

|  |
| --- |
| **15.10.2021 № 05-07/1104** |
| ***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 | **21.10.2021** |   **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](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. |
|  |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 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 - 10 (десять). |
| 8. | Оплата | В течение 30 (тридцати) 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 | 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». |
| 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.)** |
|  | Протез кровеносного сосуда синтетический | Биологически инертен, отсутствие реакции организма на имплантацию (Для профилактики осложнений в послеоперационном периоде и долгого срока службы). Нулевая хирургическая порозность (Для безопасного применения и профилактики кровопотери во время и после операции). не требует предварительного пропитывания имплантата кровью (Для уменьшения времени операции и профилактики кровопотери во время и после операции). отсутствует кровотечение из мест проколов протеза (Для безопасного применения и профилактики кровопотери во время и после операции). Наличие визуального индикатора на скручивание и растяжение (Для визуального определения и своевременной коррекции деформации протеза и его положения в месте имплантации). толщина стенки протеза не более 0,85 (Для совместимости с размерами протезируемых сосудов). нуждается в предварительной предоперационной подготовке в стерильном физиологическом растворе (Для удобства имплантации (профилактика прилипания сухого протеза к тканям) и для равномерной активации желатиновой пропитки). прочность на разрыв не менее 240Н (Для безопасности, надежности и высокого срока службы). Наличие импрегнации модифицированным животным желатином (Для придания нулевой порозности, непроницаемости для крови, биосовместимости с контролируемым сроком рассасывания). водопроницаемость при 120мм Hg менее 5мл/см2 (Для безопасного применения и профилактики кровопотери во время и после операции). не разволокняются в местах среза и вкола-наличие (Для удобного применения и профилактики кровотечения и тромбообразования в местах анастомозов). способность к удержанию шва не менее 28Н (Для безопасности, надежности и высокого срока службы). не требует специального шовного материала (Обеспечивает совместимость с шовным материалом многих производителей и широту применения в сердечно-сосудистой хирургии). Внутренний диаметр протеза-10мм. Общая длина протеза- 60см. | 2 | шт | 32.50.22.190-00005083\* |  |  |  |  |
|  | Протез кровеносного сосуда синтетический | Биологически инертен, отсутствие реакции организма на имплантацию (Для профилактики осложнений в послеоперационном периоде и долгого срока службы). Нулевая хирургическая порозность (Для безопасного применения и профилактики кровопотери во время и после операции). не требует предварительного пропитывания имплантата кровью (Для уменьшения времени операции и профилактики кровопотери во время и после операции). отсутствует кровотечение из мест проколов протеза (Для безопасного применения и профилактики кровопотери во время и после операции).Наличие визуального индикатора на скручивание и растяжение (Для визуального определения и своевременной коррекции деформации протеза и его положения в месте имплантации). толщина стенки протеза не более 0,85 (Для совместимости с размерами протезируемых сосудов). нуждается в предварительной предоперационной подготовке в стерильном физиологическом растворе (Для удобства имплантации (профилактика прилипания сухого протеза к тканям) и для равномерной активации желатиновой пропитки). прочность на разрыв не менее 240Н (Для безопасности, надежности и высокого срока службы). Наличие импрегнации модифицированным животным желатином (Для придания нулевой порозности, непроницаемости для крови, биосовместимости с контролируемым сроком рассасывания). водопроницаемость при 120мм Hg менее 5мл/см2 (Для безопасного применения и профилактики кровопотери во время и после операции). не разволокняются в местах среза и вкола-наличие (Для удобного применения и профилактики кровотечения и тромбообразования в местах анастомозов). способность к удержанию шва не менее 28Н (Для безопасности, надежности и высокого срока службы). не требует специального шовного материала (Обеспечивает совместимость с шовным материалом многих производителей и широту применения в сердечно-сосудистой хирургии). Внутренний диаметр протеза-12мм. Общая длина протеза- 60см. | 1 | шт | 32.50.22.190-00005083\* |  |  |  |  |
|  | Протез кровеносного сосуда синтетический | Биологически инертен, отсутствие реакции организма на имплантацию (Для профилактики осложнений в послеоперационном периоде и долгого срока службы). Нулевая хирургическая порозность (Для безопасного применения и профилактики кровопотери во время и после операции). не требует предварительного пропитывания имплантата кровью (Для уменьшения времени операции и профилактики кровопотери во время и после операции). отсутствует кровотечение из мест проколов протеза (Для безопасного применения и профилактики кровопотери во время и после операции).Наличие визуального индикатора на скручивание и растяжение (Для визуального определения и своевременной коррекции деформации протеза и его положения в месте имплантации). толщина стенки протеза не более 0,85 (Для совместимости с размерами протезируемых сосудов). нуждается в предварительной предоперационной подготовке в стерильном физиологическом растворе (Для удобства имплантации (профилактика прилипания сухого протеза к тканям) и для равномерной активации желатиновой пропитки). прочность на разрыв не менее 240Н (Для безопасности, надежности и высокого срока службы). Наличие импрегнации модифицированным животным желатином (Для придания нулевой порозности, непроницаемости для крови, биосовместимости с контролируемым сроком рассасывания). водопроницаемость при 120мм Hg менее 5мл/см2 (Для безопасного применения и профилактики кровопотери во время и после операции). не разволокняются в местах среза и вкола-наличие (Для удобного применения и профилактики кровотечения и тромбообразования в местах анастомозов). способность к удержанию шва не менее 28Н (Для безопасности, надежности и высокого срока службы). не требует специального шовного материала (Обеспечивает совместимость с шовным материалом многих производителей и широту применения в сердечно-сосудистой хирургии). Внутренний диаметр протеза-14мм. Общая длина протеза- 30см. | 1 | шт | 32.50.22.190-00005083\* |  |  |  |  |
|  | Протез кровеносного сосуда синтетический | Биологически инертен, отсутствие реакции организма на имплантацию (Для профилактики осложнений в послеоперационном периоде и долгого срока службы). Нулевая хирургическая порозность (Для безопасного применения и профилактики кровопотери во время и после операции). не требует предварительного пропитывания имплантата кровью (Для уменьшения времени операции и профилактики кровопотери во время и после операции). отсутствует кровотечение из мест проколов протеза (Для безопасного применения и профилактики кровопотери во время и после операции).Наличие визуального индикатора на скручивание и растяжение (Для визуального определения и своевременной коррекции деформации протеза и его положения в месте имплантации). толщина стенки протеза не более 0,85 (Для совместимости с размерами протезируемых сосудов). нуждается в предварительной предоперационной подготовке в стерильном физиологическом растворе (Для удобства имплантации (профилактика прилипания сухого протеза к тканям) и для равномерной активации желатиновой пропитки). прочность на разрыв не менее 240Н (Для безопасности, надежности и высокого срока службы). Наличие импрегнации модифицированным животным желатином (Для придания нулевой порозности, непроницаемости для крови, биосовместимости с контролируемым сроком рассасывания). водопроницаемость при 120мм Hg менее 5мл/см2 (Для безопасного применения и профилактики кровопотери во время и после операции). не разволокняются в местах среза и вкола-наличие (Для удобного применения и профилактики кровотечения и тромбообразования в местах анастомозов). способность к удержанию шва не менее 28Н (Для безопасности, надежности и высокого срока службы). не требует специального шовного материала (Обеспечивает совместимость с шовным материалом многих производителей и широту применения в сердечно-сосудистой хирургии). Внутренний диаметр протеза-16мм. Общая длина протеза- 30см. | 1 | шт | 32.50.22.190-00005083\* |  |  |  |  |
|  | Протез кровеносного сосуда синтетический | Биологически инертен, отсутствие реакции организма на имплантацию (Для профилактики осложнений в послеоперационном периоде и долгого срока службы). Нулевая хирургическая порозность (Для безопасного применения и профилактики кровопотери во время и после операции). не требует предварительного пропитывания имплантата кровью (Для уменьшения времени операции и профилактики кровопотери во время и после операции). отсутствует кровотечение из мест проколов протеза (Для безопасного применения и профилактики кровопотери во время и после операции).Наличие визуального индикатора на скручивание и растяжение (Для визуального определения и своевременной коррекции деформации протеза и его положения в месте имплантации). толщина стенки протеза не более 0,85 (Для совместимости с размерами протезируемых сосудов). нуждается в предварительной предоперационной подготовке в стерильном физиологическом растворе (Для удобства имплантации (профилактика прилипания сухого протеза к тканям) и для равномерной активации желатиновой пропитки). прочность на разрыв не менее 240Н (Для безопасности, надежности и высокого срока службы). Наличие импрегнации модифицированным животным желатином (Для придания нулевой порозности, непроницаемости для крови, биосовместимости с контролируемым сроком рассасывания). водопроницаемость при 120мм Hg менее 5мл/см2 (Для безопасного применения и профилактики кровопотери во время и после операции). не разволокняются в местах среза и вкола-наличие (Для удобного применения и профилактики кровотечения и тромбообразования в местах анастомозов). способность к удержанию шва не менее 28Н (Для безопасности, надежности и высокого срока службы). не требует специального шовного материала (Обеспечивает совместимость с шовным материалом многих производителей и широту применения в сердечно-сосудистой хирургии). Внутренний диаметр протеза-18мм. Общая длина протеза- 25см. | 1 | шт | 32.50.22.190-00005083\* |  |  |  |  |
|  | Протез кровеносного сосуда синтетический | Микропористая фибриллярно-узловая структура -наличие (Соответствует описанию КТРУ, придает материалу необходимые физические свойства (прочность, эластичность, нулевую порозность). материал протеза - вытянутый политетрафторэтилен, углерод (инертные, биосовместимые материалы)-наличие (Соответствует описанию КТРУ, для придания биосовместимости и атромбогенности). биологически инертен, отсутствие реакции организма на имплантацию-наличие (Для профилактики осложнений в послеоперационном периоде и долгого срока службы). нулевая хирургическая порозность-наличие (Для безопасного применения и профилактики кровопотери во время и после операции). не требует предварительного пропитывания имплантата кровью (Для уменьшения времени операции и профилактики кровопотери во время и после операции). отсутствует кровотечение из мест проколов протеза при применении специального шовного материала (Для безопасного применения и профилактики кровопотери во время и после операции). устойчивость к скручиванию и растяжению-наличие (Для сохранения проходимости просвета в сложных анатомических условиях). тромборезистентность – покрытие внутренней стенки углеродом-наличие (Для профилактики тромбообразования в течение всего срока службы). устойчивы к дилатации (Соответствует описанию КТРУ, для противостояния высоким пульсовым давлением и динамическим нагрузкам). толщина стенки протеза 0,55 ± 0,05мм( Соответствует описанию КТРУ, для совместимости с размерами протезируемых сосудов.). варианты армирования: без армирования; центральное армирование, несъемное; тонкое спиральное армирование, съемное - наличие (Для применения в анатомических областях, подверженных сгибанию и сдавлению). вариации протеза: прямой; ступенчатый; конусный; короткий конус -наличие (Соответствует описанию КТРУ, для совместимости с размерами протезируемых сосудов, а также профилактики трмбообразования путем повышения линейной скорости кровотока в дистальном отделе). не нуждается в предварительной предоперационной подготовке в стерильном физиологическом растворе (Для снижения длительности оперативного вмешательства). Типоразмеры ступенчатых протезов, со стандартной стенкой, без армирования: Диаметр 5-8мм. Типоразмеры ступенчатых протезов, со стандартной стенкой, с центральным армированием: Длина протеза 45см | 2 | шт | 32.50.22.190-00005083\* |  |  |  |  |
|  | Сетка хирургическая при абдоминальной грыже, из синтетического полимера | Сетка хирургическая для пластики грыж из 100% полипропиленовых нитей 5/0, удельный вес от 75 до 85 г/м2 , размер пор не более 2 мм. В форме квадрата, размер от 29,5 до 30,5 см\*от 29,5 до 30,5 см.  Обоснование: требования обусловлены спецификой выполняемых операций  Стерильный внутренний вкладыш упакован в индивидуальную одинарную стерильную полимерно-бумажную упаковку, которая представляет собой пакет из медицинской бумаги и прозрачного полимера,  Обоснование: обеспечивающую сохранение стерильности сетки и ее функциональных свойств с учетом условий ее применения, транспортирования, хранения и срока годности; защищающую содержимое от влаги; Индивидуальная одинарная упаковка обеспечивает доступ к внутреннему вкладышу в одно движение  Обоснование: для минимизации временных затрат. Каждая упаковка снабжена специальным стикером, предназначенным для вклеивания в медицинскую карту пациента. Стикер содержит информацию о производителе и/или сроке годности изделия и/или номере партии и/или номере регистрациооного удостоверения. Обоснование: для отслеживания данных об имплантированном устройстве.  Маркировка внутреннего вкладыша содержит наименование сетки, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), размер сетки, указание о стерильности с указанием метода стерилизации либо иное, указание об однократном применении.  Обоснование: для идентификации сетчатого импланта Групповая упаковка, герметична, предохраняет содержимое от влаги и дублирует информацию с индивидуальной упаковки.  Каждая коробка содержит инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | 7 | шт | 32.50.22.190-00005108\* |  |  |  |  |
|  | Сетка хирургическая при абдоминальной грыже, полимерно-композитная | Сетка хирургическая макропористая частично рассасывающаяся монофиламентная для пластики грыж. Сетка должна состоять из 50% нити полиглекапрона-25 (условный размер 5/0) и 50% нити полипропилена (условный размер 6/0) Размер пор 3+/-0,2 мм для обеспечения лучшего врастания сетки в переднюю брюшную стенку и формирования гибкой рубцовой структуры.  На сетке должны быть окрашенные полоски Обеспечение: для облегчения ориентирования сетки в брюшной полости в направлении максимальной эластичности.  Удельный вес сетки до абсорбции рассасывающейся полиглекапроновой составляющей должен составлять 56 +/- 2 г/м2, удельный вес нерассасывающейся полипропиленовой составляющей 32 +/- 2 г/м2. Прочность на разрыв должна составлять 730-810Н.  Должна быть прямоугольной формы. Размер 12 +/- 2 cм х 12 +/- 2 см.  Обоснование: требования обусловлены спецификой выполняемых операций Стерильный внутренний вкладыш должен быть упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного пакета.  Обоснование: данная упаковка обеспечивает доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с сеткой.  Маркировка одинарной упаковки из фольги должна содержать наименование сетки, товарный знак (при наличии), товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при наличии), размер сетки, информацию о сроке годности, номере партии (серии), указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Каждая упаковка должна быть снабжена специальным стикером, предназначенным для вклеивания в медицинскую карту пациента для отслеживания данных об имплантированном устройстве. Стикер должен содержать информацию о производителе и/или сроке годности изделия и/или номере партии и/или регистрационном удостоверении. Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование сетки, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), размер сетки, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении.  Обоснование: для точной идентификации медицинского изделия и исключения контрафактной продукции Каждая коробка содержит инструкцию по медицинскому применению на русском языке. | 3 | шт | 32.50.22.190-00005120\* |  |  |  |  |

*\* 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.*