**Приложение № 1**

**к Извещению**

**Техническое задание**

**на поставку стоматологических материалов для оказания платных услуг**

**1. Функциональные характеристики (потребительские свойства), технические и качественные характеристики, а также эксплуатационные характеристики (при необходимости) предмета закупки, установленные заказчиком:**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **ОКДП 2** | **МНН/ Наименование товара\***  | **Характеристика товара** | **Ед. изм.** | **Кол-во** |
| 1 | **21.20.24.180 (П)** | **Гуттасилер**    | Цинкэвгеноловая рентгеноконтрастная паста для пломбирования корневых каналов всех групп зубов. Высокопластичный материал. Состав: порошок - дексаметазон, гидрокартизон, йодтимол, кальция гидроксид, барий сернокислый, стеарат магния, оксид цинка, оксид циркония; жидкость – эвгенол, мятное масло. Упаковка: порошок – не менее 15 г, жидкость – не менее 8 мл. *ГОСТ ISO 10993-1-2011, ГОСТ ISO 10993-5-2011, ГОСТ ISO 10993-10-2011, ГОСТ ISO 10993-11-2011, ГОСТ Р 52770-2007, ГОСТ Р 51148-98* | Упак. | 10 |
| 2 | **32.50.11.110 (П)** | **Кальсепт-гидроокись кальция**  | Материал стоматологический для временной пломбировки на основе гидроокиси кальция без йодоформа для внутриканального заполнения при эндодонтическом лечении инфицированных каналов зубов. СоставКальция гидроокисьСульфат барияНатрия хлоридКалия хлоридКальция хлоридБикарбонат натрияВода дистиллированная Упаковка: 2 пластиковых шприца по не менее 2,5 мл каждый. В комплектацию входят 20 специальных канюль в пластиковой упаковке. *ГОСТ ISO 10993-10-2011,* *ГОСТ Р 52770-2020.* | Упак. | 10 |
| 3 | **21.20.24.180 (П)** | Полир Клин (Polir Clean) полировочная паста  | Паста полировальная для профессиональной гигиенической чистки и полировки поверхностей зубов. Эффективное удаление зубных отложений, пятен от пищи и табака.Чистка и полировка одной пастой, за счет специального абразива, который в начале обработки очищает поверхность грубым абразивом, и в процессе чистки разрушается, становится мелкодисперсным и полирует обрабатываемую поверхность.В процессе работы не разбрызгивается, легко смывается водой.Полировка поверхностей зубов без повреждения эмали.Состав: представляет собой пластичную, однородную пасту розового цвета. В состав пасты входит тонкий абразивный материал на основе силиката циркония с помощью, которого осуществляется чистка и полировка поверхности зубов без повреждения эмали зубов, а также полимерные водорастворимые добавки, которые предотвращают разбрызгивание пасты. Упаковка: баночка не менее 45г. | Шт. | 10 |
| 4 | **21.20.24.180 (П)** | **Дентин паста** - временный пломбировочный материал | Цинк-сульфатный цемент на полимерной основе, выглядит как однородная белая плотная масса. Не содержит эвгенола – соответствие Форма выпуска: пастаУпаковка: банкаВес упаковки: не менее 50 г*ГОСТ ISO 10993-5-2011, ГОСТ ISO 10993-10-2011*  | упак. | 16 |
| 5 | **21.20.24.180 (П)** | **ЭДЕТАЛЬ ГЕЛЬ** | Показания:-для облегчения механической обработки каналов;-при подготовке к пломбированию труднодоступных каналов;-выявление устья каналовСостав: Трилон Б (соль ЭДТА)Перекись мочевиныПолиэтиленгликольВода дистилированнаяФорма выпуска: гельУпаковка: шприц не менее 5 мл – не менее 1 шт.Инструкция по применению – не менее 1 шт. | Упак. | 14 |
| 6 | **21.20.24.180 (П)** | **Ретрагель** | Показания:- ретракции десны перед тем, как снять слепок без или с предварительным удалением прилегающих к зубу мягких тканей; - остановки слабого капиллярного или десневого кровотечение в пришеечной области зуба, - в процессе подготовки к фиксации постоянных протезов.Состав:оксикинолеина сульфаталюминия хлоридгелеобразовательстабилизаторнаполнительФорма выпуска:Гель (шприц) 2,5 мл – 2 шт.Сменные канюли – 20 шт.Инструкция по применению – 1 шт. | Упак. | 12 |
| 7 | **21.20.24.180 (П)** | Фуджи 1 - стеклоиономерный цемент для фиксации  | Предназначен для фиксация металлических или металлокерамических коронок, мостовидных конструкций, вкладок, накладок, штифтов, безметалловых коронок и мостов из высокопрочных типов керамики (каркасы из оксида циркония). Рентгеноконтрастный стеклоиномерный фиксирующий цемент. Совместим с пульпой и мягкими тканями, риск послеоперационной гиперчувствительности минимален. Прекрасная адгезия, надежное краевое прилегание. Пролонгированное рабочее время, оптимальная консистенция замешанного материала, простота в работе. Маленький размер частиц. Удобная припасовка конструкции. Быстрое отверждение. Выраженная рентгеноконтрастность.Состав жидкости: полимер акриловой кислоты от 25 до 50%, винная кислота от 10 до 25%.Технические характеристики:Соотношение замешивания 1.8/1.0 гр. /порошок/жидкость/. Время замешивания 20 сек., рабочее время /при 23°C/ /от начала замешивания/ 2 мин.Время начала финишной обработки /после припасовки конструкции/ 4 мин. 30 сек. Цвет материала: белый. Запах отсутствует. Упаковка: флакон с порошком не менее 35 гр., флакон с жидкостью не менее 25 мл., мерная ложка, блок для замешивания, инструкция, содержащая все существенные технические характеристики товара на русском языкГОСТ 31578-2012, ГОСТ 31609-2012, ГОСТ ISO 10993-1-2021, ГОСТ ISO 10993-6-2021, ГОСТ Р 52770-2016 | Упак. | 5 |
| 8 | **32.50.11.110 (П)** | **КОЛЛАПАН**  | Остеопластический биокомпозиционный материал применяется для восстановления костной ткани, профилактики и лечения гнойных осложнений в различных областях костной хирургии. Содержит линкомицина гидрохлорид, рассчитана на рыхлое заполнение полости объёмом 5 см3.Состав материала: искусственный гидроксиапатит, коллаген, антимикробное средство (линкомицина гидрохлорид, коллоидное серебро, гентамицина сульфат, метронидазол, клафоран, рифампицин, диоксидин, изониазид).Полностью замещается костной тканью без образования фиброзной прослойки; активно стимулирует остеогенез; значительно усиливает репаративные процессы в поврежденных тканях; способствует быстрому заживлению и восстановлению костной структуры; обладает противовоспалительным действием; создает антимикробный фон в ране за счет пролонгированного выделения антимикробного средства в течении 20 суток. Полностью замещаются новообразованной костной тканью, антимикробное средство выделяется локально в ране в течение 2-3 недель. Пористость - 90%. Форма выпуска: **Стеклянный флакон; гранулы № 5 рассчитана на рыхлое заполнение полости объемом 5см3**.*ГОСТ Р 50444-92, ГОСТ 52770-2007, ГОСТ 31576-2012, ГОСТ ISO 10993-1-2011, ГОСТ ISO 10993-4-2011, ГОСТ ISO 10993-5-2011, ГОСТ ISO 10993-6-2011, ГОСТ ISO 10993-9-2011, ГОСТ ISO 10993-10-2011, ГОСТ ISO 10993-11-2011, ГОСТ ISO 10993-13-2011, ГОСТ ISO 10993-18-2011* | Упак.  | 4 |
| 9 | **32.50.11.110 (П)** | **Спрей окклюзионный**  | Зуботехнический спрей для маркировки контактных пунктов и поверхностей, а также мест c нарушениями. Спрей должен обеспечивать равномерное, тонкое распыление, экономичность в употреблении. Спрей не образует капель и оладаеть 100%-й растворимостью. Компоненты спрей, отвечают требованиям пищевой гигиены. Цвет по заявке заказчика: зеленый, синий или красный. Упаковка: баллон объемом не менее 75 мл., насадка распылительная 1 шт.ГОСТ ISO 10993-1-2021, ГОСТ ISO 10993-10-2011, ГОСТ ISO 10993-11-2021, ГОСТ ISO 10993-12-2011, ГОСТ Р 52770-2007 | Шт. | 12 |
| 10 | **32.50.11.110 (П)** | **Нить ретракционная на основе эпинефрина** **№ 000**  | Предназначена для ускорения и облегчения работы с использованием гемостатиков и дополнительных приспособлений.**Нить ретракционная на основе эпинефрина.** Из **100 % хлопка** с пропиткой эпинефрин соляная кислота и сульфат алюминия. Текстура позволяет легко удерживать нить в руках. Пропитка с равномерным распределением раствора по всей длине и ширине нити. Заточенный колпачок для отрезания нужной длины нити (без использования ножниц). Нить, находящаяся внутри банки должна оставаться стерильной, при использовании не должна оставлять волокон. Нить должна быть темного цвета для легкой визуализируется для контроля дозы. **Толщина нити № 000.**Упаковка нить длиной не более 2,74 м во флаконе. *ГОСТ Р 52770-2016; ГОСТ ISO 10993-1-2011, ГОСТ ISO 10993-4-2011;ГОСТ ISO 10993-5-2011; ГОСТ ISO 10993-10-2011; ГОСТ ISO 10993-11-2011*. | Упак. | 8 |

**Возможна поставка с иным количеством товара в наборе/упаковке, но с пересчетом количества наборов/упаковок с сохранением общего количества поставляемого товара.**

**В случае, если документация о закупке содержит ссылки на товарные знаки поставляемого и используемого при выполнении работ товара, участнику закупки необходимо учитывать формулировку «или эквивалент» и рассматривать исключительно технические характеристики товара.**

Параметры эквивалентности по материалам:

1) не должны уступать по основным техническим и потребительским характеристикам материалам, указанным в документации;

2) не должны относиться к более низкому классу материалов по общепринятой классификации (должен относиться к тому же или более высокому классу материалов);

3) должны соответствовать размерам, указанным в документации.

Указанные в документации знаки обслуживания, фирменные наименования, патенты, полезные модели, промышленные образцы, наименование страны происхождения товара, заводы-изготовители, ссылки на технические условия производителей, наименования производителей товара, а также места приобретения материалов и оборудования являются рекомендованными.»

Закупка попадает под ограничение допуска согласно Постановлению Правительства Российской Федерации от 23 декабря 2024 г. N 1875 “О мерах по предоставлению национального режима при осуществлении закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд, закупок товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц”

**2. Место поставки и сборки товара:** 624800, Свердловская область, г. Сухой Лог, ул. Белинского, 45, корпус 1

**3. Срок поставки товара:** с момента подписания договора по 30.06.2025 г.

Поставка осуществляется партиями по заявке заказчика в течение 5 (пяти) рабочих дней от даты поступления заявки Заказчика.

**4. Требования к качеству, безопасности поставляемого товара:**

4.1. Требования к качеству продукции медицинского назначения: Поставляемая продукция в соответствии с Постановлением Правительства РФ от 23.12.2021 № 2425 «Об утверждении единого перечня продукции, подлежащей обязательной сертификации, и единого перечня продукции, подлежащей декларированию соответствия, внесении изменений в постановление Правительства Российской Федерации от 31 декабря 2020 г. № 2467 и признании утратившими силу некоторых актов Правительства Российской Федерации» должна иметь сертификат соответствия или декларацию о соответствии.

4.2. Требования к безопасности продукции медицинского назначении: Продукция медицинского назначения должна быть зарегистрирована и разрешена к применению на территории Российской Федерации.

4.3. Поставляемый товар должен быть разрешен к использованию на территории Российской Федерации, иметь торговую марку и товарный знак, качество поставляемого товара должно полностью соответствовать установленным требованиям Российской Федерации, ГОСТ, ОСТ, нормативно-технической документации (сертификатам качества, паспорт товара, декларациям о соответствии и (или) другим документам, подтверждающим качество товара);

4.4. Поставляемый Товар должен являться новым, ранее не использованным (все составные части Товара должны быть новыми), не должен иметь дефектов, связанных с конструкцией, материалами или функционированием при штатном их использовании;

4.5. На товаре не должно быть следов механических повреждений, изменений вида комплектующих, а также иных несоответствий официальному техническому описанию поставляемой модели;

4.6. Вся сопроводительная информация о поставляемом товаре должна быть на русском языке (перевод на русский язык). Товар должен иметь маркировочные ярлыки (или этикетки) с указанием полной информации, предусмотренной законами и иными нормативно-правовыми актами РФ, подтверждающей качество поставляемого товара и его соответствие требованиям законодательств РФ;

4.7. Товар должен быть безопасным и отвечать требованиям законодательства Российской Федерации, требованиям безопасности, ГОСТ, нормам и правилам безопасности его эксплуатации и другой нормативно-технической документации;

4.8. Товар должен отвечать требованиям безопасности жизни и здоровья, окружающей среды в течение установочного срока годности при обычных условиях его использования, хранения, транспортировки и утилизации.

**5. Требования к упаковке и маркировке поставляемого товара:**

5.1. Товар поставляется в таре и упаковке, соответствующей государственным стандартам, техническим условиям, предъявляемым к поставке данного вида товара, другой нормативно-технической документации. На таре и упаковке должна содержаться отчетливая информация на русском языке;

5.2. Поставщик должен обеспечить упаковку товара, способную предотвратить его повреждение или порчу во время перевозки к конечному пункту назначения – Заказчику. Тара и упаковка должны быть прочными, сухими, без нарушения целостности со специальной маркировкой;

5.3. Поставщик несет ответственность за ненадлежащую упаковку, не обеспечивающую сохранность товара при его хранении и транспортировании;

5.4. Упаковка и маркировка товара должна соответствовать требованиям ГОСТ, импортный товар – международным стандартам упаковки. Маркировка товара должна содержать: наименование товара, наименование фирмы-изготовителя, юридический адрес изготовителя, дату выпуска. **Маркировка** упаковки должна строго соответствовать маркировке товара.

**6. Требования к гарантийному сроку товара и (или) объему предоставления гарантий качества товара:**

6.1. Гарантийный срок не менее срока установленного заводом изготовителем производителем

Гарантийные обязательства должны распространяться на каждую единицу товара с момента приемки товара Заказчиком.

6.2. Поставщик обязан при обнаружении недостатков у поставляемого товара заменить товар ненадлежащего качества, при обнаружении некомплектности/недопоставки произвести доукомплектование/допоставку, при несоответствии товара установленному ассортименту, заменить товар на соответствующий, своим транспортом и за свой счет, в сроки, определенные договором.