**Приложение №1**

**от 05 апреля 2017 г.**

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Наименование товара** | **Характеристика товара** | **Ед. изм.** | **Кол-во** | **Выделенная сумма в тенге** | **Место поставки** | **Срок и условия поставки** |
| 6 | Средство для дезинфекция+ПСО, ПСО и стерилизация изделий медицинского назначения | Концентрированное дезинфицирующее средство для предстерелизационной очистки и стерилизации с характерным запахом.  В качестве действующнго вещества должно содержать ферменты : Амилазу, Протеазу , Липазу, в совокупности не более 6%, поверхностно-актичных веществ (ПАВ)- не более 18%. Не должно содержать в своем составе: альдегиды, кислоты, ЧАС, амины, гуанидины, перекисные соединения, активный хлор, спирты.  рН 1% водного раствора средства должен составлять не менее 5,5 ед.  Средство должно быть предназначено для:  -предстерилизационной очистки ИМН из различных материалов (стекло, резина, пластмасса, металл, включая хирургические, микрохирургические, стоматологические, в том числе вращающиеся, инструменты) ручным и механизированным способами с применением ультразвука.  - очистке жестких и гибких эндоскопов, инструментов к ним из различных материалов:  - предварительной очистке эндоскопов и инструментов к ним ручным и машинным способом;  - окончательной очистке эндоскопов перед дезинфекцией, ПСО эндоскопов перед их дезинфекцией и стерилизацией;  - ПСО эндоскопов механическим способом в установках, предназначенных для этих целей.  - ПСО хирургических (включая микрохирургические) и стоматологических (включая вращающиеся) инструментов, а также инструментов к эндоскопам, в т.ч. механизированным способом.  Выход приготовленного раствора из 1 л концентрата для ПСО гибких и жестких эндоскопов при температуре не более 25С и не менее 18С со временем экспозиции не менее 10мин, должно составить не менее 250л.  Средство должно сохранять рабочую активность после замораживания и оттаивания.  По параметрам острой токсичности согласно ГОСТ 12.1.007.76 при введении в желудок средство должно относится к 4 классу(малоопасные вещества).  Срок годности концентрата при условии хранения в закрытой упаковке производителя должен быть не более 3 лет  Средство должно комплектоваться тестами на смываемость, позволяющими осуществлять оперативный контроль полноты смываемости средства с ИМН | флакон | 150 | 915 000 |  | в течении 5 календарных дней со дня устной заявки заказчика до 31.12.2017 г. |
| 16 | Салфетки | Салфетки поставляются в виде перфорированного рулона в индивидуальной герметичной полиэтиленовой упаковке. Материал салфеток имеет в своём составе вискозу и полипропилен, не оставляет следов ворса на протираемых поверхностях, имеет однородную полимерную структуру, обеспечивающую высокую устойчивость материала к истиранию. Плотность 45 гм. Количества салфеток от 40 до 50 шт в 1 ведре. | 1 л ведро | 50 | 300 000 |
| 17 | Жидкое мыло | Мыло должно быть представлено в виде – крема, густой консистенции. Не должно содержать консервантов, красителей, ароматических отдушек и абразивных веществ, не должно вызывать раздражений кожи и аллергических реакций при частом использовании. Средство должно быть упаковано в полимерные, герметичные, стерильные пакеты объемом не более 0,7 л, снабженные обратным дозирующим клапаном, исключающим обратный подсос воздуха, обеспечивающим стерильность средства до конца использования и точное дозирование препарата (не более 1,6 мл за одно нажатие). Срок годности мыла не менее 36 месяцев с даты производства. Потребительская упаковка средства должна содержать маркировку на казахском и русском языке. Совместно со мылом должны быть поставлены настенные держатели с локтевым приводом в необходимом количестве. Установка настенных держателей должна осуществляться за счет поставщика. Замена вышедших из строя настенных держателей должна осуществляться за счет поставщика в течение всего срока использования средства. | 0,7 л | 200 | 690 000 |
| 18 | Антисептик для гигиенической и хирургической обработки рук, мест инъекций, локтевых сгибов доноров, операционного поля, стерильно, не содержит консервантов, красителей и ароматических отдушек) | Антисептическое средство должно быть представлено в виде геля, должно содержать не менее 65% смеси пропиловых спиртов высокой очистки в соотношение 1:0,63 со смягчающими добавками для кожи. Не должно содержать консервантов, красителей и ароматических отдушек. Должно быть разрешено для хирургической, гигиенической обработки рук, кожи операционного и инъекционного полей и локтевых сгибов доноров. Должно обладать бактерицидными (в т.ч. возбудители туберкулеза и ВБИ), фунгицидными, вирулицидными свойствами. Средство должно быть упаковано в полимерные, герметичные, стерильные пакеты объемом не более 0,7 л, снабженные обратным дозирующим клапаном, исключающим обратный подсос воздуха, обеспечивающим стерильность средства до конца использования и точное дозирование препарата (не более 1,6 мл за одно нажатие). Срок годности средства не менее 36 месяцев с даты производства. Потребительская упаковка средства должна содержать маркировку на казахском и русском языке. Совместно с антисептическим средством должны быть поставлены настенные держатели с локтевым приводом в необходимом количестве. Установка настенных держателей должна осуществляться за счет поставщика. Замена вышедших из строя настенных держателей должна осуществляться за счет поставщика в течение всего срока использования средства. | 0,7л | 200 | 782 000 |