|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 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 | | |  |  |  |  |  |
| 08.04.2021 г. №.400-2021 | | |  |  |  |  |  |
| 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 медицинского оборудования производства компании Johnson & Johnson Medical, (США) | 1. Техническое обслуживание и ремонт низкотемпературного плазменного стерилизатора медицинского Sterrad 100S s/n J65050101083217. (Место размещения: ул. Партизана Железняка, 3-А/3, ЦСО)  № Перечень работ по техническому обслуживанию первого уровня ТО1. Периодичность – один раз в течение срока действия контракта (согласно регламенту производителя через каждые 750 циклов или каждые 6 месяцев, в зависимости от того, что наступит ранее) 1.1 Внешний осмотр стерилизатора, кабелей питания, подключения Очистка дисплея, индикаторов, органов управления Осмотр и очистка уплотнителя двери Осмотр и очистка внутренней поверхности двери Осмотр и очистка пластины испарителя Слив конденсата из ресивера системы пневматики Слив конденсата из блока управления пневматикой Очистка фильтров Замена синтетического масла вакуумного насоса Замена масляного фильтра Проверка температуры двери и камеры стерилизатора Тестирование реле компрессора (диапазон включения/выключения) Тестирование производительности компрессора Тестирование герметичности пневматической системы (время утечки) Тестирование герметичности стерилизационной камеры Тестирование высоковольтного генератора плазмы Тестирование датчика безопасности двери Проверка журнала событий в памяти стерилизатора Проведение диагностических тестов подсистем стерилизатора Обновление информации в памяти стерилизатора Проведение тестового цикла стерилизации 1.2 Перечень работ по техническому обслуживанию второго уровня ТО2. Периодичность – один раз в течение срока действия контракта (согласно регламенту производителя через каждые 2250 циклов или каждые 12 месяцев, в зависимости от того, что наступит ранее) Внешний осмотр стерилизатора, кабелей питания, подключения Очистка дисплея, индикаторов, органов управления Осмотр и очистка внутренней поверхности двери Осмотр и очистка пластины испарителя Слив конденсата из ресивера системы пневматики Слив конденсата из блока управления пневматикой Очистка фильтров Очистка внутренних поверхностей камеры Очистка фильтра вакуумной магистрали Очистка механизма приёма кассет Очистка входного фильтра компрессора Замена синтетического масла вакуумного насоса Замена масляного фильтра Замена вакуумного уплотнителя двери Замена каталитического конвертера Замена фильтра ловушки влаги Замена уплотнительного кольца колбы фильтра ловушки влаги Замена антибактериального фильтра Замена ограничителей полок Замена разделителей электродов Проверка/калибровка температуры двери и камеры стерилизатора Тестирование реле компрессора (диапазон включения/выключения) Тестирование производительности компрессора Тестирование герметичности пневматической системы (время утечки) Тестирование герметичности стерилизационной камеры Тестирование высоковольтного генератора плазмы Тестирование датчика безопасности двери Калибровка датчика давления камеры Калибровка аналоговых каналов датчика давления Калибровка оптического усилителя Проверка/регулировка скорости вращения мотора протяжки кассеты Проверка напряжения питания испарителя Проверка электропитания стерилизатора Проверка блока питания постоянного тока Проверка журнала событий в памяти стерилизатора Обновление информации в памяти стерилизатора Проведение тестового цикла стерилизации 1.3 Диагностика неисправностей оборудования без ограничения по количеству визитов в период действия контракта 1.4 Документирование: по результатам проведенных работ ИСПОЛНИТЕЛЕМ делается запись в журнале технического обслуживания собственника оборудования.  1.5. Состав набора изделий для технического обслуживания Sterrad 100S первого уровня ТО1  n/n Наименование Кол-во Ед. изм 1 Синтетическое масло вакуумного насоса 1 литр 2 Емкость для отработанного масла 1 шт 3 Фильтр масляный 1 шт 4 Салфетка нетканая 1 шт  1.6. Состав набора изделий для технического обслуживания Sterrad 100S второго уровня ТО2  n/n Наименование Кол-во Eд. изм 1 Синтетическое масло вакуумного насоса 1 литр 2 Емкость для отработанного масла 1 шт 3 Фильтр масляный 1 шт 4 Салфетка нетканая 1 шт 5 Конвертер каталитический 1 шт 6 Переходник конвертера 1 шт 7 Уплотнитель двери камеры 1 шт 8 Фильтр бактериальный, НЕРА 1 шт 9 Фильтр ловушки влаги 1 шт 10 Уплотнительное кольцо колбы фильтра ловушки влаги 1 шт 11 Разделитель электрода 18 шт 12 Крепежные изделия 2 шт 13 Крепежные изделия 4 шт 14 Ограничитель полок 4 шт 5. Гарантия на оказанные услуги – до окончания срока действия контракта, гарантия на установленные запасные части – не менее трех месяцев с даты установки.  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 техники. 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 обслуживанию медицинского оборудования, являющегося предметом контракта. Подтверждением по данному пункту требований являются трудовые или гражданско-правовые договора 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 оборудованию: - 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 оборудование, требующее аттестации, должно быть аттестовано по ГОСТ Р 8.568. 6.4. Исполнитель должен иметь полный комплект действующей нормативной, технической 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 документацией изготовителя оборудования. Качество поставляемых запасных частей должно соответствовать действующей технической документации изготовителя. 6.8. После окончания соответствующих работ по ТО МИ Исполнитель обязан сделать соответствующую отметку в журнале ТО МИ. 6.9. Услуги по техническому обслуживанию медицинской техники оказываются в соответствии 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 техники 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 медицинские. Обслуживание техническое. Основные положения.  7. Срок оказания услуг: 12 месяцев с момента заключения контракта.  8. Место оказания услуг: г. Красноярск, ул. Партизана Железняка, 3-А и 3-А/3.  Код ОКПД 33.13.12.000 - Услуги по ремонту и техническому обслуживанию облучающего, электрического диагностического и электрического терапевтического оборудования, применяемого в медицинских целях | усл. | 1 |  |  |  |
| 2 | Техническое обслуживание медицинского оборудования производства компании Johnson & Johnson Medical, (США) | 2. Техническое обслуживание ТО и ремонт низкотемпературного плазменного стери-лизатора медицинского Sterrad 100NX s/n 1042170174. (Место размещения: ул. Пар-тизана Железняка, 3-А/3, ЦСО)  № Перечень работ по техническому обслуживанию первого уровня ТО1. Периодичность – один раз в течение срока действия контракта (техническое обслуживание первого уровня с интервалом через каждые 1500 циклов или каждые 6 месяцев, в зависимости от того, что наступит ранее) 2.1 Внешний осмотр стерилизатора, кабелей питания, подключения Проверка истории циклов аппарата, установленной даты Проверка направляющих роликов двери камеры Проверка зубчатого ремня и муфты приводного вала двери Проверка механизма противовесов двери Проведение теста на герметичность Осмотр и очистка внутренней поверхности двери Замена пластиковых направляющих полок камеры, разделителей электрода и ручек полок Замена электромагнитных клапанов системы концентрирования Н2О2 Замена синтетического масла вакуумного насоса Замена масляного фильтра, проверка аварийного клапана Замена конвертера каталитического с переходником Замена корпусного фильтра Проверка температуры (камеры, двери, концентратора) Калибровка датчиков давления камеры и концентратора Обновление информации в памяти стерилизатора (ТО) Проведение тестового цикла стерилизации 2.2 Перечень работ по техническому обслуживанию второго уровня ТО2. Периодичность – один раз в течение срока действия контракта (согласно регламенту производителя с интервалом в 3000 циклов или 12 месяцев, в зависимости от того, что наступит ранее) Внешний осмотр стерилизатора, кабелей питания, подключения Проверка истории циклов аппарата, установленной даты Проверка направляющих роликов двери камеры Проверка зубчатого ремня и муфты приводного вала двери Проверка механизма противовесов двери Проведение теста на герметичность камеры и концентратора Осмотр и очистка внутренней поверхности двери Замена пластиковых направляющих полок камеры, разделителей электрода и ручек полок Замена электромагнитных клапанов системы концентрирования Н2О2 Замена синтетического масла вакуумного насоса Замена масляного фильтра, проверка аварийного клапана Замена каталитического конвертера с переходником Замена корпусного фильтра Замена уплотнителя двери камеры Замена защитного стекла канала детектора Н2О2, в камере Замена ультрафиолетовой лампы, защитного стекла и уплотнителя Замена клапана подачи Н2О2 Замена антибактериального фильтра системы подачи Н2О2 (HEPA) Замена антибактериального фильтра вентиляционного клапана (HEPA) Замена датчиков температуры (двери, камеры, концентратора) Замена игл с уплотнителями механизма прокола кассеты Замена защитного стекла детектора Н2О2 Замена уплотнителей трубки подачи Н2О2 Очистка принтерного механизма Проверка электропитания стерилизатора Проверка выходного напряжения блока питания постоянного тока Калибровка температурных контуров Калибровка датчиков давления камеры и концентратора Проведение теста на герметичность камеры и концентратора Тестирование высоковольтного генератора плазмы Калибровка системы мониторирования концентрации Н2О2 Проверка температуры (камеры, двери, концентратора) Обновление информации в памяти стерилизатора Проведение тестового цикла стерилизации 2.3 Диагностика неисправностей оборудования без ограничения по количеству визитов в период действия контракта 2.4 Документирование: по результатам проведенных работ ИСПОЛНИТЕЛЕМ делается запись в журнале технического обслуживания собственника оборудования.  2.5. Состав набора изделий для технического обслуживания Sterrad 100NX первого уровня ТО1  n/n Наименование Кол-во Ед. изм 1 Емкость для отработанного масла 3 шт 2 Синтетическое масло вакуумного насоса 3 литр 3 Фильтр масляный вакуумного насоса 1 шт 4 Салфетка нетканая 3 шт 5 Электромагнитный клапан, 24 Вольт 2 шт 6 Фильтр воздушный (корпусной) 1 шт 7 Конвертер каталитический 1 шт 8 Переходник конвертера 1 шт 9 Направляющая полки верхняя 2 шт 10 Разделитель электрода 4 шт 11 Ограничитель полки верхний 2 шт 12 Ограничитель полки нижний 2 шт 13 Разделитель электрода нижний 2 шт 14 Направляющая полки нижняя 2 шт 15 Разделитель электрода боковой 6 шт 16 Ручка полки 4 шт  2.6. Состав набора изделий для технического обслуживания Sterrad 100NX второго уровня ТО2  n/n Наименование Кол-во Eд. изм 1 Емкость для отработанного масла 3 шт 2 Синтетическое масло вакуумного насоса 3 литр 3 Фильтр масляный вакуумного насоса 1 шт 4 Салфетка нетканая 3 шт 5 Электромагнитный клапан, 24 Вольт 2 шт 6 Фильтр воздушный (корпусной) 1 шт 7 Конвертер каталитический 1 шт 8 Переходник конвертера 1 шт 9 Направляющая полки верхняя 2 шт 10 Разделитель электрода 4 шт 11 Ограничитель полки верхний 2 шт 12 Ограничитель полки нижний 2 шт 13 Разделитель электрода нижний 2 шт 14 Направляющая полки нижняя 2 шт 15 Разделитель электрода боковой 6 шт 16 Ручка полки 4 шт 17 Датчик температуры (термистор) 7 шт 18 Клапан доставки Н2О2, электромагнитный 1 шт 19 Фильтр бактериальный, НЕРА 1 шт 20 Уплотнитель трубки подачи Н2О2 2 шт 21 Фильтр воздушный 0,2 мкм 1 шт 22 Лампа ультрафиолетовая 1 шт 23 Стекло защитное 2 шт 24 Стекло защитное детектора Н2О2 1 шт 25 Уплотнитель двери камеры 2 шт 26 Уплотнитель держателя УФ-лампы 1 шт 27 Игла Н2О2 2 шт 28 Уплотнитель иглы Н2О2 2 шт 29 Винт М3, крепления УФ-лампы в держателе 1 шт 30 Трубка возврата масла, 1/4" 1 шт 31 Наклейка технического обслуживания 1 шт 32 Переходник тип Луер, для крепления HEPA фильтра 1 шт 33 Фильтр бактериальный 0,2 мкм 2 шт  5. Гарантия на оказанные услуги – до окончания срока действия контракта, гарантия на установленные запасные части – не менее трех месяцев с даты установки.  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 техники. 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 обслуживанию медицинского оборудования, являющегося предметом контракта. Подтверждением по данному пункту требований являются трудовые или гражданско-правовые договора 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 оборудованию: - 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 оборудование, требующее аттестации, должно быть аттестовано по ГОСТ Р 8.568. 6.4. Исполнитель должен иметь полный комплект действующей нормативной, технической 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 документацией изготовителя оборудования. Качество поставляемых запасных частей должно соответствовать действующей технической документации изготовителя. 6.8. После окончания соответствующих работ по ТО МИ Исполнитель обязан сделать соответствующую отметку в журнале ТО МИ. 6.9. Услуги по техническому обслуживанию медицинской техники оказываются в соответствии 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 техники 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 медицинские. Обслуживание техническое. Основные положения.  7. Срок оказания услуг: 12 месяцев с момента заключения контракта.  8. Место оказания услуг: г. Красноярск, ул. Партизана Железняка, 3-А и 3-А/3.  Код ОКПД 33.13.12.000 - Услуги по ремонту и техническому обслуживанию облучающего, электрического диагностического и электрического терапевтического оборудования, применяемого в медицинских целях | усл. | 1 |  |  |  |
| 3 | Техническое обслуживание медицинского оборудования производства компании Johnson & Johnson Medical, (США) | Техническое обслуживание и ремонт систем для сушки и хранения гибких эндоскопов CondiScope 200:  - J6511150245, (Место размещения: ул. Партизана Железняка, 3-А, отделение эндоскопии) - J6516160713, (Место размещения: ул. Партизана Железняка, 3-А, отделение эндоскопии) - J6511150244, (Место размещения: ул. Партизана Железняка, 3-А, отделение эндоскопии) - J6511150145, (Место размещения: ул. Партизана Железняка, 3-А, отделение эндоскопии)  № Перечень работ по техническому обслуживанию каждой из четырех систем для сушки и хранения гибких эндоскопов CondiScope DRY 200 и DRY 300 фирмы Wassenburg (Нидерланды) с интервалом 12 месяцев – один раз в период действия контракта 3.1 Замена фильтра подачи воздуха от внешнего источника Замена первичного фильтра системы рециркуляции воздуха внутри шкафа Замена HEPA фильтра системы рециркуляции воздуха внутри шкафа Замена фильтра грубой очистки системы рециркуляции воздуха внутри шкафа Замена антибактериальных фильтров подачи воздуха в каналы эндоскопа Сброс счетчика технического обслуживания 3.2 Диагностика неисправностей оборудования без ограничения по количеству визитов в период действия контракта 3.3 Документирование: по результатам проведенных работ ИСПОЛНИТЕЛЕМ делается запись в журнале технического обслуживания собственника оборудования.  3.4. Состав набора изделий для технического обслуживания систем для сушки и хранения гибких эндоскопов CondiScope 200 и DRY 300 для каждой единицы оборудования  n/n Наименование Кол-во Ед. изм 1 Фильтр подачи воздуха от внешнего источника 1 Шт 2 Первичный фильтр системы рециркуляции воздуха внутри шкафа 1 Шт 3 HEPA фильтр системы рециркуляции воздуха внутри шкафа 1 Шт 4 Фильтр грубой очистки системы рециркуляции воздуха внутри шкафа 1 Шт 5 Антибактериальный фильтр подачи воздуха в каналы эндо-скопа 10 Шт   5. Гарантия на оказанные услуги – до окончания срока действия контракта, гарантия на установленные запасные части – не менее трех месяцев с даты установки.  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 техники. 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 обслуживанию медицинского оборудования, являющегося предметом контракта. Подтверждением по данному пункту требований являются трудовые или гражданско-правовые договора 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 оборудованию: - 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 оборудование, требующее аттестации, должно быть аттестовано по ГОСТ Р 8.568. 6.4. Исполнитель должен иметь полный комплект действующей нормативной, технической 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 документацией изготовителя оборудования. Качество поставляемых запасных частей должно соответствовать действующей технической документации изготовителя. 6.8. После окончания соответствующих работ по ТО МИ Исполнитель обязан сделать соответствующую отметку в журнале ТО МИ. 6.9. Услуги по техническому обслуживанию медицинской техники оказываются в соответствии 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 техники 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 медицинские. Обслуживание техническое. Основные положения.  7. Срок оказания услуг: 12 месяцев с момента заключения контракта.  8. Место оказания услуг: г. Красноярск, ул. Партизана Железняка, 3-А и 3-А/3.  Код ОКПД 33.13.12.000 - Услуги по ремонту и техническому обслуживанию облучающего, электрического диагностического и электрического терапевтического оборудования, применяемого в медицинских целях | усл. | 4 |  |  |  |
| 4 | Техническое обслуживание медицинского оборудования производства компании Johnson & Johnson Medical, (США) | Техническое обслуживание и ремонт моечно-дезинфицирующих автоматических репроцессоров для гибких эндоскопов Endoclens NSX:  - J65702700120391, (Место размещения: ул. Партизана Железняка, 3-А, отделение эндоскопии) - J65702700135015, (Место размещения: ул. Партизана Железняка, 3-А, отделение эндоскопии)   № Перечень работ по техническому обслуживанию каждого моечно-дезинфицирующего автоматического репроцессора для гибких эндоскопов Endoclens NSX с интервалом 12 месяцев – один раз в период действия контракта 4.1 Внешний осмотр аппарата, кабелей питания, подключения воды Замена ограничителей датчиков уровня воды Замена крышки тестового отверстия Чистка форсунок моечной камеры (по необходимости) Замена сетчатого фильтра сливного отверстия Замена крышки сливного отверстия Замена фильтра трубки подачи спирта (емкость) Замена фильтра трубки подачи моющего средства (емкость) Замена воздушного фильтра трубки удаления воздуха (клапан 7) Замена воздушного фильтра основного компрессора Замена воздушного фильтра компрессора (тест на герметичность) Замена фильтра слива дезинфектанта в резервуар Замена трубки подвода к фильтру слива дезинфектанта в резервуар Замена трубки удаления воздуха Y-формы Замена трубки подачи воздуха с HEPA фильтром и клапаном Чистка сетчатого фильтра регулятора давления воды Проверка давления основного компрессора Проверка давления компрессора теста на герметичность Проверка блока питания (24 вольта) Проверка на внутренние утечки Проверка режима работы датчика X3 Замена фильтров подачи воды (по необходимости, материалы предоставляются Заказчиком) Проведение цикла полной самодезинфекции (по необходимости, материалы предоставляются Заказчиком) Замена дезинфектанта (по необходимости, материалы предоставляются Заказчиком) Сброс счётчика ТО Запуск цикла обработки 4.2 Диагностика неисправностей оборудования без ограничения по количеству визитов в период действия контракта 4.3 Документирование: по результатам проведенных работ ИСПОЛНИТЕЛЕМ делается запись в журнале технического обслуживания собственника оборудования.  4.4. Состав набора изделий для технического обслуживания моечно-дезинфицирующих автоматических репроцессоров для гибких эндоскопов Endoclens NSX для каждой единицы оборудования  n/n Наименование Кол-во Ед. изм 1 Крышка тестового отверстия 1 шт 2 Крышка пластиковая, сетчатая 1 шт 3 Кольцо ограничительное, резиновое 2 шт 4 Сетчатый фильтр для сливного отверстия 1 шт 5 Пластиковый фильтр для фильтрации растворов в магист-рали 2 шт 6 Корзина сетчатая, пластиковая 1 шт 7 Хомут винтовой, металлический 6 шт 8 Фильтр слива дезинфектанта в резервуар 1 шт 9 Трубка подвода к сливу дезинфектанта в резервуар 1 шт 10 Трубка ПВХ армированная, для соединения вентиляционных портов 1 шт 11 Хомут пластиковый 10 шт 12 Фильтр воздушный 3 шт 13 Переходник для фильтра воздушного 1 шт 14 Трубка подвода воздуха от компрессора с HEPA фильтром и клапаном 1 шт  5. Гарантия на оказанные услуги – до окончания срока действия контракта, гарантия на установленные запасные части – не менее трех месяцев с даты установки.  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 техники. 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 обслуживанию медицинского оборудования, являющегося предметом контракта. Подтверждением по данному пункту требований являются трудовые или гражданско-правовые договора 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 оборудованию: - 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 оборудование, требующее аттестации, должно быть аттестовано по ГОСТ Р 8.568. 6.4. Исполнитель должен иметь полный комплект действующей нормативной, технической 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 документацией изготовителя оборудования. Качество поставляемых запасных частей должно соответствовать действующей технической документации изготовителя. 6.8. После окончания соответствующих работ по ТО МИ Исполнитель обязан сделать соответствующую отметку в журнале ТО МИ. 6.9. Услуги по техническому обслуживанию медицинской техники оказываются в соответствии 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 техники 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 медицинские. Обслуживание техническое. Основные положения.  7. Срок оказания услуг: 12 месяцев с момента заключения контракта.  8. Место оказания услуг: г. Красноярск, ул. Партизана Железняка, 3-А и 3-А/3.  Код ОКПД 33.13.12.000 - Услуги по ремонту и техническому обслуживанию облучающего, электрического диагностического и электрического терапевтического оборудования, применяемого в медицинских целях | усл. | 2 |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
| 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 13.04.2021 17:00:00 по местному времени. | | | | | | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
| Руководитель контрактной службы\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/Куликова И.О./ | | | | | | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
| Исполнитель: | | | | | | | |
| Егоров Константин Павлович, тел. 220-02-91 | | | | | | | |