|  |  |
| --- | --- |
| **03.12.2019****№05-07/849** | |
|  | ***Ссылка на данный номер обязательна!*** |
|  | **Запрос Коммерческого предложения** |
| *Поставка дезинфицирующих средств* |

**Основные требования:**

|  |  |
| --- | --- |
| Адрес доставки / оказания услуг: | Санкт-Петербург, пос. Песочный, ул. Ленинградская, д.68 |
| Предполагаемый срок проведения закупки | 12.2019 |
| Требования к порядку поставки продукции (выполнения работ, оказания услуг) | Поставка партиями |
| Структура цены (расходы, включенные в цену товара / услуги) | 1. стоимость товара; 2. стоимость упаковки товара; 3. стоимость нанесения маркировки на упаковку товара; 4. стоимость транспортировки товара от склада поставщика до склада покупателя, включающая в себя все сопутствующие расходы; 5. расходы поставщика на уплату таможенных сборов, налоговых и иных обязательных платежей, обязанность по внесению которых установлена российским законодательством;   все иные прямые и косвенные накладные расходы поставщика, связанные с поставкой товара и необходимые для надлежащего выполнения обязательств. |
| Предполагаемый срок(период) поставки товара / период оказания услуг / период выполнения работ | С 01.01.2020 по 01.04.2020 |
| Максимальное количество партий товара / этапов выполнения работ | 5 (пять) |
| Максимальный срок поставки товара (одной партии товара) / выполнения этапа работ | *В течение 10(десяти) рабочих дней с момента поступления заявки от Заказчика* |
| Минимальные требования к сроку гарантии качества товара (сроку годности товара) или оказанных услуг | *Остаточный срок годности товара на момент поставки должен составлять не менее 70%.* |
| Требования к предоставляемым лицензиям, сертификатам или иным документам | Наличие РУ |
| Порядок и сроки оплаты | В течение 30 (тридцати) календарных дней с момента подписания Покупателем универсального передаточного документа (УПД).  При заключении Контракта с субъектами малого предпринимательства (СМП) - в течение 15 (пятнадцати) рабочих дней. |
| Срок предоставления ценовой информации | **12.12.2019** |

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **Спецификация** | | | | | | |
| **№** | **Наименование** | **Технические характеристики товара** | **Ед. изм.** | **Количество** | **НДС%** | **Цена за ед. с НДС** | **Сумма** |
| 1 | Азопирам - СК | Набор предназначен для обнаружения остатков крови, следов ржавчины и кислот на изделиях медицинского назначения при контроле качества их предстерилизационной очистки в ЛПУ. | упаковка | 12 |  |  |  |
| 2 | Аспирматик 2л | Дезинфицирующее средство, представляющее собой жидкий концентрат, содержащее в качестве активной основы четвертичные аммониевые соединения, ПАВ (Поверхностно-активных веществ). Состав: не менее 7,5 % диоктилдиметиламмония хлорида в качестве действующего вещества.Средство должно обладать утвержденными режимами дезинфекции стоматологических отсасывающих систем методом прокачки через систему не менее 1,5 л 2%-ного раствора средства, дезинфекции плевательниц - залить не менее 0,5 л 2%-ного раствора. Возможность оставить на 30 мин или на ночь. Срок годности средства в невскрытой упаковке производителя - не менее 3 лет, во вскрытой - не менее 3 месяцев. Срок годности рабочих растворов - не менее 1 месяца. Упаковка полимерный флакон не менее 2 л. | флак | 1 |  |  |  |
| 3 | АХД-2000 Экспресс 0,1 л | Готовый к применению кожный антисептик, предназначенный в соответствии с требованиями гл. 1. разд.12 СанПиН 2.1.3.2630 – 10, для гигиенической обработки рук медперсонала, обработки рук хирургов и других лиц, участвующих в проведении операций и приеме родов, для обработки кожи операционного и инъекционного полей, локтевых сгибов доноров.Состав: Комбинация н-пропилового и изопропилового спиртов (суммарно не менее 70%), не более 0,15% ЧАС или аналогичных по целевой активности действующих веществ, увлажняющие и смягчающие добавки. Средство не должно содержать альдегидов, фенолов, аминов, хлоргексидина, этилового спирта, искусственных отдушек, красителей.Средство должно обладать бактерицидной (включая ВБИ), туберкулоцидной, фунгицидной, вирулицидной антимикробной активностью и обладать утвержденными режимами применения:   * Время гигиенической обработки рук персонала не более 15 сек. * Общее время обработки рук хирургов и других лиц, участвующих в проведении операций и приеме родов не более 2 мин. * Время обработки кожи операционного поля, локтевых сгибов доноров не более 2 мин.   Основные характеристики: Не должно оказывать местно-раздражающего, кожно-резорбтивного и сенсибилизирующего действия. Не вызывать сухости и раздражения кожи. По параметрам острой токсичности согласно ГОСТ 12.1.007-76 при введении в желудок, нанесении на кожу должно относиться к 4 классу малоопасных соединений. Срок годности: не менее 3 лет.Форма выпуска: полимерный флакон объемом не менее 0,1 л с распыляющей насадкой. Средство должно соответствовать Единым санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям к товарам, подлежащим санитарно-эпидемиологическому надзору (контролю), ГОСТ 12.1.007-76 (п.п. 1.2) | флак | 200 |  |  |  |
| 4 | АХД-2000 Экспресс 1 л | Готовый к применению кожный антисептик, предназначенный в соответствии с требованиями гл. 1. разд.12 СанПиН 2.1.3.2630 – 10, для гигиенической обработки рук медперсонала, обработки рук хирургов и других лиц, участвующих в проведении операций и приеме родов, для обработки кожи операционного и инъекционного полей, локтевых сгибов доноров.Состав: Комбинация н-пропилового и изопропилового спиртов (суммарно не менее 70%), не более 0,15% ЧАС или аналогичных по целевой активности действующих веществ, увлажняющие и смягчающие добавки. Средство не должно содержать альдегидов, фенолов, аминов, хлоргексидина, этилового спирта, искусственных отдушек, красителей.Средство должно обладать бактерицидной (включая ВБИ), туберкулоцидной, фунгицидной, вирулицидной антимикробной активностью и обладать утвержденными режимами применения:   * Время гигиенической обработки рук персонала не более 15 сек. * Общее время обработки рук хирургов и других лиц, участвующих в проведении операций и приеме родов не более 2 мин. * Время обработки кожи операционного поля, локтевых сгибов доноров не более 2 мин.   Основные характеристики: Не должно оказывать местно-раздражающего, кожно-резорбтивного и сенсибилизирующего действия. Не вызывать сухости и раздражения кожи. По параметрам острой токсичности согласно ГОСТ 12.1.007-76 при введении в желудок, нанесении на кожу должно относиться к 4 классу малоопасных соединений. Срок годности: не менее 3 лет.Форма выпуска: полимерный флакон объемом не менее 1 л, подходящий для использования в имеющихся настенных локтевых дозаторах европейского стандарта.Средство должно соответствовать Единым санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям к товарам, подлежащим санитарно-эпидемиологическому надзору (контролю), ГОСТ 12.1.007-76 (п.п. 1.2) | флак | 207 |  |  |  |
| 5 | Дезоборона 1л | Жидкое дезинфицирующее средство (концентрат), предназначенное в соответствии с требованиями гл. II. СанПиН 2.1.3.2630 – 10 для применения для применения в лечебно-профилактических организациях любого профиля и учреждениях, соответствующих подразделений силовых ведомств МО, ГО, в т.ч. спасателей МЧС, в чрезвычайных ситуациях.  В качестве действующего вещества средство должно содержать не менее 20% пероксида водорода и функциональные добавки, рН средства не более 3,0 ед. В составе средства не должны присутствовать дополнительные активные ингредиенты (спирты, альдегиды, НУК, производные ЧАС, гуанидина, амина, хлора, фенола). Средство должно обладать бактерицидными (в т.ч. возбудители внутрибольничных, анаэробных инфекций, легионеллеза), туберкулоцидными (тестировано на М. terrae), спороцидными, вирулицидными (в отношении всех вирусов-патогенов человека, в том числе вирусов энтеральных и парентеральных гепатитов (в т.ч. гепатита А, В и С), ВИЧ, полиомиелита, аденовирусов и др.), фунгицидными (в отношении грибов родов Candida, Trichophyton, Aspergillus) антимикробными, хорошими моющими и дезодорирующим свойствами, не должно фиксировать органические загрязнения, повреждать обрабатываемые поверхности. По параметрам острой токсичности по ГОСТ 12.1.007-76 должно быть при введении в желудок не менее 3 класса умеренно опасных веществ, при нанесении на кожу не менее 4 класса малоопасных веществ, средство должно обладать пролонгированным остаточным эффектом, быть экологически безопасным. Рабочие растворы не должны оказывать кожно-резорбтивного и сенсибилизирующего действия, обработка поверхностей должна проводиться в присутствии пациентов без использования средств индивидуальной защиты. Средство должно использоваться для дезинфекции и ПСО (в т.ч. совмещенные в один процесс) ИМН (в т.ч. эндоскопов), стоматологических материалов (оттисков из альгинатных, силиконовых материалов, полиэфирной смолы, зубопротезных заготовок из металлов, керамики, пластмасс и других материалов, стерилизации ИМН (в т.ч. эндоскопы), ДВУ эндоскопов, дезинфекции и мытья помещений, различного медоборудования (в т.ч. наркозно-дыхательной аппаратуры, анестезиологического оборудования, слюноотсасывающих систем, кувезов), генеральных уборок, обеззараживания воздуха, систем вентиляции, кондиционирования (в т.ч. против возбудителей легионеллеза), обеззараживания медицинских отходов, дезинфекции санитарного транспорта и транспорта для перевозки пищевых продуктов, для борьбы с плесневыми грибками.Выход рабочего раствора из 1 л средства должен составлять:   * для дезинфекции поверхностей против возбудителей легионеллеза не менее 10 л при экспозиции не более 60 мин, * для генеральных уборок в соматических отделениях ЛПУ не менее 200 л при экспозиции не более 60 минут, * для генеральных уборок в хирургических отделениях не менее 100 л при экспозиции не более 60 минут, * для дезинфекции ИМН не менее 100 л при экспозиции не более 60 мин, * для ПСО ИМН механизированным способом не менее 200 л при экспозиции не более 5 мин.   Время проведения ДВУ эндоскопов не более15 мин, стерилизации ИМН не более 30 мин. Расфасовка: полимерные емкости не менее 1 л. Срок годности рабочих растворов не менее 5 суток. Срок годности средства в упаковке производителя не менее 2 лет.Средство должно соответствовать Единым санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям к товарам, подлежащим санитарно-эпидемиологическому надзору (контролю), ГОСТ 12.1.007-76 (п.п. 1.2) | флак | 110 |  |  |  |
| 6 | Клиндезин-Окси 3,8 л | Жидкое кислородсодержащее средство, содержащее перекись водорода, надуксусную кислоту (НУК), ингибиторы коррозии и другие функциональные добавки, содержание НУК в рабочем растворе средства должно быть в интервале 0,22 - 0,24 %. В составе средства не должны присутствовать дополнительные активные ингредиенты (спирты, альдегиды, производные ЧАС, гуанидина, амина, хлора, фенола, ферменты).Перед использованием не должна требоваться активация средства способом переворачивания канистр и временной выдержки. Антимикробная активность: бактерицидная, туберкулоцидная, спороцидная, вирулицидная, фунгицидная. Средства не должно обладать коррозионной активностью, оказывать фиксирующее действие на органические вещества. По параметрам острой токсичности (ГОСТ 12.1.007-76) класс опасности средства при введении в желудок нанесении на кожу и при и парентеральном введении должно относиться к 4 классу малоопасных веществ, не обладать сенсибилизирующим эффектом. В соответствии с требованиями гл. II. СанПиН 2.1.3.2630 – 10 средство должно применяться в ЛПО любого профиля для дезинфекции, стерилизации изделий медицинского назначения из различных материалов (включая хирургические и стоматологические инструменты, жесткие и гибкие эндоскопы, инструменты к ним), ДВУ эндоскопов. Применяться ручным и в обязательном порядке механизированным способами в моюще-дезинфицирующих машинах (МДМ) с утвержденными режимами: время экспозиции ДВУ эндоскопов не более 5 мин, стерилизации ИМН (в т.ч. эндоскопов) не более 15 мин, время отмывания средства после дезинфекционной выдержки не более 1 мин однократно. Срок годности средства в невскрытой упаковке производителя не менее 1 года. Многократность использования средства не менее 14 суток. Средство должно быть рекомендовано зарубежным производителем эндоскопической техники. Для экспресс-контроля минимальной рекомендуемой (допустимой) концентрации основного действующего вещества в средстве должны иметься индикаторные полоски. Упаковка: полиэтиленовые канистры не менее 3,7 л.  Средство должно соответствовать Единым санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям к товарам, подлежащим санитарно-эпидемиологическому надзору (контролю), ГОСТ 12.1.007-76 (п.п. 1.2) | канистра | 5 |  |  |  |
| 7 | Лизарин 1л | Жидкое дезинфицирующее средство (концентрат) с тройным синергетическим действием (дезинфицирующим, моющим и дезодорирующим), содержащий в качестве действующих веществ синергетическую композицию из трех групп активно действующих веществ (полигексаметиленгуанидин гидрохлорид (ПГМГ), ЧАС, N,N-бис(3-аминопропил) додециламин, (алкиламин), ПАВ с суммарным содержанием действующих веществ в интервале 19 - 20%, pH средства в интервале 8,5 – 11,0. В составе средства не должны присутствовать спирты, кислоты, перекись водорода, альдегиды, производные хлора, фенола, ферменты. Средство должно обладать бактерицидной (включая возбудителей ВБИ и анаэробных инфекций), спороцидной, туберкулоцидной, вирулицидной (в т.ч. возбудителей полиомиелита, гепатита А, В и С, аденовирусы), фунгицидной (в т.ч. противоплесневой) антимикробной активностью. Средство не должно вызывать коррозии медицинских инструментов и других изделий, фиксировать органические выделения, обесцвечивать ткани, должно быть совместимо с материалами ИМН, медицинского оборудования (в т.ч. эндоскопического). По степени воздействия на организм по ГОСТ 12.1.007-76 должно относиться при введении в желудок к 3 классу умеренно опасных веществ, при нанесении на кожу к 4 классу малоопасных веществ, применяться методом протирания в присутствии людей, смывание средства с обработанных поверхностей и проветривание не должно требоваться. В соответствии с требованиями гл. II. СанПиН 2.1.3.2630 – 10 должно применяться в ЛПУ различного профиля для ПСО и дезинфекции (в т.ч. при совмещении в один процесс) ИМН, включая жесткие и гибкие эндоскопы ручным и механизированным (ультразвуковым) способами, дезинфекции высокого уровня (ДВУ) эндоскопов, дезинфекции медоборудования (в т.ч. кувезы, наркозно-дыхательная аппаратура, анестезиологическое оборудование, стоматологические отсасывающие системы), дезинфекции и мытья различных поверхностей (в т.ч. контактирующих с пищевыми продуктами), генеральных уборок, обеззараживания медицинских, жидких биологических (кровь, мокрота и т.п.), пищевых и пр. отходов, воздуха и систем вентиляции, для борьбы с плесенью. В обязательном порядке у средства должно иметь режимы применения, удовлетворяющие одновременно следующим требованиям:  Содержание активнодействующих веществ (АДВ) в рабочем растворе средства должно находиться:   * при дезинфекции поверхностей в бактериальном режиме со временем экспозиции не более 5 минут   сумма АДВ в интервале 0,95 - 0,04%, ЧАС в интервале 0,045 - 0,015 %, алкиламин в интервале 0,025 - 0,008 %   * при дезинфекции поверхностей в противовирусном режиме со временем экспозиции не более 15 минут   сумма АДВ в интервале 0,15 - 0,1%, ЧАС в интервале 0,07 -0,04%, алкиламин в интервале 0,04 - 0,02 %   * при дезинфекции ИМН простой конфигурации при вирусных, бактериальных (включая туберкулез) и грибковых   инфекциях со временем экспозиции не более 15 минут  сумма АДВ в интервале 0,2 - 0,14 %, ЧАС в интервале 0,08 - 0,065 %, алкиламин в интервале 0,04 - 0,035 %   * при дезинфекции кувезов со временем экспозиции не более 10 минут   сумма АДВ в интервале 0,2 - 0,1%, ЧАС в интервале 0,09 - 0,04%, алкиламин в интервале 0,05 - 0,02 %   * при дезинфекции эндоскопов при вирусных, бактериальных (включая туберкулез) и грибковых инфекциях   со временем экспозиции не более 15 минут  сумма АДВ в интервале 0,2 - 0,14 %, ЧАС в интервале 0,08 - 0,065%, алкиламин в интервале 0,04 - 0,035 %   * при ДВУ эндоскопов со временем экспозиции не более 10 минут   сумма АДВ в интервале 0,95 - 0,6 %, ЧАС в интервале 0,45 - 0,24%, алкиламин в интервале 0,25 - 0,12 %  Для Экспресс-контроля концентраций рабочих растворов средства должны иметься индикаторные полоски однократного применения. Выпускаться в полимерных флаконах не менее 1 л. Срок годности не менее 5 лет, многократность использования рабочих растворов не менее 28 суток.Средство должно соответствовать Единым санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям к товарам, подлежащим санитарно-эпидемиологическому надзору (контролю), ГОСТ 12.1.007-76 (п.п. 1.2) | флак | 300 |  |  |  |
| 8 | Лизаксин- салфетки 220 шт/уп | Готовые к применению дезинфицирующие салфетки из нетканого материала, пропитанные дезсредством, содержащим пропиловый спирт не менее 17% и не более 27 %, ЧАС не более 0,28 %, ПАВ, рН средства в диапазоне 12,0-13,0. Пропиточный состав не должен содержать: спирты в концентрации более 27% , альдегиды, производные аминов, хлора, кислот, фенола, ферменты. Антимикробная активность: бактерицидная, туберкулоцидная, вирулицидная, фунгицидная. По параметрам острой токсичности при введении в желудок и нанесении на кожу согласно ГОСТ 12.1.007-76 должно относятся к 4 классу малоопасных соединений. Салфетки должны иметь хорошие моющие свойства, разрушать биопленки, не фиксировать органические загрязнения, не повреждать обрабатываемые изделия, не оставлять следов, должны быть совместимы с материалами медицинского оборудования. Салфетки должны быть прочными, не рваться, не сбиваться в комок. В соответствии с требованиями гл. II. СанПиН 2.1.3.2630 – 10 применяться в присутствии пациентов для одновременной очистки и дезинфекции, загрязненных и не загрязненных биологическими выделениями различных поверхностей и предметов (в том числе поверхности гибких эндоскопов, датчиков УЗИ, кувезов, мониторов, наркозно-дыхательной аппаратуры, стоматологических наконечников, зеркал), осветительной аппаратуры, жесткой мебели (в том числе операционных, манипуляционных, пеленальных столов, гинекологических, стоматологических кресел, кроватей), санитарно-технического оборудования, ручек дверей, наружных поверхностей холодильников. При любых видах инфекций (включая туберкулез) время обеззараживания поверхностей, не загрязненных биологическими выделениями должно не более 3 минут, загрязненных биологическими выделениями не более 5 минут. Салфетки должен быть размером не менее 13х16 см, в виде рулона с перфорацией для отрыва, упакованного в банку из плотного полимера с герметичной откидной крышкой и имеющей в центре функциональный разрез для извлечения салфетки. В банке должно быть не менее 160 штук. Срок годности должен составлять не менее 2-х лет. Средство должно соответствовать Единым санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям к товарам, подлежащим санитарно-эпидемиологическому надзору (контролю), ГОСТ 12.1.007-76 (п.п. 1.2) | банка | 260 |  |  |  |
| 9 | Секусепт Актив | Дезинфицирующее средство, представляющее собой порошок, обязательно содержащее в составе кислородосодержащие соединения (перекиси, НУК и др.).  Средство должно обладать бактерицидным (включая туберкулез), вирулицидным, фунгицидным действием, а также спороцидным действием и моющими свойствами. Средство должно обладать утвержденными режимами: -Дезинфекция ИМН, не совмещенная с ПСО (включая жесткие и гибкие эндоскопы и инструменты к ним) ручным и механизированным способом; -Дезинфекция ИМН, совмещенная с ПСО (включая жесткие и гибкие эндоскопы и инструменты к ним) ручным и механизированным способом; -ПСО (предстерилизационная очистка) (включая жесткие и гибкие эндоскопы и инструменты к ним) ручным и механизированным способом; - предварительная очистка эндоскопов и инструментов к ним; - окончательная очистка эндоскопов перед дезинфекцией высокого уровня (ДВУ); -Стерилизация ИМН (включая жесткие и гибкие эндоскопы и инструменты к ним); -ДВУ (дезинфекция высокого уровня) эндоскопов. Cрок годности средства - не менее 2 лет, рабочих растворов - не более 1суток. Многократность использования растворов при проведении процессов ручным способом - не более 1суток. При проведении процессов механизированным способом растворы используют однократно. Упаковка банка - не более 1,5 кг. Средство должно быть рекомендовано производителями эндоскопической техники "OLYMPUS". | банка | 12 |  |  |  |
| 10 | Септохлораль + (таблетки) 300 шт/уп | Хлорсодержащее средство, содержащее в качестве действующего вещества натриевую соль дихлоризоциануровой кислоты в диапазоне 87 - 98 %. Содержание активного хлора в средстве не менее 56 %. Форма выпуска: хорошо растворимых в воде таблетки весом не более 2,7 г, (время распадаемости таблеток не более 5 минут) с содержанием активного хлора в 1 таблетке не менее 1,5г. Антимикробная активность: бактерицидная (включая возбудителей туберкулеза, особо опасных инфекций – холеры, чумы, сибирской язвы (в т.ч. в споровой форме), вирулицидная, фунгицидная (включая плесени). По параметрам острой токсичности по ГОСТ 12.1.007-76 должно относиться к 3 классу умеренно опасных веществ при введении в желудок и к 4 классу малоопасных веществ при нанесении на кожу. В соответствии с требованиями гл. II. СанПиН 2.1.3.2630 – 10 должно применяться для дезинфекции различных поверхностей, ИМН, медицинских отходов (в т.ч. крови, сыворотки и других биологических жидкостей), для генеральных уборок; дезинфекции воды из нецентрализованных водоисточников. Срок годности средства (таблетки) в невскрытой упаковке производителя должен быть не менее 5 лет, рабочих растворов не менее 6 суток. Упаковка: полимерные емкости, содержащие не менее 300 таб. Средство должно соответствовать Единым санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям к товарам, подлежащим санитарно-эпидемиологическому надзору (контролю), ГОСТ 12.1.007-76 (п.п. 1.2) | банка | 50 |  |  |  |
| 11 | Стеризол жидкое мыло 0,7 л | Гипоаллергенное готовое средство (жидкое мыло), однородной вязкой (гелеобразной) консистенции без запаха, предназначенное в соответствии с требованиями гл. 1. разд.12 СанПиН 2.1.3.2630 – 10 для гигиенической обработки рук медперсонала, включая обработку рук оперирующего медперсонала в ЛПУ различного профиля (в т.ч. роддома и отделения неонатологии), клинические, микробиологические и др. лаборатории, детские учреждения, не должно вызывать раздражений кожи и аллергических реакций при частом использовании. В составе не должны содержаться консерванты, красители и абразивные вещества. Средство должно выпускаться в полимерной герметичной  упаковке объемом 0,7 л  c обратным дозирующим клапаном, обеспечивающим точное дозирование препарата в интервале 1,5 - 1,6 мл за одно нажатие, предотвращающим попадания воздуха в упаковку и контаминацию средства.  Средство приобретается как расходный материал к настенным локтевым дозаторам "Стеризол», используемым заказчиком. Должно соответствовать ТР ТС 009/2011 "О безопасности парфюмерно-косметической продукции" . | шт | 50 |  |  |  |
| 12 | Стеризол кожный антисептик 0,7 л | Готовый к применению кожный антисептик, предназначенный в соответствии с требованиями гл. 1. разд.12 СанПиН 2.1.3.2630 – 10 для гигиенической обработки рук медперсонала, обработки рук хирургов, для обработки кожи операционного и инъекционного полей, локтевых сгибов доноров. Состав: комбинация изопропилового и н-пропилового спиртов (суммарное содержание спиртов в интервале 65 -75%), при этом изопропиловый спирт должен содержаться в интервале 40 -65 %. Средство не должно содержать другие виды спиртов, альдегиды, производные гуанидинов, алкиламинов, кислоты, перекись водорода. Должно обладать бактерицидной, туберкулоцидной, вирулицидной, фунгицидной антимикробной активностью.Основные характеристики: не должно оказывать местно-раздражающего, кожно-резорбтивного и сенсибилизирующего действия. По параметрам острой токсичности согласно ГОСТ 12.1.007-76 при введении в желудок, нанесении на кожу должно относиться к 4 классу малоопасных соединений. Срок годности не менее 2,5 лет. Средство должно выпускаться в полимерной герметичной  упаковке объемом 0,7 л  c обратным дозирующим клапаном, обеспечивающим точное дозирование препарата в интервале 1,5 - 1,6 мл за одно нажатие, предотвращающим попадания воздуха в упаковку и контаминацию средства.Средство приобретается как расходный материал к настенным локтевым дозаторам "Стеризол», используемым заказчиком. Средство должно соответствовать Единым санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям к товарам, подлежащим санитарно-эпидемиологическому надзору (контролю), ГОСТ 12.1.007-76 (п.п. 1.2) | шт | 50 |  |  |  |
| 13 | Стеризол крем 0,7 л | Гипоаллергенный крем, без красителей, ароматизаторов и консервантов, предназначенный в соответствии с требованиями гл. 1. разд.12 СанПиН 2.1.3.2630 – 10 для повседневного ухода за кожей рук медицинского персонала, предупреждающий и устраняющий раздражение кожи из-за регулярного контакта с чистящими, моющими и дезинфицирующими средствами, восстанавливающий естественный кислотный баланс кожи. Крем должен быстро впитываться в кожу не оставляя жирных следов. В составе должно содержаться не менее 22% ингредиентов, в т.ч. вазелиновое масло, ПАВ, цетиловый спирт, изопропилпальмитат. рН крема в интервале 5 – 6. Срок годности не менее 3 лет. Средство должно выпускаться в полимерной герметичной  упаковке объемом 0,7 л  c обратным дозирующим клапаном, обеспечивающим точное дозирование препарата в интервале 1,5 - 1,6 мл за одно нажатие, предотвращающим попадания воздуха в упаковку и контаминацию средства.  Средство приобретается как расходный материал к настенным локтевым дозаторам "Стеризол», используемым заказчиком. Должно соответствовать ТР ТС 009/2011 "О безопасности парфюмерно-косметической продукции". | шт | 9 |  |  |  |
| 14 | Тест-полоски для Клиндезин 3000 (100 тестов) | Полоски индикаторные химические одноразовые для экспресс-контроля минимальной эффективной концентрации (МЭК) глутарового альдегида (ГА) в средстве «Клиндезин® 3000». Срок годности полосок в невскрытой упаковке не менее 1 года со дня изготовления, во вскрытой упаковке не менее 3 месяцев после вскрытия. Упаковка: пенал не менее 100 тест-полосок. | упаковка | 50 |  |  |  |

**\*** *Значения заполняются контрагентом при формировании КП*

**Требования к оформлению коммерческих предложений (КП)**

* КП должно содержать:

1. Наименование заказчика, контактные данные.
2. Описание объекта закупки в соответствии с ЗКП
3. Сведения, необходимые для определения идентичности или однородности товара (работы, услуги) предлагаемых поставщиком в соответствии с ЗКП
4. Актуальные на момент запроса цены товара (работ, услуг), технические характеристики и прочие данные, в том числе условия поставки и оплаты, полностью соответствующие указанным в ЗКП;

* КП оформляется на официальном бланке поставщика и должно включать в себя следующую информацию:

1. Идентификационный (регистрационный номер) и дату ЗКП;
2. Полные реквизиты организации;

* КП заверяется «живой» печатью и подписью руководителя организации или уполномоченного лица.

*Проведение данной процедуры сбора информации не влечет за собой возникновения каких-либо обязательств заказчика.*

*Из коммерческого предложения должна однозначно определяться предлагаемая цена единицы товара, работы, услуги и общая цена контракта, с учетом налогов, на условиях, указанных в запросе, а также срок действия предложения.*