

|  |
| --- |
| **13.02.2020 № 11-05/124** |
| ***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 | **21.02.2020** |

**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 направить их по адресу: **Санкт-Петербург, пос. Песочный, ул. Ленинградская, д.68, здание административного корпуса, канцелярия**.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 быть подписано руководителем или иным уполномоченным лицом и заверено печатью (при наличии).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; |
|  |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 1. | Наименование Заказчика | ФГБУ "НМИЦ онкологии им. Н.Н. Петрова" Минздрава России |
| 2. | Наименование объекта закупки | **Оказание услуг по проведению контрольных замеров в кабинетах с диагностическими и терапевтическими аппаратами** |
| 3. | Коды ОКПД2 / КТРУ | 71.20.12.000 |
| 4. | Место исполнения обязательств (адрес поставки, оказания услуг, выполнения работ) | Санкт-Петербург, п. Песочный, ул. Ленинградская, д.68; Санкт-Петербург, ул. Красных Текстильщиков, д.10-12 |
| 5. | Авансирование | Не предусмотрено |
| 6. | Срок окончания действия договора (контракта) | 31.12.2020 |
| **7.** | **Установление сроков исполнения обязательств контрагентом** |
| 7.1 | Срок начала исполнения обязательств контрагентом: | с момента заключения контракта  |
| 7.2 | Срок окончания исполнения обязательств контрагентом | 25.11.2020 |
| 7.3 | Периодичность выполнения работ, оказания услуг либо количество партий поставляемого товаров: (*обязательства контрагента*) | Услуги оказываются в два этапа.1-й этап: с 01.04.2020 по 15.05.2020 2-й этап: с 01.09.2020 по 25.11.2020  |
| 8. | Оплата | В течение 30 (тридцати) календарных дней с момента подписания Покупателем универсального передаточного документа (УПД).При осуществлении закупки с ограничением участия только для субъектов малого предпринимательства (СМП) - в течение 15 (пятнадцати) рабочих дней. |
| 9. | Документы, которые должны быть представлены поставщиком (подрядчиком, исполнителем) вместе с товаром (результатом выполненной работы, оказанной услуги) | Перечень документов в п.18 |
| 10. | Специальное право, которое должно быть у участника закупки и (или) поставщика (подрядчика, исполнителя) (наличие лицензии, членство в саморегулируемой организации и т.п.) |  - лицензия на право деятельности в области использования источников ионизирующего излучения (генерирующих), предоставляющую право на осуществление следующих видов услуг: техническое обслуживание источников ионизирующего излучения (генерирующих) в части проведения радиационного контроля;- аттестат аккредитации испытательной лаборатории (центра) с приложением, являющимся неотъемлемой частью аттестата аккредитации, с областью аккредитации: аккредитация испытательных лабораторий (центров) в сфере радиационного контроля, в соответствии с Федеральным законом от 28 декабря 2013 г. № 412-ФЗ «Об аккредитации в национальной системе аккредитации».  |
| 11. | Дополнительные требования к участникам закупки (при наличии таких требований) и обоснование этих требований | дополнительные требования не предусмотрены |
| 12. | Срок действия гарантии качества товара (работы, услуги) после приемки Заказчиком | гарантия не предусмотрена |
| 13. | Размер обеспечения гарантийных обязательств (до 10% НМЦК) | гарантия не предусмотрена |
| 14. | Предоставляемые участникам закупки преимущества в соответствии со статьями 28 и 29 Закона № 44-ФЗ | - |
| 15. | Запреты, ограничения допуска, условия допуска (преференции) иностранных товаров | запрета нет |
| 16. | Страна происхождения (указывается участником в заявке, коммерческом предложении) | Россия |
| 17. | Количество и единица измерения объекта закупки | Единица измерения – условные единицы (у.е.) Общее количество – 37. Разделение по видам аппаратов и наименованию услуг указано в п.18. |

1. **Описание** **объекта закупки**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Наименование товара / услуги, технические характеристики** | **Количество** | **Ед. измерения** |
|  1 | Обследование и измерение сопротивления изоляции проводов и кабелей электросети и контура защитного заземления, из них: | 11 | у.е. |
| - в кабинетах с аппаратами гамма-камера Forte, Symbia E, Symbia T16 отделения радионуклидной диагностики | 3 | у.е. |
| - в кабинетах с аппаратами Novalis TX, True Beam, Микроселектрон №10658, Somatom, SIMULIX отделения радиотерапии | 5 | у.е. |
| - в кабинетах отдела лучевой диагностики с аппаратами ARES MB; SONIALVISION G4; система цифровая для маммографии Brestige(ул.Кр.Текстильщика) | 3 | у.е. |
| 2 | Замеры кратности воздухообмена, из них: | 11 | у.е. |
| - в кабинетах с аппаратами гамма-камера Forte, Symbia E, Symbia T16 отделения радионуклидной диагностики  | 3 | у.е. |
| - в кабинетах с аппаратами Novalis TX, True Beam, Микроселектрон №10658, Somatom, SIMULIX отделения радиотерапии | 5 | у.е. |
| - в кабинетах отдела лучевой диагностики с аппаратами ARES MB; SONIALVISION G4; система цифровая для маммографии Brestige(ул.Кр.Текстильщика) | 3 | у.е. |
| 3 | Контроль эксплуатационных параметров рентгеновских установок, из них: | 6 | у.е. |
| - в кабинете с аппаратом Symbia T16 отделения радионуклидной диагностики | 1 | у.е. |
| - в кабинетах с аппаратами Somatom, SIMULIX | 2 | у.е. |
| - в кабинетах отдела лучевой диагностики с аппаратами ARES MB; SONIALVISION G4; система цифровая для маммографии Brestige(ул.Кр.Текстильщика) | 3 | у.е. |
| 4 | Расчет доз облучения пациентов:- в кабинетах отдела лучевой диагностики с аппаратами ARES MB; SONIALVISION G4; система цифровая для маммографии Brestige(ул.Кр.Текстильщика) | 3 | у.е. |
| 5 | Замеры мощности дозы на рабочих местах персонала, в смежных помещениях и на контролируемой территории, из них: | 6 | у.е. |
| - в кабинете с аппаратом Symbia T16 отделения радионуклидной диагностики | 1 | у.е. |
| - в кабинетах с аппаратами Somatom, SIMULIX | 2 | у.е. |
| - в кабинетах отдела лучевой диагностики с аппаратами ARES MB; SONIALVISION G4; система цифровая для маммографии Brestige(ул.Кр.Текстильщика) | 3 | у.е. |

 Исполнитель должен соответствовать требованиям, предъявляемым в соответствии с законодательством Российской Федерации к лицам, осуществляющим оказание услуг, являющихся предметом закупки.

 Исполнитель обязан оказывать услуги с соблюдением действующих правил и норм техники безопасности, пожарной безопасности, а также иных утвержденных и зарегистрированных в установленном порядке актов уполномоченных органов государственной власти в сфере охраны труда.

 Исполнитель, проводящий радиационный контроль, обязан иметь лицензию на право деятельности в области использования источников ионизирующего излучения (генерирующих), санитарно-эпидемиологическое заключение о соответствии условий работы с источниками излучения санитарным правилам, метрологическую документацию по ежегодной поверке средств измерения и индивидуальных доз облучения.
 Исполнитель по требованию Заказчика должен предоставить документы в соответствии с СП 2.6.1.2612-10 «Основные санитарные правила обеспечения радиационной безопасности (ОСПОРБ-99/2010)» и СанПиН 2.6.1.2523-09 «Нормы радиационной безопасности (НРБ-99/2009)», а также аттестат аккредитации испытательной лаборатории (центра) с приложением, являющимся неотъемлемой частью аттестата аккредитации, в соответствии с Федеральным законом от 28 декабря 2013 г. № 412-ФЗ "Об аккредитации в национальной системе аккредитации". В случае окончания срока действия аттестата аккредитации до исполнения обязательств по Контракту участник в установленные законодательством Российской Федерации сроки обязан обеспечить продление действующего аттестата аккредитации. Данные об аккредитации должны содержаться в реестре органов по сертификации и аккредитации испытательных лабораторий (центров) Федеральной службы по аккредитации.

 Контрольные замеры должны выполняться в соответствии с действующими санитарными правилами и нормами и нормативными документами в области использования атомной энергии: СанПиН 2.6.1.2523-09 «Нормы радиационной безопасности (НРБ99/2009)»; СанПиН 2.6.1.1192-03 «Гигиенические требования к устройству и эксплуатации рентгеновских кабинетов, аппаратов и проведению рентгенологических исследований»; МУ 2.6.1. 3015-12 «Организация и проведение индивидуального дозиметрического контроля. Персонал медицинских организаций»; ГОСТ 8.638-2013. «Межгосударственный стандарт. Государственная система обеспечения единства измерений. Метрологическое обеспечение радиационного контроля. Основные положения»

Услуги должны быть оказаны с использованием соответствующих технических средств измерения, внесенных в Государственный реестр средств измерения и имеющих свидетельства о поверке в установленные сроки. Согласно Приказа Минздрава РФ от 21.02.2014 № 81н «Об утверждении Перечня измерений, относящихся к сфере государственного регулирования обеспечения единства измерений, выполняемых при осуществлении деятельности в области здравоохранения, и обязательных метрологических требований к ним, в том числе показателей точности измерений» при измерении эквивалентов доз на рабочих местах персонала предельно допустимая погрешность не должна превышать 20% в диапазоне измерений прибора от 1 мкЗв до 10 Зв.

 Исполнитель по окончании оказания услуг по контракту передает Заказчику документы на бумажном носителе по одному экземпляру в соответствии со следующим перечнем:

- технический отчет по испытаниям и измерениям электрооборудования и электроустановок напряжением до 1000 В в кабинете – 11 штук;

- протокол замеров кратности воздухообмена в кабинете – 11 штук;
- протокол контроля эксплуатационных параметров рентгеновского аппарата – 6 штук;

- протокол радиационного контроля мощности дозы на рабочих местах персонала, в смежных помещениях и на контролируемой территории в кабинете – 6 штук;

- расчет доз облучения пациентов – 3 штуки;

- технический паспорт на кабинет (с аппаратами Symbia T16, Somatom, SIMULIX, ARES MB, SONIALVISION G4, система цифровая для маммографии Brestige) – 6 штук.

 Технические паспорта на рентгеновские диагностические кабинеты должны быть утверждены и заверены печатью руководителя городского организационно-методического центра рентгенологии и радиологии г. Санкт-Петербурга, в соответствии с требованиями Распоряжения Комитета по здравоохранению Правительства Санкт-Петербурга №387-р от 23.12.2004 г. «О техническом паспорте на рентгеновский диагностический кабинет» и положения о техническом паспорте «Технический паспорт на рентгеновский диагностический кабинет», утвержденного приказом Минздрава России 08.02.2002 г.