**ИЗВЕЩЕНИЕ О ЗАКУПКЕ**

**на проведение запроса котировок в электронной форме на право заключения договора**

**на поставку упаковочных материалов для стерилизации**

**№ 153/18**

**г. Москва 15 июня 2018 г.**

ФГУП «Московский эндокринный завод» настоящим приглашает к участию субъектов малого и среднего предпринимательства в процедуре закупки путем запроса котировок в электронной форме на право заключения договора на поставку упаковочных материалов для стерилизации и в соответствии с Положением о закупке товаров, работ и услуг для нужд ФГУП «Московский эндокринный завод» от 16.05.2018 г., Гражданским кодексом Российской Федерации, Федеральным законом от 18.07.2011 № 223-ФЗ "О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц" **извещает:**

| **№**  **пункта** | **Содержание пункта** | **Информация** |
| --- | --- | --- |
| **1.** | Способ закупки | Запрос котировок в электронной форме |
| **2.** | Наименование заказчика, контактная информация | Наименование: ФГУП «Московский эндокринный завод»  Место нахождения  109052, г. Москва, ул. Новохохловская, д. 25  Почтовый адрес  109052, г. Москва, ул. Новохохловская, д. 25  Факс: +7 (495) 911-42-10  Электронная почта: [zakupkimez@yandex.ru](mailto:zakupkimez@yandex.ru)  Контактные лица:  по техническим вопросам – Меликян Ани Жирайровна, тел. +7 (495) 234-61-92 доб. 608.  по организационным вопросам – Роенко Яна Дмитриевна, тел. +7 (495) 234-61-92 доб. 577. |
| **3.** | Наименование оператора электронной площадки | АО «Единая электронная торговая площадка» |
| Адрес электронной площадки в сети «Интернет» | <http://com.roseltorg.ru/> |
| **4.** | Предмет договора с указанием количества поставляемого товара, объема выполняемых работ, оказываемых услуг | **Поставка упаковочных материалов для стерилизации**  **Производитель:** ООО «НПФ «ВИНАР», Россия.  **Количество поставляемого товара** –1усл.ед., в соответствии с частью III «ТЕХНИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ». |
| Код ОКПД2 | 17.12.14.149 |
| Код ОКВЭД2 | 17.12.1. |
| **5.** | Дата начала подачи заявок | **«15» июня 2018 г.** |
| **6.** | Дата и время окончания срока подачи заявок | **«25» июня 2018 г. 09:00** |
| **7.** | Место и дата рассмотрения предложений (заявок) участников закупки и подведения итогов закупки | Рассмотрение заявок на участие в закупке будет осуществляться **«25» июня 2018 года 12:00** по адресу: 109052, г. Москва, ул. Новохохловская, д. 23.  Подведение итогов закупки будет осуществляться **«25» июня 2018 года** по адресу: 109052, г. Москва, ул. Новохохловская, д. 23. |
| **8.** | Источник финансирования | Собственные средства |
| **9.** | Место поставки товара, выполнения работ, оказания услуг | РФ, 109052, г. Москва, ул. Новохохловская, д. 25 |
| **10.** | Сведения о начальной (максимальной) цене договора (цена лота) | Начальная (максимальная) цена договора составляет:  **3 000 000,00 (три миллиона) рублей 00 копеек, с учетом НДС.**  Цена договора не подлежит изменению. Снижению подлежит начальная (максимальная) цена единицы продукции по договору (тарифы, указанные в Таблице № 2 в Форме 2 «ЗАЯВКА НА УЧАСТИЕ В ЗАКУПКЕ» Документации о закупке).  Не заказанная Продукция не изготавливается и не передается, а в случае изготовления – не принимается и не оплачивается Заказчиком.  Цена Договора включает стоимость сырья и материалов, расходы на транспортировку до склада Заказчика, упаковку и маркировку, всех налогов, сборов и других обязательных платежей, взимаемых с Поставщика в связи с выполнением Договора, в соответствии с законодательством Российской Федерации, и оплачиваемые Поставщиком, а также все иные расходы, необходимые для выполнения Поставщиком обязательств в полном объеме. |
| **11.** | Срок, место и порядок предоставления документации о закупке, размер, порядок и сроки внесения платы, взимаемой за предоставление документации, если такая плата установлена, за исключением случаев предоставления документации в форме электронного документа | Извещение и документация о закупке путем запроса котировок в электронной форме размещены на Единой электронной торговой площадке <http://com.roseltorg.ru/> и в Единой информационной системе в сфере закупок.  Заказчик также вправе разместить указанную документацию на сайте Предприятия <http://www.endopharm.ru/>    Документация предоставляется с **«15» июня по «25» июня 2018 г.**  Документацию можно получить по месту нахождения Заказчика на основании заявления на предоставление документации о закупке, направленного участником закупки в письменной форме или в форме электронного документа по факсу, e-mail или переданной с курьером. Документация выдается представителю заявителя при предъявлении доверенности или отправляется по электронной почте, указанной в письменном запросе.  Плата за предоставление документации в письменной форме не взимается. |
| **12.** | Сведения о праве заказчика отказаться от проведения процедуры закупки | Заказчик вправе отказаться от проведения закупки путем проведения запроса котировок в электронной форме в любое время до определения победителя закупки указанным способом. Извещение об отказе от проведения закупки размещается заказчиком в Единой информационной системе в сфере закупок не позднее чем в течение трех дней со дня принятия решения об отказе от проведения закупки. |
| **13.** | Сведения о предоставлении приоритета товарам российского происхождения, работам, услугам, выполняемым, оказываемым российскими лицами | 1.Заказчикустанавливает приоритет товарам российского происхождения, работам, услугам, выполняемым, оказываемым российскими лицами, при осуществлении закупок товаров, работ, услуг, по отношению к товарам, происходящим из иностранного государства, работам, услугам, выполняемым, оказываемым иностранными лицами (далее - приоритет).  2. Оценка и сопоставление заявок на участие в закупке которые содержат предложения о поставке товаров российского происхождения, выполнении работ, оказании услуг российскими лицами, по стоимостным критериям оценки производятся по предложенной в указанных заявках цене договора, сниженной на 15 процентов, при этом договор заключается по цене договора, предложенной участником в заявке на участие в закупке.  3. Для целей установления соотношения цены предлагаемых к поставке товаров российского и иностранного происхождения, цены выполнения работ, оказания услуг российскими и иностранными лицами в вышеуказанных случаях цена единицы каждого товара, работы, услуги определяется как произведение начальной (максимальной) цены единицы товара, работы, услуги, указанной в документации о закупке, на коэффициент изменения начальной (максимальной) цены договора по результатам проведения закупки, определяемый как результат деления цены договора, по которой заключается договор, на начальную (максимальную) цену договора  4. В случае если предметом закупки является поставка товара, участник закупки указывает (декларирует) в заявке на участие в закупке (в соответствующей части заявки на участие в закупке, содержащей предложение о поставке товара) наименования страны происхождения поставляемых товаров;  5. Участник закупки несет ответственность за представление недостоверных сведений о стране происхождения товара, указанного в заявке на участие в закупке в соответствии с пп.1) п.16 Раздела I. «СВЕДЕНИЯ О ПРОВОДИМОЙ ПРОЦЕДУРЕ ЗАКУПКИ»;  6. Отсутствие в заявке на участие в закупке указания (декларирования) страны происхождения поставляемого товара не является основанием для отклонения заявки на участие в закупке и такая заявка рассматривается как содержащая предложение о поставке иностранных товаров;  7. Отнесение участника закупки к российским или иностранным лицам производится на основании документов участника закупки, содержащих информацию о месте его регистрации (для юридических лиц и индивидуальных предпринимателей), на основании документов, удостоверяющих личность (для физических лиц);  8. Страна происхождения поставляемого товара определяется на основании сведений, содержащихся в заявке на участие в закупке, представленной участником закупки, с которым заключается договор;  9. Договор заключается с участником закупки, который предложил такие же, как и победитель закупки, условия исполнения договора или предложение которого содержит лучшие условия исполнения договора, следующие после условий, предложенных победителем закупки, который признан уклонившемся от заключения договора;  10. При исполнении договора, заключенного с участником закупки, которому предоставлен приоритет, не допускается замена страны происхождения товаров, за исключением случая, когда в результате такой замены вместо иностранных товаров поставляются российские товары, при этом качество, технические и функциональные характеристики (потребительские свойства) таких товаров не должны уступать качеству и соответствующим техническим и функциональным характеристикам товаров, указанных в договоре.  11. Приоритет не предоставляется в случаях, если:  11.1. закупка признана несостоявшейся и договор заключается с единственным участником закупки;  11.2. в заявке на участие в закупке не содержится предложений о поставке товаров российского происхождения, выполнении работ, оказании услуг российскими лицами;  11.3. в заявке на участие в закупке не содержится предложений о поставке товаров иностранного происхождения, выполнении работ, оказании услуг иностранными лицами;  11.4. в заявке на участие в закупке, представленной участником конкурса или иного способа закупки, при котором победитель закупки определяется на основе критериев оценки и сопоставления заявок на участие в закупке, указанных в документации о закупке, или победителем которой признается лицо, предложившее наиболее низкую цену договора, содержится предложение о поставке товаров российского и иностранного происхождения, выполнении работ, оказании услуг российскими и иностранными лицами, при этом стоимость товаров российского происхождения, стоимость работ, услуг, выполняемых, оказываемых российскими лицами, составляет менее 50 процентов стоимости всех предложенных таким участником товаров, работ, услуг.  Приоритет устанавливается с учетом положений Генерального соглашения по тарифам и торговле 1994 года и Договора о Евразийском экономическом союзе от 29 мая 2014 г. |
| **14.** | Преференции субъектам малого и среднего предпринимательства | Участниками закупки могут быть только субъекты малого и среднего предпринимательства. |
| **15.** | Срок подписания победителем договора | В течение 20 (двадцати) дней со дня размещения в Единой информационной системе в сфере закупок протокола проведения запроса котировок.  В случае, если заключаемый по результатам запроса котировок договор требует получения согласия (одобрения) государственного органа, осуществляющего полномочия собственника в отношении имущества заказчика, то указанный договор заключается после получения такого одобрения. |

Генеральный директор М.Ю. Фонарев

**УТВЕРЖДАЮ**

Генеральный директор

ФГУП «Московский эндокринный завод»

**\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_** М.Ю. Фонарев

«\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 2018 г.

**ДОКУМЕНТАЦИЯ О ЗАКУПКЕ**

**на проведение запроса котировок в электронной форме на право заключения**

**договора на поставку упаковочных материалов для стерилизации**

**№ 153/18**

**Москва**

**2018г.**

Термины и определения

**Закупка** – приобретение товаров, работ, услуг для нужд заказчика.

**Процедура закупки** – способ закупки, предусмотренный положением о закупке, регламентирующий деятельность заказчика по выбору поставщика (подрядчика, исполнителя) с целью приобретения у него товаров (работ, услуг).

**Заказчик** – юридическое лицо, в интересах и за счет средств которого осуществляется закупка – ФГУП «Московский эндокринный завод».

**Организатор закупки** – юридическое или физическое лицо, которое действует на основании договора с заказчиком и выступает от имени заказчика при осуществлении процедуры закупки.

**Участник закупки –** любое юридическое лицо или несколько юридических лиц, выступающих на стороне одного участника закупки, независимо от организационно-правовой формы, формы собственности, места нахождения и места происхождения капитала либо любое физическое лицо или несколько физических лиц, выступающих на стороне одного участника закупки, в том числе индивидуальный предприниматель или несколько индивидуальных предпринимателей, выступающих на стороне одного участника закупки, которые соответствуют требованиям, установленным настоящей документацией о закупке.

**Комиссия –** комиссия, созданная заказчиком, для осуществления отдельных функций при проведении процедуры закупки.

**Единая информационная система (ЕИС) –** система в сфере закупок товаров, работ, услуг.

**Положение о закупке -** правовой акт заказчика, регламентирующий правила закупки. Положение о закупке размещено в Единой информационной системе в сфере закупок.

**Документация о закупке –** настоящая документация, утвержденная заказчиком, и содержащая сведения предусмотренные законодательством Российской Федерации и положением о закупке.

**Заявка на участие в закупке –** письменное подтверждение участника закупки его согласия участвовать в процедуре закупки на условиях, указанных в извещении о проведении закупки и в настоящей документации о закупке.

**Лот –** определенная извещением о закупке и настоящей документацией о закупке продукция, закупаемая по одной процедуре закупке, обособленная заказчиком в отдельную закупку в целях рационального и эффективного расходования денежных средств и развития добросовестной конкуренции.

# **СВЕДЕНИЯ О ПРОВОДИМОЙ ПРОЦЕДУРЕ ЗАКУПКИ**

* 1. **Общие сведения о проводимой процедуре закупки**

| **№**  **пункта** | **Содержание пункта** | **Информация** |
| --- | --- | --- |
|  | Наименование заказчика, контактная информация | Наименование: ФГУП «Московский эндокринный завод»  Место нахождения  109052, г. Москва, ул. Новохохловская, д. 25  Почтовый адрес  109052, г. Москва, ул. Новохохловская, д. 25  Факс: +7 (495) 911-42-10  Электронная почта: [zakupkimez@yandex.ru](mailto:zakupkimez@yandex.ru)  Контактные лица:  по техническим вопросам – Меликян Ани Жирайровна, тел. +7 (495) 234-61-92 доб. 608.  по организационным вопросам – Роенко Яна Дмитриевна, тел. +7 (495) 234-61-92 доб. 577. |
|  | Наименование процедуры закупки | Запрос котировок в электронной форме на право заключения договора на поставку упаковочных материалов для стерилизации |
|  | Наименование оператора электронной площадки | АО «Единая электронная торговая площадка» |
| Адрес электронной площадки в сети «Интернет» | <http://com.roseltorg.ru/> |
|  | Предмет договора с указанием количества поставляемого товара, объема выполняемых работ, оказываемых услуг | **Поставка упаковочных материалов для стерилизации**  **Производитель:** ООО «НПФ «ВИНАР», Россия.  **Количество поставляемого товара** –1усл.ед., в соответствии с частью III «ТЕХНИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ». |
|  | Установленные заказчиком требования к качеству, техническим характеристикам товара, работы, услуги, к их безопасности, к функциональным характеристикам (потребительским свойствам) товара, к размерам, упаковке, отгрузке товара, к результатам работы и иные требования, связанные с определением соответствия поставляемого товара, выполняемой работы, оказываемой услуги потребностям заказчика | Требования к качеству, техническим характеристикам товара, работы, услуги, к их безопасности, к функциональным характеристикам (потребительским свойствам) товара, к размерам, упаковке, отгрузке товара, к результатам работы и иные требования, связанные с определением соответствия поставляемого товара, выполняемой работы, оказываемой услуги потребностям заказчика установлены в части III «ТЕХНИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ».  В случае установления требований о соответствии товара (работ, услуг) ГОСТ, ГОСТ Р, ГОСТ IEC, ГОСТ ИСО, СанПин, СНиП, ГН, ТР, СП и др., все указанные заказчиком требования к товару (работам, услугам) соответствуют государственным стандартам и/или не противоречат им.  Установление требований, отличающихся от установленных государственными стандартами, обусловлено необходимостью получения товаров (работ, услуг), соответствующих государственным стандартам, но имеющих более высокие качественные и эксплуатационные характеристики, в том числе, выявленной в результате проведенного мониторинга рынка товаров (работ, услуг), показывающего, что большинство производителей предлагает товары (работы, услуги), соответствующие требованиям ГОСТ, ГОСТ Р, ГОСТ IEC, ГОСТ ИСО, СанПин, СНиП, ГН, ТР, СП и др., характеристики которых отличаются от минимально и максимально установленных в сторону улучшения качественных и потребительских свойств.  Целью установления вышеуказанных требований является обеспечение Предприятия, являющегося крупным производителем фармацевтической отрасли, основным видом деятельности которого является оборот наркотических средств и психотропных веществ, производство лекарственных средств с содержанием подконтрольных средств и веществ, в том числе включенных Правительством Российской Федерации в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов (ЖНВЛП), товарами (работами, услугам) с необходимыми показателями качества и функциональными характеристиками, отвечающими потребностям Предприятия в полном объеме с учетом индивидуальных особенностей (специфики) его деятельности, и, как следствие, минимизация рисков, связанных с процессом производства, и эффективное использование денежных средств. |
|  | Требования к содержанию, форме, оформлению и составу заявки на участие в закупке | Для участия в закупке участник закупки подает заявку на участие в закупке только в электронной форме.  При необходимости внесения изменений в поданную заявку на участие в закупке участник закупки вправе отозвать такую заявку и подать новую заявку на участие в закупке с внесенными изменениями до окончания срока подачи заявок на участие в закупке.  Участник закупки готовит заявку на участие в закупке в соответствии с требованиями настоящего пункта и в соответствии с формами документов, установленными в части II «ФОРМЫ ДЛЯ ЗАПОЛНЕНИЯ УЧАСТНИКАМИ ЗАКУПКИ».  Заявка на участие в закупке должна содержать:  1) Сведения и документы об участнике закупки, подавшем такую заявку (если на стороне участника закупки выступает одно лицо) или сведения и документы о лицах, выступающих на стороне одного участника закупки (по каждому из указанных лиц в отдельности) (если на стороне участника закупки выступает несколько лиц):  **Для резидентов:**  а) фирменное наименование (наименование), сведения об организационно-правовой форме, о месте нахождения, почтовый адрес (для юридического лица), фамилия, имя, отчество, паспортные данные, сведения о месте жительства (для физического лица), номер контактного телефона;  б) полученную не ранее чем за **три** месяца до дня размещения в Единой информационной системе в сфере закупок извещения о закупке выписку из единого государственного реестра юридических лиц (оригинал) или нотариально заверенную копию такой выписки (для юридических лиц), полученную не ранее чем за три месяца до дня размещения в Единой информационной системе в сфере закупок извещения о закупке, выписку из единого государственного реестра индивидуальных предпринимателей (оригинал) или нотариально заверенную копию такой выписки (для индивидуальных предпринимателей), копии документов, удостоверяющих личность (для иных физических лиц), надлежащим образом заверенный перевод на русский язык документов о государственной регистрации юридического лица или физического лица в качестве индивидуального предпринимателя в соответствии с законодательством соответствующего государства (для иностранных лиц), полученные не ранее чем за три месяцев до дня размещения в Единой информационной системе в сфере закупок извещения о закупке;  в) документ, подтверждающий полномочия лица на осуществление действий от имени юридического лица (копия решения о назначении или об избрании либо приказа о назначении физического лица на должность, в соответствии с которым такое физическое лицо обладает правом действовать от имени юридического лица без доверенности (далее - руководитель). В случае, если от имени юридического лица действует иное лицо, заявка на участие в закупке должна содержать также соответствующую доверенность, заверенную печатью и подписанную руководителем юридического лица или уполномоченным этим руководителем лицом, либо нотариально заверенную копию такой доверенности. В случае, если указанная доверенность подписана лицом, уполномоченным руководителем, заявка на участие в закупке должна содержать также документ, подтверждающий полномочия такого лица;  г) копии учредительных документов (для юридических лиц);  д) решение об одобрении или о совершении крупной сделки либо копия такого решения в случае, если требование о необходимости наличия такого решения для совершения крупной сделки установлено законодательством Российской Федерации, учредительными документами юридического лица и если для участника закупки поставка товаров, выполнение работ договора, или внесение денежных средств в качестве обеспечения заявки на участие в закупке, обеспечения исполнения договора являются крупной сделкой (в случае, если для участника закупки поставка товаров, выполнение работ, оказание услуг, являющиеся предметом договора, или внесение денежных средств в качестве обеспечения заявки на участие в закупке, обеспечения исполнения договора не являются крупной сделкой, участник закупки представляет соответствующее письмо).  е) копия свидетельства о государственной регистрации или лист записи в ЕГРЮЛ или ЕГРИП (в случае если участник закупки зарегистрирован после 01.01.2017 года), заверенный печатью и подписью уполномоченного лица;  ж) копия свидетельства о постановке на налоговый учет, заверенная печатью и подписью уполномоченного лица;  з) копия бухгалтерского баланса с отчетом о прибыли и убытках (отчет о финансовых результатах) за последние 2 года и последний отчетный период текущего года с отметкой налогового органа о приеме. В случае применения упрощенной системы налогообложения необходимо предоставить заверенную участником копию налоговой декларации за последние 2 года с отметкой налогового органа о приеме (для юридических лиц), копию декларации о доходах за последний отчетный год и книга о доходах и расходах за истекшие месяцы текущего года (для индивидуальных предпринимателей).  **Для нерезидентов:**  а) фирменное наименование (наименование), сведения об организационно-правовой форме, о месте нахождения, почтовый адрес (для юридического лица), фамилия, имя, отчество, паспортные данные, сведения о месте жительства (для физического лица), номер контактного телефона (по Форме 2. Заявка на участие в закупке);  б) полная выписка из торгового (коммерческого) реестра (или иной аналогичный документ в соответствии с законодательством страны участника закупки) с указанием организационно-правовой формы, названия, места нахождения, личности руководителя и т.п. (для юридического лица);  в) документ, подтверждающий полномочия лица на осуществление действий от имени юридического лица (копия документа о назначении или об избрании физического лица на должность, в соответствии с которым такое физическое лицо обладает правом действовать от имени юридического лица без доверенности (далее - руководитель). В случае, если от имени юридического лица действует иное лицо, заявка на участие в закупке должна содержать также соответствующую доверенность, заверенную печатью и подписанную руководителем юридического лица или уполномоченным этим руководителем лицом, либо нотариально заверенную копию такой доверенности. В случае, если указанная доверенность подписана лицом, уполномоченным руководителем, заявка на участие в закупке должна содержать также документ, подтверждающий полномочия такого лица;  г) копии учредительных документов, сертификата инкорпорации (для юридических лиц) (или иной аналогичный документ в соответствии с законодательством страны участника закупки).  2) документы или копии документов, подтверждающих соответствие участника закупки (если на стороне участника закупки выступает одно лицо) или лиц, выступающих на стороне одного участника закупки (по каждому из указанных лиц в отдельности) (если на стороне участника закупки выступает несколько лиц), установленным в пункте 13 настоящей документации о закупке требованиям. Конкретный перечень таких документов указан в пункте 13.1 настоящей документации о закупке;  3) предложение об условиях исполнения договора по форме 3 части II «ФОРМЫ ДЛЯ ЗАПОЛНЕНИЯ УЧАСТНИКАМИ ЗАКУПКИ».  4) копии документов, подтверждающих соответствие товаров, работ, услуг требованиям, установленным в соответствии с законодательством Российской Федерации, если в соответствии с законодательством Российской Федерации установлены требования к таким товарам, работам, услугам и если требование о предоставлении таких документов в составе заявки на участие в закупке установлено в пункте 6.1. настоящей документации о закупке.  5) В случае если на стороне одного участника закупки выступает несколько лиц, заявка на участие в закупке должна также содержать соглашение лиц, участвующих на стороне одного участника закупки, содержащее следующие сведения:  а) об их участии на стороне одного участника закупки, с указанием количества товара, объема работ, услуг, подлежащих соответственно поставке, выполнению, оказанию каждым из указанных лиц в отдельности в случае, если участником закупки, на стороне которого выступают указанные лица, и заказчиком по результатам проведения процедуры закупки будет заключен договор.  б) о распределении между ними сумм денежных средств, подлежащих оплате заказчиком в рамках заключенного с участником закупки договора, в случае, если участником закупки, на стороне которого выступают указанные лица, и заказчиком по результатам проведения процедуры закупки будет заключен договор. Распределение сумм денежных средств указывается в соглашении в процентах от цены договора, предложенной участником закупки в заявке на участие в закупке.  6) Опись документов по форме 1 части II «ФОРМЫ ДЛЯ ЗАПОЛНЕНИЯ УЧАСТНИКАМИ ЗАКУПКИ».  7) Участник закупки вправе дополнительно представлять иные, характеризующие его деятельность, документы.  Сведения, которые содержатся в заявках участников закупки, не должны допускать двусмысленных толкований.  Все документы, входящие в Заявку, должны быть подготовлены на русском языке за исключением тех документов, оригиналы которых выданы Участнику третьими лицами на ином языке. Указанные документы могут быть представлены на языке оригинала при условии, что к ним приложен официально оформленный перевод этих документов на русский язык.  Во всех случаях предоставления документов в составе заявки на участие в закупке участник закупки вправе вместо оригиналов документов предоставить их копии. Верность копий документов, представляемых в составе заявки на участие в закупке, необходимо подтверждать печатью и подписью уполномоченного лица, если иная форма заверения не установлена нормативными правовыми актами Российской Федерации. Копии документов должны быть представлены в оригинале или заверены в нотариальном порядке в случае, если указание на это содержится в настоящей документации о закупке. В иных случаях допускается заверение участником закупки с указанием «Копия верна».  Все документы, входящие в состав заявки на участие в закупке, необходимо формировать в порядке, указанном в форме 1 части II «ФОРМЫ ДЛЯ ЗАПОЛНЕНИЯ УЧАСТНИКАМИ ЗАКУПКИ».  Все документы заявки должны иметь четко читаемый текст. Подчистки и исправления не допускаются, за исключением исправлений, скрепленных печатью и заверенных подписью уполномоченного лица (для юридических лиц) или собственноручно заверенных (для физических лиц).  При оформлении документов в составе заявки на участие в закупке в соответствии с формами, установленными частью II «ФОРМЫ ДЛЯ ЗАПОЛНЕНИЯ УЧАСТНИКАМИ ЗАКУПКИ», все пункты таких форм подлежат обязательному заполнению, если иное не указано в самой форме. |
| 6.1. | Перечень документов, представляемых участниками закупки для подтверждения их соответствия установленным в пункте 5 настоящей документации о закупке требованиям | Не установлено |
| 7. | Требования к описанию участниками закупки поставляемого товара, его функциональных характеристик (потребительских свойств), его количественных и качественных характеристик, требования к описанию выполняемой работы, оказываемой услуги, их количественных и качественных характеристик | Описание участниками закупки поставляемого товара, в случае если он является предметом закупки, его функциональных характеристик (потребительских свойств), а также его количественных и качественных характеристик, требования к описанию участниками закупки выполняемых работ, оказываемых услуг, в случае если они являются предметом закупки, их количественных и качественных характеристик осуществляется в соответствии с требованиями части III «ТЕХНИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ» и по форме «ПРЕДЛОЖЕНИЕ ОБ УСЛОВИЯХ ИСПОЛНЕНИЯ ДОГОВОРА» (Форма 3), приведенной в части II«ФОРМЫ ДЛЯ ЗАПОЛНЕНИЯ УЧАСТНИКАМИ ЗАКУПКИ».  При описании условий и предложений участнику закупки необходимо применять общепринятые обозначения и наименования в соответствии с требованиями действующих нормативных правовых актов, если иное не указано в части III «ТЕХНИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ».  В случае если Формой 3 предусмотрено только согласие на поставку товара, выполнение работ, оказание услуг в соответствии с требованиями и условиями настоящей документации, участник указанной формой подтверждает свое согласие. |
| 8. | Место поставки товара, выполнения работ, оказания услуг | РФ, 109052, г. Москва, ул. Новохохловская, д. 25 |
| Условия и сроки (периоды) поставки товара, выполнения работ, оказания услуг | Товар должен поставляться в соответствии с Заказом, указанным в Заявке Заказчика. Для оформления конкретного Заказа Товара Заказчик направляет Поставщику Заявку.  Поставщик, получив Заявку Заказчика, обязуется в течение 3 (трех) рабочих дней ее согласовать. Поставка Товара производится только при наличии подписанной с обеих Сторон Заявки.  Товар должен быть доставлен Заказчику по адресу, указанному в п.9 Технического задания в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента получения Заявки.  Поставщик вправе досрочно осуществить поставку Товара по согласованию с Заказчиком.  Не заказанный Товар не должен передаваться, а в случае изготовления – не будет принят и оплачен Заказчиком.  Срок действия договора: до 30 ноября 2019г. |
| 9. | Сведения о начальной (максимальной) цене договора (цена лота) | Начальная (максимальная) цена договора составляет:  **3 000 000,00 (три миллиона) рублей 00 копеек, с учетом НДС.**  Цена договора не подлежит изменению. Снижению подлежит начальная (максимальная) цена единицы продукции по договору (тарифы, указанные в Таблице № 2 в Форме 2 «ЗАЯВКА НА УЧАСТИЕ В ЗАКУПКЕ» Документации о закупке).  Не заказанная Продукция не изготавливается и не передается, а в случае изготовления – не принимается и не оплачивается Заказчиком. |
| 10. | Форма, сроки и порядок оплаты товара, работы, услуги | Расчеты за каждую поставляемую партию/серию Товара производятся в рублях, в безналичном порядке платежными поручениями на расчетный счет Поставщика на основании счета, выставленного Поставщиком, в течение 30 (тридцати) календарных дней с даты поставки партии/серии Товара Заказчику. |
| 11. | Порядок формирования цены договора | Цена Договора включает стоимость сырья и материалов, расходы на транспортировку до склада Заказчика, упаковку и маркировку, всех налогов, сборов и других обязательных платежей, взимаемых с Поставщика в связи с выполнением Договора, в соответствии с законодательством Российской Федерации, и оплачиваемые Поставщиком, а также все иные расходы, необходимые для выполнения Поставщиком обязательств в полном объеме. |
| 12. | Порядок, место, дата начала и дата окончания срока подачи заявок на участие в закупке | Заявки подаются участниками только в форме электронных документов. Заявка на участие в запросе котировок должна быть представлена в электронном виде, подписана электронной подписью (ЭП) уполномоченного лица, в соответствии с законодательством об электронном документообороте и электронной подписи. Участник размещения заказа вправе подать только одну заявку, внесение изменений в которую не допускается.  Дата начала подачи заявок с даты размещения документации о закупке в Единой информационной системе в сфере закупок.  Дата окончания срока подачи заявок на участие в закупке является **«25» июня 2018 года в 09 часов 00 минут.** |
| 13. | Требования к участникам закупки | Заказчиком установлены следующие требования к участникам закупки:  1) соответствие участников закупки требованиям, устанавливаемым в соответствии с законодательством Российской Федерации к лицам, осуществляющим поставки товаров, выполнение работ, оказание услуг, являющихся предметом закупки.  2) непроведение ликвидации участника закупки - юридического лица и отсутствие решения арбитражного суда о признании участника закупки - юридического лица, индивидуального предпринимателя банкротом и об открытии конкурсного производства;  3) неприостановление деятельности участника закупки в порядке, предусмотренном Кодексом Российской Федерации об административных правонарушениях, на день подачи заявки на участие в закупке;  4) отсутствие у участника закупки задолженности по начисленным налогам, сборам и иным обязательным платежам в бюджеты любого уровня или государственные внебюджетные фонды за прошедший календарный год, размер которой превышает двадцать пять процентов балансовой стоимости активов участника закупки по данным бухгалтерской отчетности за последний завершенный отчетный период;  5) отсутствие сведений об участнике закупки в реестре недобросовестных поставщиков, предусмотренном Федеральным законом от 18 июля 2011 года № 223-ФЗ «О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц»;  6) отсутствие сведений об участниках закупки в реестре недобросовестных поставщиков, предусмотренном Федеральным законом от 05.04.2013 № 44-ФЗ «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд».  7) обладание участниками закупки исключительными правами на объекты интеллектуальной собственности, если в связи с исполнением договора заказчик приобретает права на объекты интеллектуальной собственности  8) участник закупки должен относиться к категории субъектов малого или среднего предпринимательства.  В случае, если несколько юридических лиц, физических лиц (в том числе индивидуальных предпринимателей) выступают на стороне одного участника закупки, требования, установленные заказчиком к участникам закупки, предъявляются к каждому из указанных лиц в отдельности. |
| 13.1 | Перечень документов, представляемых участниками закупки для подтверждения их соответствия установленным в пункте 13 настоящей документации о закупке требованиям | Заявка на участие в закупке должна содержать:1) декларацию заявителя, содержащую сведения о том, что он не является юридическим лицом, которое находится в процессе ликвидации, в отношении которого возбуждено конкурсное производство по делу о несостоятельности (банкротстве); юридическим лицом, на имущество которого наложен арест и (или) чья экономическая деятельность приостановлена, а также2) декларацию заявителя об отсутствии у участника закупки задолженности по начисленным налогам, сборам и иным обязательным платежам в бюджеты любого уровня или государственные внебюджетные фонды за прошедший календарный год, размер которой превышает двадцать пять процентов балансовой стоимости активов участника закупки по данным бухгалтерской отчетности за последний завершенный отчетный период. 3) Сведения из единого реестра субъектов малого и среднего предпринимательства, ведение которого осуществляется в соответствии с [Федеральным законом от 24.07.2007 № 209-ФЗ «О развитии малого и среднего предпринимательства в Российской Федерации»](Федеральным%20законом%20от%2024.07.2007%20№%20209-ФЗ%20) (далее - Единый реестр субъектов малого и среднего предпринимательства), содержащие информацию об участнике закупки, или заполненную декларацию о соответствии участника закупки критериям отнесения к субъектам малого и среднего предпринимательства по форме «Декларации о соответствии участника закупки критериям отнесения к субъектам малого и среднего предпринимательства» в соответствии с Постановлением Правительства РФ от 11.12.2014 N 1352 "Об особенностях участия субъектов малого и среднего предпринимательства в закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц", в случае отсутствия сведений об участнике закупки, который является вновь зарегистрированным индивидуальным предпринимателем или вновь созданным юридическим лицом, в едином реестре субъектов малого и среднего предпринимательства. |
| 14. | Формы, порядок, дата начала и дата окончания срока предоставления участникам закупки разъяснений положений документации о закупке | Любой участник закупки вправе направить заказчику запрос о разъяснении положений документации о закупке. Запросы о разъяснении положений документации о закупке участники закупки вправе направить только в форме электронного документа; разъяснения положений документации о закупке предоставляются заказчиком только в форме электронного документа. Примерная форма запроса на разъяснение документации о закупке приведена в форме 4 части II «ФОРМЫ ДЛЯ ЗАПОЛНЕНИЯ УЧАСТНИКАМИ ЗАКУПКИ». В течение двух рабочих дней с момента поступления указанного запроса поступления указанного запроса заказчик направляет такому участнику в письменной форме или в форме электронного документа разъяснения положений документации о запросе котировок, если запрос о разъяснении положений документации о запросе котировок поступил к заказчику не позднее чем за два рабочих дня до дня рассмотрения, оценки и сопоставления заявок на участие в запросе котировок.Не позднее чем в течение трех дней со дня направления разъяснений положений документации о закупке, такие разъяснения размещаются заказчиком в Единой информационной системе в сфере закупок с указанием предмета запроса, но без указания участника закупки, от которого поступил запрос*.* Участник закупки вправе направить заказчику запрос о разъяснении положений документации о закупке в соответствии с правилами и в порядке, установленным оператором электронной площадки с **«15» июня по «21» июня 2018 года.** |
| 15. | Место и дата рассмотрения предложений участников закупки и подведения итогов закупки | Рассмотрение заявок на участие в закупке будет осуществляться **«25» июня 2018 года 12:00** по адресу: 109052, г. Москва, ул. Новохохловская, д. 23.  Подведение итогов закупки будет осуществляться **«25» июня 2018 года** по адресу: 109052, г. Москва, ул. Новохохловская, д. 23. |
| 16. | Условия допуска к участию в закупке | Участники, соответствующие требованиям, установленным в п. 13 и подавшие заявку по форме и в срок установленные настоящей документацией допускаются к участию в закупке. Несоответствие лица требованиям к участникам процедуры закупки, установленным настоящей документацией о закупке является основанием для отказа в допуске к участию в процедуре закупки. Закупочная комиссия рассматривает заявки на участие в запросе котировок и участников закупки, подавших такие заявки, на соответствие требованиям, установленным документацией о запросе котировок, а также оценивает и сопоставляет такие заявки.Оценка и сопоставление заявок на участие в запросе котировок осуществляется одновременно с их рассмотрением и в день их рассмотрения. В случае если документацией о запросе котировок предусмотрено требование о внесении обеспечения заявки, то подведение итогов запроса котировок не может быть осуществлено ранее пяти рабочих дней со дня окончания срока подачи заявок на участие в запросе котировок. На основании результатов рассмотрения, оценки и сопоставления заявок на участие в запросе котировок закупочной комиссией оформляется протокол подведения итогов запроса котировок.  Заявка на участие в закупке признается не соответствующей требованиям, установленным документацией о закупке, в случае:   1. непредоставления сведений и документов, определенных в настоящей документации о закупке либо наличия в таких документах недостоверных сведений; 2. несоответствия участника закупки требованиям, указанным в пункте 13 документации о закупке;   3) несоответствия заявки на участие в запросе котировок требованиям документации о закупке, в том числе:  - наличия в таких заявках предложения о цене договора, превышающей начальную (максимальную) цену договора (цену лота);  - невнесения денежных средств в качестве обеспечения заявки на участие в процедуре закупки, если требование обеспечения таких заявок установлено в документации о закупке, в размере, указанном в документации о закупке. |
| 17. | Критерием оценки и сопоставления заявок на участие в закупке | Критерием оценки и сопоставления заявок на участие в закупке является коэффициент снижения цены, применимый к тарифам указанным ниже в Таблице № 2 в Форме 2 «ЗАЯВКА НА УЧАСТИЕ В ЗАКУПКЕ» части II «ФОРМЫ ДЛЯ ЗАПОЛНЕНИЯ УЧАСТНИКАМИ ЗАКУПКИ» Документации о закупке, предложенная участником.  Начальная максимальная цена договора составляет не более 3 000 000,00 (три миллиона) рублей 00 копеек, в том числе НДС и не подлежит изменению в рамках проведения процедуры закупки.  Снижению подлежит начальная (максимальная) цена единицы товара (работы, услуги) по договору.  Предложение участника по критерию «Цена договора» представляется в виде коэффициента снижения цены, который применяется к начальной (максимальной) цене единицы товара (работы, услуги), указанной в Таблице № 2 в Форме 2 «ЗАЯВКА НА УЧАСТИЕ В ЗАКУПКЕ» Документации о закупке, таким образом, Предложение участника по критерию «Цена договора» формируется как произведение коэффициента снижения цены на начальную максимальную цену каждой единицы товара (работы, услуги), указанной в Таблице № 2 в Форме 2 «ЗАЯВКА НА УЧАСТИЕ В ЗАКУПКЕ» Документации о закупке, и не должно превышать начальную максимальную цену каждой единицы товара (работы, услуги), либо должно привести к снижению цены соответствующей единицы товара (работы, услуги).  Предложенный участником коэффициент снижения цены единицы товара (работы, услуги) не должен быть равен 0 и не должен превышать 1,00.  Размер коэффициента снижения цены округляется до двух десятичных знаков после запятой по математическим правилам округления. |
| 18. | Порядок оценки и сопоставления заявок на участие в закупке | Победителем закупки признается лицо, предложившее наиболее низкий коэффициент снижения цены, применимый к тарифам указанным ниже в Таблице № 2 в Форме 2 «ЗАЯВКА НА УЧАСТИЕ В ЗАКУПКЕ» части II «ФОРМЫ ДЛЯ ЗАПОЛНЕНИЯ УЧАСТНИКАМИ ЗАКУПКИ» Документации о закупке.  На основании результатов рассмотрения, оценки и сопоставления заявок на участие в запросе котировок закупочной комиссией оформляется протокол подведения итогов запроса котировок. |
| 19. | Сведения о возможности проведения переторжки (регулирование цены) и порядок ее проведения | Возможность переторжки предусмотрена.  Закупочная комиссия по результатам рассмотрения, оценки и сопоставления заявок вправе принять решение о проведении переторжки. При проведении переторжки допущенным участникам закупки предоставляется возможность добровольно повысить предпочтительность их заявок на участие в закупке путем снижения первоначально указанной в заявке на участие в закупке цены.  Снижение цены заявки на участие в закупке не должно повлечь за собой изменение иных условий заявки на участие в закупке.  Сроки и порядок подачи новых ценовых предложений, указываются в письмах, направляемых с помощью функционала ЭТП, приглашающих участников закупки на процедуру переторжки, и направленных одновременно всем участникам, допущенным до участия в закупке.  Переторжка может проводиться многократно.  В переторжке имеют право участвовать все допущенные участники закупки. Участник закупки, приглашенный на переторжку, вправе не участвовать в ней; тогда его предложение остается действующим с ранее объявленной ценой, указанной в заявке на участие в закупке.  Предложения участника закупки по увеличению цены (в том числе, увеличению единичных цен), указанной в заявке на участие в закупке не рассматриваются. Такой участник считается не участвовавшим в процедуре переторжки с такими предложениями и его предложение, указанное в заявке на участие в закупке, остается действующим с ранее объявленной ценой.  Переторжка проводится в очной, заочной или очно-заочной (смешанной) форме.  Проведение переторжки в очной форме проводится с помощью функционала ЭТП в соответствии с регламентом работы ЭТП. В период с момента начала переторжки на ЭТП участник закупки, желающий повысить предпочтительность своей заявки, должен заявить на ЭТП в режиме реального времени новую цену договора. Снижение цены договора может производиться участником закупки поэтапно до момента окончания переторжки неограниченное количество раз. Участники закупки заявляют новую цену договора независимо от цен, предлагаемых другими участниками, при этом участник закупки не имеет обязанности предложить цену обязательно ниже других участников.  При проведении переторжки в заочной форме участники закупки к установленному Заказчиком в протоколе рассмотрения, оценки и сопоставления заявок сроку представляют документы, определяющие измененные условия заявки на участие в закупке. Участник вправе отозвать поданное предложение с новыми условиями в любое время до окончания срока подачи предложений с новыми условиями.  После проведения переторжки победитель определяется в порядке, установленном для данной процедуры закупки в соответствии с критериями оценки, указанными в документации о закупке.  Результаты проведения переторжки оформляются протоколом. |
| 20. | Размер обеспечения заявки на участие в закупке | Не установлен |
| 21. | Обеспечение исполнения договора | Не требуется |
| Размер обеспечения исполнения договора | Не требуется |
| Вид обеспечения исполнения договора | Не установлен |
| 22. | Сведения о праве заказчика отказаться от проведения процедуры закупки | Заказчик вправе отказаться от проведения закупки путем проведения запроса котировок в электронной форме в любое время до определения победителя закупки указанным способом. Извещение об отказе от проведения закупки размещается заказчиком в Единой информационной системе в сфере закупок не позднее чем в течение трех дней со дня принятия решения об отказе от проведения закупки. |
| 23. | Сведения о предоставлении приоритета товарам российского происхождения, работам, услугам, выполняемым, оказываемым российскими лицами | 1.Заказчикустанавливает приоритет товарам российского происхождения, работам, услугам, выполняемым, оказываемым российскими лицами, при осуществлении закупок товаров, работ, услуг, по отношению к товарам, происходящим из иностранного государства, работам, услугам, выполняемым, оказываемым иностранными лицами (далее - приоритет).  2. Оценка и сопоставление заявок на участие в закупке которые содержат предложения о поставке товаров российского происхождения, выполнении работ, оказании услуг российскими лицами, по стоимостным критериям оценки производятся по предложенной в указанных заявках цене договора, сниженной на 15 процентов, при этом договор заключается по цене договора, предложенной участником в заявке на участие в закупке.  3. Для целей установления соотношения цены предлагаемых к поставке товаров российского и иностранного происхождения, цены выполнения работ, оказания услуг российскими и иностранными лицами в вышеуказанных случаях цена единицы каждого товара, работы, услуги определяется как произведение начальной (максимальной) цены единицы товара, работы, услуги, указанной в документации о закупке, на коэффициент изменения начальной (максимальной) цены договора по результатам проведения закупки, определяемый как результат деления цены договора, по которой заключается договор, на начальную (максимальную) цену договора  4. В случае если предметом закупки является поставка товара, участник закупки указывает (декларирует) в заявке на участие в закупке (в соответствующей части заявки на участие в закупке, содержащей предложение о поставке товара) наименования страны происхождения поставляемых товаров;  5. Участник закупки несет ответственность за представление недостоверных сведений о стране происхождения товара, указанного в заявке на участие в закупке в соответствии с пп.1) п.16 Раздела I. «СВЕДЕНИЯ О ПРОВОДИМОЙ ПРОЦЕДУРЕ ЗАКУПКИ»;  6. Отсутствие в заявке на участие в закупке указания (декларирования) страны происхождения поставляемого товара не является основанием для отклонения заявки на участие в закупке и такая заявка рассматривается как содержащая предложение о поставке иностранных товаров;  7. Отнесение участника закупки к российским или иностранным лицам производится на основании документов участника закупки, содержащих информацию о месте его регистрации (для юридических лиц и индивидуальных предпринимателей), на основании документов, удостоверяющих личность (для физических лиц);  8. Страна происхождения поставляемого товара определяется на основании сведений, содержащихся в заявке на участие в закупке, представленной участником закупки, с которым заключается договор;  9. Договор заключается с участником закупки, который предложил такие же, как и победитель закупки, условия исполнения договора или предложение которого содержит лучшие условия исполнения договора, следующие после условий, предложенных победителем закупки, который признан уклонившемся от заключения договора;  10. При исполнении договора, заключенного с участником закупки, которому предоставлен приоритет, не допускается замена страны происхождения товаров, за исключением случая, когда в результате такой замены вместо иностранных товаров поставляются российские товары, при этом качество, технические и функциональные характеристики (потребительские свойства) таких товаров не должны уступать качеству и соответствующим техническим и функциональным характеристикам товаров, указанных в договоре.  11. Приоритет не предоставляется в случаях, если:  11.1. закупка признана несостоявшейся и договор заключается с единственным участником закупки;  11.2. в заявке на участие в закупке не содержится предложений о поставке товаров российского происхождения, выполнении работ, оказании услуг российскими лицами;  11.3. в заявке на участие в закупке не содержится предложений о поставке товаров иностранного происхождения, выполнении работ, оказании услуг иностранными лицами;  11.4. в заявке на участие в закупке, представленной участником конкурса или иного способа закупки, при котором победитель закупки определяется на основе критериев оценки и сопоставления заявок на участие в закупке, указанных в документации о закупке, или победителем которой признается лицо, предложившее наиболее низкую цену договора, содержится предложение о поставке товаров российского и иностранного происхождения, выполнении работ, оказании услуг российскими и иностранными лицами, при этом стоимость товаров российского происхождения, стоимость работ, услуг, выполняемых, оказываемых российскими лицами, составляет менее 50 процентов стоимости всех предложенных таким участником товаров, работ, услуг.  Приоритет устанавливается с учетом положений Генерального соглашения по тарифам и торговле 1994 года и Договора о Евразийском экономическом союзе от 29 мая 2014 г. |
| 24. | Порядок регистрации (аккредитации) участников закупки на электронной площадке, порядок проведения закупки в электронной форме | С порядком регистрации (аккредитации) участников закупки на электронной площадке можно ознакомиться на сайте https://www.roseltorg.ru/ в разделе «Поставщикам». Порядок проведения закупки в электронной форме приведен в Регламенте системы корпоративных закупок на сайте https://www.roseltorg.ru/ в разделе «Заказчикам». |
| 25. | Преференции субъектам малого и среднего предпринимательства | Участниками закупки могут быть только субъекты малого и среднего предпринимательства. |
| 26. | Форма заключения договора | В электронной форме посредством функционала электронной площадки. |

# **ФОРМЫ ДЛЯ ЗАПОЛНЕНИЯ УЧАСТНИКАМИ ЗАКУПКИ**

# ОПИСЬ ДОКУМЕНТОВ

**ОПИСЬ ДОКУМЕНТОВ,**

представляемых для участия в закупке

на право заключения договора на \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Настоящим \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ подтверждает, что для участия в

(наименование участника закупки)

закупке на право заключения \_\_\_\_\_\_\_ (указать наименование предмета договора) направляются нижеперечисленные документы.

| **№**  **п\п** | **Наименование документов** | **Страницы  с \_\_ по \_\_** | **Количество страниц** |
| --- | --- | --- | --- |
|  | | | |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  | **ВСЕГО листов:** | |  |

# ЗАЯВКА НА УЧАСТИЕ В ЗАКУПКЕ

Оформить на бланке участника закупки   
с указанием даты и исходящего номера

**ЗАКАЗЧИКУ**

ЗАЯВКА НА УЧАСТИЕ В ЗАКУПКЕ

на право заключения с ФГУП «Московский эндокринный завод»   
договора на \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  
(указывается предмет договора)

1. \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(наименование участника закупки с указанием организационно-правовой формы, место нахождения, почтовый адрес (для юридического лица), фамилия, имя, отчество, паспортные данные, сведения о месте жительства (для физического лица), номер контактного телефона)

в лице \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(наименование должности, Ф.И.О. руководителя, уполномоченного лица)

сообщает о согласии участвовать в процедуре закупки на право заключения договора на \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (указывается предмет договора) на условиях, установленных в извещении о закупке и в документации о закупке, и направляет настоящую заявку на участие в закупке.

2. \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**(наименование участника закупки (для юридических лиц), фамилия, имя, отчество (для физических лиц))**

сообщает о согласии поставить товары/выполнить работы/оказать услуги (выбрать нужное) в соответствии с требованиями документации о закупке, включая проект договора, и на условиях, которые мы представили в настоящей заявке (Форма 2) и в Форме 3 «Предложение об условиях исполнения договора», которое является неотъемлемой частью настоящей заявки на участие в закупке, в том числе:

Таблица № 1

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Наименование критерия** | **Единица измерения** | **Предложение участника закупки**  **Значение**  **(цифрами и**  **прописью)** | **Примечание** |
| 1. | Цена договора | Коэффициент |  | Размер коэффициента снижения цены, применимый к тарифам указанным ниже в Таблице № 2. |

**Предложение участника по критерию № 1 «Цена договора».**

**Приложить расчет стоимости единицы продукции (работы, услуги) по форме:**

Таблица № 2

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Наименование Товара** | **Страна происхождения товара**  *(должна соответствовать требованиям документации о закупке)* | **Начальная (максимальная) цена за ед. изм. (шт.), с НДС\*, рубль** | **Предложение участника равное произведению начальной максимальной цены за ед. изм. на коэффициент снижения цены, указанный в Таблице № 1, рубль** |
| 1 | Лента липкая для паровой стерилизации с индикатором "СтериТ®", 19мм х 50м |  | 200,00 |  |
| 2 | Журнал регистрации и контроля работы бактерицидной установки |  | 50,00 |  |
| 3 | Журнал контроля концентрации рабочих растворов дезсредств |  | 30,00 |  |
| 4 | Лента липкая для паровой стерилизации с индикатором "СтериТ®", 25мм х 50м |  | 230,00 |  |
| 5 | Пакеты бумажные самоклеящиеся "СтериТ" 115х200 мм (крафт, 100шт.) |  | 240,00 |  |
| 6 | Пакеты бумажные самоклеящиеся "СтериТ" 115х245 мм (крафт, 100шт.) |  | 255,00 |  |
| 7 | Пакеты бумажные самоклеящиеся "СтериТ" 400х500 мм (крафт, 100шт.) |  | 735,00 |  |
| 8 | Пакеты бумажные термосвариваемые "СтериТ®", 125х50х250 мм, 100 шт. |  | 395,00 |  |
| 9 | Пакеты бумажные термосвариваемые "СтериТ®", 140х50х340 мм, 100 шт. |  | 595,00 |  |
| 10 | Пакеты бумажные термосвариваемые "СтериТ®", 200х60х340 мм, 100 шт. |  | 645,00 |  |
| 11 | Пакеты бумажные термосвариваемые "СтериТ®", 250х100х400 мм, 100 шт. |  | 1025,00 |  |
| 12 | Индикатор Ликонт рН 5,4-7,8 |  | 160,00 |  |
| 13 | Индикатор биологический одноразовый для контроля паровой стерилизации  «БиоТЕСТ-П2-ВИНАР» (6 тестов) |  | 365,00 |  |
| 14 | Индикатор Дезиконт-ТРИЛОКС (100 шт) |  | 365,00 |  |
| 15 | Индикатор экспресс-контроля концентраций рабочих растворов дезинфицирующего средства  Дезиконт-ПЕРЕКИСЬ ВОДОРОДА (100 шт) |  | 365,00 |  |
| 16 | Индикатор парового обеззараживания СанИС-3 (500) |  | 1950,00 |  |
| 17 | Индикатор паровой стерилизации химический одноразовый Стеритест-П-132/20-02 (500) |  | 440,00 |  |
| 18 | Индикатор паровой стерилизации химический одноразовый Стеритест-П-120/45-02 (500) |  | 440,00 |  |
| 19 | Индикатор воздушной стерилизации химический интегрирующий одноразовый «Стеритест-Вл» (500) |  | 495,00 |  |
| 20 | Индикатор бумажный паровой стерилизации многопара-метрический химический одноразовый  МедИС-120/45-1 (1000) |  | 255,00 |  |
| 21 | Индикатор бумажный паровой стерилизации многопара-метрический химический одноразовый  МедИС-120/45-1 (2000), с журналом |  | 485,00 |  |
| 22 | Индикатор бумажный паровой стерилизации многопара-метрический химический одноразовый  Стеритест-П-120/45-02 (1000), с журналом |  | 840,00 |  |
| 23 | Индикатор паровой стерилизации лекарственных средств химический с липким слоем одноразовый Фарматест-120/15 (500) |  | 700,00 |  |
| 24 | Индикатор бумажный паровой стерилизации многопара-метрический химический одноразовый  МедИС-В-180/60-1 (1000) |  | 255,00 |  |
| 25 | Индикатор паровой стерилизации лекарственных средств химический с липким слоем одноразовый Фарматест-110/10 (500) |  | 700,00 |  |
| 26 | Индикатор паровой стерилизации лекарственных средств химический с липким слоем одноразовый Фарматест-120/8 (500) |  | 700,00 |  |
| 27 | Индикатор паровой стерилизации химический одноразовый ВИНАР-5 класс (500) |  | 2245,00 |  |
| 28 | Бови-Дик-ВИНАР тест-пакет для испытания стерилизаторов, 6 шт. |  | 1265,00 |  |
| 29 | Лента липкая для паровой, этиленоксидной, формальдегидной, радиационной стерилизации без индикатора "СтериТ®", 25мм х 50м |  | 150,00 |  |
| 30 | Индикатор паровой стерилизации химический одноразовый ИНТЕСТ-П-121/20-02 (1000), с журналом |  | 865,00 |  |
| 31 | Пакеты бумажные термосвариваемые "СтериТ®", 90х50х250 мм, 100 шт. |  | 340,00 |  |
| 32 | Пакеты бумажные термосвариваемые "СтериТ®", 300х125х600 мм, 100 шт. |  | 2400,00 |  |
| 33 | Пакеты бумажные самоклеящиеся "СтериТ" 300х390 мм (влагопрочные, 100шт.) |  | 670,00 |  |
| 34 | Рулон комбинированный плоский "СтериТ®", 100мм х 200м |  | 1100,00 |  |
| 35 | Рулон комбинированный плоский "СтериТ®", 200мм х 200м |  | 2500,00 |  |
| 36 | Рулон комбинированный со складкой "СтериТ®", 300мм х 80мм х 100м |  | 3500,00 |  |
| 37 | Пакеты бумажные самоклеящиеся "СтериТ" 300х390 мм (крафт, 100шт.) |  | 580,00 |  |
| **Итого** *(должно соответствовать предложению участника закупки о цене договора, указанному в таблице № 1 настоящей Формы)* | | | |  |

*\* Если применимо*

3. Мы ознакомлены с материалами, содержащимися в документации о закупке, изучили всю документацию о закупке, включая изменения, дополнения, разъяснения к ней, опубликованные Заказчиком. Мы согласны, что при неполном предоставлении информации, запрашиваемой в документации о закупке, или же при предоставлении заявки, не отвечающей всем требованиям документации о закупке, наша Заявка на участие в закупке может быть отклонена.

4. Мы ознакомлены с материалами, содержащимися в документации о закупке, влияющими на цену договора и согласны с тем, что в случае, если не были учтены какие-либо факторы, влияющие на стоимость товаров/работ/услуг, которые должны быть поставлены в соответствии с договором, данные товары/работы/услуги в любом случае будут поставлены/выполнены/оказаны в полном соответствии с извещением и документацией о закупке, в пределах предлагаемой цены договора.

5. Настоящим гарантируем достоверность представленной нами в заявке информации и подтверждаем право Заказчика, не противоречащее требованию формирования равных для всех участников закупки условий, запрашивать в уполномоченных органах власти и у упомянутых в нашей заявке юридических и физических лиц информацию, уточняющую представленные нами в ней сведения, в том числе сведения о соисполнителях.

6. Подписывая настоящую заявку, мы удостоверяем, что при передаче персональных данных работников Заказчику нами соблюдены все требования действующего законодательства Российской Федерации, определяющие порядок сбора, обработки и хранения, защиту персональных данных, в том числе получено от работников письменное согласие на передачу персональных данных третьему лицу.

7. Если по итогам процедуры закупки Заказчик предложит нам заключить договор, мы берем на себя обязательство по \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_(указывается предмет договора) на требуемых условиях, обеспечить выполнение указанных гарантийных обязательств в соответствии с требованиями документации о закупке, включая требования, содержащиеся в технической части документации о закупке, и на условиях согласно проекту договора.

В случае если мы будем признаны участником закупки, который сделал предпоследнее предложение о цене договора, а победитель закупки будет признан уклонившимся от заключения договора, мы обязуемся подписать договор в соответствии с требованиями документации о закупке на условиях согласно проекту договора.

8. Сообщаем, что для оперативного уведомления нас по вопросам организационного характера и взаимодействия с заказчиком нами уполномочен \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (указать Ф.И.О. полностью, должность и контактную информацию уполномоченного лица, включая телефон, факс (с указанием кода), адрес). Все сведения о проведении процедуры закупки просим сообщать указанному уполномоченному лицу.

9. Наши банковские реквизиты:

ИНН \_\_\_\_\_\_\_\_\_, КПП \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, ОГРН\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, ОКПО\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Наименование обслуживающего банка \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Расчетный счет \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Корреспондентский счет \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Код БИК \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

10. Корреспонденцию в наш адрес просим направлять по адресу: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**Руководитель участника закупки**

(или уполномоченный представитель) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (Фамилия И.О.)

(подпись)

М.П.

# ПРЕДЛОЖЕНИЕ ОБ УСЛОВИЯХ ИСПОЛНЕНИЯ ДОГОВОРА

Настоящим  *указать наименование участника* , выражает свое согласие на  *указать предмет договора* , соответствующих требованиям документации о запросе котировок на право заключения договора на поставку упаковочных материалов для стерилизации № 153/18, на условиях, предусмотренных указанной документацией о запросе котировок.

**Руководитель участника закупки**

(или уполномоченный представитель) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (Фамилия И.О.)

(подпись)

М.П.

# РЕКОМЕНДУЕМАЯ ФОРМА ЗАПРОСА РАЗЪЯСНЕНИЙ ДОКУМЕНТАЦИИ О ЗАКУПКЕ

Оформить на бланке участника закупки   
с указанием даты и исходящего номера

**ЗАКАЗЧИКУ**

Уважаемые господа!

Просим Вас разъяснить следующие положения документации о закупке:

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Раздел документации о закупке** | **Ссылка на пункт документации о закупке, положения которого следует разъяснить** | **Содержание запроса на разъяснение положений документации о закупке** |
| 1. |  |  |  |
| 2. |  |  |  |

Ответ на запрос просим направить по адресу:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(место нахождения юридического (физического) лица, направившего запрос или иной почтовый адрес, по которому следует направить разъяснения)

**Руководитель участника закупки**

(или уполномоченный представитель) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (Фамилия И.О.)

(подпись)

М.П.

# **ТЕХНИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ**

**на поставку упаковочных материалов для стерилизации**

**Подраздел 1.**

1. **Объект закупки:** Поставка упаковочных материалов для стерилизации.
2. **Краткая характеристика Товара:** ОКПД 2: 17.12.14.149, ОКВЭД 2: 17.12.1
3. **Наименование и объем поставляемого Товара:**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **№ п/п** | Наименование Товара | Объем поставленного Товара |
| 1 | Упаковочные материалы для стерилизации | По заявкам Заказчика в пределах цены Договора |

1. **Сопутствующие работы, услуги:**

Доставка и разгрузка Товара осуществляется по адресу, указанному в п. 9 настоящего Технического задания. Доставка должна быть осуществлена на склад Заказчика в рабочие дни с понедельника по четверг с 8:00 до 15:00, в пятницу и предпраздничные дни с 8:00 до 14:00 часов. Доставка Товара осуществляется силами и за счет Поставщика. Разгрузка Товара осуществляется силами и за счет Заказчика.

1. **Общие требования к Товару:**

Поставщик несет ответственность за качество Товара в течение срока его годности, при условии соблюдения Заказчиком правил хранения и использования.

Поставщик гарантирует, что поставляемый Товар новый (является Товаром, который не был в употреблении, в ремонте, в том числе который не был восстановлен, не были восстановлены потребительские свойства), является его собственностью, прошел полную таможенную очистку (оплата таможенных пошлин и т.п.), под арестом не состоит и не обременен обязательствами перед третьими лицами.

**Поставщик должен осуществлять следующие функции:**

* организовывать в соответствии с действующим законодательством Российской Федерации поставку Товара в установленном порядке;
* осуществлять транспортировку и доставку до места назначения способом, обеспечивающим сохранность их исходного качества;
* обеспечивать защиту от воздействия температуры окружающей среды, от повреждения упаковок.

1. **Требования к качественным характеристикам Товара:**

* Индикаторная лента предназначена для использования на стерилизационных упаковках

(например, на текстильных упаковках; стерилизационных коробках; комбинированных и бумажных пакетах; бирках) для фиксации материалов. Лента применима при всех режимах паровой стерилизации, разрешенных в Российской Федерации.

* Пакеты предназначены для упаковывания медицинских изделий, подлежащих стерилизации паровым, этиленоксидным, формальдегидным, радиационным или воздушным методами, с целью сохранения стерильности этих изделий после стерилизации. Пакеты должны относится к медицинским изделиям не выше класса 1 потенциального риска применения по ГОСТ Р 51609. На лицевую сторону пакета должен быть нанесен химический индикатор контроля парового и воздушного метода стерилизации соответствующий классу 1 по классификации ГОСТ ISO 11140-1-2011.

На пакете должны быть нанесены следующие обозначения: товарный знак и/или наименование предприятия-изготовителя; код изделия; размер пакета (ширина х длина, мм); запрещение использовать в случае повреждения пакета; рисунок, поясняющий способ вскрытия пакета при помощи ножниц; описание конечного цвет индикатора(ов) на метод стерилизации; место для записи.

* Индикатор предназначен для оперативного визуального контроля соблюдения параметров не менее трех критических переменных паровой стерилизации – температуры стерилизации, времени стерилизационной выдержки и наличия насыщенного водяного пара при размещении их внутри бумажных, комбинированных упаковок, стерилизационных коробок, текстильных, металлических и других укладок, трубчатых или массивных трудно стерилизуемых изделий с полостями при стерилизации в паровых стерилизаторах любых типов.

1. **Требования соответствия нормативным документам:**

Соответствуют ГОСТ ISO 11607-2011, ГОСТ Р 51609-2000

Товар должен иметь сертификаты качества и соответствовать требованиям сертификата производителя. Сертификаты качества должны предоставляться с каждой партией/серией поставляемого Товара.

1. **Сроки поставки Товара:** согласно п.10.1 настоящего Технического задания.
2. **Место поставки Товара:** Российская Федерация,109052 г. Москва, ул. Новохохловская, дом 25.
3. **Порядок поставки Товара**:

10.1. Товар должен поставляться в соответствии с Заказом, указанным в Заявке Заказчика. Для оформления конкретного Заказа Товара Заказчик направляет Поставщику Заявку.

Поставщик, получив Заявку Заказчика, обязуется в течение 3 (трех) рабочих дней ее согласовать. Поставка Товара производится только при наличии подписанной с обеих Сторон Заявки.

Товар должен быть доставлен Заказчику по адресу, указанному в п.9 настоящего Технического задания в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента получения Заявки.

Поставщик вправе досрочно осуществить поставку Товара по согласованию с Заказчиком.

Не заказанный Товар не должен передаваться, а в случае изготовления – не будет принят и оплачен Заказчиком.

10.2. Поставщик обязан согласовать с Заказчиком точное время и дату поставки (в соответствии с п. 4 настоящего Технического задания).

10.3. Поставщик поставляет Товар Заказчику собственным транспортом или с привлечением транспорта третьих лиц за свой счет. Объем заказанного Товара для отгрузки должен соответствовать Заявке Заказчика.

10.4. Товары, поставляемые Поставщиком Заказчику, должны соответствовать техническим характеристикам, указанным в Техническом задании.

10.5. Приемка Товара по количеству тарных мест и наличию явных дефектов его упаковки производится в момент поставки Товара.

10.6. Упаковка Товара:

* упаковка должна предохранять от попадания пыли и атмосферных осадков;
* упаковка должна обеспечивать сохранность Товара при транспортировке и погрузо-разгрузочных работах к конечному месту эксплуатации;

10.7. Маркировка Товара:

каждая упаковочная единица должна иметь наклейку на ярлыке или этикетке в соответствии с ГОСТ 157-78 с указанием:

* названия производителя,
* наименования Товара,
* № нормативной документации,
* № партии/серии (при наличии),
* количества.

10.8. Заказчик, принявший партию/серию Товара, при отсутствии замечаний обязан подписать Товарную накладную, заверить ее своей печатью, (фирменным штампом) и один подписанный экземпляр Товарной накладной передать представителю Поставщика.

10.9. Заказчик вправе отказать Поставщику в приемке партии/серии заказанного Товара в момент поставки в случае, если:

* Заказанный Товар доставлен вне времени приемки Товара на склад Заказчика;
* Товарно-сопроводительные документы не оформлены;
* Товарно-сопроводительные документы представлены не в полном объеме;
* Товарно-сопроводительные документы оформлены ненадлежащим образом;
* поставка Товара осуществлена с нарушением ассортимента, комплектности, количества или качества; замена некачественного Товара должна быть произведена в течение 1 (одного) дня после получения письменного уведомления от уполномоченного представителя Заказчика;
* нарушена, повреждена или неправильно осуществлена упаковка (наличие подтеков, мокрая упаковка, упаковка, имеющая надрывы, помятости, нарушена геометрия и др.) или повреждена или утеряна маркировка вследствие ненадлежащей загрузки Товара или использования нестандартных или ненадлежащих упаковочных материалов, средств или приспособлений

Заказчик не производит приемку Товара от Поставщика до момента устранения причины отказа в приемке. Поставщик несет все расходы, связанные с этим. В случае невозможности устранить причину отказа в приемке Товара на месте (в течение 1 часа), Поставщик за свой счет обеспечивает вывоз доставленного партии/серии Товара с территории Заказчика и производит поставку после устранения причины отказа к установленному времени приемки на склад.

В случае обнаружения скрытых недостатков качества Товара, а так же по количеству внутри тарных мест или упаковок, выявление которых невозможно при визуальном осмотре Заказчик в течение всего срока годности может:

* предъявить Поставщику претензию в течение 15 (пятнадцати) календарных дней с даты их обнаружения
* принять Товар на ответственное хранение.

В этом случае Поставщик должен:

* рассмотреть претензию Заказчика и в течение 10 (десяти) календарных дней дать ему письменный ответ. В случае отсутствия ответа, Заказчик вправе уничтожить забракованный Товар. Срок принятия решения по претензии исчисляется с даты предоставления полного пакета информации и документов.
* распорядиться забракованным Товаром, находящимся на ответственном хранении Заказчика, в течение 30 (тридцати) календарных дней. По истечении указанного срока Заказчик имеет право уничтожить забракованный Товар с возложением понесенных расходов на Поставщика.

Подтверждением выбраковки Товара будет являться Заключение отдела контроля качества Заказчика. В случае несогласия Поставщика с таким Заключением, он вправе провести экспертизу в независимой лаборатории, выбор которой, осуществляется Сторонами по взаимному соглашению. Расходы по такой экспертизе должна оплатить виновная Сторона.

Претензия принимается к рассмотрению при предоставлении следующего пакета информации и документов:

* официальная претензия (либо акт) с указанием номера заказа, вида дефекта, количества забракованного материала;
* информация, подтверждающая наличие дефекта (фото/видео/образцы).

**Подраздел 2.**

**2. Наименования и характеристики Товара**

Таблица 1.

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Наименование Товара. Торговое наименование** | **Описание товара** | **Ед.изм.** |
| 1 | **Лента липкая для паровой стерилизации с индикатором "СтериТ®", 19мм х 50м** | Лента представляет собой рулон из бумаги. С одной стороны ленты нанесен липкий слой. На другой стороне индикаторной ленты нанесен индикаторный состав бледно-желтого цвета (или белого). Под действием стерилизующего агента (водяной насыщенный пар под избыточным давлением) индикаторный состав изменяет свой цвет на коричневый (конечный цвет индикаторной метки может иметь различные оттенки от светло-коричневого до черного). По классификации ГОСТ ISO 11140-1-2011 индикатор, нанесенный на ленту, относится к классу 1 (индикаторы процесса). Они позволяют визуально отличить изделия, прошедшие стерилизацию, от нестерилизованных.  Лента предназначена для использования на стерилизационных упаковках (например, на текстильных упаковках; стерилизационных коробках; комбинированных и бумажных пакетах; бирках) для фиксации материалов.  Индикаторная лента применима при всех режимах паровой стерилизации, разрешенных в Российской Федерации.  Наличие липкого слоя и возможность растяжения индикаторной ленты, обеспечивает возможность ее надежного крепления к стерилизационной упаковке. После воздействия сухого горячего воздуха происходит необратимое изменение цвета индикаторных полосок с зеленого на коричневый цвет. Это свидетельствует о том, что упаковки с изделиями были подвергнуты стерилизационной обработке. Срок хранения ленты должен составляет не менее 24 месяца с даты изготовления.  Рекомендуемые условия хранения до стерилизации - 5-40°С и после стерилизации: температура 10-30°С, относительная влажность воздуха 30-50%.  Ширина ленты не более 19 мм, длина ленты не менее 50м. | шт |
| 2 | **Журнал регистрации и контроля работы бактерицидной установки** | Относится к документам внутреннего пользования. На обложке журнала указываются: названия организации и структурного подразделения, в котором ведется журнал; название журнала; даты начала и окончания журнала.  Графы для заполнения: 1. Дата  2. Условия обеззараживания  3. объект обеззараживания.  4. Вид микроорганизма  5. Режим облучения.  6. Время  7. Длительность. | шт |
| 3 | **Журнал контроля концентрации рабочих растворов дезсредств** | Относится к документам внутреннего пользования. На обложке журнала указываются: названия организации и структурного подразделения, в котором ведется журнал; название журнала; даты начала и окончания журнала.  Графы для заполнения журнала: 1. Дата проведения анализа 2. Место использования дезинфицирующего раствора (хирургическое отделение, процедурный кабинет) и назначение (дезинфекция, стерилизация, ДВУ) 3. Название дезинфицирующего средства (Септодор, Аламинол, хлорамин и т.д.) 4. Дата приготовления и объем рабочего раствора 5. Концентрация раствора, требуемая по методическим указаниям, и полученная в результате анализа 6. Метод анализа рабочего раствора (экспресс - полоски «ДЕЗИКОНТ», титриметрический, аппаратурный)   1. Должность, фамилия лица, проводившего   анализ, и его роспись или название организации проводившей анализ. | шт |
| 4 | **Лента липкая для паровой стерилизации с индикатором "СтериТ®", 25мм х 50м** | Лента представляет собой рулон из бумаги. С одной стороны ленты нанесен липкий слой. На другой стороне индикаторной ленты нанесен индикаторный состав бледно-желтого цвета (или белого). Под действием стерилизующего агента (водяной насыщенный пар под избыточным давлением) индикаторный состав изменяет свой цвет на коричневый (конечный цвет индикаторной метки может иметь различные оттенки от светло-коричневого до черного). По классификации ГОСТ ISO 11140-1-2011 индикатор, нанесенный на ленту, относится к классу 1 (индикаторы процесса). Они позволяют визуально отличить изделия, прошедшие стерилизацию, от нестерилизованных.  Лента предназначена для использования на стерилизационных упаковках (например, на текстильных упаковках; стерилизационных коробках; комбинированных и бумажных пакетах; бирках) для фиксации материалов.  Индикаторная лента применима при всех режимах паровой стерилизации, разрешенных в Российской Федерации.  Наличие липкого слоя и возможность растяжения индикаторной ленты, обеспечивает возможность ее надежного крепления к стерилизационной упаковке. После воздействия сухого горячего воздуха происходит необратимое изменение цвета индикаторных полосок с зеленого на коричневый цвет. Это свидетельствует о том, что упаковки с изделиями были подвергнуты стерилизационной обработке. Срок хранения ленты должен составляет не менее 24 месяца с даты изготовления.  Рекомендуемые условия хранения до стерилизации - 5-40°С и после стерилизации: температура 10-30°С, относительная влажность воздуха 30-50%.  Ширина ленты не более 25 мм, длина ленты не менее 50м. | шт |
| 5 | **Пакеты бумажные самоклеящиеся "СтериТ" 115х200 мм (крафт, 100шт.)** | Пакеты изготовлены из бумаги мешочной М70 (ГОСТ 2228, СТО 05711131-006-2008). Представляют собой прямоугольный конверт, имеющий не менее трех клеевых швов, с нанесенным на выступающей части обратной стороны пакета (клапане) липким слоем, защищенным антиадгезивной бумагой.  Предназначены для упаковывания медицинских изделий, подлежащих стерилизации паровым, этиленоксидным, формальдегидным, радиационным или воздушным методами, с целью сохранения стерильности этих изделий после стерилизации. Пакеты должны относится к медицинским изделиям не выше класса 1 потенциального риска применения по ГОСТ Р 51609.  На лицевую сторону пакета должен быть нанесен химический индикатор контроля парового и воздушного метода стерилизации соответствующий классу 1 по классификации ГОСТ ISO 11140-1-2011.  На пакете должны быть нанесены следующие обозначения: товарный знак и/или наименование предприятия-изготовителя; размер пакета и/или код; запрещение использовать в случае повреждения пакета; рисунок, поясняющий способ вскрытия пакета при помощи ножниц; описание конечного цвет индикатора (ов); место для записи.  Количество пакетов, номер партии, срок годности должны быть указаны на транспортной упаковке и на каждой упаковке.  Конечный цвет индикатора и наименование метода стерилизации могут быть обозначены на индикаторе/пакете.  Хранение осуществлять в отапливаемом помещении по п.1 ГОСТ 15150.  Срок сохранения стерильности не менее 24 месяца.  Срок годности при соблюдении условий хранения должен быть не менее 24 месяца.  Размер пакета: ширина 115мм (+/- 5мм), длина 200мм (+/- 5мм).  В упаковке не менее 100 шт. | упак |
| 6 | **Пакеты бумажные самоклеящиеся "СтериТ" 115х245 мм (крафт, 100шт.)** | Пакеты изготовлены из бумаги мешочной М70 (ГОСТ 2228, СТО 05711131-006-2008), представляют собой прямоугольный конверт, имеющий не менее трех клеевых швов, с нанесенным на выступающей части обратной стороны пакета (клапане) липким слоем, защищенным антиадгезивной бумагой.  Предназначены для упаковывания медицинских изделий, подлежащих стерилизации паровым, этиленоксидным, формальдегидным, радиационным или воздушным методами, с целью сохранения стерильности этих изделий после стерилизации. Пакеты должны относится к медицинским изделиям не выше класса 1 потенциального риска применения по ГОСТ Р 51609.  На лицевую сторону пакета должен быть нанесен химический индикатор контроля парового и воздушного метода стерилизации соответствующий классу 1 по классификации ГОСТ ISO 11140-1-2011.  На пакете должны быть нанесены следующие обозначения: товарный знак и/или наименование предприятия-изготовителя; размер пакета и/или код; запрещение использовать в случае повреждения пакета; рисунок, поясняющий способ вскрытия пакета при помощи ножниц; описание конечного цвет индикатора (ов); место для записи.  Количество пакетов, номер партии, срок годности должны быть указаны на транспортной упаковке и на каждой упаковке.  Конечный цвет индикатора и наименование метода стерилизации могут быть обозначены на индикаторе/пакете.  Хранение осуществлять в отапливаемом помещении по п.1 ГОСТ 15150.  Срок сохранения стерильности не менее 24 месяца.  Срок годности при соблюдении условий хранения должен быть не менее 24 месяца.  Размер пакета: ширина 115мм (+/- 5мм), длина 245мм (+/- 5мм).  В упаковке не менее 100 шт. | упак |
| 7 | **Пакеты бумажные самоклеящиеся "СтериТ" 400х500 мм (крафт, 100шт.)** | Пакеты изготовлены из бумаги мешочной М70 (ГОСТ 2228, СТО 05711131-006-2008), представляют собой прямоугольный конверт, имеющий не менее трех клеевых швов, с нанесенным на выступающей части обратной стороны пакета (клапане) липким слоем, защищенным антиадгезивной бумагой.  Предназначены для упаковывания медицинских изделий, подлежащих стерилизации паровым, этиленоксидным, формальдегидным, радиационным или воздушным методами, с целью сохранения стерильности этих изделий после стерилизации. Пакеты должны относится к медицинским изделиям не выше класса 1 потенциального риска применения по ГОСТ Р 51609.  На лицевую сторону пакета должен быть нанесен химический индикатор контроля парового и воздушного метода стерилизации соответствующий классу 1 по классификации ГОСТ ISO 11140-1-2011.  На пакете должны быть нанесены следующие обозначения: товарный знак и/или наименование предприятия-изготовителя; размер пакета и/или код; запрещение использовать в случае повреждения пакета; рисунок, поясняющий способ вскрытия пакета при помощи ножниц; описание конечного цвет индикатора (ов); место для записи.  Количество пакетов, номер партии, срок годности должны быть указаны на транспортной упаковке и на каждой упаковке.  Конечный цвет индикатора и наименование метода стерилизации могут быть обозначены на индикаторе/пакете.  Хранение осуществлять в отапливаемом помещении по п.1 ГОСТ 15150.  Срок сохранения стерильности не менее 24 месяца.  Срок годности при соблюдении условий хранения должен быть не менее 24 месяца.  Размер пакета: ширина 400мм (+/- 5мм), длина 500мм (+/- 5мм).  В упаковке не менее 100 шт. | упак |
| 8 | **Пакеты бумажные термосвариваемые "СтериТ®", 125х50х250 мм, 100 шт.** | Соответствуют ГОСТ ISO 11607-2011.  Пакет изготовлен из белой влагопрочной бумаги ВП-М-70 (ГОСТ 2228), представляют собой прямоугольный конверт со складкой, имеющий не менее двух клеевых швов, с нанесенным на выступающей части обратной стороны пакета (клапане) специальным слоем для термосваривания.  Пакеты предназначены для упаковывания медицинских изделий, подлежащих стерилизации паровым, газовым, радиационным или воздушным методами, с целью сохранения стерильности этих изделий после стерилизации не менее 60 месяцев.  Пакет должны относится к медицинским изделиям не выше класса 1 потенциального риска применения по ГОСТ Р 51609.  На лицевую сторону пакета должен быть нанесен химический индикатор контроля парового и воздушного метода стерилизации соответствующий классу 1 по классификации ГОСТ ISO 11140-1-2011.  На пакете должны быть нанесены следующие обозначения: товарный знак и/или наименование предприятия-изготовителя; код изделия; размер пакета (ширина х длина, мм); запрещение использовать в случае повреждения пакета; рисунок, поясняющий способ вскрытия пакета при помощи ножниц; описание конечного цвет индикатора(ов) на метод стерилизации; место для записи.  Количество пакетов, номер партии, срок годности должны быть указаны на транспортной упаковке.  Хранение осуществлять в отапливаемом помещении по п.1 ГОСТ 15150.  Срок годности при соблюдении условий хранения должен быть не менее 60 месяцев.  Ширина 120мм±5мм,складка 50±5мм , длина 250мм.  Упаковка, в том числе использованная, не оказывает вредного воздействия на человека и окружающую среду, не требует соблюдения особых мер безопасности и может утилизироваться как безопасные медицинские отходы класса А.  В упаковке не менее 100 шт. | упак |
| 9 | **Пакеты бумажные термосвариваемые "СтериТ®", 140х50х340 мм, 100 шт.** | Соответствуют ГОСТ ISO 11607-2011.  Пакет изготовлен из белой влагопрочной бумаги ВП-М-70 (ГОСТ 2228), представляют собой прямоугольный конверт со складкой, имеющий не менее двух клеевых швов, с нанесенным на выступающей части обратной стороны пакета (клапане) специальным слоем для термосваривания.  Пакеты предназначены для упаковывания медицинских изделий, подлежащих стерилизации паровым, газовым, радиационным или воздушным методами, с целью сохранения стерильности этих изделий после стерилизации не менее 60 месяцев.  Пакет должны относится к медицинским изделиям не выше класса 1 потенциального риска применения по ГОСТ Р 51609.  На лицевую сторону пакета должен быть нанесен химический индикатор контроля парового и воздушного метода стерилизации соответствующий классу 1 по классификации ГОСТ ISO 11140-1-2011.  На пакете должны быть нанесены следующие обозначения: товарный знак и/или наименование предприятия-изготовителя; код изделия; размер пакета (ширина х длина, мм); запрещение использовать в случае повреждения пакета; рисунок, поясняющий способ вскрытия пакета при помощи ножниц; описание конечного цвет индикатора(ов) на метод стерилизации; место для записи.  Количество пакетов, номер партии, срок годности должны быть указаны на транспортной упаковке.  Хранение осуществлять в отапливаемом помещении по п.1 ГОСТ 15150.  Срок годности при соблюдении условий хранения должен быть не менее 60 месяцев.  Ширина 140мм±5мм,складка ±5мм , длина 340 мм.  Упаковка, в том числе использованная, не оказывает вредного воздействия на человека и окружающую среду, не требует соблюдения особых мер безопасности и может утилизироваться как безопасные медицинские отходы класса А.  В упаковке не менее 100 шт. | упак |
| 10 | **Пакеты бумажные термосвариваемые "СтериТ®", 200х60х340 мм, 100 шт.** | Соответствуют ГОСТ ISO 11607-2011.  Пакет изготовлен из белой влагопрочной бумаги ВП-М-70 (ГОСТ 2228), представляют собой прямоугольный конверт со складкой, имеющий не менее двух клеевых швов, с нанесенным на выступающей части обратной стороны пакета (клапане) специальным слоем для термосваривания.  Пакеты предназначены для упаковывания медицинских изделий, подлежащих стерилизации паровым, газовым, радиационным или воздушным методами, с целью сохранения стерильности этих изделий после стерилизации не менее 60 месяцев.  Пакет должны относится к медицинским изделиям не выше класса 1 потенциального риска применения по ГОСТ Р 51609.  На лицевую сторону пакета должен быть нанесен химический индикатор контроля парового и воздушного метода стерилизации соответствующий классу 1 по классификации ГОСТ ISO 11140-1-2011.  На пакете должны быть нанесены следующие обозначения: товарный знак и/или наименование предприятия-изготовителя; код изделия; размер пакета (ширина х длина, мм); запрещение использовать в случае повреждения пакета; рисунок, поясняющий способ вскрытия пакета при помощи ножниц; описание конечного цвет индикатора(ов) на метод стерилизации; место для записи.  Количество пакетов, номер партии, срок годности должны быть указаны на транспортной упаковке.  Хранение осуществлять в отапливаемом помещении по п.1 ГОСТ 15150.  Срок годности при соблюдении условий хранения должен быть не менее 60 месяцев.  Ширина 200мм±5мм, складка 60±5мм , длина 340мм.  Упаковка, в том числе использованная, не оказывает вредного воздействия на человека и окружающую среду, не требует соблюдения особых мер безопасности и может утилизироваться как безопасные медицинские отходы класса А.  В упаковке не менее 100 шт. | упак |
| 11 | **Пакеты бумажные термосвариваемые "СтериТ®", 250х100х400 мм, 100 шт.** | Соответствуют ГОСТ ISO 11607-2011.  Пакет изготовлен из белой влагопрочной бумаги ВП-М-70 (ГОСТ 2228), представляют собой прямоугольный конверт со складкой, имеющий не менее двух клеевых швов, с нанесенным на выступающей части обратной стороны пакета (клапане) специальным слоем для термосваривания.  Пакеты предназначены для упаковывания медицинских изделий, подлежащих стерилизации паровым, газовым, радиационным или воздушным методами, с целью сохранения стерильности этих изделий после стерилизации не менее 60 месяцев.  Пакет должны относится к медицинским изделиям не выше класса 1 потенциального риска применения по ГОСТ Р 51609.  На лицевую сторону пакета должен быть нанесен химический индикатор контроля парового и воздушного метода стерилизации соответствующий классу 1 по классификации ГОСТ ISO 11140-1-2011.  На пакете должны быть нанесены следующие обозначения: товарный знак и/или наименование предприятия-изготовителя; код изделия; размер пакета (ширина х длина, мм); запрещение использовать в случае повреждения пакета; рисунок, поясняющий способ вскрытия пакета при помощи ножниц; описание конечного цвет индикатора(ов) на метод стерилизации; место для записи.  Количество пакетов, номер партии, срок годности должны быть указаны на транспортной упаковке.  Хранение осуществлять в отапливаемом помещении по п.1 ГОСТ 15150.  Срок годности при соблюдении условий хранения должен быть не менее 60 месяцев.  Ширина 250мм±5мм, складка 100±5мм, длина 400мм.  Упаковка, в том числе использованная, не оказывает вредного воздействия на человека и окружающую среду, не требует соблюдения особых мер безопасности и может утилизироваться как безопасные медицинские отходы класса А.  В упаковке не менее 100 шт. | упак |
| 12 | **Индикатор Ликонт рН 5,4-7,8** | Полоски индикаторные предназначены для визуального определения ph растворов. Время контроля 15-30 секунд. Цветовая сравнительная шкала нанесена на упаковку. Интервал от 5,4 до 7,8 Индикаторные полоски предназначены для персонала лечебно-профилактических учреждений, работников дезинфекционной и санитарно-эпидемиологической служб, а также других учреждений, имеющих право заниматься дезинфекционной деятельностью.  Срок годности -2 года с даты изготовления, указанной на упаковке.  Комплект из 100 индикаторных полосок. | упак |
| 13 | **Индикатор биологический одноразовый для контроля паровой стерилизации**  **«БиоТЕСТ-П2-ВИНАР» (6 тестов)** | Индикатор предназначен для контроля эффективности процесса паровой стерилизации медицинских изделий с целью проведения как периодического: ежегодного, ежеквартального, еженедельного, так и текущего контроля каждого цикла стерилизации в случае стерилизации медицинских изделий высокого эпидемиологического риска применения (имплантируемые изделия, изделия для сложных оперативных вмешательств и т.д.).  Представляет собой носитель в виде пластиковой пробирки типа Эппендорф (либо стеклянный флакон-выбор производителя) с высушенными спорами тест-микроорганизмов, запакованный в комбинированный плоский пакет для стерилизации. На пакет нанесена маркировка, а также химический индикатор 1 класса, позволяющий отличить биологические индикаторы, прошедшие стерилизацию, от индикаторов, не обработанных в стерилизаторе.  Культура: Geobacillus stearothermophilus ВКМ В-718.  Количество спор – не менее n\*106.  На этикетку с маркировкой индикатора должен быть нанесен химический индикатор 1 класса, позволяющий отличить биологические индикаторы прошедшие стерилизацию от индикаторов, не обработанных в стерилизаторе.  Температура инкубации 55±2 °С  Время инкубации не менее 48 часов.  Комплектность: 1. Индикатор биологический − 6 шт.  2. Флакон со стерильной индикаторной средой – 1 шт.  3. Стерильная пробирка типа Эппендорф (либо стеклянный флакон) в стерилизационной упаковке – 1 шт.  4. Стерильный шприц с иглой для однократного применения − 1 шт.  5. Инструкция по применению − 1 шт.  6. Потребительская упаковка − 1 шт.  Контролируемые режимы стерилизации в диапазонах:   |  |  | | --- | --- | | Параметры циклов  стерилизационной выдержки | | | Т, °С | Время,мин | | 110+2  120+2  132±2  126+3  126±2  121+3  121+3  121+3  134+3  134+3  134+3  134+ | 180+5  45+5  20+2  10+1  30+3  15+1  20+2  25+2  3,5+0,5  4+1  5+1  7+1 |   Гарантийный срок 24 месяца. Остаточный срок годности на момент поставки – не менее 70% общего срока годности, установленного производителем. Индикатор должен храниться в упаковке изготовителя при температуре от +5°С до +30°С и относительной влажности не более 80% в защищённом от солнечного света месте.  Наименование, дата изготовления, штамп ОТК и реквизиты предприятия-изготовителя должны быть указаны на упаковке УПК.  Экологичность: индикатор не должен оказывать вредного воздействия на человека и окружающую среду, не требует соблюдения особых мер безопасности и может утилизироваться как безопасные медицинские отходы класса А. | упак |
| 14 | **Индикатор Дезиконт-ТРИЛОКС (100 шт)** | Предназначен для оперативного определения концентраций рабочих растворов дезинфицирующих и стерилизующих средств.  Применение позволяет:  •  упрощать процесс определения концентраций дезинфицирующих средств;  •  сокращать время определения концентраций дезинфицирующих растворов до 3-х минут;  •  определять неправильно приготовленные рабочие растворы; •  выявлять нарушения условий хранения растворов;  •  обнаруживать нестандартную или фальсифицированную продукцию;  •  повышать надёжность проведения дезинфекционных мероприятий;  •  экономить дезинфицирующее средство.  Комплект из 100 индикаторных полосок. | упак |
| 15 | **Индикатор экспресс-контроля концентраций рабочих растворов дезинфицирующего средства**  **Дезиконт-ПЕРЕКИСЬ ВОДОРОДА (100 шт)** | Предназначен для экспресс-контроля концентрации рабочих растворов перекиси водорода с концентрациями 3,0; 4,0; 6,0% по действующему веществу. Время контроля не более 3 минут. Индикаторные полоски предназначены для персонала лечебно-профилактических учреждений, работников дезинфекционной и санитарно-эпидемиологической служб, а также других учреждений, имеющих право заниматься дезинфекционной деятельностью. Гарантийный срок не менее 18 месяцев.  Комплект из 100 индикаторных полосок. | упак |
| 16 | **Индикатор парового обеззараживания СанИС-3 (500)** | Предназначен для оперативного визуального контроля соблюдения критических переменных процесса обеззараживания паровым методом контаминированных объектов – температуры обеззараживания, времени выдержки и наличия насыщенного водяного пара в камере парового стерилизатора.  Контролируемый режим стерилизации:  132±2°С/90+5 минут, давление пара 0,21±0,02 МПа;  134+3°С/60+5 минут, давление пара 0,23+0,03 МПа.  Контрольные значения индикатора должны быть: 130°С/90 минут, 134°С/60 минут. Гарантийный срок не менее 36 месяцев. Поставляется комплектами по 500 тестов. | компл |
| 17 | **Индикатор паровой стерилизации химический одноразовый Стеритест-П-132/20-02 (500)** | Класс 4 по ГОСТ ISO 11140-1-2011. Предназначен для оперативного визуального контроля соблюдения параметров не менее трех критических переменных паровой стерилизации – температуры стерилизации, времени стерилизационной выдержки и наличия насыщенного водяного пара при размещении их внутри бумажных, комбинированных упаковок, стерилизационных коробок, текстильных, металлических и других укладок, трубчатых или массивных трудно стерилизуемых изделий с полостями при стерилизации в паровых стерилизаторах с удалением воздуха из стерилизационной камеры методом продувки паром (гравитационных).  Индикатор может также применяться для контроля эффективности удаления воздуха из стерилизационной камеры гравитационных паровых стерилизаторов в составе Тест-ИХ.  Контролируемый режим стерилизации в диапазоне: 132±2°С/20+2 минут и давление пара 0,2±0,02 МПа,  Контрольные значения индикатора: 130/7 градусов С/минут соответственно.  Индикатор прямоугольной формы с нанесенными на лицевой стороне двумя цветными метками - индикаторной и элемента сравнения того цвета, который приобретает первая при соблюдении параметров стерилизации, и маркировки, включающей обозначение метода стерилизации, параметры стерилизационной выдержки, логотип предприятия-изготовителя. Лицевая поверхность ламинирована паропроницаемой, водозащитной пленкой. Индикаторный агент не должен отпечатываться от подложки, проникать через неё, переходить на материал, с которым индикатор может соприкасаться до, в течение или после соответствующего режима стерилизации. Обратная сторона с липким слоем для фиксации в месте контроля и документах архива, закрытым двумя половинками защитной бумаги. Индикатор должен обеспечивать сохранность результатов контроля в течение не менее 12 месяцев.  Производится в листах с точечной перфорацией между индикаторами. Гарантийный срок не менее 36 месяцев. Остаточный срок годности на момент поставки – не менее 70% общего срока годности, установленного производителем. Индикатор должен храниться в упаковке изготовителя при температуре от 5°С до 40°С и относительной влажности не выше 80% в защищённом от солнечного света месте.  Наименование индикатора, вид стерилизации, класс по ГОСТ, дата изготовления, срок годности, номер партии, условия хранения, штамп ОТК и реквизиты предприятия-изготовителя должны быть указаны на упаковке индикатора.  Индикаторы, в том числе использованные, не должны оказывать вредного воздействия на человека и окружающую среду, не требуют особых мер безопасности и могут утилизироваться как безопасные медицинские отходы класса А.  Поставляется комплектами не менее 500 тестов. | компл |
| 18 | **Индикатор паровой стерилизации химический одноразовый Стеритест-П-120/45-02 (500)** | Класс 4 по ГОСТ ISO 11140-1-2011 - «многопеременные индикаторы», должен быть предназначен для оперативного визуального контроля соблюдения параметров не менее трех критических переменных паровой стерилизации – температуры стерилизации, времени стерилизационной выдержки и наличия насыщенного водяного пара при размещении их внутри бумажных, комбинированных упаковок, стерилизационных коробок, текстильных, металлических и других укладок, трубчатых или массивных трудно стерилизуемых изделий с полостями при стерилизации в паровых стерилизаторах с удалением воздуха из стерилизационной камеры методом продувки паром (гравитационных).  Индикатор может также применяться для контроля эффективности удаления воздуха из стерилизационной камеры гравитационных паровых стерилизаторов в составе Тест-ИХ.  Контролируемый режим: 120+2°С/45+3 минуты и давление пара 0,11+0,02 Мпа.  Контрольные значения индикатора: 120/20 градусов С/минут соответственно.  Индикатор прямоугольной формы с нанесенными на лицевой стороне двумя цветными метками - индикаторной и элемента сравнения того цвета, который приобретает первая при соблюдении параметров стерилизации, и маркировки, включающей обозначение метода стерилизации, параметры стерилизационной выдержки, логотип предприятия-изготовителя. Лицевая поверхность ламинирована паропроницаемой, водозащитной пленкой. Индикаторный агент не должен отпечатываться от подложки, проникать через неё, переходить на материал, с которым индикатор может соприкасаться до, в течение или после соответствующего режима стерилизации. Обратная сторона с липким слоем для фиксации в месте контроля и документах архива, закрытым двумя половинками защитной бумаги. Индикатор должен обеспечивать сохранность результатов контроля в течение не менее 12 месяцев.  Производится в листах с точечной перфорацией между индикаторами. Гарантийный срок не менее 36 месяцев. Остаточный срок годности на момент поставки – не менее 70% общего срока годности, установленного производителем. Индикатор должен храниться в упаковке изготовителя при температуре от 5°С до 40°С и относительной влажности не выше 80% в защищённом от солнечного света месте.  Наименование индикатора, вид стерилизации, класс по ГОСТ, дата изготовления, срок годности, номер партии, условия хранения, штамп ОТК и реквизиты предприятия-изготовителя должны быть указаны на упаковке индикатора.  Индикаторы, в том числе использованные, не должны оказывать вредного воздействия на человека и окружающую среду, не требуют особых мер безопасности и могут утилизироваться как безопасные медицинские отходы класса А.  Поставляется комплектами не менее 500 тестов | компл |
| 19 | **Индикатор воздушной стерилизации химический интегрирующий одноразовый «Стеритест-Вл» (500)** | Класс 5 по ГОСТ ISO 11140-1-2011.  Предназначен для оперативного визуального контроля соблюдения параметров не менее двух критических переменных воздушной стерилизации – температуры стерилизации, времени стерилизационной выдержки при размещении их внутри бумажных, полиамидных упаковок, металлических и других укладок, трубчатых или массивных трудно стерилизуемых изделий с полостями при стерилизации в воздушных стерилизаторах.  Контролируемые режимы: все режимы воздушной стерилизации в температурном диапазоне 160 – 200 °С.  Контрольные значения индикатора: 160/70, 170/30, 180/9 °С/минут соответственно.  Индикатор прямоугольной формы на бумажной основе с нанесенными на лицевой стороне двумя цветными метками - индикаторной и элемента сравнения того цвета, который приобретает первая при соблюдении параметров стерилизации, и маркировки, включающей обозначение метода стерилизации, параметры стерилизационной выдержки, логотип предприятия-изготовителя. Индикаторный агент не должен отпечатываться от подложки, проникать через неё, переходить на материал, с которым индикатор может соприкасаться до, в течение или после соответствующего режима стерилизации. Обратная сторона с липким слоем для фиксации в месте контроля и документах архива, закрытым двумя неравными частями защитной бумаги. Индикатор должен обеспечивать сохранность результатов контроля в течение не менее 12 месяцев.  Производится в листах с точечной перфорацией между индикаторами. Гарантийный срок 36 месяцев. Остаточный срок годности на момент поставки – не менее 70% общего срока годности, установленного производителем. Индикатор должен храниться в упаковке изготовителя при температуре от 5°С до 40°С и относительной влажности не выше 85% в защищённом от солнечного света месте.  Наименование индикатора, вид стерилизации, класс по ГОСТ, дата изготовления, срок годности, номер партии, условия хранения, штамп ОТК и реквизиты предприятия-изготовителя должны быть указаны на упаковке индикатора.  Индикаторы, в том числе использованные, не должны оказывать вредного воздействия на человека и окружающую среду, не требуют особых мер безопасности и могут утилизироваться как безопасные медицинские отходы класса А.  Поставляется комплектами не менее 500 тестов. | компл |
| 20 | **Индикатор бумажный паровой стерилизации многопара-метрический химический одноразовый**  **МедИС-120/45-1 (1000)** | Класс 4 по ГОСТ ISO 11140-1-2011.  Предназначен для оперативного визуального контроля соблюдения параметров не менее трех критических переменных паровой стерилизации – температуры стерилизации, времени стерилизационной выдержки и наличия насыщенного водяного пара при размещении их снаружи упаковок и изделий в контрольных точках стерилизационной камеры гравитационных паровых стерилизаторов.  Контролируемый режим стерилизации в диапазоне: 120+2°С/45+3 минуты и давление пара 0,11+0,02 Мпа.  Контрольные значения индикатора: 120/45 градусов С/минут соответственно.  Индикатор прямоугольной формы на бумажной основе с нанесенными на лицевой стороне двумя цветными метками - индикаторной и элемента сравнения того цвета, который приобретает первая при соблюдении параметров стерилизации, и маркировки, включающей обозначение метода стерилизации, параметры стерилизационной выдержки, логотип предприятия-изготовителя. Индикаторный агент не должен отпечатываться от подложки, проникать через неё, переходить на материал, с которым индикатор может соприкасаться до, в течение или после соответствующего режима стерилизации. Обратная сторона с липким слоем для фиксации в месте контроля и документах архива, закрытым двумя половинками защитной бумаги. Индикатор должен обеспечивать сохранность результатов контроля в течение не менее 12 месяцев. Производится в листах с точечной перфорацией между индикаторами. Гарантийный срок не менее 36 месяцев. Остаточный срок годности на момент поставки – не менее 70% общего срока годности, установленного производителем. Индикатор должен храниться в упаковке изготовителя при температуре от 5°С до 40°С и относительной влажности не выше 80% в защищённом от солнечного света месте.  Наименование индикатора, вид стерилизации, класс по ГОСТ, дата изготовления, срок годности, номер партии, условия хранения, штамп ОТК и реквизиты предприятия-изготовителя должны быть указаны на упаковке индикатора.  Индикаторы, в том числе использованные, не должны оказывать вредного воздействия на человека и окружающую среду, не требуют особых мер безопасности и могут утилизироваться как безопасные медицинские отходы класса А.  Поставляется комплектами не менее 1000 тестов. | компл |
| 21 | **Индикатор бумажный паровой стерилизации многопара-метрический химический одноразовый**  **МедИС-120/45-1 (2000), с журналом** | Класс 4 по ГОСТ ISO 11140-1-2011.  Педназначен для оперативного визуального контроля соблюдения параметров не менее трех критических переменных паровой стерилизации – температуры стерилизации, времени стерилизационной выдержки и наличия насыщенного водяного пара при размещении их снаружи упаковок и изделий в контрольных точках стерилизационной камеры гравитационных паровых стерилизаторов.  Контролируемый режим стерилизации в диапазоне: 120+2°С/45+3 минуты и давление пара 0,11+0,02 Мпа.  Контрольные значения индикатора: 120/45 градусов С/минут соответственно.  Индикатор прямоугольной формы на бумажной основе с нанесенными на лицевой стороне двумя цветными метками - индикаторной и элемента сравнения того цвета, который приобретает первая при соблюдении параметров стерилизации, и маркировки, включающей обозначение метода стерилизации, параметры стерилизационной выдержки, логотип предприятия-изготовителя. Индикаторный агент не должен отпечатываться от подложки, проникать через неё, переходить на материал, с которым индикатор может соприкасаться до, в течение или после соответствующего режима стерилизации. Обратная сторона с липким слоем для фиксации в месте контроля и документах архива, закрытым двумя половинками защитной бумаги. Индикатор должен обеспечивать сохранность результатов контроля в течение не менее 12 месяцев. Производится в листах с точечной перфорацией между индикаторами. Гарантийный срок не менее 36 месяцев. Остаточный срок годности на момент поставки – не менее 70% общего срока годности, установленного производителем. Индикатор должен храниться в упаковке изготовителя при температуре от 5°С до 40°С и относительной влажности не выше 80% в защищённом от солнечного света месте.  Наименование индикатора, вид стерилизации, класс по ГОСТ, дата изготовления, срок годности, номер партии, условия хранения, штамп ОТК и реквизиты предприятия-изготовителя должны быть указаны на упаковке индикатора.  Индикаторы, в том числе использованные, не должны оказывать вредного воздействия на человека и окружающую среду, не требуют особых мер безопасности и могут утилизироваться как безопасные медицинские отходы класса А.  Поставляется комплектами не менее 2000 тестов (с журналом учета). | компл |
| 22 | **Индикатор бумажный паровой стерилизации многопара-метрический химический одноразовый**  **Стеритест-П-120/45-02 (1000), с журналом** | Класс 4 по ГОСТ ISO 11140-1-2011.  Предназначен для оперативного визуального контроля соблюдения параметров не менее трех критических переменных паровой стерилизации – температуры стерилизации, времени стерилизационной выдержки и наличия насыщенного водяного пара при размещении их внутри бумажных, комбинированных упаковок, стерилизационных коробок, текстильных, металлических и других укладок, трубчатых или массивных трудно стерилизуемых изделий с полостями при стерилизации в паровых стерилизаторах с удалением воздуха из стерилизационной камеры методом продувки паром (гравитационных).  Индикаторы могут также применяться для контроля эффективности удаления воздуха из стерилизационной камеры гравитационных паровых стерилизаторов в составе Тест-ИХ.  Контролируемый режим: 120+2°С/45+3 минуты и давление пара 0,11+0,02 Мпа\*\*\*,  Контрольные значения индикатора: 120/20 градусов С/минут соответственно.  Индикатор прямоугольной формы на бумажно-пленочной основе с нанесенными на лицевой стороне двумя цветными метками - индикаторной и элемента сравнения того цвета, который приобретает первая при соблюдении параметров стерилизации, и маркировки, включающей обозначение метода стерилизации, параметры стерилизационной выдержки, логотип предприятия-изготовителя. Индикаторный агент не должен отпечатываться от подложки, проникать через неё, переходить на материал, с которым индикатор может соприкасаться до, в течение или после соответствующего режима стерилизации. Обратная сторона с липким слоем для фиксации в месте контроля и документах архива, закрытым двумя половинками защитной бумаги. Индикаторы должны обеспечивать сохранность результатов контроля в течение не менее 12 месяцев.  Производится в листах с точечной перфорацией между индикаторами. Гарантийный срок не менее 36 месяцев. Остаточный срок годности на момент поставки – не менее 70% общего срока годности, установленного производителем. Индикатор должен храниться в упаковке изготовителя при температуре от 5°С до 40°С и относительной влажности не выше 80% в защищённом от солнечного света месте.  Наименование индикатора, вид стерилизации, класс по ГОСТ, дата изготовления, срок годности, номер партии, условия хранения, штамп ОТК и реквизиты предприятия-изготовителя должны быть указаны на упаковке индикатора.  Индикаторы, в том числе использованные, не должны оказывать вредного воздействия на человека и окружающую среду, не требуют особых мер безопасности и могут утилизироваться как безопасные медицинские отходы класса А.  Поставляется комплектами не менее 1000 тестов (с журналом учета). | компл |
| 23 | **Индикатор паровой стерилизации лекарственных средств химический с липким слоем одноразовый Фарматест-120/15 (500)** | Класс не ниже 4 по ГОСТ ISO 11140-1-2011. Предназначен для оперативного визуального контроля соблюдения параметров не менее трех критических переменных паровой стерилизации – температуры стерилизации, времени стерилизационной выдержки и наличия насыщенного водяного при размещении как снаружи упаковок, флаконов в контрольных точках стерилизационной камеры, так и внутри флаконов с водными растворами лекарственных средств и питательными средами при их стерилизации в гравитационных стерилизаторах.  Контролируемый режим стерилизации в камере в диапазоне: 120+2°С/15 минут. Контрольные значения индикатора: 120/15 °С/минут соответственно.  Индикатор прямоугольной формы на бумажно-пленочной основе с нанесенными на лицевой стороне двумя цветными метками - индикаторной и элемента сравнения того цвета, который приобретает первая при соблюдении параметров стерилизации, и маркировки, включающей обозначение метода стерилизации, параметры стерилизационной выдержки, логотип предприятия-изготовителя. Лицевая поверхность ламинирована паропроницаемой, водозащитной пленкой. Индикаторный агент не должен отпечатываться от подложки, проникать через неё, переходить на материал, с которым индикатор может соприкасаться до, в течение или после соответствующего режима стерилизации. Обратная сторона с липким слоем для фиксации в месте контроля и документах архива, закрытым двумя половинками защитной бумаги. Индикатор должен обеспечивать сохранность результатов контроля в течение не менее 12 месяцев.  Производится в листах с точечной перфорацией между индикаторами. Гарантийный срок не менее 24 месяцев. Остаточный срок годности на момент поставки – не менее 70% общего срока годности, установленного производителем. Индикатор должен храниться в упаковке изготовителя при температуре от 5°С до 40°С и относительной влажности не выше 80% в защищённом от солнечного света месте.  Наименование индикатора, вид стерилизации, класс по ГОСТ, дата изготовления, срок годности, номер партии, условия хранения, штамп ОТК и реквизиты предприятия-изготовителя должны быть указаны на упаковке индикатора.  Индикаторы, в том числе использованные, не должны оказывать вредного воздействия на человека и окружающую среду, не требуют особых мер безопасности и могут утилизироваться как безопасные медицинские отходы класса А.  Поставляется комплектами не менее 500 тестов. | компл |
| 24 | **Индикатор бумажный паровой стерилизации многопара-метрический химический одноразовый**  **МедИС-В-180/60-1 (1000)** | Класс 4 по ГОСТ ISO 11140-1-2011. Предназначен для оперативного визуального контроля соблюдения параметров не менее двух критических переменных воздушной стерилизации – температуры стерилизации, времени стерилизационной выдержки при размещении их снаружи упаковок и изделий в контрольных точках стерилизационной камеры воздушных стерилизаторов.  Контролируемые режимы в диапазоне: 180±3°С/60+5минут.  Контрольные значения индикатора: 180/60°С/минут соответственно.  Индикатор прямоугольной формы на бумажной основе с нанесенными на лицевой стороне двумя цветными метками - индикаторной и элемента сравнения того цвета, который приобретает первая при соблюдении параметров стерилизации, и маркировки, включающей обозначение метода стерилизации, параметры стерилизационной выдержки, логотип предприятия-изготовителя.. Индикаторный агент не должен отпечатываться от подложки, проникать через неё, переходить на материал, с которым индикатор может соприкасаться до, в течение или после соответствующего режима стерилизации. Обратная сторона с липким слоем для фиксации в месте контроля и документах архива, закрытым двумя неравными частями защитной бумаги. Индикатор должен обеспечивать сохранность результатов контроля в течение не менее 12 месяцев. Производится в листах с точечной перфорацией между индикаторами. Гарантийный срок 36 месяцев . Остаточный срок годности на момент поставки – не менее 70% общего срока годности, установленного производителем. Индикатор должен храниться в упаковке изготовителя при температуре от 5°С до 40°С и относительной влажности не выше 85% в защищённом от солнечного света месте.  Наименование индикатора, вид стерилизации, класс по ГОСТ, дата изготовления, срок годности, номер партии, условия хранения, штамп ОТК и реквизиты предприятия-изготовителя должны быть указаны на упаковке индикатора.  Индикаторы, в том числе использованные, не должны оказывать вредного воздействия на человека и окружающую среду, не требуют особых мер безопасности и могут утилизироваться как безопасные медицинские отходы класса А.  Поставляется комплектами не менее 1000 тестов. | компл |
| 25 | **Индикатор паровой стерилизации лекарственных средств химический с липким слоем одноразовый Фарматест-110/10 (500)** | Класс не ниже 4 по ГОСТ ISO 11140-1-2011. Предназначен для оперативного визуального контроля соблюдения параметров не менее трех критических переменных паровой стерилизации – температуры стерилизации, времени стерилизационной выдержки и наличия насыщенного водяного при размещении как снаружи упаковок, флаконов в контрольных точках стерилизационной камеры, так и внутри флаконов с водными растворами лекарственных средств и питательными средами при их стерилизации в гравитационных стерилизаторах.  Индикатор «Фарматест-110/10» также предназначен для оперативного визуального контроля соблюдения режима обеззараживания медицинских отходов в СВЧ-установке типа "УОМО".  Контролируемый режим стерилизации в камере в диапазоне: 110+2°С/10 минут и давление пара 0,05 МПа. Контрольные значения индикатора: 110/10 °С/минут соответственно.  Индикатор прямоугольной формы на бумажно-пленочной основе с нанесенными на лицевой стороне двумя цветными метками - индикаторной и элемента сравнения того цвета, который приобретает первая при соблюдении параметров стерилизации, и маркировки, включающей обозначение метода стерилизации, параметры стерилизационной выдержки, логотип предприятия-изготовителя. Лицевая поверхность ламинирована паропроницаемой, водозащитной пленкой. Индикаторный агент не должен отпечатываться от подложки, проникать через неё, переходить на материал, с которым индикатор может соприкасаться до, в течение или после соответствующего режима стерилизации. Обратная сторона с липким слоем для фиксации в месте контроля и документах архива, закрытым двумя половинками защитной бумаги. Индикаторы должны обеспечивать сохранность результатов контроля в течение не менее 12 месяцев.  Производится в листах с точечной перфорацией между индикаторами. Гарантийный срок 36 месяцев. Остаточный срок годности на момент поставки – не менее 70% общего срока годности, установленного производителем. Индикатор должен храниться в упаковке изготовителя при температуре от 5°С до 40°С и относительной влажности не выше 80% в защищённом от солнечного света месте.  Наименование индикатора, вид стерилизации, класс по ГОСТ, дата изготовления, срок годности, номер партии, условия хранения, штамп ОТК и реквизиты предприятия-изготовителя должны быть указаны на упаковке индикатора.  Индикаторы, в том числе использованные, не должны оказывать вредного воздействия на человека и окружающую среду, не требуют особых мер безопасности и могут утилизироваться как безопасные медицинские отходы класса А.  Поставляется комплектами не менее 500 тестов. | компл |
| 26 | **Индикатор паровой стерилизации лекарственных средств химический с липким слоем одноразовый Фарматест-120/8 (500)** | Класс не ниже 4 по ГОСТ ISO 11140-1-2011. Предназначен для оперативного визуального контроля соблюдения параметров не менее трех критических переменных паровой стерилизации – температуры стерилизации, времени стерилизационной выдержки и наличия насыщенного водяного при размещении как снаружи упаковок, флаконов в контрольных точках стерилизационной камеры, так и внутри флаконов с водными растворами лекарственных средств и питательными средами при их стерилизации в гравитационных стерилизаторах.  Контролируемый режим стерилизации в камере в диапазоне: 120+2°С/8 минут. Контрольные значения индикатора: 120/8 °С/минут соответственно.  Индикатор прямоугольной формы на бумажно-пленочной основе с нанесенными на лицевой стороне двумя цветными метками - индикаторной и элемента сравнения того цвета, который приобретает первая при соблюдении параметров стерилизации, и маркировки, включающей обозначение метода стерилизации, параметры стерилизационной выдержки, логотип предприятия-изготовителя. Лицевая поверхность ламинирована паропроницаемой, водозащитной пленкой. Индикаторный агент не должен отпечатываться от подложки, проникать через неё, переходить на материал, с которым индикатор может соприкасаться до, в течение или после соответствующего режима стерилизации. Обратная сторона с липким слоем для фиксации в месте контроля и документах архива, закрытым двумя половинками защитной бумаги. Индикатор должен обеспечивать сохранность результатов контроля в течение не менее 12 месяцев.  Производится в листах с точечной перфорацией между индикаторами. Гарантийный срок не менее 24 месяцев. Остаточный срок годности на момент поставки – не менее 70% общего срока годности, установленного производителем. Индикатор должен храниться в упаковке изготовителя при температуре от 5°С до 40°С и относительной влажности не выше 80% в защищённом от солнечного света месте.  Наименование индикатора, вид стерилизации, класс по ГОСТ, дата изготовления, срок годности, номер партии, условия хранения, штамп ОТК и реквизиты предприятия-изготовителя должны быть указаны на упаковке индикатора.  Индикаторы, в том числе использованные, не должны оказывать вредного воздействия на человека и окружающую среду, не требуют особых мер безопасности и могут утилизироваться как безопасные медицинские отходы класса А.  Поставляется комплектами не менее 500 тестов. | компл |
| 27 | **Индикатор паровой стерилизации химический одноразовый ВИНАР-5 класс (500)** | Класс 5 по ГОСТ ISO 11140-1-2011. Предназначен для оперативного визуального контроля соблюдения параметров не менее трех критических переменных паровой стерилизации – температуры стерилизации, времени стерилизационной выдержки и наличия насыщенного водяного пара при размещении их внутри бумажных, комбинированных упаковок, стерилизационных коробок, текстильных, металлических и других укладок, трубчатых или массивных трудно стерилизуемых изделий с полостями при стерилизации в паровых стерилизаторах любых типов.  Индикатор может также применяться для контроля эффективности удаления воздуха из стерилизационной камеры форвакуумных и гравитационных паровых стерилизаторов в составе Тест-ИХ.  Индикатор в паровых стерилизаторах любого типа и при любых температурных режимах стерилизации должен гарантированно достигать конечного состояния только при обеспечении уровня стерильности10-6, и не достигать конечного состояния при уровне обеспечении стерильности 10-2 (ГОСТ ISO 11140-1-2011).  Контролируемый режим стерилизации: все режимы паровой стерилизации, в том числе:  120+2°С/45+5 минуты и давление пара 0,11+0,02 Мпа\*\*\*,  121±1°С/20+2 минут и давление пара 0,11±0,01 МПа,  121+3°С/20+2 минут и давление пара 0,12+0,03 МПа,  126+3°С/10+2 минут и давление пара 0,15±0,01 МПа,  126±1°С/10+2 минут и давление пара 0,15±0,01 МПа,  126±2°С/30+3 минут и давление пара 0,15±0,02 МПа,  132±2°С/20+2 минут и давление пара 0,2±0,02 МПа,  134+3°С/4+0,5 минут и давление пара 0,21+0,03 МПа,  134+3°С/5+1 минут и давление пара 0,21+0,03 МПа,  134+3°С/7+1 минут и давление пара 0,21+0,03 МПа,  Контрольные значения индикатора:  120/18,5; 121/17,75; 124/13; 126-10,5; 130/6,75; 132/5,5; 134/4,5; 135/4 градусов С/минут соответственно.  Индикатор прямоугольной формы на бумажно-пленочной основе с нанесенными на лицевой стороне двумя цветными метками - индикаторной и элемента сравнения того цвета, который приобретает первая при соблюдении параметров стерилизации, и маркировки, включающей обозначение метода стерилизации, параметры стерилизационной выдержки, логотип предприятия-изготовителя. Лицевая поверхность ламинирована паропроницаемой, водозащитной пленкой. Индикаторный агент не должен отпечатываться от подложки, проникать через неё, переходить на материал, с которым индикатор может соприкасаться до, в течение или после соответствующего режима стерилизации. Обратная сторона с липким слоем для фиксации в месте контроля и документах архива, закрытым двумя половинками защитной бумаги. Индикатор должен обеспечивать сохранность результатов контроля в течение не менее 12 месяцев.  Производится в листах с точечной перфорацией между индикаторами. Гарантийный срок 36 месяцев. Остаточный срок годности на момент поставки – не менее 70% общего срока годности, установленного производителем. Индикатор должен храниться в упаковке изготовителя при температуре от 5°С до 40°С и относительной влажности не выше 85% в защищённом от солнечного света месте.  Наименование индикатора, вид стерилизации, класс по ГОСТ, дата изготовления, срок годности, номер партии, условия хранения, штамп ОТК и реквизиты предприятия-изготовителя должны быть указаны на упаковке индикатора.  В зависимости от потенциального риска применения, индикатор должен относится к медицинским изделиям класса 1 по ГОСТ Р 51609-2000.  Индикаторы, в том числе использованные, не должны оказывать вредного воздействия на человека и окружающую среду, не требуют особых мер безопасности и могут утилизироваться как безопасные медицинские отходы класса А.  Поставляется комплектами не менее 500 тестов. | компл |
| 28 | **Бови-Дик-ВИНАР тест-пакет для испытания стерилизаторов, 6 шт.** | Индикаторы должны соответствовать классу 2 (специальные индикаторы) по  классификации ГОСТ ISO 11140-1-2011, отвечает требованиям ГОСТ ISO 11140-4-2011, ГОСТ ISO 11140-5-2011.пройти испытания на аттестованном оборудовании и иметь соответствующий паспорт на каждую партию. Индикаторы должны представлять собой многослойный пакет из инертной бумажной загрузки с индикаторным листом в центре, обернут в упаковочную бумагу. Обратная сторона с липким слоем для фиксации в документе архива.  Тест-пакет предназначен для периодического испытания паровых стерилизаторов на паропроницаемость и на удаление воздуха из стерилизационной камеры. На обертке Тест-пакета должен быть нанесен индикатор класса 1 (по ГОСТ ISO 11140-1-2011)  Тест-пакет используется в тестовых циклах: с циклической откачкой воздуха форвакуумным насосом 121+3/15+1; 134+3/3,5+0,5; продувка паром 120+2/25+2,5; 126±2/20+2; 132±2/13+1,5. Комплект состоит из 6 тест-пакетов.  На обертке Тест-пакета указаны наименование индикатора, срок годности, номер  партии, штамп ОТК и реквизиты предприятия-изготовителя. Хранить Тест-пакет до  использования следует в упаковке изготовителя при температуре от +5°С до +40°С и  относительной влажности не выше 80%, в защищённом от солнечного света месте.  Гарантийный срок годности 24 месяца.  Использованные индикаторные листы после снятия защитной бумаги с липкого  слоя, необходимо подклеивать в «Журнал контроля работы стерилизаторов …» (форма  257/у) и хранить в качестве документа архива не менее 12 месяцев.  Тест-пакет и входящие в его состав компоненты не оказывают вредного  воздействия на человека и окружающую среду, не требуют соблюдения особых мер  безопасности и могут утилизироваться как безопасные медицинские отходы класса А. | упак |
| 29 | **Лента липкая для паровой, этиленоксидной, формальдегидной, радиационной стерилизации без индикатора "СтериТ®", 25мм х 50м** | Лента представляет собой рулон из бумаги. С одной стороны ленты нанесен липкий слой.  Лента предназначена для использования на стерилизационных упаковках (например, на текстильных упаковках; стерилизационных коробках; комбинированных и бумажных пакетах; бирках) для фиксации материалов. Применима при всех режимах паровой, этиленоксидной, пароформальдегидной и радиационной стерилизации, разрешенных в Российской Федерации. Срок хранения ленты составляет 24 месяца с даты изготовления.  Ширина ленты 25 мм, длина ленты 50 м. | шт |
| 30 | **Индикатор паровой стерилизации химический одноразовый ИНТЕСТ-П-121/20-02 (1000), с журналом** | Класс не ниже 4 по ГОСТ ISO 11140-1-2011.  Предназначен для оперативного визуального контроля соблюдения параметров не менее трех критических переменных паровой стерилизации – температуры стерилизации, времени стерилизационной выдержки и наличия насыщенного водяного пара при размещении их как снаружи упаковок и изделий в контрольных точках стерилизационной камеры, так и внутри бумажных, комбинированных упаковок, стерилизационных коробок, текстильных, металлических и других укладок, трубчатых или массивных трудно стерилизуемых изделий с полостями при их стерилизации в форвакуумных паровых стерилизаторах. Индикаторы ИНТЕСТ-П-121/20-02 также предназначены для контроля соблюдения условий паровой стерилизации водных растворов лекарственных средств и питательных сред как внутри флаконов, так и в камере парового стерилизатора.  Индикаторы могут также применяться для контроля эффективности удаления воздуха из стерилизационной камеры паровых стерилизаторов в составе Тест-ИХ.  Контролируемый режим стерилизации в диапазоне: 121+3°С/20+2 минуты и давление пара 0,11+0,02 Мпа.  Контрольные значения индикатора: 121/20 градусов С/минут соответственно.  Индикатор прямоугольной формы с нанесенными на лицевой стороне двумя цветными метками - индикаторной и элемента сравнения того цвета, который приобретает первая при соблюдении параметров стерилизации, и маркировки, включающей обозначение метода стерилизации, параметры стерилизационной выдержки, логотип предприятия-изготовителя. Индикаторный агент не должен отпечатываться от подложки, проникать через неё, переходить на материал, с которым индикатор может соприкасаться до, в течение или после соответствующего режима стерилизации. Обратная сторона с липким слоем для фиксации в месте контроля и документах архива, закрытым двумя половинками защитной бумаги. Индикаторы должны обеспечивать сохранность результатов контроля в течение не менее 12 месяцев.  Производится в листах с точечной перфорацией между индикаторами. Гарантийный срок не менее 36 месяцев. Остаточный срок годности на момент поставки – не менее 70% общего срока годности, установленного производителем. Индикатор должен храниться в упаковке изготовителя при температуре от 5°С до 40°С и относительной влажности не выше 80% в защищённом от солнечного света месте.  Наименование индикатора, вид стерилизации, класс по ГОСТ, дата изготовления, срок годности, номер партии, условия хранения, штамп ОТК и реквизиты предприятия-изготовителя должны быть указаны на упаковке индикатора.  Индикаторы, в том числе использованные, не должны оказывать вредного воздействия на человека и окружающую среду, не требуют особых мер безопасности и могут утилизироваться как безопасные медицинские отходы класса А.  Поставляется комплектами не менее 1000 тестов с журналом. | компл |
| 31 | **Пакеты бумажные термосвариваемые "СтериТ®", 90х50х250 мм, 100 шт.** | Соответствуют ГОСТ ISO 11607-2011.  Пакет изготовлен из белой влагопрочной бумаги ВП-М-70 (ГОСТ 2228), представляют собой прямоугольный конверт со складкой, имеющий не менее двух клеевых швов, с нанесенным на выступающей части обратной стороны пакета (клапане) специальным слоем для термосваривания.  Пакеты предназначены для упаковывания медицинских изделий, подлежащих стерилизации паровым, газовым, радиационным или воздушным методами, с целью сохранения стерильности этих изделий после стерилизации не менее 60 месяцев.  Пакет должны относится к медицинским изделиям не выше класса 1 потенциального риска применения по ГОСТ Р 51609.  На лицевую сторону пакета должен быть нанесен химический индикатор контроля парового и воздушного метода стерилизации соответствующий классу 1 по классификации ГОСТ ISO 11140-1-2011.  На пакете должны быть нанесены следующие обозначения: товарный знак и/или наименование предприятия-изготовителя; код изделия; размер пакета (ширина х длина, мм); запрещение использовать в случае повреждения пакета; рисунок, поясняющий способ вскрытия пакета при помощи ножниц; описание конечного цвет индикатора(ов) на метод стерилизации; место для записи.  Количество пакетов, номер партии, срок годности должны быть указаны на транспортной упаковке.  Хранение осуществлять в отапливаемом помещении по п.1 ГОСТ 15150.  Срок годности при соблюдении условий хранения должен быть не менее 60 месяцев.  Ширина 90мм±5мм,складка 50±5мм , длина 250мм.  Упаковка, в том числе использованная, не оказывает вредного воздействия на человека и окружающую среду, не требует соблюдения особых мер безопасности и может утилизироваться как безопасные медицинские отходы класса А.  В упаковке не менее 100 шт. | упак |
| 32 | **Пакеты бумажные термосвариваемые "СтериТ®", 300х125х600 мм, 100 шт.** | Соответствуют ГОСТ ISO 11607-2011.  Пакет изготовлен из белой влагопрочной бумаги ВП-М-70 (ГОСТ 2228), представляют собой прямоугольный конверт со складкой, имеющий не менее двух клеевых швов, с нанесенным на выступающей части обратной стороны пакета (клапане) специальным слоем для термосваривания.  Пакеты предназначены для упаковывания медицинских изделий, подлежащих стерилизации паровым, газовым, радиационным или воздушным методами, с целью сохранения стерильности этих изделий после стерилизации не менее 60 месяцев.  Пакет должны относится к медицинским изделиям не выше класса 1 потенциального риска применения по ГОСТ Р 51609.  На лицевую сторону пакета должен быть нанесен химический индикатор контроля парового и воздушного метода стерилизации соответствующий классу 1 по классификации ГОСТ ISO 11140-1-2011.  На пакете должны быть нанесены следующие обозначения: товарный знак и/или наименование предприятия-изготовителя; код изделия; размер пакета (ширина х длина, мм); запрещение использовать в случае повреждения пакета; рисунок, поясняющий способ вскрытия пакета при помощи ножниц; описание конечного цвет индикатора(ов) на метод стерилизации; место для записи.  Количество пакетов, номер партии, срок годности должны быть указаны на транспортной упаковке.  Хранение осуществлять в отапливаемом помещении по п.1 ГОСТ 15150.  Срок годности при соблюдении условий хранения должен быть не менее 60 месяцев.  Ширина 90мм±5мм,складка 25±5мм , длина 250мм.  Упаковка, в том числе использованная, не оказывает вредного воздействия на человека и окружающую среду, не требует соблюдения особых мер безопасности и может утилизироваться как безопасные медицинские отходы класса А.  В упаковке не менее 100 шт. | упак |
| 33 | **Пакеты бумажные самоклеящиеся "СтериТ" 300х390 мм (влагопрочные, 100шт.)** | Пакеты должны быть официально зарегистрированы как изделия медицинского назначения, соответствовать ГОСТ ISO 11607-2011.  Пакеты изготовлены из бумаги мешочной М70 (ГОСТ 2228, СТО 05711131-006-2008) представляют собой прямоугольный конверт, имеющий не менее трех клеевых швов, с нанесенным на выступающей части обратной стороны пакета (клапане) липким слоем, защищенным антиадгезивной бумагой.  Пакеты предназначены для упаковывания медицинских изделий, подлежащих стерилизации паровым, этиленоксидным, формальдегидным, радиационным или воздушным методами, с целью сохранения стерильности этих изделий после стерилизации. Пакеты должны относится к медицинским изделиям не выше класса 1 потенциального риска применения по ГОСТ Р 51609.  На лицевую сторону пакета должен быть нанесен химический индикатор контроля парового и воздушного метода стерилизации соответствующий классу 1 по классификации ГОСТ ISO 11140-1-2011.  На пакете должны быть нанесены следующие обозначения: товарный знак и/или наименование предприятия-изготовителя; размер пакета и/или код; запрещение использовать в случае повреждения пакета; рисунок, поясняющий способ вскрытия пакета при помощи ножниц; описание конечного цвет индикатора (ов); место для записи.  Количество пакетов, номер партии, срок годности должны быть указаны на транспортной упаковке и на каждой упаковке.  Конечный цвет индикатора и наименование метода стерилизации могут быть обозначены на индикаторе/пакете.  Хранение осуществлять в отапливаемом помещении по п.1 ГОСТ 15150.  Срок сохранения стерильности не менее 24 месяца.  Срок годности при соблюдении условий хранения должен быть не менее 24 месяца.  Размер пакета: ширина 300мм (+/- 5мм), длина 390мм (+/- 5мм).  В упаковке не менее 100 шт. | упак |
| 34 | **Рулон комбинированный плоский "СтериТ®", 100мм х 200м** | Предназначен для упаковывания медицинских изделий перед стерилизацией паровым, этиленоксидным, пароформальдегидным и радиационным способами с целью сохранения стерильности этих изделий после стерилизации во время последующей их транспортировки и хранения до использования по назначению. Рулоны должны соответствовать требованиям национального стандарта Российской Федерации (162-ФЗ) ГОСТ ISO 11607-2011.  Рулон представляет собой комбинацию белой водоотталкивающей медицинской бумаги проницаемой для соответствующих стерилизующих средств и не проницаемой для микроорганизмов и многослойной полиэтилентерефталаной пленки голубого цвета толщиной не менее 52 и не более 56 мкм, которые соединенные между собой термическим швом. Плотность бумаги не менее 60 г/м² и не более 70 г/м². Величина сварного шва должна быть не менее 10 мм. На лицевой стороне рулона вдоль шва нанесены все необходимые надписи (торговая марка, логотип фирмы-производителя, размер пакета, а также химические индикаторы паровой, газовой (этиленоксидной, пароформальдегидной) стерилизации 1 класса (свидетели), которые должны соответствовать национальному стандарту (162-ФЗ) ГОСТ ISO 11140-1-2011, с указанием конечного цвета после стерилизации. Индикаторы свидетели позволяют отличать упаковки из рулонов, подвергшиеся стерилизации от не подвергавшихся.  Размер рулона ширина – 100мм длина – 200м. Срок годности не менее 5 лет. Срок сохранения стерильности не менее 5 лет. Остаточный срок годности не менее 60% на момент поставки. Условия хранения от +5(+\-0,5) до + 40(+\-0,5)оС, при транспортировке не ниже -20 и не выше + 40оС, не допуская попадания на упаковку влаги (дождь, снег, туман и т.д.) Продукция должна иметь регистрационное удостоверение как медицинское изделие и сертификат соответствия национального стандарта. | рул |
| 35 | **Рулон комбинированный плоский "СтериТ®", 200мм х 200м** | Рулон комбинированный предназначен для упаковывания медицинских изделий перед стерилизацией паровым, этиленоксидным, пароформальдегидным и радиационным способами с целью сохранения стерильности этих изделий после стерилизации во время последующей их транспортировки и хранения до использования по назначению. Рулоны должны соответствовать требованиям национального стандарта Российской Федерации (162-ФЗ) ГОСТ ISO 11607-2011.  Рулон представляет собой комбинацию белой водоотталкивающей медицинской бумаги проницаемой для соответствующих стерилизующих средств и не проницаемой для микроорганизмов и многослойной полиэтилентерефталаной пленки голубого цвета толщиной не менее 52 и не более 56 мкм, которые соединенные между собой термическим швом. Плотность бумаги не менее 60 г/м² и не более 70 г/м². Величина сварного шва должна быть не менее 10 мм. На лицевой стороне рулона вдоль шва нанесены все необходимые надписи (торговая марка, логотип фирмы-производителя, размер пакета, а также химические индикаторы паровой, газовой (этиленоксидной, пароформальдегидной) стерилизации 1 класса (свидетели), которые должны соответствовать национальному стандарту (162-ФЗ) ГОСТ ISO 11140-1-2011, с указанием конечного цвета после стерилизации. Индикаторы свидетели позволяют отличать упаковки из рулонов, подвергшиеся стерилизации от не подвергавшихся.  Размер рулона ширина – 200мм длина – 200м. Срок годности не менее 5 лет. Срок сохранения стерильности не менее 5 лет. Остаточный срок годности не менее 60% на момент поставки. Условия хранения от +5(+\-0,5) до + 40(+\-0,5)оС, при транспортировке не ниже -20 и не выше + 40оС, не допуская попадания на упаковку влаги (дождь, снег, туман и т.д.)Продукция должна иметь регистрационное удостоверение как медицинское изделие и сертификат соответствия национального стандарта. | шт |
| 36 | **Рулон комбинированный со складкой "СтериТ®", 300мм х 80мм х 100м** | Рулон комбинированный предназначен для упаковывания медицинских изделий перед стерилизацией паровым, этиленоксидным, пароформальдегидным и радиационным способами с целью сохранения стерильности этих изделий после стерилизации во время последующей их транспортировки и хранения до использования по назначению. Рулоны должны соответствовать требованиям национального стандарта Российской Федерации (162-ФЗ) ГОСТ ISO 11607-2011.  Рулон представляет собой комбинацию белой водоотталкивающей медицинской бумаги проницаемой для соответствующих стерилизующих средств и не проницаемой для микроорганизмов и многослойной полиэтилентерефталаной пленки голубого цвета толщиной не менее 52 и не более 56 мкм, которые соединенные между собой термическим швом. Плотность бумаги не менее 60 г/м² и не более 70 г/м². Величина сварного шва должна быть не менее 10 мм. На лицевой стороне рулона вдоль шва нанесены все необходимые надписи (торговая марка, логотип фирмы-производителя, размер пакета, а также химические индикаторы паровой, газовой (этиленоксидной, пароформальдегидной) стерилизации 1 класса (свидетели), которые должны соответствовать национальному стандарту (162-ФЗ) ГОСТ ISO 11140-1-2011, с указанием конечного цвета после стерилизации. Индикаторы свидетели позволяют отличать упаковки из рулонов, подвергшиеся стерилизации от не подвергавшихся.  Размер рулона ширина – 300мм длина – 100м, складка – 80мм. Срок годности не менее 5 лет. Срок сохранения стерильности не менее 5 лет. Остаточный срок годности не менее 60% на момент поставки. Условия хранения от +5(+\-0,5) до + 40(+\-0,5)оС, при транспортировке не ниже -20 и не выше + 40оС, не допуская попадания на упаковку влаги (дождь, снег, туман и т.д.)Продукция должна иметь регистрационное удостоверение как медицинское изделие и сертификат соответствия национального стандарта. | шт |
| 37 | **Пакеты бумажные самоклеящиеся "СтериТ" 300х390 мм (крафт, 100шт.)** | Пакеты изготовлены из бумаги мешочной М70 (ГОСТ 2228, СТО 05711131-006-2008) представляют собой прямоугольный конверт, имеющий не менее трех клеевых швов, с нанесенным на выступающей части обратной стороны пакета (клапане) липким слоем, защищенным антиадгезивной бумагой.  Пакеты предназначены для упаковывания медицинских изделий, подлежащих стерилизации паровым, этиленоксидным, формальдегидным, радиационным или воздушным методами, с целью сохранения стерильности этих изделий после стерилизации. Пакеты должны относится к медицинским изделиям не выше класса 1 потенциального риска применения по ГОСТ Р 51609.  На лицевую сторону пакета должен быть нанесен химический индикатор контроля парового и воздушного метода стерилизации соответствующий классу 1 по классификации ГОСТ ISO 11140-1-2011.  На пакете должны быть нанесены следующие обозначения: товарный знак и/или наименование предприятия-изготовителя; размер пакета и/или код; запрещение использовать в случае повреждения пакета; рисунок, поясняющий способ вскрытия пакета при помощи ножниц; описание конечного цвет индикатора (ов); место для записи.  Количество пакетов, номер партии, срок годности должны быть указаны на транспортной упаковке и на каждой упаковке.  Конечный цвет индикатора и наименование метода стерилизации могут быть обозначены на индикаторе/пакете.  Хранение осуществлять в отапливаемом помещении по п.1 ГОСТ 15150.  Срок сохранения стерильности не менее 24 месяца.  Срок годности при соблюдении условий хранения должен быть не менее 24 месяца.  Размер пакета: ширина 300мм (+/- 5мм), длина 390мм (+/- 5мм).  В упаковке не менее 100 шт. | упак |

1. **ПРОЕКТ ДОГОВОРА**

**ДОГОВОР № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**

**на поставку упаковочных материалов для стерилизации**

г. Москва «\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 2018г.

**Федеральное государственное унитарное предприятие «Московский эндокринный завод» (ФГУП «Московский эндокринный завод»)**, именуемое в дальнейшем **«Заказчик»,** в лице Генерального директора Фонарева Михаила Юрьевича, действующего на основании Устава, с одной стороны, и

**\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (\_\_\_\_\_\_\_\_\_)**, именуемое в дальнейшем «**Поставщик»**, в лице \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, действующего на основании \_\_\_\_\_\_, с другой стороны, совместно именуемые «Стороны», а по отдельности «Сторона», по результатам проведения запроса котировок в электронной форме (извещение от \_\_\_\_\_\_\_ №\_\_\_\_\_), на основании протокола от \_\_\_\_\_ 2018 года № \_\_\_\_\_\_\_, заключили настоящий Договор о нижеследующем:

1. **ПРЕДМЕТ ДОГОВОРА**
2. Заказчик поручает, а Поставщик принимает на себя обязательство на протяжении срока действия настоящего Договора осуществлять поставку упаковочных материалов для стерилизации (далее – «Товар») в ассортименте, установленном в Спецификации (Приложение № 3 к настоящему Договору), а Заказчик обязуется принимать Товар и оплачивать его в порядке и на условиях, предусмотренных настоящим Договором.
3. Наименование (номенклатура) Товара определяются согласно Техническому заданию (Приложение №1 к настоящему Договору) в ассортименте и по ценам, указанным в Спецификации (Приложение № 3 к настоящему Договору).
4. Товар поставляется партиями/сериями на основании Заявок Заказчика, согласованных в порядке и сроки согласно Техническому заданию (Приложение №1 к настоящему Договору).
5. Партией/серией Товара необходимо считать определенное количество Товара одного наименования, одинаково упакованного, произведенного из одного исходного материала и прошедшего единую последовательность производственных операций в течение заданного интервала времени и подтверждаемое оригиналом или копией, заверенной печатью Поставщика, паспорта/сертификата качества Производителя, декларацией соответствия, нормативной документацией Производителя, а также иными документами, предусмотренными действующим законодательством Российской Федерации на каждую серию/партию на русском языке/ в переводе на русский язык, заверенные подписью и печатью Производителя/Поставщика.
6. Для оформления конкретной партии/серии Товара Заказчик направляет Поставщику Заявку по форме, указанной в Приложении № 2 к настоящему Договору. Поставка Товара будет осуществляться по адресу: 109052, г. Москва, ул. Новохохловская, д. 25.
7. **ОБЯЗАННОСТИ СТОРОН**
   1. Обязанности Заказчика:
      1. Принять Товар на условиях предусмотренных настоящим Договором.
      2. Оплатить Товар, указанный в пункте 1.1 настоящего Договора согласно счетам на оплату, выставленным Поставщиком в соответствии с соответствующей Заявкой Заказчика.
   2. Обязанности Поставщика:
      1. Своевременно и надлежащим образом поставить Товар в соответствии с условиями Договора.
      2. Согласовать Заявку Заказчика.
      3. Поставить Товар по адресу, указанному в п. 1.5 настоящего Договора.
8. **ЦЕНА И ПОРЯДОК РАСЧЕТОВ**
   1. Цена Товара указывается в российских рублях.
   2. Цена Договора не превысит 3 000 000 (три миллиона) рублей 00 копеек, в т.ч. НДС.
   3. Цена Договора является твердой и определяется на весь срок исполнения Договора.
   4. Цена Договора включает стоимость сырья и материалов, расходы на транспортировку до склада Заказчика, упаковку и маркировку, всех налогов, сборов и других обязательных платежей, взимаемых с Поставщика в связи с выполнением настоящего Договора, в соответствии с законодательством Российской Федерации, и оплачиваемые Поставщиком, а также все иные расходы, необходимые для выполнения Поставщиком обязательств в полном объеме.
   5. Расчеты за каждую поставляемую партию/серию Товара производятся в рублях, в безналичном порядке платежными поручениями на расчетный счет Поставщика на основании счета, выставленного Поставщиком, в течение 30 (тридцати) календарных дней с даты поставки партии/серии Товара Заказчику.
   6. Датой оплаты считается день списания денежных средств с расчетного счета Заказчика. Обязательства Заказчика по оплате поставленного Товара считаются исполненными в момент фактического списания цены Договора полностью с расчетного счета Заказчика.
   7. На всех документах, передаваемых Заказчику, обязательно должны быть указаны наименование Заказчика, Поставщика, номер и дата Договора, а также даты оформления таких документов.
   8. Стороны договорились, что на авансовый платеж, а также на период отсрочки платежа, согласно условиям Договора, проценты за пользование денежными средствами не начисляются и не уплачиваются.
9. **УСЛОВИЯ ПОСТАВКИ И ПРИЕМКИ ТОВАРА**
   1. Стороны договорились, что приемка Товара по количеству производится в сроки и порядке, определенном Инструкцией о порядке приемки Товара производственно-технического назначения и товаров народного потребления по количеству (утв. Постановлением Госарбитража СССР от 15.06.1965 г. № П-6), которая действует в части, не противоречащей действующему законодательству Российской Федерации и условиям настоящего Договора.
   2. Приемка Товара по качеству осуществляется Заказчиком в ходе обязательного входного контроля на соответствие партии/серии требованиям паспорта/сертификата качества производителя, декларации соответствия, а также иным документам, предусмотренным действующим законодательством Российской Федерации на каждую серию/партию Товара и условиям настоящего Договора, проводимого в соответствии с требованиями приказа №916 Минпромторга России от 14.06.13 г. «Об утверждении Правил надлежащей производственной практики» в порядке, установленном внутренней операционной процедурой Заказчика.
   3. В случае обнаружения несоответствия количества и/или качества Товара сопроводительным документам и условиям настоящего Договора Заказчик составляет соответствующий Акт.
   4. Датой поставки считается дата подписания Заказчиком товарной накладной на соответствующую партию/серию Товара. Право собственности на Товар, а также риск случайной гибели или случайного повреждения Товара переходит от Поставщика к Заказчику с даты поставки партии/серии Товара.
   5. Поставщик обязан обеспечить четкое и ясное оформление сопроводительных документов; соответствие указанных в них данных о количестве Товара фактически поставляемому количеству; своевременную передачу этих документов Заказчику.
   6. Поставщик обязуется предоставить Заказчику комплект документов на каждую партию/серию поставляемого Товара:

* товарная накладная – 2 экз.;
* счет – 1 экз.;
* счет-фактура (если применимо) – 1 экз.;
* оригинал или копия, заверенная печатью Поставщика паспорта/сертификата качества Производителя, декларации соответствия, нормативной документации Производителя, а также иных документов, предусмотренных действующим законодательством Российской Федерации на каждую серию/партию Товара на русском языке/ в переводе на русский язык, заверенные подписью и печатью Производителя/Поставщика - 1 экз.

5.7. Поставщик обязан обеспечить соответствие Товара требованиям к безопасности, качеству, техническим характеристикам, функциональным характеристикам (потребительским свойствам) Товара, к размерам, упаковке и иным требованиям, связанным с определением соответствия поставляемого Товара потребностям Заказчика, установленным Заказчиком и предусмотренным техническими регламентами в соответствии с законодательством Российской Федерации о техническом регулировании, документами, разрабатываемыми и применяемыми в национальной системе стандартизации, принятыми в соответствии с законодательством Российской Федерации о стандартизации, и указанными в Приложении № 1 к настоящему Договору, которое является его неотъемлемой частью.

5.8. Поставщик обязан соблюдать правила пропускного и внутриобъектового режима ФГУП «Московский эндокринный завод» во время пребывания представителей Поставщика/перевозчика Поставщика на территории Заказчика.

5.9. Сроки и иные условия поставки и передачи партии/серии Товара согласованы Сторонами в Техническом задании (Приложение №1 к настоящему Договору).

1. **ГАРАНТИЯ И КАЧЕСТВО ТОВАРА**
   1. Качество Товара должно соответствовать Техническому заданию (Приложение № 1 к настоящему Договору) и условиям настоящего Договора и подтверждаться оригиналом или копией, заверенной печатью Поставщика, паспорта/сертификата качества Производителя, декларацией соответствия, а также иными документами, предусмотренными действующим законодательством РФ на каждую серию/партию Товара на русском языке/ в переводе на русский язык, заверенные подписью и печатью Производителя/Поставщика.
   2. При внесении любых изменений в нормативную документацию, на основании которой поставляется Товар, Поставщик обязан уведомить о таких изменениях Заказчика не позднее 3 (трех) календарных дней с момента их утверждения. Поставка Товара, произведенного по новой (измененной) нормативной документации, осуществляется только после письменного согласования изменений Заказчиком.
   3. Заказчик имеет право на проведение аудита производственной площадки Поставщика, периодичность проведения аудитов определяется по согласованию Сторон.
   4. Для проведения аудита Заказчик обязан направить Поставщику уведомление за 30 (тридцать) календарных дней до предполагаемой даты аудита с предоставлением программы аудита. Конкретная дата аудита определяется по согласованию Сторон.
   5. Не позднее 30 (тридцати) дней с момента окончания аудита Заказчик предоставляет Поставщику официальный отчет об аудите.
   6. В случае, если отчет содержит перечень несоответствий, установленных в ходе аудита Поставщик не позднее 30 (тридцати) дней с момента получения отчета об аудите предоставляет Заказчику письменный ответ, содержащий план корректирующих мероприятий по устранению несоответствий, которые Поставщик признал обоснованными, с указанием планируемых сроков их реализации. Поставщик реализует корректирующие мероприятия в согласованные Сторонами сроки.
   7. В случае если между Сторонами или между Заказчиком и Производителем заключено соглашение о качестве, Стороны или Заказчик и Производитель обязаны руководствоваться его положениями.
2. **УПАКОВКА, МАРКИРОВКА ТОВАРА**
   1. Упаковка и маркировка Товара должны соответствовать действующим для этого Товара нормативным требованиям законодательства РФ и полностью обеспечивать сохранность Товара и предохранять его от повреждений при транспортировке всеми видами транспорта с учетом перевалок, перегрузок, а также предохранять Товар от атмосферных воздействий при транспортировке и хранении.

На каждое грузовое место должна быть нанесена следующая маркировка:

* наименование и адрес Заказчика;
* наименование Поставщика;
* наименование Товара;
* количество Товара в упаковке;
* дата изготовления;
* серийные номера;
* манипуляционные знаки с указанием на способы обращения с грузом во время перевалок и хранения в соответствии с международными нормами.
  1. Маркировка Товара должна быть четкой и водостойкой.
  2. Каждое грузовое место должно сопровождаться упаковочным листом со следующими данными:
* наименование и количество единиц Товара или коробок в данном грузовом месте;
* вес нетто/брутто в килограммах каждого грузового места;
* наименование и количество единиц Товара в коробке.
  1. Поставщик несет ответственность за ненадлежащую упаковку Товара, не обеспечивающую ее сохранность при транспортировке и хранении.
  2. Иные условия упаковки и маркировки согласованы Сторонами в Техническом задании (Приложение № 1 к настоящему Договору).

1. **ОТВЕТСТВЕННОСТЬ СТОРОН. РАЗРЕШЕНИЕ СПОРОВ**
   1. За невыполнение и ненадлежащее выполнение обязательств по настоящему Договору Стороны несут ответственность в соответствии с действующим законодательством Российской Федерации.
   2. В случае задержки оплаты поставленного Товара Поставщик вправе потребовать, а Заказчик обязан уплатить ему пеню в размере 0,1% (ноль целых, одна десятая процента) от суммы, подлежащей оплате за каждый день просрочки.
   3. За несвоевременную поставку (не поставку) Товара Заказчик вправе потребовать, а Поставщик обязан уплатить ему пеню в размере 0,1% (ноль целых, одна десятая процента) от стоимости несвоевременно поставленного Товара за каждый день просрочки.
   4. Штрафные санкции, установленные пунктами 9.2-9.3 настоящего Договора, применяются в случае направления Стороной, имеющей право на получение штрафных санкций, соответствующего письменного требования (претензии).
   5. В случае просрочки исполнения Поставщиком обязательств, предусмотренных настоящим Договором, а также в иных случаях неисполнения или ненадлежащего исполнения Поставщиком таких обязательств, Заказчик обязан направить Поставщику требование об уплате неустоек (штрафов, пеней).
   6. Стороны настоящего Договора освобождаются от уплаты неустойки (штрафа, пеней), если докажут, что просрочка исполнения соответствующего обязательства произошла вследствие непреодолимой силы или по вине другой Стороны.
   7. Уплата Поставщиком неустоек, штрафов, пеней или применение иной формы ответственности не освобождает его от исполнения обязательств по настоящему Договору.
   8. Риск случайной невозможности исполнения условий Договора несет Поставщик.
   9. В случае неисполнения либо ненадлежащего исполнения, а также просрочки исполнения обязательств, предусмотренных Договором, Заказчик вправе произвести оплату по Договору за вычетом соответствующего размера неустойки (штрафа, пени).
   10. Поставщик вправе произвести добровольную уплату неустоек (штрафов, пеней).
   11. Заказчик не несет ответственности за несвоевременную оплату поставленного Товара в случаях представления Заказчику ненадлежащим образом оформленных и/или несвоевременно представленных Поставщиком документов, предусмотренных Договором.
   12. В случае просрочки со стороны Поставщика исполнения Договора на срок более чем 1 (один) месяц, Заказчик имеет право обратиться к Поставщику с предложением о расторжении Договора, возврате уплаченной суммы аванса (в случае, если такой порядок оплаты предусмотрен Договором) и уплате штрафных санкций, а при несогласии Поставщика - обратиться в суд с соответствующим иском.

**9. РАЗРЕШЕНИЕ СПОРОВ МЕЖДУ СТОРОНАМИ**

9.1. Вопросы взаимоотношения Заказчика и Поставщика регулируются Договором и действующим законодательством Российской Федерации.

9.2. Все спорные вопросы и разногласия, возникающие в ходе исполнения Договора, разрешаются Сторонами путем переговоров и взаимных консультаций. Результаты договоренностей в обязательном порядке фиксируются дополнительными соглашениями Сторон, являющимися с момента их подписания неотъемлемой частью Договора.

9.3. Договором устанавливается претензионный порядок разрешения споров.

Претензия должна быть оформлена в письменном виде, подписана соответствующей Стороной, содержать обоснованные доказательства того, в чем заключается неисполнение или ненадлежащее исполнение другой Стороной своих обязательств. Срок рассмотрения претензий – 10 (десять) календарных дней с момента их получения.

9.4. В случае если Стороны не пришли к взаимному согласию, спор подлежит разрешению в Арбитражном суде г. Москвы.

1. **ОБСТОЯТЕЛЬСТВА НЕПРЕОДОЛИМОЙ СИЛЫ**
   1. Стороны освобождаются от ответственности за частичное или полное неисполнение обязательств по настоящему Договору, если такое неисполнение является следствием обстоятельств непреодолимой силы, а именно стихийных бедствий, эпидемий, войн, гражданских волнений, изменения текущего законодательства, действий или бездействия государственных органов или местных органов власти, и других, независящих от Сторон, обстоятельств.
   2. При наступлении обстоятельств непреодолимой силы Стороны должны в течение 5 (пяти) рабочих известить о них в письменном виде другую Сторону. Доказательством наличия форс-мажорных обстоятельств будут служить справки или другие письменные свидетельства, выдаваемые Торгово-промышленной палатой Российской Федерации или иными компетентными органами. Не извещение или несвоевременное извещение, а также отсутствие подтверждения соответствующего уполномоченного органа лишает соответствующую Сторону права ссылаться на обстоятельства непреодолимой силы как на основании освобождения ее от ответственности.
   3. В случае наступления обстоятельств непреодолимой силы срок исполнения Сторонами обязательств по настоящему Договору отодвигается соразмерно времени, в течение которого действуют такие обстоятельства или их последствия.
   4. При продолжении действия вышеуказанных обстоятельств или их последствий более 2 (двух) месяцев, Стороны проведут переговоры о возможности дальнейшего исполнения обязательств по настоящему Договору и подпишут соответствующее соглашение. В случае если в течение 15 (пятнадцати) календарных дней со дня начала переговоров, Стороны не определят порядок исполнения обязанностей и осуществления прав по настоящему Договору, каждая из Сторон вправе в одностороннем порядке отказаться от исполнения настоящего Договора без возмещения убытков другой Стороне.
2. **СРОК ДЕЙСТВИЯ ДОГОВОРА, ПОРЯДОК ДОСРОЧНОГО РАСТОРЖЕНИЯ**
   1. Настоящий Договор вступает в силу от даты подписания Договора обеими Сторонами и действует по 30 ноября 2019 г. включительно.

11.2. Расторжение Договора возможно по соглашению Сторон, по решению суда, а также в случаях, предусмотренных Договором.

1. **ПРОЧИЕ УСЛОВИЯ**
   1. Все изменения и дополнения к настоящему Договору действительны, только если они совершены в письменной форме и подписаны уполномоченными представителями Сторон.
   2. В случае изменения наименования, адреса, платежных и/или иных реквизитов Сторона, у которой изменились наименование, адрес и/или платежные и иные реквизиты обязана в течение 3 (трех) рабочих дней с момента наступления таких изменений уведомить об этом другую Сторону. При этом уведомление должно содержать указание на дату наступления таких изменений и должно быть подписано уполномоченным представителем Стороны. Порядок уведомления, установленный в настоящем пункте, не требует подписания Сторонами Дополнительного соглашения к Договору.
   3. Для оперативного обмена информацией и документами, касающихся исполнения, изменения или расторжения настоящего Договора Стороны могут направлять информацию, документы и другие извещения посредством факсимильной связи и/или электронной почты по адресам, указанным в разделе 13 настоящего Договора. Риск искажения информации при ее передаче посредством факсимильной связи несет Сторона, передающая такую информацию. Документы, полученные с использованием данного вида связи, принимаются Сторонами к исполнению и являются юридически действительными при условии предоставления в течение следующих 10 (десяти) рабочих дней оригинала документа, в том числе путем направления заказного письма с уведомлением или нарочным.
   4. Все претензии, уведомления и документы, в рамках настоящего Договора, составляются в письменном виде с приложением либо оригиналов, либо заверенных направляющей Стороной копий обосновывающих документов и направляются по указанным в настоящем Договоре адресам, либо по иным адресам, которые Стороны могут указать дополнительно в письменном виде, либо (а) по почте (заказное отправление с уведомлением); (б) с нарочным или с доставкой срочной курьерской службой. Все претензии, уведомления и документы, направленные по почте (заказное отправление с уведомлением), с нарочным или срочной курьерской службой, если они получены в течение обычных рабочих часов в рабочий день, вступают в силу с даты их получения или, соответственно, вручения.

Стороны установили, что под рабочими днями при исполнении настоящего Договора понимаются рабочие дни, установленные федеральным органом Исполнительной власти, осуществляющим функции по выработке государственной политики и нормативно-правовому регулированию в сфере труда.

* 1. Ни одна из Сторон не вправе передавать права по настоящему Договору третьему лицу без письменного согласия другой Стороны.
  2. Во всем остальном, что не предусмотрено настоящим Договором, Стороны руководствуются действующим законодательством Российской Федерации.
  3. Неотъемлемыми частями Договора являются:

- Приложение № 1 – Техническое задание,

- Приложение № 2 – Заявка (образец),

- Приложение № 3 – Спецификация,

- Приложение № 4 – Антикоррупционная оговорка.

* 1. Настоящий Договор составлен в 2 (двух) экземплярах, имеющих одинаковую юридическую силу, по одному экземпляру для каждой Стороны.

1. **АДРЕСА, РЕКВИЗИТЫ И ПОДПИСИ СТОРОН**

|  |  |
| --- | --- |
| **ЗАКАЗЧИК:**  **ФГУП «Московский эндокринный завод»**  Юридический и почтовый адрес:  109052, г. Москва, ул. Новохохловская, д. 25  ОГРН: 1027700524840  ИНН: 7722059711  КПП: 772201001  ОКПО: 40393587  Расчетный счет: 40502810438120100031  в ПАО «Сбербанк России» г. Москва  Корреспондентский счет:  30101810400000000225  БИК: 044525225  Телефон: 8 (495) 234-61-92  Факс: 8 (495) 911-42-10  Адрес электронной почты:  mez@endopharm.ru  Генеральный директор  \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ / М.Ю. Фонарев/ | **ПОСТАВЩИК:**  \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ / / |

**Приложение № 1**

к Договору № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

на поставку упаковочных материалов для стерилизации

от «\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 2018 г.

**ТЕХНИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ**

**Подраздел 1.**

1. **Объект закупки:** Поставка упаковочных материалов для стерилизации.
2. **Краткая характеристика Товара:** ОКПД 2: 17.12.14.149, ОКВЭД 2: 17.12.1
3. **Наименование и объем поставляемого Товара:**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **№ п/п** | Наименование Товара | Объем поставленного Товара |
| 1 | Упаковочные материалы для стерилизации | По заявкам Заказчика в пределах цены Договора |

1. **Сопутствующие работы, услуги:**

Доставка и разгрузка Товара осуществляется по адресу, указанному в п. 9 настоящего Технического задания. Доставка должна быть осуществлена на склад Заказчика в рабочие дни с понедельника по четверг с 8:00 до 15:00, в пятницу и предпраздничные дни с 8:00 до 14:00 часов. Доставка Товара осуществляется силами и за счет Поставщика. Разгрузка Товара осуществляется силами и за счет Заказчика.

1. **Общие требования к Товару:**

Поставщик несет ответственность за качество Товара в течение срока его годности, при условии соблюдения Заказчиком правил хранения и использования.

Поставщик гарантирует, что поставляемый Товар новый (является Товаром, который не был в употреблении, в ремонте, в том числе который не был восстановлен, не были восстановлены потребительские свойства), является его собственностью, прошел полную таможенную очистку (оплата таможенных пошлин и т.п.), под арестом не состоит и не обременен обязательствами перед третьими лицами.

**Поставщик должен осуществлять следующие функции:**

* организовывать в соответствии с действующим законодательством Российской Федерации поставку Товара в установленном порядке;
* осуществлять транспортировку и доставку до места назначения способом, обеспечивающим сохранность их исходного качества;
* обеспечивать защиту от воздействия температуры окружающей среды, от повреждения упаковок.

1. **Требования к качественным характеристикам Товара:**

* Индикаторная лента предназначена для использования на стерилизационных упаковках

(например, на текстильных упаковках; стерилизационных коробках; комбинированных и бумажных пакетах; бирках) для фиксации материалов. Лента применима при всех режимах паровой стерилизации, разрешенных в Российской Федерации.

* Пакеты предназначены для упаковывания медицинских изделий, подлежащих стерилизации паровым, этиленоксидным, формальдегидным, радиационным или воздушным методами, с целью сохранения стерильности этих изделий после стерилизации. Пакеты должны относится к медицинским изделиям не выше класса 1 потенциального риска применения по ГОСТ Р 51609. На лицевую сторону пакета должен быть нанесен химический индикатор контроля парового и воздушного метода стерилизации соответствующий классу 1 по классификации ГОСТ ISO 11140-1-2011.

На пакете должны быть нанесены следующие обозначения: товарный знак и/или наименование предприятия-изготовителя; код изделия; размер пакета (ширина х длина, мм); запрещение использовать в случае повреждения пакета; рисунок, поясняющий способ вскрытия пакета при помощи ножниц; описание конечного цвет индикатора(ов) на метод стерилизации; место для записи.

* Индикатор предназначен для оперативного визуального контроля соблюдения параметров не менее трех критических переменных паровой стерилизации – температуры стерилизации, времени стерилизационной выдержки и наличия насыщенного водяного пара при размещении их внутри бумажных, комбинированных упаковок, стерилизационных коробок, текстильных, металлических и других укладок, трубчатых или массивных трудно стерилизуемых изделий с полостями при стерилизации в паровых стерилизаторах любых типов.

1. **Требования соответствия нормативным документам:**

Соответствуют ГОСТ ISO 11607-2011, ГОСТ Р 51609-2000

Товар должен иметь сертификаты качества и соответствовать требованиям сертификата производителя. Сертификаты качества должны предоставляться с каждой партией/серией поставляемого Товара.

1. **Сроки поставки Товара:** согласно п.10.1 настоящего Технического задания.
2. **Место поставки Товара:** Российская Федерация,109052 г. Москва, ул. Новохохловская, дом 25.
3. **Порядок поставки Товара**:

10.1. Товар должен поставляться в соответствии с Заказом, указанным в Заявке Заказчика. Для оформления конкретного Заказа Товара Заказчик направляет Поставщику Заявку.

Поставщик, получив Заявку Заказчика, обязуется в течение 3 (трех) рабочих дней ее согласовать. Поставка Товара производится только при наличии подписанной с обеих Сторон Заявки.

Товар должен быть доставлен Заказчику по адресу, указанному в п.9 настоящего Технического задания в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента получения Заявки.

Поставщик вправе досрочно осуществить поставку Товара по согласованию с Заказчиком.

Не заказанный Товар не должен передаваться, а в случае изготовления – не будет принят и оплачен Заказчиком.

10.2. Поставщик обязан согласовать с Заказчиком точное время и дату поставки (в соответствии с п. 4 настоящего Технического задания).

10.3. Поставщик поставляет Товар Заказчику собственным транспортом или с привлечением транспорта третьих лиц за свой счет. Объем заказанного Товара для отгрузки должен соответствовать Заявке Заказчика.

10.4. Товары, поставляемые Поставщиком Заказчику, должны соответствовать техническим характеристикам, указанным в Техническом задании.

10.5. Приемка Товара по количеству тарных мест и наличию явных дефектов его упаковки производится в момент поставки Товара.

10.6. Упаковка Товара:

* упаковка должна предохранять от попадания пыли и атмосферных осадков;
* упаковка должна обеспечивать сохранность Товара при транспортировке и погрузо-разгрузочных работах к конечному месту эксплуатации;

10.7. Маркировка Товара:

каждая упаковочная единица должна иметь наклейку на ярлыке или этикетке в соответствии с ГОСТ 157-78 с указанием:

* названия производителя,
* наименования Товара,
* № нормативной документации,
* № партии/серии (при наличии),
* количества.

10.8. Заказчик, принявший партию/серию Товара, при отсутствии замечаний обязан подписать Товарную накладную, заверить ее своей печатью, (фирменным штампом) и один подписанный экземпляр Товарной накладной передать представителю Поставщика.

10.9. Заказчик вправе отказать Поставщику в приемке партии/серии заказанного Товара в момент поставки в случае, если:

* Заказанный Товар доставлен вне времени приемки Товара на склад Заказчика;
* Товарно-сопроводительные документы не оформлены;
* Товарно-сопроводительные документы представлены не в полном объеме;
* Товарно-сопроводительные документы оформлены ненадлежащим образом;
* поставка Товара осуществлена с нарушением ассортимента, комплектности, количества или качества; замена некачественного Товара должна быть произведена в течение 1 (одного) дня после получения письменного уведомления от уполномоченного представителя Заказчика;
* нарушена, повреждена или неправильно осуществлена упаковка (наличие подтеков, мокрая упаковка, упаковка, имеющая надрывы, помятости, нарушена геометрия и др.) или повреждена или утеряна маркировка вследствие ненадлежащей загрузки Товара или использования нестандартных или ненадлежащих упаковочных материалов, средств или приспособлений

Заказчик не производит приемку Товара от Поставщика до момента устранения причины отказа в приемке. Поставщик несет все расходы, связанные с этим. В случае невозможности устранить причину отказа в приемке Товара на месте (в течение 1 часа), Поставщик за свой счет обеспечивает вывоз доставленного партии/серии Товара с территории Заказчика и производит поставку после устранения причины отказа к установленному времени приемки на склад.

В случае обнаружения скрытых недостатков качества Товара, а так же по количеству внутри тарных мест или упаковок, выявление которых невозможно при визуальном осмотре Заказчик в течение всего срока годности может:

* предъявить Поставщику претензию в течение 15 (пятнадцати) календарных дней с даты их обнаружения
* принять Товар на ответственное хранение.

В этом случае Поставщик должен:

* рассмотреть претензию Заказчика и в течение 10 (десяти) календарных дней дать ему письменный ответ. В случае отсутствия ответа, Заказчик вправе уничтожить забракованный Товар. Срок принятия решения по претензии исчисляется с даты предоставления полного пакета информации и документов.
* распорядиться забракованным Товаром, находящимся на ответственном хранении Заказчика, в течение 30 (тридцати) календарных дней. По истечении указанного срока Заказчик имеет право уничтожить забракованный Товар с возложением понесенных расходов на Поставщика.

Подтверждением выбраковки Товара будет являться Заключение отдела контроля качества Заказчика. В случае несогласия Поставщика с таким Заключением, он вправе провести экспертизу в независимой лаборатории, выбор которой, осуществляется Сторонами по взаимному соглашению. Расходы по такой экспертизе должна оплатить виновная Сторона.

Претензия принимается к рассмотрению при предоставлении следующего пакета информации и документов:

* официальная претензия (либо акт) с указанием номера заказа, вида дефекта, количества забракованного материала;
* информация, подтверждающая наличие дефекта (фото/видео/образцы).

**Подраздел 2.**

**2. Наименования и характеристики Товара**

Таблица 1.

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Наименование Товара. Торговое наименование** | **Описание товара** | **Ед.изм.** |
| 1 | **Лента липкая для паровой стерилизации с индикатором "СтериТ®", 19мм х 50м** | Лента представляет собой рулон из бумаги. С одной стороны ленты нанесен липкий слой. На другой стороне индикаторной ленты нанесен индикаторный состав бледно-желтого цвета (или белого). Под действием стерилизующего агента (водяной насыщенный пар под избыточным давлением) индикаторный состав изменяет свой цвет на коричневый (конечный цвет индикаторной метки может иметь различные оттенки от светло-коричневого до черного). По классификации ГОСТ ISO 11140-1-2011 индикатор, нанесенный на ленту, относится к классу 1 (индикаторы процесса). Они позволяют визуально отличить изделия, прошедшие стерилизацию, от нестерилизованных.  Лента предназначена для использования на стерилизационных упаковках (например, на текстильных упаковках; стерилизационных коробках; комбинированных и бумажных пакетах; бирках) для фиксации материалов.  Индикаторная лента применима при всех режимах паровой стерилизации, разрешенных в Российской Федерации.  Наличие липкого слоя и возможность растяжения индикаторной ленты, обеспечивает возможность ее надежного крепления к стерилизационной упаковке. После воздействия сухого горячего воздуха происходит необратимое изменение цвета индикаторных полосок с зеленого на коричневый цвет. Это свидетельствует о том, что упаковки с изделиями были подвергнуты стерилизационной обработке. Срок хранения ленты должен составляет не менее 24 месяца с даты изготовления.  Рекомендуемые условия хранения до стерилизации - 5-40°С и после стерилизации: температура 10-30°С, относительная влажность воздуха 30-50%.  Ширина ленты не более 19 мм, длина ленты не менее 50м. | шт |
| 2 | **Журнал регистрации и контроля работы бактерицидной установки** | Относится к документам внутреннего пользования. На обложке журнала указываются: названия организации и структурного подразделения, в котором ведется журнал; название журнала; даты начала и окончания журнала.  Графы для заполнения: 1. Дата  2. Условия обеззараживания  3. объект обеззараживания.  4. Вид микроорганизма  5. Режим облучения.  6. Время  7. Длительность. | шт |
| 3 | **Журнал контроля концентрации рабочих растворов дезсредств** | Относится к документам внутреннего пользования. На обложке журнала указываются: названия организации и структурного подразделения, в котором ведется журнал; название журнала; даты начала и окончания журнала.  Графы для заполнения журнала: 1. Дата проведения анализа 2. Место использования дезинфицирующего раствора (хирургическое отделение, процедурный кабинет) и назначение (дезинфекция, стерилизация, ДВУ) 3. Название дезинфицирующего средства (Септодор, Аламинол, хлорамин и т.д.) 4. Дата приготовления и объем рабочего раствора 5. Концентрация раствора, требуемая по методическим указаниям, и полученная в результате анализа 6. Метод анализа рабочего раствора (экспресс - полоски «ДЕЗИКОНТ», титриметрический, аппаратурный)   1. Должность, фамилия лица, проводившего   анализ, и его роспись или название организации проводившей анализ. | шт |
| 4 | **Лента липкая для паровой стерилизации с индикатором "СтериТ®", 25мм х 50м** | Лента представляет собой рулон из бумаги. С одной стороны ленты нанесен липкий слой. На другой стороне индикаторной ленты нанесен индикаторный состав бледно-желтого цвета (или белого). Под действием стерилизующего агента (водяной насыщенный пар под избыточным давлением) индикаторный состав изменяет свой цвет на коричневый (конечный цвет индикаторной метки может иметь различные оттенки от светло-коричневого до черного). По классификации ГОСТ ISO 11140-1-2011 индикатор, нанесенный на ленту, относится к классу 1 (индикаторы процесса). Они позволяют визуально отличить изделия, прошедшие стерилизацию, от нестерилизованных.  Лента предназначена для использования на стерилизационных упаковках (например, на текстильных упаковках; стерилизационных коробках; комбинированных и бумажных пакетах; бирках) для фиксации материалов.  Индикаторная лента применима при всех режимах паровой стерилизации, разрешенных в Российской Федерации.  Наличие липкого слоя и возможность растяжения индикаторной ленты, обеспечивает возможность ее надежного крепления к стерилизационной упаковке. После воздействия сухого горячего воздуха происходит необратимое изменение цвета индикаторных полосок с зеленого на коричневый цвет. Это свидетельствует о том, что упаковки с изделиями были подвергнуты стерилизационной обработке. Срок хранения ленты должен составляет не менее 24 месяца с даты изготовления.  Рекомендуемые условия хранения до стерилизации - 5-40°С и после стерилизации: температура 10-30°С, относительная влажность воздуха 30-50%.  Ширина ленты не более 25 мм, длина ленты не менее 50м. | шт |
| 5 | **Пакеты бумажные самоклеящиеся "СтериТ" 115х200 мм (крафт, 100шт.)** | Пакеты изготовлены из бумаги мешочной М70 (ГОСТ 2228, СТО 05711131-006-2008). Представляют собой прямоугольный конверт, имеющий не менее трех клеевых швов, с нанесенным на выступающей части обратной стороны пакета (клапане) липким слоем, защищенным антиадгезивной бумагой.  Предназначены для упаковывания медицинских изделий, подлежащих стерилизации паровым, этиленоксидным, формальдегидным, радиационным или воздушным методами, с целью сохранения стерильности этих изделий после стерилизации. Пакеты должны относится к медицинским изделиям не выше класса 1 потенциального риска применения по ГОСТ Р 51609.  На лицевую сторону пакета должен быть нанесен химический индикатор контроля парового и воздушного метода стерилизации соответствующий классу 1 по классификации ГОСТ ISO 11140-1-2011.  На пакете должны быть нанесены следующие обозначения: товарный знак и/или наименование предприятия-изготовителя; размер пакета и/или код; запрещение использовать в случае повреждения пакета; рисунок, поясняющий способ вскрытия пакета при помощи ножниц; описание конечного цвет индикатора (ов); место для записи.  Количество пакетов, номер партии, срок годности должны быть указаны на транспортной упаковке и на каждой упаковке.  Конечный цвет индикатора и наименование метода стерилизации могут быть обозначены на индикаторе/пакете.  Хранение осуществлять в отапливаемом помещении по п.1 ГОСТ 15150.  Срок сохранения стерильности не менее 24 месяца.  Срок годности при соблюдении условий хранения должен быть не менее 24 месяца.  Размер пакета: ширина 115мм (+/- 5мм), длина 200мм (+/- 5мм).  В упаковке не менее 100 шт. | упак |
| 6 | **Пакеты бумажные самоклеящиеся "СтериТ" 115х245 мм (крафт, 100шт.)** | Пакеты изготовлены из бумаги мешочной М70 (ГОСТ 2228, СТО 05711131-006-2008), представляют собой прямоугольный конверт, имеющий не менее трех клеевых швов, с нанесенным на выступающей части обратной стороны пакета (клапане) липким слоем, защищенным антиадгезивной бумагой.  Предназначены для упаковывания медицинских изделий, подлежащих стерилизации паровым, этиленоксидным, формальдегидным, радиационным или воздушным методами, с целью сохранения стерильности этих изделий после стерилизации. Пакеты должны относится к медицинским изделиям не выше класса 1 потенциального риска применения по ГОСТ Р 51609.  На лицевую сторону пакета должен быть нанесен химический индикатор контроля парового и воздушного метода стерилизации соответствующий классу 1 по классификации ГОСТ ISO 11140-1-2011.  На пакете должны быть нанесены следующие обозначения: товарный знак и/или наименование предприятия-изготовителя; размер пакета и/или код; запрещение использовать в случае повреждения пакета; рисунок, поясняющий способ вскрытия пакета при помощи ножниц; описание конечного цвет индикатора (ов); место для записи.  Количество пакетов, номер партии, срок годности должны быть указаны на транспортной упаковке и на каждой упаковке.  Конечный цвет индикатора и наименование метода стерилизации могут быть обозначены на индикаторе/пакете.  Хранение осуществлять в отапливаемом помещении по п.1 ГОСТ 15150.  Срок сохранения стерильности не менее 24 месяца.  Срок годности при соблюдении условий хранения должен быть не менее 24 месяца.  Размер пакета: ширина 115мм (+/- 5мм), длина 245мм (+/- 5мм).  В упаковке не менее 100 шт. | упак |
| 7 | **Пакеты бумажные самоклеящиеся "СтериТ" 400х500 мм (крафт, 100шт.)** | Пакеты изготовлены из бумаги мешочной М70 (ГОСТ 2228, СТО 05711131-006-2008), представляют собой прямоугольный конверт, имеющий не менее трех клеевых швов, с нанесенным на выступающей части обратной стороны пакета (клапане) липким слоем, защищенным антиадгезивной бумагой.  Предназначены для упаковывания медицинских изделий, подлежащих стерилизации паровым, этиленоксидным, формальдегидным, радиационным или воздушным методами, с целью сохранения стерильности этих изделий после стерилизации. Пакеты должны относится к медицинским изделиям не выше класса 1 потенциального риска применения по ГОСТ Р 51609.  На лицевую сторону пакета должен быть нанесен химический индикатор контроля парового и воздушного метода стерилизации соответствующий классу 1 по классификации ГОСТ ISO 11140-1-2011.  На пакете должны быть нанесены следующие обозначения: товарный знак и/или наименование предприятия-изготовителя; размер пакета и/или код; запрещение использовать в случае повреждения пакета; рисунок, поясняющий способ вскрытия пакета при помощи ножниц; описание конечного цвет индикатора (ов); место для записи.  Количество пакетов, номер партии, срок годности должны быть указаны на транспортной упаковке и на каждой упаковке.  Конечный цвет индикатора и наименование метода стерилизации могут быть обозначены на индикаторе/пакете.  Хранение осуществлять в отапливаемом помещении по п.1 ГОСТ 15150.  Срок сохранения стерильности не менее 24 месяца.  Срок годности при соблюдении условий хранения должен быть не менее 24 месяца.  Размер пакета: ширина 400мм (+/- 5мм), длина 500мм (+/- 5мм).  В упаковке не менее 100 шт. | упак |
| 8 | **Пакеты бумажные термосвариваемые "СтериТ®", 125х50х250 мм, 100 шт.** | Соответствуют ГОСТ ISO 11607-2011.  Пакет изготовлен из белой влагопрочной бумаги ВП-М-70 (ГОСТ 2228), представляют собой прямоугольный конверт со складкой, имеющий не менее двух клеевых швов, с нанесенным на выступающей части обратной стороны пакета (клапане) специальным слоем для термосваривания.  Пакеты предназначены для упаковывания медицинских изделий, подлежащих стерилизации паровым, газовым, радиационным или воздушным методами, с целью сохранения стерильности этих изделий после стерилизации не менее 60 месяцев.  Пакет должны относится к медицинским изделиям не выше класса 1 потенциального риска применения по ГОСТ Р 51609.  На лицевую сторону пакета должен быть нанесен химический индикатор контроля парового и воздушного метода стерилизации соответствующий классу 1 по классификации ГОСТ ISO 11140-1-2011.  На пакете должны быть нанесены следующие обозначения: товарный знак и/или наименование предприятия-изготовителя; код изделия; размер пакета (ширина х длина, мм); запрещение использовать в случае повреждения пакета; рисунок, поясняющий способ вскрытия пакета при помощи ножниц; описание конечного цвет индикатора(ов) на метод стерилизации; место для записи.  Количество пакетов, номер партии, срок годности должны быть указаны на транспортной упаковке.  Хранение осуществлять в отапливаемом помещении по п.1 ГОСТ 15150.  Срок годности при соблюдении условий хранения должен быть не менее 60 месяцев.  Ширина 120мм±5мм,складка 50±5мм , длина 250мм.  Упаковка, в том числе использованная, не оказывает вредного воздействия на человека и окружающую среду, не требует соблюдения особых мер безопасности и может утилизироваться как безопасные медицинские отходы класса А.  В упаковке не менее 100 шт. | упак |
| 9 | **Пакеты бумажные термосвариваемые "СтериТ®", 140х50х340 мм, 100 шт.** | Соответствуют ГОСТ ISO 11607-2011.  Пакет изготовлен из белой влагопрочной бумаги ВП-М-70 (ГОСТ 2228), представляют собой прямоугольный конверт со складкой, имеющий не менее двух клеевых швов, с нанесенным на выступающей части обратной стороны пакета (клапане) специальным слоем для термосваривания.  Пакеты предназначены для упаковывания медицинских изделий, подлежащих стерилизации паровым, газовым, радиационным или воздушным методами, с целью сохранения стерильности этих изделий после стерилизации не менее 60 месяцев.  Пакет должны относится к медицинским изделиям не выше класса 1 потенциального риска применения по ГОСТ Р 51609.  На лицевую сторону пакета должен быть нанесен химический индикатор контроля парового и воздушного метода стерилизации соответствующий классу 1 по классификации ГОСТ ISO 11140-1-2011.  На пакете должны быть нанесены следующие обозначения: товарный знак и/или наименование предприятия-изготовителя; код изделия; размер пакета (ширина х длина, мм); запрещение использовать в случае повреждения пакета; рисунок, поясняющий способ вскрытия пакета при помощи ножниц; описание конечного цвет индикатора(ов) на метод стерилизации; место для записи.  Количество пакетов, номер партии, срок годности должны быть указаны на транспортной упаковке.  Хранение осуществлять в отапливаемом помещении по п.1 ГОСТ 15150.  Срок годности при соблюдении условий хранения должен быть не менее 60 месяцев.  Ширина 140мм±5мм,складка ±5мм , длина 340 мм.  Упаковка, в том числе использованная, не оказывает вредного воздействия на человека и окружающую среду, не требует соблюдения особых мер безопасности и может утилизироваться как безопасные медицинские отходы класса А.  В упаковке не менее 100 шт. | упак |
| 10 | **Пакеты бумажные термосвариваемые "СтериТ®", 200х60х340 мм, 100 шт.** | Соответствуют ГОСТ ISO 11607-2011.  Пакет изготовлен из белой влагопрочной бумаги ВП-М-70 (ГОСТ 2228), представляют собой прямоугольный конверт со складкой, имеющий не менее двух клеевых швов, с нанесенным на выступающей части обратной стороны пакета (клапане) специальным слоем для термосваривания.  Пакеты предназначены для упаковывания медицинских изделий, подлежащих стерилизации паровым, газовым, радиационным или воздушным методами, с целью сохранения стерильности этих изделий после стерилизации не менее 60 месяцев.  Пакет должны относится к медицинским изделиям не выше класса 1 потенциального риска применения по ГОСТ Р 51609.  На лицевую сторону пакета должен быть нанесен химический индикатор контроля парового и воздушного метода стерилизации соответствующий классу 1 по классификации ГОСТ ISO 11140-1-2011.  На пакете должны быть нанесены следующие обозначения: товарный знак и/или наименование предприятия-изготовителя; код изделия; размер пакета (ширина х длина, мм); запрещение использовать в случае повреждения пакета; рисунок, поясняющий способ вскрытия пакета при помощи ножниц; описание конечного цвет индикатора(ов) на метод стерилизации; место для записи.  Количество пакетов, номер партии, срок годности должны быть указаны на транспортной упаковке.  Хранение осуществлять в отапливаемом помещении по п.1 ГОСТ 15150.  Срок годности при соблюдении условий хранения должен быть не менее 60 месяцев.  Ширина 200мм±5мм, складка 60±5мм , длина 340мм.  Упаковка, в том числе использованная, не оказывает вредного воздействия на человека и окружающую среду, не требует соблюдения особых мер безопасности и может утилизироваться как безопасные медицинские отходы класса А.  В упаковке не менее 100 шт. | упак |
| 11 | **Пакеты бумажные термосвариваемые "СтериТ®", 250х100х400 мм, 100 шт.** | Соответствуют ГОСТ ISO 11607-2011.  Пакет изготовлен из белой влагопрочной бумаги ВП-М-70 (ГОСТ 2228), представляют собой прямоугольный конверт со складкой, имеющий не менее двух клеевых швов, с нанесенным на выступающей части обратной стороны пакета (клапане) специальным слоем для термосваривания.  Пакеты предназначены для упаковывания медицинских изделий, подлежащих стерилизации паровым, газовым, радиационным или воздушным методами, с целью сохранения стерильности этих изделий после стерилизации не менее 60 месяцев.  Пакет должны относится к медицинским изделиям не выше класса 1 потенциального риска применения по ГОСТ Р 51609.  На лицевую сторону пакета должен быть нанесен химический индикатор контроля парового и воздушного метода стерилизации соответствующий классу 1 по классификации ГОСТ ISO 11140-1-2011.  На пакете должны быть нанесены следующие обозначения: товарный знак и/или наименование предприятия-изготовителя; код изделия; размер пакета (ширина х длина, мм); запрещение использовать в случае повреждения пакета; рисунок, поясняющий способ вскрытия пакета при помощи ножниц; описание конечного цвет индикатора(ов) на метод стерилизации; место для записи.  Количество пакетов, номер партии, срок годности должны быть указаны на транспортной упаковке.  Хранение осуществлять в отапливаемом помещении по п.1 ГОСТ 15150.  Срок годности при соблюдении условий хранения должен быть не менее 60 месяцев.  Ширина 250мм±5мм, складка 100±5мм, длина 400мм.  Упаковка, в том числе использованная, не оказывает вредного воздействия на человека и окружающую среду, не требует соблюдения особых мер безопасности и может утилизироваться как безопасные медицинские отходы класса А.  В упаковке не менее 100 шт. | упак |
| 12 | **Индикатор Ликонт рН 5,4-7,8** | Полоски индикаторные предназначены для визуального определения ph растворов. Время контроля 15-30 секунд. Цветовая сравнительная шкала нанесена на упаковку. Интервал от 5,4 до 7,8 Индикаторные полоски предназначены для персонала лечебно-профилактических учреждений, работников дезинфекционной и санитарно-эпидемиологической служб, а также других учреждений, имеющих право заниматься дезинфекционной деятельностью.  Срок годности -2 года с даты изготовления, указанной на упаковке.  Комплект из 100 индикаторных полосок. | упак |
| 13 | **Индикатор биологический одноразовый для контроля паровой стерилизации**  **«БиоТЕСТ-П2-ВИНАР» (6 тестов)** | Индикатор предназначен для контроля эффективности процесса паровой стерилизации медицинских изделий с целью проведения как периодического: ежегодного, ежеквартального, еженедельного, так и текущего контроля каждого цикла стерилизации в случае стерилизации медицинских изделий высокого эпидемиологического риска применения (имплантируемые изделия, изделия для сложных оперативных вмешательств и т.д.).  Представляет собой носитель в виде пластиковой пробирки типа Эппендорф (либо стеклянный флакон-выбор производителя) с высушенными спорами тест-микроорганизмов, запакованный в комбинированный плоский пакет для стерилизации. На пакет нанесена маркировка, а также химический индикатор 1 класса, позволяющий отличить биологические индикаторы, прошедшие стерилизацию, от индикаторов, не обработанных в стерилизаторе.  Культура: Geobacillus stearothermophilus ВКМ В-718.  Количество спор – не менее n\*106.  На этикетку с маркировкой индикатора должен быть нанесен химический индикатор 1 класса, позволяющий отличить биологические индикаторы прошедшие стерилизацию от индикаторов, не обработанных в стерилизаторе.  Температура инкубации 55±2 °С  Время инкубации не менее 48 часов.  Комплектность: 1. Индикатор биологический − 6 шт.  2. Флакон со стерильной индикаторной средой – 1 шт.  3. Стерильная пробирка типа Эппендорф (либо стеклянный флакон) в стерилизационной упаковке – 1 шт.  4. Стерильный шприц с иглой для однократного применения − 1 шт.  5. Инструкция по применению − 1 шт.  6. Потребительская упаковка − 1 шт.  Контролируемые режимы стерилизации в диапазонах:   |  |  | | --- | --- | | Параметры циклов  стерилизационной выдержки | | | Т, °С | Время,мин | | 110+2  120+2  132±2  126+3  126±2  121+3  121+3  121+3  134+3  134+3  134+3  134+ | 180+5  45+5  20+2  10+1  30+3  15+1  20+2  25+2  3,5+0,5  4+1  5+1  7+1 |   Гарантийный срок 24 месяца. Остаточный срок годности на момент поставки – не менее 70% общего срока годности, установленного производителем. Индикатор должен храниться в упаковке изготовителя при температуре от +5°С до +30°С и относительной влажности не более 80% в защищённом от солнечного света месте.  Наименование, дата изготовления, штамп ОТК и реквизиты предприятия-изготовителя должны быть указаны на упаковке УПК.  Экологичность: индикатор не должен оказывать вредного воздействия на человека и окружающую среду, не требует соблюдения особых мер безопасности и может утилизироваться как безопасные медицинские отходы класса А. | упак |
| 14 | **Индикатор Дезиконт-ТРИЛОКС (100 шт)** | Предназначен для оперативного определения концентраций рабочих растворов дезинфицирующих и стерилизующих средств.  Применение позволяет:  •  упрощать процесс определения концентраций дезинфицирующих средств;  •  сокращать время определения концентраций дезинфицирующих растворов до 3-х минут;  •  определять неправильно приготовленные рабочие растворы; •  выявлять нарушения условий хранения растворов;  •  обнаруживать нестандартную или фальсифицированную продукцию;  •  повышать надёжность проведения дезинфекционных мероприятий;  •  экономить дезинфицирующее средство.  Комплект из 100 индикаторных полосок. | упак |
| 15 | **Индикатор экспресс-контроля концентраций рабочих растворов дезинфицирующего средства**  **Дезиконт-ПЕРЕКИСЬ ВОДОРОДА (100 шт)** | Предназначен для экспресс-контроля концентрации рабочих растворов перекиси водорода с концентрациями 3,0; 4,0; 6,0% по действующему веществу. Время контроля не более 3 минут. Индикаторные полоски предназначены для персонала лечебно-профилактических учреждений, работников дезинфекционной и санитарно-эпидемиологической служб, а также других учреждений, имеющих право заниматься дезинфекционной деятельностью. Гарантийный срок не менее 18 месяцев.  Комплект из 100 индикаторных полосок. | упак |
| 16 | **Индикатор парового обеззараживания СанИС-3 (500)** | Предназначен для оперативного визуального контроля соблюдения критических переменных процесса обеззараживания паровым методом контаминированных объектов – температуры обеззараживания, времени выдержки и наличия насыщенного водяного пара в камере парового стерилизатора.  Контролируемый режим стерилизации:  132±2°С/90+5 минут, давление пара 0,21±0,02 МПа;  134+3°С/60+5 минут, давление пара 0,23+0,03 МПа.  Контрольные значения индикатора должны быть: 130°С/90 минут, 134°С/60 минут. Гарантийный срок не менее 36 месяцев. Поставляется комплектами по 500 тестов. | компл |
| 17 | **Индикатор паровой стерилизации химический одноразовый Стеритест-П-132/20-02 (500)** | Класс 4 по ГОСТ ISO 11140-1-2011. Предназначен для оперативного визуального контроля соблюдения параметров не менее трех критических переменных паровой стерилизации – температуры стерилизации, времени стерилизационной выдержки и наличия насыщенного водяного пара при размещении их внутри бумажных, комбинированных упаковок, стерилизационных коробок, текстильных, металлических и других укладок, трубчатых или массивных трудно стерилизуемых изделий с полостями при стерилизации в паровых стерилизаторах с удалением воздуха из стерилизационной камеры методом продувки паром (гравитационных).  Индикатор может также применяться для контроля эффективности удаления воздуха из стерилизационной камеры гравитационных паровых стерилизаторов в составе Тест-ИХ.  Контролируемый режим стерилизации в диапазоне: 132±2°С/20+2 минут и давление пара 0,2±0,02 МПа,  Контрольные значения индикатора: 130/7 градусов С/минут соответственно.  Индикатор прямоугольной формы с нанесенными на лицевой стороне двумя цветными метками - индикаторной и элемента сравнения того цвета, который приобретает первая при соблюдении параметров стерилизации, и маркировки, включающей обозначение метода стерилизации, параметры стерилизационной выдержки, логотип предприятия-изготовителя. Лицевая поверхность ламинирована паропроницаемой, водозащитной пленкой. Индикаторный агент не должен отпечатываться от подложки, проникать через неё, переходить на материал, с которым индикатор может соприкасаться до, в течение или после соответствующего режима стерилизации. Обратная сторона с липким слоем для фиксации в месте контроля и документах архива, закрытым двумя половинками защитной бумаги. Индикатор должен обеспечивать сохранность результатов контроля в течение не менее 12 месяцев.  Производится в листах с точечной перфорацией между индикаторами. Гарантийный срок не менее 36 месяцев. Остаточный срок годности на момент поставки – не менее 70% общего срока годности, установленного производителем. Индикатор должен храниться в упаковке изготовителя при температуре от 5°С до 40°С и относительной влажности не выше 80% в защищённом от солнечного света месте.  Наименование индикатора, вид стерилизации, класс по ГОСТ, дата изготовления, срок годности, номер партии, условия хранения, штамп ОТК и реквизиты предприятия-изготовителя должны быть указаны на упаковке индикатора.  Индикаторы, в том числе использованные, не должны оказывать вредного воздействия на человека и окружающую среду, не требуют особых мер безопасности и могут утилизироваться как безопасные медицинские отходы класса А.  Поставляется комплектами не менее 500 тестов. | компл |
| 18 | **Индикатор паровой стерилизации химический одноразовый Стеритест-П-120/45-02 (500)** | Класс 4 по ГОСТ ISO 11140-1-2011 - «многопеременные индикаторы», должен быть предназначен для оперативного визуального контроля соблюдения параметров не менее трех критических переменных паровой стерилизации – температуры стерилизации, времени стерилизационной выдержки и наличия насыщенного водяного пара при размещении их внутри бумажных, комбинированных упаковок, стерилизационных коробок, текстильных, металлических и других укладок, трубчатых или массивных трудно стерилизуемых изделий с полостями при стерилизации в паровых стерилизаторах с удалением воздуха из стерилизационной камеры методом продувки паром (гравитационных).  Индикатор может также применяться для контроля эффективности удаления воздуха из стерилизационной камеры гравитационных паровых стерилизаторов в составе Тест-ИХ.  Контролируемый режим: 120+2°С/45+3 минуты и давление пара 0,11+0,02 Мпа.  Контрольные значения индикатора: 120/20 градусов С/минут соответственно.  Индикатор прямоугольной формы с нанесенными на лицевой стороне двумя цветными метками - индикаторной и элемента сравнения того цвета, который приобретает первая при соблюдении параметров стерилизации, и маркировки, включающей обозначение метода стерилизации, параметры стерилизационной выдержки, логотип предприятия-изготовителя. Лицевая поверхность ламинирована паропроницаемой, водозащитной пленкой. Индикаторный агент не должен отпечатываться от подложки, проникать через неё, переходить на материал, с которым индикатор может соприкасаться до, в течение или после соответствующего режима стерилизации. Обратная сторона с липким слоем для фиксации в месте контроля и документах архива, закрытым двумя половинками защитной бумаги. Индикатор должен обеспечивать сохранность результатов контроля в течение не менее 12 месяцев.  Производится в листах с точечной перфорацией между индикаторами. Гарантийный срок не менее 36 месяцев. Остаточный срок годности на момент поставки – не менее 70% общего срока годности, установленного производителем. Индикатор должен храниться в упаковке изготовителя при температуре от 5°С до 40°С и относительной влажности не выше 80% в защищённом от солнечного света месте.  Наименование индикатора, вид стерилизации, класс по ГОСТ, дата изготовления, срок годности, номер партии, условия хранения, штамп ОТК и реквизиты предприятия-изготовителя должны быть указаны на упаковке индикатора.  Индикаторы, в том числе использованные, не должны оказывать вредного воздействия на человека и окружающую среду, не требуют особых мер безопасности и могут утилизироваться как безопасные медицинские отходы класса А.  Поставляется комплектами не менее 500 тестов | компл |
| 19 | **Индикатор воздушной стерилизации химический интегрирующий одноразовый «Стеритест-Вл» (500)** | Класс 5 по ГОСТ ISO 11140-1-2011.  Предназначен для оперативного визуального контроля соблюдения параметров не менее двух критических переменных воздушной стерилизации – температуры стерилизации, времени стерилизационной выдержки при размещении их внутри бумажных, полиамидных упаковок, металлических и других укладок, трубчатых или массивных трудно стерилизуемых изделий с полостями при стерилизации в воздушных стерилизаторах.  Контролируемые режимы: все режимы воздушной стерилизации в температурном диапазоне 160 – 200 °С.  Контрольные значения индикатора: 160/70, 170/30, 180/9 °С/минут соответственно.  Индикатор прямоугольной формы на бумажной основе с нанесенными на лицевой стороне двумя цветными метками - индикаторной и элемента сравнения того цвета, который приобретает первая при соблюдении параметров стерилизации, и маркировки, включающей обозначение метода стерилизации, параметры стерилизационной выдержки, логотип предприятия-изготовителя. Индикаторный агент не должен отпечатываться от подложки, проникать через неё, переходить на материал, с которым индикатор может соприкасаться до, в течение или после соответствующего режима стерилизации. Обратная сторона с липким слоем для фиксации в месте контроля и документах архива, закрытым двумя неравными частями защитной бумаги. Индикатор должен обеспечивать сохранность результатов контроля в течение не менее 12 месяцев.  Производится в листах с точечной перфорацией между индикаторами. Гарантийный срок 36 месяцев. Остаточный срок годности на момент поставки – не менее 70% общего срока годности, установленного производителем. Индикатор должен храниться в упаковке изготовителя при температуре от 5°С до 40°С и относительной влажности не выше 85% в защищённом от солнечного света месте.  Наименование индикатора, вид стерилизации, класс по ГОСТ, дата изготовления, срок годности, номер партии, условия хранения, штамп ОТК и реквизиты предприятия-изготовителя должны быть указаны на упаковке индикатора.  Индикаторы, в том числе использованные, не должны оказывать вредного воздействия на человека и окружающую среду, не требуют особых мер безопасности и могут утилизироваться как безопасные медицинские отходы класса А.  Поставляется комплектами не менее 500 тестов. | компл |
| 20 | **Индикатор бумажный паровой стерилизации многопара-метрический химический одноразовый**  **МедИС-120/45-1 (1000)** | Класс 4 по ГОСТ ISO 11140-1-2011.  Предназначен для оперативного визуального контроля соблюдения параметров не менее трех критических переменных паровой стерилизации – температуры стерилизации, времени стерилизационной выдержки и наличия насыщенного водяного пара при размещении их снаружи упаковок и изделий в контрольных точках стерилизационной камеры гравитационных паровых стерилизаторов.  Контролируемый режим стерилизации в диапазоне: 120+2°С/45+3 минуты и давление пара 0,11+0,02 Мпа.  Контрольные значения индикатора: 120/45 градусов С/минут соответственно.  Индикатор прямоугольной формы на бумажной основе с нанесенными на лицевой стороне двумя цветными метками - индикаторной и элемента сравнения того цвета, который приобретает первая при соблюдении параметров стерилизации, и маркировки, включающей обозначение метода стерилизации, параметры стерилизационной выдержки, логотип предприятия-изготовителя. Индикаторный агент не должен отпечатываться от подложки, проникать через неё, переходить на материал, с которым индикатор может соприкасаться до, в течение или после соответствующего режима стерилизации. Обратная сторона с липким слоем для фиксации в месте контроля и документах архива, закрытым двумя половинками защитной бумаги. Индикатор должен обеспечивать сохранность результатов контроля в течение не менее 12 месяцев. Производится в листах с точечной перфорацией между индикаторами. Гарантийный срок не менее 36 месяцев. Остаточный срок годности на момент поставки – не менее 70% общего срока годности, установленного производителем. Индикатор должен храниться в упаковке изготовителя при температуре от 5°С до 40°С и относительной влажности не выше 80% в защищённом от солнечного света месте.  Наименование индикатора, вид стерилизации, класс по ГОСТ, дата изготовления, срок годности, номер партии, условия хранения, штамп ОТК и реквизиты предприятия-изготовителя должны быть указаны на упаковке индикатора.  Индикаторы, в том числе использованные, не должны оказывать вредного воздействия на человека и окружающую среду, не требуют особых мер безопасности и могут утилизироваться как безопасные медицинские отходы класса А.  Поставляется комплектами не менее 1000 тестов. | компл |
| 21 | **Индикатор бумажный паровой стерилизации многопара-метрический химический одноразовый**  **МедИС-120/45-1 (2000), с журналом** | Класс 4 по ГОСТ ISO 11140-1-2011.  Педназначен для оперативного визуального контроля соблюдения параметров не менее трех критических переменных паровой стерилизации – температуры стерилизации, времени стерилизационной выдержки и наличия насыщенного водяного пара при размещении их снаружи упаковок и изделий в контрольных точках стерилизационной камеры гравитационных паровых стерилизаторов.  Контролируемый режим стерилизации в диапазоне: 120+2°С/45+3 минуты и давление пара 0,11+0,02 Мпа.  Контрольные значения индикатора: 120/45 градусов С/минут соответственно.  Индикатор прямоугольной формы на бумажной основе с нанесенными на лицевой стороне двумя цветными метками - индикаторной и элемента сравнения того цвета, который приобретает первая при соблюдении параметров стерилизации, и маркировки, включающей обозначение метода стерилизации, параметры стерилизационной выдержки, логотип предприятия-изготовителя. Индикаторный агент не должен отпечатываться от подложки, проникать через неё, переходить на материал, с которым индикатор может соприкасаться до, в течение или после соответствующего режима стерилизации. Обратная сторона с липким слоем для фиксации в месте контроля и документах архива, закрытым двумя половинками защитной бумаги. Индикатор должен обеспечивать сохранность результатов контроля в течение не менее 12 месяцев. Производится в листах с точечной перфорацией между индикаторами. Гарантийный срок не менее 36 месяцев. Остаточный срок годности на момент поставки – не менее 70% общего срока годности, установленного производителем. Индикатор должен храниться в упаковке изготовителя при температуре от 5°С до 40°С и относительной влажности не выше 80% в защищённом от солнечного света месте.  Наименование индикатора, вид стерилизации, класс по ГОСТ, дата изготовления, срок годности, номер партии, условия хранения, штамп ОТК и реквизиты предприятия-изготовителя должны быть указаны на упаковке индикатора.  Индикаторы, в том числе использованные, не должны оказывать вредного воздействия на человека и окружающую среду, не требуют особых мер безопасности и могут утилизироваться как безопасные медицинские отходы класса А.  Поставляется комплектами не менее 2000 тестов (с журналом учета). | компл |
| 22 | **Индикатор бумажный паровой стерилизации многопара-метрический химический одноразовый**  **Стеритест-П-120/45-02 (1000), с журналом** | Класс 4 по ГОСТ ISO 11140-1-2011.  Предназначен для оперативного визуального контроля соблюдения параметров не менее трех критических переменных паровой стерилизации – температуры стерилизации, времени стерилизационной выдержки и наличия насыщенного водяного пара при размещении их внутри бумажных, комбинированных упаковок, стерилизационных коробок, текстильных, металлических и других укладок, трубчатых или массивных трудно стерилизуемых изделий с полостями при стерилизации в паровых стерилизаторах с удалением воздуха из стерилизационной камеры методом продувки паром (гравитационных).  Индикаторы могут также применяться для контроля эффективности удаления воздуха из стерилизационной камеры гравитационных паровых стерилизаторов в составе Тест-ИХ.  Контролируемый режим: 120+2°С/45+3 минуты и давление пара 0,11+0,02 Мпа\*\*\*,  Контрольные значения индикатора: 120/20 градусов С/минут соответственно.  Индикатор прямоугольной формы на бумажно-пленочной основе с нанесенными на лицевой стороне двумя цветными метками - индикаторной и элемента сравнения того цвета, который приобретает первая при соблюдении параметров стерилизации, и маркировки, включающей обозначение метода стерилизации, параметры стерилизационной выдержки, логотип предприятия-изготовителя. Индикаторный агент не должен отпечатываться от подложки, проникать через неё, переходить на материал, с которым индикатор может соприкасаться до, в течение или после соответствующего режима стерилизации. Обратная сторона с липким слоем для фиксации в месте контроля и документах архива, закрытым двумя половинками защитной бумаги. Индикаторы должны обеспечивать сохранность результатов контроля в течение не менее 12 месяцев.  Производится в листах с точечной перфорацией между индикаторами. Гарантийный срок не менее 36 месяцев. Остаточный срок годности на момент поставки – не менее 70% общего срока годности, установленного производителем. Индикатор должен храниться в упаковке изготовителя при температуре от 5°С до 40°С и относительной влажности не выше 80% в защищённом от солнечного света месте.  Наименование индикатора, вид стерилизации, класс по ГОСТ, дата изготовления, срок годности, номер партии, условия хранения, штамп ОТК и реквизиты предприятия-изготовителя должны быть указаны на упаковке индикатора.  Индикаторы, в том числе использованные, не должны оказывать вредного воздействия на человека и окружающую среду, не требуют особых мер безопасности и могут утилизироваться как безопасные медицинские отходы класса А.  Поставляется комплектами не менее 1000 тестов (с журналом учета). | компл |
| 23 | **Индикатор паровой стерилизации лекарственных средств химический с липким слоем одноразовый Фарматест-120/15 (500)** | Класс не ниже 4 по ГОСТ ISO 11140-1-2011. Предназначен для оперативного визуального контроля соблюдения параметров не менее трех критических переменных паровой стерилизации – температуры стерилизации, времени стерилизационной выдержки и наличия насыщенного водяного при размещении как снаружи упаковок, флаконов в контрольных точках стерилизационной камеры, так и внутри флаконов с водными растворами лекарственных средств и питательными средами при их стерилизации в гравитационных стерилизаторах.  Контролируемый режим стерилизации в камере в диапазоне: 120+2°С/15 минут. Контрольные значения индикатора: 120/15 °С/минут соответственно.  Индикатор прямоугольной формы на бумажно-пленочной основе с нанесенными на лицевой стороне двумя цветными метками - индикаторной и элемента сравнения того цвета, который приобретает первая при соблюдении параметров стерилизации, и маркировки, включающей обозначение метода стерилизации, параметры стерилизационной выдержки, логотип предприятия-изготовителя. Лицевая поверхность ламинирована паропроницаемой, водозащитной пленкой. Индикаторный агент не должен отпечатываться от подложки, проникать через неё, переходить на материал, с которым индикатор может соприкасаться до, в течение или после соответствующего режима стерилизации. Обратная сторона с липким слоем для фиксации в месте контроля и документах архива, закрытым двумя половинками защитной бумаги. Индикатор должен обеспечивать сохранность результатов контроля в течение не менее 12 месяцев.  Производится в листах с точечной перфорацией между индикаторами. Гарантийный срок не менее 24 месяцев. Остаточный срок годности на момент поставки – не менее 70% общего срока годности, установленного производителем. Индикатор должен храниться в упаковке изготовителя при температуре от 5°С до 40°С и относительной влажности не выше 80% в защищённом от солнечного света месте.  Наименование индикатора, вид стерилизации, класс по ГОСТ, дата изготовления, срок годности, номер партии, условия хранения, штамп ОТК и реквизиты предприятия-изготовителя должны быть указаны на упаковке индикатора.  Индикаторы, в том числе использованные, не должны оказывать вредного воздействия на человека и окружающую среду, не требуют особых мер безопасности и могут утилизироваться как безопасные медицинские отходы класса А.  Поставляется комплектами не менее 500 тестов. | компл |
| 24 | **Индикатор бумажный паровой стерилизации многопара-метрический химический одноразовый**  **МедИС-В-180/60-1 (1000)** | Класс 4 по ГОСТ ISO 11140-1-2011. Предназначен для оперативного визуального контроля соблюдения параметров не менее двух критических переменных воздушной стерилизации – температуры стерилизации, времени стерилизационной выдержки при размещении их снаружи упаковок и изделий в контрольных точках стерилизационной камеры воздушных стерилизаторов.  Контролируемые режимы в диапазоне: 180±3°С/60+5минут.  Контрольные значения индикатора: 180/60°С/минут соответственно.  Индикатор прямоугольной формы на бумажной основе с нанесенными на лицевой стороне двумя цветными метками - индикаторной и элемента сравнения того цвета, который приобретает первая при соблюдении параметров стерилизации, и маркировки, включающей обозначение метода стерилизации, параметры стерилизационной выдержки, логотип предприятия-изготовителя.. Индикаторный агент не должен отпечатываться от подложки, проникать через неё, переходить на материал, с которым индикатор может соприкасаться до, в течение или после соответствующего режима стерилизации. Обратная сторона с липким слоем для фиксации в месте контроля и документах архива, закрытым двумя неравными частями защитной бумаги. Индикатор должен обеспечивать сохранность результатов контроля в течение не менее 12 месяцев. Производится в листах с точечной перфорацией между индикаторами. Гарантийный срок 36 месяцев . Остаточный срок годности на момент поставки – не менее 70% общего срока годности, установленного производителем. Индикатор должен храниться в упаковке изготовителя при температуре от 5°С до 40°С и относительной влажности не выше 85% в защищённом от солнечного света месте.  Наименование индикатора, вид стерилизации, класс по ГОСТ, дата изготовления, срок годности, номер партии, условия хранения, штамп ОТК и реквизиты предприятия-изготовителя должны быть указаны на упаковке индикатора.  Индикаторы, в том числе использованные, не должны оказывать вредного воздействия на человека и окружающую среду, не требуют особых мер безопасности и могут утилизироваться как безопасные медицинские отходы класса А.  Поставляется комплектами не менее 1000 тестов. | компл |
| 25 | **Индикатор паровой стерилизации лекарственных средств химический с липким слоем одноразовый Фарматест-110/10 (500)** | Класс не ниже 4 по ГОСТ ISO 11140-1-2011. Предназначен для оперативного визуального контроля соблюдения параметров не менее трех критических переменных паровой стерилизации – температуры стерилизации, времени стерилизационной выдержки и наличия насыщенного водяного при размещении как снаружи упаковок, флаконов в контрольных точках стерилизационной камеры, так и внутри флаконов с водными растворами лекарственных средств и питательными средами при их стерилизации в гравитационных стерилизаторах.  Индикатор «Фарматест-110/10» также предназначен для оперативного визуального контроля соблюдения режима обеззараживания медицинских отходов в СВЧ-установке типа "УОМО".  Контролируемый режим стерилизации в камере в диапазоне: 110+2°С/10 минут и давление пара 0,05 МПа. Контрольные значения индикатора: 110/10 °С/минут соответственно.  Индикатор прямоугольной формы на бумажно-пленочной основе с нанесенными на лицевой стороне двумя цветными метками - индикаторной и элемента сравнения того цвета, который приобретает первая при соблюдении параметров стерилизации, и маркировки, включающей обозначение метода стерилизации, параметры стерилизационной выдержки, логотип предприятия-изготовителя. Лицевая поверхность ламинирована паропроницаемой, водозащитной пленкой. Индикаторный агент не должен отпечатываться от подложки, проникать через неё, переходить на материал, с которым индикатор может соприкасаться до, в течение или после соответствующего режима стерилизации. Обратная сторона с липким слоем для фиксации в месте контроля и документах архива, закрытым двумя половинками защитной бумаги. Индикаторы должны обеспечивать сохранность результатов контроля в течение не менее 12 месяцев.  Производится в листах с точечной перфорацией между индикаторами. Гарантийный срок 36 месяцев. Остаточный срок годности на момент поставки – не менее 70% общего срока годности, установленного производителем. Индикатор должен храниться в упаковке изготовителя при температуре от 5°С до 40°С и относительной влажности не выше 80% в защищённом от солнечного света месте.  Наименование индикатора, вид стерилизации, класс по ГОСТ, дата изготовления, срок годности, номер партии, условия хранения, штамп ОТК и реквизиты предприятия-изготовителя должны быть указаны на упаковке индикатора.  Индикаторы, в том числе использованные, не должны оказывать вредного воздействия на человека и окружающую среду, не требуют особых мер безопасности и могут утилизироваться как безопасные медицинские отходы класса А.  Поставляется комплектами не менее 500 тестов. | компл |
| 26 | **Индикатор паровой стерилизации лекарственных средств химический с липким слоем одноразовый Фарматест-120/8 (500)** | Класс не ниже 4 по ГОСТ ISO 11140-1-2011. Предназначен для оперативного визуального контроля соблюдения параметров не менее трех критических переменных паровой стерилизации – температуры стерилизации, времени стерилизационной выдержки и наличия насыщенного водяного при размещении как снаружи упаковок, флаконов в контрольных точках стерилизационной камеры, так и внутри флаконов с водными растворами лекарственных средств и питательными средами при их стерилизации в гравитационных стерилизаторах.  Контролируемый режим стерилизации в камере в диапазоне: 120+2°С/8 минут. Контрольные значения индикатора: 120/8 °С/минут соответственно.  Индикатор прямоугольной формы на бумажно-пленочной основе с нанесенными на лицевой стороне двумя цветными метками - индикаторной и элемента сравнения того цвета, который приобретает первая при соблюдении параметров стерилизации, и маркировки, включающей обозначение метода стерилизации, параметры стерилизационной выдержки, логотип предприятия-изготовителя. Лицевая поверхность ламинирована паропроницаемой, водозащитной пленкой. Индикаторный агент не должен отпечатываться от подложки, проникать через неё, переходить на материал, с которым индикатор может соприкасаться до, в течение или после соответствующего режима стерилизации. Обратная сторона с липким слоем для фиксации в месте контроля и документах архива, закрытым двумя половинками защитной бумаги. Индикатор должен обеспечивать сохранность результатов контроля в течение не менее 12 месяцев.  Производится в листах с точечной перфорацией между индикаторами. Гарантийный срок не менее 24 месяцев. Остаточный срок годности на момент поставки – не менее 70% общего срока годности, установленного производителем. Индикатор должен храниться в упаковке изготовителя при температуре от 5°С до 40°С и относительной влажности не выше 80% в защищённом от солнечного света месте.  Наименование индикатора, вид стерилизации, класс по ГОСТ, дата изготовления, срок годности, номер партии, условия хранения, штамп ОТК и реквизиты предприятия-изготовителя должны быть указаны на упаковке индикатора.  Индикаторы, в том числе использованные, не должны оказывать вредного воздействия на человека и окружающую среду, не требуют особых мер безопасности и могут утилизироваться как безопасные медицинские отходы класса А.  Поставляется комплектами не менее 500 тестов. | компл |
| 27 | **Индикатор паровой стерилизации химический одноразовый ВИНАР-5 класс (500)** | Класс 5 по ГОСТ ISO 11140-1-2011. Предназначен для оперативного визуального контроля соблюдения параметров не менее трех критических переменных паровой стерилизации – температуры стерилизации, времени стерилизационной выдержки и наличия насыщенного водяного пара при размещении их внутри бумажных, комбинированных упаковок, стерилизационных коробок, текстильных, металлических и других укладок, трубчатых или массивных трудно стерилизуемых изделий с полостями при стерилизации в паровых стерилизаторах любых типов.  Индикатор может также применяться для контроля эффективности удаления воздуха из стерилизационной камеры форвакуумных и гравитационных паровых стерилизаторов в составе Тест-ИХ.  Индикатор в паровых стерилизаторах любого типа и при любых температурных режимах стерилизации должен гарантированно достигать конечного состояния только при обеспечении уровня стерильности10-6, и не достигать конечного состояния при уровне обеспечении стерильности 10-2 (ГОСТ ISO 11140-1-2011).  Контролируемый режим стерилизации: все режимы паровой стерилизации, в том числе:  120+2°С/45+5 минуты и давление пара 0,11+0,02 Мпа\*\*\*,  121±1°С/20+2 минут и давление пара 0,11±0,01 МПа,  121+3°С/20+2 минут и давление пара 0,12+0,03 МПа,  126+3°С/10+2 минут и давление пара 0,15±0,01 МПа,  126±1°С/10+2 минут и давление пара 0,15±0,01 МПа,  126±2°С/30+3 минут и давление пара 0,15±0,02 МПа,  132±2°С/20+2 минут и давление пара 0,2±0,02 МПа,  134+3°С/4+0,5 минут и давление пара 0,21+0,03 МПа,  134+3°С/5+1 минут и давление пара 0,21+0,03 МПа,  134+3°С/7+1 минут и давление пара 0,21+0,03 МПа,  Контрольные значения индикатора:  120/18,5; 121/17,75; 124/13; 126-10,5; 130/6,75; 132/5,5; 134/4,5; 135/4 градусов С/минут соответственно.  Индикатор прямоугольной формы на бумажно-пленочной основе с нанесенными на лицевой стороне двумя цветными метками - индикаторной и элемента сравнения того цвета, который приобретает первая при соблюдении параметров стерилизации, и маркировки, включающей обозначение метода стерилизации, параметры стерилизационной выдержки, логотип предприятия-изготовителя. Лицевая поверхность ламинирована паропроницаемой, водозащитной пленкой. Индикаторный агент не должен отпечатываться от подложки, проникать через неё, переходить на материал, с которым индикатор может соприкасаться до, в течение или после соответствующего режима стерилизации. Обратная сторона с липким слоем для фиксации в месте контроля и документах архива, закрытым двумя половинками защитной бумаги. Индикатор должен обеспечивать сохранность результатов контроля в течение не менее 12 месяцев.  Производится в листах с точечной перфорацией между индикаторами. Гарантийный срок 36 месяцев. Остаточный срок годности на момент поставки – не менее 70% общего срока годности, установленного производителем. Индикатор должен храниться в упаковке изготовителя при температуре от 5°С до 40°С и относительной влажности не выше 85% в защищённом от солнечного света месте.  Наименование индикатора, вид стерилизации, класс по ГОСТ, дата изготовления, срок годности, номер партии, условия хранения, штамп ОТК и реквизиты предприятия-изготовителя должны быть указаны на упаковке индикатора.  В зависимости от потенциального риска применения, индикатор должен относится к медицинским изделиям класса 1 по ГОСТ Р 51609-2000.  Индикаторы, в том числе использованные, не должны оказывать вредного воздействия на человека и окружающую среду, не требуют особых мер безопасности и могут утилизироваться как безопасные медицинские отходы класса А.  Поставляется комплектами не менее 500 тестов. | компл |
| 28 | **Бови-Дик-ВИНАР тест-пакет для испытания стерилизаторов, 6 шт.** | Индикаторы должны соответствовать классу 2 (специальные индикаторы) по  классификации ГОСТ ISO 11140-1-2011, отвечает требованиям ГОСТ ISO 11140-4-2011, ГОСТ ISO 11140-5-2011.пройти испытания на аттестованном оборудовании и иметь соответствующий паспорт на каждую партию. Индикаторы должны представлять собой многослойный пакет из инертной бумажной загрузки с индикаторным листом в центре, обернут в упаковочную бумагу. Обратная сторона с липким слоем для фиксации в документе архива.  Тест-пакет предназначен для периодического испытания паровых стерилизаторов на паропроницаемость и на удаление воздуха из стерилизационной камеры. На обертке Тест-пакета должен быть нанесен индикатор класса 1 (по ГОСТ ISO 11140-1-2011)  Тест-пакет используется в тестовых циклах: с циклической откачкой воздуха форвакуумным насосом 121+3/15+1; 134+3/3,5+0,5; продувка паром 120+2/25+2,5; 126±2/20+2; 132±2/13+1,5. Комплект состоит из 6 тест-пакетов.  На обертке Тест-пакета указаны наименование индикатора, срок годности, номер  партии, штамп ОТК и реквизиты предприятия-изготовителя. Хранить Тест-пакет до  использования следует в упаковке изготовителя при температуре от +5°С до +40°С и  относительной влажности не выше 80%, в защищённом от солнечного света месте.  Гарантийный срок годности 24 месяца.  Использованные индикаторные листы после снятия защитной бумаги с липкого  слоя, необходимо подклеивать в «Журнал контроля работы стерилизаторов …» (форма  257/у) и хранить в качестве документа архива не менее 12 месяцев.  Тест-пакет и входящие в его состав компоненты не оказывают вредного  воздействия на человека и окружающую среду, не требуют соблюдения особых мер  безопасности и могут утилизироваться как безопасные медицинские отходы класса А. | упак |
| 29 | **Лента липкая для паровой, этиленоксидной, формальдегидной, радиационной стерилизации без индикатора "СтериТ®", 25мм х 50м** | Лента представляет собой рулон из бумаги. С одной стороны ленты нанесен липкий слой.  Лента предназначена для использования на стерилизационных упаковках (например, на текстильных упаковках; стерилизационных коробках; комбинированных и бумажных пакетах; бирках) для фиксации материалов. Применима при всех режимах паровой, этиленоксидной, пароформальдегидной и радиационной стерилизации, разрешенных в Российской Федерации. Срок хранения ленты составляет 24 месяца с даты изготовления.  Ширина ленты 25 мм, длина ленты 50 м. | шт |
| 30 | **Индикатор паровой стерилизации химический одноразовый ИНТЕСТ-П-121/20-02 (1000), с журналом** | Класс не ниже 4 по ГОСТ ISO 11140-1-2011.  Предназначен для оперативного визуального контроля соблюдения параметров не менее трех критических переменных паровой стерилизации – температуры стерилизации, времени стерилизационной выдержки и наличия насыщенного водяного пара при размещении их как снаружи упаковок и изделий в контрольных точках стерилизационной камеры, так и внутри бумажных, комбинированных упаковок, стерилизационных коробок, текстильных, металлических и других укладок, трубчатых или массивных трудно стерилизуемых изделий с полостями при их стерилизации в форвакуумных паровых стерилизаторах. Индикаторы ИНТЕСТ-П-121/20-02 также предназначены для контроля соблюдения условий паровой стерилизации водных растворов лекарственных средств и питательных сред как внутри флаконов, так и в камере парового стерилизатора.  Индикаторы могут также применяться для контроля эффективности удаления воздуха из стерилизационной камеры паровых стерилизаторов в составе Тест-ИХ.  Контролируемый режим стерилизации в диапазоне: 121+3°С/20+2 минуты и давление пара 0,11+0,02 Мпа.  Контрольные значения индикатора: 121/20 градусов С/минут соответственно.  Индикатор прямоугольной формы с нанесенными на лицевой стороне двумя цветными метками - индикаторной и элемента сравнения того цвета, который приобретает первая при соблюдении параметров стерилизации, и маркировки, включающей обозначение метода стерилизации, параметры стерилизационной выдержки, логотип предприятия-изготовителя. Индикаторный агент не должен отпечатываться от подложки, проникать через неё, переходить на материал, с которым индикатор может соприкасаться до, в течение или после соответствующего режима стерилизации. Обратная сторона с липким слоем для фиксации в месте контроля и документах архива, закрытым двумя половинками защитной бумаги. Индикаторы должны обеспечивать сохранность результатов контроля в течение не менее 12 месяцев.  Производится в листах с точечной перфорацией между индикаторами. Гарантийный срок не менее 36 месяцев. Остаточный срок годности на момент поставки – не менее 70% общего срока годности, установленного производителем. Индикатор должен храниться в упаковке изготовителя при температуре от 5°С до 40°С и относительной влажности не выше 80% в защищённом от солнечного света месте.  Наименование индикатора, вид стерилизации, класс по ГОСТ, дата изготовления, срок годности, номер партии, условия хранения, штамп ОТК и реквизиты предприятия-изготовителя должны быть указаны на упаковке индикатора.  Индикаторы, в том числе использованные, не должны оказывать вредного воздействия на человека и окружающую среду, не требуют особых мер безопасности и могут утилизироваться как безопасные медицинские отходы класса А.  Поставляется комплектами не менее 1000 тестов с журналом. | компл |
| 31 | **Пакеты бумажные термосвариваемые "СтериТ®", 90х50х250 мм, 100 шт.** | Соответствуют ГОСТ ISO 11607-2011.  Пакет изготовлен из белой влагопрочной бумаги ВП-М-70 (ГОСТ 2228), представляют собой прямоугольный конверт со складкой, имеющий не менее двух клеевых швов, с нанесенным на выступающей части обратной стороны пакета (клапане) специальным слоем для термосваривания.  Пакеты предназначены для упаковывания медицинских изделий, подлежащих стерилизации паровым, газовым, радиационным или воздушным методами, с целью сохранения стерильности этих изделий после стерилизации не менее 60 месяцев.  Пакет должны относится к медицинским изделиям не выше класса 1 потенциального риска применения по ГОСТ Р 51609.  На лицевую сторону пакета должен быть нанесен химический индикатор контроля парового и воздушного метода стерилизации соответствующий классу 1 по классификации ГОСТ ISO 11140-1-2011.  На пакете должны быть нанесены следующие обозначения: товарный знак и/или наименование предприятия-изготовителя; код изделия; размер пакета (ширина х длина, мм); запрещение использовать в случае повреждения пакета; рисунок, поясняющий способ вскрытия пакета при помощи ножниц; описание конечного цвет индикатора(ов) на метод стерилизации; место для записи.  Количество пакетов, номер партии, срок годности должны быть указаны на транспортной упаковке.  Хранение осуществлять в отапливаемом помещении по п.1 ГОСТ 15150.  Срок годности при соблюдении условий хранения должен быть не менее 60 месяцев.  Ширина 90мм±5мм,складка 50±5мм , длина 250мм.  Упаковка, в том числе использованная, не оказывает вредного воздействия на человека и окружающую среду, не требует соблюдения особых мер безопасности и может утилизироваться как безопасные медицинские отходы класса А.  В упаковке не менее 100 шт. | упак |
| 32 | **Пакеты бумажные термосвариваемые "СтериТ®", 300х125х600 мм, 100 шт.** | Соответствуют ГОСТ ISO 11607-2011.  Пакет изготовлен из белой влагопрочной бумаги ВП-М-70 (ГОСТ 2228), представляют собой прямоугольный конверт со складкой, имеющий не менее двух клеевых швов, с нанесенным на выступающей части обратной стороны пакета (клапане) специальным слоем для термосваривания.  Пакеты предназначены для упаковывания медицинских изделий, подлежащих стерилизации паровым, газовым, радиационным или воздушным методами, с целью сохранения стерильности этих изделий после стерилизации не менее 60 месяцев.  Пакет должны относится к медицинским изделиям не выше класса 1 потенциального риска применения по ГОСТ Р 51609.  На лицевую сторону пакета должен быть нанесен химический индикатор контроля парового и воздушного метода стерилизации соответствующий классу 1 по классификации ГОСТ ISO 11140-1-2011.  На пакете должны быть нанесены следующие обозначения: товарный знак и/или наименование предприятия-изготовителя; код изделия; размер пакета (ширина х длина, мм); запрещение использовать в случае повреждения пакета; рисунок, поясняющий способ вскрытия пакета при помощи ножниц; описание конечного цвет индикатора(ов) на метод стерилизации; место для записи.  Количество пакетов, номер партии, срок годности должны быть указаны на транспортной упаковке.  Хранение осуществлять в отапливаемом помещении по п.1 ГОСТ 15150.  Срок годности при соблюдении условий хранения должен быть не менее 60 месяцев.  Ширина 90мм±5мм,складка 25±5мм , длина 250мм.  Упаковка, в том числе использованная, не оказывает вредного воздействия на человека и окружающую среду, не требует соблюдения особых мер безопасности и может утилизироваться как безопасные медицинские отходы класса А.  В упаковке не менее 100 шт. | упак |
| 33 | **Пакеты бумажные самоклеящиеся "СтериТ" 300х390 мм (влагопрочные, 100шт.)** | Пакеты должны быть официально зарегистрированы как изделия медицинского назначения, соответствовать ГОСТ ISO 11607-2011.  Пакеты изготовлены из бумаги мешочной М70 (ГОСТ 2228, СТО 05711131-006-2008) представляют собой прямоугольный конверт, имеющий не менее трех клеевых швов, с нанесенным на выступающей части обратной стороны пакета (клапане) липким слоем, защищенным антиадгезивной бумагой.  Пакеты предназначены для упаковывания медицинских изделий, подлежащих стерилизации паровым, этиленоксидным, формальдегидным, радиационным или воздушным методами, с целью сохранения стерильности этих изделий после стерилизации. Пакеты должны относится к медицинским изделиям не выше класса 1 потенциального риска применения по ГОСТ Р 51609.  На лицевую сторону пакета должен быть нанесен химический индикатор контроля парового и воздушного метода стерилизации соответствующий классу 1 по классификации ГОСТ ISO 11140-1-2011.  На пакете должны быть нанесены следующие обозначения: товарный знак и/или наименование предприятия-изготовителя; размер пакета и/или код; запрещение использовать в случае повреждения пакета; рисунок, поясняющий способ вскрытия пакета при помощи ножниц; описание конечного цвет индикатора (ов); место для записи.  Количество пакетов, номер партии, срок годности должны быть указаны на транспортной упаковке и на каждой упаковке.  Конечный цвет индикатора и наименование метода стерилизации могут быть обозначены на индикаторе/пакете.  Хранение осуществлять в отапливаемом помещении по п.1 ГОСТ 15150.  Срок сохранения стерильности не менее 24 месяца.  Срок годности при соблюдении условий хранения должен быть не менее 24 месяца.  Размер пакета: ширина 300мм (+/- 5мм), длина 390мм (+/- 5мм).  В упаковке не менее 100 шт. | упак |
| 34 | **Рулон комбинированный плоский "СтериТ®", 100мм х 200м** | Предназначен для упаковывания медицинских изделий перед стерилизацией паровым, этиленоксидным, пароформальдегидным и радиационным способами с целью сохранения стерильности этих изделий после стерилизации во время последующей их транспортировки и хранения до использования по назначению. Рулоны должны соответствовать требованиям национального стандарта Российской Федерации (162-ФЗ) ГОСТ ISO 11607-2011.  Рулон представляет собой комбинацию белой водоотталкивающей медицинской бумаги проницаемой для соответствующих стерилизующих средств и не проницаемой для микроорганизмов и многослойной полиэтилентерефталаной пленки голубого цвета толщиной не менее 52 и не более 56 мкм, которые соединенные между собой термическим швом. Плотность бумаги не менее 60 г/м² и не более 70 г/м². Величина сварного шва должна быть не менее 10 мм. На лицевой стороне рулона вдоль шва нанесены все необходимые надписи (торговая марка, логотип фирмы-производителя, размер пакета, а также химические индикаторы паровой, газовой (этиленоксидной, пароформальдегидной) стерилизации 1 класса (свидетели), которые должны соответствовать национальному стандарту (162-ФЗ) ГОСТ ISO 11140-1-2011, с указанием конечного цвета после стерилизации. Индикаторы свидетели позволяют отличать упаковки из рулонов, подвергшиеся стерилизации от не подвергавшихся.  Размер рулона ширина – 100мм длина – 200м. Срок годности не менее 5 лет. Срок сохранения стерильности не менее 5 лет. Остаточный срок годности не менее 60% на момент поставки. Условия хранения от +5(+\-0,5) до + 40(+\-0,5)оС, при транспортировке не ниже -20 и не выше + 40оС, не допуская попадания на упаковку влаги (дождь, снег, туман и т.д.) Продукция должна иметь регистрационное удостоверение как медицинское изделие и сертификат соответствия национального стандарта. | рул |
| 35 | **Рулон комбинированный плоский "СтериТ®", 200мм х 200м** | Рулон комбинированный предназначен для упаковывания медицинских изделий перед стерилизацией паровым, этиленоксидным, пароформальдегидным и радиационным способами с целью сохранения стерильности этих изделий после стерилизации во время последующей их транспортировки и хранения до использования по назначению. Рулоны должны соответствовать требованиям национального стандарта Российской Федерации (162-ФЗ) ГОСТ ISO 11607-2011.  Рулон представляет собой комбинацию белой водоотталкивающей медицинской бумаги проницаемой для соответствующих стерилизующих средств и не проницаемой для микроорганизмов и многослойной полиэтилентерефталаной пленки голубого цвета толщиной не менее 52 и не более 56 мкм, которые соединенные между собой термическим швом. Плотность бумаги не менее 60 г/м² и не более 70 г/м². Величина сварного шва должна быть не менее 10 мм. На лицевой стороне рулона вдоль шва нанесены все необходимые надписи (торговая марка, логотип фирмы-производителя, размер пакета, а также химические индикаторы паровой, газовой (этиленоксидной, пароформальдегидной) стерилизации 1 класса (свидетели), которые должны соответствовать национальному стандарту (162-ФЗ) ГОСТ ISO 11140-1-2011, с указанием конечного цвета после стерилизации. Индикаторы свидетели позволяют отличать упаковки из рулонов, подвергшиеся стерилизации от не подвергавшихся.  Размер рулона ширина – 200мм длина – 200м. Срок годности не менее 5 лет. Срок сохранения стерильности не менее 5 лет. Остаточный срок годности не менее 60% на момент поставки. Условия хранения от +5(+\-0,5) до + 40(+\-0,5)оС, при транспортировке не ниже -20 и не выше + 40оС, не допуская попадания на упаковку влаги (дождь, снег, туман и т.д.)Продукция должна иметь регистрационное удостоверение как медицинское изделие и сертификат соответствия национального стандарта. | шт |
| 36 | **Рулон комбинированный со складкой "СтериТ®", 300мм х 80мм х 100м** | Рулон комбинированный предназначен для упаковывания медицинских изделий перед стерилизацией паровым, этиленоксидным, пароформальдегидным и радиационным способами с целью сохранения стерильности этих изделий после стерилизации во время последующей их транспортировки и хранения до использования по назначению. Рулоны должны соответствовать требованиям национального стандарта Российской Федерации (162-ФЗ) ГОСТ ISO 11607-2011.  Рулон представляет собой комбинацию белой водоотталкивающей медицинской бумаги проницаемой для соответствующих стерилизующих средств и не проницаемой для микроорганизмов и многослойной полиэтилентерефталаной пленки голубого цвета толщиной не менее 52 и не более 56 мкм, которые соединенные между собой термическим швом. Плотность бумаги не менее 60 г/м² и не более 70 г/м². Величина сварного шва должна быть не менее 10 мм. На лицевой стороне рулона вдоль шва нанесены все необходимые надписи (торговая марка, логотип фирмы-производителя, размер пакета, а также химические индикаторы паровой, газовой (этиленоксидной, пароформальдегидной) стерилизации 1 класса (свидетели), которые должны соответствовать национальному стандарту (162-ФЗ) ГОСТ ISO 11140-1-2011, с указанием конечного цвета после стерилизации. Индикаторы свидетели позволяют отличать упаковки из рулонов, подвергшиеся стерилизации от не подвергавшихся.  Размер рулона ширина – 300мм длина – 100м, складка – 80мм. Срок годности не менее 5 лет. Срок сохранения стерильности не менее 5 лет. Остаточный срок годности не менее 60% на момент поставки. Условия хранения от +5(+\-0,5) до + 40(+\-0,5)оС, при транспортировке не ниже -20 и не выше + 40оС, не допуская попадания на упаковку влаги (дождь, снег, туман и т.д.)Продукция должна иметь регистрационное удостоверение как медицинское изделие и сертификат соответствия национального стандарта. | шт |
| 37 | **Пакеты бумажные самоклеящиеся "СтериТ" 300х390 мм (крафт, 100шт.)** | Пакеты изготовлены из бумаги мешочной М70 (ГОСТ 2228, СТО 05711131-006-2008) представляют собой прямоугольный конверт, имеющий не менее трех клеевых швов, с нанесенным на выступающей части обратной стороны пакета (клапане) липким слоем, защищенным антиадгезивной бумагой.  Пакеты предназначены для упаковывания медицинских изделий, подлежащих стерилизации паровым, этиленоксидным, формальдегидным, радиационным или воздушным методами, с целью сохранения стерильности этих изделий после стерилизации. Пакеты должны относится к медицинским изделиям не выше класса 1 потенциального риска применения по ГОСТ Р 51609.  На лицевую сторону пакета должен быть нанесен химический индикатор контроля парового и воздушного метода стерилизации соответствующий классу 1 по классификации ГОСТ ISO 11140-1-2011.  На пакете должны быть нанесены следующие обозначения: товарный знак и/или наименование предприятия-изготовителя; размер пакета и/или код; запрещение использовать в случае повреждения пакета; рисунок, поясняющий способ вскрытия пакета при помощи ножниц; описание конечного цвет индикатора (ов); место для записи.  Количество пакетов, номер партии, срок годности должны быть указаны на транспортной упаковке и на каждой упаковке.  Конечный цвет индикатора и наименование метода стерилизации могут быть обозначены на индикаторе/пакете.  Хранение осуществлять в отапливаемом помещении по п.1 ГОСТ 15150.  Срок сохранения стерильности не менее 24 месяца.  Срок годности при соблюдении условий хранения должен быть не менее 24 месяца.  Размер пакета: ширина 300мм (+/- 5мм), длина 390мм (+/- 5мм).  В упаковке не менее 100 шт. | упак |

**ПОДПИСИ СТОРОН**

|  |  |
| --- | --- |
| **ЗАКАЗЧИК:**  **ФГУП «Московский эндокринный завод»**  Генеральный директор  \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ / М.Ю. Фонарев / | **ПОСТАВЩИК:**  \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ / / |

**Приложение № 2**

к Договору № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

на поставку упаковочных материалов для стерилизации

от «\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 2018 г.

**ОБРАЗЕЦ**

**ЗАЯВКА №** \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

к Договору № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ на поставку упаковочных материалов для стерилизации

от «\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 2018г.

1. ФГУП «Московский эндокринный завод» поручает Поставщику поставку Товара согласно настоящей Заявке:

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| № п/п | Наименование  Товара | Ед. изм. | Кол-во | Цена с НДС\* за ед. изм. | Сумма с НДС\* |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
| **Итого:** | |  |  |  |  |

\* *Если применяется*

1. Сроки поставки Товара: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
2. Упаковка Товара: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**ПОДПИСИ СТОРОН**

|  |  |
| --- | --- |
| **ЗАКАЗЧИК:**  \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ / | **ПОСТАВЩИК:**  \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ / \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ / |

**ОБРАЗЕЦ ЗАЯВКИ СОГЛАСОВАН:**

**ПОДПИСИ СТОРОН**

|  |  |
| --- | --- |
| **ЗАКАЗЧИК:**  **ФГУП «Московский эндокринный завод»**  Генеральный директор  \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ / М.Ю. Фонарев / | **ПОСТАВЩИК:**  \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ / / |

**Приложение № 3**

к Договору № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

на поставку упаковочных материалов для стерилизации

от «\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 2018 г.

**СПЕЦИФИКАЦИЯ**

**Федеральное государственное унитарное предприятие «Московский эндокринный завод» (ФГУП «Московский эндокринный завод»)**, именуемое в дальнейшем **«Заказчик»,** в лице Генерального директора Фонарева Михаила Юрьевича, действующего на основании Устава, с одной стороны, и

**\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (\_\_\_\_\_\_\_\_\_)**, именуемое в дальнейшем «**Поставщик»**, в лице \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, действующего на основании \_\_\_\_\_\_, с другой стороны, совместно именуемые «Стороны», а по отдельности «Сторона», согласовали настоящую Спецификацию к Договору о нижеследующем:

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Наименование Товара согласно Техническому заданию** | **Производитель, страна происхождения Товара** | **Ед. изм.** | **Ставка НДС\*, %** | **Цена за ед.изм. с НДС, руб.** | **Сумма без НДС, руб.** | **Сумма с НДС\*, руб.** |
| 1 | Лента липкая для паровой стерилизации с индикатором "СтериТ®", 19мм х 50м |  | шт |  |  |  |  |
| 2 | Журнал регистрации и контроля работы бактерицидной установки |  | шт |  |  |  |  |
| 3 | Журнал контроля концентрации рабочих растворов дезсредств |  | шт |  |  |  |  |
| 4 | Лента липкая для паровой стерилизации с индикатором "СтериТ®", 25мм х 50м |  | шт |  |  |  |  |
| 5 | Пакеты бумажные самоклеящиеся "СтериТ" 115х200 мм (крафт, 100шт.) |  | упак |  |  |  |  |
| 6 | Пакеты бумажные самоклеящиеся "СтериТ" 115х245 мм (крафт, 100шт.) |  | упак |  |  |  |  |
| 7 | Пакеты бумажные самоклеящиеся "СтериТ" 400х500 мм (крафт, 100шт.) |  | упак |  |  |  |  |
| 8 | Пакеты бумажные термосвариваемые "СтериТ®", 125х50х250 мм, 100 шт. |  | упак |  |  |  |  |
| 9 | Пакеты бумажные термосвариваемые "СтериТ®", 140х50х340 мм, 100 шт. |  | упак |  |  |  |  |
| 10 | Пакеты бумажные термосвариваемые "СтериТ®", 200х60х340 мм, 100 шт. |  | упак |  |  |  |  |
| 11 | Пакеты бумажные термосвариваемые "СтериТ®", 250х100х400 мм, 100 шт. |  | упак |  |  |  |  |
| 12 | Индикатор Ликонт рН 5,4-7,8 |  | упак |  |  |  |  |
| 13 | Индикатор биологический одноразовый для контроля паровой стерилизации  «БиоТЕСТ-П2-ВИНАР» (6 тестов) |  | упак |  |  |  |  |
| 14 | Индикатор Дезиконт-ТРИЛОКС (100 шт) |  | упак |  |  |  |  |
| 15 | Индикатор экспресс-контроля концентраций рабочих растворов дезинфицирующего средства  Дезиконт-ПЕРЕКИСЬ ВОДОРОДА (100 шт) |  | упак |  |  |  |  |
| 16 | Индикатор парового обеззараживания СанИС-3 (500) |  | компл |  |  |  |  |
| 17 | Индикатор паровой стерилизации химический одноразовый Стеритест-П-132/20-02 (500) |  | компл |  |  |  |  |
| 18 | Индикатор паровой стерилизации химический одноразовый Стеритест-П-120/45-02 (500) |  | компл |  |  |  |  |
| 19 | Индикатор воздушной стерилизации химический интегрирующий одноразовый «Стеритест-Вл» (500) |  | компл |  |  |  |  |
| 20 | Индикатор бумажный паровой стерилизации многопара-метрический химический одноразовый  МедИС-120/45-1 (1000) |  | компл |  |  |  |  |
| 21 | Индикатор бумажный паровой стерилизации многопара-метрический химический одноразовый  МедИС-120/45-1 (2000), с журналом |  | компл |  |  |  |  |
| 22 | Индикатор бумажный паровой стерилизации многопара-метрический химический одноразовый  Стеритест-П-120/45-02 (1000), с журналом |  | компл |  |  |  |  |
| 23 | Индикатор паровой стерилизации лекарственных средств химический с липким слоем одноразовый Фарматест-120/15 (500) |  | компл |  |  |  |  |
| 24 | Индикатор бумажный паровой стерилизации многопара-метрический химический одноразовый  МедИС-В-180/60-1 (1000) |  | компл |  |  |  |  |
| 25 | Индикатор паровой стерилизации лекарственных средств химический с липким слоем одноразовый Фарматест-110/10 (500) |  | компл |  |  |  |  |
| 26 | Индикатор паровой стерилизации лекарственных средств химический с липким слоем одноразовый Фарматест-120/8 (500) |  | компл |  |  |  |  |
| 27 | Индикатор паровой стерилизации химический одноразовый ВИНАР-5 класс (500) |  | компл |  |  |  |  |
| 28 | Бови-Дик-ВИНАР тест-пакет для испытания стерилизаторов, 6 шт. |  | упак |  |  |  |  |
| 29 | Лента липкая для паровой, этиленоксидной, формальдегидной, радиационной стерилизации без индикатора "СтериТ®", 25мм х 50м |  | шт |  |  |  |  |
| 30 | Индикатор паровой стерилизации химический одноразовый ИНТЕСТ-П-121/20-02 (1000), с журналом |  | компл |  |  |  |  |
| 31 | Пакеты бумажные термосвариваемые "СтериТ®", 90х50х250 мм, 100 шт. |  | упак |  |  |  |  |
| 32 | Пакеты бумажные термосвариваемые "СтериТ®", 300х125х600 мм, 100 шт. |  | упак |  |  |  |  |
| 33 | Пакеты бумажные самоклеящиеся "СтериТ" 300х390 мм (влагопрочные, 100шт.) |  | упак |  |  |  |  |
| 34 | Рулон комбинированный плоский "СтериТ®", 100мм х 200м |  | рул |  |  |  |  |
| 35 | Рулон комбинированный плоский "СтериТ®", 200мм х 200м |  | шт |  |  |  |  |
| 36 | Рулон комбинированный со складкой "СтериТ®", 300мм х 80мм х 100м |  | шт |  |  |  |  |
| 37 | Пакеты бумажные самоклеящиеся "СтериТ" 300х390 мм (крафт, 100шт.) |  | упак |  |  |  |  |

Общее количество Товара: по заявкам Заказчика в пределах цены Договора.

Цена Договора не превысит 3 000 000 (три миллиона) рублей 00 копеек, в т.ч. НДС.

Доставка: до склада Заказчика.

|  |  |
| --- | --- |
| **ЗАКАЗЧИК:**  **ФГУП «Московский эндокринный завод»**  Генеральный директор  \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ / М.Ю. Фонарев / | **ПОСТАВЩИК:**  \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ / / |

**Приложение № 4**

к Договору № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

на поставку упаковочных материалов для стерилизации

от «\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 2018 г.

.

**АНТИКОРРУПЦИОННАЯ ОГОВОРКА**

**Статья 1**

1.1. Настоящим каждая Сторона гарантирует, что при заключении настоящего Договора и исполнении своих обязательств по нему, Стороны:

1.1.1. соблюдают требования Федерального закона от 25.12.2008 N 273-ФЗ «О противодействии коррупции», а также иные нормы действующего законодательства Российской Федерации в сфере противодействия коррупции,

1.1.2. не выплачивают, не предлагают выплатить и не разрешают выплату каких-либо денежных средств или ценностей, прямо или косвенно, любым лицам, для оказания влияния на действия или решения этих лиц с целью получить какие-либо неправомерные преимущества или иные неправомерные цели;

1.1.3. не осуществляют действия, квалифицируемые применимым для целей настоящего Договора законодательством, как дача/получение взятки, коммерческий подкуп, а также действия, нарушающие требования применимого законодательства и международных актов о противодействии легализации (отмыванию) доходов, полученных преступным путем;

1.1.4. запрещают своим работникам выплачивать, предлагать выплатить (передать) какие-либо денежные средства или ценности, прямо или косвенно, любым лицам, для оказания влияния на действия или решения этих лиц с целью получить какие-либо неправомерные преимущества или иные неправомерные цели;

1.1.5. запрещают своим работникам принимать или предлагать любым лицам выплатить (передать) работникам какие-либо денежные средства или ценности, прямо или косвенно, для оказания влияния на действия или решения этих работников с целью получить какие-либо неправомерные преимущества или иные неправомерные цели;

1.1.6. принимают разумные меры для предотвращения совершения действий, квалифицируемых действующим законодательством как «коррупционные» со стороны их аффилированных лиц или соисполнителей, субподрядчиков, консультантов, агентов, юристов, иных представителей и прочих посредников, действующих от имени Стороны (далее - Посредники).

1.2. Под «разумными мерами» для предотвращения совершения коррупционных действий со стороны их аффилированных лиц или посредников, помимо прочего, Стороны понимают:

1.2.1. проведение инструктажа аффилированных лиц или посредников о неприемлемости коррупционных действий и нетерпимости в отношении участия в каком-либо коррупционном действии;

1.2.2. включение в договоры с аффилированными лицами или посредниками антикоррупционной оговорки;

1.2.3. неиспользование аффилированных лиц или посредников в качестве канала аффилированных лиц или любых посредников для совершения коррупционных действий;

1.2.4. привлечение к работе любых посредников только в пределах, обусловленных производственной необходимостью в ходе обычной хозяйственной деятельности Стороны;

1.2.5. осуществление выплат аффилированным лицам или посредникам в размере, не превышающем размер соответствующего вознаграждения за оказанные ими законные услуги.

**Статья 2**

2.1. В случае возникновения у Стороны подозрений, что произошло или может произойти нарушение каких-либо положений Статьи 1, соответствующая Сторона обязуется:

2.1.1. уведомить другую Сторону в письменной форме в течение двух суток с момента, когда ей стало известно о нарушении (возникли подозрения о нарушении). После письменного уведомления, соответствующая Сторона имеет право приостановить исполнение обязательств по настоящему Договору до получения подтверждения, что нарушения не произошло или не произойдет.Это подтверждение должно быть направлено в течение десяти рабочих дней с даты направления письменного уведомления;

2.1.2. обеспечить конфиденциальность указанной информации вплоть до полного выяснения обстоятельств Сторонами;

2.1.3. провести по требованию и с участием другой Стороны аудит документов бухгалтерского учета и финансовой отчетности Стороны, предположительно допустившей нарушение, относящихся к исполнению настоящего Договора, а также иных документов, которые согласно имеющимся сведениям могли повлиять на исполнение настоящего Договора,

2.1.4. оказать полное содействие при сборе доказательств при проведении аудита.

2.2. В письменном уведомлении Сторона обязана сослаться на факты или предоставить материалы, достоверно подтверждающие или дающие основание предполагать, что произошло или может произойти нарушение каких-либо положений настоящей Статьи контрагентом, его аффилированными лицами, работниками или посредниками выражающееся в действиях, квалифицируемых применимым законодательством, как дача или получение взятки, коммерческий подкуп, а также действиях, нарушающих требования применимого законодательства и международных актов о противодействии легализации доходов, полученных преступным путем.

**Статья 3**

3.1. В случае нарушения одной Стороной обязательств воздерживаться от запрещенных в Статье 1 настоящего приложения к Договору действий и/или неполучения другой Стороной в установленный законодательством срок подтверждения, что нарушения не произошло или не произойдет, другая Сторона имеет право расторгнуть договор в одностороннем внесудебном порядке полностью или в части, направив письменное уведомление о расторжении. Сторона, по чьей инициативе был расторгнут настоящий Договор в соответствии с положениями настоящей статьи, вправе требовать возмещения реального ущерба, возникшего в результате такого расторжения.

|  |  |
| --- | --- |
| **ЗАКАЗЧИК:**  **ФГУП «Московский эндокринный завод»**  Генеральный директор  \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ / М.Ю. Фонарев / | **ПОСТАВЩИК:**  \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ / / |