

Запрос ценовых предложений

Объект закупки: поставка для операционного отделения хирургического белья

Москва

«14» апреля 2016 г.

Государственное бюджетное учреждение здравоохранения Московской области «Московский областной научно-исследовательский клинический институт им. М.Ф. Владимирского» (ГБУЗ МО МОНИКИ им. М.Ф. Владимирского) в соответствии с требованиями ст. 22 Федерального закона от 05.04.2013г. №44-ФЗ «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для государственных и муниципальных нужд» просит Вас в течение 10 календарных дней предоставить ценовое предложение на **поставку для операционного отделения хирургического белья (приложение 1)** (далее-товар).

Товар должен соответствовать требованиям соответствующих стандартов.

Поставка товара осуществляется силами и за счет Поставщика. Моментом поставки является доставка товара Заказчику по адресу: г. Москва, ул. Щепкина 61/2.

Оплата товара будет производиться в безналичном порядке путем перечисления денежных средств в российских рублях на расчетный счет поставщика на основании счетов (счетов-фактур, универсальных передаточных документов), выставляемых Поставщиком, после приемки учреждением товаров по количеству и качеству.

Срок оплаты контракта: не позднее окончания срока действия контракта.

Обеспечение исполнения обязательств по контракту предоставляется в размере 10-30 % от начальной (максимальной) цены контракта.

Предполагаемый срок проведения процедуры закупки II-квартал 2016 года. Поставка планируется в 2016 году.

Цена товара должна включать в себя вознаграждение Поставщика и компенсацию всех его издержек, необходимых для поставки товара, в том числе транспортные расходы, страхование, уплату пошлин, налогов, сборов и других обязательных платежей, в соответствии с объемом покрытия контракта.

Ценовое предложение должно быть сформировано по каждому наименованию товара с учетом установленных ГБУЗ МО МОНИКИ им. М.Ф. Владимирского условий планируемой закупки, с указанием цены за единицу. Должны быть указаны структура и срок действия цены на планируемые к закупке товары.

Согласно п. 3.13.4 Методических рекомендаций, утв. Приказом Минэкономразвития России от 02.10.2013 N 567 предпочтение отдаётся

ценовым предложениям, содержащим расчёт цены, с целью предупреждения намеренного завышения или занижения цен товаров, работ, услуг.

Данный запрос носит исключительно информационный характер, не является приглашением делать оферты, предусмотренные п. 1 ст. 437 Гражданского кодекса РФ, не является публичной офертой, предусмотренной п. 2 ст. 437 Гражданского кодекса РФ, и не влечет возникновения у ГБУЗ МО МОНИКИ им. М.Ф. Владимирского каких бы то ни было обязательств по приобретению указанных товаров.

Ответ направлять на официальном бланке компании по электронной почте zakupki@monikiweb.ru и на почтовый адрес ГБУЗ МО МОНИКИ им. М.Ф. Владимирского.

Поставка для операционного отделения хирургического белья

№	Наименование товара	Технические характеристики	Ед. измер.	Кол-во
1	Комплект белья хирургический для сердечно-сосудистой хирургии (АКШ) из нетканых материалов одноразовый стерильный	<p>Комплект белья хирургический для сердечно-сосудистой хирургии (АКШ) из нетканых материалов одноразовый стерильный, в составе:</p> <p>1. Простыня операционная 285x235(±5)см с U-отверстием 20x80(±0,5)см – 1шт. Простыня состоит из двух частей: верхняя и нижняя. Верхняя и нижняя часть простыни изготовлены из многослойного материала впитывающего по всей поверхности. Между верхней и нижней частью простыни с обеих сторон должны быть дополнительные клиновидные вставки материала для предотвращения натяжения простыни между анестезиологической дугой и операционным столом. Область оперативного вмешательства – отверстие размером 20x80(±0,5)см покрытый адгезивным слоем. Адгезив не содержит канифоли и латекса, не должен вызывать мацерации кожи, обязан легко удаляться, травмирование кожи пациента не допускается. В критической зоне должна быть дополнительная накладка размером 125x55(±5)см из нетканого материала более высокой плотности (105±5 г/м2) и впитывающей способности не менее 10,7мл/дм2 для дополнительного впитывания вокруг операционного поля. Края простыни и отверстий должны быть ровными во избежание отрыва волокон материала и попадания их в операционную рану. Материал не должен расслаиваться при намокании или иметь другие дефекты, соединение частей полотна герметичное/плотное, без использования швейной прострочки.</p> <p>Характеристики материала: изготовлена из многослойного безворсового полотна плотностью 82±4г/м², (впитывающий слой 38-42% + полиолефиновая пленка/полиэтилен/мембранная пленка 25-30% + полипропилен/хлопок/вискоза 29-35%) впитывающего по всей поверхности с двух сторон и остающегося непроницаемым для жидкостей в среднем слое.</p> <p>Состав: впитывающий слой (27-38 г/м2) + полиолефиновая пленка/полиэтилен/мембранная пленка (23-35 г/м2) + вискоза/полипропилен/хлопок (24-37 г/м2).</p> <p>Налочка должна быть изготовлена из многослойного безворсового материала плотностью 105±5г/м² (гидрофильный спанбонд 35-41% + полиолефиновая пленка/полиэтилен/мембранная пленка 19-25% + нетканое полотно/хлопок/вискоза 37-43%).</p> <p>Состав: гидрофильный спанбонд (28-43 г/м2) + полиэтилен/полиолефиновая пленка/нетканая мембранная паропроницаемая пленка (14-27 г/м2) + вискоза/нетканое полотно/хлопок (26-45 г/м2).</p> <p>2. Простыня хирургическая 185x145(±5)см с адгезивным краем – 1 шт., должна быть изготовлена из многослойного материала, впитывающего по всей поверхности и остающегося непроницаемым для жидкостей во втором слое. Материал гипоаллергенный, не ворсится, инертен к кислотам, щелочам и спиртам, имеет антистатическую и антисептическую обработку. Адгезив край по длинной стороне не менее 160см не должен вызывать мацерации кожи, должен легко удаляться, не травмируя кожу пациента. Содержание натурального латекса исключено. Адгезивный слой выполненный из винилацетатного расплава/полиакрилатного клея, шириной более 3см не вызывает мацерации кожи и прочно приклеивает белье к коже пациента или операционному белью даже при большом количестве жидкости. Адгезивный слой покрыт силиконизированной бумагой, которая имеет свободный край более 3 мм для удобства снятия. Адгезив должен выдерживать длительную нагрузку более 0,8кг. Края простыни должны быть ровными во избежание отрыва волокон материала и попадания их в операционную рану. Материал не должен иметь дефектов, соединение частей полотна герметичное/плотное, без использования швейной прострочки.</p> <p>Характеристики материала: изготовлена из многослойного безворсового полотна плотностью 82±4г/м², (впитывающий</p>	комп.	30

	<p>слой 38-42% + полиолефиновая пленка/полиэтилен/мембранная пленка 25-30% + полипропилен/хлопок/вискоза 29-35%) впитывающего по всей поверхности с двух сторон и остающегося непроницаемым для жидкостей в среднем слое. Состав: впитывающий слой (27-38 г/м2) + полиолефиновая пленка/полиэтилен/мембранная пленка (23-35 г/м2) + вискоза/полипропилен/хлопок (24-37 г/м2).</p> <p>3. Простыня хирургическая 105x85(±5)см - 3шт., должна быть изготовлена из многослойного материала впитывающего по всей поверхности с двух сторон и остающегося непроницаемым для жидкостей в среднем слое. Материал гипоаллергенный, не ворсится, инертен к кислотам, щелочам и спиртам, имеет антистатическую и антисептическую обработку. Безворсовая структура - материал не расслаивается. Края простыни должны быть ровными во избежание отрыва волокон материала и попадания их в операционную рану.</p> <p>Характеристики материала: изготовлена из многослойного безворсового полотна плотностью 82±4г/м², (впитывающий слой 38-42% + полиолефиновая пленка/полиэтилен/мембранная пленка 25-30% + полипропилен/хлопок/вискоза 29-35%) впитывающего по всей поверхности с двух сторон и остающегося непроницаемым для жидкостей в среднем слое. Состав: впитывающий слой (27-38 г/м2) + полиолефиновая пленка/полиэтилен/мембранная пленка (23-35 г/м2) + вискоза/полипропилен/хлопок (24-37 г/м2).</p> <p>4. Простыня хирургическая 105x75(±5)см - 2шт., должна быть изготовлена из многослойного материала впитывающего по всей поверхности с одной стороны и остающегося непроницаемым для жидкостей во втором слое. Материал гипоаллергенный, не ворсится, инертен к кислотам, щелочам и спиртам, имеет антистатическую и антисептическую обработку. Безворсовая структура - материал не расслаивается. Края простыни должны быть ровными во избежание отрыва волокон материала и попадания их в операционную рану.</p> <p>Характеристики материала: изготовлена из многослойного без ворсового полотна плотностью 59±5г/м² (полиэстер/хлопок/вискоза 55-73% + полиэфир/полиэтилен/мембранная пленка 27-45%), впитывающего по всей поверхности с одной стороны и остающегося непроницаемым для жидкостей во втором слое. Состав: полиэстер/вискоза/хлопок (25-49 г/м2) + полиэтилен/полиэфир/нетканая мембранная паропроницаемая пленка (8-31 г/м2).</p> <p>5. Простыня хирургическая 85x75(±5)см - 2 шт., должна быть изготовлен из нетканого полотна, впитывающего по всей поверхности и остающегося непроницаемым для жидкостей во втором слое. Материал гипоаллергенный, не ворсится, инертен к кислотам, щелочам и спиртам, имеет антистатическую и антисептическую обработку, имеет трансферное покрытие препятствующее пылевоссоотделению. Простыня должна хорошо впитывать жидкость не менее 500мл/м2.</p> <p>Характеристики материала: изготовлен из многослойного без ворсового полотна плотностью 98±5г/м2 (1-й слой - нетканый материал из смеси целлюлозы и биокомпонентных полиэфирных волокон 54-71%+ 2-й слой - полиолефиновая пленка/полиэтилен/мембранная пленка 29-46%).</p> <p>Состав: нетканый материал из смеси целлюлозы и биокомпонентных полиэфирных волокон (49-75 г/м2) + полиолефиновая пленка/полиэтилен/мембранная пленка (25-50г/м2).</p> <p>6. Чехол 145x85(±5)см для инструментального стола – 1шт., имеет форму мешка с дополнительной накладкой, впитывающей по внешней поверхности одной из сторон. Накладка изготовлена из многослойного впитывающего по всей поверхности с одной стороны и влагонепроницаемого с другой нетканого материала. Чехол предназначен для стерильного покрытия инструментального стола Мейо. Телескопическая укладка обеспечивает быстрое надевание чехла на стол и препятствует случайному загрязнению чехла.</p> <p>Характеристики материала: изготовлен из полиэтиленовой пленки толщиной 85±5µm зеленого/голубого цвета состоящей из: полиэтилен высокого давления ПТР - 2,0-2,5 г/10 мин. – 55-61% + полиэтилен низкого давления ПТР 2,6-3,2г/10 мин – 29-35% + линейный полиэтилен низкой плотности – 7-13%. Общая плотность материала 53±5г/м2.</p> <p>Состав материала: полиэтилен высокого давления (20-38 г/м2) + полиэтилен низкого давления (24-10 г/м2) + линейный полиэтилен низкой плотности (1-10 г/м2).</p> <p>Накладка изготовлена из многослойного без ворсового полотна хорошо впитывать жидкость не менее 500мл/м2, плотностью 98±5г/м2 (1-й слой - нетканый материал из смеси целлюлозы и биокомпонентных полиэфирных волокон 54-</p>		
--	---	--	--

	<p>71%+ 2-й слой - полиолефиновая пленка/полиэтилен/мембранная пленка 29-46%). Состав: нетканый материал из смеси целлюлозы и биокomпонентных полиэфирных волокон (49-75 г/м2) + полиолефиновая пленка/полиэтилен/мембранная пленка (25-50г/м2).</p> <p>7. Чехол для электродов 205x15(±5)см - 1шт., предназначен для стерильного укрытия эндоскопической камеры и шнура. Имеет фиксирующие завязки по краям. Чехол должен сужаться на одном из концов. Материалы из которого произведено изделие должны быть безопасны. Чехол должен быть изготовлен из многослойного материала, впитывающего по всей поверхности и остающегося непроницаемым для жидкостей во втором слое. Материал гипоаллергенный, не ворсится, инертен к кислотам, щелочам и спиртам, имеет антистатическую и антисептическую обработку. Безворсовая структура - материал не расслаивается.</p> <p>Характеристики материала: изготовлена из многослойного без ворсового полотна плотностью 59±5г/м2 (полиэстер/хлопок/вискоза 55-73% + полиэфир/полиэтилен/мембранная пленка 27-45%), впитывающего по всей поверхности с одной стороны и остающегося непроницаемым для жидкостей во втором слое. Состав: полиэстер/вискоза/хлопок (25-49 г/м2) + полиэтилен/полиэфир/нетканая мембранная паропроницаемая пленка (8-31 г/м2).</p> <p>8. Карман-приемник 40x25(±5)см - 1шт., с клейким краем (полиакрилатный клей/этиленвинилацетатный расплав шириной не менее 5 см), покрытый защитной силиконизированной бумажной полосой, которая имеет свободный край более 3 мм для удобства снятия. Края должны быть ровными во избежание отрыва волокон материала и попадания их в операционную рану. Материал не должен иметь дефектов, соединение частей полотна герметичное/плотное, без использования швейной прострочки. Адгезив должен быть нанесен непосредственно на материал в виде клея (не двусторонний скотч). Адгезив должен выдерживать длительную нагрузку более 0,8 кг. Карман должен быть изготовлен из многослойного нетканого воздухопроницаемого материала, препятствующего проникновению бактерий, устойчивый к распространению микроорганизмов. Материал из которого произведен карман должен быть безопасным, гипоаллергенным, не должен ворсится, инертен к кислотам, щелочам и спиртам, имеет антистатическую и антисептическую обработку.</p> <p>Характеристика материала: изготовлены из многослойного безворсового полотна плотностью 60±5г/м2 (полипропилен/полиэстер 60-75%+ полиэтилен/мембранная пленка 25-40%). Состав: Полипропилен/полиэстер (32-49 г/м2) + полиэтилен/мембранная пленка (13-27 г/м2).</p> <p>9. Карман для шовного материала 35x25(±5)см - 1шт. Специально разработанный карман для шовного материала, имеет форму «книжки». «Обложка» кармана должна быть изготовлена из многослойного нетканого ламинированного материала. «Листы» кармана должны быть изготовлены из многослойного материала впитывающего по всей поверхности с одной стороны и остающегося непроницаемым для жидкостей во втором слое. Материал гипоаллергенный, не ворсится, инертен к кислотам, щелочам и спиртам, имеет антистатическую и антисептическую обработку. Безворсовая структура - материал не расслаивается. Количество «листов» может меняться в зависимости от количества необходимого шовного материала для данной операции (среднее количество не менее 6 «листов»).</p> <p>Характеристики материала: "Обложка" изготовлена из многослойного безворсового полотна плотностью 60±5г/м2 (полипропилен/полиэстер 60-75%+ полиэтилен/мембранная пленка 25-40%). Состав: Полипропилен/полиэстер (32-49 г/м2) + полиэтилен/мембранная пленка (13-27 г/м2).</p> <p>"Листы" изготовлены из многослойного без ворсового полотна плотностью 59±5г/м2 (полиэстер/хлопок/вискоза 55-73% + полиэфир/полиэтилен/мембранная пленка 27-45%), впитывающего по всей поверхности с одной стороны и остающегося непроницаемым для жидкостей во втором слое. Состав: полиэстер/вискоза/хлопок (25-49 г/м2) + полиэтилен/полиэфир/нетканая мембранная паропроницаемая пленка (8-31 г/м2).</p> <p>10. Пакет для сбора/утилизации медотходов - 1шт., размером не менее 40x60см, толщина пленки не менее 35 мкм. Изготовлены из двухслойной оксобиоразлагаемой пленки, в состав которой входит: внешний слой полиэтилен высокого давления 30% и внутренний слой полиэтилен низкого давления 70%, данная технология производства полиэтилена увеличивает прочность в несколько раз за счет эластичного ПВД, и более прочного ПНД.</p> <p>11. Набор для подготовки операционного поля, в составе: зажим пластиковый (типа Корнцанг) изогнутый, одноразовый - 2</p>		
--	---	--	--

	<p>шт., размер не менее 24см; тампон-тупфер – 4шт. из марли 17-20 ниточной, размер не менее 20х20см, плотность материала 25±3 г/м2.; лоток почкообразный – 1шт. длина не менее 25см, ширина не менее 15см, высота 4см. Емкость лотка не менее 500мл. Должен быть изготовлен из полностью биологически разлагаемой бумаги. Набор упакован в твердую блистерную упаковку.</p> <p>Сборка: Все составляющие комплекта упакованы во входящую в состав комплекта операционную простыню размером не менее 200х160 см. Специальная маркировка облегчает процесс раскладывания белья. Сложение комплекта внутри упаковки позволяет осуществить стерильное накрытие усилиями одного человека.</p> <p>Свойства покровного материала должны соответствовать высококачественному исполнению, критической зоны изделия, в соответствии с ГОСТ EN 13795-3-2011:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1.Прочность на разрыв в сухом состоянии (кПа), в соответствии с EN ISO 113938-1, не должна быть ≤ 40, во влажном состоянии (кПа), в соответствии с EN 29073-3 не должна быть ≤ 40. 2.Проницаемость для бактерий во влажном состоянии (BI), в соответствии с EN ISO 22610 должна быть не менее 5,0 и не более 7,0. 3.Чистота микробная (Lg(CFU/дм²)), в соответствии с EN ISO 11737-1 должна иметь значение не менее 0,5 и не более 2. 4.Чистота в части инородных частиц (IPM), в соответствии с ISO 9073-10 должна иметь значение не менее 0,5 и не более 3,5. 5.Пылевоссоотделение (Lg), в соответствии с ISO 9073-10 должен иметь значение не менее 1,0 и не более 4,0 (для частиц размером от 3 до 25мкм). 6.Прочность на растяжение в сухом состоянии (H), в соответствии с EN 29073-3 должна быть не менее 10 и не более 30, во влажном состоянии не должна быть ≤ 20. <p>Изделие в соответствии с ГОСТ 31508-2012 имеет класс потенциального риска (указать). Изделие биологически безопасно в применении, соответствует ГОСТ EN 13795-2011, ГОСТ Р 52770-2007, ГОСТ ISO 10993-2011, подтвержденное в сертификационном документе. Изделие должно быть зарегистрировано в порядке, установленном Правительством Российской Федерации, уполномоченным им федеральным органом исполнительной власти (указать номер).</p> <p>Комплекты поставляются стерильными и защищены 3-я уровнями защиты:</p> <p>Упаковка 1 уровень («транспортная») - должна обеспечивать сохранность груза при транспортировке и хранении, должна быть из плотного гофрокартона и предназначаться для перевозки и оставаться на складе. Необходимо, чтобы на упаковке с внешней стороны было нанесено типографским способом наименование получателя.</p> <p>Упаковка 2 уровень («товарная») - комбинированная упаковка, состоящего в области дна из прозрачной многослойной полимерной пленки (полиэстер/полипропилен) и в верхней части непрозрачная сторона – специальная водоотталкивающая медицинской бумага/нетканый материал. Обе части упаковки должны быть соединены при помощи горячей спайки, ширина шва 0,8-1,0см. В верхней части упаковки необходимо наличие поля в форме клина, позволяющего вскрывать упаковку по всей ее длине, путем отделения верхней ее части от нижней.</p> <p>Упаковка 3 уровень («внутренняя») – стерилизационный материал/нетканое полотно, для дополнительной защиты изделия медицинского назначения.</p> <p>Маркировка: наименование медицинского изделия; обозначение модели и/или исполнения медицинского изделия, комплектация; наименование страны-производителя (изготовителя); наименование, товарный знак (при наличии), местонахождение (юридический адрес) производителя, адрес места производства; номер и дата регистрационного удостоверения на медицинское изделие; срок годности медицинского изделия (месяц, год), установленный производителем; дата производства медицинского изделия; указание о стерильности с указанием метода стерилизации; указание о том, что медицинское изделие предназначено для однократного применения.</p> <p>Маркировка должна быть нанесена несмываемой краской на русском языке, четкая и разборчивая.</p> <p>Изделие повторно не стерилизуется, стерильно до открытия и повреждения упаковки. Стерилизации в соответствии с ГОСТ ISO 10993-7-2011/ГОСТ Р 50325-2011, ГОСТ ISO 11137-1-2011/ГОСТ ISO 11135-2012 (указать метод</p>		
--	---	--	--

		стерилизации). Срок сохранения стерильности не должен быть менее 3 лет с момента стерилизации.		
2	Чехол для инструментального стола стерильный	<p>Чехол 145x85(±5)см для инструментального стола имеет форму мешка с дополнительной накладкой, впитывающей по внешней поверхности одной из сторон. Накладка изготовлена из многослойного впитывающего по всей поверхности с одной стороны и влагонепроницаемого с другой нетканого материала. Чехол предназначен для стерильного покрытия инструментального стола Мейо. Телескопическая укладка обеспечивает быстрое надевание чехла на стол и препятствует случайному загрязнению чехла.</p> <p>Характеристики материала: изготовлен из полиэтиленовой пленки толщиной 85±5µm зеленого/голубого цвета состоящей из: полиэтилен высокого давления ПТР - 2,0-2,5 г/10 мин. – 55-61% + полиэтилен низкого давления ПТР 2,6-3,2г/10 мин – 29-35% + линейный полиэтилен низкой плотности – 7-13%. Общая плотность материала 53±5г/м2.</p> <p>Состав материала: полиэтилен высокого давления (20-38 г/м2) + полиэтилен низкого давления (24-10 г/м2) + линейный полиэтилен низкой плотности (1-10 г/м2).</p> <p>Накладка должна быть изготовлена из многослойного без ворсового полотна хорошо впитывающая жидкость не менее 500мл/м2, плотностью 98±5г/м2 (1-й слой - нетканый материал из смеси целлюлозы и биокомпонентных полиэфирных волокон 54-71%+ 2-й слой - полиолефиновая пленка/полиэтилен/мембранная пленка 29-46%).</p> <p>Состав: нетканый материал из смеси целлюлозы и биокомпонентных полиэфирных волокон (49-75 г/м2) + полиолефиновая пленка/полиэтилен/мембранная пленка (25-50г/м2).</p> <p>Специальная маркировка облегчает процесс раскладывания белья и позволяет осуществить стерильное накрытие усилиями одного человека.</p> <p>Свойства покровного материала должны соответствовать высококачественному исполнению, критической зоны изделия, в соответствии с ГОСТ EN 13795-3-2011:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1.Прочность на разрыв в сухом состоянии (кПа), в соответствии с EN ISO 113938-1, не должна быть \square40, во влажном состоянии (кПа), в соответствии с EN 29073-3 не должна быть \square 40. 2.Проницаемость для бактерий во влажном состоянии (BI), в соответствии с EN ISO 22610 должна быть не менее 5,0 и не более 7,0. 3.Чистота микробная (Lg(CFU/дм²)), в соответствии с EN ISO 11737-1 должна иметь значение не менее 0,5 и не более 2. 4.Чистота в части инородных частиц (IPM), в соответствии с ISO 9073-10 должна иметь значение не менее 0,5 и не более 3,5. 5.Пылевоссоотделение (Lg), в соответствии с ISO 9073-10 должен иметь значение не менее 1,0 и не более 4,0 (для частиц размером от 3 до 25µкм). 6.Прочность на растяжение в сухом состоянии (H), в соответствии с EN 29073-3 должна быть не менее 10 и не более 30, во влажном состоянии не должна быть \square 20. <p>Изделие в соответствии с ГОСТ 31508-2012 имеет класс потенциального риска (указать). Изделие биологически безопасно в применении, соответствует ГОСТ EN 13795-2011, ГОСТ Р 52770-2007, ГОСТ ISO 10993-2011, подтвержденное в сертификационном документе. Изделие должно быть зарегистрировано в порядке, установленном Правительством Российской Федерации, уполномоченным им федеральным органом исполнительной власти (указать номер).</p> <p>Чехлы поставляются стерильными и защищены 3-я уровнями защиты:</p> <p>Упаковка 1 уровень («транспортная») - должна обеспечивать сохранность груза при транспортировке и хранении, должна быть из плотного гофрокартона и предназначаться для перевозки и оставаться на складе. Необходимо, чтобы на упаковке с внешней стороны было нанесено типографским способом наименование получателя.</p> <p>Упаковка 2 уровень («товарная») - комбинированная упаковка в виде лотка, состоящего в области дна из прозрачной многослойной полимерной пленки (полиэстер/полипропилен) и в верхней части непрозрачная сторона – специальная водоотталкивающая медицинской бумага/нетканый материал. Обе части упаковки должны быть соединены при помощи горячей спайки, ширина шва 0,8-1,0см. В верхней части упаковки необходимо наличие поля в форме клина, позволяющего</p>	шт	1700

		<p>вскрывать упаковку по всей ее длине, путем отделения верхней ее части от нижней.</p> <p>Упаковка 3 уровень («внутренняя») – стерилизационный материал/нетканое полотно, для дополнительной защиты изделия медицинского назначения.</p> <p>Маркировка: наименование медицинского изделия; обозначение модели и/или исполнения медицинского изделия, комплектация; наименование страны-производителя (изготовителя); наименование, товарный знак (при наличии), местонахождение (юридический адрес) производителя, адрес места производства; номер и дата регистрационного удостоверения на медицинское изделие; срок годности медицинского изделия (месяц, год), установленный производителем; дата производства медицинского изделия; указание о стерильности с указанием метода стерилизации; указание о том, что медицинское изделие предназначено для однократного применения.</p> <p>Маркировка должна быть нанесена несмываемой краской на русском языке, четкая и разборчивая.</p> <p>Изделие повторно не стерилизуется, стерильно до открытия и повреждения упаковки. Стерилизации в соответствии с ГОСТ ISO 10993-7-2011/ГОСТ Р 50325-2011, ГОСТ ISO 11137-1-2011/ГОСТ ISO 11135-2012 (указать метод стерилизации). Срок сохранения стерильности не должен быть менее 3 лет с момента стерилизации.</p>		
3	<p>Простыня хирургическая 255x165(±5)см с адгезивным краем стерильная</p>	<p>Простыня хирургическая, размер 255x165(±5)см, должна быть изготовлена из многослойного материала, впитывающего по всей поверхности и остающегося непроницаемым для жидкостей в среднем слое. Материал гипоаллергенный, не ворсится, инертен к кислотам, щелочам и спиртам, имеет антистатическую и антисептическую обработку. Безворсовая структура - материал не расслаивается. Адгезив по длинной стороне не менее 200см не должен вызывать мацерации кожи, должен легко удаляться, не травмируя кожу пациента. Содержание натурального латекса исключено. Адгезивный слой выполненный из винилацетатного расплава/полиакрилатного клея, шириной более 3см не вызывает мацерации кожи и прочно приклеивает белье к коже пациента или операционному белью даже при большом количестве жидкости. Адгезивный слой покрыт силиконизированной бумагой, которая имеет свободный край более 3 мм для удобства снятия. Адгезив должен выдерживать длительную нагрузку более 0,8кг.</p> <p>Характеристики материала: изготовлена из многослойного без ворсового полотна плотностью 59±5г/м2 (полиэстер/хлопок/вискоза 55-73% + полиэфир/полиэтилен/мембранная пленка 27-45%), впитывающего по всей поверхности с одной стороны и остающегося непроницаемым для жидкостей во втором слое. Состав: полиэстер/вискоза/хлопок (25-49 г/м2) + полиэтилен/полиэфир/нетканая мембранная паропроницаемая пленка (8-31 г/м2). Свойства покровного материала должны соответствовать высококачественному исполнению, критической зоны изделия, в соответствии с ГОСТ EN 13795-3-2011:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1.Прочность на разрыв в сухом состоянии (кПа), в соответствии с EN ISO 113938-1, не должна быть \square40, во влажном состоянии (кПа), в соответствии с EN 29073-3 не должна быть \square 40. 2.Проницаемость для бактерий во влажном состоянии (BI), в соответствии с EN ISO 22610 должна быть не менее 5,0 и не более 7,0. 3.Чистота микробная (Lg(CFU/дм²)), в соответствии с EN ISO 11737-1 должна иметь значение не менее 0,5 и не более 2. 4.Чистота в части инородных частиц (IPM), в соответствии с ISO 9073-10 должна иметь значение не менее 0,5 и не более 3,5. 5.Пылеворсоотделение (Lg), в соответствии с ISO 9073-10 должен иметь значение не менее 1,0 и не более 4,0 (для частиц размером от 3 до 25мкм). 6.Прочность на растяжение в сухом состоянии (H), в соответствии с EN 29073-3 должна быть не менее 10 и не более 30, во влажном состоянии не должна быть \square 20. <p>Изделие в соответствии с ГОСТ 31508-2012 имеет класс потенциального риска (указать). Изделие биологически безопасно в применении, соответствует ГОСТ EN 13795-2011, ГОСТ Р 52770-2007, ГОСТ ISO 10993-2011, подтвержденное в сертификационном документе. Изделие должно быть зарегистрировано в порядке, установленном Правительством Российской Федерации, уполномоченным им федеральным органом исполнительной власти (указать номер).</p>	шт	700

		<p>Простыни поставляются стерильными и защищены 3-я уровнями защиты:</p> <p>Упаковка 1 уровень («транспортная») - должна обеспечивать сохранность груза при транспортировке и хранении, должна быть из плотного гофрокартона и предназначаться для перевозки и оставаться на складе. Необходимо, чтобы на упаковке с внешней стороны было нанесено типографским способом наименование получателя.</p> <p>Упаковка 2 уровень («товарная») - комбинированная упаковка в виде лотка, состоящего в области дна из прозрачной многослойной полимерной пленки (полиэстер/полипропилен) и в верхней части непрозрачная сторона – специальная водоотталкивающая медицинской бумага/нетканый материал. Обе части упаковки должны быть соединены при помощи горячей спайки, ширина шва 0,8-1,0см. В верхней части упаковки необходимо наличие поля в форме клина, позволяющего вскрывать упаковку по всей ее длине, путем отделения верхней ее части от нижней.</p> <p>Упаковка 3 уровень («внутренняя») – стерилизационный материал/нетканое полотно плотностью, для дополнительной защиты изделия медицинского назначения.</p> <p>Маркировка: наименование медицинского изделия; обозначение модели и/или исполнения медицинского изделия, комплектация; наименование страны-производителя (изготовителя); наименование, товарный знак (при наличии), местонахождение (юридический адрес) производителя, адрес места производства; номер и дата регистрационного удостоверения на медицинское изделие; срок годности медицинского изделия (месяц, год), установленный производителем; дата производства медицинского изделия; указание о стерильности с указанием метода стерилизации; указание о том, что медицинское изделие предназначено для однократного применения. Маркировка должна быть нанесена несмываемой краской на русском языке, четкая и разборчивая.</p> <p>Изделие повторно не стерилизуется, стерильно до открытия и повреждения упаковки. Стерилизации в соответствии с ГОСТ ISO 10993-7-2011/ГОСТ Р 50325-2011, ГОСТ ISO 11137-1-2011/ГОСТ ISO 11135-2012 (указать метод стерилизации). Срок сохранения стерильности не должен быть менее 3 лет с момента стерилизации.</p>		
4	Простыня хирургическая 75x85(±5)см с адгезивным краем стерильная	<p>Простыня хирургическая, размер 75x85(±5)см, должна быть изготовлена из многослойного материала, впитывающего по всей поверхности и остающегося непроницаемым для жидкостей в среднем слое. Материал гипоаллергенный, не ворсится, инертен к кислотам, щелочам и спиртам, имеет антистатическую и антисептическую обработку. Безворсовая структура - материал не расслаивается. Адгезив по длинной стороне не менее 70см не должен вызывать мацерации кожи, должен легко удаляться, не травмируя кожу пациента. Содержание натурального латекса исключено. Адгезивный слой выполненный из винилацетатного расплава/полиакрилатного клея, шириной более 3см не вызывает мацерации кожи и прочно приклеивает белье к коже пациента или операционному белью даже при большом количестве жидкости. Адгезивный слой покрыт силиконизированной бумагой, которая имеет свободный край более 3 мм для удобства снятия. Адгезив должен выдерживать длительную нагрузку более 0,8кг.</p> <p>Характеристики материала: изготовлена из многослойного без ворсового полотна плотностью 59±5г/м2 (полиэстер/хлопок/вискоза 55-73% + полиэфир/полиэтилен/мембранная пленка 27-45%), впитывающего по всей поверхности с одной стороны и остающегося непроницаемым для жидкостей во втором слое. Состав: полиэстер/вискоза/хлопок (25-49 г/м2) + полиэтилен/полиэфир/нетканая мембранная паропроницаемая пленка (8-31 г/м2).</p> <p>Свойства покровного материала должны соответствовать высококачественному исполнению, критической зоны изделия, в соответствии с ГОСТ EN 13795-3-2011:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1.Прочность на разрыв в сухом состоянии (кПа), в соответствии с EN ISO 113938-1, не должна быть \square40, во влажном состоянии (кПа), в соответствии с EN 29073-3 не должна быть \square 40. 2.Проницаемость для бактерий во влажном состоянии (BI), в соответствии с EN ISO 22610 должна быть не менее 5,0 и не более 7,0. 3.Чистота микробная (Lg(CFU/дм²)), в соответствии с EN ISO 11737-1 должна иметь значение не менее 0,5 и не более 2. 4.Чистота в части инородных частиц (IPM), в соответствии с ISO 9073-10 должна иметь значение не менее 0,5 и не более 3,5. 	шт	400

		<p>5.Пылевсоротделение (Lg), в соответствии с ISO 9073-10 должен иметь значение не менее 1,0 и не более 4,0 (для частиц размером от 3 до 25мкм).</p> <p>6.Прочность на растяжение в сухом состоянии (H), в соответствии с EN 29073-3 должна быть не менее 10 и не более 30, во влажном состоянии не должна быть \leq 20.</p> <p>Изделие в соответствии с ГОСТ 31508-2012 имеет класс потенциального риска (указать). Изделие биологически безопасно в применении, соответствует ГОСТ EN 13795-2011, ГОСТ Р 52770-2007, ГОСТ ISO 10993-2011, подтвержденное в сертификационном документе. Изделие должно быть зарегистрировано в порядке, установленном Правительством Российской Федерации, уполномоченным им федеральным органом исполнительной власти (указать номер).</p> <p>Простыни поставляются стерильными и защищены 3-я уровнями защиты:</p> <p>Упаковка 1 уровень («транспортная») - должна обеспечивать сохранность груза при транспортировке и хранении, должна быть из плотного гофрокартона и предназначаться для перевозки и оставаться на складе. Необходимо, чтобы на упаковке с внешней стороны было нанесено типографским способом наименование получателя.</p> <p>Упаковка 2 уровень («товарная») - комбинированная упаковка в виде лотка, состоящего в области дна из прозрачной многослойной полимерной пленки (полиэстер/полипропилен) и в верхней части непрозрачная сторона – специальная водоотталкивающая медицинской бумага/нетканый материал. Обе части упаковки должны быть соединены при помощи горячей спайки, ширина шва 0,8-1,0см. В верхней части упаковки необходимо наличие поля в форме клина, позволяющего вскрывать упаковку по всей ее длине, путем отделения верхней ее части от нижней.</p> <p>Упаковка 3 уровень («внутренняя») – стерилизационный материал/нетканое полотно плотностью, для дополнительной защиты изделия медицинского назначения.</p> <p>Маркировка: наименование медицинского изделия; обозначение модели и/или исполнения медицинского изделия, комплектация; наименование страны-производителя (изготовителя); наименование, товарный знак (при наличии), местонахождение (юридический адрес) производителя, адрес места производства; номер и дата регистрационного удостоверения на медицинское изделие; срок годности медицинского изделия (месяц, год), установленный производителем; дата производства медицинского изделия; указание о стерильности с указанием метода стерилизации; указание о том, что медицинское изделие предназначено для однократного применения.</p> <p>Маркировка должна быть нанесена несмываемой краской на русском языке, четкая и разборчивая.</p> <p>Изделие повторно не стерилизуется, стерильно до открытия и повреждения упаковки. Стерилизации в соответствии с ГОСТ ISO 10993-7-2011/ГОСТ Р 50325-2011, ГОСТ ISO 11137-1-2011/ ГОСТ ISO 11135-2012 (указать метод стерилизации). Срок сохранения стерильности не должен быть менее 3 лет с момента стерилизации.</p>		
5	Комплект белья хирургический для операций на конечностях из нетканых материалов одноразовый стерильный	<p>Комплект белья хирургический для операций на конечностях (бедро) одноразовый стерильный в составе:</p> <p>1. Простыня операционная 265x205(±5)см с U- образным вырезом 8±0,2x95±5см и адгезивным краем вокруг – 1шт., должна быть изготовлена из многослойного материала, впитывающего по всей поверхности и остающегося непроницаемым для жидкостей во втором слое, выдерживает столб жидкости не менее 150 см, впитывает не менее 520 мл жидкости на 1 м2 по всей поверхности материала. Материал гипоаллергенный, не ворсится, инертен к кислотам, щелочам и спиртам, имеет антистатическую и антисептическую обработку. Простыня должна иметь U –образный вырез размером 8±0,2x95±5см края которого покрыты адгезивом, выполненный из полиакрилатного клея/этиленвинилацетатного расплава, не вызывающий мацерации кожи, легко удаляется, не травмируя кожу пациента. Не содержит натурального латекса. Адгезив покрыт бумажной полосой имеющей с одной стороны свободный край более 3мм. В критической зоне должна быть дополнительная накладка размером 145x75(±5)см из нетканого материала более высокой плотности (105±5 г/м2) и впитывающей способности не менее 10,7мл/дм2 для дополнительного впитывания вокруг операционного поля. Края простыни и отверстий должны быть ровными во избежание отрыва волокон материала/ткани и попадания их в операционную рану. Материал не должен иметь дефектов, соединение частей полотна герметичное/плотное, без использования швейной прострочки.</p>	комп.	60

	<p>Характеристики материала: изготовлена из многослойного безворсового полотна плотностью $82\pm 4\text{ г/м}^2$, (впитывающий слой 38-42% + полиолефиновая пленка/полиэтилен/мембранная пленка 25-30% + полипропилен/хлопок/вискоза 29-35%) впитывающего по всей поверхности с двух сторон и остающегося непроницаемым для жидкостей в среднем слое.</p> <p>Состав: впитывающий слой (27-38 г/м²) + полиолефиновая пленка/полиэтилен/мембранная пленка (23-35 г/м²) + вискоза/полипропилен/хлопок (24-37 г/м²).</p> <p>Накладка должна быть изготовлена из многослойного безворсового материала плотностью $105\pm 5\text{ г/м}^2$ (гидрофильный спанбонд 35-41% + полиолефиновая пленка/полиэтилен/мембранная пленка 19-25% + нетканое полотно/хлопок/вискоза 37-43%).</p> <p>Состав: гидрофильный спанбонд (28-43 г/м²) + полиэтилен/полиолефиновая пленка/нетканая мембранная паропроницаемая пленка (14-27 г/м²) + вискоза/нетканое полотно/хлопок (26-45 г/м²).</p> <p>2. Простыня операционная 305x165(±5)см с адгезивным краем и впитывающей зоной – 1 шт., должна быть изготовлена из многослойного материала, впитывающего по всей поверхности и остающегося непроницаемым для жидкостей во втором слое. Материал гипоаллергенный, не ворсится, инертен к кислотам, щелочам и спиртам, имеет антистатическую и антисептическую обработку. В критической зоне простыня должна иметь дополнительную накладку для дополнительного впитывания вокруг операционного поля размером $50\pm 2 \times 20\pm 2$ см, изготовленную из впитывающего нетканого материала более высокой плотности ($105\pm 5\text{ г/м}^2$), впитывающего по всей поверхности стороны. Адгезив по длинной стороне не менее 100см не должен вызывать мацерации кожи, должен легко удаляться, не травмируя кожу пациента. Содержание натурального латекса исключено. Адгезивный слой выполненный из винилацетатного расплава/полиакрилатного клея, шириной более 3см не вызывает мацерации кожи и прочно приклеивает белье к коже пациента или операционному белью даже при большом количестве жидкости. Адгезивный слой покрыт силиконизированной бумагой, которая имеет свободный край более 3 мм для удобства снятия. Адгезив должен выдерживать длительную нагрузку более 0,8кг. Края простыни должны быть ровными во избежание отрыва волокон материала и попадания их в операционную рану. Материал не должен иметь дефектов, соединение частей полотна герметичное/плотное, без использования швейной прострочки.</p> <p>Характеристики материала: изготовлена из многослойного безворсового полотна плотностью $82\pm 4\text{ г/м}^2$, (впитывающий слой 38-42% + полиолефиновая пленка/полиэтилен/мембранная пленка 25-30% + полипропилен/хлопок/вискоза 29-35%) впитывающего по всей поверхности с двух сторон и остающегося непроницаемым для жидкостей в среднем слое.</p> <p>Состав: впитывающий слой (27-38 г/м²) + полиолефиновая пленка/полиэтилен/мембранная пленка (23-35 г/м²) + вискоза/полипропилен/хлопок (24-37 г/м²).</p> <p>Накладка изготовлена из многослойного безворсового материала плотностью $105\pm 5\text{ г/м}^2$ (гидрофильный спанбонд 35-41% + полиолефиновая пленка/полиэтилен/мембранная пленка 19-25% + нетканое полотно/хлопок/вискоза 37-43%).</p> <p>Состав: гидрофильный спанбонд (28-43 г/м²) + полиэтилен/полиолефиновая пленка/нетканая мембранная паропроницаемая пленка (14-27 г/м²) + вискоза/нетканое полотно/хлопок (26-45 г/м²).</p> <p>3. Простыня хирургическая 75x85(±5)см – 1 шт., должна быть изготовлена из многослойного материала, впитывающего по всей поверхности и остающегося непроницаемым для жидкостей во втором слое. Материал гипоаллергенный, не ворсится, инертен к кислотам, щелочам и спиртам, имеет антистатическую и антисептическую обработку. Безворсовая структура - материал не расслаивается. Края простыни должны быть ровными во избежание отрыва волокон материала и попадания их в операционную рану.</p> <p>Характеристики материала: изготовлена из многослойного без ворсового полотна плотностью $60\pm 5\text{ г/м}^2$ (полиэстер/хлопок/вискоза 55-73% + полиэфир/полиэтилен/мембранная пленка 27-45%), впитывающего по всей поверхности с одной стороны и остающегося непроницаемым для жидкостей во втором слое. Состав: полиэстер/вискоза/хлопок (25-49 г/м²) + полиэтилен/полиэфир/нетканая мембранная паропроницаемая пленка (8-31 г/м²).</p> <p>4. Простыня хирургическая 205x165(±5)см – 1 шт., должна быть изготовлена из многослойного материала, впитывающего по всей поверхности и остающегося непроницаемым для жидкостей во втором слое. Материал гипоаллергенный, не ворсится, инертен к кислотам, щелочам и спиртам, имеет антистатическую и антисептическую обработку. Безворсовая</p>		
--	---	--	--

	<p>структура - материал не расслаивается. Края простыни должны быть ровными во избежание отрыва волокон материала и попадания их в операционную рану.</p> <p>Характеристики материала: изготовлена из многослойного без ворсового полотна плотностью $60\pm 5\text{ г/м}^2$ (полиэстер/хлопок/вискоза 55-73% + полиэфир/полиэтилен/мембранная пленка 27-45%), впитывающего по всей поверхности с одной стороны и остающегося непроницаемым для жидкостей во втором слое. Состав: полиэстер/вискоза/хлопок ($25-49\text{ г/м}^2$) + полиэтилен/полиэфир/нетканая мембранная паропроницаемая пленка ($8-31\text{ г/м}^2$).</p> <p>5. Простыня операционная $205\times 165(\pm 5)\text{ см}$ с впитывающей зоной – 1 шт., должна быть изготовлена из многослойного материала, впитывающего по всей поверхности и остающегося непроницаемым для жидкостей во втором слое. Материал гипоаллергенный, не ворсится, инертен к кислотам, щелочам и спиртам, имеет антистатическую и антисептическую обработку. В критической зоне простыня имеет впитывающую накладку для дополнительного впитывания вокруг операционного поля размером $50\times 20(\pm 2)\text{ см}$, более высокой плотности ($105\pm 5\text{ г/м}^2$). Безворсовая структура - материал не расслаивается. Края простыни должны быть ровными во избежание отрыва волокон материала и попадания их в операционную рану.</p> <p>Характеристики материала: изготовлена из многослойного без ворсового полотна плотностью $60\pm 5\text{ г/м}^2$ (полиэстер/хлопок/вискоза 55-73% + полиэфир/полиэтилен/мембранная пленка 27-45%), впитывающего по всей поверхности с одной стороны и остающегося непроницаемым для жидкостей во втором слое. Состав: полиэстер/вискоза/хлопок ($25-49\text{ г/м}^2$) + полиэтилен/полиэфир/нетканая мембранная паропроницаемая пленка ($8-31\text{ г/м}^2$).</p> <p>Накладка изготовлена из многослойного безворсового материала плотностью $105\pm 5\text{ г/м}^2$ (гидрофильный спанбонд 35-41% + полиолефиновая пленка/полиэтилен/мембранная пленка 19-25% + нетканое полотно/хлопок/вискоза 37-43%). Состав: гидрофильный спанбонд ($28-43\text{ г/м}^2$) + полиэтилен/полиолефиновая пленка/нетканая мембранная паропроницаемая пленка ($14-27\text{ г/м}^2$) + вискоза/нетканое полотно/хлопок ($26-45\text{ г/м}^2$).</p> <p>6. Бахила высокая $125\times 45(\pm 5)\text{ см}$ - 1 шт., изготовлена из многослойного безворсового полотна. Материал гипоаллергенный, не ворсится, инертен к кислотам, щелочам и спиртам, имеет антистатическую и антисептическую обработку.</p> <p>Характеристики материала: изготовлена из многослойного материала Tutami (или аналог) плотностью $79\pm 5\text{ г/м}^2$, (вискоза/полиэфир/целлюлоза 35-41% + полиолефиновая пленка/полиэтилен/мембранная пленка 19-25% + нетканое полотно/хлопок/полипропилен 37-43%) впитывающего по всей поверхности с двух сторон и остающегося непроницаемым для жидкостей в среднем слое.</p> <p>Состав: целлюлоза/вискоза/полиэфир ($24-35\text{ г/м}^2$) + полиэтилен/полиолефиновая пленка/нетканая мембранная паропроницаемая пленка, обеспечивает непроницаемость для жидкостей и бактерий ($12-22\text{ г/м}^2$) + полипропилен/нетканое полотно/хлопок ($22-37\text{ г/м}^2$).</p> <p>7. Повязка послеоперационная не менее $10\times 25\text{ см}$ – 1 шт.. Липкая повязка для закрытия послеоперационных швов и неинфицированных ран, обеспечивает обязательный в таких случаях уход: она прекрасно сохраняют стерильность и чистоту кожи (не пропускает инфекции и вредные микроорганизмы, способные ухудшить положение раны или шва), а также сводит к минимуму возможность травмировать шов во время перевязки, так как проста в использовании. Материал, который применяется для изготовления липких стерильных полосок не стесняет движений и не стягивает кожу, структура пористая, благодаря чему рана или шов остаются закрытыми для воздуха и испарений. Защитная бумага надёжно крепится, сохраняя первоначальную стерильность повязки, но легко отделяется. Входящий в состав клей, благодаря которому повязка крепится на теле, изготовлен на водной основе, не раздражающий кожу.</p> <p>8. Хирургическая разрезаемая операционная пленка - 1 шт., изготовлена из воздухопроницаемой пленки с превосходными адгезивными свойствами. Асептика операционного поля обеспечивается за счет иммобилизации микрофлоры под липким слоем пленки. Благодаря высокой растяжимости и способности «запоминать» форму исключается отлипание пленки по краям разреза. Полная прозрачность пленки обеспечивает хороший обзор области операции. Обладает антистатическим эффектом. Края пленки по длине - бесцветные, полупрозрачные без адгезива по $5,0\text{ см}$ для наложения на операционное поле. Размеры : общий не менее $60\text{ см} \times 45\text{ см}$, операционного поля не менее $50\text{ см} \times 45\text{ см}$.</p>		
--	--	--	--

	<p>9. Салфетка впитывающая 30x30(±5)см - 4 шт., должна быть изготовлен из нетканого полотна плотностью 75±5г/м², впитывающего по всей поверхности с одной стороны и остающегося непроницаемым для жидкостей в нижнем слое. Материал гипоаллергенный, не ворсится, инертен к кислотам, щелочам и спиртам, имеет антистатическую и антисептическую обработку, имеет трансферное покрытие препятствующее пылевоссоотделению. Салфетка должна хорошо впитывать жидкость не менее 500мл/м².</p> <p>Характеристики материала: изготовлен из многослойного без ворсового полотна плотностью 75±5г/м² (целлюлоза/хлопок/вискоза 68-75%+ полиэфир/полиэстер/полипропилен 25-32%).</p> <p>Состав: целлюлоза/вискоза/хлопок (44-63 г/м²) + полиэфир/полиэстер/полипропилен (18-31 г/м²).</p> <p>10. Набор для подготовки операционного поля, в составе: зажим пластиковый (типа Корнцанг) изогнутый, одноразовый -2 шт., размер не менее 24см; тампон-тупфер – 4шт. из марли 17-20 ниточной, размер не менее 20x20см, плотность материала 25±3 г/м².; лоток почкообразный – 1шт. длина не менее 25см, ширина не менее 15см, высота 4см. Емкость лотка не менее 500мл. Должен быть изготовлен из полностью биологически разлагаемой бумаги. Набор упакован в твердую блистерную упаковку.</p> <p>Сборка: Все составляющие комплекта упакованы во входящую в состав комплекта операционную простыню размером не менее 200x160 см. Специальная маркировка облегчает процесс раскладывания белья. Сложение комплекта внутри упаковки позволяет осуществить стерильное накрытие усилиями одного человека.</p> <p>Свойства покровного материала должны соответствовать высококачественному исполнению, критической зоны изделия, в соответствии с ГОСТ EN 13795-3-2011:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1.Прочность на разрыв в сухом состоянии (кПа), в соответствии с EN ISO 113938-1, не должна быть \square40, во влажном состоянии (кПа), в соответствии с EN 29073-3 не должна быть \square 40. 2.Проницаемость для бактерий во влажном состоянии (BI), в соответствии с EN ISO 22610 должна быть не менее 5,0 и не более 7,0. 3.Чистота микробная (Lg(CFU/дм²)), в соответствии с EN ISO 11737-1 должна иметь значение не менее 0,5 и не более 2. 4.Чистота в части инородных частиц (IPM), в соответствии с ISO 9073-10 должна иметь значение не менее 0,5 и не более 3,5. 5.Пылевоссоотделение (Lg), в соответствии с ISO 9073-10 должен иметь значение не менее 1,0 и не более 4,0 (для частиц размером от 3 до 25мкм). 6.Прочность на растяжение в сухом состоянии (H), в соответствии с EN 29073-3 должна быть не менее 10 и не более 30, во влажном состоянии не должна быть \square 20. <p>Изделие в соответствии с ГОСТ 31508-2012 имеет класс потенциального риска (указать). Изделие биологически безопасно в применении, соответствует ГОСТ EN 13795-2011, ГОСТ Р 52770-2007, ГОСТ ISO 10993-2011, подтвержденное в сертификационном документе. Изделие должно быть зарегистрировано в порядке, установленном Правительством Российской Федерации, уполномоченным им федеральным органом исполнительной власти (указать номер).</p> <p>Комплекты поставляются стерильными и защищены 3-я уровнями защиты:</p> <p>Упаковка 1 уровень («транспортная») - должна обеспечивать сохранность груза при транспортировке и хранении, должна быть из плотного гофрокартона и предназначаться для перевозки и оставаться на складе. Необходимо, чтобы на упаковке с внешней стороны было нанесено типографским способом наименование получателя.</p> <p>Упаковка 2 уровень («товарная») - комбинированная упаковка, состоящего в области дна из прозрачной многослойной полимерной пленки (полиэстер/полипропилен) и в верхней части непрозрачная сторона – специальная водоотталкивающая медицинской бумага/нетканый материал. Обе части упаковки должны быть соединены при помощи горячей спайки, ширина шва 0,8-1,0см. В верхней части упаковки необходимо наличие поля в форме клина, позволяющего вскрывать упаковку по всей ее длине, путем отделения верхней ее части от нижней.</p> <p>Упаковка 3 уровень («внутренняя») – стерилизационный материал/нетканое полотно, для дополнительной защиты изделия медицинского назначения.</p>		
--	--	--	--

		<p>Маркировка: наименование медицинского изделия; обозначение модели и/или исполнения медицинского изделия, комплектация; наименование страны-производителя (изготовителя); наименование, товарный знак (при наличии), местонахождение (юридический адрес) производителя, адрес места производства; номер и дата регистрационного удостоверения на медицинское изделие; срок годности медицинского изделия (месяц, год), установленный производителем; дата производства медицинского изделия; указание о стерильности с указанием метода стерилизации; указание о том, что медицинское изделие предназначено для однократного применения.</p> <p>Маркировка должна быть нанесена несмываемой краской на русском языке, четкая и разборчивая.</p> <p>Изделие повторно не стерилизуется, стерильно до открытия и повреждения упаковки. Стерилизации в соответствии с ГОСТ ISO 10993-7-2011/ГОСТ Р 50325-2011, ГОСТ ISO 11137-1-2011/ ГОСТ ISO 11135-2012 (указать метод стерилизации). Срок сохранения стерильности не должен быть менее 3 лет с момента стерилизации.</p>		
6	Комплект хирургический для артроскопии из нетканых материалов одноразовый стерильный	<p>Комплект хирургический для артроскопии из нетканых материалов одноразовый стерильный: для коленного сустава, в составе:</p> <p>1. Простыня 205x325(±5) см с эластичными вырезами 5±0,2см и 7±0,2см и карманом для сбора жидкости – 1 шт., изготовлена из многослойного без ворсового полотна, впитывающего по всей поверхности и остающегося непроницаемым для жидкостей во втором слое, выдерживает столб жидкости не менее 150 см, впитывает не менее 520 мл жидкости на 1 м² по всей поверхности материала. Материал гипоаллергенный, не ворсится, инертен к кислотам, щелочам и спиртам, имеет антистатическую и антисептическую обработку. Безворсовая структура - материал не расслаивается. Материал не должен иметь дефектов, соединение частей полотна герметичное/плотное, без использования швейной прострочки. По краям области оперативного вмешательства в простыню должен быть интегрирован полиэтиленовый карман треугольной формы размером 75x75(±5) см. Карман изготовлен из полиэтилена с антибликовым эффектом. В верхней части кармана встроенный жесткий каркас по краю должна быть впитывающая полоска для предотвращения переливания жидкости (объем впитывания более 280мл). Встроенный карман должен иметь вакуумный порт с трубкой для отвода жидкости. Длина трубки не менее 100см. В простыню также встроены две эластичных мембраны из термопластического каучука с отверстием для конечности (диаметр верхнего отверстия для бедра 7±0,2см, нижнего для голени 5±0,2см), которые обеспечивают возможность изменения размера операционного доступа. Мембрана должна прочно фиксировать покрытие на конечности пациента во время операции, не вызывать мацерации кожи, не пропускать жидкость. Во избежание отрыва или отслаивания, эластичные мембраны должны быть встроены в операционную область с помощью термошва размером 3-5см. Простыня со стороны операционного поля имеет дополнительную впитывающую накладку со встроенными держателями шнуров размером 50x20(±2) см более высокой плотности (105±5г/м²). Края простыни и отверстия должны быть ровными, выполнены фабричным способом (вырубные), во избежание отрыва волокон ткани и попадания их в операционную рану.</p> <p>Характеристики материала: изготовлена из многослойного безворсового полотна плотностью 82±4г/м², (впитывающий слой 38-42% + полиолефиновая пленка/полиэтилен/мембранная пленка 25-30% + полипропилен/хлопок/вискоза 29-35%) впитывающего по всей поверхности с двух сторон и остающегося непроницаемым для жидкостей в среднем слое.</p> <p>Состав: впитывающий слой (27-38 г/м²) + полиолефиновая пленка/полиэтилен/ мембранная пленка (23-35 г/м²) + вискоза/полипропилен/хлопок (24-37 г/м²).</p> <p>Накладка должна быть изготовлена из многослойного безворсового материала плотностью 105±5г/м² (гидрофильный спанбонд 35-41% + полиолефиновая пленка/полиэтилен/мембранная пленка 19-25% + нетканое полотно/хлопок/вискоза 37-43%).</p> <p>Состав: гидрофильный спанбонд (28-43 г/м²) + полиэтилен/полиолефиновая пленка/нетканая мембранная паропроницаемая пленка (14-27 г/м²) + вискоза/нетканое полотно/хлопок (26-45 г/м²).</p> <p>2. Простыня хирургическая 205x165(±5)см – 1 шт., должна быть изготовлена из многослойного материала, впитывающего по всей поверхности и остающегося непроницаемым для жидкостей во втором слое. Материал гипоаллергенный, не</p>	комп.	30

	<p>ворсится, инертен к кислотам, щелочам и спиртам, имеет антистатическую и антисептическую обработку. Безворсовая структура - материал не расслаивается. Края простыни должны быть ровными во избежание отрыва волокон материала и попадания их в операционную рану. Материал не должен иметь дефектов, соединение частей полотна герметичное/плотное, без использования швейной прострочки.</p> <p>Характеристики материала: изготовлен из многослойного без ворсового полотна плотностью 98±5г/м2 (1-й слой - нетканый материал из смеси целлюлозы и биокомпонентных полиэфирных волокон 54-71%+ 2-й слой - полиолефиновая пленка/полиэтилен/мембранная пленка 29-46%).</p> <p>Состав: нетканый материал из смеси целлюлозы и биокомпонентных полиэфирных волокон (49-75 г/м2) + полиолефиновая пленка/полиэтилен/мембранная пленка (25-50г/м2).</p> <p>3. Простыня на операционный стол 205см x165(±5)см - 1 шт., должна быть изготовлена из многослойного материала, впитывающего по всей поверхности и остающегося непроницаемым для жидкостей во втором слое, выдерживает столб жидкости не менее 125 см, впитывает не менее 250 мл жидкости на 1 м2 по всей поверхности материала. Материал гипоаллергенный, не ворсится, инертен к кислотам, щелочам и спиртам, имеет антистатическую и антисептическую обработку. В критической зоне простыня имеет впитывающую накладку для дополнительного впитывания вокруг операционного поля размером 50x20(±2)см, более высокой плотности (105±5 г/м2). Безворсовая структура - материал не расслаивается. Края простыни должны быть ровными во избежание отрыва волокон материала и попадания их в операционную рану.</p> <p>Характеристики материала: изготовлена из многослойного без ворсового полотна плотностью 60±5г/м2 (полиэстер/хлопок/вискоза 55-73% + полиэфир/полиэтилен/мембранная пленка 27-45%), впитывающего по всей поверхности с одной стороны и остающегося непроницаемым для жидкостей во втором слое. Состав: полиэстер/вискоза/хлопок (25-49 г/м2) + полиэтилен/полиэфир/нетканая мембранная паропроницаемая пленка (8-31 г/м2). Накладка изготовлена из многослойного безворсового материала плотностью 105±5г/м² (гидрофильный спанбонд 35-41% + полиолефиновая пленка/полиэтилен/мембранная пленка 19-25% + нетканое полотно/хлопок/вискоза 37-43%). Состав: гидрофильный спанбонд (28-43 г/м2) + полиэтилен/полиолефиновая пленка/нетканая мембранная паропроницаемая пленка (14-27 г/м2) + вискоза/нетканое полотно/хлопок (26-45 г/м2).</p> <p>4. Бахила высокая 125x45(±5)см -1 шт., изготовлена из многослойного безворсового полотна. Материал гипоаллергенный, не ворсится, инертен к кислотам, щелочам и спиртам, имеет антистатическую и антисептическую обработку.</p> <p>Характеристики материала: изготовлена из многослойного материала Tutami (или аналог) плотностью 79±5г/м², (вискоза/полиэфир/целлюлоза 35-41% + полиолефиновая пленка/полиэтилен/мембранная пленка 19-25% + нетканое полотно/хлопок/полипропилен 37-43%) впитывающего по всей поверхности с двух сторон и остающегося непроницаемым для жидкостей в среднем слое.</p> <p>Состав: целлюлоза/вискоза/полиэфир (24-35 г/м2) + полиэтилен/полиолефиновая пленка/нетканая мембранная паропроницаемая пленка, обеспечивает непроницаемость для жидкостей и бактерий (12-22 г/м2) + полипропилен/нетканое полотно/хлопок (22-37 г/м2).</p> <p>5. Салфетка впитывающая 30x30(±5)см - 4 шт., должна быть изготовлен из нетканого полотна плотностью 75±5г/м2, впитывающего по всей поверхности с одной стороны и остающегося непроницаемым для жидкостей в нижнем слое. Материал гипоаллергенный, не ворсится, инертен к кислотам, щелочам и спиртам, имеет антистатическую и антисептическую обработку, имеет трансферное покрытие препятствующее пылевоссоотделению. Салфетка должна хорошо впитывать жидкость не менее 500мл/м2.</p> <p>Характеристики материала: изготовлен из многослойного без ворсового полотна плотностью 75±5г/м2 (целлюлоза/хлопок/вискоза 68-75%+ полиэфир/полиэстер/полипропилен 25-32%).</p> <p>Состав: целлюлоза/вискоза/хлопок (44-63 г/м2) + полиэфир/полиэстер/полипропилен (18-31 г/м2).</p> <p>6. Хирургическая разрезаемая операционная пленка - 1шт., изготовлена из воздухопроницаемой пленки с превосходными адгезивными свойствами. Асептика операционного поля обеспечивается за счет иммобилизации микрофлоры под липким</p>		
--	--	--	--

	<p>слоем пленки. Благодаря высокой растяжимости и способности «запоминать» форму исключается отлипание пленки по краям разреза. Полная прозрачность пленки обеспечивает хороший обзор области операции. Обладает антистатическим эффектом. Края пленки по длине - бесцветные, полупрозрачные без адгезива по 5,0 см для наложения на операционное поле. Размеры : общий не менее 60см *45см ,операционного поля не менее 50см*45см.</p> <p>7. Повязка послеоперационная – 1шт. размером не менее 8x15см. Самоклеящаяся повязка для закрытия послеоперационных швов и неинфицированных ран, обеспечивает обязательный в таких случаях уход: она прекрасно сохраняют стерильность и чистоту кожи (не пропускает инфекции и вредные микроорганизмы, способные ухудшить положение раны или шва), а также сводит к минимуму возможность травмировать шов во время перевязки, так как проста в использовании. Материал, который применяется для изготовления липких стерильных полосок не стесняет движений и не стягивает кожу, структура пористая, благодаря чему рана или шов остаются закрытыми для воздуха и испарений. Защитная бумага надёжно крепится, сохраняя первоначальную стерильность повязки, но легко отделяется. Входящий в состав клей, благодаря которому повязка крепится на теле, изготовлен на водной основе, не раздражающий кожу.</p> <p>8. Бинт медицинский эластичный - 1шт. размером не менее 7мх6см, изготовлен из износостойкой, очень плотной и высококачественной ткани. Его высокая эластичность позволяет легко накладывать повязку. Эластичный длиннорастяжимый бинт имеет цвет кожного покрова. Степень растяжимости более 150%, пропускает воздух, не вызывает раздражения кожи.</p> <p>В состав входит: 80-82% - хлопок, 13-15% - полиамид, 5-7% эластан.</p> <p>Сборка: Все составляющие комплекта упакованы во входящую в состав комплекта операционную простыню размером не менее 200x160 см. Специальная маркировка облегчает процесс раскладывания белья. Сложение комплекта внутри упаковки позволяет осуществить стерильное накрытие усилиями одного человека.</p> <p>Свойства покровного материала должны соответствовать высококачественному исполнению, критической зоны изделия, в соответствии с ГОСТ EN 13795-3-2011:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1.Прочность на разрыв в сухом состоянии (кПа), в соответствии с EN ISO 113938-1, не должна быть \square40, во влажном состоянии (кПа), в соответствии с EN 29073-3 не должна быть \square 40. 2.Проницаемость для бактерий во влажном состоянии (BI), в соответствии с EN ISO 22610 должна быть не менее 5,0 и не более 7,0. 3.Чистота микробная (Lg(CFU/дм²)), в соответствии с EN ISO 11737-1 должна иметь значение не менее 0,5 и не более 2. 4.Чистота в части инородных частиц (IPM), в соответствии с ISO 9073-10 должна иметь значение не менее 0,5 и не более 3,5. 5.Пылевсортоделение (Lg), в соответствии с ISO 9073-10 должен иметь значение не менее 1,0 и не более 4,0 (для частиц размером от 3 до 25мкм). 6.Прочность на растяжение в сухом состоянии (H), в соответствии с EN 29073-3 должна быть не менее 10 и не более 30, во влажном состоянии не должна быть \square 20. <p>Изделие в соответствии с ГОСТ 31508-2012 имеет класс потенциального риска (указать). Изделие биологически безопасно в применении, соответствует ГОСТ EN 13795-2011, ГОСТ Р 52770-2007, ГОСТ ISO 10993-2011, подтвержденное в сертификационном документе. Изделие должно быть зарегистрировано в порядке, установленном Правительством Российской Федерации, уполномоченным им федеральным органом исполнительной власти (указать номер).</p> <p>Комплекты поставляются стерильными и защищены 3-я уровнями защиты:</p> <p>Упаковка 1 уровень («транспортная») - должна обеспечивать сохранность груза при транспортировке и хранении, должна быть из плотного гофрокартона и предназначаться для перевозки и оставаться на складе. Необходимо, чтобы на упаковке с внешней стороны было нанесено типографским способом наименование получателя.</p> <p>Упаковка 2 уровень («товарная») - комбинированная упаковка, состоящего в области дна из прозрачной многослойной полимерной пленки (полиэстер/полипропилен) и в верхней части непрозрачная сторона – специальная водоотталкивающая медицинская бумага/нетканый материал. Обе части упаковки должны быть соединены при помощи горячей спайки,</p>		
--	--	--	--

		<p>ширина шва 0,8-1,0см. В верхней части упаковки необходимо наличие поля в форме клина, позволяющего вскрывать упаковку по всей ее длине, путем отделения верхней ее части от нижней.</p> <p>Упаковка 3 уровень («внутренняя») – стерилизационный материал/нетканое полотно, для дополнительной защиты изделия медицинского назначения.</p> <p>Маркировка: наименование медицинского изделия; обозначение модели и/или исполнения медицинского изделия, комплектация; наименование страны-производителя (изготовителя); наименование, товарный знак (при наличии), местонахождение (юридический адрес) производителя, адрес места производства; номер и дата регистрационного удостоверения на медицинское изделие; срок годности медицинского изделия (месяц, год), установленный производителем; дата производства медицинского изделия; указание о стерильности с указанием метода стерилизации; указание о том, что медицинское изделие предназначено для однократного применения.</p> <p>Маркировка должна быть нанесена несмываемой краской на русском языке, четкая и разборчивая.</p> <p>Изделие повторно не стерилизуется, стерильно до открытия и повреждения упаковки. Стерилизации в соответствии с ГОСТ ISO 10993-7-2011/ГОСТ Р 50325-2011, ГОСТ ISO 11137-1-2011/ГОСТ ISO 11135-2012 (указать метод стерилизации). Срок сохранения стерильности не должен быть менее 3 лет с момента стерилизации.</p>		
7	Халат хирургический р.52-54 стерильный	<p>Халат хирургический имеет Т-образный раскрой, который не должен стеснять движений в плечевом поясе во время проведения манипуляций. Специальная укладка гарантирует асептическое надевание без дополнительной помощи персонала. Халат имеет мягкую окантовку горловины/воротника и регулируемую застежку ворота типа Dual Lock (или аналог). Окантовка горловины – светлая/белая. Длина халата: 140 ±1см, полуобхват груди: 64±1см, проем рукава: 31±1см, длина рукава: 60±1см. Ширина по нижнему краю изделия в развернутом виде должна составлять 143±1см. Размер: 52-54 (XXL). Манжеты должны быть изготовлены из эластичного полотна/материала с содержанием лайкры, высотой 7-9см.</p> <p>Материалы, из которых изготовлен халат, гипоаллергенны и не содержат латекса. Двойная система завязок. Халат снабжен бумажным фиксатором завязок «Стерильно/Нестерильно», что в совокупности обеспечивает стерильность изделия при надевании. Для обеспечения асептики и прочности - шов рукава должен быть выполнен специальным двойным «швом в замок» который расположен на наружной стороне рукава. Крепление завязок выполнены герметично/плотно по технологии "безниточный шов" (термошов) для исключения промокания и нарушения барьерных свойств халата. В комплект входят не менее 2-х впитывающих салфеток для протирки рук размером не менее 33x45см, состоящие из двух слоев бумаги, обеспечивающей высокую впитываемость ≥ 100мл/м2.</p> <p>Характеристики материала: вуденпалп (или эквивалент) - нетканый влагоотталкивающий, но «дышащий» - воздухопроницаемый материал, плотностью 45-68г/м2, состоящий из смеси волокон: 52-60% - вискоза/древесная масса/целлюлозы + 40-48% - полиэстера/полиэфир. Сочетание плотной структуры со специальным влагоотталкивающим покрытием обеспечивает высочайший барьер для миграции бактерий и жидкости и отличную воздухопроницаемость.</p> <p>Состав: (23-41г/м2) – целлюлоза/вискоза/древесная масса (18-33г/м2) – полиэфир/полиэстер.</p> <p>Материал окантовки горловины: нетканое полотно, изготовленное по технологии спанлейс. Мягкий безворсовый материал с большой впитывающей способностью.</p> <p>Состав: полиэстер/вискоза/хлопок 69±3% + полиэфир/нетканая мембранная пленка/полиэстер 31±3%.</p> <p>Свойства хирургических халатов должны соответствовать высококачественному исполнению, критической зоны изделия, в соответствии с ГОСТ EN 13795-3-2011:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1.Прочность на разрыв в сухом состоянии (кПа), в соответствии с EN ISO 113938-1, не должна быть □40, во влажном состоянии (кПа), в соответствии с EN 29073-3 не должна быть □ 40. 2.Проницаемость для бактерий во влажном состоянии (БИ), в соответствии с EN ISO 22610 должна быть не менее 5,0 и не более 7,0. 3.Чистота микробная (Lg(CFU/дм²)), в соответствии с EN ISO 11737-1 должна иметь значение не менее 0,5 и не более 2. 4.Чистота в части инородных частиц (IPM), в соответствии с ISO 9073-10 должна иметь значение не менее 0,5 и не более 	шт	200

		<p>3,5. 5.Пылевесоотделение (Lg), в соответствии с ISO 9073-10 должен иметь значение не менее 1,0 и не более 4,0 (для частиц размером от 3 до 25мкм). 6.Устойчивость к проникновению жидкости в соответствии с EN 20811 не должна быть менее 100 см/Н2О. 7.Прочность на растяжение в сухом состоянии (Н), в соответствии с EN 29073-3 должна быть не менее 10 и не более 30, во влажном состоянии не должна быть \square 20. Изделие в соответствии с ГОСТ 31508-2012 имеет класс потенциального риска (указать). Изделие биологически безопасно в применении, соответствует ГОСТ EN 13795-2011, ГОСТ Р 52770-2007, ГОСТ ISO 10993-2011, подтвержденное в сертификационном документе. Изделие должно быть зарегистрировано в порядке, установленном Правительством Российской Федерации, уполномоченным им федеральным органом исполнительной власти (указать номер). Халаты поставляются стерильными и защищены 3-я уровнями защиты: Упаковка 1 уровень («транспортная») - должна обеспечивать сохранность груза при транспортировке и хранении, должна быть из плотного гофрокартона и предназначаться для перевозки и оставаться на складе. Необходимо, чтобы на упаковке с внешней стороны было нанесено типографским способом наименование получателя. Упаковка 2 уровень («товарная») - комбинированная упаковка в виде лотка, состоящего в области дна из прозрачной многослойной полимерной пленки (полиэстер/полипропилен) и в верхней части непрозрачная сторона – специальная водоотталкивающая медицинской бумага/нетканый материал. Обе части упаковки должны быть соединены при помощи горячей спайки, ширина шва 0,8-1,0см. В верхней части упаковки необходимо наличие поля в форме клина, позволяющего вскрывать упаковку по всей ее длине, путем отделения верхней ее части от нижней. Упаковка 3 уровень («внутренняя») – стерилизационный материал/нетканое полотно плотностью, для дополнительной защиты изделия медицинского назначения. Маркировка: наименование медицинского изделия; обозначение модели и/или исполнения медицинского изделия, комплектация; наименование страны-производителя (изготовителя); наименование, товарный знак (при наличии), местонахождение (юридический адрес) производителя, адрес места производства; номер и дата регистрационного удостоверения на медицинское изделие; срок годности медицинского изделия (месяц, год), установленный производителем; дата производства медицинского изделия; указание о стерильности с указанием метода стерилизации; указание о том, что медицинское изделие предназначено для однократного применения. Маркировка должна быть нанесена несмываемой краской на русском языке, четкая и разборчивая. Изделие повторно не стерилизуется, стерильно до открытия и повреждения упаковки. Стерилизации в соответствии с ГОСТ ISO 10993-7-2011/ГОСТ Р 50325-2011, ГОСТ ISO 11137-1-2011/ ГОСТ ISO 11135-2012 (указать метод стерилизации). Срок сохранения стерильности не должен быть менее 3 лет с момента стерилизации.</p>		
8	Халат хирургический р.50-52 стерильный	<p>Халат хирургический имеет Т-образный раскрой, который не должен стеснять движений в плечевом поясе во время проведения манипуляций. Специальная укладка гарантирует асептическое надевание без дополнительной помощи персонала. Халат имеет мягкую окантовку горловины/воротника и регулируемую застежку ворота типа Dual Lock (или аналог). Окантовка горловины – светлая/белая. Длина халата: 140 ±1см., полуобхват груди: 63±1см, проем рукава: 30±1см., длина рукава: 59±1см. Ширина по нижнему краю изделия в развернутом виде 142±1см. Размер: 50-52 (XL). Манжеты должны быть изготовлены из эластичного полотна/материала с содержанием лайкры, высотой 8±2см. Материалы, из которых изготовлен халат, гипоаллергенны и не содержат латекса. Двойная система завязок. Халат снабжен бумажным фиксатором завязок «Стерильно/Нестерильно», что в совокупности обеспечивает стерильность изделия при надевании. Для обеспечения асептики и прочности - шов рукава должен быть выполнен специальным двойным «швом в замок» который расположен на наружной стороне рукава. Швы соединения отдельных деталей халата прошиты двойной прошивкой и запаяны ультразвуковой спайкой для усиления защитно-барьерных свойств халата. В комплект входят не менее 2-х впитывающих салфеток для протирки рук размером не менее 33x45см, состоящие из двух слоев бумаги,</p>	шт	200

	<p>обеспечивающей высокую впитываемость ≥ 100мл/м².</p> <p>Характеристики материала: вуденпалп (или эквивалент) - нетканый влагоотталкивающий, но «дышащий» - воздухопроницаемый материал, плотностью 45-68г/м², состоящий из смеси волокон: 52-60% - вискоза/древесная масса + 40-48% - полиэстера/полиэфир. Сочетание плотной структуры со специальным влагоотталкивающим покрытием обеспечивает высочайший барьер для миграции бактерий и жидкости и отличную воздухопроницаемость.</p> <p>Состав: (23-41г/м²) – вискоза/древесная масса (18-33г/м²) – полиэфир/полиэстер.</p> <p>Материал окантовки горловины: нетканое полотно, изготовленное по технологии спанлейс. Мягкий безворсовый материал с большой впитывающей способностью.</p> <p>Состав: полиэстер/вискоза/хлопок 69±3% + полиэфир/нетканая мембранная паропроницаемая пленка/полиэстер 31±3%.</p> <p>Свойства хирургических халатов должны соответствовать высококачественному исполнению, критической зоны изделия, в соответствии с ГОСТ EN 13795-3-2011:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1.Прочность на разрыв в сухом состоянии (кПа), в соответствии с EN ISO 13938-1, не должна быть $\square 40$, во влажном состоянии (кПа), в соответствии с EN 29073-3 не должна быть $\square 40$. 2.Проницаемость для бактерий во влажном состоянии (BI), в соответствии с EN ISO 22610 должна быть не менее 5,0 и не более 7,0. 3.Чистота микробная (Lg(CFU/дм²)), в соответствии с EN ISO 11737-1 должна иметь значение не менее 0,5 и не более 2. 4.Чистота в части инородных частиц (IPM), в соответствии с ISO 9073-10 должна иметь значение не менее 0,5 и не более 3,5. 5.Пылевсоротделение (Lg), в соответствии с ISO 9073-10 должен иметь значение не менее 1,0 и не более 4,0 (для частиц размером от 3 до 25мкм). 6.Устойчивость к проникновению жидкости в соответствии с EN 20811 не должна быть менее 100 см/Н₂O. 7.Прочность на растяжение в сухом состоянии (H), в соответствии с EN 29073-3 должна быть не менее 10 и не более 30, во влажном состоянии не должна быть $\square 20$. <p>Изделие в соответствии с ГОСТ 31508-2012 имеет класс потенциального риска (указать). Изделие биологически безопасно в применении, соответствует ГОСТ EN 13795-2011, ГОСТ Р 52770-2007, ГОСТ ISO 10993-2011, подтвержденное в сертификационном документе. Изделие должно быть зарегистрировано в порядке, установленном Правительством Российской Федерации, уполномоченным им федеральным органом исполнительной власти (указать номер).</p> <p>Халаты поставляются стерильными и защищены 3-я уровнями защиты:</p> <p>Упаковка 1 уровень («транспортная») - должна обеспечивать сохранность груза при транспортировке и хранении, должна быть из плотного гофрокартона и предназначаться для перевозки и оставаться на складе. Необходимо, чтобы на упаковке с внешней стороны было нанесено типографским способом наименование получателя.</p> <p>Упаковка 2 уровень («товарная») - комбинированная упаковка в виде лотка, состоящего в области дна из прозрачной многослойной полимерной пленки (полиэстер/полипропилен) и в верхней части непрозрачная сторона – специальная водоотталкивающая медицинской бумага/нетканый материал. Обе части упаковки должны быть соединены при помощи горячей спайки, ширина шва 0,8-1,0см. В верхней части упаковки необходимо наличие поля в форме клина, позволяющего вскрывать упаковку по всей ее длине, путем отделения верхней ее части от нижней.</p> <p>Упаковка 3 уровень («внутренняя») – стерилизационный материал/нетканое полотно, для дополнительной защиты изделия медицинского назначения.</p> <p>Маркировка: наименование медицинского изделия; обозначение модели и/или исполнения медицинского изделия, комплектация; наименование страны-производителя (изготовителя); наименование, товарный знак (при наличии), местонахождение (юридический адрес) производителя, адрес места производства; номер и дата регистрационного удостоверения на медицинское изделие; срок годности медицинского изделия (месяц, год), установленный производителем; дата производства медицинского изделия; указание о стерильности с указанием метода стерилизации; указание о том, что медицинское изделие предназначено для однократного применения.</p>		
--	---	--	--

		<p>Маркировка должна быть нанесена несмываемой краской на русском языке, четкая и разборчивая.</p> <p>Изделие повторно не стерилизуется, стерильно до открытия и повреждения упаковки. Стерилизации в соответствии с ГОСТ ISO 10993-7-2011/ГОСТ Р 50325-2011, ГОСТ ISO 11137-1-2011/ГОСТ ISO 11135-2012 (указать метод стерилизации). Срок сохранения стерильности не должен быть менее 3 лет с момента стерилизации.</p>		
9	Комплект белья хирургический для кардиоваскулярных операций из нетканых материалов одноразовый стерильный	<p>Комплект белья хирургический для кардиоваскулярных операций из нетканых материалов одноразовый стерильный, в составе:</p> <p>1. Простыня операционная 205x145(±5)см с вырезом 26x26(±0,5)см - 1 шт., должна быть изготовлена из многослойного материала, впитывающего по всей поверхности и остающегося непроницаемым для жидкостей во втором слое, выдерживает столб жидкости не менее 150 см, впитывает не менее 520 мл жидкости на 1 м2 по всей поверхности материала. Материал гипоаллергенный, не ворсится, инертен к кислотам, щелочам и спиртам, имеет антистатическую и антисептическую обработку. Область оперативного вмешательства – отверстие размером 26x26(±0,5)см со встроенной инцизной пленкой не менее 36x36см - прозрачная полиуретановая мембрана толщиной 35±5μ, покрытая адгезивом-полиакрилатом. Хирургическая дышащая разрезаемая пленка изготовлена из воздухопроницаемой пленки. Асептика операционного поля обеспечивается за счет иммобилизации микрофлоры под липким слоем пленки. Высокая растяжимость и способность "запоминать" форму исключает отлипание пленки по краям разреза. Полная прозрачность пленки обеспечивает хороший обзор области операции. Инцизная пленка должна быть покрыта с двух/одной сторон силиконизированной бумагой, препятствующей высыханию адгезивного вещества. По краям клейкого края должен находиться свободный край не менее 10 см для удобства снятия. Края простыни и отверстия должны быть ровными, выполненными фабричным способом (вырубные), во избежание отрыва волокон материала и попадания их в операционную рану. В критической зоне простыня должна иметь дополнительную накладку размером 85x55(±5)см из впитывающего нетканого материала более высокой плотности (105±5 г/м2). Материал не должен иметь дефектов, соединение частей полотна герметичное/плотное, без использования швейной прострочки. Адгезив не должен вызывать мацерации кожи, должен легко удаляться, не травмируя кожу пациента. Содержание натурального латекса исключено. Адгезивный слой выполненный из винилацетатного расплава/полиакрилатного клея, шириной более 3см не вызывает мацерации кожи и прочно приклеивает белье к коже пациента или операционному белью даже при большом количестве жидкости. Адгезивный слой покрыт силиконизированной бумагой, которая имеет свободный край более 3 мм для удобства снятия. Адгезив должен выдерживать длительную нагрузку более 0,8кг.</p> <p>Характеристики материала: изготовлена из многослойного безворсового полотна плотностью 82±4г/м², (впитывающий слой 38-42% + полиолефиновая пленка/полиэтилен/мембранная пленка 25-30% + полипропилен/хлопок/вискоза 29-35%) впитывающего по всей поверхности с двух сторон и остающегося непроницаемым для жидкостей в среднем слое.</p> <p>Состав: впитывающий слой (27-38 г/м2) + полиолефиновая пленка/полиэтилен/мембранная пленка (23-35 г/м2) + вискоза/полипропилен/хлопок (24-37 г/м2).</p> <p>Накладка изготовлена из многослойного безворсового материала плотностью 105±5г/м² (гидрофильный спанбонд 35-41% + полиолефиновая пленка/полиэтилен/мембранная пленка 19-25% + нетканое полотно/хлопок/вискоза 37-43%).</p> <p>Состав: гидрофильный спанбонд (28-43 г/м2) + полиэтилен/полиолефиновая пленка/нетканая мембранная паропроницаемая пленка (14-27 г/м2) + вискоза/нетканое полотно/хлопок (26-45 г/м2).</p> <p>2. Простыня операционная 205x165(±5)см с адгезивным краем и впитывающей зоной – 1 шт., должна быть изготовлена из многослойного материала, впитывающего по всей поверхности и остающегося непроницаемым для жидкостей во втором слое. Материал гипоаллергенный, не ворсится, инертен к кислотам, щелочам и спиртам, имеет антистатическую и антисептическую обработку. В критической зоне простыня должна иметь дополнительную накладку для дополнительного впитывания вокруг операционного поля размером 50±2x20±2 см, изготовленную из впитывающего нетканого материала более высокой плотности (105±5 г/м2), впитывающего по всей поверхности стороны. Края простыни должны быть ровными во избежание отрыва волокон материала и попадания их в операционную рану. Материал не должен иметь</p>	комп.	160

	<p>дефектов, соединение частей полотна герметичное/плотное, без использования швейной прострочки.</p> <p>Характеристики материала: изготовлена из многослойного безворсового полотна плотностью 60±5г/м2 (полиэстер/хлопок/вискоза 55-73% + полиэфир/полиэтилен/мембранная пленка 27-45%), впитывающего по всей поверхности с одной стороны и остающегося непроницаемым для жидкостей во втором слое. Состав: полиэстер/вискоза/хлопок (25-49 г/м2) + полиэтилен/полиэфир/нетканая мембранная паропроницаемая пленка (8-31 г/м2). Накладка изготовлена из многослойного безворсового материала плотностью 105±5г/м² (гидрофильный спанбонд 35-41% + полиолефиновая пленка/полиэтилен/мембранная пленка 19-25% + нетканое полотно/хлопок/вискоза 37-43%). Состав: гидрофильный спанбонд (28-43 г/м2) + полиэтилен/полиолефиновая пленка/нетканая мембранная паропроницаемая пленка (14-27 г/м2) + вискоза/нетканое полотно/хлопок (26-45 г/м2).</p> <p>3. Набор для операционного поля – 1шт., в составе: зажим пластиковый (типа Корнцанг) изогнутый, одноразовый -2 шт., размер не менее 24см; тампон-тупфер – 4шт. из марли 17 ниточной, размер не менее 20х20см, плотность материала 25±3 г/м2; лоток почкообразный – 1шт. длина не менее 25см, ширина не менее 15см, высота 4см, емкость лотка не менее 500мл. Должен быть изготовлен из полностью биологически разлагаемой бумаги. Набор упакован в твердую блистерную упаковку.</p> <p>Сборка: Все составляющие комплекта упакованы во входящую в состав комплекта операционную простыню размером не менее 200х160 см. Специальная маркировка облегчает процесс раскладывания белья. Сложение комплекта внутри упаковки позволяет осуществить стерильное накрытие усилиями одного человека.</p> <p>Свойства покровного материала должны соответствовать высококачественному исполнению, критической зоны изделия, в соответствии с ГОСТ EN 13795-3-2011:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1.Прочность на разрыв в сухом состоянии (кПа), в соответствии с EN ISO 113938-1, не должна быть \square40, во влажном состоянии (кПа), в соответствии с EN 29073-3 не должна быть \square 40. 2.Проницаемость для бактерий во влажном состоянии (BI), в соответствии с EN ISO 22610 должна быть не менее 5,0 и не более 7,0. 3.Чистота микробная (Lg(CFU/дм²)), в соответствии с EN ISO 11737-1 должна иметь значение не менее 0,5 и не более 2. 4.Чистота в части инородных частиц (IPM), в соответствии с ISO 9073-10 должна иметь значение не менее 0,5 и не более 3,5. 5.Пылевсортоотделение (Lg), в соответствии с ISO 9073-10 должен иметь значение не менее 1,0 и не более 4,0 (для частиц размером от 3 до 25мкм). 6.Прочность на растяжение в сухом состоянии (H), в соответствии с EN 29073-3 должна быть не менее 10 и не более 30, во влажном состоянии не должна быть \square 20. <p>Изделие в соответствии с ГОСТ 31508-2012 имеет класс потенциального риска (указать). Изделие биологически безопасно в применении, соответствует ГОСТ EN 13795-2011, ГОСТ Р 52770-2007, ГОСТ ISO 10993-2011, подтвержденное в сертификационном документе. Изделие должно быть зарегистрировано в порядке, установленном Правительством Российской Федерации, уполномоченным им федеральным органом исполнительной власти (указать номер).</p> <p>Комплекты поставляются стерильными и защищены 3-я уровнями защиты:</p> <p>Упаковка 1 уровень («транспортная») - должна обеспечивать сохранность груза при транспортировке и хранении, должна быть из плотного гофрокартона и предназначаться для перевозки и оставаться на складе. Необходимо, чтобы на упаковке с внешней стороны было нанесено типографским способом наименование получателя.</p> <p>Упаковка 2 уровень («товарная») - комбинированная упаковка в виде лотка, состоящего в области дна из прозрачной многослойной полимерной пленки (полиэстер/полипропилен) и в верхней части непрозрачная сторона – специальная водоотталкивающая медицинской бумага/нетканый материал. Обе части упаковки должны быть соединены при помощи горячей спайки, ширина шва 0,8-1,0см. В верхней части упаковки необходимо наличие поля в форме клина, позволяющего вскрывать упаковку по всей ее длине, путем отделения верхней ее части от нижней.</p> <p>Упаковка 3 уровень («внутренняя») – стерилизационный материал/нетканое полотно, для дополнительной защиты изделия</p>		
--	---	--	--

		<p>медицинского назначения.</p> <p>Маркировка: наименование медицинского изделия; обозначение модели и/или исполнения медицинского изделия, комплектация; наименование страны-производителя (изготовителя); наименование, товарный знак (при наличии), местонахождение (юридический адрес) производителя, адрес места производства; номер и дата регистрационного удостоверения на медицинское изделие; срок годности медицинского изделия (месяц, год), установленный производителем; дата производства медицинского изделия; указание о стерильности с указанием метода стерилизации; указание о том, что медицинское изделие предназначено для однократного применения.</p> <p>Маркировка должна быть нанесена несмываемой краской на русском языке, четкая и разборчивая.</p> <p>Изделие повторно не стерилизуется, стерильно до открытия и повреждения упаковки. Стерилизации в соответствии с ГОСТ ISO 10993-7-2011/ГОСТ Р 50325-2011, ГОСТ ISO 11137-1-2011/ ГОСТ ISO 11135-2012 (указать метод стерилизации). Срок сохранения стерильности не должен быть менее 3 лет с момента стерилизации.</p>		
10	Комплект белья хирургический для кардиоваскулярных операций из нетканых материалов одноразовый стерильный	<p>Комплект белья хирургический для кардиоваскулярных операций из нетканых материалов одноразовый стерильный, в составе:</p> <p>1. Простыня операционная 325/265x205(±5) см с вырезом 34x36(±0,5)см – 1шт., с усиленной впитывающей зоной и карманами. Торакальная простыня должна иметь Т-образную конструкцию с расширенной верхней ½ частью со стороны головы. Верхняя и нижняя часть простыни изготовлена из многослойного материала впитывающего по всей поверхности. Между верхней и средней третью простыни с обеих сторон должны быть дополнительные клиновидные вставки материала для предотвращения натяжения простыни между анестезиологической дугой и операционным столом. Область оперативного вмешательства – отверстие размером 34x36(±0,5)см со встроенной инцизной пленкой размером 55x40(±5)см - прозрачная полиуретановая мембрана толщиной 45±5мкр, покрытая адгезивом-полиакрилатом. Хирургическая дышащая разрезаемая пленка изготовлена из воздухопроницаемой пленки. Адгезив не содержит канифоли и латекса, который не должен вызывать мацерации кожи, обязан легко удаляться, травмирование кожи пациента не допускается. Инцизная пленка должна быть покрыта с двух/одной сторон силиконизированной бумагой, препятствующей высыханию адгезивного вещества. По краям клейкого края должен находиться свободный край не менее 10 см для удобства снятия. По краям области оперативного вмешательства в простыню должны быть встроены две дополнительные накладки. Верхняя накладка размером 55x55(±5)см со встроенным элементом в виде складки для более удобной организации операционного поля и нижняя накладка размером 30x55(±5)см, изготовленные из трехслойного материала, впитывающего по всей поверхности для усиления зоны вокруг инцизной пленки. По краям области оперативного вмешательства в простыню также должны быть интегрированы пластиковые мешки размером 32x66(±2) см (по одному с каждой стороны) изготовленные из полиэтилена толщиной 75±5микрон. Каждый мешок разделен на три равных отсека для хранения эндоскопических инструментов во время проведения хирургического вмешательства. Края простыни и отверстий должны быть ровными во избежание отрыва волокон материала и попадания их в операционную рану. Материал не должен расслаиваться при намокании или иметь другие дефекты, соединение частей полотна герметичное/плотное, без использования швейной прострочки.</p> <p>Характеристики материала: изготовлена из многослойного безворсового полотна плотностью 82±4г/м², (впитывающий слой 38-42% + полиолефиновая пленка/полиэтилен/мембранная пленка 25-30% + полипропилен/хлопок/вискоза 29-35%) впитывающего по всей поверхности с двух сторон и остающегося непроницаемым для жидкостей в среднем слое.</p> <p>Состав: впитывающий слой (27-38 г/м2) + полиолефиновая пленка/полиэтилен/мембранная пленка (23-35 г/м2) + вискоза/полипропилен/хлопок (24-37 г/м2).</p> <p>Накладка должна быть изготовлена из многослойного безворсового материала плотностью 105±5г/м² (гидрофильный спанбонд 35-41% + полиолефиновая пленка/полиэтилен/мембранная пленка 19-25% + нетканое полотно/хлопок/вискоза 37-43%).</p> <p>Состав: гидрофильный спанбонд (28-43 г/м2) + полиэтилен/полиолефиновая пленка/нетканая мембранная</p>	комп.	60

	<p>паропроницаемая пленка (14-27 г/м²) + вискоза/нетканое полотно/хлопок (26-45 г/м²).</p> <p>2. Простыня 255x205(±5) см для операций на сосудах нижних конечностей с вырезом 8±0,2x95±5см и адгезивным краем вокруг, должна быть изготовлена из многослойного материала, впитывающего по всей поверхности с одной стороны и остающегося непроницаемым для жидкостей во втором слое. Материал гипоаллергенный, не ворсится, инертен к кислотам, щелочам и спиртам, имеет антистатическую и антисептическую обработку. Простыня должна иметь U – образный вырез размером 8±0,2x95±5см края которого покрыты адгезивом, выполненный из полиакрилатного клея/этиленвинилацетатного расплава, который не вызывает мацерации кожи, легко удаляется, не травмируя кожу пациента. Не содержит натурального латекса. Адгезив покрыт бумажной полосой имеющей с одной стороны свободный край 5 мм. для удобства снятия. В критической зоне должна быть дополнительная накладка размером 145x75(±5) см из нетканого материала более высокой плотности (105±5 г/м²) и впитывающей способности не менее 10,7мл/дм² для дополнительного впитывания вокруг операционного поля. Края простыни и отверстий должны быть ровными во избежание отрыва волокон материала/ткани и попадания их в операционную рану.</p> <p>Характеристики материала: изготовлена из многослойного безворсового полотна плотностью 82±4г/м², (впитывающий слой 38-42% + полиолефиновая пленка/полиэтилен/мембранная пленка 25-30% + полипропилен/хлопок/вискоза 29-35%) впитывающего по всей поверхности с двух сторон и остающегося непроницаемым для жидкостей в среднем слое.</p> <p>Состав: впитывающий слой (27-38 г/м²) + полиолефиновая пленка/полиэтилен/мембранная пленка (23-35 г/м²) + вискоза/полипропилен/хлопок (24-37 г/м²).</p> <p>Налетка изготовлена из многослойного безворсового материала плотностью 105±5г/м² (гидрофильный спанбонд 35-41% + полиолефиновая пленка/полиэтилен/мембранная пленка 19-25% + нетканое полотно/хлопок/вискоза 37-43%).</p> <p>Состав: гидрофильный спанбонд (28-43 г/м²) + полиэтилен/полиолефиновая пленка/нетканая мембранная паропроницаемая пленка (14-27 г/м²) + вискоза/нетканое полотно/хлопок (26-45 г/м²).</p> <p>3. Простыня хирургическая 75x85(±5)см с адгезивным краем – 1 шт., должна быть изготовлена из многослойного материала, впитывающего по всей поверхности и остающегося непроницаемым для жидкостей во втором слое. Материал гипоаллергенный, не ворсится, инертен к кислотам, щелочам и спиртам, имеет антистатическую и антисептическую обработку. Адгезив край по длинной стороне не менее 75см не должен вызывать мацерации кожи, должен легко удаляться, не травмируя кожу пациента. Содержание натурального латекса исключено. Адгезивный слой выполненный из винилацетатного расплава/полиакрилатного клея, шириной более 3см не вызывает мацерации кожи и прочно приклеивает белье к коже пациента или операционному белью даже при большом количестве жидкости. Адгезивный слой покрыт силиконизированной бумагой, которая имеет свободный край более 3 мм для удобства снятия. Адгезив должен выдерживать длительную нагрузку более 0,8кг. Края простыни должны быть ровными во избежание отрыва волокон материала и попадания их в операционную рану. Материал не должен иметь дефектов, соединение частей полотна герметичное/плотное, без использования швейной прострочки.</p> <p>Характеристики материала: изготовлена из многослойного безворсового полотна плотностью 82±4г/м², (впитывающий слой 38-42% + полиолефиновая пленка/полиэтилен/мембранная пленка 25-30% + полипропилен/хлопок/вискоза 29-35%) впитывающего по всей поверхности с двух сторон и остающегося непроницаемым для жидкостей в среднем слое.</p> <p>Состав: впитывающий слой (27-38 г/м²) + полиолефиновая пленка/полиэтилен/мембранная пленка (23-35 г/м²) + вискоза/полипропилен/хлопок (24-37 г/м²).</p> <p>4. Простыня хирургическая, размер 205x165(±5)см - 1шт., должна быть изготовлена из многослойного материала впитывающего по всей поверхности с двух сторон и остающегося непроницаемым для жидкостей в среднем слое.</p> <p>Материал гипоаллергенный, не ворсится, инертен к кислотам, щелочам и спиртам, имеет антистатическую и антисептическую обработку. Безворсовая структура - материал не расслаивается. Края простыни должны быть ровными во избежание отрыва волокон материала и попадания их в операционную рану.</p> <p>Характеристики материала: изготовлена из многослойного безворсового полотна плотностью 82±4г/м², (впитывающий слой 38-42% + полиолефиновая пленка/полиэтилен/мембранная пленка 25-30% + полипропилен/хлопок/вискоза 29-35%)</p>		
--	---	--	--

	<p>впитывающего по всей поверхности с двух сторон и остающегося непроницаемым для жидкостей в среднем слое. Состав: впитывающий слой (27-38 г/м²) + полиолефиновая пленка/полиэтилен/мембранная пленка (23-35 г/м²) + вискоза/полипропилен/хлопок (24-37 г/м²).</p> <p>5. Простыня операционная 205x165(±5)см с адгезивным краем и впитывающей зоной – 1 шт., должна быть изготовлена из многослойного материала, впитывающего по всей поверхности и остающегося непроницаемым для жидкостей во втором слое. Материал гипоаллергенный, не ворсится, инертен к кислотам, щелочам и спиртам, имеет антистатическую и антисептическую обработку. В критической зоне простыня должна иметь дополнительную накладку для дополнительного впитывания вокруг операционного поля размером 50±2x20±2 см, изготовленную из впитывающего нетканого материала более высокой плотности (105±5 г/м²), впитывающего по всей поверхности стороны. Края простыни должны быть ровными во избежание отрыва волокон материала и попадания их в операционную рану. Материал не должен иметь дефектов, соединение частей полотна герметичное/плотное, без использования швейной прострочки.</p> <p>Характеристики материала: изготовлена из многослойного без ворсового полотна плотностью 60±5г/м² (полиэстер/хлопок/вискоза 55-73% + полиэфир/полиэтилен/мембранная пленка 27-45%), впитывающего по всей поверхности с одной стороны и остающегося непроницаемым для жидкостей во втором слое. Состав: полиэстер/вискоза/хлопок (25-49 г/м²) + полиэтилен/полиэфир/нетканая мембранная паропроницаемая пленка (8-31 г/м²). Накладка изготовлена из многослойного безворсового материала плотностью 105±5г/м² (гидрофильный спанбонд 35-41% + полиолефиновая пленка/полиэтилен/мембранная пленка 19-25% + нетканое полотно/хлопок/вискоза 37-43%). Состав: гидрофильный спанбонд (28-43 г/м²) + полиэтилен/полиолефиновая пленка/нетканая мембранная паропроницаемая пленка (14-27 г/м²) + вискоза/нетканое полотно/хлопок (26-45 г/м²).</p> <p>6. Чехол 145x85(±5)см для инструментального стола – 1 шт., имеет форму мешка с дополнительной накладкой, впитывающей по внешней поверхности одной из сторон. Накладка изготовлена из многослойного впитывающего по всей поверхности с одной стороны и влагонепроницаемого с другой нетканого материала. Чехол предназначен для стерильного покрытия инструментального стола Мейо. Телескопическая укладка обеспечивает быстрое надевание чехла на стол и препятствует случайному загрязнению чехла.</p> <p>Характеристики материала: изготовлен из полиэтиленовой пленки толщиной 85±5µm зеленого/голубого цвета состоящей из: полиэтилен высокого давления ПТР - 2,0-2,5 г/10 мин. – 55-61% + полиэтилен низкого давления ПТР 2,6-3,2г/10 мин – 29-35% + линейный полиэтилен низкой плотности – 7-13%. Общая плотность материала 53±5г/м².</p> <p>Состав материала: полиэтилен высокого давления (20-38 г/м²) + полиэтилен низкого давления (24-10 г/м²) + линейный полиэтилен низкой плотности (1-10 г/м²).</p> <p>Накладка изготовлена из многослойного без ворсового полотна хорошо впитывать жидкость не менее 500мл/м², плотностью 98±5г/м² (1-й слой - нетканый материал из смеси целлюлозы и биокомпонентных полиэфирных волокон 54-71%+ 2-й слой - полиолефиновая пленка/полиэтилен/мембранная пленка 29-46%).</p> <p>Состав: нетканый материал из смеси целлюлозы и биокомпонентных полиэфирных волокон (49-75 г/м²) + полиолефиновая пленка/полиэтилен/мембранная пленка (25-50г/м²).</p> <p>7. Бахилы хирургические низкие – 1 пара, двойные высота 20±5см с двойной мягкой полимерной резинкой по краю. Материалы, из которых изготовлены бахилы гипоаллергенны, нетоксичны, устойчивы к действию кислот и щелочей, не содержат латекса. Двойная конструкция бахила состоит из двух бахил: один «внутренний» и один «внешний» бахилы, вшитые один в другой.</p> <p>Характеристики материала: Внутренние бахилы изготовлены из нетканого впитывающего материала плотностью 75±5г/м² (целлюлоза 68-75% (44-63 г/м²) + полиэфир 25-32% (18-31 г/м²)). Внешние бахилы изготовлены из ламинированного нетканого материала плотностью 65±5/м². Подошва бахилы имеет специальный рельеф из полиизопрена для предотвращения скольжения по полу. «Внешний» и «внутренний» бахилы скреплены безниточным термошвом.</p> <p>8. Лента с адгезивным слоем 5±0,5x50±5см - 1 шт. Клейкая поверхность - тонко нанесенный непосредственно на материал полиакрилатный клей/этиленвинилацетатный расплав, покрыт защитной бумажной полоской. Предназначена для</p>		
--	--	--	--

	<p>фиксации простыней и инструментов на операционном поле. Содержание натурального латекса должно быть исключено. Адгезивный слой покрыт силиконизированной бумагой, которая имеет свободный край не менее 5 мм для удобства снятия. Характеристики материала: Многослойный, нетканый, воздухопроницаемый материал, состоящий из двух внешних слоев спанбонда и двух внутренних слоев мельтблауна (спанбонд-мельтблаун-мельтблаун-спанбонд), общая плотность материала 45±5г/м2.</p> <p>Состав: 1 и 4 слой спанбонд (21-36 г/м2) + 2 и 3 слой мельтблаун (14-27 г/м2).</p> <p>Адгезивный слой выполнен из этиленвинилацетатного расплава/полиакрилатного клея шириной 5±0,2 см не вызывает мацерации кожи и должен прочно приклеивать белье к коже пациента или операционному белью даже при большом количестве жидкости. Адгезив должен быть нанесен непосредственно на материал в виде клея (не двусторонний скотч).</p> <p>Адгезивный слой должен быть покрыт силиконизированной бумагой, препятствующей высыханию адгезивного вещества. Адгезив должен выдерживать длительную нагрузку более 0,8 кг.</p> <p>9. Салфетка впитывающая 30x30(±5)см - 4 шт., должна быть изготовлен из нетканого полотна плотностью 70±5г/м2, впитывающего по всей поверхности с одной стороны и остающегося непроницаемым для жидкостей в нижнем слое. Материал гипоаллергенный, не ворсится, инертен к кислотам, щелочам и спиртам, имеет антистатическую и антисептическую обработку, имеет трансферное покрытие препятствующее пылевосотделению. Салфетка должна хорошо впитывать жидкость не менее 500мл/м2.</p> <p>Характеристики материала: изготовлен из многослойного без ворсового полотна плотностью 70±5г/м2 (целлюлоза/хлопок/вискоза 68-75%+ полиэфир/полиэстер/полипропилен 25-32%).</p> <p>Состав: целлюлоза/вискоза/хлопок (44-57 г/м2) + полиэфир/полиэстер/полипропилен (16-25 г/м2).</p> <p>Сборка: Все составляющие комплекта упакованы во входящую в состав комплекта операционную простыню размером не менее 200x160 см. Специальная маркировка облегчает процесс раскладывания белья. Сложение комплекта внутри упаковки позволяет осуществить стерильное накрытие усилиями одного человека.</p> <p>Свойства покровного материала должны соответствовать высококачественному исполнению, критической зоны изделия, в соответствии с ГОСТ EN 13795-3-2011:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1.Прочность на разрыв в сухом состоянии (кПа), в соответствии с EN ISO 113938-1, не должна быть \square40, во влажном состоянии (кПа), в соответствии с EN 29073-3 не должна быть \square 40. 2.Проницаемость для бактерий во влажном состоянии (BI), в соответствии с EN ISO 22610 должна быть не менее 5,0 и не более 7,0. 3.Чистота микробная (Lg(CFU/дм²)), в соответствии с EN ISO 11737-1 должна иметь значение не менее 0,5 и не более 2. 4.Чистота в части инородных частиц (IPM), в соответствии с ISO 9073-10 должна иметь значение не менее 0,5 и не более 3,5. 5.Пылевосотделение (Lg), в соответствии с ISO 9073-10 должен иметь значение не менее 1,0 и не более 4,0 (для частиц размером от 3 до 25мкм). 6.Прочность на растяжение в сухом состоянии (H), в соответствии с EN 29073-3 должна быть не менее 10 и не более 30, во влажном состоянии не должна быть \square 20. <p>Изделие в соответствии с ГОСТ 31508-2012 имеет класс потенциального риска (указать). Изделие биологически безопасно в применении, соответствует ГОСТ EN 13795-2011, ГОСТ Р 52770-2007, ГОСТ ISO 10993-2011, подтвержденное в сертификационном документе. Изделие должно быть зарегистрировано в порядке, установленном Правительством Российской Федерации, уполномоченным им федеральным органом исполнительной власти (указать номер).</p> <p>Комплекты поставляются стерильными и защищены 3-я уровнями защиты:</p> <p>Упаковка 1 уровень («транспортная») - должна обеспечивать сохранность груза при транспортировке и хранении, должна быть из плотного гофрокартона и предназначаться для перевозки и оставаться на складе. Необходимо, чтобы на упаковке с внешней стороны было нанесено типографским способом наименование получателя.</p> <p>Упаковка 2 уровень («товарная») - комбинированная упаковка, состоящего в области дна из прозрачной многослойной</p>		
--	---	--	--

		<p>полимерной пленки (полиэстер/полипропилен) и в верхней части непрозрачная сторона – специальная водоотталкивающая медицинская бумага/нетканый материал. Обе части упаковки должны быть соединены при помощи горячей спайки, ширина шва 0,8-1,0см. В верхней части упаковки необходимо наличие поля в форме клина, позволяющего вскрывать упаковку по всей ее длине, путем отделения верхней ее части от нижней.</p> <p>Упаковка 3 уровень («внутренняя») – стерилизационный материал/нетканое полотно, для дополнительной защиты изделия медицинского назначения.</p> <p>Маркировка: наименование медицинского изделия; обозначение модели и/или исполнения медицинского изделия, комплектация; наименование страны-производителя (изготовителя); наименование, товарный знак (при наличии), местонахождение (юридический адрес) производителя, адрес места производства; номер и дата регистрационного удостоверения на медицинское изделие; срок годности медицинского изделия (месяц, год), установленный производителем; дата производства медицинского изделия; указание о стерильности с указанием метода стерилизации; указание о том, что медицинское изделие предназначено для однократного применения.</p> <p>Маркировка должна быть нанесена несмываемой краской на русском языке, четкая и разборчивая.</p> <p>Изделие повторно не стерилизуется, стерильно до открытия и повреждения упаковки. Стерилизации в соответствии с ГОСТ ISO 10993-7-2011/ГОСТ Р 50325-2011, ГОСТ ISO 11137-1-2011/ГОСТ ISO 11135-2012 (указать метод стерилизации). Срок сохранения стерильности не должен быть менее 3 лет с момента стерилизации.</p>		
11	Халат хирургический с усиленной защитной зоной р.52-54 стерильный	<p>Халат хирургический должен иметь Т-образный раскрой, не должен стеснять движений в плечевом поясе во время проведения манипуляций. Специальная укладка гарантирует асептическое надевание без дополнительной помощи персонала. Халат имеет мягкую окантовку горловины/воротника и регулируемую застежку ворота типа Dual Lock (или аналог). Окантовка горловины – светлая/белая. Длина халата: 140 ±1 см, полуобхват груди: 64±1см, проем рукава: 31±1см, длина рукава: 60±1см. Ширины по нижнему краю изделия в развернутом виде не должна составлять менее 143см. Размер: 52-54 (XXL). Манжеты должны быть изготовлены из эластичного полотна/материала с содержанием лайкры, высотой 7-9см. Материалы, из которых изготовлен халат, гипоаллергенны и не содержат латекса. Двойная система завязок. Халат снабжен бумажным фиксатором завязок «Стерильно/Нестерильно», что в совокупности обеспечивает стерильность изделия при надевании. Для обеспечения асептики и прочности - шов рукава должен быть выполнен специальным двойным «швом в замок» который расположен на наружной стороне рукава. Халат усилен с изнаночной стороны влагонепроницаемыми вставками на передней поверхности (грудь-живот) и на рукавах (плечо-предплечье). Материал фронтальной части гипоаллергенный, не ворсится, инертен к кислотам, щелочам и спиртам, имеет антистатическую и антисептическую обработку. Все швы соединения отдельных деталей халата прошиты двойной прошивкой и запаяны ультразвуковой спайкой для усиления защитно-барьерных свойств халата. В комплект входят не менее 2-х впитывающих салфеток для протирки рук размером не менее 33х45см, состоящие из двух слоев бумаги, обеспечивающей высокую впитываемость ≥ 100мл/м².</p> <p>Характеристики материала: вуденпалп (или эквивалент) - нетканый влагоотталкивающий, но «дышащий» - воздухопроницаемый материал, плотностью 72±4г/м², состоящий из смеси волокон: 54-73% - вискоза/древесная масса/целлюлозы + 27-46% - полиэстера/полиэфир. Сочетание плотной структуры со специальным влагоотталкивающим покрытием обеспечивает высочайший барьер для миграции бактерий и жидкости и отличную воздухопроницаемость. Состав: (33-57г/м²) – целлюлоза/вискоза/древесная масса (39-15г/м²) – полиэфир/полиэстер.</p> <p>Материал окантовки горловины: нетканое полотно, изготовленное по технологии спанлейс. Мягкий безворсовый материал с большой впитывающей способностью.</p> <p>Состав: полиэстер/вискоза/хлопок 68-73% + полиэфир/нетканая мембранная паропроницаемая пленка/полиэстер 27-32%.</p> <p>Материал фронтальной части: изготовлена из многослойного без ворсового полотна плотностью 70±5г/м² (смесь вискозы и полиэфирных волокон 55-73% + полиэтилен/мембранная пленка 27-45%), впитывающего по всей поверхности с одной стороны и остающегося непроницаемым для жидкостей во втором слое.</p>	штг	140

		<p>Состав: полиэстер/вискоза/хлопок (35-55 г/м2) + полиэтилен/полиэфир/нетканая мембранная паропроницаемая пленка (17-34 г/м2).</p> <p>Свойства хирургических халатов должны соответствовать высококачественному исполнению, критической зоны изделия, в соответствии с ГОСТ EN 13795-3-2011:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1.Прочность на разрыв в сухом состоянии (кПа), в соответствии с EN ISO 13938-1, не должна быть \square40, во влажном состоянии (кПа), в соответствии с EN 29073-3 не должна быть \square 40. 2.Проницаемость для бактерий во влажном состоянии (BI), в соответствии с EN ISO 22610 должна быть не менее 5,0 и не более 7,0. 3.Чистота микробная (Lg(CFU/дм²)), в соответствии с EN ISO 11737-1 должна иметь значение не менее 0,5 и не более 2. 4.Чистота в части инородных частиц (IPM), в соответствии с ISO 9073-10 должна иметь значение не менее 0,5 и не более 3,5. 5.Пылевосотделение (Lg), в соответствии с ISO 9073-10 должен иметь значение не менее 1,0 и не более 4,0 (для частиц размером от 3 до 25мкм). 6.Устойчивость к проникновению жидкости в соответствии с EN 20811 не должна быть менее 100 см/Н2О. 7.Прочность на растяжение в сухом состоянии (Н), в соответствии с EN 29073-3 должна быть не менее 10 и не более 30, во влажном состоянии не должна быть \square 20. <p>Изделие в соответствии с ГОСТ 31508-2012 имеет класс потенциального риска (указать). Изделие биологически безопасно в применении, соответствует ГОСТ EN 13795-2011, ГОСТ Р 52770-2007, ГОСТ ISO 10993-2011, подтвержденное в сертификационном документе. Изделие должно быть зарегистрировано в порядке, установленном Правительством Российской Федерации, уполномоченным им федеральным органом исполнительной власти (указать номер).</p> <p>Халаты поставляются стерильными и защищены 3-я уровнями защиты:</p> <p>Упаковка 1 уровень («транспортная») - должна обеспечивать сохранность груза при транспортировке и хранении, должна быть из плотного гофрокартона и предназначаться для перевозки и оставаться на складе. Необходимо, чтобы на упаковке с внешней стороны было нанесено типографским способом наименование получателя.</p> <p>Упаковка 2 уровень («товарная») - комбинированная упаковка, состоящего в области дна из прозрачной многослойной полимерной пленки (полиэстер/полипропилен) и в верхней части непрозрачная сторона – специальная водоотталкивающая медицинская бумага/нетканый материал. Обе части упаковки должны быть соединены при помощи горячей спайки, ширина шва 0,8-1,0см. В верхней части упаковки необходимо наличие поля в форме клина, позволяющего вскрывать упаковку по всей ее длине, путем отделения верхней ее части от нижней.</p> <p>Упаковка 3 уровень («внутренняя») – стерилизационный материал/нетканое полотно, для дополнительной защиты изделия медицинского назначения.</p> <p>Маркировка: наименование медицинского изделия; обозначение модели и/или исполнения медицинского изделия, комплектация; наименование страны-производителя (изготовителя); наименование, товарный знак (при наличии), местонахождение (юридический адрес) производителя, адрес места производства; номер и дата регистрационного удостоверения на медицинское изделие; срок годности медицинского изделия (месяц, год), установленный производителем; дата производства медицинского изделия; указание о стерильности с указанием метода стерилизации; указание о том, что медицинское изделие предназначено для однократного применения.</p> <p>Маркировка должна быть нанесена несмываемой краской на русском языке, четкая и разборчивая.</p> <p>Изделие повторно не стерилизуется, стерильно до открытия и повреждения упаковки. Стерилизации в соответствии с ГОСТ ISO 10993-7-2011/ГОСТ Р 50325-2011, ГОСТ ISO 11137-1-2011/ГОСТ ISO 11135-2012 (указать метод стерилизации). Срок сохранения стерильности не должен быть менее 3 лет с момента стерилизации.</p>		
12	Халат хирургический с усиленной защитной зоной	Халат хирургический должен иметь Т-образный раскрой, не должен стеснять движений в плечевом поясе во время проведения манипуляций. Специальная укладка гарантирует асептическое надевание без дополнительной помощи	шт	40

<p>р.50-52 стерильный</p>	<p>персонала. Халат имеет мягкую окантовку горловины/воротника и регулируемую застежку ворота типа Dual Lock (или аналог). Окантовка горловины – светлая/белая. Длина халата: 140±1 см., полуобхват груди: 63±1 см, проем рукава: 30±1 см., длина рукава: 59±1 см. Ширина по нижнему краю изделия в развернутом виде не должна составлять менее 142см. Размер: 50-52 (XL). Манжеты должны быть изготовлены из эластичного полотна/материала с содержанием лайкры, высотой 7-9см. Материалы, из которых изготовлен халат, гипоаллергенны и не содержат латекса. Двойная система завязок. Халат снабжен бумажным фиксатором завязок «Стерильно/Нестерильно», что в совокупности обеспечивает стерильность изделия при надевании. Для обеспечения асептики и прочности - шов рукава должен быть выполнен специальным двойным «швом в замок» который расположен на наружной стороне рукава. Халат усилен с изнаночной стороны влагонепроницаемыми вставками на передней поверхности (грудь-живот) и на рукавах (плечо-предплечье). Материал фронтальной части гипоаллергенный, не ворсится, инертен к кислотам, щелочам и спиртам, имеет антистатическую и антисептическую обработку. Все швы соединения отдельных деталей халата прошиты двойной прошивкой и запаяны ультразвуковой спайкой для усиления защитно-барьерных свойств халата. В комплект входят не менее 2-х впитывающих салфеток для протирки рук размером не менее 33х45см, состоящие из двух слоев бумаги, обеспечивающей высокую впитываемость ≥ 100мл/м².</p> <p>Характеристики материала: вуденпалп (или эквивалент) - нетканый влагоотталкивающий, но «дышащий» - воздухопроницаемый материал, плотностью 45-68г/м², состоящий из смеси волокон: 52-60% - вискоза/древесная масса/целлюлозы + 40-48% - полиэстера/полиэфир. Сочетание плотной структуры со специальным влагоотталкивающим покрытием обеспечивает высочайший барьер для миграции бактерий и жидкости и отличную воздухопроницаемость. Состав: (23-41г/м²) – целлюлоза/вискоза/древесная масса (18-33г/м²) – полиэфир/полиэстер.</p> <p>Материал окантовки горловины: нетканое полотно, изготовленное по технологии спанлейс. Мягкий безворсовый материал с большой впитывающей способностью.</p> <p>Состав: полиэстер/вискоза/хлопок 68-73% + полиэфир/нетканая мембранная паропроницаемая пленка/полиэстер 27-32%.</p> <p>Материал фронтальной части: изготовлена из многослойного без ворсового полотна плотностью 70±5г/м² (смесь вискозы и полиэфирных волокон 55-73% + полиэтилен/мембранная пленка 27-45%), впитывающего по всей поверхности с одной стороны и остающегося непроницаемым для жидкостей во втором слое.</p> <p>Состав: полиэстер/вискоза/хлопок (35-55 г/м²) + полиэтилен/полиэфир/нетканая мембранная паропроницаемая пленка (17-34 г/м²).</p> <p>Свойства хирургических халатов должны соответствовать высококачественному исполнению, критической зоны изделия, в соответствии с ГОСТ EN 13795-3-2011:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1.Прочность на разрыв в сухом состоянии (кПа), в соответствии с EN ISO 113938-1, не должна быть $\square 40$, во влажном состоянии (кПа), в соответствии с EN 29073-3 не должна быть $\square 40$. 2.Проницаемость для бактерий во влажном состоянии (BI), в соответствии с EN ISO 22610 должна быть не менее 5,0 и не более 7,0. 3.Чистота микробная (Lg(CFU/дм²)), в соответствии с EN ISO 11737-1 должна иметь значение не менее 0,5 и не более 2. 4.Чистота в части инородных частиц (IPM), в соответствии с ISO 9073-10 должна иметь значение не менее 0,5 и не более 3,5. 5.Пылевсоротделение (Lg), в соответствии с ISO 9073-10 должен иметь значение не менее 1,0 и не более 4,0 (для частиц размером от 3 до 25мкм). 6.Устойчивость к проникновению жидкости в соответствии с EN 20811 не должна быть менее 100 см/Н₂O. 7.Прочность на растяжение в сухом состоянии (H), в соответствии с EN 29073-3 должна быть не менее 10 и не более 30, во влажном состоянии не должна быть $\square 20$. <p>Изделие в соответствии с ГОСТ 31508-2012 имеет класс потенциального риска (указать). Изделие биологически безопасно в применении, соответствует ГОСТ EN 13795-2011, ГОСТ Р 52770-2007, ГОСТ ISO 10993-2011, подтвержденное в сертификационном документе. Изделие должно быть зарегистрировано в порядке, установленном Правительством</p>		
---------------------------	---	--	--

		<p>Российской Федерации, уполномоченным им федеральным органом исполнительной власти (указать номер). Халаты поставляются стерильными и защищены 3-я уровнями защиты: Упаковка 1 уровень («транспортная») - должна обеспечивать сохранность груза при транспортировке и хранении, должна быть из плотного гофрокартона и предназначаться для перевозки и оставаться на складе. Необходимо, чтобы на упаковке с внешней стороны было нанесено типографским способом наименование получателя. Упаковка 2 уровень («товарная») - комбинированная упаковка в виде лотка, состоящего в области дна из прозрачной многослойной полимерной пленки (полиэстер/полипропилен) и в верхней части непрозрачная сторона – специальная водоотталкивающая медицинской бумага/нетканый материал. Обе части упаковки должны быть соединены при помощи горячей спайки, ширина шва 0,8-1,0см. В верхней части упаковки необходимо наличие поля в форме клина, позволяющего вскрывать упаковку по всей ее длине, путем отделения верхней ее части от нижней. Упаковка 3 уровень («внутренняя») – стерилизационный материал/нетканое полотно плотностью, для дополнительной защиты изделия медицинского назначения. Маркировка: наименование медицинского изделия; обозначение модели и/или исполнения медицинского изделия, комплектация; наименование страны-производителя (изготовителя); наименование, товарный знак (при наличии), местонахождение (юридический адрес) производителя, адрес места производства; номер и дата регистрационного удостоверения на медицинское изделие; срок годности медицинского изделия (месяц, год), установленный производителем; дата производства медицинского изделия; указание о стерильности с указанием метода стерилизации; указание о том, что медицинское изделие предназначено для однократного применения. Маркировка должна быть нанесена несмываемой краской на русском языке, четкая и разборчивая. Изделие повторно не стерилизуется, стерильно до открытия и повреждения упаковки. Стерилизации в соответствии с ГОСТ ISO 10993-7-2011/ГОСТ Р 50325-2011, ГОСТ ISO 11137-1-2011/ГОСТ ISO 11135-2012 (указать метод стерилизации). Срок сохранения стерильности не должен быть менее 3 лет с момента стерилизации.</p>		
13	Чехол для электродов 205x18(±5)см стерильный	<p>Чехол для электродов предназначен для стерильного укрытия эндоскопической камеры и шнура/электродов. Чехол размером 205x18(±5)см должен быть изготовлен из полиэтиленовой пленки толщиной 45±5μ и иметь форму рукава. Чехол должен быть заужен с одной из сторон. Чехол имеет два липких фиксатора. Фиксаторы размером 2±0,2 x25±2 см - тонко нанесенный непосредственно на материал этиленвинилацетатный расплав, покрытый защитной бумажной силиконизированной полоской, которая имеет свободный край не менее 5 мм для удобства снятия. Характеристики материала: изготовлен из полиэтиленовой пленки толщиной 45±5μм зеленого/голубого цвета состоящей из: полиэтилен высокого давления ПТР - 2,0-2,5 г/10 мин. – 55-61% + полиэтилен низкого давления ПТР 2,6-3,2г/10 мин – 29-35% + линейный полиэтилен низкой плотности – 7-13%. Общая плотность материала 53±5г/м2. Состав материала: полиэтилен высокого давления (20-38 г/м2) + полиэтилен низкого давления (24-10 г/м2) + линейный полиэтилен низкой плотности (1-10 г/м2). Изделие в соответствии с ГОСТ 31508-2012 имеет класс потенциального риска (указать). Изделие биологически безопасно в применении, соответствует ГОСТ Р 52770-2007, ГОСТ ISO 10993-2011, подтвержденное в сертификационном документе. Изделие должно быть зарегистрировано в порядке, установленном Правительством Российской Федерации, уполномоченным им федеральным органом исполнительной власти (указать номер). Чехлы поставляются стерильными и защищены 3-я уровнями защиты: Упаковка 1 уровень («транспортная») - должна обеспечивать сохранность груза при транспортировке и хранении, должна быть из плотного гофрокартона и предназначаться для перевозки и оставаться на складе. Необходимо, чтобы на упаковке с внешней стороны было нанесено типографским способом наименование получателя. Упаковка 2 уровень («товарная») - комбинированная упаковка в виде лотка, состоящего в области дна из прозрачной многослойной полимерной пленки (полиэстер/полипропилен) и в верхней части непрозрачная сторона – специальная водоотталкивающая медицинской бумага/нетканый материал. Обе части упаковки должны быть соединены при помощи</p>	шт	600

		<p>горячей спайки, ширина шва 0,8-1,0см. В верхней части упаковки необходимо наличие поля в форме клина, позволяющего вскрывать упаковку по всей ее длине, путем отделения верхней ее части от нижней.</p> <p>Упаковка 3 уровень («внутренняя») – стерилизационный материал/нетканое полотно, для дополнительной защиты изделия медицинского назначения.</p> <p>Маркировка: наименование медицинского изделия; обозначение модели и/или исполнения медицинского изделия, комплектация; наименование страны-производителя (изготовителя); наименование, товарный знак (при наличии), местонахождение (юридический адрес) производителя, адрес места производства; номер и дата регистрационного удостоверения на медицинское изделие; срок годности медицинского изделия (месяц, год), установленный производителем; дата производства медицинского изделия; указание о стерильности с указанием метода стерилизации; указание о том, что медицинское изделие предназначено для однократного применения.</p> <p>Маркировка должна быть нанесена несмываемой краской на русском языке, четкая и разборчивая.</p> <p>Изделие повторно не стерилизуется, стерильно до открытия и повреждения упаковки. Стерилизации в соответствии с ГОСТ ISO 10993-7-2011/ГОСТ Р 50325-2011, ГОСТ ISO 11137-1-2011/ГОСТ ISO 11135-2012 (указать метод стерилизации). Срок сохранения стерильности не должен быть менее 3 лет с момента стерилизации.</p>		
14	Чехол для электродов 255x20(±5) см стерильный	<p>Чехол для электродов предназначен для стерильного укрытия шнура/трубок/электродов. Чехол размером 255x20(±5)см должен быть изготовлен из полиэтиленовой пленки толщиной 45±5μ и иметь форму рукава. Телескопическая укладка обеспечивает быстрое надевание чехла и препятствует случайному загрязнению чехла.</p> <p>Характеристики материала: из полиэтиленовой пленки толщиной 45±5μм зеленого/голубого цвета состоящей из: полиэтилен высокого давления ПТР - 2,0-2,5 г/10 мин. – 55-61% + полиэтилен низкого давления ПТР 2,6-3,2г/10 мин – 29-35% + линейный полиэтилен низкой плотности – 7-13%. Общая плотность материала 53±5г/м2.</p> <p>Состав материала: полиэтилен высокого давления (20-38 г/м2) + полиэтилен низкого давления (24-10 г/м2) + линейный полиэтилен низкой плотности (1-10 г/м2).</p> <p>Чехлы поставляются стерильными и защищены 3-я уровнями защиты:</p> <p>Упаковка 1 уровень («транспортная») - должна обеспечивать сохранность груза при транспортировке и хранении, должна быть из плотного гофрокартона и предназначаться для перевозки и оставаться на складе. Необходимо, чтобы на упаковке с внешней стороны было нанесено типографским способом наименование получателя.</p> <p>Упаковка 2 уровень («товарная») - комбинированная упаковка, состоящего в области дна из прозрачной многослойной полимерной пленки (полиэстер/полипропилен) и в верхней части непрозрачная сторона – специальная водоотталкивающая медицинская бумага/нетканый материал. Обе части упаковки должны быть соединены при помощи горячей спайки, ширина шва 0,8-1,0см. В верхней части упаковки необходимо наличие поля в форме клина, позволяющего вскрывать упаковку по всей ее длине, путем отделения верхней ее части от нижней.</p> <p>Упаковка 3 уровень («внутренняя») – стерилизационный материал/нетканое полотно, для дополнительной защиты изделия медицинского назначения.</p> <p>Маркировка: наименование медицинского изделия; обозначение модели и/или исполнения медицинского изделия, комплектация; наименование страны-производителя (изготовителя); наименование, товарный знак (при наличии), местонахождение (юридический адрес) производителя, адрес места производства; номер и дата регистрационного</p>	шт	100

		<p>удостоверения на медицинское изделие; срок годности медицинского изделия (месяц, год), установленный производителем; дата производства медицинского изделия; указание о стерильности с указанием метода стерилизации; указание о том, что медицинское изделие предназначено для однократного применения.</p> <p>Маркировка должна быть нанесена несмываемой краской на русском языке, четкая и разборчивая.</p> <p>Изделие повторно не стерилизуется, стерильно до открытия и повреждения упаковки. Стерилизации в соответствии с ГОСТ ISO 10993-7-2011/ГОСТ Р 50325-2011, ГОСТ ISO 11137-1-2011/ ГОСТ ISO 11135-2012 (указать метод стерилизации). Срок сохранения стерильности не должен быть менее 3 лет с момента стерилизации.</p>		
15	Комплект белья хирургический для лапароскопии из нетканых материалов одноразовый стерильный	<p>Комплект белья хирургический для лапароскопии из нетканых материалов одноразовый стерильный, в составе:</p> <p>1. Простыня операционная 295/235x185(±5)см с вырезом 30x27(±0,5)см и зоной усиленного впитывания – 1шт., должна быть изготовлена из многослойного материала, впитывающего по всей поверхности и остающегося непроницаемым для жидкостей во втором слое. Материал гипоаллергенный, не ворсится, инертен к кислотам, щелочам и спиртам, имеет антистатическую и антисептическую обработку. Безворсовая структура - материал не расслаивается. Простыня должна иметь Т-образную конструкцию с расширенной верхней ½ частью со стороны головы. Верхняя и нижняя часть простыни – многослойный материал, впитывающий по всей поверхности. Между верхней и средней третью простыни с обеих сторон должны быть дополнительные клиновидные вставки материала для предотвращения натяжения простыни между анестезиологической дугой и операционным столом. Область оперативного вмешательства – отверстие размером 30x27(±0,5)см со встроенной инцизионной пленкой размером 37x35(±3)см - прозрачная полиуретановая мембрана толщиной 35±5μ, покрытая адгезивом-полиакрилатом. Хирургическая дышащая разрезаемая пленка изготовлена из воздухопроницаемой пленки. Асептика операционного поля обеспечивается за счет иммобилизации микрофлоры под липким слоем пленки. Высокая растяжимость и способность "запоминать" форму исключает отлипание пленки по краям разреза. Полная прозрачность пленки обеспечивает хороший обзор области операции. Инцизионная пленка должна быть покрыта с двух/одной сторон силиконизированной бумагой, препятствующей высыханию адгезивного вещества. По краям клейкого края должен находиться свободный край не менее 10 см для удобства снятия. Края простыни и отверстия должны быть ровными, выполненными фабричным способом (вырубные), во избежание отрыва волокон материала и попадания их в операционную рану. Вокруг области оперативного вмешательства простыня имеет дополнительную накладку размером 50x80(±5)см из нетканого материала высокой плотности (65±5г/м²) и впитывающей способности не менее 5,7мл/дм2. По четырем углам операционного выреза должны быть встроены пластиковые держатели для шнуров размером 2,5x30(±0,5)см в виде «застежек-липучек» белого цвета с клейким слоем, покрытый защитной бумажной полоской, имеющая свободный край более 3мм, для фиксации шнуров. Края простыни и отверстий должны быть ровными во избежание отрыва волокон материала и попадания их в операционную рану. Материал не должен расслаиваться при намокании или иметь какие-либо другие дефекты, соединение частей полотна герметичное/плотное, без использования швейной прострочки.</p> <p>Характеристики материала: изготовлена из многослойного без ворсового полотна плотностью 59±5г/м2 (полиэстер/хлопок/вискоза 55-73% + полиэфир/полиэтилен/мембранная пленка 27-45%), впитывающего по всей поверхности с одной стороны и остающегося непроницаемым для жидкостей во втором слое. Состав: полиэстер/вискоза/хлопок (25-49 г/м2) + полиэтилен/полиэфир/нетканая мембранная паропроницаемая пленка (8-31 г/м2). Накладка изготовлен из многослойного без ворсового полотна плотностью 65±5г/м2 (целлюлоза/хлопок/вискоза 68-75% + полиэфир/полиэстер/полипропилен 25-32%).</p> <p>Состав: целлюлоза/вискоза/хлопок (40-53 г/м2) + полиэфир/полиэстер/полипропилен (14-23 г/м2).</p> <p>2. Простыня хирургическая 205x165(±5)см – 1шт., должна быть изготовлена из многослойного нетканого воздухопроницаемого материала, препятствующего проникновению бактерий, устойчивого к распространению</p>	комп.	60

	<p>микроорганизмов. Внутренний слой - мельтблаун - служит задерживающим, фильтрующим слоем, препятствующим проникновению бактерий. Материал должен быть безопасным, гипоаллергенным, не ворсится, инертен к кислотам, щелочам и спиртам, имеет антистатическую и антисептическую обработку.</p> <p>Характеристики материала: многослойный, нетканый, воздухопроницаемый материал, состоящий из двух внешних слоев спанбонда и двух внутренних слоев мельтблауна (спанбонд 55-63% + мельтблаун 37-45%), общая плотность материала 65±5г/м2.</p> <p>Состав: 1 и 3 слой - спанбонд (32-45 г/м2) + 2 слой - мембранная пленка (22-32 г/м2).</p> <p>3. Чехол 145x85(±5)см для инструментального стола – 1 шт., имеет форму мешка с дополнительной накладкой, впитывающей по внешней поверхности одной из сторон. Накладка изготовлена из многослойного впитывающего по всей поверхности с одной стороны и влагонепроницаемого с другой нетканого материала. Чехол предназначен для стерильного покрытия инструментального стола Мейо. Телескопическая укладка обеспечивает быстрое надевание чехла на стол и препятствует случайному загрязнению чехла.</p> <p>Характеристики материала: изготовлен из полиэтиленовой пленки толщиной 70±5μ зеленого/голубого цвета состоящей из: полиэтилен высокого давления ПТР - 2,0-2,5 г/10 мин. – 55-61% + полиэтилен низкого давления ПТР 2,6-3,2г/10 мин – 29-35% + линейный полиэтилен низкой плотности – 7-13%. Общая плотность материала 53±5г/м2.</p> <p>Состав материала: полиэтилен высокого давления (20-38 г/м2) + полиэтилен низкого давления (24-10 г/м2) + линейный полиэтилен низкой плотности (1-10 г/м2).</p> <p>Накладка изготовлена из многослойного без ворсового полотна плотностью 59±5г/м2 (полиэстер/хлопок/вискоза 55-73% + полиэфир/полиэтилен/мембранная пленка 27-45%), впитывающего по всей поверхности с одной стороны и остающегося непроницаемым для жидкостей во втором слое. Состав: полиэстер/вискоза/хлопок (25-49 г/м2) + полиэтилен/полиэфир/нетканая мембранная паропроницаемая пленка (8-31 г/м2).</p> <p>4. Лента с адгезивным слоем 5±0,5x50±5см - 2 шт. Клейкая поверхность - тонко нанесенный непосредственно на материал полиакрилатный клей/этиленвинилацетатный расплав, покрыт защитной бумажной полоской. Предназначена для фиксации простыней и инструментов на операционном поле. Содержание натурального латекса должно быть исключено. Адгезивный слой покрыт силиконизированной бумагой, которая имеет свободный край не менее 5 мм для удобства снятия.</p> <p>Характеристики материала: Многослойный, нетканый, воздухопроницаемый материал, состоящий из двух внешних слоев спанбонда и двух внутренних слоев мельтблауна (спанбонд-мельтблаун-мельтблаун-спанбонд), общая плотность материала 45±5г/м2.</p> <p>Состав: 1 и 4 слой спанбонд (21-36 г/м2) + 2 и 3 слой мельтблаун (14-27 г/м2).</p> <p>Адгезивный слой выполнен из этиленвинилацетатного расплава/полиакрилатного клея шириной 5±0,2 см не вызывает мацерации кожи и должен прочно приклеивать белье к коже пациента или операционному белью даже при большом количестве жидкости. Адгезив должен быть нанесен непосредственно на материал в виде клея (не двусторонний скотч). Адгезивный слой должен быть покрыт силиконизированной бумагой, препятствующей высыханию адгезивного вещества. Адгезив должен выдерживать длительную нагрузку более 0,8 кг.</p> <p>5. Салфетка впитывающая 30x30(±5)см - 4 шт., должна быть изготовлен из нетканого полотна плотностью 70±5г/м2, с повышенной впитываемостью не менее 500мл/м2 и прочностью. Материал гипоаллергенный, не ворсится, инертен к кислотам, щелочам и спиртам, имеет антистатическую и антисептическую обработку, имеет трансферное покрытие препятствующее пылевороотделению.</p> <p>Характеристики материала: изготовлен из многослойного без ворсового полотна плотностью 70±5г/м2 (целлюлоза/хлопок/вискоза 68-75%+ полиэфир/полиэстер/полипропилен 25-32%).</p> <p>Состав: целлюлоза/вискоза/хлопок (44-57 г/м2) + полиэфир/полиэстер/полипропилен (16-25 г/м2).</p> <p>6. Набор для подготовки операционного поля, в составе: зажим пластиковый (типа Корнцанг) изогнутый, одноразовый -2 шт., размер не менее 24см; тампон-тупфер – 4шт. из марли 17-20 ниточной, размер не менее 20x20см, плотность материала 25±3 г/м2.; лоток почкообразный – 1шт. длина не менее 25см, ширина не менее 15см, высота 4см. Емкость лотка не менее</p>		
--	--	--	--

	<p>500мл. Должен быть изготовлен из полностью биологически разлагаемой бумаги. Набор упакован в твердую блистерную упаковку.</p> <p>Сборка: Все составляющие комплекта упакованы во входящую в состав комплекта операционную простыню размером не менее 200x160 см. Специальная маркировка облегчает процесс раскладывания белья. Сложение комплекта внутри упаковки позволяет осуществить стерильное накрытие усилиями одного человека.</p> <p>Свойства покровного материала должны соответствовать высококачественному исполнению, критической зоны изделия, в соответствии с ГОСТ EN 13795-3-2011:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1.Прочность на разрыв в сухом состоянии (кПа), в соответствии с EN ISO 113938-1, не должна быть \square40, во влажном состоянии (кПа), в соответствии с EN 29073-3 не должна быть \square 40. 2.Проницаемость для бактерий во влажном состоянии (BI), в соответствии с EN ISO 22610 должна быть не менее 5,0 и не более 7,0. 3.Чистота микробная (Lg(CFU/дм²)), в соответствии с EN ISO 11737-1 должна иметь значение не менее 0,5 и не более 2. 4.Чистота в части инородных частиц (IPM), в соответствии с ISO 9073-10 должна иметь значение не менее 0,5 и не более 3,5. 5.Пылевоссоотделение (Lg), в соответствии с ISO 9073-10 должен иметь значение не менее 1,0 и не более 4,0 (для частиц размером от 3 до 25мкм). 6.Прочность на растяжение в сухом состоянии (H), в соответствии с EN 29073-3 должна быть не менее 10 и не более 30, во влажном состоянии не должна быть \square 20. <p>Изделие в соответствии с ГОСТ 31508-2012 имеет класс потенциального риска (указать). Изделие биологически безопасно в применении, соответствует ГОСТ EN 13795-2011, ГОСТ Р 52770-2007, ГОСТ ISO 10993-2011, подтвержденное в сертификационном документе. Изделие должно быть зарегистрировано в порядке, установленном Правительством Российской Федерации, уполномоченным им федеральным органом исполнительной власти (указать номер).</p> <p>Комплекты поставляются стерильными и защищены 3-я уровнями защиты:</p> <p>Упаковка 1 уровень («транспортная») - должна обеспечивать сохранность груза при транспортировке и хранении, должна быть из плотного гофрокартона и предназначаться для перевозки и оставаться на складе. Необходимо, чтобы на упаковке с внешней стороны было нанесено типографским способом наименование получателя.</p> <p>Упаковка 2 уровень («товарная») - комбинированная упаковка в виде лотка, состоящего в области дна из прозрачной многослойной полимерной пленки (полиэстер/полипропилен) и в верхней части непрозрачная сторона – специальная водоотталкивающая медицинской бумага/нетканый материал. Обе части упаковки должны быть соединены при помощи горячей спайки, ширина шва 0,8-1,0см. В верхней части упаковки необходимо наличие поля в форме клина, позволяющего вскрывать упаковку по всей ее длине, путем отделения верхней ее части от нижней.</p> <p>Упаковка 3 уровень («внутренняя») – стерилизационный материал/нетканое полотно, для дополнительной защиты изделия медицинского назначения.</p> <p>Маркировка: наименование медицинского изделия; обозначение модели и/или исполнения медицинского изделия, комплектация; наименование страны-производителя (изготовителя); наименование, товарный знак (при наличии), местонахождение (юридический адрес) производителя, адрес места производства; номер и дата регистрационного удостоверения на медицинское изделие; срок годности медицинского изделия (месяц, год), установленный производителем; дата производства медицинского изделия; указание о стерильности с указанием метода стерилизации; указание о том, что медицинское изделие предназначено для однократного применения.</p> <p>Маркировка должна быть нанесена несмываемой краской на русском языке, четкая и разборчивая.</p> <p>Изделие повторно не стерилизуется, стерильно до открытия и повреждения упаковки. Стерилизации в соответствии с ГОСТ ISO 10993-7-2011/ГОСТ Р 50325-2011, ГОСТ ISO 11137-1-2011/ ГОСТ ISO 11135-2012 (указать метод стерилизации). Срок сохранения стерильности не должен быть менее 3 лет с момента стерилизации.</p>		
--	--	--	--

16	Чехол для рентген-тубуса стерильный	<p>Чехол на рентген-тубус диаметром 115±5см. Прозрачный/матовый чехол для стерильного укрытия рентгенографического тубуса круглой/овальной формы с полимерной резинкой по краю для удобства фиксации на тубусе, не содержащей натурального латекса. Прикрепление эластичной резинки – высокотемпературная спайка. Индивидуальная упаковка.</p> <p>Характеристики материала: изготовлен из полиэтиленовой пленки толщиной 45±5µm зеленого/голубого цвета состоящей из: полиэтилен высокого давления ПТР - 2,0-2,5 г/10 мин. – 55-61% + полиэтилен низкого давления ПТР 2,6-3,2г/10 мин – 29-35% + линейный полиэтилен низкой плотности – 7-13%. Общая плотность материала 53±5г/м2.</p> <p>Состав материала: полиэтилен высокого давления (20-38 г/м2) + полиэтилен низкого давления (24-10 г/м2) + линейный полиэтилен низкой плотности (1-10 г/м2).</p> <p>Изделие в соответствии с ГОСТ 31508-2012 имеет класс потенциального риска (указать). Изделие биологически безопасно в применении, соответствует ГОСТ Р 52770-2007, ГОСТ ISO 10993-2011, подтвержденное в сертификационном документе.</p> <p>Изделие должно быть зарегистрировано в порядке, установленном Правительством Российской Федерации, уполномоченным им федеральным органом исполнительной власти (указать номер).</p> <p>Чехлы поставляются стерильными и защищены 3-я уровнями защиты:</p> <p>Упаковка 1 уровень («транспортная») - должна обеспечивать сохранность груза при транспортировке и хранении, должна быть из плотного гофрокартона и предназначаться для перевозки и оставаться на складе. Необходимо, чтобы на упаковке с внешней стороны было нанесено типографским способом наименование получателя.</p> <p>Упаковка 2 уровень («товарная») - комбинированная упаковка, состоящего в области дна из прозрачной многослойной полимерной пленки (полиэстер/полипропилен) и в верхней части непрозрачная сторона – специальная водоотталкивающая медицинская бумага/нетканый материал. Обе части упаковки должны быть соединены при помощи горячей спайки, ширина шва 0,8-1,0см. В верхней части упаковки необходимо наличие поля в форме клина, позволяющего вскрывать упаковку по всей ее длине, путем отделения верхней ее части от нижней.</p> <p>Упаковка 3 уровень («внутренняя») – стерилизационный материал/нетканое полотно плотностью, для дополнительной защиты изделия медицинского назначения.</p> <p>Маркировка: наименование медицинского изделия; обозначение модели и/или исполнения медицинского изделия, комплектация; наименование страны-производителя (изготовителя); наименование, товарный знак (при наличии), местонахождение (юридический адрес) производителя, адрес места производства; номер и дата регистрационного удостоверения на медицинское изделие; срок годности медицинского изделия (месяц, год), установленный производителем; дата производства медицинского изделия; указание о стерильности с указанием метода стерилизации; указание о том, что медицинское изделие предназначено для однократного применения.</p> <p>Маркировка должна быть нанесена несмываемой краской на русском языке, четкая и разборчивая.</p> <p>Изделие повторно не стерилизуется, стерильно до открытия и повреждения упаковки. Стерилизации в соответствии с ГОСТ ISO 10993-7-2011/ГОСТ Р 50325-2011, ГОСТ ISO 11137-1-2011/ ГОСТ ISO 11135-2012 (указать метод стерилизации). Срок сохранения стерильности не должен быть менее 3 лет с момента стерилизации.</p>	шт	160
17	Комплект одежды защитный из нетканых материалов одноразовый нестерильный р.50-52	<p>Комплект одежды защитный р.50-52, в составе:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Куртка - 1 шт. 2. Брюки - 1 шт. <p>Костюм предназначен для защиты хирурга и медицинского персонала. Куртка (рубашка) и брюки костюма хирурга зеленого/синего цвета. Материал не должен просвечивать, должен обладать высокой прочностью на разрыв и воздухообменом. Нити швов – полиэстер. По переду должны быть расположены 2 нижних накладных кармана размером не менее 20х20 см и с левой стороны нагрудный карман размером 15х15см. С внутренней стороны рубашки в области спины имеется впитывающая накладка для впитывания испарений, размером не менее 20х40см. Обязательное наличие регулируемого пояса на брюках для лучшего соответствия размера. Рукава рубашки типа "реглан" должны быть вшиты в пройму по технологии "двойной шов". Размер рубашки и брюк должен соответствовать размеру: 50-52 (XL). Окантовка</p>	шт	400

		<p>горловины зеленая/белая должна быть выполнена из мягкого нетканого материала типа спанлейс или вуденпалп. Размеры: длина рубашки: 79±1 см, полуобхват груди: 64±1 см, ширина в области талии: 63±1 см, внутренняя длина брючины: 83±1 см. Каждый костюм индивидуально упакован.</p> <p>Характеристики материала: Материал вуденпалап (или эквивалент) - нетканый влагоотталкивающий, но «дышащий» - воздухопроницаемый материал, плотностью 50±5г/м2, состоящий из смеси волокон: 54-73% - вискоза/целлюлозы, 27-46% - полиэстер/полиэфир. Сочетание плотной структуры со специальным влагоотталкивающим покрытием обеспечивает высочайший барьер для миграции бактерий и жидкости и отличную воздухопроницаемость.</p> <p>Состав: (21-48г/м2) – вискоза/целлюлозы, (29-11г/м2) – полиэстер/полиэфир.</p> <p>Материал окантовки горловины и впитывающей накладки: многослойный безворсовый материал плотностью 75±5г/м2 (целлюлоза/хлопок/вискоза 68-75%+ полиэфир/полиэстер/полипропилен 25-32%).</p> <p>Состав: целлюлоза/вискоза/хлопок (44-63 г/м2) + полиэфир/полиэстер/полипропилен (18-31 г/м2).</p> <p>Изделие в соответствии с ГОСТ 31508-2012 имеет класс потенциального риска (указать). Изделие биологически безопасно в применении, соответствует ГОСТ Р 52770-2007, ГОСТ ISO 10993-2011, подтвержденное в сертификационном документе. Изделие должно быть зарегистрировано в порядке, установленном Правительством Российской Федерации, уполномоченным им федеральным органом исполнительной власти (указать номер).</p> <p>Комплекты поставляются нестерильными и защищены 2-я уровнями защиты:</p> <p>Упаковка 1 уровень («транспортная») - должна обеспечивать сохранность груза при транспортировке и хранении, должна быть из плотного гофрокартона и предназначаться для перевозки и оставаться на складе. Необходимо, чтобы на упаковке с внешней стороны было нанесено типографским способом наименование получателя.</p> <p>Упаковка 2 уровень («товарная») - должна обладать паро- и влагонепроницаемостью, пылезащитными качествами. Должна быть изготовлена из прочной, эластичной, многослойной полиэтиленовой пленки.</p> <p>Маркировка: наименование медицинского изделия; обозначение модели и/или исполнения медицинского изделия, комплектация; наименование страны-производителя (изготовителя); наименование, товарный знак (при наличии), местонахождение (юридический адрес) производителя, адрес места производства; номер и дата регистрационного удостоверения на медицинское изделие; срок годности медицинского изделия (месяц, год), установленный производителем; дата производства медицинского изделия; указание о том, что медицинское изделие предназначено для однократного применения.</p> <p>Маркировка должна быть нанесена несмываемой краской на русском языке, четкая и разборчивая. Срок годности не менее 3 лет с момента изготовления.</p>		
18	Комплект одежды защитный из нетканых материалов одноразовый нестерильный р.52-54	<p>Комплект одежды защитный р.52-54, в составе:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Куртка - 1 шт. 2. Брюки - 1 шт. <p>Костюм предназначен для защиты хирурга и медицинского персонала. Куртка (рубашка) и брюки костюма хирурга зеленого/синего цвета. Материал не должен просвечивать, должен обладать высокой прочностью на разрыв и воздухообменом. Нити швов – полиэстер. По переду должны быть расположены 2 нижних накладных кармана размером не менее 20х20 см и с левой стороны нагрудный карман размером 15х15см. С внутренней стороны рубашки в области спины имеется впитывающая накладка для впитывания испарений, размером не менее 20х40см. Обязательное наличие регулируемого пояса на брюках для лучшего соответствия размера. Рукава рубашки типа "реглан" должны быть вшиты в пройму по технологии "двойной шов". Размер рубашки и брюк должен соответствовать размеру: 52-54 (XXL). Окантовка горловины зеленая/белая должна быть выполнена из мягкого нетканого материала типа спанлейс или вуденпалп. Размеры: длина рубашки: 79±1 см, полуобхват груди: 66±1 см, ширина в области талии: 64±1 см, внутренняя длина брючины: 83±1 см. Каждый костюм индивидуально упакован.</p> <p>Характеристики материала: Материал вуденпалп (или эквивалент) - нетканый влагоотталкивающий, но «дышащий» -</p>	шт	400

		<p>воздухопроницаемый материал, плотностью 50±5г/м2, состоящий из смеси волокон: 54-73% - вискоза/целлюлозы, 27-46% - полиэстер/полиэфир. Сочетание плотной структуры со специальным влагоотталкивающим покрытием обеспечивает высочайший барьер для миграции бактерий и жидкости и отличную воздухопроницаемость.</p> <p>Состав: (21-48г/м2) – вискоза/целлюлозы, (29-11г/м2) – полиэстер/полиэфир.</p> <p>Материал окантовки горловины и впитывающей накладки: многослойный безворсовый материал плотностью 75±5г/м2 (целлюлоза/хлопок/вискоза 68-75%+ полиэфир/полиэстер/полипропилен 25-32%).</p> <p>Состав: целлюлоза/вискоза/хлопок (44-63 г/м2) + полиэфир/полиэстер/полипропилен (18-31 г/м2).</p> <p>Изделие в соответствии с ГОСТ 31508-2012 имеет класс потенциального риска (указать). Изделие биологически безопасно в применении, соответствует ГОСТ Р 52770-2007, ГОСТ ISO 10993-2011, подтвержденное в сертификационном документе.</p> <p>Изделие должно быть зарегистрировано в порядке, установленном Правительством Российской Федерации, уполномоченным им федеральным органом исполнительной власти (указать номер).</p> <p>Комплекты поставляются нестерильными и защищены 2-я уровнями защиты:</p> <p>Упаковка 1 уровень («транспортная») - должна обеспечивать сохранность груза при транспортировке и хранении, должна быть из плотного гофрокартона и предназначаться для перевозки и оставаться на складе. Необходимо, чтобы на упаковке с внешней стороны было нанесено типографским способом наименование получателя.</p> <p>Упаковка 2 уровень («товарная») - должна обладать паро- и влагонепроницаемостью, пылезащитными качествами. Должна быть изготовлена из прочной, эластичной, многослойной полиэтиленовой пленки.</p> <p>Маркировка: наименование медицинского изделия; обозначение модели и/или исполнения медицинского изделия, комплектация; наименование страны-производителя (изготовителя); наименование, товарный знак (при наличии), местонахождение (юридический адрес) производителя, адрес места производства; номер и дата регистрационного удостоверения на медицинское изделие; срок годности медицинского изделия (месяц, год), установленный производителем; дата производства медицинского изделия; указание о том, что медицинское изделие предназначено для однократного применения.</p> <p>Маркировка должна быть нанесена несмываемой краской на русском языке, четкая и разборчивая. Срок годности не менее 3 лет с момента изготовления.</p>		
19	Шапочка нестерильная	<p>Шапочка хирургическая повышенной плотности в виде берета со специальным покроем в затылочной части для длинных волос, с мягкой полимерной резинкой по краю, не содержащей натуральный латекс. В области лба имеется интегрированная впитывающая полоска размерами 25±2x5±2см для впитывания испарений со лба и висков. Материалы, из которых изготовлена шапочка-берет гипоаллергенны и не содержат латекса. Прикрепление эластичной резинки – высокотемпературная спайка. Воздухопроницаемость – 5±1 м/с. Размеры: Длина головной части: 540±10 мм. Длина фиксирующей части: - 198±10 мм. Цвет – белый/голубой.</p> <p>Характеристики материала: Многослойный, нетканый, воздухопроницаемый материал, состоящий из двух внешних слоев спанбонда и двух внутренних слоев мельтблауна (спанбонд-мельтблаун-мельтблаун-спанбонд), общая плотность материала 45±5г/м2.</p> <p>Состав: 1 и 4 слой спанбонд (21-36 г/м2) + 2 и 3 слой мельтблаун (14-27 г/м2).</p> <p>Впитывающая полоса изготовлена из впитывающего материала плотностью 60±5г/м2 (вискоза/ целлюлоза /хлопок 68-75% + полиэфир/полипропилен/полиэстер 25-32%).</p> <p>Состав: вискоза/ целлюлоза/хлопок (33-45 г/м2) + полиэфир/полипропилен/полиэстер (14-27 г/м2).</p> <p>Изделие в соответствии с ГОСТ 31508-2012 имеет класс потенциального риска (указать). Изделие биологически безопасно в применении, соответствует ГОСТ Р 52770-2007, подтвержденное в сертификационном документе. Изделие должно быть зарегистрировано в порядке, установленном Правительством Российской Федерации, уполномоченным им федеральным органом исполнительной власти (указать номер).</p> <p>Шапочки поставляются нестерильными и защищены 2-я уровнями защиты:</p>	шт	2000

		<p>Упаковка 1 уровень («транспортная») - должна обеспечивать сохранность груза при транспортировке и хранении, должна быть из плотного гофрокартона и предназначаться для перевозки и оставаться на складе. Необходимо, чтобы на упаковке с внешней стороны было нанесено типографским способом наименование получателя.</p> <p>Упаковка 2 уровень («товарная») - должна обладать паро- и влагонепроницаемостью, пылезащитными качествами. Должна быть изготовлена из прочной, эластичной, многослойной полиэтиленовой пленки.</p> <p>Маркировка: наименование медицинского изделия; обозначение модели и/или исполнения медицинского изделия, комплектация; наименование страны-производителя (изготовителя); наименование, товарный знак (при наличии), местонахождение (юридический адрес) производителя, адрес места производства; номер и дата регистрационного удостоверения на медицинское изделие; срок годности медицинского изделия (месяц, год), установленный производителем; дата производства медицинского изделия; указание о том, что медицинское изделие предназначено для однократного применения.</p> <p>Маркировка должна быть нанесена несмываемой краской на русском языке, четкая и разборчивая. Срок годности не менее 3 лет с момента изготовления.</p>		
20	Шапочка "Колпак" нестерильная	<p>Шапочка-колпак хирургическая высотой 18±4см со встроенными/пришитыми завязками. Донышко шапочки из нетканого материала на основе вискозы для увеличения воздухопроницаемости. Комфортные для длительного ношения шапочки обеспечивают надежный уровень защиты персонала и/или пациента. Удобна в применении, как для коротких, так и для длинных пышных волос. Одной из главных характеристик, обеспечивающих комфортное ношение шапочек-колпаков, является наличие у них завязок, при помощи которых регулируется их размер и осуществляется их фиксация на голове. Длина завязок 35±5см. Материалы из которых изготовлена шапочка-колпак гипоаллергенны и не содержат латекса.</p> <p>Характеристики материала: Многослойный нетканый воздухопроницаемый материал, состоящий из двух внешних слоев спанбонда 59±3% и двух внутренних слоев мультблауна 41±3% (спанбонд-мультблаун-мультблаун-спанбонд), общая плотность материала 45±5г/м2.</p> <p>Состав: 1 и 4 слой спанбонд (21-36 г/м2) + 2 и 3 слой мультблаун (14-27 г/м2).</p> <p>Материал донышка: впитывающий нетканый материал типа спанлейс.</p> <p>Изделие должно иметь класс потенциального риска (указать) в соответствии с ГОСТ 31508-2012. Изделие должно быть биологически безопасно в применении и соответствовать ГОСТ Р 52770-2007. Изделие должно быть зарегистрировано в порядке, установленном Правительством Российской Федерации, уполномоченным им федеральным органом исполнительной власти (указать номер).</p> <p>Шапочки поставляются нестерильными и защищены 2-я уровнями защиты:</p> <p>Упаковка 1 уровень («транспортная») - должна обеспечивать сохранность груза при транспортировке и хранении, должна быть из плотного гофрокартона и предназначаться для перевозки и оставаться на складе. Необходимо, чтобы на упаковке с внешней стороны было нанесено типографским способом наименование получателя.</p> <p>Упаковка 2 уровень («товарная») - должна обладать паро- и влагонепроницаемостью, пылезащитными качествами. Должна быть изготовлена из прочной, эластичной, многослойной полиэтиленовой пленки.</p> <p>Маркировка: наименование медицинского изделия; обозначение модели и/или исполнения медицинского изделия, комплектация; наименование страны-производителя (изготовителя); наименование, товарный знак (при наличии), местонахождение (юридический адрес) производителя, адрес места производства; номер и дата регистрационного удостоверения на медицинское изделие; срок годности медицинского изделия (месяц, год), установленный производителем; дата производства медицинского изделия; указание о том, что медицинское изделие предназначено для однократного применения.</p> <p>Маркировка должна быть нанесена несмываемой краской на русском языке, четкая и разборчивая. Срок годности не менее 3 лет с момента изготовления.</p>	шт	1000

21	Простыня хирургическая 105x85(±5)см стерильная	<p>Простыня хирургическая 105x85(±5)см должна быть изготовлена из многослойного нетканого воздухопроницаемого материала, препятствующего проникновению бактерий, устойчивый к распространению микроорганизмов. Внутренний слой - служит задерживающим, фильтрующим слоем, препятствующим проникновению бактерий. Материал должен быть безопасным, гипоаллергенным, не ворсится, инертен к кислотам, щелочам и спиртам, имеет антистатическую и антисептическую обработку. Каждая простыня в индивидуальной упаковке.</p> <p>Характеристики материала: изготовлена из многослойного нетканого воздухопроницаемого материала, состоящий из двух внешних слоев спанбонда 59±3% и двух внутренних слоев мейлблауна 41±3% (спанбонд-мейлблаун-мейлблаун-спанбонд), общая плотность материала 65±5г/м2.</p> <p>Состав: 1 и 4 слой спанбонд (29-48 г/м2) + 2 и 3 слой мейлблаун (21-37 г/м2).</p> <p>Свойства покровного материала должны соответствовать высококачественному исполнению, критической зоны изделия, в соответствии с ГОСТ EN 13795-3-2011:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1.Прочность на разрыв в сухом состоянии (кПа), в соответствии с EN ISO 113938-1, не должна быть \square40, во влажном состоянии (кПа), в соответствии с EN 29073-3 не должна быть \square 40. 2.Проницаемость для бактерий во влажном состоянии (BI), в соответствии с EN ISO 22610 должна быть не менее 5,0 и не более 7,0. 3.Чистота микробная (Lg(CFU/дм²)), в соответствии с EN ISO 11737-1 должна иметь значение не менее 0,5 и не более 2. 4.Чистота в части инородных частиц (IPM), в соответствии с ISO 9073-10 должна иметь значение не менее 0,5 и не более 3,5. 5.Пылевсортоделение (Lg), в соответствии с ISO 9073-10 должен иметь значение не менее 1,0 и не более 4,0 (для частиц размером от 3 до 25мкм). 6.Прочность на растяжение в сухом состоянии (H), в соответствии с EN 29073-3 должна быть не менее 10 и не более 30, во влажном состоянии не должна быть \square 20. <p>Изделие в соответствии с ГОСТ 31508-2012 имеет класс потенциального риска (указать). Изделие биологически безопасно в применении, соответствует ГОСТ EN 13795-2011, ГОСТ Р 52770-2007, ГОСТ ISO 10993-2011, подтвержденное в сертификационном документе. Изделие должно быть зарегистрировано в порядке, установленном Правительством Российской Федерации, уполномоченным им федеральным органом исполнительной власти (указать номер).</p> <p>Простыни поставляются стерильными и защищены 3-я уровнями защиты:</p> <p>Упаковка 1 уровень («транспортная») - должна обеспечивать сохранность груза при транспортировке и хранении, должна быть из плотного гофрокартона и предназначаться для перевозки и оставаться на складе. Необходимо, чтобы на упаковке с внешней стороны было нанесено типографским способом наименование получателя.</p> <p>Упаковка 2 уровень («товарная») - комбинированная упаковка в виде лотка, состоящего в области дна из прозрачной многослойной полимерной пленки (полиэстер/полипропилен) и в верхней части непрозрачная сторона – специальная водоотталкивающая медицинской бумага/нетканый материал. Обе части упаковки должны быть соединены при помощи горячей спайки, ширина шва 0,8-1,0см. В верхней части упаковки необходимо наличие поля в форме клина, позволяющего вскрывать упаковку по всей ее длине, путем отделения верхней ее части от нижней.</p> <p>Упаковка 3 уровень («внутренняя») – стерилизационный материал/нетканое полотно, для дополнительной защиты изделия медицинского назначения.</p> <p>Маркировка: наименование медицинского изделия; обозначение модели и/или исполнения медицинского изделия, комплектация; наименование страны-производителя (изготовителя); наименование, товарный знак (при наличии), местонахождение (юридический адрес) производителя, адрес места производства; номер и дата регистрационного удостоверения на медицинское изделие; срок годности медицинского изделия (месяц, год), установленный производителем; дата производства медицинского изделия; указание о стерильности с указанием метода стерилизации; указание о том, что медицинское изделие предназначено для однократного применения.</p> <p>Маркировка должна быть нанесена несмываемой краской на русском языке, четкая и разборчивая.</p>	шт	160
----	--	---	----	-----

		Изделие повторно не стерилизуется, стерильно до открытия и повреждения упаковки. Стерилизации в соответствии с ГОСТ ISO 10993-7-2011/ГОСТ Р 50325-2011, ГОСТ ISO 11137-1-2011/ГОСТ ISO 11135-2012 (указать метод стерилизации). Срок сохранения стерильности не должен быть менее 3 лет с момента стерилизации.		
22	Шапочка операционная колпак	Шапочка для медицинского персонала в форме колпака, для людей с короткой стрижкой. Материал: 75% - вискоза+полиэфирные волокна, 25% - нетканый материал (Этилен-винил-ацетат-кополимер или эквивалент). Прочность при растяжении не менее 55 Н/ 50 мм 55 Н/ 50 мм. Плотность не менее 25 г./м ² .. Размеры: Продольный диаметр: 200 ± 10 мм, Поперечный диаметр: 170 ± 10 мм, Высота боковой части: 270 ± 10 мм, Окружность: 590 ± 15. 100 шт в упаковке. Метрические параметры изделия обусловлены стандартными антропометрическими данными. При нарушении параметров плотности и состава будут создаваться условия для нарушения целостности изделия, что может повлечь за собой нарушение режима стерильности в операционной.	шт	400
23	Шапочка операционная колпак с подкроенной частью	Шапочка для медицинского персонала в форме колпака, с подкроенной затылочной частью, стягивающей резинкой, впитывающей пот лентой, для длинных волос. Материал: 75% - вискоза+полиэфирные волокна, 25% - нетканый материал (Этилен-винил-ацетат-кополимер или эквивалент). Прочность при растяжении не менее 55 Н/ 50 мм 55 Н/ 50 мм. Плотность не менее 25 г./м ² .. Размеры: Продольный диаметр: 200 ± 10 мм, Поперечный диаметр: 170 ± 10 мм, Высота боковой части: 270 ± 10 мм, Окружность: 590 ± 15. 100 шт в упаковке Метрические параметры изделия обусловлены стандартными антропометрическими данными. При нарушении параметров плотности и состава будут создаваться условия для нарушения целостности изделия, что может повлечь за собой нарушение режима стерильности в операционной.	шт	200
24	Маска медицинская на завязках	Маска хирургическая на завязках зеленого/белого цвета. Должна быть изготовлена из гипоаллергенного нетканого материала, обеспечивающего повышенный комфорт. Должна иметь носовой фиксатор для обеспечения плотного прилегания маски к лицу. По верхнему краю внутренней поверхности маски должна быть нанесена клейкая полоса, которая обеспечивает надежную фиксацию маски на лице в области носа и щек, предотвращает смещение маски при длительных манипуляциях и защищает от запотевания оптические приборы и корректирующие очки специалиста. Характеристики материала: наружный слой – нетканый полипропиленовый спанбонд плотность 25±5г/м ² . Двойной средний фильтрующий слой (фильтр) – мультислой плотностью 40±5г/м ² . Внутренний слой – термически скрепленный полипропилен плотность 35±5г/м ² . Обшивная лента – белый нетканый полиэстер плотностью более 20 г/м ² . Носовой фиксатор - покрытая полиэтиленом стальная проволока диаметром не меньше 0,6 мм. Эффективность бактериальной фильтрации (BFE) >97,0% с размером частиц 2,7 мкм, дифференциальное давление (показатель сопротивляемости дыханию) ΔP 2,60 мм H ₂ O/см ² . Низкое ворсоотделение материала внутреннего слоя маски препятствует раздражению кожи персонала. Размеры: длина – 179±5 мм, ширина – 99±5 мм, в расправленном виде – 170±5 мм, длина завязок 38±5 см, носовой фиксатор – 4 x105±5 мм. Общая плотность маски материала не должна быть менее 95г/м ² . Маски поставляются нестерильными и упакованы в 2-х кратную упаковку: Упаковка 1 («транспортная») - должна обеспечивать сохранность груза при транспортировке и хранении, должна быть из плотного гофрокартона и предназначаться для перевозки и оставаться на складе. Необходимо, чтобы на упаковке с внешней стороны было нанесено типографским способом наименование получателя. Упаковка 2 («товарная») – картонная коробка-диспенсер. Количество штук в упаковке не более 50 штук. Маркировка: наименование медицинского изделия; обозначение модели и/или исполнения медицинского изделия, комплектация; наименование страны-производителя (изготовителя); наименование, товарный знак (при наличии), местонахождение (юридический адрес) производителя, адрес места производства; номер и дата регистрационного удостоверения на медицинское изделие; срок годности медицинского изделия (месяц, год), установленный производителем; дата производства медицинского изделия; указание о том, что медицинское изделие предназначено для	шт	7000

		<p>однократного применения.</p> <p>Маркировка должна быть нанесена несмываемой краской на русском языке, четкая и разборчивая. Срок годности более 2 лет с момента изготовления.</p>		
25	Нарукавники хирургические нестерильные	<p>Нарукавники одноразовые представляют собой удобный аксессуар для защиты одежды медицинских работников и лаборантов от любых видов загрязнений, химических растворов и реагентов. Имеет мягкую трикотажную манжету шириной 8±2 см из белого полиэстра и резинку по верхнему краю нарукавника при помощи которой фиксируется на руке, предохраняя одежду от загрязнений и обеспечивая дополнительную защиту в наиболее уязвимых местах – от запястья до локтя. Длина нарукавника 55±5 см.</p> <p>Характеристики материала: изготовлена из многослойного без ворсового полотна плотностью 60±5г/м2 (полиэстер/хлопок/вискоза 55-73% + полиэфир/полиэтилен/мембранная пленка 27-45%), впитывающего по всей поверхности с одной стороны и остающегося непроницаемым для жидкостей во втором слое. Состав: полиэстер/вискоза/хлопок (25-49 г/м2) + полиэтилен/полиэфир/нетканая мембранная паропроницаемая пленка (8-31 г/м2).</p> <p>Изделие в соответствии с ГОСТ 31508-2012 имеет класс потенциального риска (указать). Изделие биологически безопасно в применении, соответствует ГОСТ Р 52770-2007, подтвержденное в сертификационном документе. Изделие должно быть зарегистрировано в порядке, установленном Правительством Российской Федерации, уполномоченным им федеральным органом исполнительной власти (указать номер).</p> <p>Нарукавники поставляются нестерильными и защищены 2-я уровнями защиты:</p> <p>Упаковка 1 уровень («транспортная») - должна обеспечивать сохранность груза при транспортировке и хранении, должна быть из плотного гофрокартона и предназначаться для перевозки и оставаться на складе. Необходимо, чтобы на упаковке с внешней стороны было нанесено типографским способом наименование получателя.</p> <p>Упаковка 2 уровень («товарная») - должна обладать паро- и влагонепроницаемостью, пылезащитными качествами. Должна быть изготовлена из прочной, эластичной, многослойной полиэтиленовой пленки.</p> <p>Маркировка: наименование медицинского изделия; обозначение модели и/или исполнения медицинского изделия, комплектация; наименование страны-производителя (изготовителя); наименование, товарный знак (при наличии), местонахождение (юридический адрес) производителя, адрес места производства; номер и дата регистрационного удостоверения на медицинское изделие; срок годности медицинского изделия (месяц, год), установленный производителем; дата производства медицинского изделия; указание о том, что медицинское изделие предназначено для однократного применения.</p> <p>Маркировка должна быть нанесена несмываемой краской на русском языке, четкая и разборчивая. Срок годности не менее 3 лет с момента изготовления.</p>	пара	100
26	Бахилы низкие нестерильные	<p>Бахилы низкие хирургические безразмерные высота 20±5см с мягкой полимерной резинкой по краю. Используются для защиты помещений от проникновения грязи и микробов извне. Должны быть изготовлены из многослойного нетканого воздухопроницаемого материала, препятствующий проникновению бактерий, устойчивый к распространению микроорганизмов. Материалы, из которых изготовлены бахилы гипоаллергенны, нетоксичны, устойчивы к действию кислот и щелочей, не содержат латекса.</p> <p>Характеристики материала: Должны быть изготовлены из многослойного нетканого воздухопроницаемого материала, препятствующий проникновению бактерий, устойчивый к распространению микроорганизмов, состоящий из двух внешних слоев спанбонда 59±3% и двух внутренних слоев мейтблауна 41±3% (спанбонд-мейтблаун-мейтблаун-спанбонд), общая плотность материала 65±5г/м2. Материал гипоаллергенный, не ворсится, инертен к кислотам, щелочам и спиртам, имеет антистатическую и антисептическую обработку.</p> <p>Состав: 1 и 4 слой спанбонд (29-48 г/м2) + 2 и 3 слой мейтблаун (21-37 г/м2).</p> <p>Изделие в соответствии с ГОСТ 31508-2012 имеет класс потенциального риска (указать). Изделие биологически безопасно</p>	пара	13000

		<p>в применении, соответствует ГОСТ Р 52770-2007, подтвержденное в сертификационном документе. Изделие должно быть зарегистрировано в порядке, установленном Правительством Российской Федерации, уполномоченным им федеральным органом исполнительной власти (указать номер).</p> <p>Бахилы поставляются нестерильными и защищены 2-я уровнями защиты:</p> <p>Упаковка 1 уровень («транспортная») - должна обеспечивать сохранность груза при транспортировке и хранении, должна быть из плотного гофрокартона и предназначаться для перевозки и оставаться на складе. Необходимо, чтобы на упаковке с внешней стороны было нанесено типографским способом наименование получателя.</p> <p>Упаковка 2 уровень («товарная») - должна обладать паро- и влагонепроницаемостью, пылезащитными качествами. Должна быть изготовлена из прочной, эластичной, многослойной полиэтиленовой пленки.</p> <p>Маркировка: наименование медицинского изделия; обозначение модели и/или исполнения медицинского изделия, комплектация; наименование страны-производителя (изготовителя); наименование, товарный знак (при наличии), местонахождение (юридический адрес) производителя, адрес места производства; номер и дата регистрационного удостоверения на медицинское изделие; срок годности медицинского изделия (месяц, год), установленный производителем; дата производства медицинского изделия; указание о том, что медицинское изделие предназначено для однократного применения.</p> <p>Маркировка должна быть нанесена несмываемой краской на русском языке, четкая и разборчивая. Срок годности не менее 3 лет с момента изготовления.</p>		
27	Комплект белья хирургический для малоинвазивных операций из нетканых материалов одноразовый стерильный	<p>Комплект белья хирургический для малоинвазивных операций из нетканых материалов одноразовый стерильный : для офтальмологических операций, в составе:</p> <p>1. Простыня операционная 265x165(±5) см с вырезом 6x4(±0,5)см и карманом для сбора жидкости- 1 шт., должна быть изготовлена из многослойного без ворсового полотна, впитывающего по всей поверхности с одной стороны и остающегося непроницаемым для жидкостей во втором слое. Материал гипоаллергенный, не ворсится, инертен к кислотам, щелочам и спиртам, имеет антистатическую и антисептическую обработку. Безворсовая структура - материал не расслаивается. Простыня с областью оперативного вмешательства со встроенной инцизионной пленкой - прозрачная полиуретановая мембрана толщиной 45±5μ, покрытая адгезивом-полиакрилатом. Полная прозрачность пленки обеспечивает хороший обзор области операции. Обладает антистатическим эффектом. Адгезив не содержит канифоли и латекса, не вызывает мацерации кожи, обязан легко удаляться, травмирование кожи пациента не допускается.</p> <p>Инцизионная пленка должна быть покрыта с двух/одной сторон силиконизированной бумагой, препятствующей высыханию адгезивного вещества. По краям клейкого края должен находиться свободный край не менее 10 см для удобства снятия.</p> <p>По краю области оперативного вмешательства в простыню должен быть интегрирован полиэтиленовый мешок размером 32x22(±2)см. Мешок изготовлен из полиэтилена с антибликовым эффектом, не имеет дополнительных вкраплений.</p> <p>Встроенный жесткий каркас в верхней части мешка позволяет сформировать чашеобразную/круглую форму, для максимального отведения жидкости. Края простыни и отверстий должны быть ровными во избежание отрыва волокон материала и попадания их в операционную рану. Материал не должен расслаиваться при намочении или иметь другие дефекты, соединение частей полотна герметичное, без использования швейной прострочки.</p> <p>Характеристики материала: изготовлена из многослойного без ворсового полотна плотностью 59±5г/м2 (полиэстер/хлопок/вискоза 55-73% + полиэфир/полиэтилен/мембранная пленка 27-45%), впитывающего по всей поверхности с одной стороны и остающегося непроницаемым для жидкостей во втором слое. Состав: полиэстер/вискоза/хлопок (25-49 г/м2) + полиэтилен/полиэфир/нетканая мембранная паропроницаемая пленка (8-31 г/м2).</p> <p>2. Простыня на операционный стол 205x165(±5) см - 1 шт., должна быть изготовлена из многослойного нетканого воздухопроницаемого материала, препятствующего проникновению бактерий, устойчивого к распространению микроорганизмов. Внутренний слой - мейтблаун - служит задерживающим, фильтрующим слоем, препятствующим</p>	комп.	400

	<p>проникновению бактерий. Материал должен быть безопасным, гипоаллергенным, не ворсится, инертен к кислотам, щелочам и спиртам, имеет антистатическую и антисептическую обработку.</p> <p>Характеристики материала: многослойный, нетканый, воздухопроницаемый материал, состоящий из двух внешних слоев спанбонда и двух внутренних слоев мельтблауна (спанбонд 55-63% + мельтблаун 37-45%), общая плотность материала 65±5г/м2.</p> <p>Состав: 1 и 3 слой - спанбонд (32-45 г/м2) + 2 слой - мембранная пленка (22-32 г/м2).</p> <p>3. Повязка на глаз не менее 6х5см - 2шт., должна быть выполнена в виде подушечки с не запечатанными, не клейкими краями. Сторона повязки, которая соприкасается с раной, должна состоять из нетканого материала оберегающего кожу и должен хорошо впитывать слезу.</p> <p>4. Салфетка впитывающая 30х30(±5)см - 2 шт., должна быть изготовлен из нетканого полотна плотностью 70±5г/м2, впитывающего по всей поверхности с одной стороны и остающегося непроницаемым для жидкостей в нижнем слое. Материал гипоаллергенный, не ворсится, инертен к кислотам, щелочам и спиртам, имеет антистатическую и антисептическую обработку, имеет трансферное покрытие препятствующее пылевоссоотделению. Салфетка должна хорошо впитывать жидкость не менее 500мл/м2.</p> <p>Характеристики материала: изготовлен из многослойного без ворсового полотна плотностью 70±5г/м2 (целлюлоза/хлопок/вискоза 68-75%+ полиэфир/полиэстер/полипропилен 25-32%).</p> <p>Состав: целлюлоза/вискоза/хлопок (44-57 г/м2) + полиэфир/полиэстер/полипропилен (16-25 г/м2).</p> <p>Сборка: Все составляющие комплекта упакованы во входящую в состав комплекта операционную простыню размером не менее 200х160 см. Специальная маркировка облегчает процесс раскладывания белья. Сложение комплекта внутри упаковки позволяет осуществить стерильное накрытие усилиями одного человека.</p> <p>Свойства покровного материала должны соответствовать высококачественному исполнению, критической зоны изделия, в соответствии с ГОСТ EN 13795-3-2011:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1.Прочность на разрыв в сухом состоянии (кПа), в соответствии с EN ISO 113938-1, не должна быть \square40, во влажном состоянии (кПа), в соответствии с EN 29073-3 не должна быть \square 40. 2.Проницаемость для бактерий во влажном состоянии (BI), в соответствии с EN ISO 22610 должна быть не менее 5,0 и не более 7,0. 3.Чистота микробная (Lg(CFU/дм²)), в соответствии с EN ISO 11737-1 должна иметь значение не менее 0,5 и не более 2. 4.Чистота в части инородных частиц (IPM), в соответствии с ISO 9073-10 должна иметь значение не менее 0,5 и не более 3,5. 5.Пылевоссоотделение (Lg), в соответствии с ISO 9073-10 должен иметь значение не менее 1,0 и не более 4,0 (для частиц размером от 3 до 25мкм). 6.Прочность на растяжение в сухом состоянии (H), в соответствии с EN 29073-3 должна быть не менее 10 и не более 30, во влажном состоянии не должна быть \square 20. <p>Изделие в соответствии с ГОСТ 31508-2012 имеет класс потенциального риска (указать). Изделие биологически безопасно в применении, соответствует ГОСТ EN 13795-2011, ГОСТ Р 52770-2007, ГОСТ ISO 10993-2011, подтвержденное в сертификационном документе. Изделие должно быть зарегистрировано в порядке, установленном Правительством Российской Федерации, уполномоченным им федеральным органом исполнительной власти (указать номер).</p> <p>Комплекты поставляются стерильными и защищены 3-я уровнями защиты:</p> <p>Упаковка 1 уровень («транспортная») - должна обеспечивать сохранность груза при транспортировке и хранении, должна быть из плотного гофрокартона и предназначаться для перевозки и оставаться на складе. Необходимо, чтобы на упаковке с внешней стороны было нанесено типографским способом наименование получателя.</p> <p>Упаковка 2 уровень («товарная») - комбинированная упаковка в виде лотка, состоящего в области дна из прозрачной многослойной полимерной пленки (полиэстер/полипропилен) и в верхней части непрозрачная сторона – специальная водоотталкивающая медицинской бумага/нетканый материал. Обе части упаковки должны быть соединены при помощи</p>		
--	---	--	--

		<p>горячей спайки, ширина шва 0,8-1,0см. В верхней части упаковки необходимо наличие поля в форме клина, позволяющего вскрывать упаковку по всей ее длине, путем отделения верхней ее части от нижней.</p> <p>Упаковка 3 уровень («внутренняя») – стерилизационный материал/нетканое полотно, для дополнительной защиты изделия медицинского назначения.</p> <p>Маркировка: наименование медицинского изделия; обозначение модели и/или исполнения медицинского изделия, комплектация; наименование страны-производителя (изготовителя); наименование, товарный знак (при наличии), местонахождение (юридический адрес) производителя, адрес места производства; номер и дата регистрационного удостоверения на медицинское изделие; срок годности медицинского изделия (месяц, год), установленный производителем; дата производства медицинского изделия; указание о стерильности с указанием метода стерилизации; указание о том, что медицинское изделие предназначено для однократного применения.</p> <p>Маркировка должна быть нанесена несмываемой краской на русском языке, четкая и разборчивая.</p> <p>Изделие повторно не стерилизуется, стерильно до открытия и повреждения упаковки. Стерилизации в соответствии с ГОСТ ISO 10993-7-2011/ГОСТ Р 50325-2011, ГОСТ ISO 11137-1-2011/ГОСТ ISO 11135-2012 (указать метод стерилизации). Срок сохранения стерильности не должен быть менее 3 лет с момента стерилизации.</p>		
28	Комплект хирургический для артроскопии из нетканых материалов одноразовый стерильный	<p>Комплект хирургический для артроскопии из нетканых материалов одноразовый стерильный: для плечевого сустава, в составе:</p> <p>1. Простыня 225x365(±5) см с эластичными вырезами и карманом для сбора жидкости– 1 шт., изготовлена из многослойного без ворсового полотна, впитывающего по всей поверхности с одной стороны и остающегося непроницаемым для жидкостей во втором слое, выдерживает столб жидкости не менее 150 см, впитывает не менее 520 мл жидкости на 1 м2 по всей поверхности материала. Материал гипоаллергенный, не ворсится, инертен к кислотам, щелочам и спиртам, имеет антистатическую и антисептическую обработку. Безворсовая структура - материал не расслаивается.</p> <p>Материал не должен иметь дефектов, соединение частей полотна герметичное, без использования швейной прострочки. В простыню встроена эластичная мембрана из термопластического каучука с отверстием овальной формы для конечности (размер выреза 6x12(±0,5) см), которая обеспечивает возможность изменения размера операционного доступа. Мембрана должна прочно фиксировать покрытие на конечности пациента во время операции, не должна вызывать мацерации кожи, не пропускает жидкость. Во избежание отрыва или отслаивания, эластичная мембрана встроена в операционную область с помощью термошва размером 3-5 см. На эластичной мембране имеются полоски адгезива, выполненные из винилацетатного расплава/полиакрилатного клея, шириной более 3см, который не вызывает мацерации кожи и прочно приклеивает белье к коже пациента или операционному белью даже при большом количестве жидкости. Адгезивный слой покрыт силиконизированной бумагой, имеющая свободный край более 3 мм для удобства снятия. По краям области оперативного вмешательства в простыню встроены полиэтиленовый карман треугольной формы размером 90x75(±5)см. Карман изготовлен из полиэтилена, который обладает антибликовым эффектом. Встроенный жесткий каркас в верхней части кармана позволяет сформировать чашеобразную форму, для максимального отведения жидкости. По краю кармана должна быть впитывающая полоска для предотвращения переливания жидкости (объем впитывания более 280мл). Встроенный карман имеет вакуумный порт с трубкой для отвода жидкости. Длина трубки не менее 100см. Края простыни и отверстия должны быть ровными, выполнены фабричным способом (вырубные), во избежание отрыва волокон материала и попадания их в операционную рану.</p> <p>Характеристики материала: изготовлена из многослойного безворсового полотна плотностью 82±4г/м², (впитывающий слой 38-42% + полиолефиновая пленка/полиэтилен/мембранная пленка 25-30% + полипропилен/хлопок/вискоза 29-35%) впитывающего по всей поверхности с двух сторон и остающегося непроницаемым для жидкостей в среднем слое.</p> <p>Состав: впитывающий слой (27-38 г/м2) + полиолефиновая пленка/полиэтилен/ мембранная пленка (23-35 г/м2) + вискоза/полипропилен/хлопок (24-37 г/м2).</p> <p>2. Простыня с адгезивным краем 75x85(±5) см – 1 шт., должна быть изготовлена из многослойного материала,</p>	комп.	20

	<p>впитывающего по всей поверхности с двух сторон и остающегося непроницаемым для жидкостей в среднем слое, выдерживает столб жидкости не менее 150 см, впитывает не менее 520 мл жидкости на 1 м² по всей поверхности материала. Материал гипоаллергенный, не ворсится, инертен к кислотам, щелочам и спиртам, имеет антистатическую и антисептическую обработку. Адгезив не должен вызывать мацерации кожи, должен легко удаляться, не травмируя кожу пациента. Содержание натурального латекса исключено. Адгезивный слой выполненный из винилацетатного расплава/полиакрилатного клея, шириной более 3см не вызывает мацерации кожи и прочно приклеивает белье к коже пациента или операционному белью даже при большом количестве жидкости. Адгезивный слой покрыт силиконизированной бумагой, которая имеет свободный край более 3 мм для удобства снятия. Адгезив должен выдерживать длительную нагрузку более 0,8кг.</p> <p>Характеристики материала: изготовлена из многослойного безворсового полотна плотностью 82±4г/м², (впитывающий слой 38-42% + полиолефиновая пленка/полиэтилен/мембранная пленка 25-30% + полипропилен/хлопок/вискоза 29-35%) впитывающего по всей поверхности с двух сторон и остающегося непроницаемым для жидкостей в среднем слое.</p> <p>Состав: впитывающий слой (27-38 г/м²) + полиолефиновая пленка/полиэтилен/ мембранная пленка (23-35 г/м²) + вискоза/полипропилен/хлопок (24-37 г/м²).</p> <p>3. Простыня на операционный стол 205x165(±5) см - 1 шт., должна быть изготовлена из многослойного материала, впитывающего по всей поверхности с одной стороны и остающегося непроницаемым для жидкостей во втором слое, выдерживает столб жидкости не менее 125 см, впитывает не менее 250 мл жидкости на 1 м² по всей поверхности материала. Материал гипоаллергенный, не ворсится, инертен к кислотам, щелочам и спиртам, имеет антистатическую и антисептическую обработку. В критической зоне простыня имеет впитывающую накладку для дополнительного впитывания вокруг операционного поля размером 50x20(±2)см, более высокой плотности (105±5 г/м²). Безворсовая структура - материал не расслаивается. Края простыни должны быть ровными во избежание отрыва волокон материала и попадания их в операционную рану.</p> <p>Характеристики материала: изготовлена из многослойного без ворсового полотна плотностью 60±5г/м² (полиэстер/хлопок/вискоза 55-73% + полиэфир/полиэтилен/мембранная пленка 27-45%), впитывающего по всей поверхности с одной стороны и остающегося непроницаемым для жидкостей во втором слое. Состав: полиэстер/вискоза/хлопок (25-49 г/м²) + полиэтилен/полиэфир/нетканая мембранная паропроницаемая пленка (8-31 г/м²). Накладка изготовлена из многослойного безворсового материала плотностью 105±5г/м² (гидрофильный спанбонд 35-41% + полиолефиновая пленка/полиэтилен/мембранная пленка 19-25% + нетканое полотно/хлопок/вискоза 37-43%). Состав: гидрофильный спанбонд (28-43 г/м²) + полиэтилен/полиолефиновая пленка/нетканая мембранная паропроницаемая пленка (14-27 г/м²) + вискоза/нетканое полотно/хлопок (26-45 г/м²).</p> <p>4. Чехол 145x85(±5)см для инструментального стола – 1 шт., имеет форму мешка с дополнительной накладкой, впитывающей по внешней поверхности одной из сторон. Накладка изготовлена из многослойного впитывающего по всей поверхности с одной стороны и влагонепроницаемого с другой нетканого материала. Чехол предназначен для стерильного покрытия инструментального стола Мейо. Телескопическая укладка обеспечивает быстрое надевание чехла на стол и препятствует случайному загрязнению чехла.</p> <p>Характеристики материала: изготовлен из полиэтиленовой пленки толщиной 85±5µm зеленого/голубого цвета состоящей из: полиэтилен высокого давления ПТР - 2,0-2,5 г/10 мин. – 55-61% + полиэтилен низкого давления ПТР 2,6-3,2г/10 мин – 29-35% + линейный полиэтилен низкой плотности – 7-13%. Общая плотность материала 53±5г/м².</p> <p>Состав материала: полиэтилен высокого давления (20-38 г/м²) + полиэтилен низкого давления (24-10 г/м²) + линейный полиэтилен низкой плотности (1-10 г/м²).</p> <p>Накладка изготовлена из многослойного без ворсового полотна хорошо впитывать жидкость не менее 500мл/м², плотностью 98±5г/м² (1-й слой - нетканый материал из смеси целлюлозы и биокомпонентных полиэфирных волокон 54-71%+ 2-й слой - полиолефиновая пленка/полиэтилен/мембранная пленка 29-46%).</p> <p>Состав: нетканый материал из смеси целлюлозы и биокомпонентных полиэфирных волокон (49-75 г/м²) + полиолефиновая</p>		
--	---	--	--

	<p>пленка/полиэтилен/мембранная пленка (25-50г/м2).</p> <p>5. Лента с адгезивным слоем 5±0,5x50±5см - 1 шт. Клейкая поверхность - тонко нанесенный непосредственно на материал полиакрилатный клей/этиленвинилацетатный расплав, покрыт защитной бумажной полоской. Предназначена для фиксации простыней и инструментов на операционном поле. Содержание натурального латекса должно быть исключено. Адгезивный слой покрыт силиконизированной бумагой, которая имеет свободный край не менее 5 мм для удобства снятия. Характеристики материала: изготовлена из многослойного без ворсового полотна плотностью 60±5г/м2 (полиэстер/хлопок/вискоза 55-73% + полиэфир/полиэтилен/мембранная пленка 27-45%), впитывающего по всей поверхности с одной стороны и остающегося непроницаемым для жидкостей во втором слое. Состав: полиэстер/вискоза/хлопок (25-49 г/м2) + полиэтилен/полиэфир/мембранная пленка (8-31 г/м2). Адгезивный слой выполнен из этиленвинилацетатного расплава/полиакрилатного клея шириной 5±0,2 см не вызывает мацерации кожи и должен прочно приклеивать белье к коже пациента или операционному белью даже при большом количестве жидкости. Адгезив должен быть нанесен непосредственно на материал в виде клея (не двусторонний скотч). Адгезивный слой должен быть покрыт силиконизированной бумагой, препятствующей высыханию адгезивного вещества. Адгезив должен выдерживать длительную нагрузку более 0,8 кг.</p> <p>6. Салфетка впитывающая 30x30(±5)см - 4 шт., должна быть изготовлен из нетканого полотна плотностью 75±5г/м2, впитывающего по всей поверхности с одной стороны и остающегося непроницаемым для жидкостей в нижнем слое. Материал гипоаллергенный, не ворсится, инертен к кислотам, щелочам и спиртам, имеет антистатическую и антисептическую обработку, имеет трансферное покрытие препятствующее пылевоссоотделению. Салфетка должна хорошо впитывать жидкость не менее 500мл/м2.</p> <p>Характеристики материала: изготовлен из многослойного без ворсового полотна плотностью 75±5г/м2 (целлюлоза/хлопок/вискоза 68-75%+ полиэфир/полиэстер/полипропилен 25-32%).</p> <p>Состав: целлюлоза/вискоза/хлопок (44-63 г/м2) + полиэфир/полиэстер/полипропилен (18-31 г/м2).</p> <p>7. Повязка - 1 шт., на мягкой эластичной основе с впитывающей прокладкой размером не менее 5x7см и не более 6x10см. Представляет собой нетканую эластичную пластырную основу с нанесенным гипоаллергенным водоотталкивающим клеем и впитывающей прокладкой. Прокладка снабжена не прилипающим к ране слоем, поэтому повязка безболезненно снимается. Основа: нетканый полиэстер. Адгезив: безвредный для кожи полиакрилат. Степень адгезии: хорошая.</p> <p>10. Набор для подготовки операционного поля – 1 шт., в составе: Зажим пластиковый одноразовый -2 шт. размер не менее 24см; тампон – 5шт. из марли 17-20 ниточной, размер не менее 20x20 см, плотность материала не менее 25 г/м2; лоток почкообразный – 1шт. длина не менее 25см, ширина не менее 15см, высота не менее 4см, емкость лотка не менее 500мл. Изготовлен из полностью биологически разлагаемой бумаги. Набор упакован в блистерную упаковку.</p> <p>Сборка: Все составляющие комплекта упакованы во входящую в состав комплекта операционную простыню размером не менее 200x160 см. Специальная маркировка облегчает процесс раскладывания белья. Сложение комплекта внутри упаковки позволяет осуществить стерильное накрытие усилиями одного человека.</p> <p>Свойства покровного материала должны соответствовать высококачественному исполнению, критической зоны изделия, в соответствии с ГОСТ EN 13795-3-2011:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1.Прочность на разрыв в сухом состоянии (кПа), в соответствии с EN ISO 113938-1, не должна быть \square40, во влажном состоянии (кПа), в соответствии с EN 29073-3 не должна быть \square 40. 2.Проницаемость для бактерий во влажном состоянии (BI), в соответствии с EN ISO 22610 должна быть не менее 5,0 и не более 7,0. 3.Чистота микробная (Lg(CFU/дм²)), в соответствии с EN ISO 11737-1 должна иметь значение не менее 0,5 и не более 2. 4.Чистота в части инородных частиц (IPM), в соответствии с ISO 9073-10 должна иметь значение не менее 0,5 и не более 3,5. 5.Пылевоссоотделение (Lg), в соответствии с ISO 9073-10 должен иметь значение не менее 1,0 и не более 4,0 (для частиц 		
--	--	--	--

		<p>размером от 3 до 25мкм).</p> <p>б.Прочность на растяжение в сухом состоянии (Н), в соответствии с EN 29073-3 должна быть не менее 10 и не более 30, во влажном состоянии не должна быть \square 20.</p> <p>Изделие в соответствии с ГОСТ 31508-2012 имеет класс потенциального риска (указать). Изделие биологически безопасно в применении, соответствует ГОСТ EN 13795-2011, ГОСТ Р 52770-2007, ГОСТ ISO 10993-2011, подтвержденное в сертификационном документе. Изделие должно быть зарегистрировано в порядке, установленном Правительством Российской Федерации, уполномоченным им федеральным органом исполнительной власти (указать номер).</p> <p>Комплекты поставляются стерильными и защищены 3-я уровнями защиты:</p> <p>Упаковка 1 уровень («транспортная») - должна обеспечивать сохранность груза при транспортировке и хранении, должна быть из плотного гофрокартона и предназначаться для перевозки и оставаться на складе. Необходимо, чтобы на упаковке с внешней стороны было нанесено типографским способом наименование получателя.</p> <p>Упаковка 2 уровень («товарная») - комбинированная упаковка, состоящего в области дна из прозрачной многослойной полимерной пленки (полиэстер/полипропилен) и в верхней части непрозрачная сторона – специальная водоотталкивающая медицинская бумага/нетканый материал. Обе части упаковки должны быть соединены при помощи горячей спайки, ширина шва 0,8-1,0см. В верхней части упаковки необходимо наличие поля в форме клина, позволяющего вскрывать упаковку по всей ее длине, путем отделения верхней ее части от нижней.</p> <p>Упаковка 3 уровень («внутренняя») – стерилизационный материал/нетканое полотно, для дополнительной защиты изделия медицинского назначения.</p> <p>Маркировка: наименование медицинского изделия; обозначение модели и/или исполнения медицинского изделия, комплектация; наименование страны-производителя (изготовителя); наименование, товарный знак (при наличии), местонахождение (юридический адрес) производителя, адрес места производства; номер и дата регистрационного удостоверения на медицинское изделие; срок годности медицинского изделия (месяц, год), установленный производителем; дата производства медицинского изделия; указание о стерильности с указанием метода стерилизации; указание о том, что медицинское изделие предназначено для однократного применения.</p> <p>Маркировка должна быть нанесена несмываемой краской на русском языке, четкая и разборчивая.</p> <p>Изделие повторно не стерилизуется, стерильно до открытия и повреждения упаковки. Стерилизации в соответствии с ГОСТ ISO 10993-7-2011/ГОСТ Р 50325-2011, ГОСТ ISO 11137-1-2011/ ГОСТ SO 11135-2012 (указать метод стерилизации).</p> <p>Срок сохранения стерильности не должен быть менее 3 лет с момента стерилизации.</p>		
29	Карман для транспортировки биологического материала 605x505(±5)мм стерильный	<p>Карман размером 605x505(±5)мм представляет собой матовое покрытие которое обеспечивает защиту содержимого от внешней среды. Карман состоит из 2 отделений, одно из отделение должно быть прозрачное и предназначаться для размещения пробирок/контейнеров с биоматериалом объемом не менее 1,5л, закрывается на клапан/молнию/специальный язычок не имеющих острых концов. Второе отделение для специального встроенного блока для физиологического раствора, закрывается на клапан/молнию/специальный язычок не имеющих острых концов. Карман имеет нашовный стикер, подклеенный клеевой полоской к его тыльной стороне в виде кармана с вдоль-кромочной перфорацией. Такое дополнение пакета обеспечивает возможность содержать с ним и вкладывать в карман сопроводительные документы, а также при необходимости отделить стикер частично для занесения сопроводительной информации и с информацией отделить полностью по перфорации.</p> <p>Карман имеет встроенное контрольное окно, что позволяет визуально, без чтения сопроводительной информации определять наличие того или иного биоматериала в пакете. Карман должен обеспечивать полную герметичность. Специальная система креплений препятствует прониканию воздуха и воды для каждого компонента, и при этом не даёт раствору вытекать. Инструкция напечатана на 1 компоненте. В упаковке не менее 3 карманов. Каждый карман вложен в индивидуальный бумажный пакет. Такое дополнение обеспечивает его санитарно-гигиеническую защиту при хранении.</p> <p>Характеристики материала: эластичный прочный и прозрачный материал, нервущийся полиэтилен толщиной</p>	упак	3

	<p>0,07±0,005мм.</p> <p>Изделие в соответствии с ГОСТ 31508-2012 имеет класс потенциального риска (указать). Изделие биологически безопасно в применении, соответствует ГОСТ Р 52770-2007, ГОСТ ISO 10993-2011, подтвержденное в сертификационном документе. Изделие должно быть зарегистрировано в порядке, установленном Правительством Российской Федерации, уполномоченным им федеральным органом исполнительной власти (указать номер).</p> <p>Карманы поставляются стерильными и защищены 2-я уровнями защиты:</p> <p>Упаковка 1 уровень («транспортная») - должна обеспечивать сохранность груза при транспортировке и хранении, должна быть из плотного гофрокартона и предназначаться для перевозки и оставаться на складе. Необходимо, чтобы на упаковке с внешней стороны было нанесено типографским способом наименование получателя.</p> <p>Упаковка 2 уровень («товарная») - комбинированная упаковка, состоящего в области дна из прозрачной многослойной полимерной пленки (полиэстер/полипропилен) и в верхней части непрозрачная сторона – специальная водоотталкивающая медицинской бумага/нетканый материал. Обе части упаковки должны быть соединены при помощи горячей спайки, ширина шва 0,8-1,0см. В верхней части упаковки необходимо наличие поля в форме клина, позволяющего вскрывать упаковку по всей ее длине, путем отделения верхней ее части от нижней.</p> <p>Маркировка: наименование медицинского изделия; обозначение модели и/или исполнения медицинского изделия, комплектация; наименование страны-производителя (изготовителя); наименование, товарный знак (при наличии), местонахождение (юридический адрес) производителя, адрес места производства; номер и дата регистрационного удостоверения на медицинское изделие; срок годности медицинского изделия (месяц, год), установленный производителем; дата производства медицинского изделия; указание о стерильности с указанием метода стерилизации; указание о том, что медицинское изделие предназначено для однократного применения.</p> <p>Маркировка должна быть нанесена несмываемой краской на русском языке, четкая и разборчивая.</p> <p>Изделие повторно не стерилизуется, стерильно до открытия и повреждения упаковки. Стерилизации в соответствии с ГОСТ ISO 10993-7-2011/ГОСТ Р 50325-2011, ГОСТ ISO 11137-1-2011/ ГОСТ ISO 11135-2012 (указать метод стерилизации). Срок сохранения стерильности не должен быть менее 3 лет с момента стерилизации.</p>		
--	--	--	--