



ОБЛАСТНОЕ ГОСУДАРСТВЕННОЕ
АВТНОМНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
«ИРКУТСКАЯ ГОРОДСКАЯ
КЛИНИЧЕСКАЯ БОЛЬНИЦА №8»

Ярославского ул., д. 300
г. Иркутск, 664048,
тел./факс (3952) 44-31-30, 44-33-39
e-mail: info@gkb38.ru; <http://www.gkb8.ru>
ОКПО 05248704; ОГРН 1033801430145
ИНН/КПП 3810009342/381001001
05.06.2023 № 868-06/25
На № _____ от _____

В ответ на запрос № 35892 от 01.06.2023 г. на разъяснение положений Извещения о проведении закупки на поставку наборов реагентов и расходного материала для биохимических анализаторов серии AU путем запроса котировок в электронной форме, участниками которого могут являться только субъекты малого и среднего предпринимательства № 141-23 (далее – Извещение) сообщаем нижеследующее:

№ п/п	Содержание запроса на разъяснение положений Извещения	Содержание ответа на запрос:
1	<p>Просим Вас дать разъяснения по позиции 25 (Ангиотензинпревращающий фермент (АСЕ)) Технического задания.</p> <p>Совокупность указанных характеристик предполагает к поставке</p> <p>Реагенты для in vitro диагностики на биохимических анализаторах серий "Сапфир" (Sapphire) и "Олимпус" (Olympus)</p> <p>12. Реагент для определения ангиотензинконвертирующего фермента (АСЕ) Производитель Аудит Диагностикс, Ирландия Регистрационный номер медицинского изделия ФСЗ 2010/07681 Дата государственной регистрации медицинского изделия 18.08.2010 либо</p> <p>Наборы реагентов для диагностики in vitro</p> <p>3. Ангиотензин-превращающий фермент (АСЕ) кинетически (АСЕ Kinetic) Производитель Бюльманн Лабораториз АГ, Швейцария, Регистрационный номер медицинского изделия ФСЗ 2009/05441 Дата государственной регистрации медицинского изделия 12.11.2009</p> <p>Вместе с тем в инструкции производителя Beckman Coulter AU 700 указан исчерпывающий перечень реагентов, совместимых для работы на данном анализаторе. И среди них нет выше перечисленных реагентов.</p> <p>Использование реагентов, отличных от Beckman Coulter не представляется возможным на анализаторах и может привести к неправильной работе или поломке оборудования.</p> <p>Других реагентов Ангиотензинпревращающий фермент (АСЕ) в Российской Федерации не зарегистрировано, а следовательно не может быть предложено к поставке.</p> <p>В связи с этим просим Вас исправить возможную ошибку при формировании задания на закупку, а также разъяснить какой реагент требуется к поставке с</p>	<p>Закупка реагентов и расходных материалов проводится для автоматического биохимического анализатора DxC 700AU.</p> <p>В техническом задании указан перечень и характеристики расходных материалов в полном соответствии с инструкцией к биохимическому анализатору. Анализатор DxC 700AU (далее – Анализатор), действительно, является закрытой системой. Однако, в конструкции Анализатора предусмотрено несколько открытых каналов для добавления и программирования дополнительных тестов от других производителей, отсутствующих в стандартном меню Анализатора. Реагент для определения ангиотензинпревращающего фермента является таким дополнительным тестом.</p>

	возможным указанием производителя, номера регистрационного удостоверения, номером каталога производителя Beckman Coulter	
2	<p>Просим разъяснить требование к остаточному сроку годности «Товар должен иметь остаточный срок годности на момент поставки не менее 80%» Данное условие заведомо невыполнимо в связи с геополитической ситуацией в мире в введением санкций в отношении РФ. Логистическая цепочка поставки от производителя до конечного пользователя занимает более длительное время. В связи с этим просим Вас указать остаточные сроки годности в месяцах исходя из реальной потребности и расхода реагентов</p>	<p>Исходя из смысла ч. 6.1 ст. 3 Федерального закона № 223-ФЗ и п. 12.2. Положения о закупке товаров, работ, услуг для нужд областного государственного автономного учреждения здравоохранения «Иркутская городская клиническая больница № 8» (далее – «Положение о закупках»), возможность устанавливать параметры, необходимые для поставки товара, исходя из своих потребностей, является законодательно закрепленным правом Заказчика, а потребности Заказчика являются определяющим фактором при установлении им соответствующих требований. При этом заказчик имеет право в необходимой степени детализировать объект закупки, определяя такие характеристики закупаемого товара, которые могут иметь существенное значение для последующего использования товара. Более того, указание в Извещении о закупке требований к функциональным, техническим и качественным характеристикам, эксплуатационным характеристикам объекты закупки прямо предусмотрено положениями Федерального закона № 223-ФЗ и Положением о закупках. Таким образом, Федеральным законом № 223-ФЗ и Положением о закупках не предусмотрены ограничения по включению в Извещение о закупке требований к товару, которые являются значимыми для Заказчика, отвечают его потребностям и необходимы для выполнения им соответствующих государственных функций – <u>охрана жизни и здоровья населения.</u></p>

Главный врач
ОГАУЗ «ИГКБ № 8»

Исп.: Косолапов Е.О., юристконсульт, (3952) 50-23-21



/Ж.В. Есева