

**Ответ о предоставлении ценовой информации**

ИП Балякова Елизавета Михайловна  
 ИНН 381297078581  
 ОГРНИП 320385000072855  
 Юр.адрес: 664005 г. Иркутск,  
 ул. 2-ая Железнодорожная, д.20, кв.14

Областное государственное автономное учреждение  
 здравоохранения «Иркутская городская клиническая больница №  
 8»  
 664048, г. Иркутск, ул. Ярославского, 300  
 44-31-30, 502-490  
[info@gkb8.ru](mailto:info@gkb8.ru)

**РАСЧЕТ ЦЕНОВОГО ПРЕДЛОЖЕНИЯ**

№ п/п	Наименование поставляемого товара, работ, услуг	Характеристика поставляемого товара, работ, услуг (функциональные, технические, качественных, а также эксплуатационные характеристики)	Ед. изм.	Кол-во поставляемого товара	Наименование страны происхождения	Цена за единицу поставляемого товара, руб.	Общая стоимость по позиции, руб.
1	Перчатки смотровые нестерильные нитриловые, неопудренные	Соответствие КТРУ 22.19.60.119-00000008 Нестерильное изделие, изготавливаемое из нитрила для использования в качестве защитного барьера на руках медицинского работника во время осмотра/лечения пациента или для других санитарных целей; внутренняя поверхность перчаток неопудрена, и они не содержат антибактериальных веществ/материалов. Используется, главным образом, как двухсторонний барьер для защиты пациента/персонала от различной контаминации и минимизации риска аллергии на латекс. Изделие должно иметь соответствующие характеристики в отношении осязания и удобства использования, а также соответствующие физические свойства (например, прочность на растяжение, устойчивость к проколам, эластичность) и однотипные размеры (т.е., сопоставимость размеров). Это изделие для одноразового использования. Дополнительные характеристики: Перчатки нитриловые используются в медицинских учреждениях, лабораториях, косметологических кабинетах и пищевой промышленности; Материал изготовления: нитрильный латекс; Неопудренные, нестерильные, симметричная форма (подходит для обеих рук); Поверхность: текстурированные пальцы; Цвет: голубой;	пар	30 000	Китай	7,50	225 000,00

		<p>Длина: 240+/-10 мм;  Ширина: 80 +/-10 мм;  Толщина ладони: не менее 0.05 мм;  Толщина пальца: не менее 0.07 мм;  Перчатки должны быть упакованы в гигиенический диспенсер с клапаном для извлечения, что исключает необходимость касаться рабочей поверхности изделия при надевании, не более 100 пар в упаковке.  Размер по согласованию с заказчиком при поставке, размерный ряд S, M, L.  Для проверки регистрации заявляемого изделия на территории России указать номер и дату выдачи регистрационного удостоверения Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения.  Срок годности: не менее 3 лет.</p>					
2	Перчатки смотровые/процедурные нитриловые, неопудренные, нестерильные	<p>Соответствие КТРУ 22.19.60.119-00000008  Нестерильное изделие, изготавливаемое из нитрила для использования в качестве защитного барьера на руках медицинского работника во время осмотра/лечения пациента или для других санитарных целей; внутренняя поверхность перчаток неопудрена, и они не содержат антибактериальных веществ/материалов. Используется, главным образом, как двухсторонний барьер для защиты пациента/персонала от различной контаминации и минимизации риска аллергии на латекс. Изделие должно иметь соответствующие характеристики в отношении осязания и удобства использования, а также соответствующие физические свойства (например, прочность на растяжение, устойчивость к проколам, эластичность) и однотипные размеры (т.е., сопоставимость размеров). Это изделие для одноразового использования.  Дополнительные характеристики:  Перчатки должны быть из нитрильного латекса, нестерильные, текстурированные, без опудривания, без запаха. Перчатки должны быть любого цветового спектра, кроме чёрного (указать), для индикации повреждения перчатки. Краситель должен быть не токсичен. Перчатки должны иметь внутреннее покрытие, полимерное покрытие или внутренняя поверхность обработана с помощью хлорирования, что облегчает надевание, а также предотвращает слипание перчаток (Информация о внутреннем покрытии или способе обработки должна быть указана в техническом паспорте). Перчатки должны быть без смягчителей, увлажнителей и иных добавок.  Манжета перчатки должна быть закатана в плотно прилегающий венчик или валик.  Информация о материалах изготовления и соответствии ГОСТ Р 52239-2004</p>	пар	180 000	Китай	10,00	1 800 000,00

	<p>должна быть указана на упаковке изделия для однозначной идентификации при приемке товара.</p> <p>Перчатки должны быть универсальной формы, текстурированные.</p> <p>AQL не более 1,5.</p> <p>Длина перчатки (от края манжеты до кончика среднего пальца): не менее 240 мм.</p> <p>Одинарная толщина перчаток (точно в центре ладони) мм. должна быть не менее 0,08.</p> <p>Толщина одинарная на пальцах более 0,10 мм и менее 0,15 мм для текстурированных участков для обеспечения механической прочности и тактильной чувствительности каждой перчатки.</p> <p>Вес перчатки не менее 3,0 гр., для подтверждения характеристик плотности перчатки.</p> <p>Ширина перчатки мм. должна быть для малого размера 85 +/- 5, для среднего размера 95±5, для большого размера 105±5. Размер по согласованию с заказчиком при поставке, размерный ряд S, M, L.</p> <p>Перчатки предназначены для кратковременного использования, в соответствии с ГОСТ 31508-2012, с подтверждением класса риска в регистрационном удостоверении РЗН.</p> <p>Перчатки должны быть в гигиеническом диспенсере для удобства хранения и извлечения перчаток персоналом, не менее 80 пар в упаковке. Упаковка должна обеспечивать возможность извлечения перчаток снизу по одной, манжетой вперед для исключения контакта рук персонала с другими перчатками, диспенсером и основной поверхностью. Упаковка должна обеспечивать защиту от воздействия механических и климатических факторов во время транспортировки и хранения, а также должна защищать от влаги, озона, пыли.</p> <p>Информация о цвете перчатки должна быть указана в Регистрационном удостоверении и/или на заводской упаковке (без применения стикеров, наклеек и т.д) и в иных документах (сведениях) размещенных в реестровой записи медицинского изделия в открытой части Государственного реестра медицинских изделий на сайте Росздравнадзора, для однозначной идентификации, а также распределения мед. изделия между персоналом, который по специфике работы использует данный вид перчаток.</p> <p>Информация о медицинском изделии в регистрационном удостоверении РЗН должна позволять осуществлять однозначную идентификацию медицинского изделия.</p> <p>Для проверки регистрации заявляемого изделия на территории России указать номер и дату выдачи регистрационного удостоверения Федеральной службы</p>					
--	---	--	--	--	--	--

		по надзору в сфере здравоохранения. Срок годности: не менее 3 лет.					
3	Перчатки смотровые/процедурные нитриловые, неопудренные , нестерильные	<p>Соответствие КТРУ 22.19.60.119-00000008</p> <p>Нестерильное изделие, изготавливаемое из нитрила для использования в качестве защитного барьера на руках медицинского работника во время осмотра/лечения пациента или для других санитарных целей; внутренняя поверхность перчаток неопудрена, и они не содержат антибактериальных веществ/материалов. Используется, главным образом, как двухсторонний барьер для защиты пациента/персонала от различной контаминации и минимизации риска аллергии на латекс. Изделие должно иметь соответствующие характеристики в отношении осязания и удобства использования, а также соответствующие физические свойства (например, прочность на растяжение, устойчивость к проколам, эластичность) и однотипные размеры (т.е., сопоставимость размеров). Это изделие для одноразового использования.</p> <p>Дополнительные характеристики:</p> <p>Перчатки должны быть из нитрильного латекса, нестерильные, повышенной плотности с выраженной ромбовидной текстурой по всей поверхности для улучшенного сцепления, без опудривания, без запаха. Перчатки должны иметь оранжевый или зеленый цвет, для индикации нитрильных перчаток повышенной плотности с ромбовидной текстурой при приёмке товара, а также для однозначного визуального отличия перчаток от текстурированных смотровых перчаток.</p> <p>Внутренняя поверхность обработана с помощью хлорирования, что облегчает надевание, а также предотвращает слипание перчаток (Информация о способе обработки должна быть указана в техническом паспорте).</p> <p>Перчатки должны быть без смягчителей, полимерных покрытий, увлажнителей и иных добавок.</p> <p>Манжета перчатки должна быть закатана в плотно прилегающий венчик или валик.</p> <p>Информация о материалах изготовления и соответствие ГОСТ Р 52239-2004 должна быть указана на упаковке изделия для однозначной идентификации при приемке товара.</p> <p>AQL не более 1,5.</p> <p>Длина перчатки (от края манжеты до кончика среднего пальца): не менее 240 мм для защиты предплечья.</p> <p>Одинарная толщина перчаток (точно в центре ладони): должна быть больше 0,15 мм.</p> <p>Толщина одинарная на пальцах более 0,14 мм и менее 0,25 мм, для текстурированных участков для обеспечения механической прочности и</p>	пар	3000	Китай	33,00	99 000,00

		<p>тактильной чувствительности каждой перчатки.  Вес перчатки не менее 8,0 гр.  Ширина перчатки мм. должна быть для малого размера 85 +/- 5, для среднего размера 95±5, для большого размера 105±5, для сверхбольшого размера 110 +/- 5. Размер по согласованию с заказчиком при поставке, размерный ряд M, L.  Перчатки должны быть в гигиеническом диспенсере для удобства хранения и извлечения перчаток персоналом, не более 25 пар в упаковке. Упаковка должна обеспечивать возможность извлечения перчаток снизу по одной, манжетой вперед для исключения контакта рук персонала с другими перчатками, диспенсером и основной поверхностью. Упаковка должна обеспечивать защиту от воздействия механических и климатических факторов во время транспортировки и хранения, а также должна защищать от влаги, озона, пыли.  Перчатки предназначены для кратковременного использования, в соответствии с ГОСТ 31508-2012, с подтверждением класса риска в регистрационном удостоверении РЗН.  Информация о цвете перчатки и наличии ромбовидной текстуры по всей поверхности должна быть указана в Регистрационном удостоверении и/или на заводской упаковке (без применения стикеров, наклеек и т.д) и в иных документах (сведениях) размещенных в реестровой записи медицинского изделия в открытой части Государственного реестра медицинских изделий на сайте Росздравнадзора, для однозначной идентификации, а также распределения мед. изделия между персоналом, который по специфике работы использует данный вид перчаток.*  Информация о медицинском изделии в регистрационном удостоверении РЗН должна позволять осуществлять однозначную идентификацию медицинского изделия.  Для проверки регистрации заявляемого изделия на территории России указать номер и дату выдачи регистрационного удостоверения Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения. Срок годности: не менее 3 лет.</p>					
4	Перчатки смотровые/процедурные нитриловые, неопудренные, нестерильные	<p>Соответствие КТРУ 22.19.60.119-00000008  Нестерильное изделие, изготавливаемое из нитрила для использования в качестве защитного барьера на руках медицинского работника во время осмотра/лечения пациента или для других санитарных целей; внутренняя поверхность перчаток неопудрена, и они не содержат антибактериальных веществ/материалов. Используется, главным образом, как двухсторонний барьер для защиты пациента/персонала от различной контаминации и минимизации риска аллергии на латекс. Изделие должно иметь соответствующие характеристики в отношении осязания и удобства использования, а также соответствующие физические свойства (например,</p>	пар	2000	Китай	28,00	56 000,00

		<p>прочность на растяжение, устойчивость к проколам, эластичность) и однотипные размеры (т.е., сопоставимость размеров). Это изделие для одноразового использования.</p> <p>Дополнительные характеристики:</p> <p>Перчатки должны быть из нитрильного латекса, нестерильные, повышенной плотности, без опудривания, без запаха.</p> <p>Перчатки должны быть текстурированными, двухслойными, изготовлены из двух слоев нитрила, для исключения возможности риска заражения при работе с пациентами из группы риска и инфицированными пациентами, а также в условиях повышенного риска инфицирования или повреждения перчатки. Внешний слой перчатки должен быть контрастного цвета к цвету внутреннего слоя перчаток и к цвету крови, внутренний слой должен быть контрастного цвета к цвету кожи (оттенкам бежевого/белого цвета) (указать внешний и внутренний цвет), для возможности визуального контроля целостности перчатки перед надеванием и в процессе проводимых манипуляций (контроль проколов и порезов).</p> <p>Перчатки не должны содержать каких-либо внутренних и внешних покрытий, как синтетических, так и натуральных (полимерных, увлажняющих, впитывающих, абсорбирующих, питательных, противовоспалительных, антисептических, антибактериальных, противоскользящих и любых других покрытий) во избежание возникновения аллергических реакций, бактериального заражения, а также возникновения повреждений в одном из слоев нитрила в процессе производства.</p> <p>Внутренняя поверхность обработана с помощью хлорирования, что облегчает надевание, а также предотвращает слипание перчаток (Информация о способе обработки должна быть указана в техническом паспорте).</p> <p>Манжета перчатки должна быть закатана в плотно прилегающий венчик или валик.</p> <p>Информация о материалах изготовления и соответствии ГОСТ Р 52239-2004 должна быть указана на упаковке изделия для однозначной идентификации при приемке товара.</p> <p>AQL не более 1,5.</p> <p>Длина перчатки (от края манжеты до кончика среднего пальца): не более 245 мм для защиты предплечья.</p> <p>Одинарная толщина перчаток (точно в центре ладони): должна быть больше 0,09 мм.</p> <p>Толщина одинарная на пальцах более 0,14 мм и менее 0,20 мм, для текстурированных участков, для обеспечения механической прочности и тактильной чувствительности каждой перчатки.</p>				
--	--	--	--	--	--	--

		<p>Вес перчатки не менее 6,0 гр.  Ширина перчатки мм. должна быть для малого размера 85 +/- 5, для среднего размера 95±5, для большого размера 105±5. Размер по согласованию с заказчиком при поставке, размерный ряд S, M, L.  Перчатки должны быть в гигиеническом диспенсере для удобства хранения и извлечения перчаток персоналом, не более 50 пар в упаковке. Упаковка должна обеспечивать возможность извлечения перчаток снизу по одной, манжетой вперед для исключения контакта рук персонала с другими перчатками, диспенсером и основной поверхностью. Упаковка должна обеспечивать защиту от воздействия механических и климатических факторов во время транспортировки и хранения, а также должна защищать от влаги, озона, пыли.  Перчатки предназначены для кратковременного использования, в соответствии с ГОСТ 31508-2012, с подтверждением класса риска в регистрационном удостоверении РЗН.  Информация о цвете перчатки и о наличии двух слоев нитрила должна быть указана в Регистрационном удостоверении и/или на заводской упаковке (без применения стикеров, наклеек и т.д) и в иных документах (сведениях) размещенных в реестровой записи медицинского изделия в открытой части Государственного реестра медицинских изделий на сайте Росздравнадзора, для однозначной идентификации, а также распределения мед. изделия между персоналом, который по специфике работы использует данный вид перчаток.  Информация о медицинском изделии в регистрационном удостоверении РЗН должна позволять осуществлять однозначную идентификацию медицинского изделия.  Для проверки регистрации заявляемого изделия на территории России указать номер и дату выдачи регистрационного удостоверения Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения. Срок годности не менее 3 лет</p>					
5	Перчатки смотровые/процедурные нитриловые, неопудренные, нестерильные	<p>Соответствие КТРУ 22.19.60.119-00000008  Нестерильное изделие, изготавливаемое из нитрила для использования в качестве защитного барьера на руках медицинского работника во время осмотра/лечения пациента или для других санитарных целей; внутренняя поверхность перчаток неопудрена, и они не содержат антибактериальных веществ/материалов. Используется, главным образом, как двухсторонний барьер для защиты пациента/персонала от различной контаминации и минимизации риска аллергии на латекс. Изделие должно иметь соответствующие характеристики в отношении осязания и удобства использования, а также соответствующие физические свойства (например, прочность на растяжение, устойчивость к проколам, эластичность) и однотипные размеры (т.е., сопоставимость размеров). Это изделие для</p>	Пар	3000	Китай	30,00	90 000,00

	<p>одноразового использования.</p> <p>Дополнительные характеристики:</p> <p>Нестерильное изделие, изготавливаемое из нитрильного латекса.</p> <p>Белого или светло-голубого цвета для объективной оценки характера биологических жидкостей и выделений при осмотрах для универсального применения в области медицины</p> <p>Внутренняя поверхность перчаток антиаллергенная, должна содержать покрытие с коллоидными компонентами натурального происхождения (бета-глюкан и коллаген и/или триглицериды и витамин Е), которое способствует увлажнению кожи, оказывает регенерирующее действие, способствует сохранению водного баланса в клетках дермы, обеспечивает легкость надевания и смены перчаток во время медицинских манипуляций, поддерживает естественный уровень pH баланса кожи.</p> <p>Перчатки должны быть универсальной формы, текстурированные полностью или на пальцах для лучшего захвата инструментов.</p> <p>Информация о материалах изготовления и соответствии ГОСТ Р 52239-2004 должна быть указана на упаковке изделия для однозначной идентификации при приемке товара.</p> <p>Длина перчатки (от края манжеты до кончика среднего пальца): не менее 250 мм для дополнительной защиты предплечья;</p> <p>Толщина одинарная более 0,10 мм для текстурированных участков для обеспечения механической прочности.</p> <p>Ширина перчатки мм. должна быть для малого размера 85 +/- 5, для среднего размера 95±5, для большого размера 105±5. Размер по согласованию с заказчиком при поставке, размерный ряд S, M, L.</p> <p>Коэффициент AQL: не более 1,5</p> <p>Перчатки должны быть упакованы в гигиенический диспенсер с клапаном для извлечения, что исключает необходимость касаться рабочей поверхности изделия при надевании, не более 100 пар в упаковке. Упаковка должна обеспечивать возможность извлечения перчаток снизу по одной, манжетой вперед для исключения контакта рук персонала с другими перчатками, диспенсером и основной поверхностью. Данный способ укладки обеспечивает максимальную гигиену рук при использовании нестерильных изделий.</p> <p>Упаковка должна обеспечивать защиту от воздействия механических и климатических факторов во время транспортировки и хранения, а также должна защищать от влаги, озона, пыли.</p> <p>Перчатки предназначены для кратковременного использования, в соответствии с ГОСТ 31508-2012, с подтверждением класса риска в регистрационном удостоверении РЗН.</p>					
--	--	--	--	--	--	--

		<p>Информация о наличие внутреннего покрытия с компонентами натурального происхождения должна быть указана в Регистрационном удостоверении и/или на заводской упаковке (без применения стикеров, наклеек и т.д) и в иных документах (сведениях) технической документации, для однозначной идентификации, а также распределения мед. изделия между персоналом, который по специфике работы использует данный вид перчаток.</p> <p>Информация о медицинском изделии в регистрационном удостоверении РЗН должна позволять осуществлять однозначную идентификацию медицинского изделия.</p> <p>Для проверки регистрации заявляемого изделия на территории России указать номер и дату выдачи регистрационного удостоверения Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения. Срок годности не менее 3 лет.</p>					
6	Перчатки смотровые/процедурные из латекса гевеи, неопудренные, нестерильные	<p>Соответствие КТРУ: 22.19.60.119-00000002</p> <p>Нестерильное изделие, изготовленное из гевейского натурального латекса (НТ) и предназначенное для использования в качестве защитного барьера при ношении на руках медицинских работников во время обследования/лечения пациента или для других санитарных целей; его внутренняя поверхность не покрыта порошком талька. Используется, главным образом, как двухсторонний барьер защиты как пациента, так и персонала от различной контаминации. Изделие должно иметь соответствующие характеристики в отношении осязания и удобства в использовании, а также соответствующие физические свойства (например, прочность на растяжение, сопротивление прокалыванию, эластичность) и одинаковые размеры (т.е., совместимость размеров). Это изделие разового использования.</p> <p>Дополнительные характеристики:</p> <p>Перчатки диагностические нестерильные, неопудренные, с полимерным покрытием, из натурального латекса; текстурированная ладонь; универсальной формы (без разделения на правую и левую руки); манжета с валиком, светлый натуральный. Соответствует стандартам качества ASTM D3578-05(2010). Тест на водонепроницаемость - коэффициент AQL не менее 1,5. Длина 240-246 мм, толщина от 0,12 до 0,14 на пальцах и от 0,10 до 0,12 на ладони в зависимости от размера.</p> <p>Материал: латекс с полимерным покрытием</p> <p>Наличие пудры: неопудренные</p> <p>Стерильность: нестерильные</p> <p>Цвет: светлый натуральный</p> <p>Форма перчатки: универсальная, одинаковая для правой и левой руки, манжета с валиком</p> <p>Размер по согласованию с заказчиком при поставке, Размерный ряд: XS, S, M, L,</p>	пар	15 000	Китай	9,50	142 500,00

		<p>XL.  Усилие при разрыве - мин. 18 мПа  Удлинение при разрыве - мин. 650 %  Герметичность: AQL не менее 1,5  Перчатки должны быть упакованы в гигиенический диспенсер с клапаном для извлечения, что исключает необходимость касаться рабочей поверхности изделия при надевании, не более 100 пар в упаковке.</p>					
7	Перчатки смотровые/процедурные из латекса гевеи, неопудренные, нестерильные	<p>Соответствие КТРУ: 22.19.60.119-00000002  Нестерильное изделие, изготовленное из гевейского натурального латекса (НТ) и предназначенное для использования в качестве защитного барьера при ношении на руках медицинских работников во время обследования/лечения пациента или для других санитарных целей; его внутренняя поверхность не покрыта порошком талька. Используется, главным образом, как двухсторонний барьер защиты как пациента, так и персонала от различной контаминации. Изделие должно иметь соответствующие характеристики в отношении осязания и удобства в использовании, а также соответствующие физические свойства (например, прочность на растяжение, сопротивление прокалыванию, эластичность) и одинаковые размеры (т.е., совместимость размеров). Это изделие разового использования.  Дополнительные характеристики:  Перчатки смотровые (диагностические) из натурального латекса, нестерильные, поверхность без опудривания и добавления красителей.  Поверхность перчаток, текстурированная полностью или на пальцах, что обеспечивает более лучшее удержание инструмента в руке. Форма перчатки плоская, манжета с валиком.  Перчатки смотровые нестерильные подходят для всех видов обследования, диагностики и проведения различных лабораторных исследований. Изделие изготовлено из натурального природного латекса, а внутренняя поверхность обработана с помощью хлорирования, что облегчает надевание, а также предотвращает слипание перчаток. Информация о способе обработки должна быть указана в техническом паспорте. Перчатки должны быть без смягчителей, увлажнителей и иных добавок.  Длина - не менее 230 мм и не более 240 мм;  Толщина на пальце более 0,10 мм.  Соответствие требованиям ГОСТ Р 52239-2004 «Перчатки медицинские диагностические одноразовые. Часть 1. Спецификация на перчатки из каучукового латекса или раствора». Информация о материалах изготовления и соответствии ГОСТ Р 52239-2004 должна быть указана на упаковке изделия для однозначной идентификации при приемке товара.</p>	пар	40 000	Китай	12,60	504 000,00

		<p>Герметичность (AQL) – не более 1.5  Вес перчатки не менее 5,0 гр.  Ширина перчатки мм. должна быть для малого размера 85 +/- 5, для среднего размера 95±5, для большого размера 105±5. Размер по согласованию с заказчиком при поставке, размерный ряд S, M, L.  Перчатки должны быть в гигиеническом диспенсере для удобства хранения и извлечения перчаток персоналом, не более 50 пар в упаковке для отделений со средним расходом перчаток. Упаковка должна обеспечивать возможность извлечения перчаток снизу по одной, манжетой вперед для исключения контакта рук персонала с другими перчатками, диспенсером и основной поверхностью. Упаковка должна обеспечивать защиту от воздействия механических и климатических факторов во время транспортировки и хранения, а также должна защищать от влаги, озона, пыли.  Перчатки предназначены для кратковременного использования, в соответствии с ГОСТ 31508-2012, с подтверждением класса риска в регистрационном удостоверении РЗН.  Информация о хлоринации должна быть указана в Регистрационном удостоверении и/или на заводской упаковке (без применения стикеров, наклеек и т.д) и в иных документах (сведениях) размещенных в реестровой записи медицинского изделия в открытой части Государственного реестра медицинских изделий на сайте Росздравнадзора, для однозначной идентификации, а также распределения мед. изделия между персоналом, который по специфике работы использует данный вид перчаток.  Информация о медицинском изделии в регистрационном удостоверении РЗН должна позволять осуществлять однозначную идентификацию медицинского изделия.  Для проверки регистрации заявляемого изделия на территории России указать номер и дату выдачи регистрационного удостоверения Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения.</p>					
8	Перчатки смотровые/процедурные из латекса гевеи, неопудренные, нестерильные	<p>Соответствие КТРУ: 22.19.60.119-00000002  Нестерильное изделие, изготовленное из гевейского натурального латекса (НТ) и предназначенное для использования в качестве защитного барьера при ношении на руках медицинских работников во время обследования/лечения пациента или для других санитарных целей; его внутренняя поверхность не покрыта порошком талька. Используется, главным образом, как двухсторонний барьер защиты как пациента, так и персонала от различной контаминации. Изделие должно иметь соответствующие характеристики в отношении осязания и удобства в использовании, а также соответствующие физические свойства (например, прочность на растяжение, сопротивление</p>	пар	4000	Китай	19,00	76 000,00

		<p>прокалыванию, эластичность) и одинаковые размеры (т.е., совместимость размеров). Это изделие разового использования.</p> <p>Дополнительные характеристики:  Перчатки смотровые/процедурные из натурального латекса, неопудренные, нестерильные.</p> <p>Материал-натуральный латекс  Форма – неанатомическая  Длина, мм: Для размеров S, M, L не менее 230. Размер по согласованию с заказчиком при поставке.</p> <p>Показатели необходимые для обеспечения устойчивости к механическим повреждениям, защиты от попадания биологической или иной жидкости, при этом обеспечения высокой тактильной чувствительности:</p> <p>Толщина стенки на пальцах, мм: более 0,11 мм и менее 0,20 мм, для текстурированных участков для обеспечения механической прочности и тактильной чувствительности каждой перчатки.</p> <p>Толщина стенки ладонной части, мм: не менее 0,11 мм и не более 0,15 мм, для обеспечения механической прочности и тактильной чувствительности каждой перчатки.</p> <p>Вес перчатки не менее 5,5 гр.  AQL не более 1.5</p> <p>Внешняя поверхность перчатки текстурированная.</p> <p>Внешняя и внутренняя поверхность должна иметь полимерное антиаллергенное покрытие, а также содержать увлажнитель, преимущественно с экстрактом Алоэ Вера или Эквивалент (указать).</p> <p>Покрытие должно способствовать увлажнению и питанию кожи рук медицинского персонала при работе.</p> <p>Перчатки с внутренним и внешним полимерным антиаллергенным покрытием обеспечивают защитный барьер, предохраняя кожу от действия протеинов натурального латекса как медицинского работника, так и пациента, что способствует наиболее низкому риску проявления аллергических реакций.</p> <p>Манжета с валиком препятствует скатыванию перчатки во время манипуляций, обеспечивая надежную защиту кожных покровов предплечья.</p> <p>Цвет: оранжевый или зеленый или сиреневый, для индикации антиаллергенных перчаток с увлажнителем при приёмке товара, для однозначного визуального отличия от смотровых латексных перчаток, а также для своевременной визуализации загрязнения.</p> <p>Ширина перчатки мм. должна быть для малого размера 85 +/- 5, для среднего размера 95±5, для большого размера 105±5.</p> <p>Перчатки должны быть упакованы в гигиенический диспенсер с клапаном для</p>					
--	--	--	--	--	--	--	--

		<p>извлечения, что исключает необходимость касаться рабочей поверхности изделия при надевании, не более 50 пар в упаковке. Упаковка должна обеспечивать возможность извлечения перчаток снизу по одной, манжетой вперед для исключения контакта рук персонала с другими перчатками, диспенсером и основной поверхностью. Данный способ укладки обеспечивает максимальную гигиену рук при использовании нестерильных изделий. Упаковка должна обеспечивать защиту от воздействия механических и климатических факторов во время транспортировки и хранения, а также должна защищать от влаги, озона, пыли.</p> <p>Перчатки предназначены для кратковременного использования, в соответствии с ГОСТ 31508-2012, с подтверждением класса риска в регистрационном удостоверении РЗН.</p> <p>Информация о цвете перчатки и о наличии внутреннего и внешнего антиаллергенного покрытия, а также наличие увлажнителя (указать), должна быть указана в Регистрационном удостоверении и/или на заводской упаковке (без применения стикеров, наклеек и т.д) и в иных документах (сведениях) размещенных в реестровой записи медицинского изделия в открытой части Государственного реестра медицинских изделий на сайте Росздравнадзора, для однозначной идентификации, а также распределения мед. изделия между персоналом, который по специфике работы использует данный вид перчаток.</p> <p>Информация о медицинском изделии в регистрационном удостоверении РЗН должна позволять осуществлять однозначную идентификацию медицинского изделия.</p> <p>Информация о материалах изготовления и соответствие ГОСТ Р 52239-2004 должна быть указана на упаковке изделия.</p> <p>Для проверки регистрации заявляемого изделия на территории России указать номер и дату выдачи регистрационного удостоверения Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения.</p>					
9	Перчатки смотровые/процедурные из латекса гевеи, неопудренные, нестерильные	<p>Соответствие КТРУ: 22.19.60.119-00000002</p> <p>Нестерильное изделие, изготовленное из гевейского натурального латекса (НТ) и предназначенное для использования в качестве защитного барьера при ношении на руках медицинских работников во время обследования/лечения пациента или для других санитарных целей; его внутренняя поверхность не покрыта порошком талька. Используется, главным образом, как двухсторонний барьер защиты как пациента, так и персонала от различной контаминации. Изделие должно иметь соответствующие характеристики в отношении осязания и удобства в использовании, а также соответствующие физические свойства (например, прочность на растяжение, сопротивление прокалыванию, эластичность) и одинаковые размеры (т.е., совместимость</p>	пар	1000	Китай	26,00	26 000,00

	<p>размеров). Это изделие разового использования.</p> <p>Дополнительные характеристики:</p> <p>Перчатки смотровые нестерильные удлиненные, используются для клинико-диагностических процедур, в условиях, требующих повышенной защиты.</p> <p>Изделия изготовлены из натурального латекса, внутренняя поверхность обработана с помощью хлорирования, для дополнительной защиты кожи рук персонала при работе с моющими и дезинфицирующими средствами и растворами, а также для облегчения надевания и предотвращения слипания перчаток (Информация о способе обработки должна быть указана в техническом паспорте).</p> <p>Перчатки должны иметь натуральный цвет, для однозначной визуализации биологических жидкостей или химических веществ, попадающих на поверхность перчатки, а также для однозначного визуального отличия перчаток от удлиненных латексных перчаток повышенной прочности при приёмке товара.</p> <p>Перчатки должны быть без смягчителей, полимерных покрытий, увлажнителей и иных добавок.</p> <p>Перчатки должны быть одинаковые для правой и левой руки.</p> <p>Манжета перчатки должна быть закатана в венчик или валик (для защиты рук персонала во время проведения манипуляций).</p> <p>Широкая конструкция манжеты предотвращает сдавливание запястья, таким образом снижая утомляемость рук во время процедур.</p> <p>Поверхность перчаток, текстурированная полностью, что обеспечивает более лучшее удержание инструмента в руке.</p> <p>Ширина перчатки мм. должна быть для малого размера 80 +/- 10, для среднего размера 95±10, для большого размера 105±5. Размер по согласованию с заказчиком при поставке, размерный ряд S, M, L.</p> <p>Допустимый уровень качества (Герметичность) – не более 1,5.</p> <p>Длина перчатки должна быть не менее 300 мм (для дополнительной защиты предплечья).</p> <p>Одинарная толщина перчаток (точно в центре ладони) должна быть больше 0,12 мм.</p> <p>Одинарная толщина на пальцах должна быть более 0,14 мм и менее 0,18 мм. (Для обеспечения механической прочности при проведении манипуляций).</p> <p>Прочностные характеристики и удлиненная манжета обеспечивают надежную защиту от воздействия химически агрессивных и др. сред и устойчивость к механическим повреждениям.</p> <p>Перчатки должны быть в гигиеническом диспенсере для удобства хранения и извлечения перчаток персоналом, не менее 50 пар в упаковке для отделений со</p>					
--	---	--	--	--	--	--

		<p>средним расходом перчаток. Упаковка должна обеспечивать защиту от воздействия механических и климатических факторов во время транспортировки и хранения.</p> <p>Перчатки предназначены для кратковременного использования, в соответствии с ГОСТ 31508-2012, с подтверждением класса риска в регистрационном удостоверении РЗН.</p> <p>Информация о цвете перчатки, о длине и хлоринации должна быть указана в Регистрационном удостоверении и/или на заводской упаковке (без применения стикеров, наклеек и т.д) и в иных документах (сведениях) размещенных в реестровой записи медицинского изделия в открытой части Государственного реестра медицинских изделий на сайте Росздравнадзора, для однозначной идентификации, а также распределения мед. изделия между персоналом, который по специфике работы использует данный вид перчаток.</p> <p>Информация о медицинском изделии в регистрационном удостоверении РЗН должна позволять осуществлять однозначную идентификацию медицинского изделия</p> <p>Информация о материалах изготовления и соответствие ГОСТ Р 52239-2004 должна быть указана на упаковке изделия для однозначной идентификации при приемке товара.</p> <p>Для проверки регистрации заявляемого изделия на территории России указать номер и дату выдачи регистрационного удостоверения Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения.</p>				
--	--	--	--	--	--	--

**ИТОГО: 3 018 500,00 (Три миллиона восемнадцать тысяч пятьсот рублей 00 копеек) Без НДС.**

В ответ на поступивший запрос ИП Балякова Е.М. направляет ценовое предложение для организации закупки.

Ценовое предложение учитывает все условия закупки (в том числе, основные условия договора), указанные в Запросе.

Срок действия ценового предложения: до января 2024года

Индивидуальный предприниматель Балякова Е.М.



