/см2. Материал соответствует ГОСТ Р ИСО 11607-2003. Срок хранения после стерилизации не менее 6 месяцев. Срок годгости бумаги не менее 5 лет, информация о сроке годности нанесена на транспортировочную коробку. | уп. | 2 |  |  |  |
| 35 | Материал для медицинской плазменной, газовой, паровой и радиационной стерилизации | Материал СММС используется для медицинской плазменной, паровой и газовой стерилизации, с соединением листов представляет собой 2 листа разных цветов (указать цвет) материала СММС, соединенных между собой с двух сторон. Материал СММС должен быть предназначен для упаковывания изделий медицинского назначения перед стерилизацией с целью сохранения стерильности этих изделий после стерилизации во время последующей их транспортировки и хранения до использования по назначению. Технические характеристики: плотность одного листа не менее 43 г/м. Прочность на растяжение во влажном состоянии в продольном направлении более 2 кН/м. Прочность на растяжение во влажном состоянии в поперечном направлении не менее 1 кН/м. Прочность на продавливание в сухом состоянии, диапазон 130 кПа - 150 кПа. Прочность на продавливание во влажном состоянии 130 кПа - 150 кПа. Содержание сульфатов не более 0,25 %. Содержание хлоридов менее 0,05 %. Флюоресценция ≥ 0 %. На листах материала нанесены сведения о размере, номере партии и дате изготовления. На внешней стороне упаковки нанесены следующие обозначения: наименование и цвет стерилизационного упаковочного материала; наименование торговой марки; наименование производителя и его адрес; наименование представителя в России и его адрес; размеры и плотность материалов; количество соединенных листов в коробке; дата изготовления; конечная дата использования; номер партии. Размер 900 мм х 900 мм ±5 мм. Материал СММС с соединением листов рекомендуется хранить при температуре, в диапазоне 10С -30С и влажности воздуха, в диапазоне от 30% до 60%. Срок сохранения стерильности изделий, упакованных в материал СММС с соединением листов, составляет не менее 6 месяцев. Срок годности материала исчисляется с даты изготовления и составляет не менее 5 лет. Обязательное наличие регистрационного удостоверения, инструкции по применению с заявленными характеристиками. | шт. | 100 |  |  |  |
| 36 | Материал для медицинской плазменной, газовой, паровой и радиационной стерилизации | Одноразовый упаковочный материал для стерилизации и хранения медицинских инструментов и материалов – материал СММС. Обладает высоким уровнем эластичности и прочности.Назначение :Материал СММС предназначены для стерилизации парами пероксида водорода концентрации от 58% до  60% действующего вещества, при температуре в рабочей камере плазменного стерилизатора 50 0С  и общего времени  стерилизации от 30 мин. и до 65 мин. Материал СММС:количесво нетканных слоев-4.произведен способом :спанбонд -мелтблаун-мелтблаун-спанбонд на основе полипропиленовых волокон в листах.Плотность материала:не менее 45 г/м2.Соотвествие:Материал официально зарегистрирована как медицинские изделия и соответствуют ГОСТ ISO 11607-2018.Упаковка имеет маркировку на русском языке, на которой указано:-товарный знак (при наличии);-наименование товара;-размер;-цвет;-плотность;-номер партии;информация о сроке годности.Цвет материала:голубой.Срок сохранения стерильности с помощью самоклеющейся ленты:12 мес..Размер:по ширине-900 мм,по длинне-900 мм. | шт. | 1 100 |  |  |  |
| 37 | Набор чистящих щеток | ЗЩ- Набор щеток №3 В упаковке не менее 2 щеток. Щетка двусторонняя Ш5/11-20/30-15Д (длина 150 мм, диаметр 5/11 мм) для очистки труднодоступных внешних поверхностей, оптики, портов каналов эндоскопов и щетка на гибком стержне ШЦЗ-230Д ( диаметр 3 мм, длина 2300 мм), для очистки внутренних поверхностей водных и воздушных каналов эндоскопов Щетки являются одноразовыми. Щетки поставляются нестерильными. По степени потенциального риска применения изделие относится к классу 1 по ГОСТ Р 51609. Подходят для очистки эндоскопов и других полых инструментов, в том числе Olympus, Pentax, Fujinon, Karl Storz и др.Прочность крепления кустов щеток должна быть не менее 0,5 Н.Металлическое основание щеток должна быть изготовлена из коррозионно-стойких сталей марок 40Х13, 12Х18H10Т, 14Х17Н2 по ГОСТ 5632 и других сталей и сплавов, разрешенных к применению в установленном порядке. Неметаллические детали инструмента должны быть изготовлены из пластмассовых материалов и других материалов, разрешенных к применению в установленном порядке. | уп | 30 |  |  |  |
| 38 | Набор чистящих щеток | Щетки предназначены для очистки медицинских инструментов (в том числе, гибких и жестких эндоскопов, полых инструментов) в ЛПО.Щетки являются одноразовыми и поставляются нестерильными.По степени потенциального риска применения изделие относится к классу 1 по ГОСТ Р 31508-2012. Предназначены для очистки эндоскопов и других полых инструментов, в том числе Olympus, Pentax, Fujinon, Karl Storz и др. Щетки должны соответствовать требованиям ГОСТ Р 50444. Набор должен состоять из двух щеток:1.щетка должна быть на гибком стержне, габаритная длина не менее 1200 мм, диаметр рабочей поверхности не менее 5 мм и не более 7 мм, длина рабочей поверхности не менее 20 мм и не более 25мм. Диаметр щетины составляет не более 0,1 мм.2. щетка должна быть с держателем, диаметр рабочей поверхности не менее 10 мм и не более 12 мм, длина не менее 40 мм и не более 45 мм, габаритная длина не менее 110 мм. Диаметр щетины составляет не более 0,1 мм. Металлическое основание щеток должно быть изготовлено из коррозионно-стойких сталей марок 40Х13, 12Х18H10Т, 14Х17Н2 по ГОСТ 5632 и других сталей и сплавов, разрешенных к применению в установленном порядке. Неметаллические детали инструмента должны быть изготовлены из пластмассовых материалов и других материалов, разрешенных к применению в установленном порядке.Прочность крепления кустов щеток должна быть не менее 0,5 Н.Щетки должны быть устойчивы к воздействию климатических факторов при эксплуатации УХЛ 4.2 по ГОСТ 15150.Щетки должны быть устойчивы к воздействию климатических и механических факторов при транспортировании для условий 5 по ГОСТ 15150.Щетки в упаковке изготовителя должны быть устойчивы к воздействию климатических факторов по ГОСТ 15150 для условий хранения группы 2. | уп | 1 |  |  |  |
| 39 | Пакет плоский для паровой стерилизации 150 х 300 мм | Пакеты комбинированные плоские для паровой стерилизации медицинских инструментов и материалов. Изготавливаются из прозрачной окрашенной многослойной (полиэфир/полипропилен) пленки (прозрачная сторона) и влагостойкой бумаги (непрозрачная сторона), которые соединяются термическим швом. Пакеты запечатывают с помощью термосварочных аппаратов. Соответствие общеевропейским нормам EN 868 и ГОСТ Р ИСО 11607-2003. Плотность бумаги не менее 70 г/м кв.; рН водного экстракта 6,5; пропускная способность по воздуху не менее 660 мл/мин; прочность на разрыв в продольном направлении не менее 100N/15мм; прочность на разрыв в поперечном направлении не менее 60N/15мм; содержание хлоридов не более 0,025%; содержание сульфатов не более 0,015%. Отсутствие флуоресцентов. Толщина плёнки не менее 52 микрон; устойчивость к проколу от иглы; стерилизационная устойчивость к пару при140 град в течение 30 минут и к расслоению. Размер, название упаковки, дата производства, ссылка на соответствие международным нормам, дополнительная информация и три индикатора стерилизации 1 класса (пар, формальдегид, этиленоксид) расположены между плёнкой и бумагой вне зоны загрузки инструментов на лицевой стороне упаковки. Указание на русском языке об изменение цвета индикатора после стерилизации. Наличие вырезов на бумажной основе с обеих сторон для удобной упаковки и вскрытия пакетов. Указание направления вскрытия пакета. Наличие специального покрытия на бумажной основе для равномерного отделения плёнки от бумаги без деламинирования и ворсовыделения. Срок сохранения стерильности изделий после стерилизации не менее 2 лет . Наличие таблицы характеристик упаковки от производителя с переводом на русский язык, заверенной поставщиком. Размер: 150х300мм (±5мм), в упаковке не менее100 штук. | уп. | 20 |  |  |  |
| 40 | Пакет плоский для паровой стерилизации 75х200 | Пакеты комбинированные плоские для паровой стерилизации медицинских инструментов и материалов. Изготавливаются из прозрачной окрашенной многослойной (полиэфир/полипропилен) пленки (прозрачная сторона) и влагостойкой бумаги (непрозрачная сторона), которые соединяются термическим швом. Пакеты запечатывают с помощью термосварочных аппаратов. Соответствие общеевропейским нормам EN 868 и ГОСТ Р ИСО 11607-2003. Плотность бумаги не менее 70 г/м кв.; рН водного экстракта 6,5; пропускная способность по воздуху не менее 660 мл/мин; прочность на разрыв в продольном направлении не менее 100N/15мм; прочность на разрыв в поперечном направлении не менее 60N/15мм; содержание хлоридов не более 0,025%; содержание сульфатов не более 0,015%. Отсутствие флуоресцентов. Толщина плёнки не менее 52 микрон; устойчивость к проколу от иглы; стерилизационная устойчивость к пару при140 град в течение 30 минут и к расслоению. Размер, название упаковки, дата производства, ссылка на соответствие международным нормам, дополнительная информация и три индикатора стерилизации 1 класса (пар, формальдегид, этиленоксид) расположены между плёнкой и бумагой вне зоны загрузки инструментов на лицевой стороне упаковки. Указание на русском языке об изменение цвета индикатора после стерилизации. Наличие вырезов на бумажной основе с обеих сторон для удобной упаковки и вскрытия пакетов. Указание направления вскрытия пакета. Наличие специального покрытия на бумажной основе для равномерного отделения плёнки от бумаги без деламинирования и ворсовыделения. Срок сохранения стерильности изделий после стерилизации не менее 2 лет . Наличие таблицы характеристик упаковки от производителя с переводом на русский язык, заверенной поставщиком. Размер: 75х200мм (±5мм), в упаковке не менее 100 штук. | уп. | 61 |  |  |  |
| 41 | Пакет плоский самозапечатывающийся | Пакет самозапечатывающийся должен быть предназначен для хранения инструментов перед очисткой. Грязные инструменты после использования помещаются в пакет до того, как будут подвержены процедуре предстерилизационной очистки. Благодаря поддержанию влажной среды внутри пакета предотвращается высыхание биологических загрязнений на инструментах, что значительно облегчает процесс последующей очистки. Пакет должен быть изготовлен из вискозы с высокими адсорбирующими свойствами, расположенной внутри не менее двух слоев медицинской пленки, препятствующей соприкосновению содержимого пакета с окружающей средой. Наличие прозрачной пленки позволяет визуально проверить содержимое пакета после его запечатывания. Пакет должен иметь полосу для самозапечатывания, с помощью которой происходит запечатывание пакета после загрузки в него инструментов. Технические характеристики внутреннего слоя: плотность не > 40 г/м2, толщина 350 мкм-400 мкм. Прочность на растяжение в поперечном направлении (в сухом состоянии) менее 5 кН/м. Прочность на растяжение в поперечном направлении (во влажном состоянии) свыше 2 кН/м. Впитывающая способность от 750% до 800%. Технические характеристики наружных слоев: полиэстер ≥ 12 мкм, полипропилен не ниже 35 мкм, толщина 45 мкм-60 мкм. Прочность на растяжение в поперечном направлении не менее 47 Н/мм2. Прочность на растяжение в продольном направлении ≥ 45 Н/мм. Размер 420 мм х 670 мм ±5 мм. Срок годности исчисляется с даты изготовления и составляет не менее 5 лет. На внешней стороне изделия нанесены следующие обозначения: наименование пакета; наименование торговой марки; размер пакета; знак «Осторожно. Биологическая опасность»; знак в виде перечеркнутой двойки в круге, свидетельствующий о недопустимости повторного использования упаковки; краткая инструкция по использованию пакета. Обязательное наличие регистрационного удостоверения, инструкции по применению с заявленными характеристиками. | шт. | 100 |  |  |  |
| 42 | Пакет плоский для паровой стерилизации 300х410 | Пакеты комбинированные (бумага-пленка) самоклеящиеся для паровой стерилизации предназначены для упаковывания изделий медицинского назначения перед стерилизацией с целью сохранения стерильности этих изделий после стерилизации, во время последующей их транспортировки и хранения до использования по назначению. Упаковка соответствует международному стандарту EN 868 и отвечает требованиям, предъявляемым к медицинским стерилизационным упаковочным материалам. Изготовлены из прозрачной окрашенной многослойной полимерной (полиэстер/полипропилен) пленки (прозрачная сторона) и специальной водоотталкивающей медицинской бумаги (непрозрачная сторона), соединенных термошвом. На выступающей части бумажной стороны пакета (клапане) нанесен липкий слой, закрытый защитной полоской бумаги, который позволяет герметично запечатывать пакеты без использования специального оборудования. На лицевой стороне нанесены обозначения: торговая марка, маркировка типоразмера, запрещение использования в случае повреждения упаковки, направление вскрытия упаковки при извлечении простерилизованного изделия, цветные химические индикаторы 3 шт. с описанием цвета, приобретаемого индикатором после стерилизации. Плотность бумажной основы – не менее 60г/м2. Количество слоев пленки не менее 5. Срок хранения изделий, простерилизованных в упаковке – не менее 2 лет. Срок годности упаковки не менее 5 лет. Продукция должна иметь сертификат соответствия и регистрационное удостоверение Минздрава РФ, а также методические указания по применению.Размер: 300х410мм (±5мм), в упаковке не менее100 штук. | уп. | 80 |  |  |  |
| 43 | Пакет усиленный для хранения инструментов | Пакет усиленный из материала СММС используется для паровой, этилен оксидной и плазменной стерилизации, транспортировки и хранения изделий, предварительно упакованных в стерилизационную упаковку. Пакет должен обеспечивать дополнительную защиту от механических воздействий и влаги. Рекомендуется использование для тяжелых наборов. Пакет пропускает стерилизационный агент внутрь и имеет водоотталкивающие свойства. Пакет должен запечатываться путем закрытия клапана и заклеивания его с помощью индикаторной ленты. Пакет усиленный изготовлен из материала СММС может быть фиолетового, голубого; зеленого цвета. Технические характеристики: плотность ≥ 60 г/м2. Разрыв в поперечном направлении – более 7500 Нм. Прочность на растяжение в продольном направлении (в сухом состоянии) не менее 3,2 кН/м. Прочность на растяжение в поперечном направлении (в сухом состоянии) свыше 2 кН/м. Растяжимость в продольном направлении 60%-85%. Растяжимость в поперечном направлении 60%-85%. Пропускная способность более 650 л/мин/100 см2. Размер 420 мм х 720 мм ±5 мм. Срок годности исчисляется с даты изготовления и составляет не менее 5 лет. На внешней стороне упаковки нанесены следующие обозначения: наименование продукта на русском и\или английском языке, торговая марка, производитель, страна происхождения, размер, количество в упаковке, номер партии, дата изготовления, срок годности, номер регистрационного удостоверения, знак «не использовать повторно», условия хранения. Обязательное наличие регистрационного удостоверения, инструкции по применению с заявленными характеристиками. | шт. | 50 |  |  |  |
| 44 | Пакет-переноска 500мм х 670мм | Пакет-переноска должен быть изготовлен из прозрачной плотной, прочной на разрыв многослойной синтетической пленки (полиэстер/полипропилен). Пакет-переноска предназначен для запаивания в термосварочном аппарате. Полностью остывшие и, при необходимости, подсушенные упаковки с простерилизованными изделиями медицинского назначения помещают в пакет-переноску и запечатываются термосварочным аппаратом. Пакет-переноска является пылевлагозащитным и предназначен для дополнительной защиты упаковок с простерилизованными изделиями от влаги и пыли при перевозке и длительном хранении. Применение данных упаковок позволяет увеличить сроки хранения простерилизованных изделий. Размер: 500мм х 670 мм (±5мм). В упаковке 500 шт. | уп. | 2 |  |  |  |
| 45 | Пакеты для автоклавирования самогерметизирующиеся с клейкой лентой 130\*270 №200 | Пакеты для автоклавирования самогерметизирующиеся с клейкой лентой130\*270.Пакеты комбинированные (бумага-пленка) самоклеящиеся для паровой стерилизации предназначены для упаковывания изделий медицинского назначения перед стерилизацией с целью сохранения стерильности этих изделий после стерилизации, во время последующей их транспортировки и хранения до использования по назначению. Упаковка соответствует международному стандарту EN 868 и отвечает требованиям, предъявляемым к медицинским стерилизационным упаковочным материалам. Изготовлены из прозрачной окрашенной многослойной полимерной (полиэстер/полипропилен) пленки (прозрачная сторона) и специальной водоотталкивающей медицинской бумаги (непрозрачная сторона), соединенных термошвом. На выступающей части бумажной стороны пакета (клапане) нанесен липкий слой, закрытый защитной полоской бумаги, который позволяет герметично запечатывать пакеты без использования специального оборудования. На лицевой стороне нанесены обозначения: торговая марка, маркировка типоразмера, запрещение использования в случае повреждения упаковки, направление вскрытия упаковки при извлечении простерилизованного изделия, цветные химические индикаторы 3 шт. с описанием цвета, приобретаемого индикатором после стерилизации. Плотность бумажной основы – не менее 60г/м2. Количество слоев пленки не менее 5. Срок хранения изделий, простерилизованных в упаковке – не менее 2 лет. Срок годности упаковки не менее 5 лет. Продукция должна иметь сертификат соответствия и регистрационное удостоверение Минздрава РФ, а также методические указания по применению.Размер: 130х270мм (±5мм), не менее 200 штук в упаковке. | уп. | 20 |  |  |  |
| 46 | Пакеты для автоклавирования самогерметизирующиеся с клейкой лентой 300\*450 №200 | Пакеты для автоклавирования самогерметизирующиеся с клейкой лентой 300\*450.Пакеты комбинированные (бумага-пленка) самоклеящиеся для паровой стерилизации предназначены для упаковывания изделий медицинского назначения перед стерилизацией с целью сохранения стерильности этих изделий после стерилизации, во время последующей их транспортировки и хранения до использования по назначению. Упаковка соответствует международному стандарту EN 868 и отвечает требованиям, предъявляемым к медицинским стерилизационным упаковочным материалам. Изготовлены из прозрачной окрашенной многослойной полимерной (полиэстер/полипропилен) пленки (прозрачная сторона) и специальной водоотталкивающей медицинской бумаги (непрозрачная сторона), соединенных термошвом. На выступающей части бумажной стороны пакета (клапане) нанесен липкий слой, закрытый защитной полоской бумаги, который позволяет герметично запечатывать пакеты без использования специального оборудования. На лицевой стороне нанесены обозначения: торговая марка, маркировка типоразмера, запрещение использования в случае повреждения упаковки, направление вскрытия упаковки при извлечении простерилизованного изделия, цветные химические индикаторы 3 шт. с описанием цвета, приобретаемого индикатором после стерилизации. Плотность бумажной основы – не менее 60г/м2. Количество слоев пленки не менее 5. Срок хранения изделий, простерилизованных в упаковке – не менее 2 лет. Срок годности упаковки не менее 5 лет. Продукция должна иметь сертификат соответствия и регистрационное удостоверение Минздрава РФ, а также методические указания по применению.Размер: 300 х 450мм (±5мм), не менее 200 штук в упаковке. | уп. | 8 |  |  |  |
| 47 | Пакеты плоские для паровой стерилизации самоклеющиеся 100 х 250 мм №200 | Пакеты комбинированные (бумага-пленка) самоклеящиеся для паровой стерилизации предназначены для упаковывания изделий медицинского назначения перед стерилизацией с целью сохранения стерильности этих изделий после стерилизации, во время последующей их транспортировки и хранения до использования по назначению. Упаковка соответствует международному стандарту EN 868 и отвечает требованиям, предъявляемым к медицинским стерилизационным упаковочным материалам. Изготовлены из прозрачной окрашенной многослойной полимерной (полиэстер/полипропилен) пленки (прозрачная сторона) и специальной водоотталкивающей медицинской бумаги (непрозрачная сторона), соединенных термошвом. На выступающей части бумажной стороны пакета (клапане) нанесен липкий слой, закрытый защитной полоской бумаги, который позволяет герметично запечатывать пакеты без использования специального оборудования. На лицевой стороне нанесены обозначения: торговая марка, маркировка типоразмера, запрещение использования в случае повреждения упаковки, направление вскрытия упаковки при извлечении простерилизованного изделия, цветные химические индикаторы 3 шт. с описанием цвета, приобретаемого индикатором после стерилизации. Плотность бумажной основы – не менее 60г/м2. Количество слоев пленки не менее 5. Срок хранения изделий, простерилизованных в упаковке – не менее 2 лет. Срок годности упаковки не менее 5 лет. Продукция должна иметь сертификат соответствия и регистрационное удостоверение Минздрава РФ, а также методические указания по применению.Размер: 100х250мм (±5мм), не менее 200 штук в упаковке. | уп. | 20 |  |  |  |
| 48 | Пакеты плоские для паровой стерилизации самоклеющиеся 130 х 250 мм | Пакеты комбинированные (бумага-пленка) самоклеящиеся для паровой стерилизации предназначены для упаковывания изделий медицинского назначения перед стерилизацией с целью сохранения стерильности этих изделий после стерилизации, во время последующей их транспортировки и хранения до использования по назначению. Упаковка соответствует международному стандарту EN 868 и отвечает требованиям, предъявляемым к медицинским стерилизационным упаковочным материалам. Изготовлены из прозрачной окрашенной многослойной полимерной (полиэстер/полипропилен) пленки (прозрачная сторона) и специальной водоотталкивающей медицинской бумаги (непрозрачная сторона), соединенных термошвом. На выступающей части бумажной стороны пакета (клапане) нанесен липкий слой, закрытый защитной полоской бумаги, который позволяет герметично запечатывать пакеты без использования специального оборудования. На лицевой стороне нанесены обозначения: торговая марка, маркировка типоразмера, запрещение использования в случае повреждения упаковки, направление вскрытия упаковки при извлечении простерилизованного изделия, цветные химические индикаторы 3 шт. с описанием цвета, приобретаемого индикатором после стерилизации. Плотность бумажной основы – не менее 60г/м2. Количество слоев пленки не менее 5. Срок хранения изделий, простерилизованных в упаковке – не менее 2 лет. Срок годности упаковки не менее 5 лет. Продукция должна иметь сертификат соответствия и регистрационное удостоверение Минздрава РФ, а также методические указания по применению.Размер: 130х250мм (±5мм), не менее 200 штук в упаковке. | уп. | 40 |  |  |  |
| 49 | Пакеты плоские для паровой стерилизации самоклеющиеся 250 х 410 мм №200 | Пакеты комбинированные (бумага-пленка) самоклеящиеся для паровой стерилизации предназначены для упаковывания изделий медицинского назначения перед стерилизацией с целью сохранения стерильности этих изделий после стерилизации, во время последующей их транспортировки и хранения до использования по назначению. Упаковка соответствует международному стандарту EN 868 и отвечает требованиям, предъявляемым к медицинским стерилизационным упаковочным материалам. Изготовлены из прозрачной окрашенной многослойной полимерной (полиэстер/полипропилен) пленки (прозрачная сторона) и специальной водоотталкивающей медицинской бумаги (непрозрачная сторона), соединенных термошвом. На выступающей части бумажной стороны пакета (клапане) нанесен липкий слой, закрытый защитной полоской бумаги, который позволяет герметично запечатывать пакеты без использования специального оборудования. На лицевой стороне нанесены обозначения: торговая марка, маркировка типоразмера, запрещение использования в случае повреждения упаковки, направление вскрытия упаковки при извлечении простерилизованного изделия, цветные химические индикаторы 3 шт. с описанием цвета, приобретаемого индикатором после стерилизации. Плотность бумажной основы – не менее 60г/м2. Количество слоев пленки не менее 5. Срок хранения изделий, простерилизованных в упаковке – не менее 2 лет. Срок годности упаковки не менее 5 лет. Продукция должна иметь сертификат соответствия и регистрационное удостоверение Минздрава РФ, а также методические указания по применению.Размер: 250х410мм (±5мм), не менее 200 штук в упаковке. | уп. | 40 |  |  |  |
| 50 | Рулон стерилизационный для паровой, газовой, плазменной и радиационной стерилизации, плоский (бумага, пленка) | Рулоны плоские для паровой стерилизации бумажно-пленочный, предназначены для упаковывания изделий медицинского назначения перед стерилизацией с целью сохранения стерильности этих изделий после стерилизации, во время последующей их транспортировки и хранения до использования по назначению. Соответствие общеевропейским нормам EN 868 и ГОСТ Р ИСО 11607-2003. Плотность бумаги не менее 70 г/м кв.; рН водного экстракта 6,5; пропускная способность по воздуху не менее 660 мл/мин; прочность на разрыв в продольном направлении не менее 100N/15мм; прочность на разрыв в поперечном направлении не менее 60N/15мм; содержание хлоридов не более 0,025%; содержание сульфатов не более 0,015%. Отсутствие флуоресцентов. Толщина плёнки не менее 52 микрон; устойчивость к проколу от иглы; стерилизационная устойчивость к пару при140 град в течение 30 минут и к расслоению. Размер, название упаковки, дата производства, ссылка на соответствие международным нормам, дополнительная информация и три индикатора стерилизации 1 класса (пар, формальдегид, этиленоксид) расположены в зоне заводского термосварного шва между плёнкой и бумагой вне зоны загрузки инструментов на лицевой стороне упаковки. Указание на русском языке об изменение цвета индикатора после стерилизации. Наличие специального покрытия на бумажной основе для равномерного отделения плёнки от бумаги без деламинирования и ворсовыделения. Срок сохранения стерильности изделий после стерилизации 2 года. Наличие таблицы характеристик упаковки от производителя с переводом на русский язык, заверенной поставщиком. Продукция должна иметь сертификат соответствия и регистрационное удостоверение Минздрава РФ, а также методические указания по применению. Размер 100мм\*200м, предельные отклонения размеров рулонов не более ± 5 мм по ширине, не более ± 500 мм по длине. | шт. | 48 |  |  |  |
| 51 | Рулон стерилизационный для паровой, газовой, плазменной и радиационной стерилизации, плоский (бумага, пленка) | Рулоны плоские для паровой стерилизации бумажно-пленочные, предназначены для упаковывания изделий медицинского назначения перед стерилизацией с целью сохранения стерильности этих изделий после стерилизации, во время последующей их транспортировки и хранения до использования по назначению. Упаковка соответствует международному стандарту EN 868 и отвечает требованиям, предъявляемым к медицинским стерилизационным упаковочным материалам. Изготовлены из прозрачной окрашенной многослойной полимерной (полиэстер/полипропилен) пленки (прозрачная сторона) и специальной водоотталкивающей медицинской бумаги (непрозрачная сторона), соединенных термошвом. На бумажной лицевой стороне нанесены обозначения: наименование фирмы, торговая марка, каталожный номер, маркировка типоразмера, запрещение использования в случае повреждения упаковки, направление вскрытия упаковки при извлечении простерилизованного изделия, цветные химические индикаторы 3 шт. с описанием цвета, приобретаемого индикатором после стерилизации. Индикаторы стерилизации должны бать расположены на лицевой стороне упаковки под пленкой в зоне термошва. Плотность бумажной основы – не менее 60г/м2. Количество слоев пленки не менее 5. Срок хранения изделий, простерилизованных в упаковке – не менее 2 лет. Срок годности упаковки не менее 5 лет. Продукция должна иметь сертификат соответствия и регистрационное удостоверение Минздрава РФ, а также методические указания по применению. Размер 120мм\*200м, предельные отклонения размеров рулонов не более ± 5 мм по ширине, не более ± 500 мм по длине. | шт. | 48 |  |  |  |
| 52 | Рулон стерилизационный для паровой, газовой, плазменной и радиационной стерилизации, плоский (бумага, пленка) | Рулоны плоские для паровой стерилизации бумажно-пленочные, предназначены для упаковывания изделий медицинского назначения перед стерилизацией с целью сохранения стерильности этих изделий после стерилизации, во время последующей их транспортировки и хранения до использования по назначению. Упаковка соответствует международному стандарту EN 868 и отвечает требованиям, предъявляемым к медицинским стерилизационным упаковочным материалам. Изготовлены из прозрачной окрашенной многослойной полимерной (полиэстер/полипропилен) пленки (прозрачная сторона) и специальной водоотталкивающей медицинской бумаги (непрозрачная сторона), соединенных термошвом. На бумажной лицевой стороне нанесены обозначения: наименование фирмы, торговая марка, каталожный номер, маркировка типоразмера, запрещение использования в случае повреждения упаковки, направление вскрытия упаковки при извлечении простерилизованного изделия, цветные химические индикаторы 3 шт. с описанием цвета, приобретаемого индикатором после стерилизации. Индикаторы стерилизации должны бать расположены на лицевой стороне упаковки под пленкой в зоне термошва. Плотность бумажной основы – не менее 60г/м2. Количество слоев пленки не менее 5. Срок хранения изделий, простерилизованных в упаковке – не менее 2 лет. Срок годности упаковки не менее 5 лет. Продукция должна иметь сертификат соответствия и регистрационное удостоверение Минздрава РФ, а также методические указания по применению. Размер 250мм\*200м, предельные отклонения размеров рулонов не более ± 5 мм по ширине, не более ± 500 мм по длине. | шт. | 53 |  |  |  |
| 53 | Рулон стерилизационный для паровой, газовой, плазменной и радиационной стерилизации, плоский (бумага, пленка) | Рулонопакет: комбинированный плоский для паровой, газовой стерилизации медицинских инструментов и материалов. Изготавливается из прозрачной окрашенной многослойной (полиэфир/полипропилен) пленки (прозрачная сторона) и влагостойкой бумаги (непрозрачная сторона), которые соединяются термическим швом. Влагостойкая нейтральная бумага (рН вытяжки горячей воды из бумаги нейтральный) плотностью не менее 60 г/м2. 3 индикатора не менее 1 класса с описанием цвета, приобретаемого индикатором после стерилизации, размещаются в поперечном шве ячейки, шаг нанесения индикаторов не менее 135мм. Ширина швов между пакетами не менее 12мм, швы состоят из не менее 3 полос спайки. Рекомендуемая температура термосваривания не менее 180 °С. Размер: длина рулонопакета пакета 200м (+/- 5м), длина пакета не менее 250мм, ширина пакета не менее 65мм. Срок хранения изделий после стерилизации составляет не менее 5 лет. Срок хранения изделий после стерилизации составляет 5 лет. Срок годности рулонопакетов составляет 5 лет. Рулонопакеты соответствуют ГОСТ Р ИСО 11607-2003, индикаторы на упаковке соответствуют ГОСТ Р ИСО 11140-1. Продукция должна иметь сертификат соответствия и регистрационное удостоверение Минздрава РФ, а также методические указания по применению. | рул | 1 |  |  |  |
| 54 | Рулон стерилизационный для паровой, газовой, плазменной и радиационной стерилизации, плоский (бумага, пленка) | Рулоны плоские для паровой стерилизации бумажно-пленочный, предназначены для упаковывания изделий медицинского назначения перед стерилизацией с целью сохранения стерильности этих изделий после стерилизации, во время последующей их транспортировки и хранения до использования по назначению. Соответствие общеевропейским нормам EN 868 и ГОСТ Р ИСО 11607-2003. Плотность бумаги не менее 70 г/м кв.; рН водного экстракта 6,5; пропускная способность по воздуху не менее 660 мл/мин; прочность на разрыв в продольном направлении не менее 100N/15мм; прочность на разрыв в поперечном направлении не менее 60N/15мм; содержание хлоридов не более 0,025%; содержание сульфатов не более 0,015%. Отсутствие флуоресцентов. Толщина плёнки не менее 52 микрон; устойчивость к проколу от иглы; стерилизационная устойчивость к пару при140 град в течение 30 минут и к расслоению. Размер, название упаковки, дата производства, ссылка на соответствие международным нормам, дополнительная информация и три индикатора стерилизации 1 класса (пар, формальдегид, этиленоксид) расположены в зоне заводского термосварного шва между плёнкой и бумагой вне зоны загрузки инструментов на лицевой стороне упаковки. Указание на русском языке об изменение цвета индикатора после стерилизации. Наличие специального покрытия на бумажной основе для равномерного отделения плёнки от бумаги без деламинирования и ворсовыделения. Срок сохранения стерильности изделий после стерилизации 2 года. Наличие таблицы характеристик упаковки от производителя с переводом на русский язык, заверенной поставщиком. Продукция должна иметь сертификат соответствия и регистрационное удостоверение Минздрава РФ, а также методические указания по применению. Размер 75мм\*200м, предельные отклонения размеров рулонов не более ± 5 мм по ширине, не более ± 500 мм по длине. | шт. | 50 |  |  |  |
| 55 | Рулон стерилизационный без складки 160ммх200м | Рулоны плоские для паровой стерилизации бумажно-пленочные, предназначены для упаковывания изделий медицинского назначения перед стерилизацией с целью сохранения стерильности этих изделий после стерилизации, во время последующей их транспортировки и хранения до использования по назначению. Упаковка соответствует международному стандарту EN 868 и отвечает требованиям, предъявляемым к медицинским стерилизационным упаковочным материалам. Изготовлены из прозрачной окрашенной многослойной полимерной (полиэстер/полипропилен) пленки (прозрачная сторона) и специальной водоотталкивающей медицинской бумаги (непрозрачная сторона), соединенных термошвом. На бумажной лицевой стороне нанесены обозначения: наименование фирмы, торговая марка, каталожный номер, маркировка типоразмера, запрещение использования в случае повреждения упаковки, направление вскрытия упаковки при извлечении простерилизованного изделия, цветные химические индикаторы 3 шт. с описанием цвета, приобретаемого индикатором после стерилизации. Индикаторы стерилизации должны бать расположены на лицевой стороне упаковки под пленкой в зоне термошва. Плотность бумажной основы – не менее 60г/м2. Количество слоев пленки не менее 5. Срок хранения изделий, простерилизованных в упаковке – не менее 2 лет. Срок годности упаковки не менее 5 лет. Продукция должна иметь сертификат соответствия и регистрационное удостоверение Минздрава РФ, а также методические указания по применению. Размер 160мм\*200м, предельные отклонения размеров рулонов не более ± 5 мм по ширине, не более ± 500 мм по длине. | шт. | 50 |  |  |  |
| 56 | Рулон стерилизационный без складки | Рулоны плоские для паровой стерилизации бумажно-пленочный, предназначены для упаковывания изделий медицинского назначения перед стерилизацией с целью сохранения стерильности этих изделий после стерилизации, во время последующей их транспортировки и хранения до использования по назначению. Соответствие общеевропейским нормам EN 868 и ГОСТ Р ИСО 11607-2003. Плотность бумаги не менее 70 г/м кв.; рН водного экстракта 6,5; пропускная способность по воздуху не менее 660 мл/мин; прочность на разрыв в продольном направлении не менее 100N/15мм; прочность на разрыв в поперечном направлении не менее 60N/15мм; содержание хлоридов не более 0,025%; содержание сульфатов не более 0,015%. Отсутствие флуоресцентов. Толщина плёнки не менее 52 микрон; устойчивость к проколу от иглы; стерилизационная устойчивость к пару при140 град в течение 30 минут и к расслоению. Размер, название упаковки, дата производства, ссылка на соответствие международным нормам, дополнительная информация и три индикатора стерилизации 1 класса (пар, формальдегид, этиленоксид) расположены в зоне заводского термосварного шва между плёнкой и бумагой вне зоны загрузки инструментов на лицевой стороне упаковки. Указание на русском языке об изменение цвета индикатора после стерилизации. Наличие специального покрытия на бумажной основе для равномерного отделения плёнки от бумаги без деламинирования и ворсовыделения. Срок сохранения стерильности изделий после стерилизации 2 года. Наличие таблицы характеристик упаковки от производителя с переводом на русский язык, заверенной поставщиком. Продукция должна иметь сертификат соответствия и регистрационное удостоверение Минздрава РФ, а также методические указания по применению. Размер 300мм\*200м, предельные отклонения размеров рулонов не более ± 5 мм по ширине, не более ± 500 мм по длине. | шт. | 26 |  |  |  |
| 57 | Рулон стерилизационный 200ммх200м | Рулоны плоские предназначены для стерилизации медицинских изделий паровым, газовым (окись этилена, пароформальдегид) способами. Рулоны изготовлены из нервущейся и безосколочной многослойной пленки-ламината 5 слоев прозрачного цвета. Бумага и пленка соединены термошвом, который исключает последующие расклеивания при стерилизации и обеспечивает 100% отделяемость пленки от бумаги при вскрытии упаковки с минимальным эффектом пылеворсовыделения. Полиэстер 12 мкм. Полипропилен 40 мкм. Плотность 60 г/м2. Прочность на растяжение в сухом состоянии в машинном направлении 6,1 кН/м. Прочность на растяжение в сухом состоянии в поперечном направлении 3,3 кН/м. Прочность на растяжение во влажном состоянии в машинном направлении 3,0 кН/м. Прочность на растяжение во влажном состоянии в поперечном направлении 1,1 кН/м. Прочность на продавливание в сухом состоянии 320 кПа. Прочность на продавливание во влажном состоянии 150 кПа. Размер пор 18 микрон рН водного экстракта 7. Содержание сульфатов 0,03%. Содержание хлоридов 0,04%. Флюоресценция 0%. Индикаторы паровой, этиленоксидной и формальдегидной стерилизации нанесены на бумажное основание рулоновв, между слоями бумаги и пленки в области термошва, что предотвращает протечку красителей внутрь упаковки. Индикаторы стерилизации изменяют свой цвет под воздействием стерилизующего агента, изменения цвета указывается на рулонахх на русском и английском языках для каждого типа стерилизации. На рулоне в зоне боковых швов нанесены следующие обозначения: торговая марка производителя, размеры упаковки, страна происхождения, направления вскрытия упаковки, запрет на использование в случае повреждения упаковки, номер партии продукции, дата окончания срока годности. Срок сохранения стерильности в одинарной упаковке при запечатывании с помощью термосварочного аппарата составляет 1 год, в двойной упаковке 2 года. Срок годности 60 месяцев. Размер: 200 мм х 200 м. | шт. | 50 |  |  |  |
| 58 | Пакеты упаковочные в рулонах с химическим индикатором СТЕРРАД | Упаковочные пакеты в рулоне для стерилизации инструментов в низкотемпературном плазменном стерилизаторе Sterrad 100S, одобренные для применения его производителем, размером 100мм х 70м. Рулоны оснащены химическими индикаторными полосками, являющимися свидетелями цикла стерилизации. Срок сохранения стерильности инструментов после цикла стерилизации -не менее 12 месяцев. Применяют однократно. Срок годности рулонов должен составлять не менее 2 лет. Упаковка не менее 6 рулонов. | уп. | 1 |  |  |  |
| 59 | Пакеты упаковочные в рулонах с химическим индикатором СТЕРРАД | Упаковочные рулоны для медицинских изделий тип 4057B для стерилизации в низкотемпературном плазменном стерилизаторе STERRAD (имеющемся у Заказчика). Упаковка содержит химический индикатор красного цвета, который в результате контакта со стерилизующим агентом изменяет свой цвет с красного на желтый. Совместимость с низкотемпературными плазменными стерилизаторами Стеррад, подтвержденная технической документацией - инструкцией по эксплуатации производителя Стеррад и рекомендацией от ДЮПОНTM ТАЙВЕК®. Длина не менее 70 м, плотность не более 60 г/м2, температура спаивания не менее 130 гр. Остаточный срок годности не менее 12 месяцев с момента поставки. Размер: ширина 150мм, длина 70м. (4шт./упак.) Ед. измерения: упак. | уп. | 6 |  |  |  |
| 60 | Пакеты упаковочные в рулонах ЕКГ 0037261 | Упаковочные рулоны для медицинских изделий тип 4057B для стерилизации в низкотемпературном плазменном стерилизаторе STERRAD (имеющемся у Заказчика). Упаковка содержит химический индикатор красного цвета, который в результате контакта со стерилизующим агентом изменяет свой цвет с красного на желтый. Совместимость с низкотемпературными плазменными стерилизаторами Стеррад, подтвержденная технической документацией - инструкцией по эксплуатации производителя Стеррад и рекомендацией от ДЮПОНTM ТАЙВЕК®. Длина не менее 70 м, плотность не более 60 г/м2, температура спаивания не менее 130 гр. Остаточный срок годности не менее 12 месяцев с момента поставки. Размер: ширина 200мм, длина 70м. (4шт./упак.) Ед. измерения: упак. | уп. | 1 |  |  |  |
| 61 | Пакеты упаковочные в рулонах ЕКГ 0037262 | Упаковочные рулоны для медицинских изделий тип 4057B для стерилизации в низкотемпературном плазменном стерилизаторе STERRAD (имеющемся у Заказчика). Упаковка содержит химический индикатор красного цвета, который в результате контакта со стерилизующим агентом изменяет свой цвет с красного на желтый. Совместимость с низкотемпературными плазменными стерилизаторами Стеррад, подтвержденная технической документацией - инструкцией по эксплуатации производителя Стеррад и рекомендацией от ДЮПОНTM ТАЙВЕК®. Длина не менее 70 м, плотность не более 60 г/м2, температура спаивания не менее 130 гр. Остаточный срок годности не менее 12 месяцев с момента поставки. Размер: ширина 250мм, длина 70м. (4шт./упак.) Ед. измерения: упак. | уп. | 3 |  |  |  |
| 62 | Средство для обработки медицинских инструментов 300 мл | Масло-спрей для обработки насадок и моторов, в том числе высокоскоростных (до 100.000 об/мин). Объем 300мл. Используется перед автоклавированием для защиты трущихся деталей моторов от воздействия высоких температур автоклава,обладает очищающими и смазывающими свойствами и при этом не спекается при автоклавировании. | флакон | 12 |  |  |  |
| 63 | Тест-пакет Бови-Дик однораз. для испытания на полноту удаления воздуха из камеры паровых фарвакумных стерилиз. | Тест-пакет – предназначен для периодического испытания форвакуумного парового стерилизатора на полноту удаления воздуха из стерилизационной камеры при размещении в камере стерилизатора в соответствии с ГОСТ Р ИСО 11140-2-2001 «Оборудование и методы испытаний» и ГОСТ Р ИСО 11140-5-2008 «Индикаторы 2-го класса для тест-листов и тест-пакетов для испытаний на удаление воздуха». Индикаторы должны соответствовать 2 классу по классификации ГОСТ Р ИСО 11140-1-2009, пройти испытания на аттестованном оборудовании и иметь соответствующий паспорт на каждую партию. Индикаторы должны представлять собой многослойный пакет из инертной бумажной загрузки с индикаторным листом в центре, обернут в упаковочную бумагу. Обратная сторона с липким слоем для фиксации в документе архива. В комплект входит не менее 6 тест-пакетов. Гарантийный срок не менее 36 месяцев. Наименование индикатора, вид стерилизации, класс по ГОСТ, дата изготовления, срок годности, номер партии, условия хранения, штамп ОТК и реквизиты предприятия-изготовителя должны быть указаны на упаковке индикатора. Остаточный срок годности не менее 80%. Индикаторы, в том числе использованные, не должны оказывать вредного воздействия на человека и окружающую среду, не требуют особых мер безопасности и могут утилизироваться как бытовой мусор. | уп. | 100 |  |  |  |
| 64 | Устройства контроля процесса паровой стерилизации | Устройство для контроля стерилизции в паровых стерилизаторах биологическими индикаторами, представляющие собой пластиковый пенал, внутри которого имеются стеклянная ампула синдикаторной средой и споры тест-микроорганизмов. В упаковке 4 штуки. | уп. | 2 |  |  |  |
| 65 | Устройства контроля процесса паровой стерилизации | Устройство контроля процесса паровой стерилизации пористое, одноразовое, имеющее химические индикаторы 5 или 6 класса. В упаковке 6 штук. | уп. | 2 |  |  |  |
| 66 | Щетка чистящая | Щетка многоразовая «ШЕВРОН» для очистки внешних поверхностей, браншей (ШВНМ22) Имеет пластиковую ручку длинной от 155мм до 165 мм. Размер щетины составляет: длина от 45мм до 55 мм, высота от 12мм до 14 мм. Предназначены для очистки внешних поверхностей инструмента. Должны быть изготовлены из пластмассовых материалов и других материалов, разрешенных к применению в установленном порядке. В упаковке не менее 10 шт. | уп | 2 |  |  |  |
| 67 | Щетка чистящая | Щетка должна представлять собой собранные в плотный пучок латунные нити. Длина не менее 55 мм и не более 65 мм , ширина не менее 15 мм и не более 20 мм, глубина не менее 5 мм. должна состоять из пучка латунных нитей, металлического бегунка и металлического фиксатора. Предназначена для очистки металлических электродов от нагара. Упаковка не менее 5 штук | уп | 2 |  |  |  |
| 68 | Щетка чистящая | Щетки предназначены для очистки медицинских инструментов (в том числе, гибких и жестких эндоскопов, полых инструментов) в ЛПО.Щетки являются многоразовыми и поставляются нестерильными.По степени потенциального риска применения изделие относится к классу 1 по ГОСТ Р 51609. Предназначены для очистки эндоскопов и других полых инструментов, в том числе Olympus, Pentax, Fujinon, Karl Storz и др. Щетки должны соответствовать требованиям ГОСТ Р 50444.Щетка должна быть проволочная, габаритная длина не менее 550 мм, диаметр рабочей поверхности не менее 16 мм и не более 17 мм, длина рабочей поверхности не менее 50 мм и не более 55мм.Металлическое основание щеток должно быть изготовлено из коррозионно-стойких сталей марок 40Х13, 12Х18H10Т, 14Х17Н2 по ГОСТ 5632 и других сталей и сплавов, разрешенных к применению в установленном порядке. Неметаллические детали инструмента должны быть изготовлены из пластмассовых материалов и других материалов, разрешенных к применению в установленном порядке.Прочность крепления кустов щеток должна быть не менее 0,5 Н.Щетки должны быть устойчивы к воздействию климатических факторов при эксплуатации УХЛ 4.2 по ГОСТ 15150.Щетки должны быть устойчивы к воздействию климатических и механических факторов при транспортировании для условий 5 по ГОСТ 15150.Щетки в упаковке изготовителя должны быть устойчивы к воздействию климатических факторов по ГОСТ 15150 для условий хранения группы 2.Щетки должны быть устойчивы к стерилизации паром не менее 134 градусов С | уп | 2 |  |  |  |
| 69 | Щетка чистящая | Щетки предназначены для очистки медицинских инструментов (в том числе, гибких и жестких эндоскопов, полых инструментов) в ЛПО.Щетки являются многоразовыми и поставляются нестерильными.По степени потенциального риска применения изделие относится к классу 1 по ГОСТ Р 51609. Предназначены для очистки эндоскопов и других полых инструментов, в том числе Olympus, Pentax, Fujinon, Karl Storz и др. Щетки должны соответствовать требованиям ГОСТ Р 50444.Щетка должна быть проволочная, габаритная длина не менее 450 мм, диаметр рабочей поверхности не менее 7 мм и не более 8 мм, длина рабочей поверхности не менее 50 мм и не более 55мм.Металлическое основание щеток должно быть изготовлено из коррозионно-стойких сталей марок 40Х13, 12Х18H10Т, 14Х17Н2 по ГОСТ 5632 и других сталей и сплавов, разрешенных к применению в установленном порядке. Неметаллические детали инструмента должны быть изготовлены из пластмассовых материалов и других материалов, разрешенных к применению в установленном порядке.Прочность крепления кустов щеток должна быть не менее 0,5 Н.Щетки должны быть устойчивы к воздействию климатических факторов при эксплуатации УХЛ 4.2 по ГОСТ 15150.Щетки должны быть устойчивы к воздействию климатических и механических факторов при транспортировании для условий 5 по ГОСТ 15150.Щетки в упаковке изготовителя должны быть устойчивы к воздействию климатических факторов по ГОСТ 15150 для условий хранения группы 2.Щетки должны быть устойчивы к стерилизации паром не менее 134 градусов С | уп | 3 |  |  |  |
| 70 | Индикаторы контроля процесса паровой, газовой, плазменной и воздушной стерилизации | "Индикатор стерилизации, реагирующий на характерные химические или физические изменения одного или нескольких физических условий внутри стерилизационной камеры. Это изделие одноразового использования. Индикатор стерилизации предназначен для паровой стерилизации; Индикатор стерилизации соответствует классу 6 по ГОСТ ISO 11140-1-2011; Индикатор стерилизации пригоден для режимов 121оС /20 мин. и 134оС /7 мин. паровой стерилизации; Индикатор стерилизации размещается внутри упаковок всех типов и в камере стерилизатора согласно МУ №287-113; Индикатор стерилизации имеет липкий слой для фиксации в месте контроля и документе архива; Индикатор стерилизации поставляется комплектами не менее 500 тестов с журналом ф. 257/у;Индикатор стерилизации имеет срок годности 14-61 месяцев." | комплект | 20 |  |  |  |
| 71 | Пакет плоский самозапечатывающийся | Упаковка (обёртка) для медицинских изделий, подлежащих стерилизации. Конструкция изделия позволяет стерилизовать обёрнутое медицинское изделие и сохранять его стерильность до вскрытия или в течение установленного срока хранения. Изделие, подлежащее утилизации после использования. Упаковка для формирования операционного набора в виде пакета, содержащего не менее 4 смежных ячеек из комбинации пленки и медицинской бумаги, соединенных герметичными термостойким швами. Швы смежных ячеек соединены друг с другом с образованием общего герметичного термостойкого шва увеличенной ширины для возможности последующего разрезания шва для получения индивидуальных пакетов; Наличие клеевого слоя на клапане для запечатывания пакета, защищенного антиадгезивным материалом предотвращающим высыхание клея; Пакет должен быть предназначен для стерилизации паровым методом и иметь индикаторы паровой стерилизации Класс 1 по ГОСТ ISO 11140-1, распределенных на всю ширину герметичного шва смежных ячеек; На пакете в зоне боковых швов должны быть нанесены следующие обозначения: размер, запрет на использование в случае повреждения упаковки, номер партии продукции, сокращенное обозначение метода стерилизации согласно ГОСТ ISO 11140-1; Пакет должен быть пригоден для формирования операционного набора на длительный срок. Срок сохранения стерильности 14-100 месяцев; Срок годности пакета 18-100 месяцев; В упаковке не менее 100 пакетов; Размер пакета не менее 120мм х 300мм. Размер каждой индивидуальной ячейки не менее 45мм х 100мм. | уп. | 20 |  |  |  |
| 72 | Пакет плоский самозапечатывающийся | Упаковка (обёртка) для медицинских изделий, подлежащих стерилизации. Конструкция изделия позволяет стерилизовать обёрнутое медицинское изделие и сохранять его стерильность до вскрытия или в течение установленного срока хранения. Изделие, подлежащее утилизации после использования. Упаковка для формирования операционного набора в виде пакета, содержащего не менее 6 смежных ячеек из комбинации пленки и медицинской бумаги, соединенных герметичными термостойким швами. Швы смежных ячеек соединены друг с другом с образованием общего герметичного термостойкого шва увеличенной ширины для возможности последующего разрезания шва для получения индивидуальных пакетов; Наличие клеевого слоя на клапане для запечатывания пакета, защищенного антиадгезивным материалом предотвращающим высыхание клея; Пакет должен быть предназначен для стерилизации паровым методом и иметь индикаторы паровой стерилизации Класс 1 по ГОСТ ISO 11140-1, распределенных на всю ширину герметичного шва смежных ячеек; На пакете в зоне боковых швов должны быть нанесены следующие обозначения: размер, запрет на использование в случае повреждения упаковки, номер партии продукции, сокращенное обозначение метода стерилизации согласно ГОСТ ISO 11140-1; Пакет должен быть пригоден для формирования операционного набора на длительный срок. Срок сохранения стерильности 14-100 месяцев; Срок годности пакета 18-100 месяцев; В упаковке не менее 100 пакетов; Размер пакета не менее 80мм х 280мм. Размер каждой индивидуальной ячейки не менее 25мм х 60мм. | уп. | 20 |  |  |  |
| 73 | Губка для очистки эндоскопов и инструментов | Предназначена для контурной предварительной очистки внешних поверхностей эндоскопов (жестких и гибких всех типов) и инструментов к ним с целью обеспечения безопасной, быстрой и тщательной очистки от биологических загрязнений (кровь, слизь, мокрота, моче-фекальная смесь). Губка очищает и впитывает в себя загрязнения, не оставляя следов на обрабатываемой поверхности и не загрязняя руки персонала, проводящего обработку. Губка из мелкопористого поролона в виде цилиндра с прорезью. Диаметр губки (не менее 55 и не более 65)\* мм. Диаметр внутреннего отверстия не менее 5 мм. Длина (не менее 95 и не более 105)\* мм. | шт. | 27 |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  Срок поставки: с момента заключения контракта но не позднее 20.12.2021 по заявке Заказчика. |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  Цена должна быть указана с учетом доставки до КГБУЗ «Краевая клиническая больница» г.Красноярск, ул. Партизана Железняка, 3.  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  Информацию необходимо направить по факсу +7 (391) 220-16-23, электронной почте zakupki@medgorod.ru или по адресу г. Красноярск, ул. Партизана Железняка 3-б, отдел обеспечения государственных закупок, тел. 220-16-04 |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  Предложения принимаются в срок до 15.01.2021 0:00:00 по местному времени.  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
| Руководитель контрактной службы\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/Куликова И.О./ |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
| Исполнитель: |
| Алешечкина Екатерина Александровна, тел. 220-16-04 |