Уважаемый заказчик!

В соответствии с ч.2 ст. 3.2 Закона № 223-ФЗ просим разъяснить положения документации к запросу котировок в электронной форме:

**ВОПРОС 1**

В документации к запрос котировок в электронной форме, в «Техническом задании», в пункте 1, Вы устанавливаете требование к комплектации аптечек в соответствии с приказом Министерства Здравоохранения и Социального Развития Российской Федерации «Об утверждении требований к комплектации изделиями медицинского назначения аптечек для оказания первой помощи работникам» №169н от 05 марта 2011г. (далее - Приказ 169н).

Но при этом в таблице Вы приводите состав, который не соответствует Приказу 169н:

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| №п/п | Наименование изделий медицинского назначения | Нормативный документ | Форма выпуска (размеры) | Количество (штуки, упаковки) |
| 1 | Изделия медицинского назначения для временной остановки наружного кровотечения и перевязки ран | | | |
| 1.1 | Жгут кровоостанавливающий | ГОСТ Р ИСО 10993-99 |  | 1 шт. |
| 1.2 | Бинт марлевый медицинский нестерильный | ГОСТ 1172-93 | 5 м x 10 см | 4 шт. |
| 1.3 | Бинт марлевый медицинский нестерильный | ГОСТ 1172-93 | 7 м x 14 см | 4 шт. |
| 1.4 | Бинт марлевый медицинский стерильный | ГОСТ 1172-93 | 5 м x 10 см | 2 шт. |
| 1.5 | Бинт марлевый медицинский стерильный | ГОСТ 1172-93 | 7 м x 14 см | 2 шт. |
| 1.6 | Салфетки марлевые медицинские стерильные | [ГОСТ 16427-93](consultantplus://offline/ref=327A1993819923B72B8FD222C3EE2C3BB2E84084FF28D64A2DD418V4K3H) | Не менее 16 x 14 см N 10 | 2 уп. |
| 1.7 | Лейкопластырь бактерицидный | ГОСТ Р ИСО 10993-99 | Не менее 4 см x 10 см | 2 шт. |
| 1.8 | Лейкопластырь бактерицидный | ГОСТ Р ИСО 10993-99 | Не менее 1,9 см x 7,2 см | 10 шт. |
| 1.9 | Лейкопластырь рулонный | ГОСТ Р ИСО 10993-99 | Не менее 1 см x 250 см | 2 шт. |
| 2 | Изделия медицинского назначения для проведения сердечно-легочной реанимации | | | |
| 2.1 | Устройство для проведения искусственного дыхания "Рот - Устройство - Рот" или карманная маска для искусственной вентиляции легких "Рот - маска" | ГОСТ Р ИСО 10993-99 |  | 1 шт. |
| 3 | Прочие изделия медицинского назначения | | | |
| 3.1 | Ножницы для разрезания повязок по Листеру | ГОСТ 21239-93 (ИСО 7741-86) |  | 1 шт. |
| 3.2 | Перчатки медицинские нестерильные, смотровые | ГОСТ Р ИСО 10993-99  ГОСТ Р[52238-2004](consultantplus://offline/ref=327A1993819923B72B8FD82EDDEE2C3BBFE24C8BF17881487C81164613VDK7H)  ГОСТ Р 52239-2004  ГОСТ 3-88 | Размер не менее M | 2 пары |
| 3.3 | Маска медицинская нестерильная 3-слойная из нетканого материала с резинками или с завязками | ГОСТ Р ИСО 10993-99 |  | 10 шт. |
| 3.4 | Покрывало спасательное изотермическое | ГОСТ Р ИСО 10993-99,  ГОСТ Р 50444-92 | Не менее 160 x 210 см | 2 шт. |
| 4 | Прочие средства | | | |
| 4.1 | Рекомендации с пиктограммами по использованию изделий медицинского назначения аптечки для оказания первой помощи работникам |  |  | 1 шт. |
| 4.2 | Футляр или сумка санитарная |  |  | 1 шт. |

Приказу 169н соответствует следующий состав аптечки:

1.Изделия медицинского назначения для временной остановки наружного кровотечения и перевязки ран

1.1.Жгут кровоостанавливающий (ГОСТ Р ИСО 10993-99) – 1 шт.

1.2.Бинт марлевый медицинский нестерильный (ГОСТ 1172-93) - длина 5 м, ширина 5 см – 1 шт.

1.3.Бинт марлевый медицинский нестерильный (ГОСТ 1172-93) - длина 5 м, ширина 10 см – 1шт.

1.4.Бинт марлевый медицинский нестерильный (ГОСТ 1172-93) - длина 7 м, ширина 14 см – 1шт.

1.5.Бинт марлевый медицинский стерильный (ГОСТ 1172- 93) - длина 5 м, ширина 7 см – 1 шт.

1.6.Бинт марлевый медицинский стерильный (ГОСТ 1172- 93) - длина 5 м , ширина 10 см – 2шт.

1.7.Бинт марлевый медицинский стерильный (ГОСТ 1172- 93) - длина 7 м , ширина 14 см – 2шт.

1.8.Пакет перевязочный медицинский индивидуальный стерильный с герметичной оболочкой (ГОСТ 1179- 93) – 1шт.

1.9.Салфетки марлевые медицинские стерильные, №10 (ГОСТ 16427-93) - длина 16см, ширина 14 см – 1уп.

1.10.Лейкопластырь бактерицидный (ГОСТ Р ИСО 10993-99) - ширина 4 см , длина 10 см – 2 шт.

1.11.Лейкопластырь бактерицидный(ГОСТ Р ИСО 10993-99) - ширина 1,9 см , длина 7,2 см – 10 шт.

1.12.Лейкопластырь рулонный (ГОСТ Р ИСО 10993-99) - ширина 1 см , длина 250 см –1 шт.

2.Изделия медицинского назначения для проведения сердечно-легочной реанимации

2.1. Устройство для проведения искусственного дыхания «Рот-Устройство-Рот» (ГОСТ Р ИСО 10993-99) – 1шт.

3.Прочие изделия медицинского назначения

3.1.Ножницы для разрезания повязок по Листеру (ГОСТ 21239-93 (ИСО 7741-86) – 1шт.

3.2.Салфетки антисептические из бумажного текстилеподобного материала стерильные спиртовые 12,5 см х 11 см (ГОСТ Р ИСО 10993-99) – 5шт.

3.3.Перчатки медицинские нестерильные, смотровые (ГОСТ Р 52239-2004, размер M – 2 пары.

3.4.Маска медицинская нестерильная 3-слойная из нетканого материала с резинками (ГОСТ Р ИСО 10993-99) – 2шт.

3.5.Покрывало спасательное изотермическое (ГОСТ Р 50444-92) - ширина 160 см, длина 210 см – 1 шт.

4.Прочие средства

4.1.Английские булавки стальные со спиралью (ГОСТ 9389-75) 38 мм – 3 шт.

4.2.Рекомендации с пиктограммами по использованию изделий медицинского назначения аптечки для оказания первой помощи работникам – 1шт.

4.3.Футляр из пластика – 1шт.

4.4.Блокнот отрывной для записей (ГОСТ 18510-87), формат A7 – 1 шт.

4.5.Авторучка (ГОСТ 28937-91) – 1шт.

В Вашем ТЗ указан состав, перемешанный с составом аптечки по приказу 1331н.

Ни один из российских производителей, выпускающих аптечки, не производит аптечки с таким составом, который Вы представили в тех. задании.

Аптечки, изготовленные по приказу 169н, могут иметь дату выпуска только не позднее августа 2021 года (п.2, п.3 приказа Министерства здравоохранения Российской Федерации от 15.12.2020 № 1331н "Об утверждении требований к комплектации медицинскими изделиями аптечки для оказания первой помощи работникам"). Т.е. на дату поставки аптечки по пр.169н могут иметь остаточный срок годности максимум 30 мес. (из 48 мес.). Аптечки же по пр.1331н могут иметь остаточный срок годности 45-47 мес. (из 48 мес.).

В соответствии с п. 3 ч. 1 ст.3 Закона № 223-ФЗ при закупке товаров, работ, услуг заказчики руководствуются принципом: целевое и экономически эффективное расходование денежных средств на приобретение товаров, работ, услуг (с учетом при необходимости стоимости жизненного цикла закупаемой продукции) и реализация мер, направленных на сокращение издержек заказчика.

**ВОПРОС 2**

В документации к запрос котировок в электронной форме, в «Техническом задании», в «Характеристике товара», Вы устанавливаете требование:

**иметь регистрационное удостоверение.**

Согласно [п. 5 ч. 5 ст. 38](http://base.garant.ru/12191967/31c8140a2e1dc585c5111b6d2281821d/#block_38505) Закона N 323-ФЗ на территории Российской Федерации не регистрируются медицинские изделия, представляющие собой укладки, наборы, комплекты и аптечки, состоящие из зарегистрированных медицинских изделий. Из этого можно сделать вывод, что в случае, если объектом закупки являются аптечки, которые сами по себе не подлежат регистрации, основания для установления требования к участникам закупки о предоставлении регистрационных изделий на указанные аптечки отсутствуют.

**ВОПРОС 3**

В документации к запрос котировок в электронной форме, в «Техническом задании», в «Характеристике товара», Вы устанавливаете требование:

**ТУ 9398-020-85535470-2011**

По вышеуказанному ТУ выпускаются аптечки только одного конкретного производителя – ЗАО «Виталфарм». Т.е. Техническое задание содержит требование к конкретному товарному знаку.

В соответствии с п. 2 ч. 6.1 ст.3 Закона № 223-ФЗ в описание предмета закупки не должны включаться требования или указания в отношении товарных знаков, знаков обслуживания, фирменных наименований, патентов, полезных моделей, промышленных образцов, требования к товарам, информации, работам, услугам при условии, что такие требования влекут за собой необоснованное ограничение количества участников закупки, за исключением случаев, если не имеется другого способа, обеспечивающего более точное и четкое описание указанных характеристик предмета закупки.

В данной закупке предмет закупки имеет точное и четкое описание – соответствие приказу Министерства Здравоохранения и Социального Развития Российской Федерации.

На основании вышеизложенного, просим внести соответствующие изменения в документацию:

**1. Уточнить состав аптечки и номер приказу (Вопрос 1).**

**2. Исключить из тех. задания требования по обязательному наличию РУ (Вопрос 2).**

**3. Исключить из тех. задания требование к ТУ (Вопрос 3).**