УТВЕРЖДАЮ

Главный врач ОГАУЗ «ИГКБ № 8»

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/ Ж.В. Есева

«\_\_\_\_»\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_20\_\_\_ г.

М.П

ЗАЯВКА НА ЗАКУПКУ

от \_04.09.2023г.

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| № п/п | Наименование пункта | Информация |
| 1.1 | Наименование структурного подразделения | Главная медицинская сестра |
| 1.2 | Ответственный исполнитель:  Фамилия, имя, отчество;  Номер контактного телефона | Главная мед.сестра  Молева Ирина Викторовна  89086421212 |
| 1.3 | Источник финансирования (*оставить нужный источник – остальное удалить*) | ☐Средства территориального фонда ОМС  ☐Средства от приносящей доход деятельности  ☐Субсидии бюджета Иркутской области |
| 1.4 | Наименование объекта закупки товара (работы, услуги) | Стерильные перчатки |
| 1.5 | Расходы, включенные в начальную (максимальную) цену договора (цену лота) | Все расходы включены в цену договора |
| 1.6 | Сроки поставки товара (завершения работы, оказания услуги) или график оказания услуг, работ | С 10.09.2023 по 31.08.2024г. |
| 1.7 | Место доставки товара (выполнения работы, оказания услуги) | г.Иркутск: ул. Ярославского д.300, ул.Баумана 214/А, ул.Баумана 214а/1 |
| 1.8 | Условия поставки товара (выполнения работы, оказания услуги) | Поставка товара в течение 3 рабочих дней с момента получения заявки |
| 1.9 | Начальная (максимальная) цена договора | 1 638 477 (один миллион шестьсот тридцать восемь тысяч четыреста семьдесят семь) рублей 09 копеек |

НАИМЕНОВАНИЕ И ОПИСАНИЕ ОБЪЕКТА ЗАКУПКИ

(ТЕХНИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ)

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| № п/п | Наименование  Товара, выполнение работ, оказание услуг | Характеристика и товара, функция или величина параметра | Ед. изм | Кол-во |
| 1 | Перчатки хирургические из латекса гевеи, неопудренные, размер 6,5 | Соответствие КТРУ 22.19.60.113-00000001 Стерильное изделие из латекса, которое используется как защитный барьер на руках медицинского работника в хирургическом поле; внутренняя поверхность неопудрена, перчатки не обладают антибактериальными свойствами. Изделие имеет анатомическую форму, что предотвращает преждевременную усталость руки при длительных операциях. Хирургические перчатки производятся с минимальным содержанием протеинов и аллергенов, снижая тем самым риск раздражения. Поверхность перчатки полностью текстурирована и обеспечивает надежный захват медицинских инструментов. Прочная манжета, с закатанным вовнутрь валиком, обеспечивает отличное облегание при этом не сдавливая запястье.  Материал: натуральный латекс  Внутреннее покрытие: полимерное  Длина, мм: не менее 280  Ширина ладони должна быть не менее 85 мм, Толщина одной стенки в манжете (25мм от края манжеты), мм: не менее 0,13  Толщина одной стенки в ладони (центр), мм: не менее 0,13  Толщина одной стенки в пальце (13±3мм от вершины среднего пальца), мм: 6олее 0,14 и менее 0,20 (для обеспечения тактильной чувствительности при работе, а также при использовании мелкого инструментария)  Толщина венчика для всех размеров составляет не 6олее 2.5 мм.  Перчатки должны быть упакованы в индивидуальную двойную (внутреннюю и внешнюю) упаковку. Внутренняя индивидуальная упаковка имеет четкую маркировку, включающую в себя: размер обозначение «левая» (Л), «правая» (П).  Приемлемый уровень качества (AQL): не 6олее 1,0.  Упаковка: не более 50 пар перчаток  Перчатки должны быть стерильными, метод стерилизации радиационный.  Информация о материалах изготовления и соответствие ГОСТ Р 52238-2004 должна быть указана на упаковке изделия.  Перчатки предназначены для возможности работы с поврежденной кожей и ранами, в соответствии с ГОСТ 31508-2012, с подтверждением класса риска в регистрационном удостоверении РЗН.  Информация о покрытии должна быть указана в Регистрационном удостоверении и/или на заводской упаковке (без применения стикеров, наклеек и т.д) и/или в иных документах (сведениях) технической документации, 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.  Срок годности не менее 24 месяцев на дату поставки. | пар | 8000 |
| 2 | Перчатки хирургические из латекса гевеи, неопудренные, размер 7,5 | Соответствие КТРУ 22.19.60.113-00000001 Стерильное изделие из латекса, которое используется как защитный барьер на руках медицинского работника в хирургическом поле; внутренняя поверхность неопудрена, перчатки не обладают антибактериальными свойствами. Изделие имеет анатомическую форму, что предотвращает преждевременную усталость руки при длительных операциях. Хирургические перчатки производятся с минимальным содержанием протеинов и аллергенов, снижая тем самым риск раздражения. Поверхность перчатки полностью текстурирована и обеспечивает надежный захват медицинских инструментов. Прочная манжета, с закатанным вовнутрь валиком, обеспечивает отличное облегание при этом не сдавливая запястье.  Материал: натуральный латекс  Внутреннее покрытие: полимерное  Длина, мм: не менее 280  Ширина ладони должна быть не менее 95 мм,  Толщина одной стенки в манжете (25мм от края манжеты), мм: не менее 0,13  Толщина одной стенки в ладони (центр), мм: не менее 0,13  Толщина одной стенки в пальце (13±3мм от вершины среднего пальца), мм: 6олее 0,14 и менее 0,20 (для обеспечения тактильной чувствительности при работе, а также при использовании мелкого инструментария)  Толщина венчика для всех размеров составляет не 6олее 2.5 мм.  Перчатки должны быть упакованы в индивидуальную двойную (внутреннюю и внешнюю) упаковку. Внутренняя индивидуальная упаковка имеет четкую маркировку, включающую в себя: размер обозначение «левая» (Л), «правая» (П).  Приемлемый уровень качества (AQL): не 6олее 1,0.  Упаковка: не более 50 пар перчаток  Перчатки должны быть стерильными, метод стерилизации радиационный.  Информация о материалах изготовления и соответствие ГОСТ Р 52238-2004 должна быть указана на упаковке изделия.  Перчатки предназначены для возможности работы с поврежденной кожей и ранами, в соответствии с ГОСТ 31508-2012, с подтверждением класса риска в регистрационном удостоверении РЗН.  Информация о покрытии должна быть указана в Регистрационном удостоверении и/или на заводской упаковке (без применения стикеров, наклеек и т.д) и/или в иных документах (сведениях) технической документации, 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.  Срок годности не менее 24 месяцев на дату поставки. | пар | 15000 |
| 3 | Перчатки хирургические из латекса гевеи, неопудренные, размер 8,5 | Соответствие КТРУ 22.19.60.113-00000001 Стерильное изделие из латекса, которое используется как защитный барьер на руках медицинского работника в хирургическом поле; внутренняя поверхность неопудрена, перчатки не обладают антибактериальными свойствами. Изделие имеет анатомическую форму, что предотвращает преждевременную усталость руки при длительных операциях. Хирургические перчатки производятся с минимальным содержанием протеинов и аллергенов, снижая тем самым риск раздражения. Поверхность перчатки полностью текстурирована и обеспечивает надежный захват медицинских инструментов. Прочная манжета, с закатанным вовнутрь валиком, обеспечивает отличное облегание при этом не сдавливая запястье.  Материал: натуральный латекс  Внутреннее покрытие: полимерное  Длина, мм: не менее 280  Ширина ладони должна быть: не менее 100 мм, не более 110 мм.  Толщина одной стенки в манжете (25мм от края манжеты), мм: не менее 0,13  Толщина одной стенки в ладони (центр), мм: не менее 0,13  Толщина одной стенки в пальце (13±3мм от вершины среднего пальца), мм: 6олее 0,14 и менее 0,20 (для обеспечения тактильной чувствительности при работе, а также при использовании мелкого инструментария)  Толщина венчика для всех размеров составляет не 6олее 2.5 мм.  Перчатки должны быть упакованы в индивидуальную двойную (внутреннюю и внешнюю) упаковку. Внутренняя индивидуальная упаковка имеет четкую маркировку, включающую в себя: размер обозначение «левая» (Л), «правая» (П).  Приемлемый уровень качества (AQL): не 6олее 1,0.  Упаковка: не более 50 пар перчаток  Перчатки должны быть стерильными, метод стерилизации радиационный.  Информация о материалах изготовления и соответствие ГОСТ Р 52238-2004 должна быть указана на упаковке изделия.  Перчатки предназначены для возможности работы с поврежденной кожей и ранами, в соответствии с ГОСТ 31508-2012, с подтверждением класса риска в регистрационном удостоверении РЗН.  Информация о покрытии должна быть указана в Регистрационном удостоверении и/или на заводской упаковке (без применения стикеров, наклеек и т.д) и/или в иных документах (сведениях) технической документации, 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.  Срок годности не менее 24 месяцев на дату поставки. | пар | 7000 |
| 4 | Перчатки хирургические из латекса гевеи, неопудренные, удлиненные | чное облегание при этом не сдавливая запястье.  Перчатки должны соответствовать и быть маркированы в соответствии с ГОСТ Р 52238-2004.  Материал: натуральный латекс  Обработка внутренней поверхности перчатки: хлоринация  Длина перчатки 6олее 340 мм и не 6олее 380 мм при манипуляциях, требующих стерильности, для дополнительной усиленной защиты предплечья до локтевого сгиба, с учетом длины манжеты хирургического костюма и антропометрических данных медицинского персонала. Установление верхнего предела длины перчаток обусловлено тем, что перчатки большей длины будут передавливать локтевой сустав или плечо, и способствовать парастезиям и онемению руки.  Толщина одной стенки в ладони (центр), мм: не менее 0,13  Толщина одной стенки в пальце (13±3мм от вершины среднего пальца), мм: 6олее 0,14 и менее 0,20  Ширина ладони должна быть: для размера 6.0 - 77 ± 5 мм, для размера 6.5 - 83 ± 5 мм, для размера 7.0 - 89 ± 5 мм, для размера 7.5 - 95 ± 5 мм, для размера 8.0 - 102 ± 6 мм, для размера 8.5 - 108 ± 6 мм.  Перчатки должны быть упакованы в индивидуальную двойную (внутреннюю и внешнюю) упаковку. Внутренняя индивидуальная упаковка имеет четкую маркировку, включающую в себя: размер обозначение «левая» (Л), «правая» (П).  Приемлемый уровень качества (AQL): не 6олее 1,5.  Перчатки предназначены для возможности работы с поврежденной кожей и ранами, в соответствии с ГОСТ 31508-2012, с подтверждением класса риска в регистрационном удостоверении РЗН.  Информация о материалах изготовления и соответствие ГОСТ Р 52238-2004 должна быть указана на упаковке изделия для однозначной идентификации при приемке товара.  Информация о длине должна быть указана в Регистрационном удостоверении и/или на заводской упаковке (без применения стикеров, наклеек и т.д) и/или 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.  Срок годности не менее 24 месяцев на дату поставки. Размер по согласованию с заказчиком при поставке. | пар | 1500 |
| 5 | Перчатки хирургические из латекса гевеи, неопудренные с индикацией прокола | КТРУ 22.19.60.113-00000001  Перчатки стерильные хирургические из натурального латекса, специализированные. Для операций, где риск инфицирования хирурга либо механического повреждения перчаток достаточно высок, неопудренные для снижения риска развития контактного дерматита. Состоят из комплекта, который содержит 2 пары (4 штуки) стерильных перчаток в одной стерильной упаковке для одномоментного использования в системе индикации проколов при работе с пациентами группы риска и повышенной вероятности инфицирования.  Наружные перчатки: Материал изготовления должен быть натуральный латекс без опудривания. С внутренним функциональным синтетическим полимерным слоем, обеспечивающим дополнительную прочность, комфортное ношение при длительной работе, а также для безопасности и удобства надевания и обеспечения возможности контакта со спиртсодержащими препаратами. Без хлоринации.  Должны быть кремового или светло-бежевого цвета для создания контрастного пятна с внутренними перчатками. Текстурированные по всей рабочей поверхности для улучшенного захвата инструмента во влажной среде.  Индивидуальная упаковка изготовлена из непромокаемого материала с индикацией места вскрытия упаковки.  Выраженный валик на манжете для обеспечения более надежной фиксации манжеты на предплечье.  Внутренние перчатки: Материал изготовления должен быть натуральный латекс без опудривания. С внутренним функциональным полимерным покрытием, обеспечивающим дополнительную прочность, комфортное ношение при длительной работе, а также для безопасности и удобства надевания и обеспечения возможности контакта со спиртсодержащими препаратами.  Внутренние перчатки контрастного по отношению к крови цвета – зеленые или синие.  Внутренние перчатки должны быть одинаковой длины с наружной перчаткой, с целью снижения нагрузки на кисть.  Анатомическая форма перчаток повторяет форму кисти со слегка согнутыми пальцами и противостоящим большим пальцем - для снижения нагрузки на кисть.  Синтетическое покрытие должно изолировать кожу от действия протеинов натурального латекса и предотвращать слипание внутренней и наружной перчатки между собой.  Толщина одного слоя внутренних перчаток на уровне середины ладони 6олее 0,11 мм, на уровне кончиков пальцев 6олее 0,13 мм.  Толщина одного слоя внешних перчаток на уровне середины ладони 6олее 0,19 мм, на уровне кончиков пальцев 6олее 0,23 мм для оптимального соотношения толщины и чувствительности.  Длина перчатки не менее 280 мм для защиты предплечья;  Герметичность AQL не более 1,5 (высокий уровень качества, минимальный уровень брака).  Перчатки должны быть стерильными, метод стерилизации радиационный.  Упакованы в индивидуальную пластиковую упаковку парами, которая непромокаема и является барьером для микроорганизмов, предотвращающая проникновение микроорганизмов, биологических жидкостей, химических веществ, устойчива к случайным проколам и порезам.  Перчатки предназначены для возможности работы с поврежденной кожей и ранами, в соответствии с ГОСТ 31508-2012, с подтверждением класса риска в регистрационном удостоверении РЗН.  Требуемые характеристики обусловлены особенностями проводимых инвазивных процедур, в том числе для дополнительной защиты медицинского работника или пациента в условиях высокого инфекционного риска. Наличие системы индикации обеспечивают более надежную защиту благодаря высокой плотности, а также при контакте с кровью или промывной жидкостью в месте повреждения верхнего слоя перчатки образуется контрастное пятно. Для асептического надевания перчатки должны быть размещены в упаковке в расправленном виде без сложения, край манжеты должен быть вывернут.  Информация о материалах изготовления и соответствие ГОСТ Р 52238-2004 должна быть указана на упаковке изделия для однозначной идентификации при приемке товара.  Информация о медицинском изделии, в том числе об индикации прокола должна быть указана в Регистрационном удостоверении и/или на заводской упаковке (без применения стикеров, наклеек и т.д) и/или 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.  Упаковка: 1 блок содержит не более 25 комплектов перчаток.  Срок годности: не менее 3 лет.  Срок годности не менее 24 месяцев на дату поставки.  Размер по согласованию с заказчиком при поставке, размерный ряд от 6,0 до 8,5. | пар | 500 |
| 6 | Перчатки хирургические из полихлорпрена, неопудренные | КТРУ 22.19.60.111-00000001  Стерильное изделие из полихлорпрена (неопрена), которое используется как защитный барьер на руках медицинского работника в хирургическом поле; внутренняя поверхность неопудрена, перчатки не обладают антибактериальными свойствами. Обычно используется в качестве двухстороннего барьера для защиты пациента и персонала от микроорганизмов и при возможной аллергии на латекс. Имеют соответствующие характеристики по тактильности и комфортности применения, должны выполнять соответствующие требования стерильности и должны иметь соответствующие физические свойства (например, прочность на растяжение, эластичность) и однотипные размеры (т.е., системность размеров). Это изделие одноразового применения.  Перчатки медицинские хирургические полихлоропреновые (неопреновые), низкоаллергенные прочные медицинские перчатки анатомической формы с текстурированной поверхностью, c внутренним многослойным полимерным покрытием, обеспечивающим абсорбцию влаги для профилактики мацерации кожи при длительных манипуляциях и процедур, а также для безопасности и удобства надевания и обеспечения возможности контакта со спиртсодержащими препаратами.  Неопудренные для снижения риска развития контактного дерматита, предохраняет от возможного загрязнения ран.  Длина перчатки не менее 285 мм.  Толщина одной стенки в ладони (центр), мм: 6олее 0,16  Манжета (на расстоянии 25 мм от края манжеты), мм: не менее 0,15  Толщина одной стенки в пальце (13±3мм от вершины среднего пальца), мм: 6олее 0,17 и менее 0,22.  Перчатки контрастного по отношению к крови цвета и белому-бежевому цвету, синего или зеленого спектра (указать), для цветовой индикации проколов при использовании перчатки в качестве внутренней в системе двойных перчаток при операциях в условиях повышенного риска инфицирования.  Содержание пудры по методу Лоури: менее 50 мкг/г.  Ширина ладони должна быть: для размера 6.0 - 77 ± 5 мм, для размера 6.5 - 83 ± 5 мм, для размера 7.0 - 89 ± 5 мм, для размера 7.5 - 95 ± 5 мм, для размера 8.0 - 102 ± 6 мм, для размера 8.5 - 108 ± 6 мм.  Прочность при растяжении (МПа): до старения - минимально 24МПа; после старения - минимально 18МПа.  Удлинение к разрыву: до старения - минимально 750%; после старения -минимально 560%.  Перчатки должны соответствовать и быть маркированы в соответствии с ГОСТ Р 52238-2004.  Метод стерилизации преимущественно радиационный.  Перчатки должны обладать устойчивостью к проникновению вирусов в соответствии с требованиями стандарта ASTM F1671 и должны обладать устойчивостью к повреждениям, вызванными цитостатиками, в соответствии с требованиями стандарта ASTM D6978, для манипуляций при контакте с кровью и биологическими жидкостями.  Перчатки должны быть упакованы в индивидуальную двойную (внутреннюю и внешнюю) упаковку. Внутренняя индивидуальная упаковка имеет четкую маркировку, включающую в себя: размер обозначение «левая» (Л), «правая» (П). Индивидуальная упаковка должна быть изготовлена из непромокаемого материала с индикацией места вскрытия упаковки.  Приемлемый уровень качества (AQL): не 6олее 1,5.  Информация о материалах изготовления и соответствие ГОСТ Р 52238-2004 должна быть указана на упаковке изделия для однозначной идентификации при приемке товара.  Перчатки предназначены для возможности работы с поврежденной кожей и ранами, в соответствии с ГОСТ 31508-2012, с подтверждением класса риска в регистрационном удостоверении РЗН.  Информация материале изготовления, о цвете и способе обработки 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.  Срок годности на дату поставки: не менее 24 месяца.  Размер по согласованию с заказчиком при поставке. | пар | 150 |
| 7 | Перчатки хирургические синтетические для продолжительных хирургических операций | ОКПД 2: 22.19.60.111  Перчатки хирургические стерильные из смеси синтетических материалов (полиизопрен и полихлоропрен), что позволяет сохранить эластичность и прочность к механическим повреждениям. Низкоаллергенные прочные медицинские перчатки анатомической формы с текстурированной поверхностью, c внутренним многослойным полимерным покрытием, обеспечивающим абсорбцию влаги для профилактики мацерации кожи при длительных манипуляциях и процедур, а также для безопасности и удобства надевания и обеспечения возможности контакта со спиртсодержащими препаратами.  Неопудренные для снижения риска развития контактного дерматита, предохраняет от возможного загрязнения ран.  Длина перчатки не менее 285 мм.  Толщина одной стенки в ладони (центр), мм: 6олее 0,16  Манжета (на расстоянии 25 мм от края манжеты), мм: не менее 0,16  Толщина одной стенки в пальце (13±3мм от вершины среднего пальца), мм: 6олее 0,18 и менее 0,25.  Перчатки контрастного по отношению к крови цвета, бежевого или кремового (указать).  Содержание пудры по методу Лоури: менее 50 мкг/г.  Ширина ладони должна быть: для размера 6.0 - 77 ± 5 мм, для размера 6.5 - 83 ± 5 мм, для размера 7.0 - 89 ± 5 мм, для размера 7.5 - 95 ± 5 мм, для размера 8.0 - 102 ± 6 мм, для размера 8.5 - 108 ± 6 мм.  Прочность при растяжении (МПа): до старения - минимально 24МПа; после старения - минимально 18МПа.  Удлинение к разрыву: до старения - минимально 750%; после старения -минимально 560%.  Соответствие ГОСТ Р 57396—2017, ГОСТ Р 57404-2017.  Перчатки должны соответствовать и быть маркированы в соответствии с ГОСТ Р 52238-2004.  Метод стерилизации преимущественно радиационный.  Перчатки должны обладать устойчивостью к проникновению вирусов в соответствии с требованиями стандарта ASTM F1671, для манипуляций при контакте с кровью и биологическими жидкостями.  Перчатки должны быть упакованы в индивидуальную двойную (внутреннюю и внешнюю) упаковку. Внутренняя индивидуальная упаковка имеет четкую маркировку, включающую в себя: размер обозначение «левая» (Л), «правая» (П). Индивидуальная упаковка должна быть изготовлена из непромокаемого материала с индикацией места вскрытия упаковки.  Приемлемый уровень качества (AQL): не 6олее 1,5.  Информация о материалах изготовления и соответствие ГОСТ Р 52238-2004 должна быть указана на упаковке изделия для однозначной идентификации при приемке товара.  Перчатки предназначены для возможности работы с поврежденной кожей и ранами, в соответствии с ГОСТ 31508-2012, с подтверждением класса риска в регистрационном удостоверении РЗН.  Информация материале изготовления, о цвете и способе обработки 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.  Срок годности на дату поставки: не менее 24 месяца.  Размер по согласованию с заказчиком при поставке. | пар | 150 |
|  | Итого цена договора |  | 1 638 477,09 | |

**\* При установлении требования Заказчиком о наличии информации для однозначной идентификации Участник в составе своей заявки подтверждает наличие данной информации в зависимости от предложенных вариантов:**

**- либо в Регистрационном удостоверении;**

**- либо на заводской упаковке и** **в иных документах (сведениях) размещенных в реестровой записи медицинского изделия в открытой части Государственного реестра медицинских изделий на сайте Росздравнадзора;**

**- либо в документах технической документации;**

**При наличии данной информации в нескольких источниках, указываются все возможные варианты.**

Приложение к заявке:

1. Коммерческое предложение ООО «Прогрессмед» (указать организацию 1)
2. Коммерческое предложение \_ИП Быков Д.С. (указать организацию 2)
3. Коммерческое предложение \_ООО «РИВА» (указать организацию 3)

Либо: Локальный сметный ресурсный расчет на \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |
| --- |
|  |

Руководитель структурного подразделения \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/\_\_\_\_\_Молева И.В.\_\_\_\_/

Подпись ФИО