

|  |
| --- |
| **18.10.2021 № 05-07/1118** |
| ***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) 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.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 | 13.12.2021 |
| 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 06.12.2021. Максимальное количество партий - 8 (восемь). |
| 8. | Оплата | В течение 10 (десяти) календарных дней с момента подписания Покупателем универсального передаточного документа (УПД). |
| 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 | Предоставляются в соответствии со статьей 29 (организации инвалидов) |
| 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». |
| 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.)** |
|  | Порт инфузионный/инъекционный, имплантируемый | Применение: с помощью специальных игл к портам(Во избежание нарушения целостности силиконовой мембраны и обеспечения подкожной инъекции/инфузии через порт).Высота имплантируемой части 8,7- 10,3 мм. (низкопрофильная порт-система для имплантации детям и пациентам с тонкой ПЖК).Материал порта: корпус из эпоксидной смолы или полиоксиметилена, дно и стенки камеры титановые (Комбинация материалов обеспечивает минимальный вес порт-системы, создает минимальные артефакты при проведении КТ, МРТ и рентгенографии, при этом дно и стенки титановой камеры защищены от повреждения остриём иглы. Указание материалов требуется для обеспечения безопасного использования и информирования пациента на предмет возможных аллергических реакций). Диаметр катетера F4,5- 4,8 (По международной общепринятой шкале Шарьер. Размер катетера не должен превышать 1/3 диаметра вены, во избежание венозного тромбоза).Внутренний диаметр катетера не менее 0,8 мм. (для обеспечения скорости потока и расчета объема заполнения катетера при промывании).МРТ совместима. Маркировка об МРТ совместимости на упаковке. Дополнительно описание условий проведения МРТ в инструкции к порт-системе (Для безопасного использования и безопасного проведения МРТ исследования у пациента с установленной порт-системой).Поддержка высокого давления в системе при введении контрастного вещества не менее 300/21 PSI/Bar – Соответствие (Для обеспечения безопасности при КТ исследовании, где требуется высокая скорость введения контрастного вещества. Введение контрастного препарата только через специальные иглы к порт-системам, выдерживающими давление).Система полностью визуализируемая рентген-лучами, при визуализации на рентгене четко определяется маркировка "СТ" (Для безопасного поведения исследований. Для контроля положения систем).Материалы порт-системы не содержат латекс, ПВХ и фталаты (Порт-система совместима со всеми химиопрепаратами).Состав набора (полный набор для установки пункционным методом и методом венесекции в случае необходимости):порт (для формирования порт-системы), катетер (для формирования порт-системы), рентгеноконтрастное соединительное кольцо (для соединения порта и катетера), игла для пункции вен (для доступа к вене), J-образный проводник, диаметр 0,025'' заключен в пластиковый диспенсер с механизмом блокировки обратного движения проводника (способствует оптимальному использованию и безопасному введению интродьюсера), туннелер (для формирования подкожного туннеля), расщепляемый интродьюсер с дилататором (для последующего заведения катетера), венолифтер (для выделения вены в случае использования методики венесекции), игла к портам (типа Губера) специальной заточки (для промывания порта в процессе имплантации).Соответствие медицинского изделия требованиям национальных (государственных) стандартов ГОСТ ISO 10555-1-2011.Инструкции, карта пациента – наличие (для идентификации медицинского изделия и безопасного использования). | 4 | шт | 32.50.50.190-00000977 |  |  |  |  |
|  | Порт инфузионный/инъекционный, имплантируемый | Применение: с помощью специальных игл к портам. (Во избежание нарушения целостности силиконовой мембраны и обеспечения подкожной инъекции/инфузии через порт).Высота имплантируемой части 8,7- 10,3 мм. (Низкопрофильная порт-система для имплантации детям и пациентам с тонкой ПЖК). Материал порта: корпус из эпоксидной смолы или полиоксиметилена, дно и стенки камеры титановые (Комбинация материалов обеспечивает минимальный вес порт-системы, создает минимальные артефакты при проведении КТ, МРТ и рентгенографии, при этом дно и стенки титановой камеры защищены от повреждения остриём иглы. Указание материалов требуется для обеспечения безопасного использования и информирования пациента на предмет возможных аллергических реакций).Диаметр катетера, F6-6,6 (По международной общепринятой шкале Шарьер. Размер катетера не должен превышать 1/3 диаметра вены, во избежание венозного тромбоза).Внутренний диаметр катетера, не менее 1,2 мм. (Для обеспечения скорости потока и расчета объема заполнения катетера при промывании).МРТ совместима. Маркировка об МРТ совместимости на упаковке. Дополнительно описание условий проведения МРТ в инструкции к порт-системе (Для безопасного использования и безопасного проведения МРТ исследования у пациента с установленной порт-системой).Поддержка высокого давления в системе при введении контрастного вещества не менее 300/21 PSI/Bar – Соответствие (Для обеспечения безопасности при КТ исследовании, где требуется высокая скорость введения контрастного вещества. Введение контрастного препарата только через специальные иглы к порт-системам, выдерживающими давление).Система полностью визуализируемая рентген-лучами, при визуализации на рентгене четко определяется маркировка "СТ" (Для безопасного поведения исследований. Для контроля положения систем).Материалы порт-системы не содержат латекс, ПВХ и фталаты. (Порт-система совместима со всеми химиопрепаратами).Состав набора (полный набор для установки пункционным методом и методом венесекции в случае необходимости):порт (для формирования порт-системы), катетер (для формирования порт-системы), рентгеноконтрастное соединительное кольцо (для соединения порта и катетера), игла для пункции вен (для доступа к вене), J-образный проводник, диаметр 0,035'' заключен в пластиковый диспенсер с механизмом блокировки обратного движения проводника (способствует оптимальному использованию и безопасному введению интродьюсера), туннелер (для формирования подкожного туннеля), расщепляемый интродьюсер с дилататором (для последующего заведения катетера), венолифтер (для выделения вены в случае использования методики венесекции), игла к портам (типа Губера) специальной заточки (для промывания порта в процессе имплантации).Соответствие медицинского изделия требованиям национальных (государственных) стандартов ГОСТ ISO 10555-1-2011.Инструкции, карта пациента наличие (для идентификации медицинского изделия и безопасного использования). | 4 | шт | 32.50.50.190-00000977 |  |  |  |  |

*\*\* 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.*