|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 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 | | |  |  |  |  |  |  |
| 05.07.2021 г. №.901-2021 | | |  |  |  |  |  |  |
| На №\_\_\_\_\_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ | | |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| О коммерческом предложении | | |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| **Уважаемые господа!** | | | | | | |  |  |
| Прошу Вас предоставить коммерческое предложение на право поставки следующего товара или эквивалента: | | | | | | | | |
| **№ п/п** | **Наименование** | **Характеристики** | **Ед. изм.** | **Кол-во, шт** | **Цена, рублей** | **Страна происхождения** | **Остаточный срок годности** | **ОКПД2\КТРУ** |
| 1 | Техническое обслуживание и ремонт медицинского оборудования | № Наименование работы (услуги) Периодичность выполнения работ 1. Аппарат ИВЛ Hamilton-C2, sn 6367 1.1 Ремонт и техническое обслуживание аппарата Hamilton-C2, sn 6367: - разборка/сборка аппарата; - очистка блока управления и внутренних поверхностей; - замена датчика кислорода, каталожный № 396200 – 1 шт.; - замена клапана выдоха в комплекте с мембраной, многоразовый, C2 EXPIRATORY VALVE WITH MEMBRANE, AUTOCLAVABLE, каталожный № 160245 – 1 шт.; - замена аккумулятора литий-ионный C2/С3/G5/S1, LI-ION BATTERY, 14.4 V, 6600 MAH, RECHARGEABLE, каталожный № MSP369106 – 1 шт.; - проверка режимов работы, калибровка; - заполнение журнала технического обслуживания заказчика однократно 3. Гарантия на замененные запчасти и оказанные услуги - не менее 12 месяцев либо 5000 часов наработки с момента подписания акта сдачи-приемки оказанных услуг; 4. Требования к безопасности работ и (или) услуг  4.1. 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). 4.2. Исполнитель должен иметь штатных или внештатных специалистов по обслужива-нию медицинского оборудования, являющегося предметом контракта. Подтверждением по данному пункту требований являются трудовые или гражданско-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 электробезопасно-сти не ниже 3-й группы при выполнении работ на объектах Заказчика. 4.3. Требования к контрольно-измерительному и технологическому испытательному обо-рудованию: - Исполнитель должен иметь контрольно-измерительное и технологическое испытатель-ное 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 оборудо-вание, требующее аттестации, должно быть аттестовано по ГОСТ Р 8.568. 4.4. Исполнитель должен иметь полный комплект действующей нормативной, техниче-ской и эксплуатационной документации, необходимой для проведения ТО МИ, указанных в перечне МИ, подлежащих ТО. 4.5. Все работы по ТО МИ должны проводиться согласно действующей технической и эксплуатационной документации изготовителя. 4.6. 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. 4.7. После окончания соответствующих работ по ТО МИ Исполнитель обязан сделать со-ответствующую отметку в журнале ТО МИ. 4.8. 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 г.; - 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  5. Срок оказания услуг: Не более 60 дней с момента заключения контракта.  6. Место оказания услуг: г. Красноярск, ул. Партизана Железняка, 3-А.  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 | 2 Аппарат ИВЛ Hamilton-C2, sn 6375 2.1 Ремонт и техническое обслуживание аппарата Hamilton-C2, sn 6375: - разборка/сборка аппарата; - очистка блока управления и внутренних поверхностей; - замена датчика кислорода, каталожный № 396200 – 1 шт.; - замена клапана выдоха в комплекте с мембраной, многоразовый, C2 EXPIRATORY VALVE WITH MEMBRANE, AUTOCLAVABLE ката-ложный № 160245 – 1 шт.; - замена аккумулятора литий-ионный C2/С3/G5/S1, LI-ION BATTERY, 14.4 V, 6600 MAH, RECHARGEABLE – 1 шт.; - проверка режимов работы, калибровка; - заполнение журнала технического обслуживания заказчика однократно  3. Гарантия на замененные запчасти и оказанные услуги - не менее 12 месяцев либо 5000 часов наработки с момента подписания акта сдачи-приемки оказанных услуг; 4. Требования к безопасности работ и (или) услуг  4.1. 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). 4.2. Исполнитель должен иметь штатных или внештатных специалистов по обслужива-нию медицинского оборудования, являющегося предметом контракта. Подтверждением по данному пункту требований являются трудовые или гражданско-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 электробезопасно-сти не ниже 3-й группы при выполнении работ на объектах Заказчика. 4.3. Требования к контрольно-измерительному и технологическому испытательному обо-рудованию: - Исполнитель должен иметь контрольно-измерительное и технологическое испытатель-ное 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 оборудо-вание, требующее аттестации, должно быть аттестовано по ГОСТ Р 8.568. 4.4. Исполнитель должен иметь полный комплект действующей нормативной, техниче-ской и эксплуатационной документации, необходимой для проведения ТО МИ, указанных в перечне МИ, подлежащих ТО. 4.5. Все работы по ТО МИ должны проводиться согласно действующей технической и эксплуатационной документации изготовителя. 4.6. 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. 4.7. После окончания соответствующих работ по ТО МИ Исполнитель обязан сделать со-ответствующую отметку в журнале ТО МИ. 4.8. 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 г.; - 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  5. Срок оказания услуг: Не более 60 дней с момента заключения контракта.  6. Место оказания услуг: г. Красноярск, ул. Партизана Железняка, 3-А.  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 | 3 Аппарат ИВЛ Hamilton-C2, sn 6387 3.1 Ремонт и техническое обслуживание аппарата Hamilton-C2, sn 6387: - разборка/сборка аппарата; - очистка блока управления и внутренних поверхностей; - замена датчика кислорода, каталожный № 396200 – 1 шт.; - замена датчика потока C1 TSI FLOW SENSOR AIR , каталожный № MSP399123 – 1 шт.; - замена платы датчиков давления, каталожный № MSP160300 – 1 шт.; - замена модуля турбины, каталожный № MSP160250 – 1 шт.; - проведение тестов, проверок и настройка параметров, необходимых при замене платы датчиков давления, датчика потока и модуля турбины; - замена клапана выдоха в комплекте с мембраной, многоразовый, C2 EXPIRATORY VALVE WITH MEMBRANE, AUTOCLAVABLE, ката-ложный № 160245 – 1 шт.; - проверка режимов работы, калибровка; - заполнение журнала технического обслуживания заказчика однократно  3. Гарантия на замененные запчасти и оказанные услуги - не менее 12 месяцев либо 5000 часов наработки с момента подписания акта сдачи-приемки оказанных услуг; 4. Требования к безопасности работ и (или) услуг  4.1. 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). 4.2. Исполнитель должен иметь штатных или внештатных специалистов по обслужива-нию медицинского оборудования, являющегося предметом контракта. Подтверждением по данному пункту требований являются трудовые или гражданско-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 электробезопасно-сти не ниже 3-й группы при выполнении работ на объектах Заказчика. 4.3. Требования к контрольно-измерительному и технологическому испытательному обо-рудованию: - Исполнитель должен иметь контрольно-измерительное и технологическое испытатель-ное 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 оборудо-вание, требующее аттестации, должно быть аттестовано по ГОСТ Р 8.568. 4.4. Исполнитель должен иметь полный комплект действующей нормативной, техниче-ской и эксплуатационной документации, необходимой для проведения ТО МИ, указанных в перечне МИ, подлежащих ТО. 4.5. Все работы по ТО МИ должны проводиться согласно действующей технической и эксплуатационной документации изготовителя. 4.6. 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. 4.7. После окончания соответствующих работ по ТО МИ Исполнитель обязан сделать со-ответствующую отметку в журнале ТО МИ. 4.8. 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 г.; - 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  5. Срок оказания услуг: Не более 60 дней с момента заключения контракта.  6. Место оказания услуг: г. Красноярск, ул. Партизана Железняка, 3-А.  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 | 4 Аппарат ИВЛ Hamilton-C2, sn 6413 4.1 Ремонт и техническое обслуживание аппарата Hamilton-C2, sn 6413: - разборка/сборка аппарата; - очистка блока управления и внутренних поверхностей; - замена датчика кислорода, каталожный № 396200 – 1 шт.; - замена платы датчиков давления, каталожный № MSP160300 – 1 шт.; - замена модуля турбины, каталожный № MSP160250 – 1 шт.; - проведение тестов, проверок и настройка параметров, необходимых при замене платы датчиков давления и модуля турбины; - замена клапана выдоха в комплекте с мембраной, многоразовый, C2 EXPIRATORY VALVE WITH MEMBRANE, AUTOCLAVABLE, ката-ложный № 160245 – 1 шт.; - проверка режимов работы, калибровка; - заполнение журнала технического обслуживания заказчика однократно  3. Гарантия на замененные запчасти и оказанные услуги - не менее 12 месяцев либо 5000 часов наработки с момента подписания акта сдачи-приемки оказанных услуг; 4. Требования к безопасности работ и (или) услуг  4.1. 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). 4.2. Исполнитель должен иметь штатных или внештатных специалистов по обслужива-нию медицинского оборудования, являющегося предметом контракта. Подтверждением по данному пункту требований являются трудовые или гражданско-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 электробезопасно-сти не ниже 3-й группы при выполнении работ на объектах Заказчика. 4.3. Требования к контрольно-измерительному и технологическому испытательному обо-рудованию: - Исполнитель должен иметь контрольно-измерительное и технологическое испытатель-ное 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 оборудо-вание, требующее аттестации, должно быть аттестовано по ГОСТ Р 8.568. 4.4. Исполнитель должен иметь полный комплект действующей нормативной, техниче-ской и эксплуатационной документации, необходимой для проведения ТО МИ, указанных в перечне МИ, подлежащих ТО. 4.5. Все работы по ТО МИ должны проводиться согласно действующей технической и эксплуатационной документации изготовителя. 4.6. 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. 4.7. После окончания соответствующих работ по ТО МИ Исполнитель обязан сделать со-ответствующую отметку в журнале ТО МИ. 4.8. 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 г.; - 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  5. Срок оказания услуг: Не более 60 дней с момента заключения контракта.  6. Место оказания услуг: г. Красноярск, ул. Партизана Железняка, 3-А.  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 | 5. Аппарат ИВЛ Hamilton-C2, sn 6414 5.1 - разборка/сборка аппарата; - очистка блока управления и внутренних поверхностей; - замена датчика кислорода, каталожный № 396200 – 1 шт.; - замена клапана выдоха в комплекте с мембраной, многоразовый, C2 EXPIRATORY VALVE WITH MEMBRANE, AUTOCLAVABLE, ката-ложный № 160245 – 1 шт.; -замена аккумулятора литий-ионный C2/С3/G5/S1, LI-ION BATTERY, 14.4 V, 6600 MAH, RECHARGEABLE, каталожный № MSP369106 – 1 шт.; - проверка режимов работы, калибровка; - заполнение журнала технического обслуживания заказчика однократно  3. Гарантия на замененные запчасти и оказанные услуги - не менее 12 месяцев либо 5000 часов наработки с момента подписания акта сдачи-приемки оказанных услуг; 4. Требования к безопасности работ и (или) услуг  4.1. 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). 4.2. Исполнитель должен иметь штатных или внештатных специалистов по обслужива-нию медицинского оборудования, являющегося предметом контракта. Подтверждением по данному пункту требований являются трудовые или гражданско-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 электробезопасно-сти не ниже 3-й группы при выполнении работ на объектах Заказчика. 4.3. Требования к контрольно-измерительному и технологическому испытательному обо-рудованию: - Исполнитель должен иметь контрольно-измерительное и технологическое испытатель-ное 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 оборудо-вание, требующее аттестации, должно быть аттестовано по ГОСТ Р 8.568. 4.4. Исполнитель должен иметь полный комплект действующей нормативной, техниче-ской и эксплуатационной документации, необходимой для проведения ТО МИ, указанных в перечне МИ, подлежащих ТО. 4.5. Все работы по ТО МИ должны проводиться согласно действующей технической и эксплуатационной документации изготовителя. 4.6. 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. 4.7. После окончания соответствующих работ по ТО МИ Исполнитель обязан сделать со-ответствующую отметку в журнале ТО МИ. 4.8. 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 г.; - 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  5. Срок оказания услуг: Не более 60 дней с момента заключения контракта.  6. Место оказания услуг: г. Красноярск, ул. Партизана Железняка, 3-А.  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 | 6 Аппарат ИВЛ Hamilton-C2, sn 6437 6.1 Ремонт и техническое обслуживание аппарата Hamilton-C2, sn 6437: - разборка/сборка аппарата; - очистка блока управления и внутренних поверхностей; - замена датчика кислорода, каталожный № 396200 – 1 шт.; - замена платы датчиков давления, каталожный № MSP160300 – 1 шт.; - замена модуля турбины, каталожный № MSP160250 – 1 шт.; - замена клапана безопасности, каталожный № MSP160290 – 1 шт.; - проведение тестов, проверок и настройка параметров, необходимых при замене платы датчиков давления, модуля турбины и клапана безо-пасности; - замена клапана выдоха в комплекте с мембраной, многоразовый, C2 EXPIRATORY VALVE WITH MEMBRANE, AUTOCLAVABLE, ката-ложный № 160245 – 1 шт.; - проверка режимов работы, калибровка; - заполнение журнала технического обслуживания заказчика однократно  3. Гарантия на замененные запчасти и оказанные услуги - не менее 12 месяцев либо 5000 часов наработки с момента подписания акта сдачи-приемки оказанных услуг; 4. Требования к безопасности работ и (или) услуг  4.1. 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). 4.2. Исполнитель должен иметь штатных или внештатных специалистов по обслужива-нию медицинского оборудования, являющегося предметом контракта. Подтверждением по данному пункту требований являются трудовые или гражданско-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 электробезопасно-сти не ниже 3-й группы при выполнении работ на объектах Заказчика. 4.3. Требования к контрольно-измерительному и технологическому испытательному обо-рудованию: - Исполнитель должен иметь контрольно-измерительное и технологическое испытатель-ное 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 оборудо-вание, требующее аттестации, должно быть аттестовано по ГОСТ Р 8.568. 4.4. Исполнитель должен иметь полный комплект действующей нормативной, техниче-ской и эксплуатационной документации, необходимой для проведения ТО МИ, указанных в перечне МИ, подлежащих ТО. 4.5. Все работы по ТО МИ должны проводиться согласно действующей технической и эксплуатационной документации изготовителя. 4.6. 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. 4.7. После окончания соответствующих работ по ТО МИ Исполнитель обязан сделать со-ответствующую отметку в журнале ТО МИ. 4.8. 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 г.; - 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  5. Срок оказания услуг: Не более 60 дней с момента заключения контракта.  6. Место оказания услуг: г. Красноярск, ул. Партизана Железняка, 3-А.  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 | 7. Аппарат ИВЛ Hamilton-C2, sn 6446 7.1 Ремонт и техническое обслуживание аппарата Hamilton-C2, sn 6446: - разборка/сборка аппарата; - очистка блока управления и внутренних поверхностей; - замена датчика кислорода, каталожный № 396200 – 1 шт.; - замена клапана выдоха в комплекте с мембраной, многоразовый, C2 EXPIRATORY VALVE WITH MEMBRANE, AUTOCLAVABLE ката-ложный № 160245 – 1 шт.; - замена аккумулятора литий-ионный C2/С3/G5/S1, LI-ION BATTERY, 14.4 V, 6600 MAH, RECHARGEABLE, каталожный № MSP369106 – 1 шт.; - проверка режимов работы, калибровка; - заполнение журнала технического обслуживания заказчика однократно  3. Гарантия на замененные запчасти и оказанные услуги - не менее 12 месяцев либо 5000 часов наработки с момента подписания акта сдачи-приемки оказанных услуг; 4. Требования к безопасности работ и (или) услуг  4.1. 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). 4.2. Исполнитель должен иметь штатных или внештатных специалистов по обслужива-нию медицинского оборудования, являющегося предметом контракта. Подтверждением по данному пункту требований являются трудовые или гражданско-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 электробезопасно-сти не ниже 3-й группы при выполнении работ на объектах Заказчика. 4.3. Требования к контрольно-измерительному и технологическому испытательному обо-рудованию: - Исполнитель должен иметь контрольно-измерительное и технологическое испытатель-ное 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 оборудо-вание, требующее аттестации, должно быть аттестовано по ГОСТ Р 8.568. 4.4. Исполнитель должен иметь полный комплект действующей нормативной, техниче-ской и эксплуатационной документации, необходимой для проведения ТО МИ, указанных в перечне МИ, подлежащих ТО. 4.5. Все работы по ТО МИ должны проводиться согласно действующей технической и эксплуатационной документации изготовителя. 4.6. 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. 4.7. После окончания соответствующих работ по ТО МИ Исполнитель обязан сделать со-ответствующую отметку в журнале ТО МИ. 4.8. 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 г.; - 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  5. Срок оказания услуг: Не более 60 дней с момента заключения контракта.  6. Место оказания услуг: г. Красноярск, ул. Партизана Железняка, 3-А.  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 | 8 Аппарат ИВЛ Hamilton-C2, sn 6449 8.1 Ремонт и техническое обслуживание аппарата Hamilton-C2, sn 6449: - разборка/сборка аппарата; - очистка блока управления и внутренних поверхностей; - замена датчика кислорода, каталожный № 396200 – 1 шт.; - замена клапана выдоха в комплекте с мембраной, многоразовый, C2 EXPIRATORY VALVE WITH MEMBRANE, AUTOCLAVABLE, ката-ложный № 160245 – 1 шт.; - замена аккумулятора литий-ионный C2/С3/G5/S1, LI-ION BATTERY, 14.4 V, 6600 MAH, RECHARGEABLE, каталожный № MSP369106 – 1 шт.; - проверка режимов работы, калибровка; - заполнение журнала технического обслуживания заказчика однократно  3. Гарантия на замененные запчасти и оказанные услуги - не менее 12 месяцев либо 5000 часов наработки с момента подписания акта сдачи-приемки оказанных услуг; 4. Требования к безопасности работ и (или) услуг  4.1. 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). 4.2. Исполнитель должен иметь штатных или внештатных специалистов по обслужива-нию медицинского оборудования, являющегося предметом контракта. Подтверждением по данному пункту требований являются трудовые или гражданско-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 электробезопасно-сти не ниже 3-й группы при выполнении работ на объектах Заказчика. 4.3. Требования к контрольно-измерительному и технологическому испытательному обо-рудованию: - Исполнитель должен иметь контрольно-измерительное и технологическое испытатель-ное 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 оборудо-вание, требующее аттестации, должно быть аттестовано по ГОСТ Р 8.568. 4.4. Исполнитель должен иметь полный комплект действующей нормативной, техниче-ской и эксплуатационной документации, необходимой для проведения ТО МИ, указанных в перечне МИ, подлежащих ТО. 4.5. Все работы по ТО МИ должны проводиться согласно действующей технической и эксплуатационной документации изготовителя. 4.6. 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. 4.7. После окончания соответствующих работ по ТО МИ Исполнитель обязан сделать со-ответствующую отметку в журнале ТО МИ. 4.8. 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 г.; - 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  5. Срок оказания услуг: Не более 60 дней с момента заключения контракта.  6. Место оказания услуг: г. Красноярск, ул. Партизана Железняка, 3-А.  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 | 9. Аппарат ИВЛ Hamilton-C2, sn 6450 9.1 Ремонт и техническое обслуживание аппарата Hamilton-C2, sn 6450: - разборка/сборка аппарата; - очистка блока управления и внутренних поверхностей; - замена датчика кислорода, каталожный № 396200 – 1 шт.; - замена платы датчиков давления, каталожный № MSP160300 – 1 шт.; - замена модуля турбины, каталожный № MSP160250 – 1 шт.; - замена датчика потока, каталожный № MSP 399123 – 1 шт.; - проведение тестов, проверок и настройка параметров, необходимых при замене платы датчиков давления, датчика потока и модуля турби-ны; - замена клапана выдоха в комплекте с мембраной, многоразовый, C2 EXPIRATORY VALVE WITH MEMBRANE, AUTOCLAVABLE, ката-ложный № 160245 – 1 шт.; - проверка режимов работы, калибровка; - заполнение журнала технического обслуживания заказчика однократно  3. Гарантия на замененные запчасти и оказанные услуги - не менее 12 месяцев либо 5000 часов наработки с момента подписания акта сдачи-приемки оказанных услуг; 4. Требования к безопасности работ и (или) услуг  4.1. 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). 4.2. Исполнитель должен иметь штатных или внештатных специалистов по обслужива-нию медицинского оборудования, являющегося предметом контракта. Подтверждением по данному пункту требований являются трудовые или гражданско-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 электробезопасно-сти не ниже 3-й группы при выполнении работ на объектах Заказчика. 4.3. Требования к контрольно-измерительному и технологическому испытательному обо-рудованию: - Исполнитель должен иметь контрольно-измерительное и технологическое испытатель-ное 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 оборудо-вание, требующее аттестации, должно быть аттестовано по ГОСТ Р 8.568. 4.4. Исполнитель должен иметь полный комплект действующей нормативной, техниче-ской и эксплуатационной документации, необходимой для проведения ТО МИ, указанных в перечне МИ, подлежащих ТО. 4.5. Все работы по ТО МИ должны проводиться согласно действующей технической и эксплуатационной документации изготовителя. 4.6. 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. 4.7. После окончания соответствующих работ по ТО МИ Исполнитель обязан сделать со-ответствующую отметку в журнале ТО МИ. 4.8. 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 г.; - 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  5. Срок оказания услуг: Не более 60 дней с момента заключения контракта.  6. Место оказания услуг: г. Красноярск, ул. Партизана Железняка, 3-А.  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 | 10 Аппарат ИВЛ Hamilton-C2, sn 6451 10.1 Ремонт и техническое обслуживание аппарата Hamilton-C2, sn 6451: - разборка/сборка аппарата; - очистка блока управления и внутренних поверхностей; - замена датчика кислорода, каталожный № 396200 – 1 шт.; - замена клапана выдоха в комплекте с мембраной, многоразовый, C2 EXPIRATORY VALVE WITH MEMBRANE, AUTOCLAVABLE – 1 шт.; - замена Аккумулятора литий-ионный C2/С3/G5/S1, LI-ION BATTERY, 14.4 V, 6600 MAH, RECHARGEABLE, каталожный № MSP369106 – 1 шт.; - проверка режимов работы, калибровка; - заполнение журнала технического обслуживания заказчика однократно  3. Гарантия на замененные запчасти и оказанные услуги - не менее 12 месяцев либо 5000 часов наработки с момента подписания акта сдачи-приемки оказанных услуг; 4. Требования к безопасности работ и (или) услуг  4.1. 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). 4.2. Исполнитель должен иметь штатных или внештатных специалистов по обслужива-нию медицинского оборудования, являющегося предметом контракта. Подтверждением по данному пункту требований являются трудовые или гражданско-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 электробезопасно-сти не ниже 3-й группы при выполнении работ на объектах Заказчика. 4.3. Требования к контрольно-измерительному и технологическому испытательному обо-рудованию: - Исполнитель должен иметь контрольно-измерительное и технологическое испытатель-ное 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 оборудо-вание, требующее аттестации, должно быть аттестовано по ГОСТ Р 8.568. 4.4. Исполнитель должен иметь полный комплект действующей нормативной, техниче-ской и эксплуатационной документации, необходимой для проведения ТО МИ, указанных в перечне МИ, подлежащих ТО. 4.5. Все работы по ТО МИ должны проводиться согласно действующей технической и эксплуатационной документации изготовителя. 4.6. 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. 4.7. После окончания соответствующих работ по ТО МИ Исполнитель обязан сделать со-ответствующую отметку в журнале ТО МИ. 4.8. 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 г.; - 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  5. Срок оказания услуг: Не более 60 дней с момента заключения контракта.  6. Место оказания услуг: г. Красноярск, ул. Партизана Железняка, 3-А.  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 |  |  |  |  |
| 11 | Техническое обслуживание и ремонт медицинского оборудования | 11 Аппарат ИВЛ Hamilton-C2, sn 6452 11.1 Ремонт и техническое обслуживание аппарата Hamilton-C2, sn 6452: - разборка/сборка аппарата; - очистка блока управления и внутренних поверхностей; - замена датчика кислорода, каталожный № 396200 – 1 шт.; - замена клапана безопасности, каталожный № MSP 160290 – 1 шт.; - замена датчика потока, каталожный № MSP 399123 – 1 шт.; - замена аккумулятора литий-ионный C2/С3/G5/S1, LI-ION BATTERY, 14.4 V, 6600 MAH, RECHARGEABLE, каталожный № MSP369106 – 1 шт.; - проведение тестов, проверок и настройка параметров, необходимых при замене клапана безопасности и датчиков потока; - замена клапана выдоха в комплекте с мембраной, многоразовый, C2 EXPIRATORY VALVE WITH MEMBRANE, AUTOCLAVABLE, ката-ложный № 160245 – 1 шт.; - проверка режимов работы, калибровка; - заполнение журнала технического обслуживания заказчика однократно  3. Гарантия на замененные запчасти и оказанные услуги - не менее 12 месяцев либо 5000 часов наработки с момента подписания акта сдачи-приемки оказанных услуг; 4. Требования к безопасности работ и (или) услуг  4.1. 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). 4.2. Исполнитель должен иметь штатных или внештатных специалистов по обслужива-нию медицинского оборудования, являющегося предметом контракта. Подтверждением по данному пункту требований являются трудовые или гражданско-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 электробезопасно-сти не ниже 3-й группы при выполнении работ на объектах Заказчика. 4.3. Требования к контрольно-измерительному и технологическому испытательному обо-рудованию: - Исполнитель должен иметь контрольно-измерительное и технологическое испытатель-ное 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 оборудо-вание, требующее аттестации, должно быть аттестовано по ГОСТ Р 8.568. 4.4. Исполнитель должен иметь полный комплект действующей нормативной, техниче-ской и эксплуатационной документации, необходимой для проведения ТО МИ, указанных в перечне МИ, подлежащих ТО. 4.5. Все работы по ТО МИ должны проводиться согласно действующей технической и эксплуатационной документации изготовителя. 4.6. 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. 4.7. После окончания соответствующих работ по ТО МИ Исполнитель обязан сделать со-ответствующую отметку в журнале ТО МИ. 4.8. 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 г.; - 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  5. Срок оказания услуг: Не более 60 дней с момента заключения контракта.  6. Место оказания услуг: г. Красноярск, ул. Партизана Железняка, 3-А.  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 |  |  |  |  |
| 12 | Техническое обслуживание и ремонт медицинского оборудования | 12 Аппарат ИВЛ Hamilton-C2, sn 6453 12.1 Ремонт и техническое обслуживание аппарата Hamilton-C2, sn 6453: - разборка/сборка аппарата; - очистка блока управления и внутренних поверхностей; - замена датчика кислорода, каталожный № 396200 – 1 шт.; - замена клапана выдоха в комплекте с мембраной, многоразовый, C2 EXPIRATORY VALVE WITH MEMBRANE, AUTOCLAVABLE, ката-ложный № 160245 – 1 шт.; -замена аккумулятора литий-ионный C2/С3/G5/S1, LI-ION BATTERY, 14.4 V, 6600 MAH, RECHARGEABLE, каталожный № MSP369106; - проверка режимов работы, калибровка; - заполнение журнала технического обслуживания заказчика однократно  3. Гарантия на замененные запчасти и оказанные услуги - не менее 12 месяцев либо 5000 часов наработки с момента подписания акта сдачи-приемки оказанных услуг; 4. Требования к безопасности работ и (или) услуг  4.1. 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). 4.2. Исполнитель должен иметь штатных или внештатных специалистов по обслужива-нию медицинского оборудования, являющегося предметом контракта. Подтверждением по данному пункту требований являются трудовые или гражданско-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 электробезопасно-сти не ниже 3-й группы при выполнении работ на объектах Заказчика. 4.3. Требования к контрольно-измерительному и технологическому испытательному обо-рудованию: - Исполнитель должен иметь контрольно-измерительное и технологическое испытатель-ное 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 оборудо-вание, требующее аттестации, должно быть аттестовано по ГОСТ Р 8.568. 4.4. Исполнитель должен иметь полный комплект действующей нормативной, техниче-ской и эксплуатационной документации, необходимой для проведения ТО МИ, указанных в перечне МИ, подлежащих ТО. 4.5. Все работы по ТО МИ должны проводиться согласно действующей технической и эксплуатационной документации изготовителя. 4.6. 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. 4.7. После окончания соответствующих работ по ТО МИ Исполнитель обязан сделать со-ответствующую отметку в журнале ТО МИ. 4.8. 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 г.; - 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  5. Срок оказания услуг: Не более 60 дней с момента заключения контракта.  6. Место оказания услуг: г. Красноярск, ул. Партизана Железняка, 3-А.  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 |  |  |  |  |
| 13 | Техническое обслуживание и ремонт медицинского оборудования | 13 Аппарат ИВЛ Hamilton-C2, sn 6467 13.1 Ремонт и техническое обслуживание аппарата Hamilton-C2, sn 6467: - разборка/сборка аппарата; - очистка блока управления и внутренних поверхностей; - замена датчика кислорода, каталожный № 396200 – 1 шт.; - замена датчика потока, каталожный № MSP 399123 – 1 шт.; - проведение тестов, проверок и настройка параметров, необходимых при замене датчиков потока; - замена клапана выдоха в комплекте с мембраной, многоразовый, C2 EXPIRATORY VALVE WITH MEMBRANE, AUTOCLAVABLE, ката-ложный № 160245 – 1 шт.; - замена аккумулятора литий-ионный C2/С3/G5/S1, LI-ION BATTERY, 14.4 V, 6600 MAH, RECHARGEABLE, каталожный № MSP369106; - проверка режимов работы, калибровка; - заполнение журнала технического обслуживания заказчика однократно  3. Гарантия на замененные запчасти и оказанные услуги - не менее 12 месяцев либо 5000 часов наработки с момента подписания акта сдачи-приемки оказанных услуг; 4. Требования к безопасности работ и (или) услуг  4.1. 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). 4.2. Исполнитель должен иметь штатных или внештатных специалистов по обслужива-нию медицинского оборудования, являющегося предметом контракта. Подтверждением по данному пункту требований являются трудовые или гражданско-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 электробезопасно-сти не ниже 3-й группы при выполнении работ на объектах Заказчика. 4.3. Требования к контрольно-измерительному и технологическому испытательному обо-рудованию: - Исполнитель должен иметь контрольно-измерительное и технологическое испытатель-ное 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 оборудо-вание, требующее аттестации, должно быть аттестовано по ГОСТ Р 8.568. 4.4. Исполнитель должен иметь полный комплект действующей нормативной, техниче-ской и эксплуатационной документации, необходимой для проведения ТО МИ, указанных в перечне МИ, подлежащих ТО. 4.5. Все работы по ТО МИ должны проводиться согласно действующей технической и эксплуатационной документации изготовителя. 4.6. 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. 4.7. После окончания соответствующих работ по ТО МИ Исполнитель обязан сделать со-ответствующую отметку в журнале ТО МИ. 4.8. 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 г.; - 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  5. Срок оказания услуг: Не более 60 дней с момента заключения контракта.  6. Место оказания услуг: г. Красноярск, ул. Партизана Железняка, 3-А.  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 |  |  |  |  |
| 14 | Техническое обслуживание и ремонт медицинского оборудования | 14 Аппарат ИВЛ Hamilton-C2, sn 6468 14.1 Ремонт и техническое обслуживание аппарата Hamilton-C2, sn 6468: - разборка/сборка аппарата; - очистка блока управления и внутренних поверхностей; - замена датчика кислорода, каталожный № 396200 – 1 шт.; - замена клапана безопасности, каталожный № MSP 160290 – 1 шт.; - замена датчика потока, каталожный № MSP 399123 – 1 шт.; - проведение тестов, проверок и настройка параметров, необходимых при замене клапана безопасности и датчика потока; - замена клапана выдоха в комплекте с мембраной, многоразовый, C2 EXPIRATORY VALVE WITH MEMBRANE, AUTOCLAVABLE, ката-ложный № 160245 – 1 шт.; - проверка режимов работы, калибровка; - заполнение журнала технического обслуживания заказчика однократно  3. Гарантия на замененные запчасти и оказанные услуги - не менее 12 месяцев либо 5000 часов наработки с момента подписания акта сдачи-приемки оказанных услуг; 4. Требования к безопасности работ и (или) услуг  4.1. 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). 4.2. Исполнитель должен иметь штатных или внештатных специалистов по обслужива-нию медицинского оборудования, являющегося предметом контракта. Подтверждением по данному пункту требований являются трудовые или гражданско-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 электробезопасно-сти не ниже 3-й группы при выполнении работ на объектах Заказчика. 4.3. Требования к контрольно-измерительному и технологическому испытательному обо-рудованию: - Исполнитель должен иметь контрольно-измерительное и технологическое испытатель-ное 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 оборудо-вание, требующее аттестации, должно быть аттестовано по ГОСТ Р 8.568. 4.4. Исполнитель должен иметь полный комплект действующей нормативной, техниче-ской и эксплуатационной документации, необходимой для проведения ТО МИ, указанных в перечне МИ, подлежащих ТО. 4.5. Все работы по ТО МИ должны проводиться согласно действующей технической и эксплуатационной документации изготовителя. 4.6. 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. 4.7. После окончания соответствующих работ по ТО МИ Исполнитель обязан сделать со-ответствующую отметку в журнале ТО МИ. 4.8. 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 г.; - 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  5. Срок оказания услуг: Не более 60 дней с момента заключения контракта.  6. Место оказания услуг: г. Красноярск, ул. Партизана Железняка, 3-А.  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 |  |  |  |  |
| 15 | Техническое обслуживание и ремонт медицинского оборудования | 15 Аппарат ИВЛ Hamilton-C2, sn 6476 15.1 Ремонт и техническое обслуживание аппарата Hamilton-C2, sn 6476: - разборка/сборка аппарата; - очистка блока управления и внутренних поверхностей; - замена датчика кислорода, каталожный № 396200 – 1 шт.; - замена модуля турбины, каталожный № MSP160250 – 1 шт.; - проведение тестов, проверок и настройка параметров, необходимых при замене модуля турбины; - замена клапана выдоха в комплекте с мембраной, многоразовый, C2 EXPIRATORY VALVE WITH MEMBRANE, AUTOCLAVABLE, ката-ложный № 160245 – 1 шт.; - проверка режимов работы, калибровка; - заполнение журнала технического обслуживания заказчика однократно  3. Гарантия на замененные запчасти и оказанные услуги - не менее 12 месяцев либо 5000 часов наработки с момента подписания акта сдачи-приемки оказанных услуг; 4. Требования к безопасности работ и (или) услуг  4.1. 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). 4.2. Исполнитель должен иметь штатных или внештатных специалистов по обслужива-нию медицинского оборудования, являющегося предметом контракта. Подтверждением по данному пункту требований являются трудовые или гражданско-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 электробезопасно-сти не ниже 3-й группы при выполнении работ на объектах Заказчика. 4.3. Требования к контрольно-измерительному и технологическому испытательному обо-рудованию: - Исполнитель должен иметь контрольно-измерительное и технологическое испытатель-ное 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 оборудо-вание, требующее аттестации, должно быть аттестовано по ГОСТ Р 8.568. 4.4. Исполнитель должен иметь полный комплект действующей нормативной, техниче-ской и эксплуатационной документации, необходимой для проведения ТО МИ, указанных в перечне МИ, подлежащих ТО. 4.5. Все работы по ТО МИ должны проводиться согласно действующей технической и эксплуатационной документации изготовителя. 4.6. 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. 4.7. После окончания соответствующих работ по ТО МИ Исполнитель обязан сделать со-ответствующую отметку в журнале ТО МИ. 4.8. 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 г.; - 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  5. Срок оказания услуг: Не более 60 дней с момента заключения контракта.  6. Место оказания услуг: г. Красноярск, ул. Партизана Железняка, 3-А.  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 |  |  |  |  |
| 16 | Техническое обслуживание и ремонт медицинского оборудования | 16 Аппарат ИВЛ Hamilton-C2, sn 6482 16.1 Ремонт и техническое обслуживание аппарата Hamilton-C2, sn 6482: - разборка/сборка аппарата; - очистка блока управления и внутренних поверхностей; - замена датчика кислорода, каталожный № 396200 – 1 шт.; - замена клапана выдоха в комплекте с мембраной, многоразовый, C2 EXPIRATORY VALVE WITH MEMBRANE, AUTOCLAVABLE, ката-ложный № 160245 – 1 шт.; - замена аккумулятора литий-ионный C2/С3/G5/S1, LI-ION BATTERY, 14,4 V, 6600 MAH, RECHARGEABLE, каталожный № MSP369106 – 1 шт. - проверка режимов работы, калибровка; - заполнение журнала технического обслуживания заказчика однократно  3. Гарантия на замененные запчасти и оказанные услуги - не менее 12 месяцев либо 5000 часов наработки с момента подписания акта сдачи-приемки оказанных услуг; 4. Требования к безопасности работ и (или) услуг  4.1. 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). 4.2. Исполнитель должен иметь штатных или внештатных специалистов по обслужива-нию медицинского оборудования, являющегося предметом контракта. Подтверждением по данному пункту требований являются трудовые или гражданско-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 электробезопасно-сти не ниже 3-й группы при выполнении работ на объектах Заказчика. 4.3. Требования к контрольно-измерительному и технологическому испытательному обо-рудованию: - Исполнитель должен иметь контрольно-измерительное и технологическое испытатель-ное 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 оборудо-вание, требующее аттестации, должно быть аттестовано по ГОСТ Р 8.568. 4.4. Исполнитель должен иметь полный комплект действующей нормативной, техниче-ской и эксплуатационной документации, необходимой для проведения ТО МИ, указанных в перечне МИ, подлежащих ТО. 4.5. Все работы по ТО МИ должны проводиться согласно действующей технической и эксплуатационной документации изготовителя. 4.6. 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. 4.7. После окончания соответствующих работ по ТО МИ Исполнитель обязан сделать со-ответствующую отметку в журнале ТО МИ. 4.8. 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 г.; - 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  5. Срок оказания услуг: Не более 60 дней с момента заключения контракта.  6. Место оказания услуг: г. Красноярск, ул. Партизана Железняка, 3-А.  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 |  |  |  |  |
| 17 | Техническое обслуживание и ремонт медицинского оборудования | 17 Аппарат ИВЛ Hamilton-C2, sn 6485 17.1 Ремонт и техническое обслуживание аппарата Hamilton-C2, sn 6485: - разборка/сборка аппарата; - очистка блока управления и внутренних поверхностей; - замена датчика кислорода, каталожный № 396200 – 1 шт.; - замена клапана выдоха в комплекте с мембраной, многоразовый, C2 EXPIRATORY VALVE WITH MEMBRANE, AUTOCLAVABLE, ката-ложный № 160245 – 1 шт.; - замена аккумулятора литий-ионный C2/С3/G5/S1, LI-ION BATTERY, 14,4 V, 6600 MAH, RECHARGEABLE, каталожный № MSP369106 – 1 шт.; - проверка режимов работы, калибровка; - заполнение журнала технического обслуживания заказчика однократно  3. Гарантия на замененные запчасти и оказанные услуги - не менее 12 месяцев либо 5000 часов наработки с момента подписания акта сдачи-приемки оказанных услуг; 4. Требования к безопасности работ и (или) услуг  4.1. 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). 4.2. Исполнитель должен иметь штатных или внештатных специалистов по обслужива-нию медицинского оборудования, являющегося предметом контракта. Подтверждением по данному пункту требований являются трудовые или гражданско-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 электробезопасно-сти не ниже 3-й группы при выполнении работ на объектах Заказчика. 4.3. Требования к контрольно-измерительному и технологическому испытательному обо-рудованию: - Исполнитель должен иметь контрольно-измерительное и технологическое испытатель-ное 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 оборудо-вание, требующее аттестации, должно быть аттестовано по ГОСТ Р 8.568. 4.4. Исполнитель должен иметь полный комплект действующей нормативной, техниче-ской и эксплуатационной документации, необходимой для проведения ТО МИ, указанных в перечне МИ, подлежащих ТО. 4.5. Все работы по ТО МИ должны проводиться согласно действующей технической и эксплуатационной документации изготовителя. 4.6. 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. 4.7. После окончания соответствующих работ по ТО МИ Исполнитель обязан сделать со-ответствующую отметку в журнале ТО МИ. 4.8. 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 г.; - 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  5. Срок оказания услуг: Не более 60 дней с момента заключения контракта.  6. Место оказания услуг: г. Красноярск, ул. Партизана Железняка, 3-А.  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 |  |  |  |  |
| 18 | Техническое обслуживание и ремонт медицинского оборудования | 18 Аппарат ИВЛ Hamilton-C2, sn 6491 18.1 Ремонт и техническое обслуживание аппарата Hamilton-C2, sn 6491: - разборка/сборка аппарата; - очистка блока управления и внутренних поверхностей; - замена датчика кислорода, каталожный № 396200 – 1 шт.; - замена клапана выдоха в комплекте с мембраной, многоразовый, C2 EXPIRATORY VALVE WITH MEMBRANE, AUTOCLAVABLE, ката-ложный № 160245 – 1 шт.; - замена Аккумулятора литий-ионный C2/С3/G5/S1, LI-ION BATTERY, 14,4 V, 6600 MAH, RECHARGEABLE, каталожный № MSP369106 – 1 шт.; - проверка режимов работы, калибровка; - заполнение журнала технического обслуживания заказчика однократно  3. Гарантия на замененные запчасти и оказанные услуги - не менее 12 месяцев либо 5000 часов наработки с момента подписания акта сдачи-приемки оказанных услуг; 4. Требования к безопасности работ и (или) услуг  4.1. 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). 4.2. Исполнитель должен иметь штатных или внештатных специалистов по обслужива-нию медицинского оборудования, являющегося предметом контракта. Подтверждением по данному пункту требований являются трудовые или гражданско-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 электробезопасно-сти не ниже 3-й группы при выполнении работ на объектах Заказчика. 4.3. Требования к контрольно-измерительному и технологическому испытательному обо-рудованию: - Исполнитель должен иметь контрольно-измерительное и технологическое испытатель-ное 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 оборудо-вание, требующее аттестации, должно быть аттестовано по ГОСТ Р 8.568. 4.4. Исполнитель должен иметь полный комплект действующей нормативной, техниче-ской и эксплуатационной документации, необходимой для проведения ТО МИ, указанных в перечне МИ, подлежащих ТО. 4.5. Все работы по ТО МИ должны проводиться согласно действующей технической и эксплуатационной документации изготовителя. 4.6. 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. 4.7. После окончания соответствующих работ по ТО МИ Исполнитель обязан сделать со-ответствующую отметку в журнале ТО МИ. 4.8. 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 г.; - 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  5. Срок оказания услуг: Не более 60 дней с момента заключения контракта.  6. Место оказания услуг: г. Красноярск, ул. Партизана Железняка, 3-А.  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 |  |  |  |  |
| 19 | Техническое обслуживание и ремонт медицинского оборудования | 19 Аппарат ИВЛ Hamilton-C2, sn 6497 19.1 Ремонт и техническое обслуживание аппарата Hamilton-C2, sn 6497: - разборка/сборка аппарата; - очистка блока управления и внутренних поверхностей; - замена датчика кислорода, каталожный № 396200 – 1 шт.; - замена клапана безопасности, каталожный № MSP 160290 – 1 шт.; - замена датчика потока, каталожный № MSP 399123 – 1 шт.; - замена модуля турбины, каталожный № MSP160250 – 1 шт.; - проведение тестов, проверок и настройка параметров, необходимых при замене клапана безопасности, датчика потока и модуля турбины; - замена клапана выдоха в комплекте с мембраной, многоразовый, C2 EXPIRATORY VALVE WITH MEMBRANE, AUTOCLAVABLE, ката-ложный № 160245 – 1 шт.; - проверка режимов работы, калибровка; - заполнение журнала технического обслуживания заказчика однократно  3. Гарантия на замененные запчасти и оказанные услуги - не менее 12 месяцев либо 5000 часов наработки с момента подписания акта сдачи-приемки оказанных услуг; 4. Требования к безопасности работ и (или) услуг  4.1. 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). 4.2. Исполнитель должен иметь штатных или внештатных специалистов по обслужива-нию медицинского оборудования, являющегося предметом контракта. Подтверждением по данному пункту требований являются трудовые или гражданско-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 электробезопасно-сти не ниже 3-й группы при выполнении работ на объектах Заказчика. 4.3. Требования к контрольно-измерительному и технологическому испытательному обо-рудованию: - Исполнитель должен иметь контрольно-измерительное и технологическое испытатель-ное 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 оборудо-вание, требующее аттестации, должно быть аттестовано по ГОСТ Р 8.568. 4.4. Исполнитель должен иметь полный комплект действующей нормативной, техниче-ской и эксплуатационной документации, необходимой для проведения ТО МИ, указанных в перечне МИ, подлежащих ТО. 4.5. Все работы по ТО МИ должны проводиться согласно действующей технической и эксплуатационной документации изготовителя. 4.6. 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. 4.7. После окончания соответствующих работ по ТО МИ Исполнитель обязан сделать со-ответствующую отметку в журнале ТО МИ. 4.8. 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 г.; - 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  5. Срок оказания услуг: Не более 60 дней с момента заключения контракта.  6. Место оказания услуг: г. Красноярск, ул. Партизана Железняка, 3-А.  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 |  |  |  |  |
| 20 | Техническое обслуживание и ремонт медицинского оборудования | 20 Аппарат ИВЛ Hamilton-C2, sn 6509 20.1 Ремонт и техническое обслуживание аппарата Hamilton-C2, sn 6509: - разборка/сборка аппарата; - очистка блока управления и внутренних поверхностей; - замена датчика кислорода, каталожный № 396200 – 1 шт.; - замена клапана безопасности, каталожный № 160290 – 1 шт.; - проведение тестов, проверок и настройка параметров, необходимых при замене клапана безопасности; - замена клапана выдоха в комплекте с мембраной, многоразовый, C2 EXPIRATORY VALVE WITH MEMBRANE, AUTOCLAVABLE, ката-ложный № 160245 – 1 шт.; -замена верхней панели аппарата ИВЛ С2/С3 (в комплекте с ручкой) SERVICE TOP COVER KIT, каталожный № 160601 – 1 шт.; -замена малой задней крышки интерактивной панели, каталожный № 160402 – 1 шт.; -замена большой задней крышка интерактивной панели, каталожный № 160326 – 1 шт.; - проверка режимов работы, калибровка; - заполнение журнала технического обслуживания заказчика однократно  3. Гарантия на замененные запчасти и оказанные услуги - не менее 12 месяцев либо 5000 часов наработки с момента подписания акта сдачи-приемки оказанных услуг; 4. Требования к безопасности работ и (или) услуг  4.1. 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). 4.2. Исполнитель должен иметь штатных или внештатных специалистов по обслужива-нию медицинского оборудования, являющегося предметом контракта. Подтверждением по данному пункту требований являются трудовые или гражданско-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 электробезопасно-сти не ниже 3-й группы при выполнении работ на объектах Заказчика. 4.3. Требования к контрольно-измерительному и технологическому испытательному обо-рудованию: - Исполнитель должен иметь контрольно-измерительное и технологическое испытатель-ное 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 оборудо-вание, требующее аттестации, должно быть аттестовано по ГОСТ Р 8.568. 4.4. Исполнитель должен иметь полный комплект действующей нормативной, техниче-ской и эксплуатационной документации, необходимой для проведения ТО МИ, указанных в перечне МИ, подлежащих ТО. 4.5. Все работы по ТО МИ должны проводиться согласно действующей технической и эксплуатационной документации изготовителя. 4.6. 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. 4.7. После окончания соответствующих работ по ТО МИ Исполнитель обязан сделать со-ответствующую отметку в журнале ТО МИ. 4.8. 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 г.; - 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  5. Срок оказания услуг: Не более 60 дней с момента заключения контракта.  6. Место оказания услуг: г. Красноярск, ул. Партизана Железняка, 3-А.  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 |  |  |  |  |
| 21 | Техническое обслуживание и ремонт медицинского оборудования | 21 Аппарат ИВЛ Hamilton-C2, sn 6528 21.1 Ремонт и техническое обслуживание аппарата Hamilton-C2, sn 6528: - разборка/сборка аппарата; - очистка блока управления и внутренних поверхностей; - замена датчика кислорода, каталожный № 396200 – 1 шт.; - замена платы датчиков давления, каталожный № MSP160300 – 1 шт.; - замена клапана безопасности, каталожный № MSP160290 – 1 шт.; - проведение тестов, проверок и настройка параметров, необходимых при замене платы датчиков давления и клапана безопасности; - замена клапана выдоха в комплекте с мембраной, многоразовый, C2 EXPIRATORY VALVE WITH MEMBRANE, AUTOCLAVABLE, ката-ложный № 160245 – 1 шт.; - проверка режимов работы, калибровка; - заполнение журнала технического обслуживания заказчика однократно  3. Гарантия на замененные запчасти и оказанные услуги - не менее 12 месяцев либо 5000 часов наработки с момента подписания акта сдачи-приемки оказанных услуг; 4. Требования к безопасности работ и (или) услуг  4.1. 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). 4.2. Исполнитель должен иметь штатных или внештатных специалистов по обслужива-нию медицинского оборудования, являющегося предметом контракта. Подтверждением по данному пункту требований являются трудовые или гражданско-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 электробезопасно-сти не ниже 3-й группы при выполнении работ на объектах Заказчика. 4.3. Требования к контрольно-измерительному и технологическому испытательному обо-рудованию: - Исполнитель должен иметь контрольно-измерительное и технологическое испытатель-ное 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 оборудо-вание, требующее аттестации, должно быть аттестовано по ГОСТ Р 8.568. 4.4. Исполнитель должен иметь полный комплект действующей нормативной, техниче-ской и эксплуатационной документации, необходимой для проведения ТО МИ, указанных в перечне МИ, подлежащих ТО. 4.5. Все работы по ТО МИ должны проводиться согласно действующей технической и эксплуатационной документации изготовителя. 4.6. 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. 4.7. После окончания соответствующих работ по ТО МИ Исполнитель обязан сделать со-ответствующую отметку в журнале ТО МИ. 4.8. 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 г.; - 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  5. Срок оказания услуг: Не более 60 дней с момента заключения контракта.  6. Место оказания услуг: г. Красноярск, ул. Партизана Железняка, 3-А.  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 |  |  |  |  |
| 22 | Техническое обслуживание и ремонт медицинского оборудования | 22 Аппарат ИВЛ Hamilton-C2, sn 6543 22.1 Ремонт и техническое обслуживание аппарата Hamilton-C2, sn 6543: - разборка/сборка аппарата; - очистка блока управления и внутренних поверхностей; - замена датчика кислорода, каталожный № 396200 – 1 шт.; - замена клапана выдоха в комплекте с мембраной, многоразовый, C2 EXPIRATORY VALVE WITH MEMBRANE, AUTOCLAVABLE, ката-ложный № 160245 – 1 шт.; - замена аккумулятора литий-ионный C2/С3/G5/S1, LI-ION BATTERY, 14,4 V, 6600 MAH, RECHARGEABLE, каталожный № MSP369106 – 1 шт.; - проверка режимов работы, калибровка; - заполнение журнала технического обслуживания заказчика однократно  3. Гарантия на замененные запчасти и оказанные услуги - не менее 12 месяцев либо 5000 часов наработки с момента подписания акта сдачи-приемки оказанных услуг; 4. Требования к безопасности работ и (или) услуг  4.1. 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). 4.2. Исполнитель должен иметь штатных или внештатных специалистов по обслужива-нию медицинского оборудования, являющегося предметом контракта. Подтверждением по данному пункту требований являются трудовые или гражданско-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 электробезопасно-сти не ниже 3-й группы при выполнении работ на объектах Заказчика. 4.3. Требования к контрольно-измерительному и технологическому испытательному обо-рудованию: - Исполнитель должен иметь контрольно-измерительное и технологическое испытатель-ное 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 оборудо-вание, требующее аттестации, должно быть аттестовано по ГОСТ Р 8.568. 4.4. Исполнитель должен иметь полный комплект действующей нормативной, техниче-ской и эксплуатационной документации, необходимой для проведения ТО МИ, указанных в перечне МИ, подлежащих ТО. 4.5. Все работы по ТО МИ должны проводиться согласно действующей технической и эксплуатационной документации изготовителя. 4.6. 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. 4.7. После окончания соответствующих работ по ТО МИ Исполнитель обязан сделать со-ответствующую отметку в журнале ТО МИ. 4.8. 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 г.; - 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  5. Срок оказания услуг: Не более 60 дней с момента заключения контракта.  6. Место оказания услуг: г. Красноярск, ул. Партизана Железняка, 3-А.  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 |  |  |  |  |
| 23 | Техническое обслуживание и ремонт медицинского оборудования | 23 Аппарат ИВЛ Hamilton-C2, sn 6545 23.1 Ремонт и техническое обслуживание аппарата Hamilton-C2, sn 6545: - разборка/сборка аппарата; - очистка блока управления и внутренних поверхностей; - замена датчика кислорода, каталожный № 396200 – 1 шт.; - замена клапана безопасности, каталожный № 160290 – 1 шт.; - проведение тестов, проверок и настройка параметров, необходимых при замене клапана безопасности; - замена клапана выдоха в комплекте с мембраной, многоразовый, C2 EXPIRATORY VALVE WITH MEMBRANE, AUTOCLAVABLE, ката-ложный № 160245 – 1 шт.; - замена аккумулятора литий-ионный C2/С3/G5/S1, LI-ION BATTERY, 14,4 V, 6600 MAH, RECHARGEABLE, каталожный № MSP369106 – 1 шт.; - проверка режимов работы, калибровка; - заполнение журнала технического обслуживания заказчика однократно  3. Гарантия на замененные запчасти и оказанные услуги - не менее 12 месяцев либо 5000 часов наработки с момента подписания акта сдачи-приемки оказанных услуг; 4. Требования к безопасности работ и (или) услуг  4.1. 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). 4.2. Исполнитель должен иметь штатных или внештатных специалистов по обслужива-нию медицинского оборудования, являющегося предметом контракта. Подтверждением по данному пункту требований являются трудовые или гражданско-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 электробезопасно-сти не ниже 3-й группы при выполнении работ на объектах Заказчика. 4.3. Требования к контрольно-измерительному и технологическому испытательному обо-рудованию: - Исполнитель должен иметь контрольно-измерительное и технологическое испытатель-ное 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 оборудо-вание, требующее аттестации, должно быть аттестовано по ГОСТ Р 8.568. 4.4. Исполнитель должен иметь полный комплект действующей нормативной, техниче-ской и эксплуатационной документации, необходимой для проведения ТО МИ, указанных в перечне МИ, подлежащих ТО. 4.5. Все работы по ТО МИ должны проводиться согласно действующей технической и эксплуатационной документации изготовителя. 4.6. 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. 4.7. После окончания соответствующих работ по ТО МИ Исполнитель обязан сделать со-ответствующую отметку в журнале ТО МИ. 4.8. 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 г.; - 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  5. Срок оказания услуг: Не более 60 дней с момента заключения контракта.  6. Место оказания услуг: г. Красноярск, ул. Партизана Железняка, 3-А.  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 |  |  |  |  |
| 24 | Техническое обслуживание и ремонт медицинского оборудования | 24 Аппарат ИВЛ Hamilton-C2, sn 6549 24.1 Ремонт и техническое обслуживание аппарата Hamilton-C2, sn 6549: - разборка/сборка аппарата; - очистка блока управления и внутренних поверхностей; - замена датчика кислорода, каталожный № 396200 – 1 шт.; - замена клапана выдоха в комплекте с мембраной, многоразовый, C2 EXPIRATORY VALVE WITH MEMBRANE, AUTOCLAVABLE, ката-ложный № 160245 – 1 шт.; - замена аккумулятора литий-ионный C2/С3/G5/S1, LI-ION BATTERY, 14,4 V, 6600 MAH, RECHARGEABLE, каталожный № MSP369106 – 1 шт.; - проверка режимов работы, калибровка; - заполнение журнала технического обслуживания заказчика однократно  3. Гарантия на замененные запчасти и оказанные услуги - не менее 12 месяцев либо 5000 часов наработки с момента подписания акта сдачи-приемки оказанных услуг; 4. Требования к безопасности работ и (или) услуг  4.1. 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). 4.2. Исполнитель должен иметь штатных или внештатных специалистов по обслужива-нию медицинского оборудования, являющегося предметом контракта. Подтверждением по данному пункту требований являются трудовые или гражданско-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 электробезопасно-сти не ниже 3-й группы при выполнении работ на объектах Заказчика. 4.3. Требования к контрольно-измерительному и технологическому испытательному обо-рудованию: - Исполнитель должен иметь контрольно-измерительное и технологическое испытатель-ное 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 оборудо-вание, требующее аттестации, должно быть аттестовано по ГОСТ Р 8.568. 4.4. Исполнитель должен иметь полный комплект действующей нормативной, техниче-ской и эксплуатационной документации, необходимой для проведения ТО МИ, указанных в перечне МИ, подлежащих ТО. 4.5. Все работы по ТО МИ должны проводиться согласно действующей технической и эксплуатационной документации изготовителя. 4.6. 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. 4.7. После окончания соответствующих работ по ТО МИ Исполнитель обязан сделать со-ответствующую отметку в журнале ТО МИ. 4.8. 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 г.; - 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  5. Срок оказания услуг: Не более 60 дней с момента заключения контракта.  6. Место оказания услуг: г. Красноярск, ул. Партизана Железняка, 3-А.  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 |  |  |  |  |
| 25 | Техническое обслуживание и ремонт медицинского оборудования | 25 Аппарат ИВЛ Hamilton-C2, sn 6550 25.1 Ремонт и техническое обслуживание аппарата Hamilton-C2, sn 6550: - разборка/сборка аппарата; - очистка блока управления и внутренних поверхностей; - замена датчика кислорода, каталожный № 396200 – 1 шт.; - замена клапана безопасности, каталожный № 160290 – 1 шт.; - замена датчика потока C1 TSI FLOW SENSOR AIR, каталожный № MSP399123 – 1 шт.; - проведение тестов, проверок и настройка параметров, необходимых при замене клапана безопасности, датчика потока; - замена клапана выдоха в комплекте с мембраной, многоразовый, C2 EXPIRATORY VALVE WITH MEMBRANE, AUTOCLAVABLE, ката-ложный № 160245 – 1 шт.; - замена аккумулятора литий-ионный C2/С3/G5/S1, LI-ION BATTERY, 14,4 V, 6600 MAH, RECHARGEABLE, каталожный № MSP369106 – 1 шт.; - проверка режимов работы, калибровка; - заполнение журнала технического обслуживания заказчика однократно  3. Гарантия на замененные запчасти и оказанные услуги - не менее 12 месяцев либо 5000 часов наработки с момента подписания акта сдачи-приемки оказанных услуг; 4. Требования к безопасности работ и (или) услуг  4.1. 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). 4.2. Исполнитель должен иметь штатных или внештатных специалистов по обслужива-нию медицинского оборудования, являющегося предметом контракта. Подтверждением по данному пункту требований являются трудовые или гражданско-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 электробезопасно-сти не ниже 3-й группы при выполнении работ на объектах Заказчика. 4.3. Требования к контрольно-измерительному и технологическому испытательному обо-рудованию: - Исполнитель должен иметь контрольно-измерительное и технологическое испытатель-ное 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 оборудо-вание, требующее аттестации, должно быть аттестовано по ГОСТ Р 8.568. 4.4. Исполнитель должен иметь полный комплект действующей нормативной, техниче-ской и эксплуатационной документации, необходимой для проведения ТО МИ, указанных в перечне МИ, подлежащих ТО. 4.5. Все работы по ТО МИ должны проводиться согласно действующей технической и эксплуатационной документации изготовителя. 4.6. 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. 4.7. После окончания соответствующих работ по ТО МИ Исполнитель обязан сделать со-ответствующую отметку в журнале ТО МИ. 4.8. 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 г.; - 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  5. Срок оказания услуг: Не более 60 дней с момента заключения контракта.  6. Место оказания услуг: г. Красноярск, ул. Партизана Железняка, 3-А.  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 |  |  |  |  |
| 26 | Техническое обслуживание и ремонт медицинского оборудования | 26 Аппарат ИВЛ Hamilton-C2, sn 6551 26.1 Ремонт и техническое обслуживание аппарата Hamilton-C2, sn 6551: - разборка/сборка аппарата; - очистка блока управления и внутренних поверхностей; - замена датчика кислорода, каталожный № 396200 – 1 шт.; - замена клапана выдоха в комплекте с мембраной, многоразовый, C2 EXPIRATORY VALVE WITH MEMBRANE, AUTOCLAVABLE, ката-ложный № 160245 – 1 шт.; - замена аккумулятора литий-ионный C2/С3/G5/S1, LI-ION BATTERY, 14,4 V, 6600 MAH, RECHARGEABLE,каталожный № MSP369106 – 1 шт.; - проверка режимов работы, калибровка; - заполнение журнала технического обслуживания заказчика однократно  3. Гарантия на замененные запчасти и оказанные услуги - не менее 12 месяцев либо 5000 часов наработки с момента подписания акта сдачи-приемки оказанных услуг; 4. Требования к безопасности работ и (или) услуг  4.1. 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). 4.2. Исполнитель должен иметь штатных или внештатных специалистов по обслужива-нию медицинского оборудования, являющегося предметом контракта. Подтверждением по данному пункту требований являются трудовые или гражданско-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 электробезопасно-сти не ниже 3-й группы при выполнении работ на объектах Заказчика. 4.3. Требования к контрольно-измерительному и технологическому испытательному обо-рудованию: - Исполнитель должен иметь контрольно-измерительное и технологическое испытатель-ное 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 оборудо-вание, требующее аттестации, должно быть аттестовано по ГОСТ Р 8.568. 4.4. Исполнитель должен иметь полный комплект действующей нормативной, техниче-ской и эксплуатационной документации, необходимой для проведения ТО МИ, указанных в перечне МИ, подлежащих ТО. 4.5. Все работы по ТО МИ должны проводиться согласно действующей технической и эксплуатационной документации изготовителя. 4.6. 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. 4.7. После окончания соответствующих работ по ТО МИ Исполнитель обязан сделать со-ответствующую отметку в журнале ТО МИ. 4.8. 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 г.; - 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  5. Срок оказания услуг: Не более 60 дней с момента заключения контракта.  6. Место оказания услуг: г. Красноярск, ул. Партизана Железняка, 3-А.  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 |  |  |  |  |
| 27 | Техническое обслуживание и ремонт медицинского оборудования | 27 Аппарат ИВЛ Hamilton-C2, sn 6552 27.1 Ремонт и техническое обслуживание аппарата Hamilton-C2, sn 6552: - разборка/сборка аппарата; - очистка блока управления и внутренних поверхностей; - замена датчика кислорода, каталожный № 396200 – 1 шт.; - замена клапана выдоха в комплекте с мембраной, многоразовый, C2 EXPIRATORY VALVE WITH MEMBRANE, AUTOCLAVABLE, ката-ложный № 160245 – 1 шт.; -замена аккумулятора литий-ионный C2/С3/G5/S1, LI-ION BATTERY, 14,4 V, 6600 MAH, RECHARGEABLE, каталожный № MSP369106 – 1 шт.; - проверка режимов работы, калибровка; - заполнение журнала технического обслуживания заказчика однократно  3. Гарантия на замененные запчасти и оказанные услуги - не менее 12 месяцев либо 5000 часов наработки с момента подписания акта сдачи-приемки оказанных услуг; 4. Требования к безопасности работ и (или) услуг  4.1. 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). 4.2. Исполнитель должен иметь штатных или внештатных специалистов по обслужива-нию медицинского оборудования, являющегося предметом контракта. Подтверждением по данному пункту требований являются трудовые или гражданско-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 электробезопасно-сти не ниже 3-й группы при выполнении работ на объектах Заказчика. 4.3. Требования к контрольно-измерительному и технологическому испытательному обо-рудованию: - Исполнитель должен иметь контрольно-измерительное и технологическое испытатель-ное 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 оборудо-вание, требующее аттестации, должно быть аттестовано по ГОСТ Р 8.568. 4.4. Исполнитель должен иметь полный комплект действующей нормативной, техниче-ской и эксплуатационной документации, необходимой для проведения ТО МИ, указанных в перечне МИ, подлежащих ТО. 4.5. Все работы по ТО МИ должны проводиться согласно действующей технической и эксплуатационной документации изготовителя. 4.6. 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. 4.7. После окончания соответствующих работ по ТО МИ Исполнитель обязан сделать со-ответствующую отметку в журнале ТО МИ. 4.8. 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 г.; - 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  5. Срок оказания услуг: Не более 60 дней с момента заключения контракта.  6. Место оказания услуг: г. Красноярск, ул. Партизана Железняка, 3-А.  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 |  |  |  |  |
| 28 | Техническое обслуживание и ремонт медицинского оборудования | 28 Аппарат ИВЛ Hamilton-C2, sn 6554 28.1 Ремонт и техническое обслуживание аппарата Hamilton-C2, sn 6554: - разборка/сборка аппарата; - очистка блока управления и внутренних поверхностей; - замена датчика кислорода, каталожный № 396200 – 1 шт.; - замена клапана безопасности, каталожный № MSP160290 – 1 шт.; - замена платы датчиков давления, каталожный № MSP160300 – 1 шт.; - замена датчика потока C1 TSI FLOW SENSOR AIR , каталожный № MSP399123 – 1 шт.; - проведение тестов, проверок и настройка параметров, необходимых при замене клапана безопасности, датчика потока и платы датчиков дав-ления; - замена клапана выдоха в комплекте с мембраной, многоразовый, C2 EXPIRATORY VALVE WITH MEMBRANE, AUTOCLAVABLE, ката-ложный № 160245 – 1 шт.; - проверка режимов работы, калибровка; - заполнение журнала технического обслуживания заказчика однократно  3. Гарантия на замененные запчасти и оказанные услуги - не менее 12 месяцев либо 5000 часов наработки с момента подписания акта сдачи-приемки оказанных услуг; 4. Требования к безопасности работ и (или) услуг  4.1. 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). 4.2. Исполнитель должен иметь штатных или внештатных специалистов по обслужива-нию медицинского оборудования, являющегося предметом контракта. Подтверждением по данному пункту требований являются трудовые или гражданско-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 электробезопасно-сти не ниже 3-й группы при выполнении работ на объектах Заказчика. 4.3. Требования к контрольно-измерительному и технологическому испытательному обо-рудованию: - Исполнитель должен иметь контрольно-измерительное и технологическое испытатель-ное 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 оборудо-вание, требующее аттестации, должно быть аттестовано по ГОСТ Р 8.568. 4.4. Исполнитель должен иметь полный комплект действующей нормативной, техниче-ской и эксплуатационной документации, необходимой для проведения ТО МИ, указанных в перечне МИ, подлежащих ТО. 4.5. Все работы по ТО МИ должны проводиться согласно действующей технической и эксплуатационной документации изготовителя. 4.6. 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. 4.7. После окончания соответствующих работ по ТО МИ Исполнитель обязан сделать со-ответствующую отметку в журнале ТО МИ. 4.8. 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 г.; - 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  5. Срок оказания услуг: Не более 60 дней с момента заключения контракта.  6. Место оказания услуг: г. Красноярск, ул. Партизана Железняка, 3-А.  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 |  |  |  |  |
| 29 | Техническое обслуживание и ремонт медицинского оборудования | 29 Аппарат ИВЛ Hamilton-C2, sn 6555 29.1 Ремонт и техническое обслуживание аппарата Hamilton-C2, sn 6555: - разборка/сборка аппарата; - очистка блока управления и внутренних поверхностей; - замена датчика кислорода, каталожный № 396200 – 1 шт.; - замена платы датчиков давления, каталожный № MSP160300 – 1 шт.; - замена модуля турбины, каталожный № MSP160250 – 1 шт.; - замена датчика потока, каталожный № MSP 399123 – 1 шт.; - проведение тестов, проверок и настройка параметров, необходимых при замене платы датчиков давления, датчика потока и модуля турби-ны; - замена клапана выдоха в комплекте с мембраной, многоразовый, C2 EXPIRATORY VALVE WITH MEMBRANE, AUTOCLAVABLE, ката-ложный № 160245 – 1 шт.; - проверка режимов работы, калибровка; - заполнение журнала технического обслуживания заказчика однократно  3. Гарантия на замененные запчасти и оказанные услуги - не менее 12 месяцев либо 5000 часов наработки с момента подписания акта сдачи-приемки оказанных услуг; 4. Требования к безопасности работ и (или) услуг  4.1. 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). 4.2. Исполнитель должен иметь штатных или внештатных специалистов по обслужива-нию медицинского оборудования, являющегося предметом контракта. Подтверждением по данному пункту требований являются трудовые или гражданско-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 электробезопасно-сти не ниже 3-й группы при выполнении работ на объектах Заказчика. 4.3. Требования к контрольно-измерительному и технологическому испытательному обо-рудованию: - Исполнитель должен иметь контрольно-измерительное и технологическое испытатель-ное 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 оборудо-вание, требующее аттестации, должно быть аттестовано по ГОСТ Р 8.568. 4.4. Исполнитель должен иметь полный комплект действующей нормативной, техниче-ской и эксплуатационной документации, необходимой для проведения ТО МИ, указанных в перечне МИ, подлежащих ТО. 4.5. Все работы по ТО МИ должны проводиться согласно действующей технической и эксплуатационной документации изготовителя. 4.6. 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. 4.7. После окончания соответствующих работ по ТО МИ Исполнитель обязан сделать со-ответствующую отметку в журнале ТО МИ. 4.8. 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 г.; - 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  5. Срок оказания услуг: Не более 60 дней с момента заключения контракта.  6. Место оказания услуг: г. Красноярск, ул. Партизана Железняка, 3-А.  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 |  |  |  |  |
| 30 | Техническое обслуживание и ремонт медицинского оборудования | 30 Аппарат ИВЛ Hamilton-C2, sn 6689 30.1 Ремонт и техническое обслуживание аппарата Hamilton-C2, sn 6689: - разборка/сборка аппарата; - очистка блока управления и внутренних поверхностей; - замена датчика кислорода, каталожный № 396200 – 1 шт.; - замена клапана выдоха в комплекте с мембраной, многоразовый, C2 EXPIRATORY VALVE WITH MEMBRANE, AUTOCLAVABLE, ката-ложный № 160245 – 1 шт.; - замена аккумулятора литий-ионный C2/С3/G5/S1, LI-ION BATTERY, 14,4 V, 6600 MAH, RECHARGEABLE, каталожный № MSP369106 – 1 шт.; - проверка режимов работы, калибровка; - заполнение журнала технического обслуживания заказчика однократно  3. Гарантия на замененные запчасти и оказанные услуги - не менее 12 месяцев либо 5000 часов наработки с момента подписания акта сдачи-приемки оказанных услуг; 4. Требования к безопасности работ и (или) услуг  4.1. 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). 4.2. Исполнитель должен иметь штатных или внештатных специалистов по обслужива-нию медицинского оборудования, являющегося предметом контракта. Подтверждением по данному пункту требований являются трудовые или гражданско-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 электробезопасно-сти не ниже 3-й группы при выполнении работ на объектах Заказчика. 4.3. Требования к контрольно-измерительному и технологическому испытательному обо-рудованию: - Исполнитель должен иметь контрольно-измерительное и технологическое испытатель-ное 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 оборудо-вание, требующее аттестации, должно быть аттестовано по ГОСТ Р 8.568. 4.4. Исполнитель должен иметь полный комплект действующей нормативной, техниче-ской и эксплуатационной документации, необходимой для проведения ТО МИ, указанных в перечне МИ, подлежащих ТО. 4.5. Все работы по ТО МИ должны проводиться согласно действующей технической и эксплуатационной документации изготовителя. 4.6. 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. 4.7. После окончания соответствующих работ по ТО МИ Исполнитель обязан сделать со-ответствующую отметку в журнале ТО МИ. 4.8. 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 г.; - 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  5. Срок оказания услуг: Не более 60 дней с момента заключения контракта.  6. Место оказания услуг: г. Красноярск, ул. Партизана Железняка, 3-А.  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 |  |  |  |  |
| 31 | Техническое обслуживание и ремонт медицинского оборудования | 31 Аппарат ИВЛ Hamilton-C2, sn 6776 31.1 Ремонт и техническое обслуживание аппарата Hamilton-C2, sn 6776: - разборка/сборка аппарата; - очистка блока управления и внутренних поверхностей; - замена датчика кислорода, каталожный № 396200 – 1 шт.; - замена датчика потока C1 TSI FLOW SENSOR AIR, каталожный № MSP399123 – 1 шт.; - замена платы датчиков давления, каталожный № MSP160300 – 1 шт.; - замена модуля турбины, каталожный № MSP160250 – 1 шт.; - проведение тестов, проверок и настройка параметров, необходимых при замене платы датчиков давления, датчика потока и модуля турбины; - замена клапана выдоха в комплекте с мембраной, многоразовый, C2 EXPIRATORY VALVE WITH MEMBRANE, AUTOCLAVABLE, ката-ложный № 160245 – 1 шт.; - проверка режимов работы, калибровка; - заполнение журнала технического обслуживания заказчика однократно  3. Гарантия на замененные запчасти и оказанные услуги - не менее 12 месяцев либо 5000 часов наработки с момента подписания акта сдачи-приемки оказанных услуг; 4. Требования к безопасности работ и (или) услуг  4.1. 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). 4.2. Исполнитель должен иметь штатных или внештатных специалистов по обслужива-нию медицинского оборудования, являющегося предметом контракта. Подтверждением по данному пункту требований являются трудовые или гражданско-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 электробезопасно-сти не ниже 3-й группы при выполнении работ на объектах Заказчика. 4.3. Требования к контрольно-измерительному и технологическому испытательному обо-рудованию: - Исполнитель должен иметь контрольно-измерительное и технологическое испытатель-ное 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 оборудо-вание, требующее аттестации, должно быть аттестовано по ГОСТ Р 8.568. 4.4. Исполнитель должен иметь полный комплект действующей нормативной, техниче-ской и эксплуатационной документации, необходимой для проведения ТО МИ, указанных в перечне МИ, подлежащих ТО. 4.5. Все работы по ТО МИ должны проводиться согласно действующей технической и эксплуатационной документации изготовителя. 4.6. 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. 4.7. После окончания соответствующих работ по ТО МИ Исполнитель обязан сделать со-ответствующую отметку в журнале ТО МИ. 4.8. 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 г.; - 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  5. Срок оказания услуг: Не более 60 дней с момента заключения контракта.  6. Место оказания услуг: г. Красноярск, ул. Партизана Железняка, 3-А.  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 |  |  |  |  |
| 32 | Техническое обслуживание и ремонт медицинского оборудования | 32 Аппарат ИВЛ Hamilton-C2, sn 6784 32.1 Ремонт и техническое обслуживание аппарата Hamilton-C2, sn 6784: - разборка/сборка аппарата; - очистка блока управления и внутренних поверхностей; - замена датчика кислорода, каталожный № 396200 – 1 шт.; - замена платы датчиков давления, каталожный № MSP160300 – 1 шт.; - замена модуля турбины, каталожный № MSP160250 – 1 шт.; - замена клапана безопасности, каталожный № MSP160290 – 1 шт.; - проведение тестов, проверок и настройка параметров, необходимых при замене платы датчиков давления, клапана безопасности и модуля турбины; - замена клапана выдоха в комплекте с мембраной, многоразовый, C2 EXPIRATORY VALVE WITH MEMBRANE, AUTOCLAVABLE, ката-ложный № 160245 – 1 шт.; - проверка режимов работы, калибровка; - заполнение журнала технического обслуживания заказчика однократно  3. Гарантия на замененные запчасти и оказанные услуги - не менее 12 месяцев либо 5000 часов наработки с момента подписания акта сдачи-приемки оказанных услуг; 4. Требования к безопасности работ и (или) услуг  4.1. 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). 4.2. Исполнитель должен иметь штатных или внештатных специалистов по обслужива-нию медицинского оборудования, являющегося предметом контракта. Подтверждением по данному пункту требований являются трудовые или гражданско-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 электробезопасно-сти не ниже 3-й группы при выполнении работ на объектах Заказчика. 4.3. Требования к контрольно-измерительному и технологическому испытательному обо-рудованию: - Исполнитель должен иметь контрольно-измерительное и технологическое испытатель-ное 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 оборудо-вание, требующее аттестации, должно быть аттестовано по ГОСТ Р 8.568. 4.4. Исполнитель должен иметь полный комплект действующей нормативной, техниче-ской и эксплуатационной документации, необходимой для проведения ТО МИ, указанных в перечне МИ, подлежащих ТО. 4.5. Все работы по ТО МИ должны проводиться согласно действующей технической и эксплуатационной документации изготовителя. 4.6. 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. 4.7. После окончания соответствующих работ по ТО МИ Исполнитель обязан сделать со-ответствующую отметку в журнале ТО МИ. 4.8. 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 г.; - 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  5. Срок оказания услуг: Не более 60 дней с момента заключения контракта.  6. Место оказания услуг: г. Красноярск, ул. Партизана Железняка, 3-А.  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 |  |  |  |  |
| 33 | Техническое обслуживание и ремонт медицинского оборудования | 33 Аппарат ИВЛ Hamilton-C2, sn 6789 33.1 Ремонт и техническое обслуживание аппарата Hamilton-C2, sn 6789: - разборка/сборка аппарата; - очистка блока управления и внутренних поверхностей; - замена датчика кислорода, каталожный № 396200 – 1 шт.; - замена датчика потока, каталожный № MSP 399123 – 1 шт.; - замена платы датчиков давления, каталожный № MSP160300 – 1 шт.; - проведение тестов, проверок и настройка параметров, необходимых при замене датчика потока и платы датчиков давления; - замена клапана выдоха в комплекте с мембраной, многоразовый, C2 EXPIRATORY VALVE WITH MEMBRANE, AUTOCLAVABLE, ката-ложный № 160245 – 1 шт.; - проверка режимов работы, калибровка; - заполнение журнала технического обслуживания заказчика однократно  3. Гарантия на замененные запчасти и оказанные услуги - не менее 12 месяцев либо 5000 часов наработки с момента подписания акта сдачи-приемки оказанных услуг; 4. Требования к безопасности работ и (или) услуг  4.1. 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). 4.2. Исполнитель должен иметь штатных или внештатных специалистов по обслужива-нию медицинского оборудования, являющегося предметом контракта. Подтверждением по данному пункту требований являются трудовые или гражданско-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 электробезопасно-сти не ниже 3-й группы при выполнении работ на объектах Заказчика. 4.3. Требования к контрольно-измерительному и технологическому испытательному обо-рудованию: - Исполнитель должен иметь контрольно-измерительное и технологическое испытатель-ное 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 оборудо-вание, требующее аттестации, должно быть аттестовано по ГОСТ Р 8.568. 4.4. Исполнитель должен иметь полный комплект действующей нормативной, техниче-ской и эксплуатационной документации, необходимой для проведения ТО МИ, указанных в перечне МИ, подлежащих ТО. 4.5. Все работы по ТО МИ должны проводиться согласно действующей технической и эксплуатационной документации изготовителя. 4.6. 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. 4.7. После окончания соответствующих работ по ТО МИ Исполнитель обязан сделать со-ответствующую отметку в журнале ТО МИ. 4.8. 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 г.; - 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  5. Срок оказания услуг: Не более 60 дней с момента заключения контракта.  6. Место оказания услуг: г. Красноярск, ул. Партизана Железняка, 3-А.  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 |  |  |  |  |
| 34 | Техническое обслуживание и ремонт медицинского оборудования | 34 Аппарат ИВЛ Hamilton-C2, sn 6790 34.1 Ремонт и техническое обслуживание аппарата Hamilton-C2, sn 6790: - разборка/сборка аппарата; - очистка блока управления и внутренних поверхностей; - замена датчика кислорода, каталожный № 396200 – 1 шт.; - замена модуля турбины, каталожный № MSP160250 – 1 шт.; - проведение тестов, проверок и настройка параметров, необходимых при замене модуля турбины; - замена клапана выдоха в комплекте с мембраной, многоразовый, C2 EXPIRATORY VALVE WITH MEMBRANE, AUTOCLAVABLE, ката-ложный № 160245 – 1 шт.; - проверка режимов работы, калибровка; - заполнение журнала технического обслуживания заказчика однократно  3. Гарантия на замененные запчасти и оказанные услуги - не менее 12 месяцев либо 5000 часов наработки с момента подписания акта сдачи-приемки оказанных услуг; 4. Требования к безопасности работ и (или) услуг  4.1. 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). 4.2. Исполнитель должен иметь штатных или внештатных специалистов по обслужива-нию медицинского оборудования, являющегося предметом контракта. Подтверждением по данному пункту требований являются трудовые или гражданско-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 электробезопасно-сти не ниже 3-й группы при выполнении работ на объектах Заказчика. 4.3. Требования к контрольно-измерительному и технологическому испытательному обо-рудованию: - Исполнитель должен иметь контрольно-измерительное и технологическое испытатель-ное 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 оборудо-вание, требующее аттестации, должно быть аттестовано по ГОСТ Р 8.568. 4.4. Исполнитель должен иметь полный комплект действующей нормативной, техниче-ской и эксплуатационной документации, необходимой для проведения ТО МИ, указанных в перечне МИ, подлежащих ТО. 4.5. Все работы по ТО МИ должны проводиться согласно действующей технической и эксплуатационной документации изготовителя. 4.6. 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. 4.7. После окончания соответствующих работ по ТО МИ Исполнитель обязан сделать со-ответствующую отметку в журнале ТО МИ. 4.8. 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 г.; - 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  5. Срок оказания услуг: Не более 60 дней с момента заключения контракта.  6. Место оказания услуг: г. Красноярск, ул. Партизана Железняка, 3-А.  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 |  |  |  |  |
| 35 | Техническое обслуживание и ремонт медицинского оборудования | 35 Аппарат ИВЛ Hamilton-C2, sn 6792 35.1 Ремонт и техническое обслуживание аппарата Hamilton-C2, sn 6792: - разборка/сборка аппарата; - очистка блока управления и внутренних поверхностей; - замена датчика кислорода, каталожный № 396200 – 1 шт.; - замена клапана выдоха в комплекте с мембраной, многоразовый, C2 EXPIRATORY VALVE WITH MEMBRANE, AUTOCLAVABLE ката-ложный № 160245 – 1 шт.; - замена аккумулятора литий-ионный C2/С3/G5/S1, LI-ION BATTERY, 14,4 V, 6600 MAH, RECHARGEABLE, каталожный № MSP369106 – 1 шт.; - проверка режимов работы, калибровка; - заполнение журнала технического обслуживания заказчика однократно  3. Гарантия на замененные запчасти и оказанные услуги - не менее 12 месяцев либо 5000 часов наработки с момента подписания акта сдачи-приемки оказанных услуг; 4. Требования к безопасности работ и (или) услуг  4.1. 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). 4.2. Исполнитель должен иметь штатных или внештатных специалистов по обслужива-нию медицинского оборудования, являющегося предметом контракта. Подтверждением по данному пункту требований являются трудовые или гражданско-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 электробезопасно-сти не ниже 3-й группы при выполнении работ на объектах Заказчика. 4.3. Требования к контрольно-измерительному и технологическому испытательному обо-рудованию: - Исполнитель должен иметь контрольно-измерительное и технологическое испытатель-ное 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 оборудо-вание, требующее аттестации, должно быть аттестовано по ГОСТ Р 8.568. 4.4. Исполнитель должен иметь полный комплект действующей нормативной, техниче-ской и эксплуатационной документации, необходимой для проведения ТО МИ, указанных в перечне МИ, подлежащих ТО. 4.5. Все работы по ТО МИ должны проводиться согласно действующей технической и эксплуатационной документации изготовителя. 4.6. 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. 4.7. После окончания соответствующих работ по ТО МИ Исполнитель обязан сделать со-ответствующую отметку в журнале ТО МИ. 4.8. 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 г.; - 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  5. Срок оказания услуг: Не более 60 дней с момента заключения контракта.  6. Место оказания услуг: г. Красноярск, ул. Партизана Железняка, 3-А.  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 |  |  |  |  |
| 36 | Техническое обслуживание и ремонт медицинского оборудования | 36 Аппарат ИВЛ Hamilton-C1, sn 26741 36.1 Техническое обслуживание аппарата Hamilton-C1, sn 26741: - разборка/сборка аппарата; - очистка блока управления и внутренних поверхностей; - замена датчика кислорода, каталожный № 396200 – 1 шт.; - замена клапана выдоха в комплекте с крышкой и мембраной, каталож-ный № 161175 – 1 шт.; - замена фильтра HEPA для аппарата искусственной вентиляции легких передвижного C1/Т1, каталожный № 161236 – 1 шт.; - замена противопылевых фильтров. Фильтр-пылеотделитель для фильтра HEPA и охлаждающего вентилятора С1/Т1, каталожный № 161275 – 1 комплект; - замена фильтра входного HPO INLET FILTER SERVICE KIT, каталож-ный № 160497 – 1 шт.; - замена мембран экспираторного клапана C1/T1/MR1, каталожный № 161390 – 1 комплект; - проверка режимов работы, калибровка; - заполнение журнала технического обслуживания заказчика однократно  3. Гарантия на замененные запчасти и оказанные услуги - не менее 12 месяцев либо 5000 часов наработки с момента подписания акта сдачи-приемки оказанных услуг; 4. Требования к безопасности работ и (или) услуг  4.1. 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). 4.2. Исполнитель должен иметь штатных или внештатных специалистов по обслужива-нию медицинского оборудования, являющегося предметом контракта. Подтверждением по данному пункту требований являются трудовые или гражданско-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 электробезопасно-сти не ниже 3-й группы при выполнении работ на объектах Заказчика. 4.3. Требования к контрольно-измерительному и технологическому испытательному обо-рудованию: - Исполнитель должен иметь контрольно-измерительное и технологическое испытатель-ное 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 оборудо-вание, требующее аттестации, должно быть аттестовано по ГОСТ Р 8.568. 4.4. Исполнитель должен иметь полный комплект действующей нормативной, техниче-ской и эксплуатационной документации, необходимой для проведения ТО МИ, указанных в перечне МИ, подлежащих ТО. 4.5. Все работы по ТО МИ должны проводиться согласно действующей технической и эксплуатационной документации изготовителя. 4.6. 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. 4.7. После окончания соответствующих работ по ТО МИ Исполнитель обязан сделать со-ответствующую отметку в журнале ТО МИ. 4.8. 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 г.; - 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  5. Срок оказания услуг: Не более 60 дней с момента заключения контракта.  6. Место оказания услуг: г. Красноярск, ул. Партизана Железняка, 3-А.  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 |  |  |  |  |
| 37 | Техническое обслуживание и ремонт медицинского оборудования | 36 Аппарат ИВЛ Hamilton-C1, sn 26742 36.1 Техническое обслуживание аппарата Hamilton-C1, sn 26742: - разборка/сборка аппарата; - очистка блока управления и внутренних поверхностей; - замена датчика кислорода, каталожный № 396200 – 1 шт.; - замена клапана выдоха в комплекте с крышкой и мембраной, каталож-ный № 161175 – 1 шт.; - замена фильтра HEPA для аппарата искусственной вентиляции легких передвижного C1/Т1, каталожный № 161236 – 1 шт.; - замена противопылевых фильтров. Фильтр-пылеотделитель для фильтра HEPA и охлаждающего вентилятора С1/Т1, каталожный № 161275 – 1 комплект; - замена фильтра входного HPO INLET FILTER SERVICE KIT, каталож-ный № 160497 – 1 шт.; - замена мембран экспираторного клапана C1/T1/MR1, каталожный № 161390 – 1 комплект; - проверка режимов работы, калибровка; - заполнение журнала технического обслуживания заказчика однократно  3. Гарантия на замененные запчасти и оказанные услуги - не менее 12 месяцев либо 5000 часов наработки с момента подписания акта сдачи-приемки оказанных услуг; 4. Требования к безопасности работ и (или) услуг  4.1. 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). 4.2. Исполнитель должен иметь штатных или внештатных специалистов по обслужива-нию медицинского оборудования, являющегося предметом контракта. Подтверждением по данному пункту требований являются трудовые или гражданско-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 электробезопасно-сти не ниже 3-й группы при выполнении работ на объектах Заказчика. 4.3. Требования к контрольно-измерительному и технологическому испытательному обо-рудованию: - Исполнитель должен иметь контрольно-измерительное и технологическое испытатель-ное 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 оборудо-вание, требующее аттестации, должно быть аттестовано по ГОСТ Р 8.568. 4.4. Исполнитель должен иметь полный комплект действующей нормативной, техниче-ской и эксплуатационной документации, необходимой для проведения ТО МИ, указанных в перечне МИ, подлежащих ТО. 4.5. Все работы по ТО МИ должны проводиться согласно действующей технической и эксплуатационной документации изготовителя. 4.6. 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. 4.7. После окончания соответствующих работ по ТО МИ Исполнитель обязан сделать со-ответствующую отметку в журнале ТО МИ. 4.8. 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 г.; - 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  5. Срок оказания услуг: Не более 60 дней с момента заключения контракта.  6. Место оказания услуг: г. Красноярск, ул. Партизана Железняка, 3-А.  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 |  |  |  |  |
| 38 | Техническое обслуживание и ремонт медицинского оборудования | 38 Аппарат ИВЛ Hamilton-C3, sn 5190 38.1 Техническое обслуживание аппарата Hamilton-C3, sn 5190: - разборка/сборка аппарата; - очистка блока управления и внутренних поверхностей; - замена датчика кислорода, каталожный № 396200 – 1 шт.; - замена клапана выдоха в комплекте с мембраной, многоразовый, C2 EXPIRATORY VALVE WITH MEMBRANE, AUTOCLAVABLE, ката-ложный № 160245 – 1 шт.; - проверка режимов работы, калибровка; - заполнение журнала технического обслуживания заказчика однократно  3. Гарантия на замененные запчасти и оказанные услуги - не менее 12 месяцев либо 5000 часов наработки с момента подписания акта сдачи-приемки оказанных услуг; 4. Требования к безопасности работ и (или) услуг  4.1. 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). 4.2. Исполнитель должен иметь штатных или внештатных специалистов по обслужива-нию медицинского оборудования, являющегося предметом контракта. Подтверждением по данному пункту требований являются трудовые или гражданско-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 электробезопасно-сти не ниже 3-й группы при выполнении работ на объектах Заказчика. 4.3. Требования к контрольно-измерительному и технологическому испытательному обо-рудованию: - Исполнитель должен иметь контрольно-измерительное и технологическое испытатель-ное 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 оборудо-вание, требующее аттестации, должно быть аттестовано по ГОСТ Р 8.568. 4.4. Исполнитель должен иметь полный комплект действующей нормативной, техниче-ской и эксплуатационной документации, необходимой для проведения ТО МИ, указанных в перечне МИ, подлежащих ТО. 4.5. Все работы по ТО МИ должны проводиться согласно действующей технической и эксплуатационной документации изготовителя. 4.6. 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. 4.7. После окончания соответствующих работ по ТО МИ Исполнитель обязан сделать со-ответствующую отметку в журнале ТО МИ. 4.8. 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 г.; - 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  5. Срок оказания услуг: Не более 60 дней с момента заключения контракта.  6. Место оказания услуг: г. Красноярск, ул. Партизана Железняка, 3-А.  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 |  |  |  |  |
| 39 | Техническое обслуживание и ремонт медицинского оборудования | 38 Аппарат ИВЛ Hamilton-C3, sn 5346 38.1 Техническое обслуживание аппарата Hamilton-C3, sn 5346: - разборка/сборка аппарата; - очистка блока управления и внутренних поверхностей; - замена датчика кислорода, каталожный № 396200 – 1 шт.; - замена клапана выдоха в комплекте с мембраной, многоразовый, C2 EXPIRATORY VALVE WITH MEMBRANE, AUTOCLAVABLE, ката-ложный № 160245 – 1 шт.; - проверка режимов работы, калибровка; - заполнение журнала технического обслуживания заказчика однократно  3. Гарантия на замененные запчасти и оказанные услуги - не менее 12 месяцев либо 5000 часов наработки с момента подписания акта сдачи-приемки оказанных услуг; 4. Требования к безопасности работ и (или) услуг  4.1. 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). 4.2. Исполнитель должен иметь штатных или внештатных специалистов по обслужива-нию медицинского оборудования, являющегося предметом контракта. Подтверждением по данному пункту требований являются трудовые или гражданско-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 электробезопасно-сти не ниже 3-й группы при выполнении работ на объектах Заказчика. 4.3. Требования к контрольно-измерительному и технологическому испытательному обо-рудованию: - Исполнитель должен иметь контрольно-измерительное и технологическое испытатель-ное 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 оборудо-вание, требующее аттестации, должно быть аттестовано по ГОСТ Р 8.568. 4.4. Исполнитель должен иметь полный комплект действующей нормативной, техниче-ской и эксплуатационной документации, необходимой для проведения ТО МИ, указанных в перечне МИ, подлежащих ТО. 4.5. Все работы по ТО МИ должны проводиться согласно действующей технической и эксплуатационной документации изготовителя. 4.6. 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. 4.7. После окончания соответствующих работ по ТО МИ Исполнитель обязан сделать со-ответствующую отметку в журнале ТО МИ. 4.8. 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 г.; - 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  5. Срок оказания услуг: Не более 60 дней с момента заключения контракта.  6. Место оказания услуг: г. Красноярск, ул. Партизана Железняка, 3-А.  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 |  |  |  |  |
| 40 | Техническое обслуживание и ремонт медицинского оборудования | 38 Аппарат ИВЛ Hamilton-C3, sn 7952 38.1 Техническое обслуживание аппарата Hamilton-C3, sn 7952: - разборка/сборка аппарата; - очистка блока управления и внутренних поверхностей; - замена датчика кислорода, каталожный № 396200 – 1 шт.; - замена клапана выдоха в комплекте с мембраной, многоразовый, C2 EXPIRATORY VALVE WITH MEMBRANE, AUTOCLAVABLE, ката-ложный № 160245 – 1 шт.; - проверка режимов работы, калибровка; - заполнение журнала технического обслуживания заказчика однократно  3. Гарантия на замененные запчасти и оказанные услуги - не менее 12 месяцев либо 5000 часов наработки с момента подписания акта сдачи-приемки оказанных услуг; 4. Требования к безопасности работ и (или) услуг  4.1. 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). 4.2. Исполнитель должен иметь штатных или внештатных специалистов по обслужива-нию медицинского оборудования, являющегося предметом контракта. Подтверждением по данному пункту требований являются трудовые или гражданско-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 электробезопасно-сти не ниже 3-й группы при выполнении работ на объектах Заказчика. 4.3. Требования к контрольно-измерительному и технологическому испытательному обо-рудованию: - Исполнитель должен иметь контрольно-измерительное и технологическое испытатель-ное 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 оборудо-вание, требующее аттестации, должно быть аттестовано по ГОСТ Р 8.568. 4.4. Исполнитель должен иметь полный комплект действующей нормативной, техниче-ской и эксплуатационной документации, необходимой для проведения ТО МИ, указанных в перечне МИ, подлежащих ТО. 4.5. Все работы по ТО МИ должны проводиться согласно действующей технической и эксплуатационной документации изготовителя. 4.6. 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. 4.7. После окончания соответствующих работ по ТО МИ Исполнитель обязан сделать со-ответствующую отметку в журнале ТО МИ. 4.8. 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 г.; - 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  5. Срок оказания услуг: Не более 60 дней с момента заключения контракта.  6. Место оказания услуг: г. Красноярск, ул. Партизана Железняка, 3-А.  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 |  |  |  |  |
| 41 | Техническое обслуживание и ремонт медицинского оборудования | 38 Аппарат ИВЛ Hamilton-C3, sn 8017 38.1 Техническое обслуживание аппарата Hamilton-C3, sn 8017: - разборка/сборка аппарата; - очистка блока управления и внутренних поверхностей; - замена датчика кислорода, каталожный № 396200 – 1 шт.; - замена клапана выдоха в комплекте с мембраной, многоразовый, C2 EXPIRATORY VALVE WITH MEMBRANE, AUTOCLAVABLE, ката-ложный № 160245 – 1 шт.; - проверка режимов работы, калибровка; - заполнение журнала технического обслуживания заказчика однократно  3. Гарантия на замененные запчасти и оказанные услуги - не менее 12 месяцев либо 5000 часов наработки с момента подписания акта сдачи-приемки оказанных услуг; 4. Требования к безопасности работ и (или) услуг  4.1. 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). 4.2. Исполнитель должен иметь штатных или внештатных специалистов по обслужива-нию медицинского оборудования, являющегося предметом контракта. Подтверждением по данному пункту требований являются трудовые или гражданско-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 электробезопасно-сти не ниже 3-й группы при выполнении работ на объектах Заказчика. 4.3. Требования к контрольно-измерительному и технологическому испытательному обо-рудованию: - Исполнитель должен иметь контрольно-измерительное и технологическое испытатель-ное 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 оборудо-вание, требующее аттестации, должно быть аттестовано по ГОСТ Р 8.568. 4.4. Исполнитель должен иметь полный комплект действующей нормативной, техниче-ской и эксплуатационной документации, необходимой для проведения ТО МИ, указанных в перечне МИ, подлежащих ТО. 4.5. Все работы по ТО МИ должны проводиться согласно действующей технической и эксплуатационной документации изготовителя. 4.6. 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. 4.7. После окончания соответствующих работ по ТО МИ Исполнитель обязан сделать со-ответствующую отметку в журнале ТО МИ. 4.8. 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 г.; - 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  5. Срок оказания услуг: Не более 60 дней с момента заключения контракта.  6. Место оказания услуг: г. Красноярск, ул. Партизана Железняка, 3-А.  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 |  |  |  |  |
| 42 | Техническое обслуживание и ремонт медицинского оборудования | 38 Аппарат ИВЛ Hamilton-C3, sn 8231 38.1 Техническое обслуживание аппарата Hamilton-C3, sn 8231: - разборка/сборка аппарата; - очистка блока управления и внутренних поверхностей; - замена датчика кислорода, каталожный № 396200 – 1 шт.; - замена клапана выдоха в комплекте с мембраной, многоразовый, C2 EXPIRATORY VALVE WITH MEMBRANE, AUTOCLAVABLE, ката-ложный № 160245 – 1 шт.; - проверка режимов работы, калибровка; - заполнение журнала технического обслуживания заказчика однократно  3. Гарантия на замененные запчасти и оказанные услуги - не менее 12 месяцев либо 5000 часов наработки с момента подписания акта сдачи-приемки оказанных услуг; 4. Требования к безопасности работ и (или) услуг  4.1. 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). 4.2. Исполнитель должен иметь штатных или внештатных специалистов по обслужива-нию медицинского оборудования, являющегося предметом контракта. Подтверждением по данному пункту требований являются трудовые или гражданско-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 электробезопасно-сти не ниже 3-й группы при выполнении работ на объектах Заказчика. 4.3. Требования к контрольно-измерительному и технологическому испытательному обо-рудованию: - Исполнитель должен иметь контрольно-измерительное и технологическое испытатель-ное 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 оборудо-вание, требующее аттестации, должно быть аттестовано по ГОСТ Р 8.568. 4.4. Исполнитель должен иметь полный комплект действующей нормативной, техниче-ской и эксплуатационной документации, необходимой для проведения ТО МИ, указанных в перечне МИ, подлежащих ТО. 4.5. Все работы по ТО МИ должны проводиться согласно действующей технической и эксплуатационной документации изготовителя. 4.6. 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. 4.7. После окончания соответствующих работ по ТО МИ Исполнитель обязан сделать со-ответствующую отметку в журнале ТО МИ. 4.8. 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 г.; - 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  5. Срок оказания услуг: Не более 60 дней с момента заключения контракта.  6. Место оказания услуг: г. Красноярск, ул. Партизана Железняка, 3-А.  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 |  |  |  |  |
| 43 | Техническое обслуживание и ремонт медицинского оборудования | 38 Аппарат ИВЛ Hamilton-C3, sn 8256 38.1 Техническое обслуживание аппарата Hamilton-C3, sn 8256: - разборка/сборка аппарата; - очистка блока управления и внутренних поверхностей; - замена датчика кислорода, каталожный № 396200 – 1 шт.; - замена клапана выдоха в комплекте с мембраной, многоразовый, C2 EXPIRATORY VALVE WITH MEMBRANE, AUTOCLAVABLE, ката-ложный № 160245 – 1 шт.; - проверка режимов работы, калибровка; - заполнение журнала технического обслуживания заказчика однократно  3. Гарантия на замененные запчасти и оказанные услуги - не менее 12 месяцев либо 5000 часов наработки с момента подписания акта сдачи-приемки оказанных услуг; 4. Требования к безопасности работ и (или) услуг  4.1. 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). 4.2. Исполнитель должен иметь штатных или внештатных специалистов по обслужива-нию медицинского оборудования, являющегося предметом контракта. Подтверждением по данному пункту требований являются трудовые или гражданско-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 электробезопасно-сти не ниже 3-й группы при выполнении работ на объектах Заказчика. 4.3. Требования к контрольно-измерительному и технологическому испытательному обо-рудованию: - Исполнитель должен иметь контрольно-измерительное и технологическое испытатель-ное 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 оборудо-вание, требующее аттестации, должно быть аттестовано по ГОСТ Р 8.568. 4.4. Исполнитель должен иметь полный комплект действующей нормативной, техниче-ской и эксплуатационной документации, необходимой для проведения ТО МИ, указанных в перечне МИ, подлежащих ТО. 4.5. Все работы по ТО МИ должны проводиться согласно действующей технической и эксплуатационной документации изготовителя. 4.6. 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. 4.7. После окончания соответствующих работ по ТО МИ Исполнитель обязан сделать со-ответствующую отметку в журнале ТО МИ. 4.8. 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 г.; - 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  5. Срок оказания услуг: Не более 60 дней с момента заключения контракта.  6. Место оказания услуг: г. Красноярск, ул. Партизана Железняка, 3-А.  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 |  |  |  |  |
| 44 | Техническое обслуживание и ремонт медицинского оборудования | 38 Аппарат ИВЛ Hamilton-C3, sn 8077 38.1 Техническое обслуживание аппарата Hamilton-C3, sn 8077: - разборка/сборка аппарата; - очистка блока управления и внутренних поверхностей; - замена датчика кислорода, каталожный № 396200 – 1 шт.; - замена клапана выдоха в комплекте с мембраной, многоразовый, C2 EXPIRATORY VALVE WITH MEMBRANE, AUTOCLAVABLE, ката-ложный № 160245 – 1 шт.; - проверка режимов работы, калибровка; - заполнение журнала технического обслуживания заказчика однократно  3. Гарантия на замененные запчасти и оказанные услуги - не менее 12 месяцев либо 5000 часов наработки с момента подписания акта сдачи-приемки оказанных услуг; 4. Требования к безопасности работ и (или) услуг  4.1. 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). 4.2. Исполнитель должен иметь штатных или внештатных специалистов по обслужива-нию медицинского оборудования, являющегося предметом контракта. Подтверждением по данному пункту требований являются трудовые или гражданско-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 электробезопасно-сти не ниже 3-й группы при выполнении работ на объектах Заказчика. 4.3. Требования к контрольно-измерительному и технологическому испытательному обо-рудованию: - Исполнитель должен иметь контрольно-измерительное и технологическое испытатель-ное 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 оборудо-вание, требующее аттестации, должно быть аттестовано по ГОСТ Р 8.568. 4.4. Исполнитель должен иметь полный комплект действующей нормативной, техниче-ской и эксплуатационной документации, необходимой для проведения ТО МИ, указанных в перечне МИ, подлежащих ТО. 4.5. Все работы по ТО МИ должны проводиться согласно действующей технической и эксплуатационной документации изготовителя. 4.6. 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. 4.7. После окончания соответствующих работ по ТО МИ Исполнитель обязан сделать со-ответствующую отметку в журнале ТО МИ. 4.8. 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 г.; - 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  5. Срок оказания услуг: Не более 60 дней с момента заключения контракта.  6. Место оказания услуг: г. Красноярск, ул. Партизана Железняка, 3-А.  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 |  |  |  |  |
| 45 | Техническое обслуживание и ремонт медицинского оборудования | 45 Аппарат ИВЛ Hamilton-Т1, sn 12333 45.1 Техническое обслуживание аппарата Hamilton-T1, sn 12333: - разборка/сборка аппарата; - очистка блока управления и внутренних поверхностей; - замена датчика кислорода, каталожный № 396200 – 1 шт.; - замена клапана выдоха в комплекте с крышкой и мембраной, каталож-ный № 161175 – 1 шт.; - замена фильтра HEPA для аппарата искусственной вентиляции легких передвижного C1/Т1, каталожный номер № 161236 – 1 шт.; - замена противопылевых фильтров. Фильтр-пылеотделитель для фильт-ра HEPA и охлаждающего вентилятора С1/Т1, каталожный № 161275 – 1 комплект; - замена фильтра входного HPO INLET FILTER SERVICE KIT, каталож-ный № 160497 1 шт.; - замена мембран экспираторного клапана C1/T1/MR1, каталожный № 161390 – 1 комплект; - проверка режимов работы, калибровка; - заполнение журнала технического обслуживания заказчика однократно  3. Гарантия на замененные запчасти и оказанные услуги - не менее 12 месяцев либо 5000 часов наработки с момента подписания акта сдачи-приемки оказанных услуг; 4. Требования к безопасности работ и (или) услуг  4.1. 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). 4.2. Исполнитель должен иметь штатных или внештатных специалистов по обслужива-нию медицинского оборудования, являющегося предметом контракта. Подтверждением по данному пункту требований являются трудовые или гражданско-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 электробезопасно-сти не ниже 3-й группы при выполнении работ на объектах Заказчика. 4.3. Требования к контрольно-измерительному и технологическому испытательному обо-рудованию: - Исполнитель должен иметь контрольно-измерительное и технологическое испытатель-ное 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 оборудо-вание, требующее аттестации, должно быть аттестовано по ГОСТ Р 8.568. 4.4. Исполнитель должен иметь полный комплект действующей нормативной, техниче-ской и эксплуатационной документации, необходимой для проведения ТО МИ, указанных в перечне МИ, подлежащих ТО. 4.5. Все работы по ТО МИ должны проводиться согласно действующей технической и эксплуатационной документации изготовителя. 4.6. 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. 4.7. После окончания соответствующих работ по ТО МИ Исполнитель обязан сделать со-ответствующую отметку в журнале ТО МИ. 4.8. 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 г.; - 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  5. Срок оказания услуг: Не более 60 дней с момента заключения контракта.  6. Место оказания услуг: г. Красноярск, ул. Партизана Железняка, 3-А.  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 |  |  |  |  |
| 46 | Техническое обслуживание и ремонт медицинского оборудования | 46 Аппарат ИВЛ Hamilton-Т1, sn 14979 46.1 Ремонт и техническое обслуживание аппарата Hamilton-T1, sn 14979: - разборка/сборка аппарата; - очистка блока управления и внутренних поверхностей; - замена датчика кислорода, каталожный № 396200 – 1 шт.; - замена клапана выдоха в комплекте с крышкой и мембраной, каталож-ный № 161175 – 1 шт.; - замена фильтра HEPA для аппарата искусственной вентиляции легких передвижного C1/Т1, каталожный номер № 161236 – 1 шт.; - замена противопылевых фильтров. Фильтр-пылеотделитель для фильт-ра HEPA и охлаждающего вентилятора С1/Т1, каталожный № 161275 – 1 комплект; - замена фильтра входного HPO INLET FILTER SERVICE KIT, каталож-ный № 160497 1 шт.; - замена мембран экспираторного клапана C1/T1/MR1, каталожный № 161390 – 1 комплект; - проверка режимов работы, калибровка; - заполнение журнала технического обслуживания заказчика однократно  3. Гарантия на замененные запчасти и оказанные услуги - не менее 12 месяцев либо 5000 часов наработки с момента подписания акта сдачи-приемки оказанных услуг; 4. Требования к безопасности работ и (или) услуг  4.1. 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). 4.2. Исполнитель должен иметь штатных или внештатных специалистов по обслужива-нию медицинского оборудования, являющегося предметом контракта. Подтверждением по данному пункту требований являются трудовые или гражданско-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 электробезопасно-сти не ниже 3-й группы при выполнении работ на объектах Заказчика. 4.3. Требования к контрольно-измерительному и технологическому испытательному обо-рудованию: - Исполнитель должен иметь контрольно-измерительное и технологическое испытатель-ное 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 оборудо-вание, требующее аттестации, должно быть аттестовано по ГОСТ Р 8.568. 4.4. Исполнитель должен иметь полный комплект действующей нормативной, техниче-ской и эксплуатационной документации, необходимой для проведения ТО МИ, указанных в перечне МИ, подлежащих ТО. 4.5. Все работы по ТО МИ должны проводиться согласно действующей технической и эксплуатационной документации изготовителя. 4.6. 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. 4.7. После окончания соответствующих работ по ТО МИ Исполнитель обязан сделать со-ответствующую отметку в журнале ТО МИ. 4.8. 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 г.; - 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  5. Срок оказания услуг: Не более 60 дней с момента заключения контракта.  6. Место оказания услуг: г. Красноярск, ул. Партизана Железняка, 3-А.  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: с момента заключения контракта до 31.12.2021.. | | | | | | | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 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 07.07.2021 17:00:00 по местному времени. | | | | | | | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| Руководитель контрактной службы\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/Куликова И.О./ | | | | | | | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| Исполнитель: | | | | | | | | |
| Егоров Константин Павлович, тел. 220-02-91 | | | | | | | | |