

|  |
| --- |
| **08.10.2021 № 05-07/1060** |
| ***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 | **22.10.2021** |

**Структура цены** (расходы, включенные в цену товара/работы/услуги) должна включать в себя:1) стоимость товара/работы/услуги; 2) стоимость упаковки товара;3) ст оимость 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.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. |
|  |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 1. | Наименование Заказчика | ФГБУ "НМИЦ онкологии им. Н.Н. Петрова" Минздрава России |
| 2. | Наименование объекта закупки | **Поставка изделий медицинского назначения** |
| 3. | Коды ОКПД2 / КТРУ | Указаны в пункте 18 |
| 4. | Место исполнения обязательств (адрес поставки, оказания услуг, выполнения работ) | 197758, Россия, г. Санкт- Петербург, п. Песочный, ул. Ленинградская, дом 68 |
| 5. | Авансирование | Не предусмотрено |
| 6. | Срок окончания действия договора (контракта) | 24.12.2021 |
| **7.** | **Установление сроков исполнения обязательств контрагентом** |
| 7.1 | Срок начала исполнения обязательств контрагентом: | С момента заключения контракта |
| 7.2 | Срок окончания исполнения обязательств контрагентом не позднее | 30.11.2021 |
| 7.3 | Периодичность выполнения работ, оказания услуг либо количество партий поставляемого товаров: (*обязательства контрагента*) | В течение 5 (пяти) рабочих дней после поступления заявки от Покупателя. Последняя дата подачи заявки на поставку 23.11.2021. Максимальное количество партий - 10 (десять). |
| 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) | Регистрационные удостоверения  |
| 10. | Специальное право, которое должно быть у участника закупки и (или) поставщика (подрядчика, исполнителя) (наличие лицензии, членство в саморегулируемой организации и т.п.) | Нет |
| 11. | Дополнительные требования к участникам закупки (при наличии таких требований) и обоснование этих требований | Нет |
| 12. | Срок действия гарантии качества товара (работы, услуги) после приемки Заказчиком | Остаточный срок годности товара на момент поставки должен составлять не менее 70% |
| 13. | Размер обеспечения гарантийных обязательств (до 10% НМЦК) | Нет |
| 14. | Предоставляемые участникам закупки преимущества в соответствии со статьями 28 и 29 Закона № 44-ФЗ | Нет |
| 15. | Запреты, ограничения допуска, условия допуска (преференции) иностранных товаров | Приказ Минфина России от 04.06.2018 N 126н «Об условиях допуска товаров, происходящих из иностранного государства или группы иностранных государств, для целей осуществления закупок товаров для обеспечения государственных и муниципальных нужд». Постановление Правительства РФ от 05.02.2015 N 102 «Об ограничениях и условиях допуска отдельных видов медицинских изделий, происходящих из иностранных государств, для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд» |
| 16. | Страна происхождения (указывается участником в заявке, коммерческом предложении) | Указывается участником закупки/контрагентом в пункте 18 |
| 17. | Количество и единица измерения объекта закупки | Указаны в пункте 18 |

1. **Описание** **объекта закупки**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Наименование товара**  | **Требования к качеству, техническим и функциональным характеристикам товара** | **Кол-во** | **Ед. изм.** | **ОКПД2/ КТРУ** | **Страна происхождения** | **НДС %** | **Цена за ед. без НДС (руб.)** | **Сумма без НДС (руб.)** |
|  | Магистраль соединительная для введения рентгеноконтрастного вещества | 1.Полная совместимость и разрешение к применению, согласно руководству по эксплуатации инъекционной системы для КТ MEDRAD Stellant, поставляемого расходного материала, на совместимость с инъекционной системой, имеющегося у Заказчика.2. Соединительная линия - не менее 1шт. низкого давления для соединения шприцев с контрастом и физраствором с пациентом, обеспечивает безопасное введение растворов и исследование, длиной не менее 152см. 3. Материал изготовления: - коннектора – поликарбонат, - трубки - поливинилхлорид- защитного колпачка – полипропилен. ( материалы, выдерживающие давление в системе).4.Комплектация:- трубка соединительная низкого давления, - трубка для сбора излишков контраста для избежания попадания излишков контраста на пациента, окружающие материалы.5. Максимальное расчётное давление, не менее 400psi \ 2 758 кПа. Характеристика предусмотрена производителем инъекционной системы6. Предельная скорость введения контрастного вещества, не менее 10,0 мл/с. для правильной инфузии в условиях давления.Стерильно. Индивидуально упаковано. Эквивалент не допускается в связи с необходимостью обеспечения взаимодействия закупаемых товаров с оборудованием, используемым заказчиком, в соответствии с технической документацией на указанное оборудование (на основании пункта 1 части 1 статьи 33 Федерального закона от 05.04.2013 №44-ФЗ). | 400 | шт. | 32.50.13.110-00005236\* |  |  |  |  |
|  | Шприц для системы инъекции контрастного вещества | Использование - одноразовое.Объём- ≥ 160.1 и ≤ 200 Кубический сантиметр;^миллилитр Дополнительные требования к поставляемой продукции, не включенные в КТРУ\*\*:К устройству для внутривенного введения MEDRAD Salient , имеющемуся у Заказчика. Комплектация:-шприц, с пылезащитным колпачком и крышкой.- Силиконовая смазка на плунжере шприца (внутренняя часть) для улучшенного скольжения.-трубка быстрого наполнения, быстрого и безопасного заполнения контраста в систему автоматического иньектора. - индикаторы заполняемости шприцов контрастом и физ. раствором для визуального контроля.Максимальное расчётное давление, не менее 300psi \ 2068 кПа. Характеристика предусмотрена производителем инъекционной системы. Стерильно. Индивидуально упаковано. Эквивалент не допускается в связи с необходимостью обеспечения взаимодействия закупаемых товаров с оборудованием, используемым заказчиком, в соответствии с технической документацией на указанное оборудование (на основании пункта 1 части 1 статьи 33 Федерального закона от 05.04.2013 №44-ФЗ). | 540 | шт. | 32.50.13.110-01360 |  |  |  |  |
|  | Шприцы для рентгенконтрастных/магнитноконтрастных веществ и физиологического раствора к устройствам для внутривенного введения SDS-CTP-QFT | Шприцы для рентгенконтрастных/магнитоконтрастных веществ и физиологического раствора к системе инъекционной для КТ Stellant, имеющемуся у Заказчика. 1.В наборе два шприца одинакового объема. Один для заполнения рентгеноконтрастного вещества, другой для заполнения физиологического раствора, совместимые с устройством для внутривенного введения Stellant D CT, имеющегося у Заказчика. 2.Цилиндры шприцов из полипропилена с полимерным плунжером с резиновой манжетой и силиконовой смазкой-обеспечивает плотное прилегание резинового плунжера к стенкам шприца, в результате чего невозможно протекание контрастного средства во внутреннюю механическую часть инъекторной головы. 3.Соединительная линия - не менее 1шт. низкого давления для соединения шприцев с контрастом и физраствором с пациентом, обеспечивает безопасное введение растворов и исследование, длиной не менее 150 см. 4.Т-образный коннектор, не менее 1шт. для одновременного соединения шприцев с контрастом и физраствором у 2-х колбовых иньекторов. 5.Трубочки – не менее 1шт - для быстрого и безопасного заполнения контраста в систему автоматического иньектора. 6.Наличие индикаторов заполняемости шприцов контрастом и физиологическим раствором для визуального контроля наличия жидкости в шприце и предотвращения введения воздуха. 7.Трубка для сбора избытка контраста, длиной не более 10 см для избежания попадания излишков контраста на пациента, окружающие материалы. Не содержит ПВХ. Стерильно. Индивидуально упаковано.Эквивалент не допускается в связи с необходимостью обеспечения взаимодействия закупаемых товаров с оборудованием, используемым заказчиком, в соответствии с технической документацией на указанное оборудование (на основании пункта 1 части 1 статьи 33 Федерального закона от 05.04.2013 №44-ФЗ). | 250 | шт. | 32.50.13.110 |  |  |  |  |
|  | Шприцы для рентгенконтрастных/магнитноконтрастных веществ и физиологического раствора к устройствам для внутривенного введения SDS-CTP-SPK | Шприцы SDS-CTP-SPK для рентгенконтрастных/магнитоконтрастных веществ и физиологического раствора к системе инъекционной для КТ Stellant1. Индикаторы заполняемости шприцов контрастом и физиологическим раствором.2. Цилиндр шприца из полипропилена с полимерным плунжером с резиновой манжетой и силиконовой смазкой-обеспечивает плотное прилегание резинового плунжера к стенкам шприца, в результате чего невозможно протекание контрастного средства во внутреннюю механическую часть инъекторной головы. 3. Игла –1шт. для рентгеноконтрастного вещества.4. Трубочки –1шт. - для быстрого и безопасного заполнения контраста в систему автоматического иньектора.5. Соединительная линия - 1шт. низкого давления для соединения шприцев с контрастом и физраствором с пациентом, обеспечивает безопасное введение растворов и исследование, длиной не менее 150 см.6. Посадочное гнездо плунжера. Конусовидный плунжер  с резинкой по краю, которая обеспечивает высокую герметичность и плавный ход внутри шприца. С наружной стороны плунжера расположен  замок для фиксации с поршнем инъектора. Углубление с наружной стороны состоит из 3 окружностей. Диаметр 1-ой окружности равен не более 27 мм, 2- не более 30 мм, 3- не более 40 мм. Индивидуально упаковано. Не содержит ПВХ. Стерильно. Индивидуально упаковано. Эквивалент не допускается в связи с необходимостью обеспечения взаимодействия закупаемых товаров с оборудованием, используемым заказчиком, в соответствии с технической документацией на указанное оборудование (на основании пункта 1 части 1 статьи 33 Федерального закона от 05.04.2013 №44-ФЗ). | 293 | шт. | 32.50.13.110 |  |  |  |  |
|  | Магистраль соединительная для введения рентгеноконтрастного вещества | 1. Удлинительная линия Т- образная высокого давления для введения контрастных веществ и жидкостей, соединение Люэр Лок Female/Male, ротационный адаптер (для возможности подключения двух колб).2. Наличие армирования для защиты от перегибов линии.3. Встроенный ротационный адаптер Люэр Лок, защищающий систему от разгерметизации и инфицирования, с красной линией-идентификатором артериальной линии. 4. На адаптере имеется 6 выступов для предотвращения скольжения при закручивании. 5. С противоположной стороны адаптер Люэр Лок Female, на котором имеется 2 выступа для предотвращения скольжения при закручивании.6. Резистентность к давлению максимум 84 бар, внутренний диаметр 1,7 мм, наружный диаметр 3,6 мм, длина не менее 150 см. Характеристика предусмотрена производителем инъекционной системы.Стерильно. Индивидуально упаковано | 6250 | шт. | 32.50.13.110-00005236\* |  |  |  |  |

*\* В связи с отсутствием сведений о характеристиках товара в описании позиции КТРУ, соответствующей закупаемому товару, Заказчиком определены технические и функциональные характеристики товара согласно потребностями в соответствии с положениями статьи 33 Федерального закона от 05.04.2013 № 44-ФЗ.*

*\*\* Дополнительные характеристики определены Заказчиком в соответствии с его потребностями, с учетом специфики деятельности, для обеспечения оказания эффективной медицинской помощи.*