

Наименование и количество поставляемых товаров. Общие требования к товарам, требования к их качеству, потребительским свойствам, функциональные характеристики

Респиратор 30 000 шт

Описание объекта закупки (требования к функциональным, техническим и качественным характеристикам товара).

			носят информативный характер, не оцениваются при рассмотрении заявок, не включаются в первые и вторые части заявок и проект контракта)
1.	Респиратор		ГОСТ 12.4.294-2015;
1.1	Назначение: для индивидуальной защиты органов дыхания от мелко и средне дисперсных аэрозолей	Соответствие	На ряд использованных при составлении описания объекта закупки показателей, требований, условных обозначений и терминологии, касающихся технических характеристик, функциональных характеристик (потребительских свойств) товара, работы, услуги и качественных характеристик объекта закупки, отсутствуют технические регламенты и документы, разработанные и применяемые в национальной системе стандартизации.
1.2	Закрывает нос, рот и подбородок	Соответствие	
1.3	Клапан выдоха	Отсутствие	
1.4	Защита от всех видов аэрозолей до 50 ПДК	Соответствие	
1.5	Размер	Универсальный	
1.6	Класс защиты FFP3 NR	Соответствие	

Общие требования к товару, требования к его качеству, потребительским свойствам.

Поставка товара должна осуществляться с учетом требований действующего законодательства, а именно:

- Федерального закона от 21.11.2011г. №323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации»;
- Федерального закона от 27.12.2002г. №184-ФЗ «О техническом регулировании»;
- Постановления Правительства РФ от 25.09.2012г. №970 «Об утверждении Положения о государственном контроле за обращением медицинских изделий»;
- Постановления Правительства РФ от 27.12.2012г. №1416 «Об утверждении Правил государственной регистрации медицинских изделий»;
- Приказа Министерства здравоохранения РФ от 5 апреля 2013 г. № 196н «Об утверждении административного регламента федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения по исполнению государственной функции по контролю за обращением медицинских изделий»;

Качество поставляемого товара должно соответствовать требованиям нормативно-технической документации.

Поставляемый Товар в соответствии с Постановлением Правительства РФ от 27.12.2012г. №1416 «Об утверждении Правил государственной регистрации

медицинских изделий» подлежит регистрации. Государственная регистрация медицинских изделий осуществляется Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения.

В соответствии с главой 4 Федерального закона от 27.12.2002 № 184-ФЗ «О техническом регулировании» и Постановлением Правительства РФ от 01.12.2009 № 982 «Об утверждении единого перечня продукции, подлежащей обязательной сертификации, и единого перечня продукции, подтверждение соответствия которой осуществляется в форме принятия декларации о соответствии» подтверждение соответствия поставляемого товара осуществляется в форме принятия декларации о соответствии.

Срок (период) поставки товара: в течение 10 (десять) календарных дней с момента заключения контракта.

Условия поставки товаров.

Поставка товара осуществляется силами поставщика с осуществлением погрузо-разгрузочных работ. Упаковка товара и грузовая тара должны обеспечивать сохранность товара, исключить его порчу и уничтожение при транспортировке, погрузо-разгрузочных работах и хранении. Поставщик должен уведомить Заказчика о времени и дате поставки товара телефонограммой или по факсимильной связи.

Назначение товара и цели его использования: для обеспечения лечебно-диагностического процесса пациентов учреждений здравоохранения Тульской области.

Требования к остаточному сроку годности товара: остаточный срок годности изделий медицинского назначения на момент поставки Заказчику должен составлять не менее 12 месяцев.

Требования по передаче заказчику технических и иных

документов при поставке товаров: поставляемый товар должен сопровождаться товарно-сопроводительной документацией:

товарной/товарно-транспортной накладной, счетом/счетом-фактурой, документами, установленного образца, подтверждающими качество товара: «Регистрационное удостоверение» и декларацию о соответствии и (или) сертификат соответствия если подлежит декларированию и обязательной сертификации, согласно действующему законодательству Российской Федерации.