

|  |
| --- |
| **20.02.2025 № 05-07/280** |
| ***Ссылка на данный номер обязательна!*** |
| **Запрос о предоставлении ценовой информации**  **для нужд ФГБУ «НМИЦ онкологии им. Н.Н. Петрова» Минздрава России**   |  |  | | --- | --- | | Срок предоставления ценовой  информации | **26.02.2025** |   **Структура цены** (расходы, включенные в цену товара/работы/услуги) должна включать в себя:  1) стоимость товара/работы/услуги;  2) стоимость упаковки товара;  3) стоимость транспортировки товара от склада поставщика до склада покупателя, включающая в себя все сопутствующие расходы, а также погрузочно-разгрузочные работы;  4) расходы поставщика на уплату таможенных сборов, налоговых и иных обязательных платежей, обязанность по внесению которых установлена российским законодательством;  5) все иные прямые и косвенные накладные расходы поставщика/подрядчика/исполнителя, связанные с поставкой товара/выполнением работ/оказанием услуг и необходимые для надлежащего выполнения обязательств.  **Сведения о товаре/работе/услуге: содержатся в Приложении.**  Просим всех заинтересованных лиц представить свои коммерческие предложения (далее - КП) о цене поставки товара/выполнения работы/оказания услуги с использованием прилагаемой формы описания товара/работы/услуги и направлять их в **форме электронного документа,** подписанного квалифицированной электронной цифровой подписью (электронная цифровая подпись должна быть открепленной, в формате “sig”) по следующему адресу: [4399541@niioncologii.ru](mailto:4399541@niioncologii.ru).  Информируем, что направленные предложения не будут рассматриваться в качестве заявки на участие в закупке и не дают в дальнейшем каких-либо преимуществ для лиц, подавших указанные предложения.  Настоящий запрос не является извещением о проведении закупки, офертой или публичной офертой и не влечет возникновения каких-либо обязательств заказчика.  Из ответа на запрос должны однозначно определяться цена единицы товара/работы/услуги и общая цена контракта на условиях, указанных в запросе, срок действия предлагаемой цены.  КП оформляется на официальном бланке (при наличии), должно содержать реквизиты организации (официальное наименование, ИНН, КПП - обязательно), и должно содержать ссылку на дату и номер запроса о предоставлении ценовой информации.  КП должно содержать актуальные на момент запроса цены товара (работ, услуг), технические характеристики и прочие данные, в том числе условия поставки и оплаты, полностью соответствующие указанным в запросе о предоставлении ценовой информации.  В КП должно содержаться однозначное указание на то, что предлагаемые товары (работы, услуги) полностью и по всем запрошенным характеристиками соответствуют описанию объекта закупки, содержащемуся в запросе о предоставлении ценовой информации, выраженное одним из следующих способов:  - указанием в КП соответствующего запросу описания товара (работы, услуги)  - подтверждением в тексте КП намерения поставки товара (выполнения работы, услуги) на условиях, указанных в запросе, в случае заключения контракта.  **Обращаем внимание, что в случае осуществления закупки путём заключения контракта (договора) с единственным поставщиком (в предусмотренных законом случаях) контракт (договор) заключается в форме электронного документа с использованием системы электронного документооборота. Документы о приемке по такому контракту (договору) также оформляются в виде электронных документов в системе электронного документооборота.** |
|  |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **1.** | Наименование объекта закупки | **Поставка изделий медицинского назначения** |
| **2.** | Место поставки товара, оказания услуг, выполнения работ | СПБ, п. Песочный, ул. Ленинградская |
| **3.** | Авансирование (*предусмотрено (\_\_\_\_%)/ не предусмотрено)* | не предусмотрено |
| **4.** | Дата начала исполненияобязательств контрагентом | с момента подписания Контракта |
| **5.** | Срок окончания исполнения обязательств контрагентом | 30.06.2025 |
| **6.** | Периодичность выполнения работ, оказания услуг, количество партий поставляемого товаров | В течение 6 (шести) рабочих дней после поступления заявки от Покупателя. Последняя дата подачи заявки на поставку 20.06.2025. Максимальное количество партий – 10 (десять). |
| **7.** | Документы, которые должны быть представлены контрагентом вместе с товаром, результатом выполненной работы, оказанной услуги (либо в составе заявки на участие) | Регистрационное удостоверение |
| **8.** | **Требования к гарантии качества товара, работы, услуги** *(да/нет)* | да |
| 8.1. | Срок, на который предоставляется гарантия и (или) требования к объему предоставления гарантий качества товара, работы, услуги (Если ***ДА***) | Остаточный срок годности товара на момент поставки должен быть не менее 12 (двенадцати) месяцев, а если общий срок годности товара составляет 1 год и менее, то остаточный срок годности на момент поставки товара должен составлять не менее 60% от установленного производителем срока годности |
| 8.2. | Размер обеспечения гарантийных обязательств  *(до 10% НМЦК)* | нет |
| **9.** | **Преимущества, требования к участникам, нац.режим** | ПП РФ от 23.12.2024 № 1875 – ограничение (реестровая запись или СТ-1) не применяется:Закупка товара определенного товарного знака ввиду его несовместимости с товарами, на которых размещаются другие товарные знаки и необходимости обеспечения взаимодействия закупаемого товара с товарами, используемыми заказчиком (подп. "а" п. 6) |
| 9.1. | Преимущества (СМП, Инвалиды, УИС) | смп, преимущества инвалидам |
| 9.2. | Требования к участникам *(специальное разрешение (лицензия), аккредитация, членство в СРО или свидетельство о допуске к определенному виду работ)* | нет |
| 9.3. | Запреты, ограничения, преимущества по статье 14 Закона  № 44-ФЗ | да |
| **10.** | Дополнительные требования к участникам  *(при наличии ПП № 2571)* | нет |
| **11.** | Страна происхождения (указывается участником в заявке, коммерческом предложении) | Указаны в пункте 13 |
| **12.** | Количество и единица измерения объекта закупки | Указаны в пункте 13 |

**13.Описание** **объекта закупки**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **Наименование товара, работы, услуги** | **Код позиции** | **Характеристики товара, работы, услуги** | | | | **Количество**  **(объем работы, услуги)** | **Единица измерения** | **Страна происхождения Товара** | **Ставка НДС%** | **Цена за ед. без НДС** | **Сумма без НДС** |
| **Наименование характеристики** | **Значение характеристики** | **Единица измерения характеристики** | **Инструкция по заполнению характеристик в заявке** |
| 1 | Набор ангиографический | 32.50.50.190-00001378\* | Шприц-колба | ≥ 2 | шт. | Участник закупки указывает в заявке конкретное значение характеристики | 200 | штука |  |  |  |  |
| Объем шприц-колбы | ≥ 200 | мл. | Участник закупки указывает в заявке конкретное значение характеристики |
| Т-образная спиральная соединительная магистраль низкого давления | ≥ 1 | шт. | Участник закупки указывает в заявке конкретное значение характеристики |
| Длина спиральной соединительной магистрали с Т-коннектором | 152,4 | сантиметр | Значение характеристики не может изменяться участником закупки |
| Игла для заполнения | ≥ 1 | шт. | Участник закупки указывает в заявке конкретное значение характеристики |
| Трубка для прокачки воздуха | ≥ 1 | шт. | Участник закупки указывает в заявке конкретное значение характеристики |
| Максимальное расчётное давление | ≥ 400 | psi | Участник закупки указывает в заявке конкретное значение характеристики |
| FluiDot- индикаторы заполняемости шприцов контрастом и физ. раствором. | наличие |  | Значение характеристики не может изменяться участником закупки |
| Индивидуальная упаковка стерильная (формованный жесткий полимерный лоток с бумажным клапаном). | наличие |  | Значение характеристики не может изменяться участником закупки |
| Маркировка на русском языке, содержащая информацию о наименовании МИ в соответствии с действующим регистрационным удостоверением, размерах/объемах МИ, сроке годности. | наличие |  | Значение характеристики не может изменяться участником закупки |
| Шприцы к инъекционной системе MEDRAD Stellant D в наборах c каталожным номером SDS-CTP-SPK\* производителя оборудования согласно технической документации. | наличие |  | Значение характеристики не может изменяться участником закупки |
| 2 | Набор ангиографический | 32.50.50.190-00001378\* | Шприц-колба | ≥ 2 | шт. | Участник закупки указывает в заявке конкретное значение характеристики | 200 | штука |  |  |  |  |
| Объем шприц-колбы | ≥ 200 | мл. | Участник закупки указывает в заявке конкретное значение характеристики |
| Т-образная соединительная магистраль низкого давления | ≥ 1 | шт. | Участник закупки указывает в заявке конкретное значение характеристики |
| Длина спиральной соединительной магистрали с Т-коннектором | 152,4 | сантиметр | Значение характеристики не может изменяться участником закупки |
| Трубка для заполнения | ≥ 1 | шт. | Участник закупки указывает в заявке конкретное значение характеристики |
| Трубка для прокачки воздуха | ≥ 1 | шт. | Участник закупки указывает в заявке конкретное значение характеристики |
| Максимальное расчётное давление | ≥ 400 | psi | Участник закупки указывает в заявке конкретное значение характеристики |
| FluiDot- индикаторы заполняемости шприцов контрастом и физ. раствором. | наличие |  | Значение характеристики не может изменяться участником закупки |
| Индивидуальная упаковка стерильная (формованный жесткий полимерный лоток с бумажным клапаном). | наличие |  | Значение характеристики не может изменяться участником закупки |
| Маркировка на русском языке, содержащая информацию о наименовании МИ в соответствии с действующим регистрационным удостоверением, размерах/объемах МИ, сроке годности. | наличие |  | Значение характеристики не может изменяться участником закупки |
| Шприцы к инъекционной системе MEDRAD Stellant D в наборах c каталожным номером SDS-CTP-QFT\* производителя оборудования согласно технической документации. | наличие |  | Значение характеристики не может изменяться участником закупки |
| **\*Дополнительные характеристики товара обоснованы и описаны в соответствии с технической документацией на оборудование, предустановленными протоколами ввода жидкостей, необходимостью достижения заданных параметров инъекции, маркировкой и инструкцией по применению наборов, используемых Заказчиком при апликации оборудования, описания характеристик и параметров, исходя из фактического наличия на комплектующих наборов, одобренных производителем оборудования к совместному применению.**  **Требуемые параметры соответствуют параметрам медицинских изделий, одобренных производителем оборудования к совместному использованию с инъекционной системой. Медицинское изделие используется для оказания экстренной, неотложной, плановой медицинской помощи, что определяет потребность Заказчика в корректной работе медицинского оборудования, гарантированной при соблюдении регламента производителя инъекционной системы. Товар должен полностью соответствовать модели, фактическому артикулу, поставка альтернативных, совместимых расходных материалов согласно условиям извещения**  **\* или эквивалент, согласно условиям извещения,**  **Параметры эквивалентности товара, обоснованными потребностью Заказчика в гарантиях безопасности для пациентов и персонала при эксплуатации оборудования класса опасности 2Б, имеют предустановленные протоколы введения, откалиброванные производителем оборудования под одобренные им к совместному использованию медицинскими изделиями. Указания на жизнеугрожающие состояния (воздушная эмболия, экставазация и пр.), поломки, небезопасную работу, содержатся в технической и эксплуатационной документации на оборудование, предписывая использование только разработанных производителем оборудования принадлежностей и расходных материалов.**  **В соответствии с технической документацией производителя инъекционной системы MEDRAD для обеспечения безопасности пациентов и операторов оборудования требуется использование принадлежностей, произведенных компанией Medrad и предназначенных для данной инъекционной системы (раздел «Предупреждения» инструкции по эксплуатации).Указание идентификатора товара, номера из перечня раздела «Дополнительное оборудование и принадлежности» инструкций по эксплуатации инъектора, в соответствии с ч.1 п.1.статьи 33 Федерального закона от 05.04.2013г № 44-ФЗ «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд», «при условии несовместимости товаров, на которых размещаются другие товарные знаки, и необходимости обеспечения взаимодействия таких товаров с товарами, используемыми заказчиком, при условии закупок материалов к оборудованию, используемым заказчиком, в соответствии с технической документацией на указанное оборудование».**  **Специализированные инъекционные системы для КТ диагностики создают давление от 20 БАР, что обуславливает высочайшие требования к безопасности работы с оборудованием, определяющими потребность Заказчика. Отступление от регламента использования, изложенного в технической документации, недопустимо ввиду прямой опасности травм медицинского персонала, пациента, воздушной эмболии, недопустимости срыва исследования по причине опасности радиационного излучения в случае необходимости повторного обследования, недопустимости срыва экстренных и плановых исследований КТ томографии. Эксплуатационная документация на оборудование не содержит ограничений взаимозаменяемости медицинских изделий путем использования специальных технических или программных средств. Требуемая совместимость с оборудованием предлагаемой к поставке номенклатуры в качестве эквивалента/аналога, в соответствии с понятием «исключение несовместимости» ч.1 ст.33 ФЗ №44, в соответствии с ч.3 ст.38 Федерального закона от 21 ноября 2011 г. № 323-ФЗ и Приказом МЗ РФ от 19 января 2017 г. № 11н, подтверждается производителем оборудования MEDRAD, или подтверждается наличием заключения по форме Приказа Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения от 16.05.2023 № 2983 ФГБУ «ВНИИИМТ» согласно, п.11-2 ПП №552, ПП № 2525 от 29.12.2022 года, о проведении испытаний в целях подтверждения безопасности совместного применения.**  **При предоставлении эквивалентного изделия в отношении него в государственном реестре медицинских изделий должны содержаться сведения о его взаимозаменяемости с медицинскими изделиями, артикулы которых указаны в описании объекта закупки (п. 10 ч. 11 статьи 38 Федерального закона от 21 ноября 2011 г. № 323-ФЗ)** | | | | | | | | | | | | |