**УТВЕРЖДАЮ**  
**Главный врач  
ЧУЗ «РЖД - Медицина» г. Выборг»  
  
  
\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Карасев Олег Станиславович  
  
28.06.2021г.**

**Извещение о проведении Запрос котировок № 21100000028**

**на право заключения договора на поставку расходных материалов ЧУЗ «РЖД-Медицина» г. Выборг»**

|  |  |
| --- | --- |
| **Данные процедуры** | **Условия проводимой процедуры** |
| **Тип процедуры** | **Запрос котировок**  Требования Федерального закона от 05.04.2013 № 44-ФЗ «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд» и Федерального закона от 18.07.2011 № 223-ФЗ «О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц» не распространяются на закупки, осуществляемые **ЧУЗ «РЖД - Медицина» г. Выборг».** Настоящее извещение не должно расцениваться в качестве объявления о проведении торгов или приглашения принять участие в торгах, а также не должно рассматриваться как оферта или приглашение делать оферты. Соответственно, статьи 437, 447 - 449 Гражданского кодекса Российской Федерации к проводимому отбору контрагентов не применяются. Эти процедуры также не являются публичным конкурсом и не регулируются статьями 1057 - 1061 части второй Гражданского кодекса Российской Федерации. Таким образом, проведение данных процедур не накладывает на  **ЧУЗ «РЖД - Медицина» г. Выборг»** гражданско-правовых обязательств по обязательному заключению договора с победителем таких процедур или иным участником закупки. Кроме того, учреждение сохраняет за собой право по собственному усмотрению отказаться от принятия всех предложений и от проведения процедуры. **Процедура закупки проводится в соответствии с требованиями Положения о закупке товаров, работ и услуг для нужд частных учреждений здравоохранения ОАО «РЖД», утвержденного приказом от 05 марта 2021 г. № ЦДЗ-18, размещенного на сайте заказчика.** |
| **Срок, место и порядок предоставления документации о закупке** | С документацией о Запросе котировок можно ознакомиться на сайте Заказчика. Плата за предоставление документации не взимается. Документация доступна для ознакомления на сайте с момента ее опубликования без ограничений. |
| **Организатор / Заказчик** | Заказчик:   **ЧУЗ «РЖД - Медицина» г. Выборг»** Почтовый адрес: 188810, г. Выборг Ленинградское шоссе, д.23  Адрес электронной почты: [uzlovaja@mail.ru](mailto:uzlovaja@mail.ru)  Номер телефона: 8 (81378) 22-747  Ответственное лицо Заказчика: Логинова Светлана Анатольевна – Главная медсестра. |
| **Обеспечение заявок** | не установлены |
| **Обеспечение исполнения договора** | не установлены |
| **Подача альтернативных заявок** | не предусмотрена |
| **Антидемпинговые меры** | не предусмотрены |
| **Предмет процедуры (закупки)** | **На право заключения договора на поставку расходных материалов ЧУЗ «РЖД-Медицина» г. Выборг»** |
| **Объемы поставляемого товара, выполнения работ, оказания услуг** | В соответствии с Техническим заданием |
| **Место поставки товара, выполнения работ, оказания услуг** | 188810, г. Выборг Ленинградское шоссе, д.23 |
| **Сроки поставки товара/выполнения работ/оказания услуг** | 14(четырнадцать) банковских дней с момента оформления Заявки в АСЗ «Электронный ордер» |
| **Условия поставки товара/выполнения работ/оказания услуг** | * товар поставляется в заводской упаковке;   Время поставки: согласовывается не менее чем за 48 ч. до поставки в рабочие дни с 8:00 ч. до 16:00 ч. |
| **Форма и порядок оплаты поставки товара/выполнения работ/оказания услуг** | Оплата товара в течение 90 дней после принятия каждой партии Товара Покупателем и подписания Сторонами товарной накладной формы (ТОРГ-12) путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика |
| **Начальная (максимальная) цена договора (лота)** | Лот №1- 143 090 (сто сорок три тысячи девяносто) рублей 6 коп.  Лот №2- 53 880 (пятьдесят три тысячи восемьсот восемьдесят) рублей  Лот №3- 90 189 (девяносто тысяч сто восемьдесят девять) рублей 5 коп.  Лот№4-387 137(триста восемьдесят семь тысяч сто тридцать семь) рублей 3 коп.  (с учетом стоимости расходов Поставщика по доставке товаров Заказчику, а также любых других расходов, которые возникнут или могут возникнуть у Поставщика в ходе исполнения Договора). |
| **Источник финансирования** | Лот №1- собственный средства ЧУЗ  Лот №2- собственный средства ЧУЗ  Лот №3-средства ОМС  Лот №4- собственный средства ЧУЗ |
| **Срок подачи заявок** | Дата начала подачи заявок –**28.06.2021** г. с момента опубликования извещения и документации запроса предложений на сайте учреждения www.[ubvyborg.ru](http://ubvyborg.ru/)  (раздел «Закупки»).  Дата окончания срока подачи заявок: **05.07. 2021** г. в 12:00 по местному времени Заказчика.  Заявки на участие в запросе котировок должны в обязательном порядке содержать документы, предоставляемые в составе заявки по адресу: **188810, г. Выборг Ленинградское шоссе, д.23** *(****в рабочие дни с 8:00 до 16:00)*** по местному времени Заказчика. Заявки подаются в письменном виде, в запечатанных конвертах, с номерами извещения о проведении запроса предложений, наименованием и адресом организации, прошитые и заверенные печатью.  При проходе в здание необходимо предъявить документ, удостоверяющий личность. |
| **Место и дата вскрытия заявок** | Вскрытие заявок осуществляется по истечении срока подачи заявок **05.07. 2021г.** в 13:00 по местному времени Заказчика, по адресу: **188810, г. Выборг Ленинградское шоссе, д.23** |
| **Место и дата рассмотрения заявок участников закупки и подведения итогов закупки** | Рассмотрение заявок осуществляется **«05» июля 2021 г. в 13:10** часов по московскому времени по адресу: **188810, г. Выборг Ленинградское шоссе, д.23** |
| **Критерии оценки и сопоставления заявок на участие в закупке** | Лучшей признается заявка, которая отвечает всем требованиям, установленным в Запросе котировок, и содержит наиболее низкую цену товаров, работ и услуг. |
| **Право отказа от проведения процедуры** | Заказчик вправе отказаться от проведения Запроса котировок в любое время, в том числе после подписания протокола по результатам закупки. Заказчик не несет при этом никакой ответственности перед любыми физическими и юридическими лицами, которым такое действие может принести убытки. |
| **Публикация протокола рассмотрения и оценки заявок по существу** | Протокол рассмотрения и оценки заявок подписывается членами комиссии или объединенной комиссией и размещается на официальном сайте не позднее 2 дней с даты подписания указанного протокола членами комиссии или членами объединенной комиссией. |
| **Порядок направления запросов на разъяснение положений документации и предоставления разъяснений положений документации** | * Порядок направления запросов на разъяснение положений документации и предоставления разъяснений положений документации указан в пункте 6.2 документации. * Срок направления участниками запросов на разъяснение положений документации: запрос на разъяснение документации принимается не позднее чем за два рабочих дня до окончания срока подачи заявок. * Заказчик обязан ответить на запрос о разъяснении документации в течение 2 рабочих дней со дня его поступления, но не позднее срока окончания подачи заявок, путем размещения разъяснения на официальном сайте. |
| **Приоритет товаров российского происхождения, работ, услуг, выполняемых, оказываемых российскими лицами, по отношению к товарам, происходящим из иностранного государства, работам, услугам, выполняемым, оказываемым иностранными лицами** | не установлен |
| **Обязательные требования к участникам** | 1. Соответствие требованиям, установленным законодательством Российской Федерации к лицам, осуществляющим поставку товара, выполнение работы, оказание услуги, являющихся предметом договора, либо соответствие таким требованиям субподрядной организации; 2. Непроведение ликвидации участника закупки − юридического лица и отсутствие решения арбитражного суда о признании участника закупки - юридического лица или индивидуального предпринимателя несостоятельным (банкротом) и об открытии конкурсного производства; 3. Неприостановление деятельности участника закупки в порядке, установленном Кодексом Российской Федерации об административных правонарушениях, на дату подачи заявки на участие в закупке; 4. Отсутствие у участника закупки недоимки по налогам, сборам, задолженности по иным обязательным платежам в бюджеты бюджетной системы Российской Федерации (за исключением сумм, на которые предоставлены отсрочка, рассрочка, инвестиционный налоговый кредит в соответствии с законодательством Российской Федерации о налогах и сборах, которые реструктурированы в соответствии с законодательством Российской Федерации, по которым имеется вступившее в законную силу решение суда о признании обязанности заявителя по уплате этих сумм исполненной или которые признаны безнадежными к взысканию в соответствии с законодательством Российской Федерации о налогах и сборах). Участник закупки считается соответствующим установленному требованию в случае, если им в установленном порядке подано заявление об обжаловании указанных недоимки, задолженности и решение по такому заявлению на дату рассмотрения заявки на участие в определении поставщика (подрядчика, исполнителя) не принято; 5. Отсутствие у участника закупки − физического лица либо у руководителя, членов коллегиального исполнительного органа или главного бухгалтера юридического лица − участника закупки судимости за преступления в сфере экономики (за исключением лиц, у которых такая судимость погашена или снята), а также неприменение в отношении указанных физических лиц наказания в виде лишения права занимать определенные должности или заниматься определенной деятельностью, которые связаны с поставкой товара, выполнением работы, оказанием услуги, являющихся объектом осуществляемой закупки, и административного наказания в виде дисквалификации; 6. Обладание участником закупки исключительными правами на результаты интеллектуальной деятельности, если в связи с исполнением договора заказчик приобретает права на такие результаты; 7. Отсутствие между участником закупки и заказчиком и/или организатором процедуры закупки конфликта интересов, под которым понимаются случаи, при которых руководитель заказчика и/или организатора процедуры закупки, член экспертной группы, член комиссии, лицо, ответственное за организацию конкурентной процедуры, состоят в браке с физическими лицами, являющимися выгодоприобретателями, единоличным исполнительным органом хозяйственного общества (директором, генеральным директором, управляющим, президентом и другими), членами коллегиального исполнительного органа хозяйственного общества, руководителем (директором, генеральным директором) учреждения или унитарного предприятия либо иными органами управления юридических лиц - участников закупки, с физическими лицами, в том числе зарегистрированными в качестве индивидуального предпринимателя, - участниками закупки либо являются близкими родственниками (родственниками по прямой восходящей и нисходящей линии (родителями и детьми, дедушкой, бабушкой и внуками), полнородными и неполнородными (имеющими общих отца или мать) братьями и сестрами), усыновителями или усыновленными указанных физических лиц. Под выгодоприобретателями в данном случае понимаются физические лица, владеющие напрямую или косвенно (через юридическое лицо или через несколько юридических лиц) более чем десятью процентами голосующих акций хозяйственного общества либо долей, превышающей десять процентов в уставном капитале хозяйственного общества. |
| **Дополнительные требования** | Отсутствие информации об участнике в реестре недобросовестных поставщиков, в том числе информации об учредителях, о членах коллегиального исполнительного органа, в лице, исполняющим функции единоличного исполнительного органа участника закупки – юридического лица; |
| **Перечень документов, подтверждающих соответствие Участников требованиям настоящей Документации о Запрос котировок (в том числе для субподрядчиков/соисполнителей Участника)** | * опись нижеперечисленных документов; * копии документов, подтверждающие полномочия лица на подписание заявки, заверенные печатью участника закупки и подписанные руководителем участника закупки; * Выписка из единого государственного реестра юридических лиц или копия такой выписки (для юридического лица), выписка из единого государственного реестра индивидуальных предпринимателей или копия такой выписки (для индивидуального предпринимателя), которые получены на сайте https://egrul.nalog.ru/ не ранее чем за один месяц до даты размещения на официальном сайте Заказчика извещения о проведении Запроса котировок. Выписка из ЕГРЮЛ/выписка из ЕГРИП, полученная с использованием любого иного интернет - сервиса, к рассмотрению не принимается; * копии учредительных документов, заверенные печатью участника закупки и подписанные руководителем участника закупки: * копию свидетельства о государственной регистрации юридического лица или копию свидетельства о государственной регистрации физического лица в качестве индивидуального предпринимателя, заверенную печатью участника закупки и подписанную руководителем участника закупки; * копию свидетельства о постановке на налоговый учет, заверенную печатью участника закупки и подписанную руководителем участника закупки; * копию устава, заверенные печатью участника закупки и подписанную руководителем участника закупки (для юридических лиц); * заполненные и подписанные уполномоченным лицом участника закупки с проставлением оттиска печати Приложения №№ 3-5 к документации; * Регистрационное удостоверение, сертификаты качества и декларация о соответствии (в обязательном порядке предоставляются Поставщиком при поставке товара, выполнение работ, оказании услуг) при условии, что на товар, работы, услуги предусмотрено законодательством Российской Федерации; * Документы, подтверждающие соответствие участника закупки установленным в пунктах 2.1 – 2.8 документации требованиям; * иные документы по усмотрению участника закупки; * Наличие регистрационного удостоверения Минздрава России. Наличие сертификата Госстандарта России. |
| **Маркировка конверта должна содержать следующую информацию** | * «Наименование, адрес, ИНН участника» «Заявка на участие в Запросе котировок № **21100000028** «на право заключения договора  **на поставку расходных материалов ЧУЗ «РЖД-Медицина» г. Выборг»** * Указать на конверте: "**НЕ ВСКРЫВАТЬ ДО 05.07**.**2021 г. 13:00**" |
| **Инструкция по заполнению заявки (характеристики товара)** | При заполнении заявки следует использовать общепринятые обозначения и наименования, избегать формулировок, допускающих неоднозначное толкование. Если в документации описание и/или значение показателя технических и функциональных характеристик товара сопровождается словами «не менее», «не более», «не ниже», «не выше», «свыше», «выше», «ниже», «более», «менее», «больше», «меньше», «превышать», «>», «<», «≥», «≤», то участник закупки указывает конкретный (точный) параметр показателя технических и функциональных характеристик товара без указания слов «не менее», «не более», «не ниже», «не выше», «свыше», «выше», «ниже», «более», «менее», «больше», «меньше», «превышать», «>», «<», «≥», «≤». **ОБЯЗАТЕЛЬНО УКАЗЫВАТЬ: Страну производства или производителя (товара)** |

**УТВЕРЖДАЮ  
Главный врач  
ЧУЗ «РЖД - Медицина» г. Выборг»  
  
  
\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Карасев Олег Станиславович  
28.06.2021 г.**

**ОБОСНОВАНИЕ НАЧАЛЬНОЙ (МАКСИМАЛЬНОЙ) ЦЕНЫ ДОГОВОРА  
Запрос котировок  на право заключения договора на поставку расходных материалов для рентгеновского отделения ЧУЗ «РЖД-Медицина» г. Выборг»**

## Расчет начальной (максимальной) цены контракта.

### Используемый метод определения НМЦК с обоснованием: метод сопоставимых рыночных цен (анализа рынка).

1. Стоимость товара рассчитывается как среднее арифметическое значение.

2. Для определения НМЦК необходимо определить V - коэффициент вариации в целях определения однородности совокупности значений выявленных цен, используемых в расчете НМЦК по формуле:

*V = σ / < ц > \* 100* , где:

V - коэффициент вариации;

*σ =* ***√*** *∑n i=1(ц i - < ц >)2* / n-1 - среднее квадратичное отклонение;

*НМКЦ рын = (v / n) \* ∑ n i=1 ц i* , где:

НМКЦ рын - НМКЦ, определяемая методом сопоставимых рыночных цен (анализа рынка);  
v - количество (объем) закупаемого товара (работы, услуги);

Лот №1

## Расчет начальной (максимальной) цены контракта.

### Используемый метод определения НМЦК с обоснованием: метод сопоставимых рыночных цен (анализа рынка).

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| Коммерческое предложение | Цена | Средняя цена | Сумма (руб.) |
| № 1 ,  № 2 ,  № 3, | 148 287,00  143 734,00  137 251,00 | 143 090,6 | 143 090,6 |

В соответствии с вышеизложенными расчетами установлена начальная (максимальная) цена Договора по составляет: 143 090,6 рублей.

Лот №2

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| Коммерческое предложение | Цена | Средняя цена | Сумма (руб.) |
| № 1 , | 53 880,00 | 53 880,00 | 53 880,00 |

В соответствии с вышеизложенными расчетами установлена начальная (максимальная) цена Договора по составляет: 53 880,00 рублей.

Лот № 3

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| Коммерческое предложение | Цена | Средняя цена | Сумма (руб.) |
| № 1 ,  № 2 ,  № 3 | 87 319,50  92 811,50  90 437,50 | 90 189,5 | 90 189,5 |

В соответствии с вышеизложенными расчетами установлена начальная (максимальная) цена Договора по составляет: 90 189,5 рублей.

Лот № 4

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| Коммерческое предложение | Цена | Средняя цена | Сумма (руб.) |
| № 1 ,  № 2 ,  № 3, | 374 254,80  386 637,60  400 519,48 | 387 137,3 | 387 137,3 |

В соответствии с вышеизложенными расчетами установлена начальная (максимальная) цена Договора по составляет: 387 137,3 рублей.

**Техническое задание**

**Лот №1**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| № п/п | Наименование товара | Техническое задание | Кол-во |
| 1 | Пробирка для исследования сыворотки (активатор свертывания) | Единица измерения: Штука Высота: 100 (мм) ; Диаметр: 13 (мм) ; Количество в упаковке: ≤100 ; Неважно ; >100 ; Материал пробирки: Пластик ; Объем: 6 (см[3\*];^мл) ; Стерильная стеклянная или пластиковая пробирка, закупоренная заглушкой, содержащая определенный объем вакуума и активатор свертывания. Предназначена для использования при взятии и консервации и/или транспортировании крови для анализа и/или другого исследования (например, для химического анализа сыворотки). Это изделие для одноразового использования. Дополнительные характеристики: Требования к объему забираемой крови – установлены в соответствии с потребностями ЛПУ. Требования к размерам пробирки (диаметр и высота) – установлены в соответствии с представленным на рынке товарами. Крышка пробирки без резьбы - для удобства снятия одной рукой. Цвет надписей на этикетке соответствует цвету крышки пробирки - для возможности идентификации пробирки в анализаторах при снятой крышке. Этикетка бумажная - для возможности записи маркером с указанием: наполнителя, объема забираемой крови, точной отметки уровня наполнения, знака стерильности и способа стерилизации, знака однократности применения, номера лота, срока годности. Все надписи на этикетке на русском языке - согласно ГОСТ Р ИСО 15223-1-2014. Этикетка с двойным отрывным буквенно-цифровым кодом на каждой пробирке в количестве не менее 2-х штук - для удобства записи, маркировки и контроля уровня наполнения пробирок, для идентификации проба/пациент; Количество знаков в отрывном коде не менее 7 и не более 10 - требование установлено в соответствии с ГОСТ Р 53079.4-2008, ГОСТ Р ИСО 15189-2015. Упаковка пробирок: в пенопластовый штатив, запаянный в полиэтилен - для защиты продукции от загрязнений и предотвращения порчи товара во время хранения, перемещения. Материал штатива – пенопласт – для обеспечения лучшей сохранности от повреждений продукции при транспортировке и хранении. | 6 900 |
| 2 | Пробирка для гематологических исследований | Единица измерения: Штука Высота: 75 (мм) ; Диаметр: 13 (мм) ; Количество в упаковке: ≤100 ; Неважно ; >100 ; Материал пробирки: Пластик ; Объем: 4 (см[3\*];^мл) ; Стерильная стеклянная или пластиковая трубка, снабженная пробкой, содержащая определенный объем вакуума и антикоагулянт дикалиевую соль этилендиаминтетрауксусной кислоты (К2ЭДТА) (dipotassium ethylene diamine tetraacetic acid (K2EDTA)). Изделие предназначено для использования в целях сбора, хранения и/или транспортировки крови для анализа и/или других исследований [например, наличие свинца в крови, гематология цельной крови, общий анализ крови, молекулярная диагностика и иммуногематологическое тестирование (группы ABO, типы Rh, скрининг антител)]. Это изделие для одноразового использования. Дополнительные характеристики\*: Требования к объему забираемой крови – установлены в соответствии с потребностями ЛПУ. Требования к размерам пробирки (диаметр и высота) – установлены в соответствии с представленным на рынке товарами. Крышка пробирки без резьбы - для удобства снятия одной рукой. Цвет надписей на этикетке соответствует цвету крышки пробирки - для возможности идентификации пробирки в анализаторах при снятой крышке. Этикетка бумажная - для возможности записи маркером с указанием: наполнителя, объема забираемой крови, точной отметки уровня наполнения, знака стерильности и способа стерилизации, знака однократности применения, номера лота, срока годности. Все надписи на этикетке на русском языке - согласно ГОСТ Р ИСО 15223-1-2014. Этикетка с двойным отрывным буквенно-цифровым кодом на каждой пробирке в количестве не менее 2-х штук - для удобства записи, маркировки и контроля уровня наполнения пробирок, для идентификации проба/пациент; Количество знаков в отрывном коде не менее 7 и не более 10 - требование установлено в соответствии с ГОСТ Р 53079.4-2008, ГОСТ Р ИСО 15189-2015. Упаковка пробирок: не более 100 шт. в пенопластовый штатив, запаянный в полиэтилен - для защиты продукции от загрязнений и предотвращения порчи товара во время хранения, перемещения. Материал штатива – пенопласт – для обеспечения лучшей сохранности от повреждений продукции при транспортировке и хранении. Требования к количеству штук в групповой упаковке установлены для обеспечения сохранности вакуума и стерильности пробирок путем контроля вскрытия упаковки, а также для обеспечения удобства хранения пробирок в местах хранения и с применением оборудования для хранения, а также для удобства проведения инвентаризации | 1 900 |
| 3 | Пробирка для коагулологических исследований | Единица измерения: Штука Высота: 75 (мм) ; Диаметр: 13 (мм) ; Количество в упаковке: ≤100 ; Концентрация цитрата Na: 3.8 (%) ; Материал пробирки: Пластик ; Объем: 3.6 (см[3\*];^мл) ; Стерильная стеклянная или пластиковая пробирка, закупоренная заглушкой, содержащая определенный объем вакуума и антикоагулянт натрия цитрат (sodium citrate). Предназначена для использования при взятии и консервации и/или транспортировании крови для анализа и/или другого исследования (например, для исследования коагуляции плазмы, фракции мононуклеарных клеток). Это изделие для одноразового использования. Дополнительные характеристики\*: Стерильная стеклянная или пластиковая пробирка, закупоренная заглушкой, содержащая определенный объем вакуума и антикоагулянт натрия цитрат (sodium citrate). Предназначена для использования при взятии и консервации и/или транспортировании крови для анализа и/или другого исследования (например, для исследования коагуляции плазмы, фракции мононуклеарных клеток). Это изделие для одноразового использования. Дополнительные характеристики\*: Требования к объему забираемой крови – установлены в соответствии с потребностями ЛПУ. Требования к размерам пробирки (диаметр и высота) – установлены в соответствии с представленным на рынке товарами. Крышка пробирки без резьбы - для удобства снятия одной рукой. Цвет надписей на этикетке соответствует цвету крышки пробирки - для возможности идентификации пробирки в анализаторах при снятой крышке. Этикетка бумажная - для возможности записи маркером с указанием: наполнителя, объема забираемой крови, точной отметки уровня наполнения, знака стерильности и способа стерилизации, знака однократности применения, номера лота, срока годности. Все надписи на этикетке на русском языке - согласно ГОСТ Р ИСО 15223-1-2014. Этикетка с двойным отрывным буквенно-цифровым кодом на каждой пробирке в количестве не менее 2-х штук - для удобства записи, маркировки и контроля уровня наполнения пробирок, для идентификации проба/пациент; Количество знаков в отрывном коде не менее 7 и не более 10 - требование установлено в соответствии с ГОСТ Р 53079.4-2008, ГОСТ Р ИСО 15189-2015. Упаковка пробирок: в пенопластовый штатив, запаянный в полиэтилен - для защиты продукции от загрязнений и предотвращения порчи товара во время хранения, перемещения. Материал штатива – пенопласт – для обеспечения лучшей сохранности от повреждений продукции при транспортировке и хранении. | 1 000 |
| 4 | Игла двусторонняя, зеленая | Стерильный с острым скошенным краем полый трубчатый металлический инструмент, предназначенный для использования в качестве части набора для взятия крови для непосредственно получения образца крови у пациента. Изделие предназначено для присоединения к трубке и/или луер-коннектору для взятия крови для переноса образца крови в емкость. Это изделие для одноразового использования. Дополнительные характеристики: Материал иглы – нержавеющая сталь, силиконизированное покрытие иглы для атравматического введения и снижения болезненности при проникновении в ткани организма;; Наличие двух пластиковых футляров, снабженных этикеткой с перфорацией, предотвращающей повторное использование; наличие на этикетке знака стерильности, размера иглы и срока годности. Наличие гибкого клапана из каучука на конце иглы, направляемом к пробирке (предназначен для предотвращения обратного тока крови); двойной косоугольный срез и тройная копьевидная заточка лазером с сагиттального конца иглы для атравматического введения и снижения болезненности при проникновении в ткани организма;; Наличие резьбы на канюле для ввинчивания иглы в иглодержатель Размер иглы не более 21G\*1 1/2" (не более 0,8\*38 мм) обусловлен методом забора крови, цветовая кодировка – зеленая. Требование установлено для уменьшения затрат времени при подготовке к процедуре и для уменьшения количества ошибок, связанных с выбором иглы; На этикетке групповой упаковки содержится информация о сроке годности, дате изготовления, номере лота, размере изделия, условиях хранения, импортере (для иностранного товара); знак стерильности и способ стерилизации, знак однократности применения, номер регистрационного удостоверения; наличие надписи: «Апирогенно», «Нетоксично». Требования к этикеткам установлены в соответствии с ГОСТ Р 53079.4-2008. | 7100 |

Лот №2

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Товары (работы, услуги)** | **Ед. измер.** | **Кол-во** | **Техническое задание** |
| 1 | Электроды одноразовые для ЭКГ без коннекторов твердогелевые MSGLT-09 51х33мм | шт | 2000 | Код – MSGLT-09  Электрод одноразовый для ЭКГ  Размер 51х33 мм  Основа – пена  Гель – твердый  Кнопка – нержавеющая сталь  Применение: стресс, покой, мониторинг  Упаковка 50 штук / 1500 штук  Техническое задание:  MSGLT-09 Электрод для длительного мониторирования, содержит твердый гель, обладает высокой проводящей способностью, высокоадгезивная гипоаллергенная нижняя поверхность; в центре электрода прозрачный диск из твердого электролитного геля диаметром не менее 18мм(для возможности контроля состояния кожного покрова под электродом)с сенсором; для обеспечения сигнала хорошего качества. Одноразовые. Размеры 51х33 мм. Основа - полиуретановая пена, толщиной не менее 1,0 мм. Контактная поверхность (сенсор) из стеклонаполненного ABS (акрилонитрилбутадиенстирола), покрыта Ag/AgCI (серебро/хлорид серебра). Площадь твердого геля - не более 226 мм². Импеданс (сопротивление) - не более 150 Ом. Компенсирующее напряжение смещения постоянного тока (DCO) не более 1 мВ, восстановление после перегрузки при дефибриляции - не более 15 мВ, скорость изменения поляризационного потенциала не более 0,3 мВ/с, смещение напряжения постоянного тока не более 15 мВ, сочетание нестабильности напряжения и собственного шума не более 90 мкВ Соединение кнопочного типа, нержавеющая сталь Время фиксации электрода на теле пациента до 48 часов. Срок хранения открытой упаковки не более 30 дней, закрытой упаковки не более 24 месяцев. В упаковке - не более 50 штук. |
| 2 | Лента регистрационная бумажная с тепл записью д/мед оборуд 210мм.х 280мм.х 215л для SCHILL /Регистрон | шт | 20 | Регистрирующая бумага для ЭКГ Schiller Cardiovit AT-2, AT-2plus. Назначение: для регистрации в автоматическом режиме на встроенном термопринтере электрокардиограммы с электрокардиографов Schiller Cardiovit моделей AT-2, AT-2plus. Материалы: термобумага плотностью не менее 56 г/м2; толщина бумаги 60 +/- 4 микрон, гладкость 500 сек. +/- 150 сек. Состав: в пачках z-образного сложения, ширина листа 210мм, перфорация (z-сложение) через каждые 280мм, 215 листов в пачке (общая длина не менее 60,2 метра), с сеткой красного цвета, с регистрационной меткой черного цвета р-р 5 х 6 мм на каждом листе, оптическая плотность не менее 1,8. Упаковка: каждая пачка индивидуально упакована в прозрачный полиэтилен с защитной информационной картонкой с нанесенным масштабным изображением бумаги, в коробках по 10 пачек. Срок годности: не менее 5 лет с даты изготовления, срок хранения изображения не менее 5 лет. |
| 3 | Мундштук картонный одноразовый c фильтром, размер 28\*65\*1,0 | шт | 250 | 1. Мундштук (загубник) одноразовый шт. К приборам для исследования функционального состояния органов дыхания  1.1. Материал Картон  1.2. Длина, не более, мм 65  1.3. Толщина стенки, не более, мм 1,0  1.4. Диаметр внутр., не менее, мм 28  1.5. Упаковка Индивидуальная  1.6. Встроенный защитный фильтр Наличие  1.7. Поверхность Гладкая, не ламинированная  1.8. Срок годности 5 лет при условии целостности упаковки  1.9. Совместимость Мундштук должен быть совместим с имеющимся у заказчика прибором |
| 4 | Бумага для медицинских регистрирующих приборов Sony UPP-110S (аналог) | шт | 10 | Лента регистрирующая для видеопринтеров 110мм\*20м, стандарт Лента для печати высокой четкости, предназначена для черно-белой печати формата A6.  Масса 55 г/м2  Толщина пленки 73мкм  Гладкость 350сек  Белизна 86%  Светостойкость фона OD Макс. 5000 люкс  Минимальная оптическая плотность 1,6. Глянцевость 89 %.  ширина 110мм.  длина 20м.  совместим с принтерами типа UP-897MD/D897.  Архивируемость 12 лет. |

Лот №3

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **код ОКПД2** | **Наименование товара** | **Функциональные, технические, качественные требования к товару** | **Наличие функции/параметра, величина параметра** | **Ед.измерения** | **Количество** |
| **32.50.13.110** | **1. Шприц** |  |  | **шт** | **3200** |
|  |  | Назначение |  |  |  |
|  |  | Должен быть предназначен для введения лекарственных препаратов | Наличие |  |  |
|  |  | Технические требования |  |  |  |
|  |  | Прозрачный цилиндр и четкая градуировка дает должна возможность осуществлять контроль за введением медикаментов | Наличие |  |  |
|  |  | Должен быть уплотнитель поршня с двумя уплотнительными кольцами обеспечивает  очень плавное и мягкое движение поршня | Наличие |  |  |
|  |  | Стопорное кольцо должно снижать риск случайного выпадения штока из цилиндра | Наличие |  |  |
|  |  | Должна быть возможность выбора наконечников | Наличие |  |  |
|  |  | Объем | Не менее 5,0 мл |  |  |
|  |  | Внешний диаметр иглы | Не менее 0,7 мм |  |  |
|  |  | Длина иглы | Не менее 30 мм |  |  |
|  |  | Размер иглы | 22G |  |  |
|  |  | Материал | ПП; сталь; эпоксидные  смолы |  |  |
|  |  | Должен быть без латекса и ДЕГФ | Наличие |  |  |
|  |  | Стерилизация | Этиленоксид |  |  |
|  |  | Срок годности | Не менее 5 лет |  |  |
| **32.50.13.110** | **2. Шприц** |  |  | **шт** | **2000** |
|  |  | Назначение |  |  |  |
|  |  | Должен быть предназначен для введения лекарственных препаратов | Наличие |  |  |
|  |  | Технические требования |  |  |  |
|  |  | Прозрачный цилиндр и четкая градуировка дает должна возможность осуществлять контроль за введением медикаментов | Наличие |  |  |
|  |  | Должен быть уплотнитель поршня с двумя уплотнительными кольцами обеспечивает  очень плавное и мягкое движение поршня | Наличие |  |  |
|  |  | Стопорное кольцо должно снижать риск случайного выпадения штока из цилиндра | Наличие |  |  |
|  |  | Должна быть возможность выбора наконечников | Наличие |  |  |
|  |  | Объем | Не менее 20,0 мл |  |  |
|  |  | Внешний диаметр иглы | Не мене 0,8мм |  |  |
|  |  | Длина иглы | Не менее 40 мм |  |  |
|  |  | Размер иглы | 21G |  |  |
|  |  | Материал | ПП; сталь; эпоксидные  смолы |  |  |
|  |  | Должен быть без латекса и ДЕГФ | Наличие |  |  |
|  |  | Стерилизация | Этиленоксид |  |  |
| **32.50.13.110** | **3. Шприц** |  |  | **шт** | **1000** |
|  |  | Назначение |  |  |  |
|  |  | Должен быть предназначен для введения лекарственных препаратов | Наличие |  |  |
|  |  | Технические требования |  |  |  |
|  |  | Прозрачный цилиндр и четкая градуировка дает должна возможность осуществлять контроль за введением медикаментов | Наличие |  |  |
|  |  | Должен быть уплотнитель поршня с двумя уплотнительными кольцами обеспечивает  очень плавное и мягкое движение поршня | Наличие |  |  |
|  |  | Стопорное кольцо должно снижать риск случайного выпадения штока из цилиндра | Наличие |  |  |
|  |  | Должна быть возможность выбора наконечников | Наличие |  |  |
|  |  | Объем | Не менее 10,0 мл |  |  |
|  |  | Внешний диаметр иглы | Не мене 0,8мм |  |  |
|  |  | Длина иглы | Не менее 40 мм |  |  |
|  |  | Размер иглы | 21G |  |  |
|  |  | Материал | ПП; сталь; эпоксидные  смолы |  |  |
|  |  | Должен быть без латекса и ДЕГФ | Наличие |  |  |
|  |  | Стерилизация | Этиленоксид |  |  |
| **32.50.13.110** | **4. Шприц** |  |  | **шт** | **3800** |
|  |  | Назначение |  |  |  |
|  |  | Должен быть предназначен для введения лекарственных препаратов | Наличие |  |  |
|  |  | Технические требования |  |  |  |
|  |  | Прозрачный цилиндр и четкая градуировка дает должна возможность осуществлять контроль за введением медикаментов | Наличие |  |  |
|  |  | Должен быть уплотнитель поршня с двумя уплотнительными кольцами обеспечивает  очень плавное и мягкое движение поршня | Наличие |  |  |
|  |  | Стопорное кольцо должно снижать риск случайного выпадения штока из цилиндра | Наличие |  |  |
|  |  | Должна быть возможность выбора наконечников | Наличие |  |  |
|  |  | Объем | Не менее 2,0 мл |  |  |
|  |  | Внешний диаметр иглы | Не менее 0,6 мм |  |  |
|  |  | Длина иглы | Не менее 30 мм |  |  |
|  |  | Размер иглы | 23G |  |  |
|  |  | Материал | ПП; сталь; эпоксидные  смолы |  |  |
|  |  | Должен быть без латекса и ДЕГФ | Наличие |  |  |
|  |  | Стерилизация | Этиленоксид |  |  |
| **32.50.13.190** | **5. Шпатель** |  |  | **шт** | **5000** |
|  |  | Назначение |  |  |  |
|  |  | Должен представлять собой оттесняющий медицинский инструмент в форме пластины, предназначенный для осмотра ротовой полости, смещения тканей при ларингологическом обследовании, а также взятия соскобов со слизистой оболочки ротовой полости | Наличие |  |  |
|  |  | Технические требования |  |  |  |
|  |  | Размер | Не менее 140х18х1,8 |  |  |
|  |  | Каждый шпатель должен быть индивидуально упакован | Наличие |  |  |
|  |  | Изделие должно быть стерильное | Наличие |  |  |
|  |  | Срок годности | Не менее 5 лет |  |  |
|  |  | Материал | Шпона лиственных пород, идеально отшлифован и отполирован |  |  |
| **32.50.50.190** | **6. Простыня** |  |  | **шт** | **600** |
|  |  | Технические требования |  |  |  |
|  |  | Изделие должно быть не стерильное | Наличие |  |  |
|  |  | Тип сложения | Штучное |  |  |
|  |  | Плотность | Не менее 18 г/кв.м |  |  |
|  |  | Размер | Не менее 2000х800 мм |  |  |
|  |  | Срок годности | Не менее 60 месяцев |  |  |
| **32.50.50.190** | **7. Маска медицинская** |  |  | **шт** | **3000** |
|  |  | Назначение |  |  |  |
|  |  | Должны быть предназначены для защиты органов дыхания медработников и пациентов от попадания в дыхательные пути присутствующих в воздухе микроорганизмов | Наличие |  |  |
|  |  | Технические требования |  |  |  |
|  |  | Маска не должна препятствовать свободному дыханию человека | Наличие |  |  |
|  |  | Количество слоев | Не менее 3-х |  |  |
|  |  | Вид фиксации | Резинка |  |  |
|  |  | Размер маски | Не менее 17.5x9.5 см |  |  |
|  |  | Вид | Универсальная |  |  |
|  |  | Материал | Спанбонд/смс |  |  |
| **13.99.19.111** | **8. Вата** |  |  | **шт** | **4** |
|  |  | Технические требования |  |  |  |
|  |  | Изделие должно быть нестерильное | Наличие |  |  |
|  |  | Должна иметь высокую степень прочеса | Наличие |  |  |
|  |  | Должна обладать высокой сорбционной способностью | Наличие |  |  |
|  |  | Вес | Не менее 250 гр |  |  |
|  |  | Форма выпуска | Рулон |  |  |
|  |  | Материал | Волокна 100% хлопка высшей пробы |  |  |
| **21.20.24.131** | **9. Бинт** |  |  | **шт** | **30** |
|  |  | Нестерильное изделие в форме длинной полоски из растягивающегося впитывающего тканого материала (например, хлопка, целлюлозы), свернутого в рулон, и, как правило, разработанное для использования в различных целях (неспециализированное), например, для использования в качестве первичной повязки на рану, для удержания на месте повязки, наложения на травмы и компрессии. Это не специальная компрессионная повязка, изделие не содержит латекс. Это изделие для одноразового использования. | Соответствует КТРУ |  |  |
|  |  | Длина | Не менее 10 метров |  |  |
|  |  | Способ укладки | Бинт |  |  |
|  |  | Ширина | Не менее 5 сантиметров |  |  |
|  |  | Дополнительные характеристики |  |  |  |
|  |  | Должен быть предназначен для фиксации и наложения, а также для изготовления операционно-перевязочных средств | Наличие |  |  |
|  |  | Технические требования |  |  |  |
|  |  | Изделие должно быть нестерильное | Наличие |  |  |
|  |  | Плотность | Не менее 26 г/кв.м |  |  |
| **26.60.12.122** | **10. Инфузионная система** |  |  | **шт** | **125** |
|  |  | Назначение |  |  |  |
|  |  | Должна быть предназначена для переливания инфузионных растворов из стеклянных флаконов и пластиковых контейнеров. | Наличие |  |  |
|  |  | Технические требования |  |  |  |
|  |  | Должна быть заборная игла из АБС-пластика | Наличие |  |  |
|  |  | Должна быть прозрачная капельная камера | Наличие |  |  |
|  |  | Должен быть не пропускающий бактерий воздушный клапан | Наличие |  |  |
|  |  | Должен быть фильтр | Не менее 15 микрон |  |  |
|  |  | Должен быть регулятор скорости потока | Наличие |  |  |
|  |  | Должен быть порт для дополнительных инъекций из латекса | Наличие |  |  |
|  |  | Должна быть инъекционная игла | Не менее 0,8×40 (21G) |  |  |
|  |  | Длина иглы | Не менее 40 мм |  |  |
|  |  | Длина системы | Не менее 150 см |  |  |
|  |  | Изделие должно стерильное | Наличие |  |  |
|  |  | Изделие должно быть одноразовое | Наличие |  |  |
|  |  | Шип | Пластиковый |  |  |
|  |  | Стерилизация | Оксид этилена |  |  |

Лот №4

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **код ОКПД2** | **Наименование товара** | **Функциональные, технические, качественные требования к товару** | **Наличие функции/параметра, величина параметра** | **Ед.измерения** | **Количество** |
| **32.50.13.110** | **1. Шприц** |  |  | **шт** | **5600** |
|  |  | Назначение |  |  |  |
|  |  | Должен быть предназначен для введения лекарственных препаратов | Наличие |  |  |
|  |  | Технические требования |  |  |  |
|  |  | Прозрачный цилиндр и четкая градуировка дает должна возможность осуществлять контроль за введением медикаментов | Наличие |  |  |
|  |  | Должен быть уплотнитель поршня с двумя уплотнительными кольцами обеспечивает  очень плавное и мягкое движение поршня | Наличие |  |  |
|  |  | Стопорное кольцо должно снижать риск случайного выпадения штока из цилиндра | Наличие |  |  |
|  |  | Должна быть возможность выбора наконечников | Наличие |  |  |
|  |  | Объем | Не менее 5,0 мл |  |  |
|  |  | Внешний диаметр иглы | Не менее 0,7 мм |  |  |
|  |  | Длина иглы | Не менее 30 мм |  |  |
|  |  | Размер иглы | 22G |  |  |
|  |  | Материал | ПП; сталь; эпоксидные  смолы |  |  |
|  |  | Должен быть без латекса и ДЕГФ | Наличие |  |  |
|  |  | Стерилизация | Этиленоксид |  |  |
|  |  | Срок годности | Не менее 5 лет |  |  |
| **32.50.13.110** | **2. Шприц** |  |  | **шт** | **1600** |
|  |  | Назначение |  |  |  |
|  |  | Должен быть предназначен для введения лекарственных препаратов | Наличие |  |  |
|  |  | Технические требования |  |  |  |
|  |  | Прозрачный цилиндр и четкая градуировка дает должна возможность осуществлять контроль за введением медикаментов | Наличие |  |  |
|  |  | Должен быть уплотнитель поршня с двумя уплотнительными кольцами обеспечивает  очень плавное и мягкое движение поршня | Наличие |  |  |
|  |  | Стопорное кольцо должно снижать риск случайного выпадения штока из цилиндра | Наличие |  |  |
|  |  | Должна быть возможность выбора наконечников | Наличие |  |  |
|  |  | Объем | Не менее 20,0 мл |  |  |
|  |  | Внешний диаметр иглы | Не мене 0,8мм |  |  |
|  |  | Длина иглы | Не менее 40 мм |  |  |
|  |  | Размер иглы | 21G |  |  |
|  |  | Материал | ПП; сталь; эпоксидные  смолы |  |  |
|  |  | Должен быть без латекса и ДЕГФ | Наличие |  |  |
|  |  | Стерилизация | Этиленоксид |  |  |
| **32.50.13.110** | **3. Шприц** |  |  | **шт** | **3300** |
|  |  | Назначение |  |  |  |
|  |  | Должен быть предназначен для введения лекарственных препаратов | Наличие |  |  |
|  |  | Технические требования |  |  |  |
|  |  | Прозрачный цилиндр и четкая градуировка дает должна возможность осуществлять контроль за введением медикаментов | Наличие |  |  |
|  |  | Должен быть уплотнитель поршня с двумя уплотнительными кольцами обеспечивает  очень плавное и мягкое движение поршня | Наличие |  |  |
|  |  | Стопорное кольцо должно снижать риск случайного выпадения штока из цилиндра | Наличие |  |  |
|  |  | Должна быть возможность выбора наконечников | Наличие |  |  |
|  |  | Объем | Не менее 10,0 мл |  |  |
|  |  | Внешний диаметр иглы | Не мене 0,8 мм |  |  |
|  |  | Длина иглы | Не менее 40 мм |  |  |
|  |  | Размер иглы | 21G |  |  |
|  |  | Материал | ПП; сталь; эпоксидные  смолы |  |  |
|  |  | Должен быть без латекса и ДЕГФ | Наличие |  |  |
|  |  | Стерилизация | Этиленоксид |  |  |
| **32.50.13.110** | **4. Шприц** |  |  | **шт** | **600** |
|  |  | Назначение |  |  |  |
|  |  | Должен быть предназначен для введения лекарственных препаратов | Наличие |  |  |
|  |  | Технические требования |  |  |  |
|  |  | Прозрачный цилиндр и четкая градуировка дает должна возможность осуществлять контроль за введением медикаментов | Наличие |  |  |
|  |  | Должен быть уплотнитель поршня с двумя уплотнительными кольцами обеспечивает  очень плавное и мягкое движение поршня | Наличие |  |  |
|  |  | Стопорное кольцо должно снижать риск случайного выпадения штока из цилиндра | Наличие |  |  |
|  |  | Должна быть возможность выбора наконечников | Наличие |  |  |
|  |  | Объем | Не менее 2,0 мл |  |  |
|  |  | Внешний диаметр иглы | Не менее 0,6 мм |  |  |
|  |  | Длина иглы | Не менее 30 мм |  |  |
|  |  | Размер иглы | 23G |  |  |
|  |  | Материал | ПП; сталь; эпоксидные  смолы |  |  |
|  |  | Должен быть без латекса и ДЕГФ | Наличие |  |  |
|  |  | Стерилизация | Этиленоксид |  |  |
| **32.50.13.110** | **5. Шприц** |  |  | **шт** | **1200** |
|  |  | Назначение |  |  |  |
|  |  | Должны быть предназначены для инъекций инсулина | Наличие |  |  |
|  |  | Технические требования |  |  |  |
|  |  | Шприц должен состоять из трех компонентов: цилиндр, поршень и манжета | Наличие |  |  |
|  |  | Должна быть градуировка по шкале U-40 | Наличие |  |  |
|  |  | Удерживающее кольцо на поршне должно предотвращать потерю медикамента | Наличие |  |  |
|  |  | Градуировка на шприце должна быть выполнена в единицах инсулина | Наличие |  |  |
|  |  | Отсутствие мертвого пространства | Наличие |  |  |
|  |  | Объем | Не менее 1,0 мл |  |  |
|  |  | Размер иглы | 29G |  |  |
|  |  | Диаметр иглы | Не менее 0,33 мм |  |  |
|  |  | Материал | Полипропелен |  |  |
| **32.50.13.110** | **6. Шприц** |  |  | **шт** | **500** |
|  |  | Назначение |  |  |  |
|  |  | Должен быть предназначен для введения лекарственных препаратов | Наличие |  |  |
|  |  | Технические требования |  |  |  |
|  |  | Прозрачный цилиндр и четкая градуировка дает должна возможность осуществлять контроль за введением медикаментов | Наличие |  |  |
|  |  | Должен быть уплотнитель поршня с двумя уплотнительными кольцами обеспечивает  очень плавное и мягкое движение поршня | Наличие |  |  |
|  |  | Стопорное кольцо должно снижать риск случайного выпадения штока из цилиндра | Наличие |  |  |
|  |  | Должна быть возможность выбора наконечников | Наличие |  |  |
|  |  | Объем | Не менее 3,0 мл |  |  |
|  |  | Внешний диаметр иглы | Не мене 0,6 мм |  |  |
|  |  | Длина иглы | Не менее 30 мм |  |  |
|  |  | Размер иглы | 23G |  |  |
|  |  | Материал | ПП; сталь; эпоксидные  смолы |  |  |
|  |  | Должен быть без латекса и ДЕГФ | Наличие |  |  |
|  |  | Стерилизация | Этиленоксид |  |  |
| **21.20.23.199** | **7. Гель для УЗИ** |  |  | **шт** | **4** |
|  |  | Назначение |  |  |  |
|  |  | Должен быть предназначен для ультразвуковых, электрофизиологических исследований | Наличие |  |  |
|  |  | Технические требования |  |  |  |
|  |  | Уровень вязкости | Средний (не менее 17 и не более 24 Па-с) |  |  |
|  |  | Температура хранение | от +5°С до +40°С |  |  |
|  |  | Объем флакона | Не менее 1 л |  |  |
|  |  | рН | Не менее 5,0 и не более 9,0 |  |  |
|  |  | Удельная электрическая проводимость | Не менее 0,2 и не более 0,5 См/м |  |  |
|  |  | Акустический импеданс | Не менее 1,52 ⋅ 106 кг/м2 ⋅ с. |  |  |
|  |  | Коэффициент пропускания света Т% при длине волны 420 нм | Не менее 95%. |  |  |
|  |  | Гель представляет собой однородную прозрачную гелеобразную массу без посторонних примесей. | Наличие |  |  |
|  |  | Срок годности | Не менее 3-х лет |  |  |
| **32.50.13.190** | **8. Мочеприемник** |  |  | **шт** | **30** |
|  |  | Технические требования |  |  |  |
|  |  | Клапан обратного тока должен предотвращать обратный ток мочи и развитие восходящей инфекции | Наличие |  |  |
|  |  | Универсальный коннектор должен позволять надежно подключиться к мочевому катетеру | Наличие |  |  |
|  |  | Отводная трубка должна быть устойчива к перегибам | Наличие |  |  |
|  |  | Педиатрические мочеприемники должны иметь самоклеящуюся основу для фиксации к промежности ребенка | Наличие |  |  |
|  |  | Тип крепления | Прикроватный, подвесной |  |  |
|  |  | Объем | Не менее 1 л |  |  |
|  |  | Материал | ПВХ |  |  |
|  |  | Не должен содержать латекс | Наличие |  |  |
|  |  | Срок годности | Не менее 5 лет |  |  |
| **21.20.24** | **9. Лейкопластырь** |  |  | **шт** | **140** |
|  |  | Назначение |  |  |  |
|  |  | Должен применяется для фиксации защитных повязок, тампонов, зондов, катетеров | Наличие |  |  |
|  |  | Технические требования |  |  |  |
|  |  | Размер | Не менее 3\*500 см |  |  |
|  |  | Форма выпуска | Катушка |  |  |
|  |  | Тип | Универсальный |  |  |
|  |  | Тип упаковки | Индивидуальный |  |  |
|  |  | Основа | Ткань из 100% хлопка |  |  |
| **21.20.24.150** | **10. Пакт перевязочный** |  |  | **шт** | **5** |
|  |  | Назначение |  |  |  |
|  |  | Должен применяется для перевязки ран, ожогов и остановки некоторых видов кровотечения | Наличие |  |  |
|  |  | Технические требования |  |  |  |
|  |  | Вес | Не менее 50 гр |  |  |
|  |  | Количество подушечки в пакете | Не менее 1 штуки |  |  |
| **14.12.30.190** | **11. Комплект акушерского белья** |  |  | **комплект** | **1** |
|  |  | Состав комплект:  1. Простыня медицинская – не менее 1 штуки;  2. Салфетка медицинская – не менее 1 штуки;  3. Впитывающая пеленка – не менее 1 штуки;  4. Рубашка для роженицы – не менее 1 штуки;  5. Шапочка хирургическая – не менее 1 штуки;  6. Высокие бахилы – не менее 1 пары;  7. Салфетка бумажная – не менее 3 штук;  8. Простыня защитная – не менее 1 штуки. |  |  |  |
|  |  | **1. Простыня медицинская** |  |  |  |
|  |  | Технические требования |  |  |  |
|  |  | Размер | Не менее 140\*80 см |  |  |
|  |  | Изготовлена из трехслойного влагонепроницаемого материала | Бумага/полиэтилен/бумага |  |  |
|  |  | Плотность | Не менее 95 г/м2 |  |  |
|  |  | **2. Салфетка медицинская** |  |  |  |
|  |  | Технические требования |  |  |  |
|  |  | Размер | Не менее 70\*80 см |  |  |
|  |  | Изготовлена из трехслойного влагонепроницаемого материала | Бумага/полиэтилен/бумага |  |  |
|  |  | Плотность | Не менее 95 г/м2 |  |  |
|  |  | **3. Впитывающая пеленка** |  |  |  |
|  |  | Технические требования |  |  |  |
|  |  | Размер | Не менее 60\*60 |  |  |
|  |  | Должна иметь многослойную структуру | Покрытие из нетканого материала, поглощающего слоя и внешнего покрытия из нескользящего полиэтилена |  |  |
|  |  | Впитываемость | Не менее 1050 мл |  |  |
|  |  | **4. Рубашка для роженицы** |  |  |  |
|  |  | Технические требования |  |  |  |
|  |  | Длина | Не менее 110 см |  |  |
|  |  | Должен быть наружный сварной (безниточный) шов | Наличие |  |  |
|  |  | Материал | Дышащий нетканный полипропелен |  |  |
|  |  | Плотность | Не менее 25 г/м2 |  |  |
|  |  | **5. Шапочка хирургическая** |  |  |  |
|  |  | Технические требования |  |  |  |
|  |  | Шапочка должна быть одноразовая | Наличие |  |  |
|  |  | Должна быть с двумя защипами | Наличие |  |  |
|  |  | Вдоль окружности должна быть приварена двухрядная резинка | Шириной не менее 4 мм |  |  |
|  |  | Диаметр при растянутой резинке | Не менее 53 см |  |  |
|  |  | В сложенном виде шапочка-берет представляет собой полоску | Не менее 20\*2,5 см |  |  |
|  |  | Изготовлена без использования ниток (только сварные швы) | Наличие |  |  |
|  |  | Материал | Полипропелен нетканный |  |  |
|  |  | Плотность | Не менее 18 г/м2 |  |  |
|  |  | Материал должен обладать водоотталкивающими свойствами, воздухопроницаемостью, пониженным ворсоотделением | Наличие |  |  |
|  |  | **6. Высокие бахилы** |  |  |  |
|  |  | Технические требования |  |  |  |
|  |  | Высота | Не менее 65 см |  |  |
|  |  | Должен быть наружный сварной (безниточный) шов. | Наличие |  |  |
|  |  | Материал | Нетканный полипропелен |  |  |
|  |  | Плотность | Не менее 25 г/м2 |  |  |
|  |  | **7. Салфетка бумажная** |  |  |  |
|  |  | Технические требования |  |  |  |
|  |  | Размер | Не менее 20\*20 см |  |  |
|  |  | **8. Простыня защитная** |  |  |  |
|  |  | Технические требования |  |  |  |
|  |  | Простыня должна быть с защитным карманом для сбора жидкости | Наличие |  |  |
|  |  | Длина | Не менее 140 см |  |  |
|  |  | Ширина | Не менее 70 см |  |  |
|  |  | Простыня должна быть цельнокройная | Наличие |  |  |
|  |  | Карман должен быть на всю ширину простыни | Не менее 40 см |  |  |
|  |  | Материал простыни и кармана | Биоинертный, гипоаллергенный влагонепроницаемый ламинированный полипропиленовый нетканый |  |  |
|  |  | Плотность | Не менее 40 г/м2 |  |  |
|  |  | Срок годности комплекта | Не менее 36 месяцев |  |  |
| **14.12.30.190** | **12. Простынь** |  |  | **шт** | **200** |
|  |  | Технические требования |  |  |  |
|  |  | Плотность | Не менее 65 г/кв.м |  |  |
|  |  | Размер | Не менее 700\*800 мм |  |  |
|  |  | Простыня должна быть впитывающая | Наличие |  |  |
|  |  | Простынь изготовлена из трехслойного материала | Бумага/полиэтилен/бумага |  |  |
|  |  | Срок годности | Не менее 4 года |  |  |
| **32.50.50.190** | **13. Простыня** |  |  |  |  |
|  |  | Технические требования |  | **шт** | **500** |
|  |  | Изделие должно быть не стерильное | Наличие |  |  |
|  |  | Тип сложения | Штучное |  |  |
|  |  | Плотность | Не менее 18 г/кв.м |  |  |
|  |  | Размер | Не менее 2000х800 мм |  |  |
|  |  | Срок годности | Не менее 60 месяцев |  |  |
| **14.12.30.190** | **14. Шапочка** |  |  | **шт** | **100** |
|  |  | Технические требования |  |  |  |
|  |  | Шапочка должна быть одноразовая | Наличие |  |  |
|  |  | Состоит из стенки с донышком, без отворота, имеет завязки (по нижнему срезу), регулирующие размер колпака на затылке, шов наружный сварной (безниточный) | Соответствует |  |  |
|  |  | Материал | Спанбонд |  |  |
|  |  | Материал обладает водоотталкивающими свойствами, воздухопроницаемостью, пониженным ворсоотделением | Наличие |  |  |
|  |  | Плотность | Не менее 42 мкм |  |  |
|  |  | Диаметр | Не менее 18 см |  |  |
|  |  | Длина завязок | Не менее 25 см |  |  |
|  |  | Срок годности | Не менее 4 лет | **шт** | **50** |
| **32.50.50.000** | **15. Халат** |  |  |  |  |
|  |  | Технические требования |  |  |  |
|  |  | Халат должен быть стерильный | Наличие |  |  |
|  |  | Длина | Не менее 140 см |  |  |
|  |  | Плотность | Не менее 25 г/м2 |  |  |
|  |  | Материал | Спанбонд/мельтблаун/спанбонд |  |  |
|  |  | Многослойная структура материала обладает высокими барьерными свойствами — защита от бактерий и инфекций | Наличие |  |  |
|  |  | Рукав манжета | Наличие |  |  |
|  |  | Размер | Не менее 52-54 |  |  |
| **21.20.24.110** | **16. Послеоперационная повязка** |  |  | **шт** | **20** |
|  |  | Назначение |  |  |  |
|  |  | Должна быть предназначена для ухода за послеоперационными ранами, так же для стерильного ухода при незначительных повреждениях, например при первой помощи; для пациентов с особо чувствительной кожей | Наличие |  |  |
|  |  | Технические требования |  |  |  |
|  |  | Повязка должна быть стерильная | Наличие |  |  |
|  |  | Размер | Не менее 10\*8 см |  |  |
|  |  | Основа | Нетканная |  |  |
|  |  | Повязка должна быть самоклеящаяся | Наличие |  |  |
|  |  | Повязка должна быть впитывающая | Наличие |  |  |
| **21.20.24** | **17. Лейкопластырь бактерицидный** |  |  | **шт** | **300** |
|  |  | Назначение |  |  |  |
|  |  | Должен применяться для защиты бытовых повреждений кожи: порезов, мозолей, небольших ран и ожогов | Наличие |  |  |
|  |  | Технические требования |  |  |  |
|  |  | Размер | Не менее 1,9\*7,2 см |  |  |
|  |  | Основа | Нетканная |  |  |
| **21.20.24** | **18. Салфетка стерильная** |  |  | **шт** | **20** |
|  |  | Технические требования |  |  |  |
|  |  | Размер | Не менее 16\*14 см |  |  |
|  |  | Плотность | Не менее 30 г/кв.м |  |  |
|  |  | Салфетка должна быть стерильная | Наличие |  |  |
|  |  | Количество слоев | Не менее 2 |  |  |
|  |  | Материал | Марля |  |  |
| **32.50.50.190** | **19. Маска медицинская** |  |  | **шт** | **8500** |
|  |  | Назначение |  |  |  |
|  |  | Должны быть предназначены для защиты органов дыхания медработников и пациентов от попадания в дыхательные пути присутствующих в воздухе микроорганизмов | Наличие |  |  |
|  |  | Технические требования |  |  |  |
|  |  | Маска не должна препятствовать свободному дыханию человека | Наличие |  |  |
|  |  | Количество слоев | Не менее 3-х |  |  |
|  |  | Вид фиксации | Резинка |  |  |
|  |  | Размер маски | Не менее 17.5x9.5 см |  |  |
|  |  | Вид | Универсальная |  |  |
|  |  | Материал | Спанбонд/смс |  |  |
| **13.99.19.111** | **20. Вата** |  |  | **шт** | **48** |
|  |  | Технические требования |  |  |  |
|  |  | Изделие должно быть нестерильное | Наличие |  |  |
|  |  | Должна иметь высокую степень прочеса | Наличие |  |  |
|  |  | Должна обладать высокой сорбционной способностью | Наличие |  |  |
|  |  | Вес | Не менее 250 гр |  |  |
|  |  | Форма выпуска | Рулон |  |  |
|  |  | Материал | Волокна 100% хлопка высшей пробы |  |  |
| **21.20.24.131** | **21. Бинт** |  |  | **шт** | **450** |
|  |  | Назначение |  |  |  |
|  |  | Должен быть предназначен для фиксации и наложения, а также для изготовления операционно-перевязочных средств | Наличие |  |  |
|  |  | Технические требования |  |  |  |
|  |  | Длина | Не менее 7 м |  |  |
|  |  | Ширина | Не менее 14 см |  |  |
|  |  | Плотность | Не менее 27 г/кв.м |  |  |
|  |  | Материал | Марля |  |  |
| **21.20.24.110** | **22. Стерильная повязка** |  |  | **уп** | **11** |
|  |  | Назначение |  |  |  |
|  |  | Должна быть предназначена для ухода за послеоперационными ранами, а также для стерильного ухода при незначительных повреждениях кожи | Наличие |  |  |
|  |  | Технические требования |  |  |  |
|  |  | Размер | Не менее 15\*8 см |  |  |
|  |  | Повязка должна быть стерильная | Наличие |  |  |
|  |  | Повязка должна быть самоклеящаяся | Наличие |  |  |
|  |  | Повязка должна быть с впитывающей подушкой | Наличие |  |  |
|  |  | Каждая повязка должна быть индивидуально упакована | Наличие |  |  |
|  |  | Основа | Нетканная |  |  |
|  |  | Количество в упаковке | Не мене 25 штук |  |  |
| **21.20.24.110** | **23. Стерильная повязка** |  |  | **шт** | **20** |
|  |  | Назначение |  |  |  |
|  |  | Должна быть предназначена для ухода за послеоперационными ранами, а также для стерильного ухода при незначительных повреждениях кожи | Наличие |  |  |
|  |  | Технические требования |  |  |  |
|  |  | Размер | Не менее 7,2\*5см |  |  |
|  |  | Повязка должна быть самоклеящаяся | Наличие |  |  |
|  |  | Повязка должна быть с впитывающей подушкой | Наличие |  |  |
|  |  | Основа | Нетканная |  |  |
| **32.50.13.190** | **24. Зонд желудочный** |  |  | **шт** | **1** |
|  |  | Назначение |  |  |  |
|  |  | Должен быть предназначен для аспирации содержимого желудка и ввода пищи | Наличие |  |  |
|  |  | Технические требования |  |  |  |
|  |  | Зонд должен иметь атравматичный конец с четырьмя латеральными отверстиями, обеспечивающими эффективный дренаж | Наличие |  |  |
|  |  | Размер | CH/FR16 |  |  |
|  |  | Длина | Не менее 110 см |  |  |
|  |  | Метки должны быть расположены на расстоянии 40, 45, 50, 55, 60+2 см от дистального конца | Наличие |  |  |
|  |  | Должен быть снабжён рентгеноконтрастной полосой | Наличие |  |  |
|  |  | Внутренний диаметр | Не менее 3,8 мм |  |  |
|  |  | Внешний диаметр | Не менее 5,3 мм |  |  |
|  |  | Зонд должен быть стерильным | Наличие |  |  |
|  |  | Зонд должен быть одноразовым | Наличие |  |  |
|  |  | Срок годности | Не менее 5 лет |  |  |
| **21.20.24.131** | **25. Бинт** |  |  | **шт** | **380** |
|  |  | Нестерильное изделие в форме длинной полоски из растягивающегося впитывающего тканого материала (например, хлопка, целлюлозы), свернутого в рулон, и, как правило, разработанное для использования в различных целях (неспециализированное), например, для использования в качестве первичной повязки на рану, для удержания на месте повязки, наложения на травмы и компрессии. Это не специальная компрессионная повязка, изделие не содержит латекс. Это изделие для одноразового использования. | Соответствует КТРУ |  |  |
|  |  | Длина | Не менее 10 метров |  |  |
|  |  | Способ укладки | Бинт |  |  |
|  |  | Ширина | Не менее 5 сантиметров |  |  |
|  |  | Дополнительные характеристики |  |  |  |
|  |  | Должен быть предназначен для фиксации и наложения, а также для изготовления операционно-перевязочных средств | Наличие |  |  |
|  |  | Технические требования |  |  |  |
|  |  | Изделие должно быть нестерильное | Наличие |  |  |
|  |  | Плотность | Не менее 26 г/кв.м |  |  |
| **13.20.44.120** | **26. Марля** |  |  |  |  |
|  |  | Технические требования |  |  |  |
|  |  | Должна обладать высокой впитывающей способностью | Наличие |  |  |
|  |  | Длина | Не менее 1000 м |  |  |
|  |  | Ширина | Не менее 90 см |  |  |
|  |  | Форма выпуска | Рулон |  |  |
|  |  | Плотность | Не менее 25 г/кв.м |  |  |
| **26.60.12.122** | **27. Инфузионная система** |  |  | **шт** | **4550** |
|  |  | Назначение |  |  |  |
|  |  | Должна быть предназначена для переливания инфузионных растворов из стеклянных флаконов и пластиковых контейнеров. | Наличие |  |  |
|  |  | Технические требования |  |  |  |
|  |  | Должна быть заборная игла из АБС-пластика | Наличие |  |  |
|  |  | Должна быть прозрачная капельная камера | Наличие |  |  |
|  |  | Должен быть не пропускающий бактерий воздушный клапан | Наличие |  |  |
|  |  | Должен быть фильтр | Не менее 15 микрон |  |  |
|  |  | Должен быть регулятор скорости потока | Наличие |  |  |
|  |  | Должен быть порт для дополнительных инъекций из латекса | Наличие |  |  |
|  |  | Должна быть инъекционная игла | Не менее 0,8×40 (21G) |  |  |
|  |  | Длина иглы | Не менее 40 мм |  |  |
|  |  | Длина системы | Не менее 150 см |  |  |
|  |  | Изделие должно стерильное | Наличие |  |  |
|  |  | Изделие должно быть одноразовое | Наличие |  |  |
|  |  | Шип | Пластиковый |  |  |
|  |  | Стерилизация | Оксид этилена |  |  |
|  | **28. Тапочки** |  |  | **пар** | **100** |
|  |  | Технические требования |  |  |  |
|  |  | Тип мыса | Закрытый |  |  |
|  |  | Толщина подошвы | Не менее 3 мм |  |  |
|  |  | Должна быть окантовка | Наличие |  |  |
|  |  | Размер | Не менее 39-42 |  |  |
|  |  | Материал верха | Махра |  |  |
|  |  | Материал подошвы | ЭВА |  |  |
| **32.50.50.000** | **29. Простыня** |  |  | **шт** | **100** |
|  |  | Технические требования |  |  |  |
|  |  | Простынь должна быть стерильная | Наличие |  |  |
|  |  | Размер | Не менее 2000\*700 мм |  |  |
|  |  | Плотность | Не менее 40 г/кв.и |  |  |
|  |  | Материал | Спанбонд/мельтблаун/спанбонд |  |  |
|  |  | Срок годности | Не менее 36 месяцев |  |  |
| **13.99.19.111** | **30. Вата** |  |  | **шт** | **50** |
|  |  | Технические требования |  |  |  |
|  |  | Вес | Не менее 100 гр |  |  |
|  |  | Форма выпуска | Зиг-заг |  |  |
|  |  | Материал | 100% хлопок |  |  |
| **22.19.71.110** | **31. Презерватив для УЗИ** |  |  | **шт** | **200** |
|  |  | Назначение |  |  |  |
|  |  | Должны быть предназначены для ректо-вагинальных датчиков УЗИ с целью защиты пациента от заражения при проведении исследования | Наличие |  |  |
|  |  | Технические требования |  |  |  |
|  |  | Изделие не стерильное | Наличие |  |  |
|  |  | Изделие не должно содержать смазку | Наличие |  |  |
|  |  | Высокие прочностные показатели, усилие при разрыве до теплового старения;  После ускоренного старения. | Не менее 47 Н  Не менее 40 Н |  |  |
|  |  | Высокоэластичная пленка, относительное удлинение до теплового старения;  После ускоренного старения. | Не менее 700%  Не менее 600% |  |  |
|  |  | Длина | Не менее 190 мм |  |  |
|  |  | Ширина | Не менее 12 мм |  |  |
|  |  | Толщина | От 0,05 до 0,09 мм |  |  |
|  |  | Толщина венчика | Не менее 1,5 мм |  |  |
|  |  | Приемлемый уровень дефектности по герметичности | AQL -1,5 |  |  |
|  |  | Срок годности | Не менее 5 лет |  |  |
| **32.50.50.190** | **32. Контейнер** |  |  | **шт** | **20** |
|  |  | Назначение должен быть предназначен для сбора и транспортировки на общеклинические исследования мочи, мокроты и других биологических материалов, в медицинских учреждениях (больницы, поликлиники) и в быту | Наличие |  |  |
|  |  | Технические требования |  |  |  |
|  |  | Объем | Не менее 60 мл |  |  |
|  |  | Изделие нестерильное | Наличие |  |  |
|  |  | Должна быть этикетка на банке для записи информации | Наличие |  |  |
|  |  | Материал | Ультрачистого полипропилена, прозрачного медицинского полистирола |  |  |
| **21.20.24.160** | **33. Жгут венозный** |  |  | **шт** | **16** |
|  |  | Технические требования |  |  |  |
|  |  | Жгут должен быть многоразовый | Наличие |  |  |
|  |  | Масса | Не более 0,1 кг |  |  |
|  |  | Диаметр свободной петли | Не менее 135 мм |  |  |
|  |  | Длина растянутой | Не менее 250 мм |  |  |
|  |  | Длина ленты | Не менее 40 см |  |  |
|  |  | Ширина | Не менее 2,5 см |  |  |
|  |  | Нагрузка | Не менее 8 кг |  |  |
|  |  | Лента должна быть эластичная, на одном конце которой находится наконечник, а на другом защелка | Наличие |  |  |
|  |  | Корпус с механизмом затормаживания-растормаживания, управляемым кнопкой, расположенной с его внешней стороны | Наличие |  |  |
|  |  | Устойчив к дезинфекции разрешенными дезинфицирующим средствами | Наличие |  |  |
| **22.22.14.000** | **34. Контейнер для биоматериалов со шпателем** |  |  | **шт** | **5** |
|  |  | Назначение |  |  |  |
|  |  | Должен быть предназначен для сбора и транспортировки на общеклинические исследования биологических материалов, в медицинских учреждениях (больницы, поликлиники) и в быту | Наличие |  |  |
|  |  | Технические требования |  |  |  |
|  |  | Изделие должно быть стерильно | Наличие |  |  |
|  |  | Объем | Не менее 60 мл |  |  |
|  |  | На контейнере должна быть этикетка для записи информации | Наличие |  |  |
|  |  | Должен быть шпатель | Наличие |  |  |
|  |  | Срок годности | Не менее 5 лет |  |  |
| **13.95.10.110** | **35. Трусы для гидроколоноскопии** |  |  | **шт** | **500** |
|  |  | Назначение |  |  |  |
|  |  | Должны быть предназначены для очистительной процедуры и исследования с максимальным комфортом для пациента | Наличие |  |  |
|  |  | Технические требования |  |  |  |
|  |  | Плотность изделия | Не менее 30 г/кв.м |  |  |
|  |  | Размер | Не менее 56\*58 |  |  |
|  |  | Изделие не должно просвечивать | Наличие |  |  |
|  |  | Изделие не должно промокать | Наличие |  |  |
| **32.50.13.190** | **36. Игла спинальная** |  |  | **шт** | **50** |
|  |  | Назначение |  |  |  |
|  |  | Должна быть предназначена для спинальной анестезии и люмбальной пункции | Наличие |  |  |
|  |  | Технические требования |  |  |  |
|  |  | Должна быть прозрачная камера для визуального контроля пункции | Наличие |  |  |
|  |  | Длина иглы | Не менее 80 мм |  |  |
|  |  | Должна подходить под винтовое соединение Луер-Локк | Наличие |  |  |
|  |  | Каждая игла должна иметь индивидуальную стерильную блистерную упаковку | Наличие |  |  |
|  |  | Диаметр иглы | Не менее 0,5 мм |  |  |
|  |  | Изделие должно быть одноразового использования | Наличие |  |  |
|  |  | Изделие должно быть стерильное | Наличие |  |  |
|  |  | Размер иглы | 25G |  |  |
|  |  | Срок годности | Не менее 5 лет |  |  |
| **32.50.13.110** | **37. Игла инъекционная** |  |  | **шт** | **300** |
|  |  | Назначение |  |  |  |
|  |  | Должна быть предназначена для проведения инъекций |  |  |  |
|  |  | Технические требования |  |  |  |
|  |  | Размер иглы | 18G |  |  |
|  |  | Диаметр иглы | Не менее 1,2 мм |  |  |
|  |  | Длина иглы | Не менее 40 мм |  |  |
|  |  | Изделие должно быть стерильное | Наличие |  |  |
|  |  | Изделие должно быть для одноразового использования | Наличие |  |  |
| **32.50.13.110** | **38. Игла пункционная** |  |  | **шт** | **200** |
|  |  | Назначение |  |  |  |
|  |  | Должна быть предназначена для пункции | Наличие |  |  |
|  |  | Технические требования |  |  |  |
|  |  | Размер иглы | 20G |  |  |
|  |  | Диаметр иглы | Не менее 0,9 мм |  |  |
|  |  | Длина иглы | Не менее 70 мм |  |  |
|  |  | Изделие должно быть стерильное | Наличие |  |  |
|  |  | Изделие должно быть для одноразового использования | Наличие |  |  |
| **32.50.13.110** | **39.катетер желудочный** |  |  | **шт** | **20** |
|  |  | Назначение |  |  |  |
|  |  | Должен быть предназначен для введения в желудок через носовые ходы или ротовую полость жидкой пищи, питательных смесей, лекарственных средств, а также для удаления из желудка нежелательного содержимого или его декомпрессии | Наличие |  |  |
|  |  | Технические требования |  |  |  |
|  |  | Длина одноканальной трубки | Не менее 1070 мм |  |  |
|  |  | Внутренний диаметр одноканальной трубки | Не менее 4,2 мм |  |  |
|  |  | Наружный диаметр одноканальной трубки | Не менее 5,8 мм |  |  |
|  |  | Длина коннектора | Не менее 34 мм |  |  |
|  |  | Внешний диаметр коннектора | Не менее 12,2 мм |  |  |
|  |  | Внутренний диаметр коннектора | Не менее 7,2 мм |  |  |
|  |  | Трубка должна иметь атравматичный закругленный дистальный конец закрытого типа для безболезненного и безопасного введения катетера и снабжена 4-мя боковыми отверстиями для предотвращения закупорки изделия. | Наличие |  |  |
|  |  | Габаритные размеры боковых отверстий | Не менее 5,0\*2,2 мм |  |  |
|  |  | Расстояние между дистальным концом катетера и латеральными отверстиями | Не менее 8, 28, 48, 68 мм |  |  |
|  |  | Рентгеноконтрастная линия должна быть по всей длине трубки катетера | Наличие |  |  |
|  |  | Ширина рентгенокрастной линии | Не менее 0,45 мм |  |  |
|  |  | Расстояние от дистального конца до метки | Не менее 448, 548, 648, 748 мм |  |  |
|  |  | Катетер должен быть устойчив к перегибанию | Наличие |  |  |
|  |  | Не должен содержать латекс | Наличие |  |  |
|  |  | Срок годности | Не менее 5 лет |  |  |
| **22.21.29.120** | **40. Трубка эндотрахеальная** |  |  | **шт** | **10** |
|  |  | Полый цилиндр, вводимый перорально или назально в трахею, чтобы обеспечить беспрепятственное поступление газов и паров в легкие и из легких во время анестезии, реанимации и в других ситуациях, когда легкие пациента не вентилируются должным образом. Изделие может: 1) комплектоваться коннектором, который подключается к дыхательному контуру или ручному устройству для реанимации; 2) иметь дистальную надувную манжету для плотного прилегания к стенке трахеи; 3) быть рентгеноконтрастным; и 4) иметь встроенный пилотный баллон для мониторинга давления в манжете. Оно обычно сделано из пластика или резины. Доступны изделия различных диаметров и длин для взрослых пациентов и детей. Это изделие одноразового использования | Соответствует КТРУ |  |  |
|  |  | Дополнительные характеристики |  |  |  |
|  |  | Технические требования |  |  |  |
|  |  | Длина трубки с учетом коннектора | Не менее 416 мм |  |  |
|  |  | Длина трубки | Не менее 395 мм |  |  |
|  |  | Наружный диаметр трубки | Не менее 10,9 мм |  |  |
|  |  | Внутренний диаметр трубки | Не менее 8,0 мм |  |  |
|  |  | На трубку нанесена полноокружная линия глубины интубации, для контроля прохождения трубкой голосовой щели, а также шкала глубины введения трубки | Шаг не менее 1 см |  |  |
|  |  | Диаметр манжеты | Не менее 26 мм |  |  |
|  |  | Длина манжеты | Не мене 72 мм |  |  |
|  |  | Воздушный канал манжеты прочно соединён с корпусом трубки и связывает манжету с пилотным баллоном, через который манжета наполняется воздухом с помощью пружинного клапана с разъемом Луер | Наличие |  |  |
|  |  | На проксимальном конце изделия находится съёмный коннектор для присоединения трубки к аппарату искусственной вентиляции лёгких и анестезиологическому оборудованию | Наличие |  |  |
|  |  | Наружный диаметр | Не менее 7,8 мм |  |  |
|  |  | Внешний диаметр | Не менее 15,40 мм |  |  |
|  |  | Изделие должно быть стерильное | Наличие |  |  |
|  |  | Изделие предназначено для одноразового использования | Наличие |  |  |
| **32.50.13.190** | **41. Катетер** |  |  | **шт** | **50** |
|  |  | Гибкая трубка для разового трансуретрального введения в мочевой пузырь самим пациентом или медработником с целью его опорожнения, как правило, при неспособности к самостоятельному мочеиспусканию. Обычно изготавливается из поливинилхлорида (ПВХ), может иметь смазочное покрытие (например, приобретающее гладкую, слизистую структуру при контакте с водой). Дистальный конец может иметь различные конструкции (например, с отверстием в торце или в боковых стенках). Проксимальный конец обычно подсоединяется к мочесборнику. Стерильное изделие одноразового использования. | Соответствует КТРУ |  |  |
|  |  | Дополнительные характеристики |  |  |  |
|  |  | Технические требования |  |  |  |
|  |  | Должен быть закругленный атравматичный конец, гладкая поверхность, боковые глазки. | Наличие |  |  |
|  |  | Должна быть цветовая маркировка | Наличие |  |  |
|  |  | Длина воронкообразного коннектора | Не менее 40 мм |  |  |
|  |  | Длина катетера | Не менее 18 см |  |  |
|  |  | Внутренний диаметр катетера | Не менее 3,8 мм |  |  |
|  |  | Внешний диаметр катетера | Не менее 5,3 мм |  |  |
|  |  | Размер катетера | 16Ch/Fr |  |  |
|  |  | Материал изготовления | ПВХ |  |  |
|  |  | Срок годности | Не менее 5 лет |  |  |
| **32.50.13.190** | **42. Катетер** |  |  | **шт** | **30** |
|  |  | Гибкая трубка для разового трансуретрального введения в мочевой пузырь самим пациентом или медработником с целью его опорожнения, как правило, при неспособности к самостоятельному мочеиспусканию. Обычно изготавливается из поливинилхлорида (ПВХ), может иметь смазочное покрытие (например, приобретающее гладкую, слизистую структуру при контакте с водой). Дистальный конец может иметь различные конструкции (например, с отверстием в торце или в боковых стенках). Проксимальный конец обычно подсоединяется к мочесборнику. Стерильное изделие одноразового использования. | Соответствует КТРУ |  |  |
|  |  | Дополнительные характеристики |  |  |  |
|  |  | Технические требования |  |  |  |
|  |  | Должен быть закругленный атравматичный конец, гладкая поверхность, боковые глазки. | Наличие |  |  |
|  |  | Должна быть цветовая маркировка | Наличие |  |  |
|  |  | Длина воронкообразного коннектора | Не менее 40 мм |  |  |
|  |  | Длина катетера | Не менее 40 см |  |  |
|  |  | Внутренний диаметр катетера | Не менее 3,8 мм |  |  |
|  |  | Внешний диаметр катетера | Не менее 5,3 мм |  |  |
|  |  | Размер катетера | 16Ch/Fr |  |  |
|  |  | Материал изготовления | ПВХ |  |  |
|  |  | Срок годности | Не менее 5 лет |  |  |
| **22.21.29.120** | **43. Трубка эндотрахеальная** |  |  | **шт** | **10** |
|  |  | Полый цилиндр, вводимый перорально или назально в трахею, чтобы обеспечить беспрепятственное поступление газов и паров в легкие и из легких во время анестезии, реанимации и в других ситуациях, когда легкие пациента не вентилируются должным образом. Изделие может: 1) комплектоваться коннектором, который подключается к дыхательному контуру или ручному устройству для реанимации; 2) иметь дистальную надувную манжету для плотного прилегания к стенке трахеи; 3) быть рентгеноконтрастным; и 4) иметь встроенный пилотный баллон для мониторинга давления в манжете. Оно обычно сделано из пластика или резины. Доступны изделия различных диаметров и длин для взрослых пациентов и детей. Это изделие одноразового использования | Соответствует КТРУ |  |  |
|  |  | Дополнительные характеристики |  |  |  |
|  |  | Технические требования |  |  |  |
|  |  | Длина трубки с учетом коннектора | Не менее 336 мм |  |  |
|  |  | Длина трубки | Не менее 315 мм |  |  |
|  |  | Наружный диаметр трубки | Не менее 10,2 мм |  |  |
|  |  | Внутренний диаметр трубки | Не менее 7,5 мм |  |  |
|  |  | На трубку нанесена полноокружная линия глубины интубации, для контроля прохождения трубкой голосовой щели, а также шкала глубины введения трубки | Шаг не менее 1 см |  |  |
|  |  | Диаметр манжеты | Не менее 25 мм |  |  |
|  |  | Длина манжеты | Не мене 69 мм |  |  |
|  |  | Воздушный канал манжеты прочно соединён с корпусом трубки и связывает манжету с пилотным баллоном, через который манжета наполняется воздухом с помощью пружинного клапана с разъемом Луер | Наличие |  |  |
|  |  | На проксимальном конце изделия находится съёмный коннектор для присоединения трубки к аппарату искусственной вентиляции лёгких и анестезиологическому оборудованию | Наличие |  |  |
|  |  | Наружный диаметр | Не менее 7,3 мм |  |  |
|  |  | Внешний диаметр | Не менее 15,40 мм |  |  |
|  |  | Изделие должно быть стерильное | Наличие |  |  |
|  |  | Изделие предназначено для одноразового использования | Наличие |  |  |
| **32.50.50.190** | **44. Воздуховод** |  |  | **шт** | **1** |
|  |  | Изогнутая металлическая или пластмассовая трубка, вводимая через рот для обеспечения проходимости дыхательных путей при газообмене или аспирации. Изделие предназначено для предотвращения обструкции дыхательных путей из-за западения языка. Это изделие одноразового использования | Соответствует КТРУ |  |  |
|  |  | Дополнительные характеристики |  |  |  |
|  |  | Технические требования |  |  |  |
|  |  | Длина | Не менее 120 мм |  |  |
|  |  | Угол изгиба трубки | 25-35 ±0.5° |  |  |
|  |  | Внутренний диаметр | Не менее 5,3 мм |  |  |
|  |  | Внешний диаметр | Не менее 12,5 мм |  |  |
|  |  | Длина прикусного вкладыша | Не менее 23,1 мм |  |  |
|  |  | Изделие должно быть стерильное | Наличие |  |  |
|  |  | Изделие должно быть предназначено для одноразового изспользования | Наличие |  |  |
|  |  | Срок годности | Не менее 5 лет |  |  |
| **32.50.13.19** | **45. Зеркало гинекологическое** |  |  | **шт** | **240** |
|  |  | Технические требования |  |  |  |
|  |  | Тип фиксатора | Поворотный |  |  |
|  |  | Размер зеркала | М |  |  |
|  |  | Внутренний диаметр створок | Не менее 45 мм |  |  |
|  |  | Длина створок | Не менее 117 мм |  |  |
|  |  | Ширина створок | Не менее 30 мм |  |  |
|  |  | Обзор рабочего окна | Не менее 45 мм |  |  |
|  |  | Максимальное раскрытие створок | Не менее 65 мм |  |  |
|  |  | Вид кромки створок | Закругленный |  |  |
|  |  | Изделие должно быть стерильное | Наличие |  |  |
|  |  | Изделие должно быть для одноразового использования | Наличие |  |  |
|  |  | Материал изготовления | Пластик |  |  |
| **32.50.13.19** | **46. Зеркало гинекологическое** |  |  | **шт** | **120** |
|  |  | Технические требования |  |  |  |
|  |  | Тип фиксатора | Поворотный |  |  |
|  |  | Размер зеркала | S |  |  |
|  |  | Внутренний диаметр створок | Не менее 45 мм |  |  |
|  |  | Длина створок | Не менее 103 мм |  |  |
|  |  | Ширина створок | Не менее 22 мм |  |  |
|  |  | Обзор рабочего окна | Не менее 45 мм |  |  |
|  |  | Максимальное раскрытие створок | Не менее 65 мм |  |  |
|  |  | Вид кромки створок | Закругленный |  |  |
|  |  | Изделие должно быть стерильное | Наличие |  |  |
|  |  | Изделие должно быть для одноразового использования | Наличие |  |  |
|  |  | Материал изготовления | Пластик |  |  |
| **32.50.13.190** | **47. Зеркало ректальное** |  |  | **шт** | **100** |
|  |  | Технические требования |  |  |  |
|  |  | Длина | Не менее 85 мм |  |  |
|  |  | Изделие должно быть стерильное | Наличие |  |  |
|  |  | Длина П-образного выреза | Не менее 24 мм |  |  |
|  |  | Ширина П-образного выреза | Не менее 14 мм |  |  |
|  |  | Наружный диаметр дистального отдела тубуса | Не менее 22 мм |  |  |
|  |  | Внутренний диаметр дистального отдела тубуса | Не менее 18,6 мм |  |  |
|  |  | Внутренний диаметр проксимального отдела тубуса | Не менее 36,8 мм |  |  |
|  |  | Срок годности | Не менее 3-х лет |  |  |
| **32.50.13.190** | **48. Зонд урогенитальный** |  |  | **шт** | **300** |
|  |  | Назначение |  |  |  |
|  |  | Должен быть предназначен для взятия мазков на бактериологическое исследование флоры слизистой влагалища, шейки матки и уретры. | Наличие |  |  |
|  |  | Технические требования |  |  |  |
|  |  | Тип зонда | В |  |  |
|  |  | Длина | Не менее 208 мм |  |  |
|  |  | Длина рабочей части | Не менее 6 мм |  |  |
|  |  | Диаметр рабочей части | Не менее 4 мм |  |  |
|  |  | Изделие должно быть стерильное | Наличие |  |  |
|  |  | Изделие должно быть предназначено для одноразового применения | Наличие |  |  |
|  |  | Срок годности | Не менее 5 лет |  |  |
| **32.50.13.110** | **49. Игла-бабочка** |  |  | **шт** | **300** |
|  |  | Назначение |  |  |  |
|  |  | Должна быть предназначена для взятия пункции | Наличие |  |  |
|  |  | Технические требования |  |  |  |
|  |  | Размер | 23G |  |  |
|  |  | Диаметр внешний | Не менее 0,6 мм |  |  |
|  |  | Длина иглы | Не менее 19 мм |  |  |
|  |  | Изделие должно быть стерильное | Наличие |  |  |
|  |  | Изделие должно быть предназначено для одноразового применения | Наличие |  |  |
|  |  | Срок годности | Не менее 5 лет |  |  |
| **32.50.13.110** | **50. Катетер** |  |  | **шт** | **200** |
|  |  | Технические требования |  |  |  |
|  |  | Тип | Катетер переферический |  |  |
|  |  | Размер | 20G |  |  |
|  |  | Длина иглы | Не мене 33 мм |  |  |
|  |  | Диаметр внешний | Не менее 1.1 мм |  |  |
|  |  | Скорость потока | Не менее 31 мл |  |  |
|  |  | Должен быть дополнительный порт | Наличие |  |  |
|  |  | Изделие должно быть стерильное | Наличие |  |  |
|  |  | Изделие должно быть предназначено для одноразового применения | Наличие |  |  |
|  |  | Материал | Полиуретан |  |  |
| **32.50.13.110** | **51. Катетер** |  |  | **шт** | **100** |
|  |  | Назначение |  |  |  |
|  |  | Должен быть предназначен для катетеризации переферических вен | Наличие |  |  |
|  |  | Технические требования |  |  |  |
|  |  | Размер | 18G |  |  |
|  |  | Диаметр внешний | Не менее 1,3 мм |  |  |
|  |  | Длина иглы | Не менее 45 мм |  |  |
|  |  | Скорость потока | Не менее 95 мл |  |  |
|  |  | Должен быть дополнительный порт | Наличие |  |  |
|  |  | Изделие должно быть стерильное | Наличие |  |  |
|  |  | Изделие должно быть предназначено для одноразового применения | Наличие |  |  |
|  |  | Материал | Тефлон |  |  |
|  |  | Срок годности | Не менее 5 лет |  |  |
| **32.50.13.110** | **52. Устройство для активного дренирования ран** |  |  | **шт** | **20** |
|  |  | Назначение |  |  |  |
|  |  | Должно быть предназначено для функционального дренирования ран (путем вакуумного эффекта), обеспеченного за счет подсоединения устройства для дренирования к гофрированному сжатому баллону | Наличие |  |  |
|  |  | Технические требования |  |  |  |
|  |  | Вместимость баллона | Не менее 250 см3 |  |  |
|  |  | Длина дренажных трубок | Не менее 380 мм |  |  |
|  |  | Наружный диаметр трубок | Не менее 5,5 мм |  |  |
|  |  | Изделие должно быть стерильное | Наличие |  |  |
|  |  | Конструкция дренирования ран составлена из гофрированного баллона и 3-х узлов для дренирования, являющих собой дренажные трубки разнообразного диаметра и длины, которые укомплектованы соответствующими головками | Наличие |  |  |
| **32.50.13.110** | **53. Канюля внутривенная** |  |  | **шт** | **20** |
|  |  | Назначение |  |  |  |
|  |  | Должна быть предназначена для выполнения катетеризации периферических вен по методике Сельдингера. Кубитальный | Наличие |  |  |
|  |  | Технические требования |  |  |  |
|  |  | Размер | 22G |  |  |
|  |  | Форма упаковки должна быть блистерная | Наличие |  |  |
|  |  | тип соединения пробки с катетером | Луер-Лок |  |  |
|  |  | Срок годности | Не менее 5 лет |  |  |
| **13.20.44.120** | **55. Марлевой отрез** |  |  | **шт** | **20** |
|  |  | Технические требования |  |  |  |
|  |  | Длина | Не менее 10 метров |  |  |
|  |  | Ширина | не менее 900 мм |  |  |
|  |  | Плотность | Не менее 27 г/кв.м |  |  |
|  |  | Срок годности | Не менее 5 лет |  |  |

Проект Договора № \_\_\_\_\_\_\_

поставки товара (без сопутствующих услуг/работ)

г. Выборг «\_\_» \_\_\_\_\_\_ 2021 г.

***Частное учреждение здравоохранения «Больница «РЖД-Медицина» города Выборг»***, именуемое далее «Покупатель», в лице Главного врача Учреждения Карасева Олега Станиславовича, действующего на основании Устава, с одной стороны, и \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, именуемое далее «Поставщик», в лице \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, действующего на основании \_\_\_\_\_\_\_\_\_, с другой стороны, именуемые далее совместно «Стороны», заключили настоящий Договор о нижеследующем:

**1. Предмет Договора**

1.1. Поставщик обязуетсяпередать Покупателю в установленный Договором срок Товар в соответствии со Спецификацией (Приложение №1), а Покупатель обязуется принять и оплатить Товар.

1.2. Срок поставки Товара :

определяется 14(четырнадцать) банковских дней с даты размещения заявки Заказчиком в автоматизированной системе заказов «Электронный ордер».

1.3.Поставка Товара осуществляется: на склад Покупателя, расположенный по адресу: Россия, Ленинградская область, город Выборг, Ленинградское шоссе, д. 23

1.4. Время поставки: в рабочие дни с 9 часов до 16 часов.

1.5. При исполнении настоящего договора Стороны принимают на себя обязательства использовать автоматизированную систему заказов «Электронный ордер» (далее АСЗ «Электронный ордер»).

**2. Стоимость и порядок оплаты**

2.1. Общая стоимость Товара по настоящему Договору с учетом стоимости комплектующих и запасных частей по всем единицам Товара, транспортных расходов Поставщика по доставке Товара Покупателю, а также любых других расходов, которые возникнут или могут возникнуть у Поставщика в ходе исполнения настоящего Договора, составляет — ­­­­­­­­­­­­­­­­­­­­­­­­­­­\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ рублей**, НДС не облагается.**

2.2. Оплата Товара производится в течение 90 дней после принятия каждой партии Товара Покупателем и подписания Сторонами товарной накладной формы (ТОРГ-12) путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика

2.3. Обязанность Покупателя по осуществлению оплаты стоимости Товара считается выполненной с момента списания соответствующих сумм денежных средств с банковского счета Покупателя.

**3. Права и обязанности Сторон**

3.1. Поставщик обязан:

3.1.1. Осуществлять поставку товаров в количестве, указанном в соответствующей Спецификации и заявке Покупателя, направленной Покупателем посредством АСЗ «Электронный ордер», в сроки, установленные настоящим Договором, при условии наличия Товара на складе, в сроки не позднее 20 календарных дней с момента подтверждения Заявки в АСЗ «Электронный ордер».

3.1.2. Своевременно размещать в АСЗ «Электронный ордер» актуальную информацию о номенклатуре и цене Товара, поставляемого по настоящему Договору.

3.1.3. Своевременно подтверждать заявки Покупателя в АСЗ «Электронный ордер».

3.1.4. Своевременно выгружать в АСЗ «Электронный ордер» первичные документы по исполнению настоящего Договора с последующей досылкой оригиналов первичных документов в порядке, установленном настоящим Договором.

3.1.5. Предоставить на Товар техническую документацию, паспорт с инструкцией по эксплуатации и/или электронные схемы с указанием параметров основных элементов, техническое описание конструкции с указанием основных технических данных на русском языке, сертификат соответствия Госстандарта России или иные документы, необходимые для эксплуатации Товара по назначению.

3.1.6. При отгрузке Товара передать Покупателю подлинники следующих документов:

товарную накладную формы (ТОРГ-12);

3.1.7. Не разглашать конфиденциальную информацию третьим лицам и не использовать ее для каких-либо целей, кроме связанных с выполнением обязательств по настоящему Договору.

3.1.8.  Предоставлять информацию об изменениях в составе владельцев контрагента, включая конечных бенефициаров, и (или) в исполнительных органах контрагента не позднее, чем через 5(пять) календарных дней после таких изменений.

3.1.9. Поставку Товара осуществлять в рабочие часы Покупателя, по предварительному согласованию с Покупателем даты и времени, если иное не согласовано Сторонами.

3.2. Покупатель обязан:

3.2.1. Предоставлять Поставщику заявки на Товар в электронном виде посредством АСЗ «Электронный ордер».

3.2.1. Размещать, предусмотренные АСЗ «Электронный ордер» иные необходимые документы.

3.2.3. Предоставить Поставщику годовую доверенность на получение Товара с указанием всех работников, имеющих право принимать товарно-материальные ценности. В случае однократной невозможности получения Товара лицом, указанным в годовой доверенности, Покупатель должен предоставить Поставщику разовую доверенность на их получение, выписанную на лицо, принимающее Товар.

3.2.4. Обеспечить проверку при приемке Товара по количеству качеству и комплектности.

3.2.5. Принять и оплатить Товар в размерах и в сроки, установленные настоящим Договором.

3.3. Покупатель вправе досрочно принять и оплатить поставленный Поставщиком Товар.

3.4. Покупатель вправе расторгнуть настоящий Договор или отказаться от Товара частично в случае несвоевременной поставки Товара или поставки некачественного Товара, который нельзя использовать по назначению.

**4. Условия поставки и приемки**

4.1. Доставка Товара Покупателю производится Поставщиком путем его отгрузки любым транспортом по своему выбору. Поставка Товара осуществляется Поставщиком в течение 5 рабочих дней с даты подписания Сторонами Спецификации на Товар и подтверждения Заявки в АСЗ «Электронный ордер».

4.2. Поставщик заблаговременно (не позднее, чем за 24(двадцать четыре) часа до предполагаемой даты поставки) уведомляет Покупателя о дате и времени поставки и необходимости Покупателю осуществить приемку Товара и сообщает следующие сведения:

номер Договора;

номер товарной накладной формы (ТОРГ-12);

наименование Товара;

упаковочный лист;

дату отгрузки;

количество мест;

вес нетто и вес брутто.

Уведомление может быть направлено по факсу или по электронной почте.

4.3. Приемка Товара осуществляется в момент передачи Товара от Поставщика(представителя Поставщика или транспортной организации, уполномоченной Поставщиком) к Покупателя по количеству мест и качеству упаковки с подписанием товарной накладной формы (ТОРГ-12).

4.3.1. В случае выявления в процессе приемки Товара Покупателем несоответствия Товара по качеству или количеству условиям настоящего Договора Покупатель сообщает Поставщику об указанных фактах в письменной форме. Поставщик направляет к Покупателю своего представителя для составления соответствующего акта в течение 10 (Десяти) рабочих дней со дня получения претензии Покупателя. В случае неявки представителя Поставщика в течение 10 (Десяти) рабочих дней со дня получения претензии Покупатель вправе самостоятельно составить и подписать соответствующий акт.

4.3.2. Поставщик обязуется допоставить недостающий Товар и/или произвести замену Товара ненадлежащего качества и/или бракованного Товара в течение 10 (Десяти) рабочих дней со дня подписания акта при условии надлежащего режима хранения Товара ненадлежащего качества и/или бракованного Товара на складе Покупателя.

4.3.3. Покупателем (Получателем) могут быть заявлены претензии:

по количеству Товара – в течение 10 (Десяти) рабочих со дня подписания накладной на Товар;

по качеству – в течение всего срока годности при условии соблюдения надлежащего режима хранения Товара.

4.4. Приемка Товара Покупателем не освобождает Поставщика от ответственности за недостатки Товара. Поставщик несет полную ответственность за недостатки Товара, включая, но не ограничиваясь ответственностью за качество Товара, и в случае обнаружения недостатков принятого Покупателем Товара Поставщик не вправе ссылаться на то, что Товар был осмотрен и принят Покупателем, при условии, что заводская упаковка не вскрывалась.

**5. Комплектность, качество и гарантии**

5.1. Поставщик гарантирует, что:

поставляемый по настоящему Договору Товар является новым и не был в употреблении;

поставляемый по настоящему Договору Товар находится у него во владении на законном основании, свободен от прав третьих лиц, не заложен и не находится под арестом;

соответствует современному уровню техники, российским и международным стандартам, существующим для данного рода Товара на момент исполнения настоящего Договора;

при производстве Товара были применены качественные материалы, и было обеспечено надлежащее техническое исполнение;

качество и комплектность Товара обеспечивают нормальную и бесперебойную работу Товара в течение всего заявленного нормативного срока службы, полностью отвечают условиям настоящего Договора, техническим условиям на соответствующий вид Товара;

транспортировка Товара производится в строгом соответствии с установленными правилами и стандартами, применяемыми для данного рода Товара;

5.2. Гарантийный срок на Товар составляет 24 (двадцать четыре) месяца с момента подписания сторонами товарной накладной по форме ТОРГ-12.

5.3. Если Товар окажется ненадлежащего качества или не будет соответствовать условиям настоящего Договора, не достигнет обусловленных технических характеристик, либо утратит их, Поставщик обязан за свой счет по выбору Покупателя устранить недостатки или заменить Товар ненадлежащего качества Товаром надлежащего качества, который должен быть поставлен без промедления на условиях, предусмотренных настоящим Договором. По требованию Поставщика Товар ненадлежащего качества или его части после поставки Товара надлежащего качества или его частей возвращаются Поставщику за его счет. Если устранение недостатков производится силами Покупателя, то Поставщик обязан незамедлительно возместить возникшие у Покупателя в связи с этим расходы.

5.4. Если недостатки Товара не могут быть устранены Поставщиком, то Покупатель вправе отказаться полностью или частично от настоящего Договора и потребовать от Поставщика возместить понесенные убытки, вернуть уплаченные в счет исполнения настоящего Договора суммы, либо потребовать соразмерного уменьшения цены поставленного Товара.

**6. Упаковка и маркировка**

6.1. Поставщик обязуется поставить Товар в упаковке соответствующей характеру данного Товара и гарантирующей его полную сохранность от повреждений при отгрузке, транспортировке и хранении. Поставляемый Товар должен быть упакован и маркирован в соответствии с требованиями НТД, ГОСТов и ТУ и условиями настоящего Договора.

6.2. Упаковка Товара должна обеспечивать полную сохранность груза от всякого рода повреждений при перевозке всеми видами крытого транспорта с учетом нескольких перегрузок в пути, а также хранение в соответствии с условиями, предусмотренными ГОСТ.

6.3. Поставщик несет ответственность перед Покупателем за повреждение груза вследствие ненадлежащей упаковки или транспортировки.

6.4. На каждое товарное место Поставщик обязуется составить упаковочный лист, в котором указывается наименование Товара, номер Договора, номер позиций, вес места и составить сводный упаковочный лист, в котором должно быть указано содержимое отдельных мест.

6.5. Один экземпляр упаковочного листа в водонепроницаемом конверте вкладывается в короб, который маркируется буквой «Д», и один экземпляр прикрепляется на внешней стороне каждого короба в конверт из водонепроницаемой бумаги.

6.6. Места, требующие специального обращения, имеют следующую маркировку:

верх!

осторожно!

не кантовать!

6.7. Распаковка Товара, поставляемого по настоящему Договору, осуществляется на территории Покупателя.

**7.Переход права собственности**

7.1. Право собственности на Товар и риск случайной гибели или случайного повреждения Товара переходят от Поставщика к Покупателю с момента подписания Сторонами товарной накладной формы ТОРГ-12.

**8. Ответственность Сторон**

8.1. За неисполнение или ненадлежащее исполнение условий настоящего Договора Стороны несут ответственность, предусмотренную законодательством Российской Федерации.

8.2. В случае просрочки поставки Товара Покупатель вправе требовать от Поставщика уплаты неустойки из расчета 0,02 % от стоимости не поставленного в срок Товара за каждый день просрочки.

8.3. При просрочке поставки Товара более 30 (тридцати) календарных дней Покупатель вправе в одностороннем порядке отказаться от настоящего Договора полностью или частично без возмещения Поставщику каких-либо расходов или убытков, вызванных отказом Покупателя.

8.4. В случае отказа Покупателя от настоящего Договора по указанным в настоящем разделе основаниям Покупатель вправе требовать от Поставщика:

- возмещения Покупателю убытков, вызванных таким отказом;

- возврата всех уплаченные Покупателем по настоящему Договору денежных сумм;

- уплаты Покупателю штрафа в размере 10 % от общей стоимости Товара, указанной в п. 2.1 настоящего Договора.

8.5. В случае не устранения Поставщиком выявленных недостатков Товара в течение 14 (четырнадцати) рабочих дней с даты получения от Покупателя требования об устранении недостатков Товара, Покупатель вправе требовать от Поставщика уплаты пени в размере:

0,02% от стоимости Товара, в котором выявлены недостатки, за каждый день просрочки. Данная мера ответственности применяется в случае, если наличие таких недостатков не позволяло эксплуатацию Товара;

0,01% от стоимости неисправных деталей или узлов Товара за каждый день просрочки. Данная мера ответственности применяется в случае, если наличие таких недостатков (неисправностей) позволяло эксплуатацию Товара.

8.6. В случае поставки Товара, поврежденного в ходе погрузо-разгрузочных работ, перевозки, при иных обстоятельствах до подписания представителями Поставщика и Покупателятоварной накладной формы ТОРГ-12 Поставщик за свой счет обязуется устранить все недостатки Товара в течение 14 (четырнадцати) календарных дней с даты поставки Товара. Покупатель в этом случае может, но не обязан, при обнаружении недостатков Товара подписать товарную накладную формы ТОРГ-12 с соответствующими оговорками. В случае неисполнения Поставщиком обязанности по устранению всех недостатков в указанный срок, Покупатель вправе в одностороннем порядке соразмерно уменьшить цену Товара или удержать с Поставщика сумму своих расходов на устранение недостатков Товара.

8.7. В случае поставки некомплектного Товара Покупатель вправе по своему выбору в одностороннем порядке уменьшить цену Товара на цену не поставленных в срок комплектующих или потребовать от Поставщика доукомплектовать Товар в течение 30 (тридцати) дней. При этом не поставленные комплектующие, а равно любые документы, подлежащие передаче в соответствии с условиями настоящего Договора и не переданные Покупателю, считаются не поставленными в срок.

8.8. Перечисленные в настоящем разделе штрафные санкции могут быть взысканы Покупателем (после направления соответствующего письменного требования Поставщику) путем удержания причитающихся сумм при оплате счетов Поставщика. Если Покупатель не удержит по какой-либо причине сумму штрафных санкций, Поставщик обязуется уплатить такую сумму по первому письменному требованию Покупателя.

8.9. Никакая уплата Поставщиком штрафных санкций не лишает Покупателя права требовать возмещения убытков, а Поставщика обязанности возместить убытки, причиненные Покупателю ненадлежащим исполнением Поставщиком своих обязательств по настоящему Договору.

8.10. Поставщик несет ответственность перед Покупателем за неисполнение или ненадлежащее исполнение обязательств третьими лицами, привлеченными Поставщиком для исполнения своих обязательств по Договору.

8.11. Начисление и уплата любых пеней, штрафов и процентов, предусмотренных настоящим Договором, производится только при условии направления соответствующего письменного требования пострадавшей Стороной виновной Стороне.

**9. Обстоятельства непреодолимой силы**

9.1. Ни одна из Сторон не несет ответственности перед другой Стороной за неисполнение или ненадлежащее исполнение обязательств по настоящему Договору, обусловленное действием обстоятельств непреодолимой силы, то есть чрезвычайных и не предотвратимых обстоятельств, в том числе в условиях объявленной или фактической войны, гражданскими волнениями, эпидемиями, блокадами, эмбарго, пожарами, землетрясениями, наводнениями и другими природными стихийными бедствиями, а также изданием актов государственных органов.

9.2. Свидетельство, выданное торгово-промышленной палатой или иной документ, выданный компетентным органом, является достаточным подтверждением наличия и продолжительности действия обстоятельств непреодолимой силы.

9.3. Сторона, которая не исполняет свои обязательства вследствие действия обстоятельств непреодолимой силы, должна по возможности в трехдневный срок известить другую Сторону о таких обстоятельствах и их влиянии на исполнение обязательств по настоящему Договору.

9.4. Если обстоятельства непреодолимой силы действуют на протяжении 3 (трех) последовательных месяцев для обеих сторон, настоящий Договор может быть расторгнут по инициативе любой из сторон, при этом инициирующая сторона обязана произвести расчеты с другой стороной по фактически исполненному до наступления форс-мажорных обстоятельств после прекращения форс-мажорных обстоятельств.

**10. Разрешение споров**

10.1. Все споры, возникающие при исполнении настоящего Договора, в соответствии законодательством Российской Федерации решаются Сторонами путем переговоров, которые могут проводиться в том числе, путем отправления писем по почте, обмена факсимильными сообщениями.

10.2. Если Стороны не придут к соглашению путем переговоров, все споры рассматриваются в претензионном порядке. Срок рассмотрения претензии – три недели с даты получения претензии.

10.3. В случае если споры не урегулированы Сторонами путем переговоров и в претензионном порядке, то они передаются заинтересованной Стороной в Арбитражный суд города Санкт-Петербурга и Ленинградской области в соответствии с действующим законодательством РФ.

**11. Порядок внесения изменений, дополнений в Договор**

**и его расторжения**

11.1. В настоящий Договор могут быть внесены изменения и дополнения, которые оформляются Сторонами дополнительными соглашениями к настоящему Договору.

11.2. Настоящий Договор может быть досрочно расторгнут по основаниям, предусмотренным законодательством Российской Федерации и настоящим Договором.

11.3. Договор может быть расторгнут в случае неисполнения Поставщиком требования, предусмотренного пунктом 3.1.5 настоящего Договора.

11.4. Покупатель, решивший расторгнуть настоящий Договор, должен направить письменное уведомление о намерении расторгнуть настоящий Договор Поставщику не позднее, чем за 30 (тридцать) календарных дней до предполагаемой даты расторжения настоящего Договора. Настоящий Договор считается расторгнутым с даты, указанной в уведомлении о расторжении настоящего Договора. При этом Покупатель обязан оплатить Товар, поставленный и принятый Покупателем до даты получения Поставщиком уведомления о расторжении настоящего Договора.

11.5. Денежные средства, подлежащие возврату Покупателю в случае досрочного расторжения настоящего Договора по основаниям, предусмотренным законодательством Российской Федерации и/или настоящим Договором, Поставщик обязуется возвратить Покупателю в течение 30 (тридцати) банковских дней с даты расторжения настоящего Договора.

* 1. Датой уведомления в целях настоящего Договора признается дата вручения Поставщику соответствующего извещения под расписку (при направлении извещения курьером), либо дата вручения Поставщику заказной корреспонденции почтовой службой, либо дата отметки почтовой службы на заказной корреспонденции об отсутствии (выбытии) Поставщика по указанному в настоящем Договоре или сообщенному в порядке, установленном пунктом 14.3 Договора.

**12. Антикоррупционная оговорка**

12.1. При исполнении своих обязательств по настоящему Договору Стороны, их аффилированные лица, работники или посредники не выплачивают, не предлагают выплатить и не разрешают выплату каких-либо денежных средств или ценностей, прямо или косвенно, а также не оказывают, не предлагают оказать и не разрешают оказание каких-либо услуг, прямо или косвенно, любым лицам для оказания влияния на действия или решения этих лиц с целью получения каких-либо неправомерных преимуществ или для достижения иных неправомерных целей.

12.2. При исполнении своих обязательств по настоящему Договору, Стороны, их аффилированные лица, работники или посредники не осуществляют действия, квалифицируемые применимым для целей настоящего Договора законодательством как дача взятки, получение взятки, коммерческий подкуп, а так же иные действия, нарушающие требования применимого законодательства Российской Федерации и международных правовых актов в сфере предупреждения и противодействия коррупции.

12.3. В случае возникновения у одной из Сторон подозрений, что произошло или могло произойти нарушение каких-либо положений пунктов 12.1, 12.2 настоящего Договора, эта Сторона обязуется уведомить о возникновении таких подозрений другую Сторону в письменной форме. В тексте уведомления Сторона обязана сослаться на известные ей факты или предоставить материалы, достоверно подтверждающие или дающие основание предполагать, что произошло или может произойти нарушение каких-либо положений пунктов 12.1, 12.2 настоящего Договора другой Стороной, её аффилированными лицами, работниками или посредниками.

12.3.1.Каналы уведомления Покупателя о нарушениях каких-либо положений пунктов 12.1, 12.2 настоящего Договора:

- электронная почта: uzlovaja@mail.ru;

12.4. Сторона, получившая уведомление о нарушении каких-либо пунктов 12.1, 12.2 настоящего Договора, обязана рассмотреть такое уведомление и сообщить другой Стороне о результатах его рассмотрения в течение 10 (десяти) рабочих дней с даты получения письменного уведомления.

12.5. Стороны гарантируют осуществление надлежащего разбирательства по фактам нарушения положений пунктов 12.1, 12.2 настоящего Договора с соблюдением принципов конфиденциальности, а так же применение эффективных мер по предотвращению возможных конфликтных ситуаций. Стороны гарантируют отсутствие негативных последствий как для уведомившей Стороны в целом, так и для конкретных работников уведомившей Стороны, сообщивших о выявленных фактах нарушения положений пунктов 12.1, 12.2 настоящего Договора.

12.6. В случае подтверждения факта нарушения одной из Сторон положений пунктов 12.1, 12.2 настоящего Договора, другая Сторона имеет право расторгнуть настоящий Договор в одностороннем внесудебном порядке путём направления письменного уведомления не позднее, чем за 15 (пятнадцать) календарных дней до предполагаемой даты прекращения действия настоящего Договора.

* 1. В случае неполучения Стороной, направившей уведомление о нарушении положений пунктов 12.1, 12.2 настоящего Договора, информации о результатах рассмотрения такого уведомления в установленный пунктом 12.4 настоящего Договора срок, другая Сторона имеет право расторгнуть настоящий Договор в одностороннем внесудебном порядке путём направления письменного уведомления не позднее, чем за 1 (один) календарный месяц до предполагаемой даты прекращения действия настоящего Договора.

**13. Налоговая оговорка**

13.1. Поставщик гарантирует, что:

- он зарегистрирован в ЕГРЮЛ надлежащим образом;

- он находится и осуществляет функции управления по месту регистрации ИП;

- располагает персоналом, имуществом и материальными ресурсами, необходимыми для выполнения своих обязательств по договору, а в случае привлечения подрядных организаций (соисполнителей) принимает все меры должной осмотрительности, чтобы подрядные организации (соисполнители) соответствовали данному требованию;

- ведет бухгалтерский учет и составляет бухгалтерскую отчетность в соответствии с законодательством Российской Федерации и нормативными правовыми актами по бухгалтерскому учету, представляет годовую бухгалтерскую отчетность в налоговый орган;

- ведет налоговый учет и составляет налоговую отчетность в соответствии с законодательством Российской Федерации, субъектов Российской Федерации и нормативными правовыми актами органов местного самоуправления, своевременно и в полном объеме представляет налоговую отчетность в налоговые органы;

- не допускает искажения сведений о фактах хозяйственной жизни (совокупности таких фактов) и объектах налогообложения в первичных документах, бухгалтерском и налоговом учете, в бухгалтерской и налоговой отчетности, а также не отражают в бухгалтерском и налоговом учете, в бухгалтерской и налоговой отчетности факты хозяйственной жизни выборочно, игнорируя те из них, которые непосредственно не связаны с получением налоговой выгоды;

- своевременно и в полном объеме уплачивает налоги, сборы и страховые взносы;

- отражает в налоговой отчетности по НДС все суммы НДС, предъявленные Покупателю;

- лица, подписывающие от имени сторон первичные документы и счета- фактуры, имеют на это все необходимые полномочия и доверенности.

13. 2. Если Поставщик нарушит гарантии (любую одну, несколько или все вместе), указанные в пункте 1 настоящего раздела, и это повлечет:

- предъявление налоговыми органами требований к Покупателю об уплате налогов, сборов, страховых взносов, штрафов, пеней, отказ в возможности признать расходы для целей налогообложения прибыли или включить НДС в состав налоговых вычетов и(или)

- предъявление третьими лицами, купившими у Покупателя товары (работы, услуги), имущественные права, являющиеся предметом настоящего договора, требований к Покупателю о возмещении убытков в виде начисленных по решению налогового органа налогов, сборов, страховых взносов, пеней, штрафов, а также возникших из-за отказа в возможности признать расходы для целей налогообложения прибыли или включить НДС в состав налоговых вычетов, то Поставщик обязуется возместить Покупателю убытки, который последний понес вследствие таких нарушений.

13.3. Поставщик в соответствии со ст. 406.1. Гражданского кодекса Российской Федерации, возмещает Покупателю все убытки последнего, возникшие в случаях, указанных в пункте 2 настоящего раздела. При этом факт оспаривания или не оспаривания налоговых доначислений в налоговом органе, в том числе вышестоящем, или в суде, а также факт оспаривания или не оспаривания в суде претензий третьих лиц не влияет на обязанность Поставщика возместить имущественные потери.

**14. Срок действия Договора**

14.1 Настоящий Договор вступает в силу с момента его заключения и действует до полного исполнения Сторонами своих обязательств по настоящему Договору.

**15. Прочие условия**

15.1. Передача третьим лицам исходных материалов и технических документов, полученных Поставщиком от Покупателя для поставки Товара, не допускается без письменного согласия Покупателя.

15.2. Поставщик не вправе полностью или частично уступать свои права по настоящему Договору третьим лицам.

15.3. При изменении наименования, местонахождения, банковских реквизитов или реорганизации одной из Сторон она обязана письменно в двухнедельный срок после произошедших изменений сообщить другой Стороне о данных изменениях, кроме случаев, когда изменение наименования и реорганизация происходят в соответствии с указами Президента Российской Федерации и постановлениями Правительства Российской Федерации.

15.4. Все уведомления, сообщения, согласования в рамках исполнения настоящего Договора могут быть направлены другой стороне по электронному адресу, указанному в реквизитах настоящего договора. Документы, направляемые в отсканированном виде, содержащие печать и подпись стороны, в последующем должны быть направлены в оригинале по адресу, указанному получателем в реквизитах договора. В любом из случаев срок получения такого документа, письма, уведомления, начинает течь с момента направления электронного сообщения. Сторона, указавшая неверный электронный адрес или не указавшая его вовсе, не вправе ссылаться на несвоевременное получение уведомления, сообщения и прочей письменной документации от другой стороны. В этом случае, уведомления, сообщения и прочая переписка будет считаться принятыми к исполнению другой стороной с даты отправления электронного письма.

15.5. Все приложения к настоящему Договору являются его неотъемлемыми частями.

15.6. Настоящий Договор составлен в двух экземплярах, имеющих одинаковую силу, по одному экземпляру для каждой из Сторон.

15.7. К настоящему Договору прилагаются :

*15.7.1 Спецификация (приложение № 1);*

**16. Адреса и платёжные реквизиты Сторон**

|  |  |
| --- | --- |
| **Покупатель:**  ***ЧУЗ «Больница «РЖД-Медицина» г.Выборг***  Адрес: 188810, г. Выборг, Ленинградское шоссе, д. 23  Факс: 8(81378) 2-52-11  ИНН 4711057191/КПП 471101001  БИК – 114030653, ОКПО – 01109153  ОКОГУ – 4100612, ОКВЭД – 85.1  ОГРН – 1114700879343, ОКАТО 41417000000  ОКТМО- 41615101001  Северо-Западный банк ПАО «Сбербанк России» г. Санкт – Петербург  Корр. счет – 30101810500000000653  Р/с – 40703810655390110292 – по внебюджетным средствам  Р/с – 40703810155390000103 – для расчетов с фондами ОМС | **Поставщик:** |
| \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/Карасев О.С./  E-mail: uzlovaja@mail.ru | \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/ \_\_\_\_\_\_\_\_\_/ |

Приложение №1

к договору № \_\_\_\_\_\_ от «\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 2019 г.

Спецификация

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| № п/п | Наименование Товара /Производитель  /Страна производства | Ед. изм. | Кол-во | НДС %. | Цена за ед. с НДС, руб. | Сумма НДС, руб. | Стоимость вкл. НДС, руб. |
| 1 |  |  |  |  |  |  |  |
| ИТОГО: | | | | | | |  |
|  | | | | | | |  |

Итого по Спецификации – \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_(\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_) рублей 00 копеек, в том числе НДС 0% - \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_) рублей 00 копеек.

|  |  |
| --- | --- |
| от Покупателя  ЧУЗ «Больница «РЖД-Медицина»  г. Выборг  Главный врач \_\_\_\_\_\_\_/О.С. Карасев/ | от Поставщика |