|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Краевое государственное бюджетное учреждение здравоохранения | | |  | Руководителю | |  |  |
| Краевая клиническая больница | | |  |  |  |  |  |
| ул. П. Железняка, 3, г. Красноярск, 660022 | | |  |  |  |  |  |
| Телефон: 8 (391) 220-16-13 | | |  |  |  |  |  |
| Факс: 8 (391) 220-16-23 | | |  |  |  |  |  |
| Е-mail: kkb@ medqorod. ru | | |  |  |  |  |  |
| Http://www.medgorod.ru | | |  |  |  |  |  |
| ОКПО 01913234 | | |  |  |  |  |  |
| ИНН/КПП 2465030876/246501001 | | |  |  |  |  |  |
| 15.03.2021 г. №.275-2021 | | |  |  |  |  |  |
| На №\_\_\_\_\_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ | | |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
| О коммерческом предложении | | |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
| **Уважаемые господа!** | | | | | | |  |
| Прошу Вас предоставить коммерческое предложение на право поставки следующего товара: | | | | | | | |
| **№ п/п** | **Наименование** | **Характеристики** | **Ед. изм.** | **Кол-во, шт** | **Цена, рублей** | **Страна происхождения** | **Остаточный срок годности** |
| 1 | Техническое обслуживание и ремонт медицинского оборудования | Техническое обслуживание. Машина моечно-дезинфекционная DGM ЕS 350Р, sn 10091218:  Чистка фильтров входных холодной и горячей воды Чистка фильтра системы сушки Чистка дозирующего насоса химических элементов Проверка и чистка ротора мойки Чистка и замена фильтров моечной камеры Чистка нагревательного прибора Чистка датчиков потока воды Проверка уплотнения двери Проверка и чистка датчика уровня потока химических средств Проверка датчика температуры Проверка соединительной трубки подачи химических элементов Чистка панели управления Проверка соленоидных (электромагнитных) клапанов подачи воды Проверка и чистка дренажных соленоидных клапанов и дренажного насоса Замена прокладки двери – 2 шт. Замена предварительного фильтра – 1 шт. Замена фильтра НЕРА – 1 шт. Замена трубок пластмассовых ’14 – 1 комплект Замена трубок пластмассовых ’15 – 1 комплект 3. Работы по ТО должны выполняться без вывода оборудования из эксплуатации. При этом должны быть в максимальной степени учтены распорядок работы и санитар-но-гигиенические условия, установленные в медицинской организации – получателе услуги.  4. Перед началом работ по ТО МИ должны быть составлены технологические карты для обслуживания медицинских изделий, объемы и содержание которых установлены эксплуата-ционной технической документацией.  5. Гарантия на оказанные услуги – 3 мес., гарантия на установленные запасные части – 3 мес.  6. Требования к безопасности работ и (или) услуг  6.1. Исполнитель обязан иметь лицензию на право производства и ТО МИ, согласно По-ложению о лицензировании деятельности по производству и техническому обслуживанию (за исключением случая, если техническое обслуживание осуществляется для обеспечения собст-венных нужд юридического лица или индивидуального предпринимателя) медицинской тех-ники. Исполнитель должен иметь все необходимые лицензии, допуски, разрешения и обеспечить выполнение всех требований, установленных действующим законодательством к работам по ТО МИ (ГОСТ Р 57501-2017). 6.2. Исполнитель должен иметь штатных или внештатных специалистов по обслужива-нию медицинского оборудования, являющегося предметом контракта. Подтверждением по данному пункту требований являются трудовые или граждан-ско-правовые договоры с соответствующими специалистами. Срок действий договоров должен обеспечивать выполнение работ. Квалификация специалистов должна быть подтверждена удостоверяющими документами (дипломами, сертификатами). Технический персонал Исполнителя должен иметь удостоверение по электробезопасности не ниже 3-й группы при выполнении работ на объектах Заказчика. 6.3. Требования к контрольно-измерительному и технологическому испытательному обо-рудованию: - Исполнитель должен иметь контрольно-измерительное и технологическое испытательное оборудование в номенклатуре и количестве, достаточном для проведения всех видов работ по ТО МИ, указанных в перечне МИ, подлежащих ТО. - Средства измерений должны быть поверены, а технологическое испытательное обору-дование, требующее аттестации, должно быть аттестовано по ГОСТ Р 8.568. 6.4. Исполнитель должен иметь полный комплект действующей нормативной, техниче-ской и эксплуатационной документации, необходимой для проведения ТО МИ, указанных в перечне МИ, подлежащих ТО. 6.5. У исполнителя должна быть внедрена система менеджмента качества в соответствии с ГОСТ ISO 9001 или ГОСТ ISO 13485. 6.6. Все работы по ТО МИ должны проводиться согласно действующей технической и эксплуатационной документации изготовителя. 6.7. При проведении ТО допускается применение только запасных частей, в том числе расходных материалов, предусмотренных действующей технической и эксплуатационной до-кументацией изготовителя. Качество поставляемых запасных частей должно соответствовать действующей техниче-ской документации изготовителя. 6.8. После окончания соответствующих работ по ТО МИ Исполнитель обязан сделать со-ответствующую отметку в журнале ТО МИ. 6.9. Услуги по техническому обслуживанию медицинской техники оказываются в соот-ветствии с требованиями нормативных документов: - письмо Министерства здравоохранения РФ от 27.10.2003 г. № 293-22/233 «О введении в действие методических рекомендаций «Техническое обслуживание медицинской техники»»; - Методические рекомендации Минздрава России и Минпромнауки России «Техническое обслуживание медицинской техники», утвержденных 24.09.2003; - Руководство по организации ремонта и технического обслуживания медицинской тех-ники РМТ 59498076-03-2003,СПб, 2003; - ГОСТ Р 57501-2017 Техническое обслуживание медицинских изделий. Требования для государственных закупок. - ГОСТ Р 58451-2019. Национальный стандарт Российской Федерации. Изделия медицин-ские. Обслуживание техническое. Основные положения  9. Срок оказания услуг: Не более 30 дней с момента заключения контракта.  10. Место оказания услуг: г. Красноярск, ул. Партизана Железняка, 3-А/3.  Код ОКПД 33.13.12.000 - Услуги по ремонту и техническому обслуживанию облучающего, элек-трического диагностического и электрического терапевтического оборудования, применяемого в медицинских целях | усл. | 1 |  |  |  |
| 2 | Техническое обслуживание и ремонт медицинского оборудования | Техническое обслуживание. Машина моечно-дезинфекционная DGM ЕS 350Р, sn 10061218:  Чистка фильтров входных холодной и горячей воды Чистка фильтра системы сушки Чистка дозирующего насоса химических элементов Проверка и чистка ротора мойки Чистка и замена фильтров моечной камеры Чистка нагревательного прибора Чистка датчиков потока воды Проверка уплотнения двери Проверка и чистка датчика уровня потока химических средств Проверка датчика температуры Проверка соединительной трубки подачи химических элементов Чистка панели управления Проверка соленоидных (электромагнитных) клапанов подачи воды Проверка и чистка дренажных соленоидных клапанов и дренажного насоса Замена прокладки двери – 2 шт. Замена предварительного фильтра – 1 шт. Замена фильтра НЕРА – 1 шт. Замена трубок пластмассовых ’14 – 1 комплект Замена трубок пластмассовых ’15 – 1 комплект 3. Работы по ТО должны выполняться без вывода оборудования из эксплуатации. При этом должны быть в максимальной степени учтены распорядок работы и санитар-но-гигиенические условия, установленные в медицинской организации – получателе услуги.  4. Перед началом работ по ТО МИ должны быть составлены технологические карты для обслуживания медицинских изделий, объемы и содержание которых установлены эксплуата-ционной технической документацией.  5. Гарантия на оказанные услуги – 3 мес., гарантия на установленные запасные части – 3 мес.  6. Требования к безопасности работ и (или) услуг  6.1. Исполнитель обязан иметь лицензию на право производства и ТО МИ, согласно По-ложению о лицензировании деятельности по производству и техническому обслуживанию (за исключением случая, если техническое обслуживание осуществляется для обеспечения собст-венных нужд юридического лица или индивидуального предпринимателя) медицинской тех-ники. Исполнитель должен иметь все необходимые лицензии, допуски, разрешения и обеспечить выполнение всех требований, установленных действующим законодательством к работам по ТО МИ (ГОСТ Р 57501-2017). 6.2. Исполнитель должен иметь штатных или внештатных специалистов по обслужива-нию медицинского оборудования, являющегося предметом контракта. Подтверждением по данному пункту требований являются трудовые или граждан-ско-правовые договоры с соответствующими специалистами. Срок действий договоров должен обеспечивать выполнение работ. Квалификация специалистов должна быть подтверждена удостоверяющими документами (дипломами, сертификатами). Технический персонал Исполнителя должен иметь удостоверение по электробезопасности не ниже 3-й группы при выполнении работ на объектах Заказчика. 6.3. Требования к контрольно-измерительному и технологическому испытательному обо-рудованию: - Исполнитель должен иметь контрольно-измерительное и технологическое испытательное оборудование в номенклатуре и количестве, достаточном для проведения всех видов работ по ТО МИ, указанных в перечне МИ, подлежащих ТО. - Средства измерений должны быть поверены, а технологическое испытательное обору-дование, требующее аттестации, должно быть аттестовано по ГОСТ Р 8.568. 6.4. Исполнитель должен иметь полный комплект действующей нормативной, техниче-ской и эксплуатационной документации, необходимой для проведения ТО МИ, указанных в перечне МИ, подлежащих ТО. 6.5. У исполнителя должна быть внедрена система менеджмента качества в соответствии с ГОСТ ISO 9001 или ГОСТ ISO 13485. 6.6. Все работы по ТО МИ должны проводиться согласно действующей технической и эксплуатационной документации изготовителя. 6.7. При проведении ТО допускается применение только запасных частей, в том числе расходных материалов, предусмотренных действующей технической и эксплуатационной до-кументацией изготовителя. Качество поставляемых запасных частей должно соответствовать действующей техниче-ской документации изготовителя. 6.8. После окончания соответствующих работ по ТО МИ Исполнитель обязан сделать со-ответствующую отметку в журнале ТО МИ. 6.9. Услуги по техническому обслуживанию медицинской техники оказываются в соот-ветствии с требованиями нормативных документов: - письмо Министерства здравоохранения РФ от 27.10.2003 г. № 293-22/233 «О введении в действие методических рекомендаций «Техническое обслуживание медицинской техники»»; - Методические рекомендации Минздрава России и Минпромнауки России «Техническое обслуживание медицинской техники», утвержденных 24.09.2003; - Руководство по организации ремонта и технического обслуживания медицинской тех-ники РМТ 59498076-03-2003,СПб, 2003; - ГОСТ Р 57501-2017 Техническое обслуживание медицинских изделий. Требования для государственных закупок. - ГОСТ Р 58451-2019. Национальный стандарт Российской Федерации. Изделия медицин-ские. Обслуживание техническое. Основные положения  9. Срок оказания услуг: Не более 30 дней с момента заключения контракта.  10. Место оказания услуг: г. Красноярск, ул. Партизана Железняка, 3-А/3.  Код ОКПД 33.13.12.000 - Услуги по ремонту и техническому обслуживанию облучающего, элек-трического диагностического и электрического терапевтического оборудования, применяемого в медицинских целях | усл. | 1 |  |  |  |
| 3 | Техническое обслуживание и ремонт медицинского оборудования | Техническое обслуживание. Машина моечно-дезинфекционная DGM ЕS 350Р, sn 10071218:  Чистка фильтров входных холодной и горячей воды Чистка фильтра системы сушки Чистка дозирующего насоса химических элементов Проверка и чистка ротора мойки Чистка и замена фильтров моечной камеры Чистка нагревательного прибора Чистка датчиков потока воды Проверка уплотнения двери Проверка и чистка датчика уровня потока химических средств Проверка датчика температуры Проверка соединительной трубки подачи химических элементов Чистка панели управления Проверка соленоидных (электромагнитных) клапанов подачи воды Проверка и чистка дренажных соленоидных клапанов и дренажного насоса Замена прокладки двери – 2 шт. Замена предварительного фильтра – 1 шт. Замена фильтра НЕРА – 1 шт. Замена трубок пластмассовых ’14 – 1 комплект Замена трубок пластмассовых ’15 – 1 комплект 3. Работы по ТО должны выполняться без вывода оборудования из эксплуатации. При этом должны быть в максимальной степени учтены распорядок работы и санитар-но-гигиенические условия, установленные в медицинской организации – получателе услуги.  4. Перед началом работ по ТО МИ должны быть составлены технологические карты для обслуживания медицинских изделий, объемы и содержание которых установлены эксплуата-ционной технической документацией.  5. Гарантия на оказанные услуги – 3 мес., гарантия на установленные запасные части – 3 мес.  6. Требования к безопасности работ и (или) услуг  6.1. Исполнитель обязан иметь лицензию на право производства и ТО МИ, согласно По-ложению о лицензировании деятельности по производству и техническому обслуживанию (за исключением случая, если техническое обслуживание осуществляется для обеспечения собст-венных нужд юридического лица или индивидуального предпринимателя) медицинской тех-ники. Исполнитель должен иметь все необходимые лицензии, допуски, разрешения и обеспечить выполнение всех требований, установленных действующим законодательством к работам по ТО МИ (ГОСТ Р 57501-2017). 6.2. Исполнитель должен иметь штатных или внештатных специалистов по обслужива-нию медицинского оборудования, являющегося предметом контракта. Подтверждением по данному пункту требований являются трудовые или граждан-ско-правовые договоры с соответствующими специалистами. Срок действий договоров должен обеспечивать выполнение работ. Квалификация специалистов должна быть подтверждена удостоверяющими документами (дипломами, сертификатами). Технический персонал Исполнителя должен иметь удостоверение по электробезопасности не ниже 3-й группы при выполнении работ на объектах Заказчика. 6.3. Требования к контрольно-измерительному и технологическому испытательному обо-рудованию: - Исполнитель должен иметь контрольно-измерительное и технологическое испытательное оборудование в номенклатуре и количестве, достаточном для проведения всех видов работ по ТО МИ, указанных в перечне МИ, подлежащих ТО. - Средства измерений должны быть поверены, а технологическое испытательное обору-дование, требующее аттестации, должно быть аттестовано по ГОСТ Р 8.568. 6.4. Исполнитель должен иметь полный комплект действующей нормативной, техниче-ской и эксплуатационной документации, необходимой для проведения ТО МИ, указанных в перечне МИ, подлежащих ТО. 6.5. У исполнителя должна быть внедрена система менеджмента качества в соответствии с ГОСТ ISO 9001 или ГОСТ ISO 13485. 6.6. Все работы по ТО МИ должны проводиться согласно действующей технической и эксплуатационной документации изготовителя. 6.7. При проведении ТО допускается применение только запасных частей, в том числе расходных материалов, предусмотренных действующей технической и эксплуатационной до-кументацией изготовителя. Качество поставляемых запасных частей должно соответствовать действующей техниче-ской документации изготовителя. 6.8. После окончания соответствующих работ по ТО МИ Исполнитель обязан сделать со-ответствующую отметку в журнале ТО МИ. 6.9. Услуги по техническому обслуживанию медицинской техники оказываются в соот-ветствии с требованиями нормативных документов: - письмо Министерства здравоохранения РФ от 27.10.2003 г. № 293-22/233 «О введении в действие методических рекомендаций «Техническое обслуживание медицинской техники»»; - Методические рекомендации Минздрава России и Минпромнауки России «Техническое обслуживание медицинской техники», утвержденных 24.09.2003; - Руководство по организации ремонта и технического обслуживания медицинской тех-ники РМТ 59498076-03-2003,СПб, 2003; - ГОСТ Р 57501-2017 Техническое обслуживание медицинских изделий. Требования для государственных закупок. - ГОСТ Р 58451-2019. Национальный стандарт Российской Федерации. Изделия медицин-ские. Обслуживание техническое. Основные положения  9. Срок оказания услуг: Не более 30 дней с момента заключения контракта.  10. Место оказания услуг: г. Красноярск, ул. Партизана Железняка, 3-А/3.  Код ОКПД 33.13.12.000 - Услуги по ремонту и техническому обслуживанию облучающего, элек-трического диагностического и электрического терапевтического оборудования, применяемого в медицинских целях | усл. | 1 |  |  |  |
| 4 | Техническое обслуживание и ремонт медицинского оборудования | Техническое обслуживание. Машина моечно-дезинфекционная DGM ЕS 350Р, sn 10081218:  Чистка фильтров входных холодной и горячей воды Чистка фильтра системы сушки Чистка дозирующего насоса химических элементов Проверка и чистка ротора мойки Чистка и замена фильтров моечной камеры Чистка нагревательного прибора Чистка датчиков потока воды Проверка уплотнения двери Проверка и чистка датчика уровня потока химических средств Проверка датчика температуры Проверка соединительной трубки подачи химических элементов Чистка панели управления Проверка соленоидных (электромагнитных) клапанов подачи воды Проверка и чистка дренажных соленоидных клапанов и дренажного насоса Замена прокладки двери – 2 шт. Замена предварительного фильтра – 1 шт. Замена фильтра НЕРА – 1 шт. Замена трубок пластмассовых ’14 – 1 комплект Замена трубок пластмассовых ’15 – 1 комплект 3. Работы по ТО должны выполняться без вывода оборудования из эксплуатации. При этом должны быть в максимальной степени учтены распорядок работы и санитар-но-гигиенические условия, установленные в медицинской организации – получателе услуги.  4. Перед началом работ по ТО МИ должны быть составлены технологические карты для обслуживания медицинских изделий, объемы и содержание которых установлены эксплуата-ционной технической документацией.  5. Гарантия на оказанные услуги – 3 мес., гарантия на установленные запасные части – 3 мес.  6. Требования к безопасности работ и (или) услуг  6.1. Исполнитель обязан иметь лицензию на право производства и ТО МИ, согласно По-ложению о лицензировании деятельности по производству и техническому обслуживанию (за исключением случая, если техническое обслуживание осуществляется для обеспечения собст-венных нужд юридического лица или индивидуального предпринимателя) медицинской тех-ники. Исполнитель должен иметь все необходимые лицензии, допуски, разрешения и обеспечить выполнение всех требований, установленных действующим законодательством к работам по ТО МИ (ГОСТ Р 57501-2017). 6.2. Исполнитель должен иметь штатных или внештатных специалистов по обслужива-нию медицинского оборудования, являющегося предметом контракта. Подтверждением по данному пункту требований являются трудовые или граждан-ско-правовые договоры с соответствующими специалистами. Срок действий договоров должен обеспечивать выполнение работ. Квалификация специалистов должна быть подтверждена удостоверяющими документами (дипломами, сертификатами). Технический персонал Исполнителя должен иметь удостоверение по электробезопасности не ниже 3-й группы при выполнении работ на объектах Заказчика. 6.3. Требования к контрольно-измерительному и технологическому испытательному обо-рудованию: - Исполнитель должен иметь контрольно-измерительное и технологическое испытательное оборудование в номенклатуре и количестве, достаточном для проведения всех видов работ по ТО МИ, указанных в перечне МИ, подлежащих ТО. - Средства измерений должны быть поверены, а технологическое испытательное обору-дование, требующее аттестации, должно быть аттестовано по ГОСТ Р 8.568. 6.4. Исполнитель должен иметь полный комплект действующей нормативной, техниче-ской и эксплуатационной документации, необходимой для проведения ТО МИ, указанных в перечне МИ, подлежащих ТО. 6.5. У исполнителя должна быть внедрена система менеджмента качества в соответствии с ГОСТ ISO 9001 или ГОСТ ISO 13485. 6.6. Все работы по ТО МИ должны проводиться согласно действующей технической и эксплуатационной документации изготовителя. 6.7. При проведении ТО допускается применение только запасных частей, в том числе расходных материалов, предусмотренных действующей технической и эксплуатационной до-кументацией изготовителя. Качество поставляемых запасных частей должно соответствовать действующей техниче-ской документации изготовителя. 6.8. После окончания соответствующих работ по ТО МИ Исполнитель обязан сделать со-ответствующую отметку в журнале ТО МИ. 6.9. Услуги по техническому обслуживанию медицинской техники оказываются в соот-ветствии с требованиями нормативных документов: - письмо Министерства здравоохранения РФ от 27.10.2003 г. № 293-22/233 «О введении в действие методических рекомендаций «Техническое обслуживание медицинской техники»»; - Методические рекомендации Минздрава России и Минпромнауки России «Техническое обслуживание медицинской техники», утвержденных 24.09.2003; - Руководство по организации ремонта и технического обслуживания медицинской тех-ники РМТ 59498076-03-2003,СПб, 2003; - ГОСТ Р 57501-2017 Техническое обслуживание медицинских изделий. Требования для государственных закупок. - ГОСТ Р 58451-2019. Национальный стандарт Российской Федерации. Изделия медицин-ские. Обслуживание техническое. Основные положения  9. Срок оказания услуг: Не более 30 дней с момента заключения контракта.  10. Место оказания услуг: г. Красноярск, ул. Партизана Железняка, 3-А/3.  Код ОКПД 33.13.12.000 - Услуги по ремонту и техническому обслуживанию облучающего, элек-трического диагностического и электрического терапевтического оборудования, применяемого в медицинских целях | усл. | 1 |  |  |  |
| 5 | Техническое обслуживание и ремонт медицинского оборудования | Техническое обслуживание. Машина моечно-дезинфекционная DGM ЕS 350Р, sn 10051218:  Чистка фильтров входных холодной и горячей воды Чистка фильтра системы сушки Чистка дозирующего насоса химических элементов Проверка и чистка ротора мойки Чистка и замена фильтров моечной камеры Чистка нагревательного прибора Чистка датчиков потока воды Проверка уплотнения двери Проверка и чистка датчика уровня потока химических средств Проверка датчика температуры Проверка соединительной трубки подачи химических элементов Чистка панели управления Проверка соленоидных (электромагнитных) клапанов подачи воды Проверка и чистка дренажных соленоидных клапанов и дренажного насоса Замена прокладки двери – 2 шт. Замена предварительного фильтра – 1 шт. Замена фильтра НЕРА – 1 шт. Замена трубок пластмассовых ’14 – 1 комплект Замена трубок пластмассовых ’15 – 1 комплект Замена нагревательного элемента GI-350 01/0001 – 1 шт. Замена нагревательного элемента GI-350 01/0002 – 1 шт.  3. Работы по ТО должны выполняться без вывода оборудования из эксплуатации. При этом должны быть в максимальной степени учтены распорядок работы и санитар-но-гигиенические условия, установленные в медицинской организации – получателе услуги.  4. Перед началом работ по ТО МИ должны быть составлены технологические карты для обслуживания медицинских изделий, объемы и содержание которых установлены эксплуата-ционной технической документацией.  5. Гарантия на оказанные услуги – 3 мес., гарантия на установленные запасные части – 3 мес.  6. Требования к безопасности работ и (или) услуг  6.1. Исполнитель обязан иметь лицензию на право производства и ТО МИ, согласно По-ложению о лицензировании деятельности по производству и техническому обслуживанию (за исключением случая, если техническое обслуживание осуществляется для обеспечения собст-венных нужд юридического лица или индивидуального предпринимателя) медицинской тех-ники. Исполнитель должен иметь все необходимые лицензии, допуски, разрешения и обеспечить выполнение всех требований, установленных действующим законодательством к работам по ТО МИ (ГОСТ Р 57501-2017). 6.2. Исполнитель должен иметь штатных или внештатных специалистов по обслужива-нию медицинского оборудования, являющегося предметом контракта. Подтверждением по данному пункту требований являются трудовые или граждан-ско-правовые договоры с соответствующими специалистами. Срок действий договоров должен обеспечивать выполнение работ. Квалификация специалистов должна быть подтверждена удостоверяющими документами (дипломами, сертификатами). Технический персонал Исполнителя должен иметь удостоверение по электробезопасности не ниже 3-й группы при выполнении работ на объектах Заказчика. 6.3. Требования к контрольно-измерительному и технологическому испытательному обо-рудованию: - Исполнитель должен иметь контрольно-измерительное и технологическое испытательное оборудование в номенклатуре и количестве, достаточном для проведения всех видов работ по ТО МИ, указанных в перечне МИ, подлежащих ТО. - Средства измерений должны быть поверены, а технологическое испытательное обору-дование, требующее аттестации, должно быть аттестовано по ГОСТ Р 8.568. 6.4. Исполнитель должен иметь полный комплект действующей нормативной, техниче-ской и эксплуатационной документации, необходимой для проведения ТО МИ, указанных в перечне МИ, подлежащих ТО. 6.5. У исполнителя должна быть внедрена система менеджмента качества в соответствии с ГОСТ ISO 9001 или ГОСТ ISO 13485. 6.6. Все работы по ТО МИ должны проводиться согласно действующей технической и эксплуатационной документации изготовителя. 6.7. При проведении ТО допускается применение только запасных частей, в том числе расходных материалов, предусмотренных действующей технической и эксплуатационной до-кументацией изготовителя. Качество поставляемых запасных частей должно соответствовать действующей техниче-ской документации изготовителя. 6.8. После окончания соответствующих работ по ТО МИ Исполнитель обязан сделать со-ответствующую отметку в журнале ТО МИ. 6.9. Услуги по техническому обслуживанию медицинской техники оказываются в соот-ветствии с требованиями нормативных документов: - письмо Министерства здравоохранения РФ от 27.10.2003 г. № 293-22/233 «О введении в действие методических рекомендаций «Техническое обслуживание медицинской техники»»; - Методические рекомендации Минздрава России и Минпромнауки России «Техническое обслуживание медицинской техники», утвержденных 24.09.2003; - Руководство по организации ремонта и технического обслуживания медицинской тех-ники РМТ 59498076-03-2003,СПб, 2003; - ГОСТ Р 57501-2017 Техническое обслуживание медицинских изделий. Требования для государственных закупок. - ГОСТ Р 58451-2019. Национальный стандарт Российской Федерации. Изделия медицин-ские. Обслуживание техническое. Основные положения  9. Срок оказания услуг: Не более 30 дней с момента заключения контракта.  10. Место оказания услуг: г. Красноярск, ул. Партизана Железняка, 3-А/3.  Код ОКПД 33.13.12.000 - Услуги по ремонту и техническому обслуживанию облучающего, элек-трического диагностического и электрического терапевтического оборудования, применяемого в медицинских целях | усл. | 1 |  |  |  |
| 6 | Техническое обслуживание и ремонт медицинского оборудования | Техническое обслуживание. Машина моечно-дезинфекционная DGM T-2500-2, sn 1907110B1004:  Чистка фильтра системы сушки Проверка и чистка ротора мойки Чистка распределительных насосов химических элементов Чистка нагревательного прибора Чистка поверхности сигналов безопасности Чистка датчиков потока воды Проверка и чистка датчика уровня потока химических средств Проверка датчика температуры Проверка соединительной трубки подачи химических элементов Чистка панели управления Проверка соленоидных (электромагнитных) клапанов подачи воды Проверка и чистка дренажных соленоидных клапанов и дренажного насоса Замена насоса химикатов – 1 шт. Замена предфильтра – 1 шт. Замена фильтра НЕРА – 1 шт. Замена трубки насоса химикатов – 2 шт.  3. Работы по ТО должны выполняться без вывода оборудования из эксплуатации. При этом должны быть в максимальной степени учтены распорядок работы и санитар-но-гигиенические условия, установленные в медицинской организации – получателе услуги.  4. Перед началом работ по ТО МИ должны быть составлены технологические карты для обслуживания медицинских изделий, объемы и содержание которых установлены эксплуата-ционной технической документацией.  5. Гарантия на оказанные услуги – 3 мес., гарантия на установленные запасные части – 3 мес.  6. Требования к безопасности работ и (или) услуг  6.1. Исполнитель обязан иметь лицензию на право производства и ТО МИ, согласно По-ложению о лицензировании деятельности по производству и техническому обслуживанию (за исключением случая, если техническое обслуживание осуществляется для обеспечения собст-венных нужд юридического лица или индивидуального предпринимателя) медицинской тех-ники. Исполнитель должен иметь все необходимые лицензии, допуски, разрешения и обеспечить выполнение всех требований, установленных действующим законодательством к работам по ТО МИ (ГОСТ Р 57501-2017). 6.2. Исполнитель должен иметь штатных или внештатных специалистов по обслужива-нию медицинского оборудования, являющегося предметом контракта. Подтверждением по данному пункту требований являются трудовые или граждан-ско-правовые договоры с соответствующими специалистами. Срок действий договоров должен обеспечивать выполнение работ. Квалификация специалистов должна быть подтверждена удостоверяющими документами (дипломами, сертификатами). Технический персонал Исполнителя должен иметь удостоверение по электробезопасности не ниже 3-й группы при выполнении работ на объектах Заказчика. 6.3. Требования к контрольно-измерительному и технологическому испытательному обо-рудованию: - Исполнитель должен иметь контрольно-измерительное и технологическое испытательное оборудование в номенклатуре и количестве, достаточном для проведения всех видов работ по ТО МИ, указанных в перечне МИ, подлежащих ТО. - Средства измерений должны быть поверены, а технологическое испытательное обору-дование, требующее аттестации, должно быть аттестовано по ГОСТ Р 8.568. 6.4. Исполнитель должен иметь полный комплект действующей нормативной, техниче-ской и эксплуатационной документации, необходимой для проведения ТО МИ, указанных в перечне МИ, подлежащих ТО. 6.5. У исполнителя должна быть внедрена система менеджмента качества в соответствии с ГОСТ ISO 9001 или ГОСТ ISO 13485. 6.6. Все работы по ТО МИ должны проводиться согласно действующей технической и эксплуатационной документации изготовителя. 6.7. При проведении ТО допускается применение только запасных частей, в том числе расходных материалов, предусмотренных действующей технической и эксплуатационной до-кументацией изготовителя. Качество поставляемых запасных частей должно соответствовать действующей техниче-ской документации изготовителя. 6.8. После окончания соответствующих работ по ТО МИ Исполнитель обязан сделать со-ответствующую отметку в журнале ТО МИ. 6.9. Услуги по техническому обслуживанию медицинской техники оказываются в соот-ветствии с требованиями нормативных документов: - письмо Министерства здравоохранения РФ от 27.10.2003 г. № 293-22/233 «О введении в действие методических рекомендаций «Техническое обслуживание медицинской техники»»; - Методические рекомендации Минздрава России и Минпромнауки России «Техническое обслуживание медицинской техники», утвержденных 24.09.2003; - Руководство по организации ремонта и технического обслуживания медицинской тех-ники РМТ 59498076-03-2003,СПб, 2003; - ГОСТ Р 57501-2017 Техническое обслуживание медицинских изделий. Требования для государственных закупок. - ГОСТ Р 58451-2019. Национальный стандарт Российской Федерации. Изделия медицин-ские. Обслуживание техническое. Основные положения  9. Срок оказания услуг: Не более 30 дней с момента заключения контракта.  10. Место оказания услуг: г. Красноярск, ул. Партизана Железняка, 3-А/3.  Код ОКПД 33.13.12.000 - Услуги по ремонту и техническому обслуживанию облучающего, элек-трического диагностического и электрического терапевтического оборудования, применяемого в медицинских целях | усл. | 1 |  |  |  |
| 7 | Техническое обслуживание и ремонт медицинского оборудования | Техническое обслуживание. Камера дезинфекционная паровая DGM-2000, sn 20182423: Смазка привода двери Проверка работы манометра Проверка и чистка датчика уровня Проверка и чистка дренажных клапанов Проверка наличия смазки по всей поверхности прокладки двери и осмотр паза уплотнителя Проверка предохранительного клапана Чистка водоотводов Проверка фильтров (сеток) на входах воды и пара Проверка герметичности узлов, магистралей (наличие течи) Проверка кабелей и состояние их соединений Протяжка кабелей Проверка парогенератора Чистка парогенератора от накипи Настройка программного обеспечения, обновление версии Сброс счетчиков и ошибок Замена прокладки двери – 2 шт. Проверка парогенератора Чистка поплавкового клапана Чистка стеклянного уровнемера Проверка насоса подачи воды Проверка вакуумный насос Замена фильтра стерильного воздуха – 1 шт. Проверка и чистка нагревательного элемента от накипи Проверка и калибровка температурного датчика (сверка показателей с эталонным устройством) Замена источника питания – 1 шт. Замена термоленты (поставляется однократно Исполнителем, замена пользователем по мере расходования) – 24 шт.  3. Работы по ТО должны выполняться без вывода оборудования из эксплуатации. При этом должны быть в максимальной степени учтены распорядок работы и санитар-но-гигиенические условия, установленные в медицинской организации – получателе услуги.  4. Перед началом работ по ТО МИ должны быть составлены технологические карты для обслуживания медицинских изделий, объемы и содержание которых установлены эксплуата-ционной технической документацией.  5. Гарантия на оказанные услуги – 3 мес., гарантия на установленные запасные части – 3 мес.  6. Требования к безопасности работ и (или) услуг  6.1. Исполнитель обязан иметь лицензию на право производства и ТО МИ, согласно По-ложению о лицензировании деятельности по производству и техническому обслуживанию (за исключением случая, если техническое обслуживание осуществляется для обеспечения собст-венных нужд юридического лица или индивидуального предпринимателя) медицинской тех-ники. Исполнитель должен иметь все необходимые лицензии, допуски, разрешения и обеспечить выполнение всех требований, установленных действующим законодательством к работам по ТО МИ (ГОСТ Р 57501-2017). 6.2. Исполнитель должен иметь штатных или внештатных специалистов по обслужива-нию медицинского оборудования, являющегося предметом контракта. Подтверждением по данному пункту требований являются трудовые или граждан-ско-правовые договоры с соответствующими специалистами. Срок действий договоров должен обеспечивать выполнение работ. Квалификация специалистов должна быть подтверждена удостоверяющими документами (дипломами, сертификатами). Технический персонал Исполнителя должен иметь удостоверение по электробезопасности не ниже 3-й группы при выполнении работ на объектах Заказчика. 6.3. Требования к контрольно-измерительному и технологическому испытательному обо-рудованию: - Исполнитель должен иметь контрольно-измерительное и технологическое испытательное оборудование в номенклатуре и количестве, достаточном для проведения всех видов работ по ТО МИ, указанных в перечне МИ, подлежащих ТО. - Средства измерений должны быть поверены, а технологическое испытательное обору-дование, требующее аттестации, должно быть аттестовано по ГОСТ Р 8.568. 6.4. Исполнитель должен иметь полный комплект действующей нормативной, техниче-ской и эксплуатационной документации, необходимой для проведения ТО МИ, указанных в перечне МИ, подлежащих ТО. 6.5. У исполнителя должна быть внедрена система менеджмента качества в соответствии с ГОСТ ISO 9001 или ГОСТ ISO 13485. 6.6. Все работы по ТО МИ должны проводиться согласно действующей технической и эксплуатационной документации изготовителя. 6.7. При проведении ТО допускается применение только запасных частей, в том числе расходных материалов, предусмотренных действующей технической и эксплуатационной до-кументацией изготовителя. Качество поставляемых запасных частей должно соответствовать действующей техниче-ской документации изготовителя. 6.8. После окончания соответствующих работ по ТО МИ Исполнитель обязан сделать со-ответствующую отметку в журнале ТО МИ. 6.9. Услуги по техническому обслуживанию медицинской техники оказываются в соот-ветствии с требованиями нормативных документов: - письмо Министерства здравоохранения РФ от 27.10.2003 г. № 293-22/233 «О введении в действие методических рекомендаций «Техническое обслуживание медицинской техники»»; - Методические рекомендации Минздрава России и Минпромнауки России «Техническое обслуживание медицинской техники», утвержденных 24.09.2003; - Руководство по организации ремонта и технического обслуживания медицинской тех-ники РМТ 59498076-03-2003,СПб, 2003; - ГОСТ Р 57501-2017 Техническое обслуживание медицинских изделий. Требования для государственных закупок. - ГОСТ Р 58451-2019. Национальный стандарт Российской Федерации. Изделия медицин-ские. Обслуживание техническое. Основные положения  9. Срок оказания услуг: Не более 30 дней с момента заключения контракта.  10. Место оказания услуг: г. Красноярск, ул. Партизана Железняка, 3-А/3.  Код ОКПД 33.13.12.000 - Услуги по ремонту и техническому обслуживанию облучающего, элек-трического диагностического и электрического терапевтического оборудования, применяемого в медицинских целях | усл. | 1 |  |  |  |
| 8 | Техническое обслуживание и ремонт медицинского оборудования | Техническое обслуживание. Камера дезинфекционная паровая DGM-2000, sn 20182424: Смазка привода двери Проверка работы манометра Проверка и чистка датчика уровня Проверка и чистка дренажных клапанов Проверка наличия смазки по всей поверхности прокладки двери и осмотр паза уплотнителя Проверка предохранительного клапана Чистка водоотводов Проверка фильтров (сеток) на входах воды и пара Проверка герметичности узлов, магистралей (наличие течи) Проверка кабелей и состояние их соединений Протяжка кабелей Проверка парогенератора Чистка парогенератора от накипи Настройка программного обеспечения, обновление версии Сброс счетчиков и ошибок Замена прокладки двери – 2 шт. Проверка парогенератора Чистка поплавкового клапана Чистка стеклянного уровнемера Проверка насоса подачи воды Проверка вакуумный насос Замена фильтра стерильного воздуха – 1 шт. Проверка и чистка нагревательного элемента от накипи Проверка и калибровка температурного датчика (сверка показателей с эталонным устройством) Замена источника питания – 1 шт. Замена термоленты (поставляется однократно Исполнителем, замена пользователем по мере расходования) – 24 шт.  3. Работы по ТО должны выполняться без вывода оборудования из эксплуатации. При этом должны быть в максимальной степени учтены распорядок работы и санитар-но-гигиенические условия, установленные в медицинской организации – получателе услуги.  4. Перед началом работ по ТО МИ должны быть составлены технологические карты для обслуживания медицинских изделий, объемы и содержание которых установлены эксплуата-ционной технической документацией.  5. Гарантия на оказанные услуги – 3 мес., гарантия на установленные запасные части – 3 мес.  6. Требования к безопасности работ и (или) услуг  6.1. Исполнитель обязан иметь лицензию на право производства и ТО МИ, согласно По-ложению о лицензировании деятельности по производству и техническому обслуживанию (за исключением случая, если техническое обслуживание осуществляется для обеспечения собст-венных нужд юридического лица или индивидуального предпринимателя) медицинской тех-ники. Исполнитель должен иметь все необходимые лицензии, допуски, разрешения и обеспечить выполнение всех требований, установленных действующим законодательством к работам по ТО МИ (ГОСТ Р 57501-2017). 6.2. Исполнитель должен иметь штатных или внештатных специалистов по обслужива-нию медицинского оборудования, являющегося предметом контракта. Подтверждением по данному пункту требований являются трудовые или граждан-ско-правовые договоры с соответствующими специалистами. Срок действий договоров должен обеспечивать выполнение работ. Квалификация специалистов должна быть подтверждена удостоверяющими документами (дипломами, сертификатами). Технический персонал Исполнителя должен иметь удостоверение по электробезопасности не ниже 3-й группы при выполнении работ на объектах Заказчика. 6.3. Требования к контрольно-измерительному и технологическому испытательному обо-рудованию: - Исполнитель должен иметь контрольно-измерительное и технологическое испытательное оборудование в номенклатуре и количестве, достаточном для проведения всех видов работ по ТО МИ, указанных в перечне МИ, подлежащих ТО. - Средства измерений должны быть поверены, а технологическое испытательное обору-дование, требующее аттестации, должно быть аттестовано по ГОСТ Р 8.568. 6.4. Исполнитель должен иметь полный комплект действующей нормативной, техниче-ской и эксплуатационной документации, необходимой для проведения ТО МИ, указанных в перечне МИ, подлежащих ТО. 6.5. У исполнителя должна быть внедрена система менеджмента качества в соответствии с ГОСТ ISO 9001 или ГОСТ ISO 13485. 6.6. Все работы по ТО МИ должны проводиться согласно действующей технической и эксплуатационной документации изготовителя. 6.7. При проведении ТО допускается применение только запасных частей, в том числе расходных материалов, предусмотренных действующей технической и эксплуатационной до-кументацией изготовителя. Качество поставляемых запасных частей должно соответствовать действующей техниче-ской документации изготовителя. 6.8. После окончания соответствующих работ по ТО МИ Исполнитель обязан сделать со-ответствующую отметку в журнале ТО МИ. 6.9. Услуги по техническому обслуживанию медицинской техники оказываются в соот-ветствии с требованиями нормативных документов: - письмо Министерства здравоохранения РФ от 27.10.2003 г. № 293-22/233 «О введении в действие методических рекомендаций «Техническое обслуживание медицинской техники»»; - Методические рекомендации Минздрава России и Минпромнауки России «Техническое обслуживание медицинской техники», утвержденных 24.09.2003; - Руководство по организации ремонта и технического обслуживания медицинской тех-ники РМТ 59498076-03-2003,СПб, 2003; - ГОСТ Р 57501-2017 Техническое обслуживание медицинских изделий. Требования для государственных закупок. - ГОСТ Р 58451-2019. Национальный стандарт Российской Федерации. Изделия медицин-ские. Обслуживание техническое. Основные положения  9. Срок оказания услуг: Не более 30 дней с момента заключения контракта.  10. Место оказания услуг: г. Красноярск, ул. Партизана Железняка, 3-А/3.  Код ОКПД 33.13.12.000 - Услуги по ремонту и техническому обслуживанию облучающего, элек-трического диагностического и электрического терапевтического оборудования, применяемого в медицинских целях | усл. | 1 |  |  |  |
| 9 | Техническое обслуживание и ремонт медицинского оборудования | Техническое обслуживание. Стерилизатор паровой для обеззараживания медицинских отходов СМО-400-2 ”ТЗМОИ”, sn 10011218:  Общий внешний осмотр электрооборудования проверка: - состояния электрошкафа; - пультов управления; - состояние контактов электрических аппаратов; - надежность крепления электрооборудования; - надежность соединения электрических цепей; - надежность заземления стерилизатора; - состояния металлорукавов. Обновление версии программного обеспечения Сброс ошибок, сброс счетчиков. Очистка от накипи клапанов соленоидных Очистка фильтра Прочистка калибровочного и разгрузочного отверстия от накипи. Промывка трущихся поверхностей клапанов(поршня, сердечника Проверка герметичности камеры Очистка рабочей камеры производится при помощи средств для мойки металлов. Смазка уплотнительных прокладок двери Проверка работы термопринтера Проверка визуально герметичности соединений, плотности закрывания двери, состояния и надежности крепления деталей. Подтягивание резьбовых соединений. Очистка от накипи датчиков уровня и водоуказательного стекла Проверка крепления насосов. Замена воздушного фильтра – 1 шт. Замена прокладки двери – 2 шт. Замена картриджа к принтеру – 4 шт. Замена фильтра бактерицидного – 4 шт. Замена роликов для касс – 24 шт. Замер сопротивления изоляции ТЭН последовательно для каждого на-гревателя между контактным стержнем и корпусом нагревателя. Замер сопротивления изоляции электрооборудования последовательно для каждой фазы сетевой цепи электросхемы, относительно корпуса. Проверка работоспособности предохранительного клапана.  3. Работы по ТО должны выполняться без вывода оборудования из эксплуатации. При этом должны быть в максимальной степени учтены распорядок работы и санитар-но-гигиенические условия, установленные в медицинской организации – получателе услуги.  4. Перед началом работ по ТО МИ должны быть составлены технологические карты для обслуживания медицинских изделий, объемы и содержание которых установлены эксплуата-ционной технической документацией.  5. Гарантия на оказанные услуги – 3 мес., гарантия на установленные запасные части – 3 мес.  6. Требования к безопасности работ и (или) услуг  6.1. Исполнитель обязан иметь лицензию на право производства и ТО МИ, согласно По-ложению о лицензировании деятельности по производству и техническому обслуживанию (за исключением случая, если техническое обслуживание осуществляется для обеспечения собст-венных нужд юридического лица или индивидуального предпринимателя) медицинской тех-ники. Исполнитель должен иметь все необходимые лицензии, допуски, разрешения и обеспечить выполнение всех требований, установленных действующим законодательством к работам по ТО МИ (ГОСТ Р 57501-2017). 6.2. Исполнитель должен иметь штатных или внештатных специалистов по обслужива-нию медицинского оборудования, являющегося предметом контракта. Подтверждением по данному пункту требований являются трудовые или граждан-ско-правовые договоры с соответствующими специалистами. Срок действий договоров должен обеспечивать выполнение работ. Квалификация специалистов должна быть подтверждена удостоверяющими документами (дипломами, сертификатами). Технический персонал Исполнителя должен иметь удостоверение по электробезопасности не ниже 3-й группы при выполнении работ на объектах Заказчика. 6.3. Требования к контрольно-измерительному и технологическому испытательному обо-рудованию: - Исполнитель должен иметь контрольно-измерительное и технологическое испытательное оборудование в номенклатуре и количестве, достаточном для проведения всех видов работ по ТО МИ, указанных в перечне МИ, подлежащих ТО. - Средства измерений должны быть поверены, а технологическое испытательное обору-дование, требующее аттестации, должно быть аттестовано по ГОСТ Р 8.568. 6.4. Исполнитель должен иметь полный комплект действующей нормативной, техниче-ской и эксплуатационной документации, необходимой для проведения ТО МИ, указанных в перечне МИ, подлежащих ТО. 6.5. У исполнителя должна быть внедрена система менеджмента качества в соответствии с ГОСТ ISO 9001 или ГОСТ ISO 13485. 6.6. Все работы по ТО МИ должны проводиться согласно действующей технической и эксплуатационной документации изготовителя. 6.7. При проведении ТО допускается применение только запасных частей, в том числе расходных материалов, предусмотренных действующей технической и эксплуатационной до-кументацией изготовителя. Качество поставляемых запасных частей должно соответствовать действующей техниче-ской документации изготовителя. 6.8. После окончания соответствующих работ по ТО МИ Исполнитель обязан сделать со-ответствующую отметку в журнале ТО МИ. 6.9. Услуги по техническому обслуживанию медицинской техники оказываются в соот-ветствии с требованиями нормативных документов: - письмо Министерства здравоохранения РФ от 27.10.2003 г. № 293-22/233 «О введении в действие методических рекомендаций «Техническое обслуживание медицинской техники»»; - Методические рекомендации Минздрава России и Минпромнауки России «Техническое обслуживание медицинской техники», утвержденных 24.09.2003; - Руководство по организации ремонта и технического обслуживания медицинской тех-ники РМТ 59498076-03-2003,СПб, 2003; - ГОСТ Р 57501-2017 Техническое обслуживание медицинских изделий. Требования для государственных закупок. - ГОСТ Р 58451-2019. Национальный стандарт Российской Федерации. Изделия медицин-ские. Обслуживание техническое. Основные положения  9. Срок оказания услуг: Не более 30 дней с момента заключения контракта.  10. Место оказания услуг: г. Красноярск, ул. Партизана Железняка, 3-А/3.  Код ОКПД 33.13.12.000 - Услуги по ремонту и техническому обслуживанию облучающего, элек-трического диагностического и электрического терапевтического оборудования, применяемого в медицинских целях | усл. | 1 |  |  |  |
| 10 | Техническое обслуживание и ремонт медицинского оборудования | Техническое обслуживание. Стерилизатор паровой для обеззараживания медицинских отходов СМО-400-2 ”ТЗМОИ”, sn 10021218:  Общий внешний осмотр электрооборудования проверка: - состояния электрошкафа; - пультов управления; - состояние контактов электрических аппаратов; - надежность крепления электрооборудования; - надежность соединения электрических цепей; - надежность заземления стерилизатора; - состояния металлорукавов. Обновление версии программного обеспечения Сброс ошибок, сброс счетчиков. Очистка от накипи клапанов соленоидных Очистка фильтра Прочистка калибровочного и разгрузочного отверстия от накипи. Промывка трущихся поверхностей клапанов(поршня, сердечника Проверка герметичности камеры Очистка рабочей камеры производится при помощи средств для мойки металлов. Смазка уплотнительных прокладок двери Проверка работы термопринтера Проверка визуально герметичности соединений, плотности закрывания двери, состояния и надежности крепления деталей. Подтягивание резьбовых соединений. Очистка от накипи датчиков уровня и водоуказательного стекла Проверка крепления насосов. Замена воздушного фильтра – 1 шт. Замена прокладки двери – 2 шт. Замена картриджа к принтеру – 4 шт. Замена фильтра бактерицидного – 4 шт. Замена роликов для касс – 24 шт. Замер сопротивления изоляции ТЭН последовательно для каждого на-гревателя между контактным стержнем и корпусом нагревателя. Замер сопротивления изоляции электрооборудования последовательно для каждой фазы сетевой цепи электросхемы, относительно корпуса. Проверка работоспособности предохранительного клапана.  3. Работы по ТО должны выполняться без вывода оборудования из эксплуатации. При этом должны быть в максимальной степени учтены распорядок работы и санитар-но-гигиенические условия, установленные в медицинской организации – получателе услуги.  4. Перед началом работ по ТО МИ должны быть составлены технологические карты для обслуживания медицинских изделий, объемы и содержание которых установлены эксплуата-ционной технической документацией.  5. Гарантия на оказанные услуги – 3 мес., гарантия на установленные запасные части – 3 мес.  6. Требования к безопасности работ и (или) услуг  6.1. Исполнитель обязан иметь лицензию на право производства и ТО МИ, согласно По-ложению о лицензировании деятельности по производству и техническому обслуживанию (за исключением случая, если техническое обслуживание осуществляется для обеспечения собст-венных нужд юридического лица или индивидуального предпринимателя) медицинской тех-ники. Исполнитель должен иметь все необходимые лицензии, допуски, разрешения и обеспечить выполнение всех требований, установленных действующим законодательством к работам по ТО МИ (ГОСТ Р 57501-2017). 6.2. Исполнитель должен иметь штатных или внештатных специалистов по обслужива-нию медицинского оборудования, являющегося предметом контракта. Подтверждением по данному пункту требований являются трудовые или граждан-ско-правовые договоры с соответствующими специалистами. Срок действий договоров должен обеспечивать выполнение работ. Квалификация специалистов должна быть подтверждена удостоверяющими документами (дипломами, сертификатами). Технический персонал Исполнителя должен иметь удостоверение по электробезопасности не ниже 3-й группы при выполнении работ на объектах Заказчика. 6.3. Требования к контрольно-измерительному и технологическому испытательному обо-рудованию: - Исполнитель должен иметь контрольно-измерительное и технологическое испытательное оборудование в номенклатуре и количестве, достаточном для проведения всех видов работ по ТО МИ, указанных в перечне МИ, подлежащих ТО. - Средства измерений должны быть поверены, а технологическое испытательное обору-дование, требующее аттестации, должно быть аттестовано по ГОСТ Р 8.568. 6.4. Исполнитель должен иметь полный комплект действующей нормативной, техниче-ской и эксплуатационной документации, необходимой для проведения ТО МИ, указанных в перечне МИ, подлежащих ТО. 6.5. У исполнителя должна быть внедрена система менеджмента качества в соответствии с ГОСТ ISO 9001 или ГОСТ ISO 13485. 6.6. Все работы по ТО МИ должны проводиться согласно действующей технической и эксплуатационной документации изготовителя. 6.7. При проведении ТО допускается применение только запасных частей, в том числе расходных материалов, предусмотренных действующей технической и эксплуатационной до-кументацией изготовителя. Качество поставляемых запасных частей должно соответствовать действующей техниче-ской документации изготовителя. 6.8. После окончания соответствующих работ по ТО МИ Исполнитель обязан сделать со-ответствующую отметку в журнале ТО МИ. 6.9. Услуги по техническому обслуживанию медицинской техники оказываются в соот-ветствии с требованиями нормативных документов: - письмо Министерства здравоохранения РФ от 27.10.2003 г. № 293-22/233 «О введении в действие методических рекомендаций «Техническое обслуживание медицинской техники»»; - Методические рекомендации Минздрава России и Минпромнауки России «Техническое обслуживание медицинской техники», утвержденных 24.09.2003; - Руководство по организации ремонта и технического обслуживания медицинской тех-ники РМТ 59498076-03-2003,СПб, 2003; - ГОСТ Р 57501-2017 Техническое обслуживание медицинских изделий. Требования для государственных закупок. - ГОСТ Р 58451-2019. Национальный стандарт Российской Федерации. Изделия медицин-ские. Обслуживание техническое. Основные положения  9. Срок оказания услуг: Не более 30 дней с момента заключения контракта.  10. Место оказания услуг: г. Красноярск, ул. Партизана Железняка, 3-А/3.  Код ОКПД 33.13.12.000 - Услуги по ремонту и техническому обслуживанию облучающего, элек-трического диагностического и электрического терапевтического оборудования, применяемого в медицинских целях | усл. | 1 |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
| Срок поставки: не более 30 календарных дней с момента заключения государственного контракта. | | | | | | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
| Цена должна быть указана с учетом доставки до КГБУЗ «Краевая клиническая больница» г.Красноярск, ул. Партизана Железняка, 3. | | | | | | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
| Информацию необходимо направить по факсу +7 (391) 220-16-23, электронной почте zakupki@medgorod.ru egorov@medgorod.ru или по адресу г. Красноярск, ул. Партизана Железняка 3-б, отдел обеспечения государственных закупок, тел. 220-16-04 | | | | | | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
| Предложения принимаются в срок до 18.03.2021 17:00:00 по местному времени. | | | | | | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
| Руководитель контрактной службы\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/Куликова И.О./ | | | | | | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
| Исполнитель: | | | | | | | |
| Егоров Константин Павлович, тел. 220-02-91 | | | | | | | |