

УТВЕРЖДАЮ

Первый заместитель директора-
главный инженер филиала ПАО «МРСК
Центра» - «Тамбовэнерго»

/ И.В. Поляков

“ 15 ” *декабря* 20 *15* г.

ТЕХНИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ**на поставку медицинских препаратов Лот № 401F****1. Общая часть.**

1.1. ПАО «МРСК Центра» производит закупку медицинских препаратов для эксплуатационного обслуживания электросетевого оборудования.

1.2. Закупка производится на основании плана закупок ПАО «МРСК Центра» на 2016 год.

1.3. Предмет конкурса.

Поставщик обеспечивает поставку продукции в объемах и сроки установленные данным ТЗ.

Филиал	Вид транспорта	Точка поставки	Срок поставки	Наименование	Кол-во
Тамбовэнерго	Авто/жд	Центральный склад УРС «Тамбовэнерго», г. Тамбов, ул. Авиационная, д.149	Март-май	Шприц инъекц.мн.прим.А-20МСК1 20 куб.см.	250 шт

2. Технические требования к продукции.

2.1 Технические данные медицинских препаратов должны соответствовать параметрам и быть не ниже значений, приведенных в таблице № 1:

Таблица №1

Наименование	Технические требования и характеристики
Шприц инъекц.мн.прим.А-20МСК1 20 куб.см.	ГОСТ 22967-90
	Объем – 20 куб.см.

3. Общие требования.

3.1 К поставке допускаются медицинские препараты, отвечающие следующим требованиям:

– продукция должна быть новой, ранее не использованной;
– для российских производителей - наличие ТУ, подтверждающих соответствие техническим требованиям;

– для импортных производителей, а так же для отечественных, выпускающих медицинские препараты для других отраслей и ведомств - сертификаты соответствия функциональных и технических показателей условиям применения и действующим отраслевым требованиям;

– сертификация должна быть проведена в соответствии с Постановлением Госстандарта РФ от 16 июля 1999 N 36 "О правилах проведения сертификации электрооборудования" (с изменениями от 3 января 2001 г., 21 августа 2002 г.);

– медицинские препараты, впервые поставляемые заводом - изготовителем для нужд ПАО «МРСК Центра», должны иметь положительное заключение об опытном применении сроком не менее одного года и опыт применения в энергосистемах РФ (возможен опыт применения в странах таможенного союза - Белоруссии и Казахстана) сроком не менее трех лет;

– продукция должна пройти обязательную аттестацию в аккредитованном Центре ПАО «Россети»;

– продукция должна соответствовать требованиям технической политики ПАО «Россети»;

– наличие выданных уполномоченными органами Федерального Агентства по Техническому Регулированию и Метрологии действующих (на момент поставки медицинских препаратов) деклараций (сертификатов) соответствия требованиям безопасности;

– наличие заключения о соответствии требованиям СанПиН и другим документам, устанавливающим требования к качеству и экологической безопасности продукции.

3.2 Участник закупочных процедур на право заключения договора на поставку медицинских препаратов для нужд ПАО «МРСК Центра» обязан предоставить в составе своего предложения документацию (технические условия, руководство по применению и т.п.) на конкретный вид продукции, заверенную производителем. Данный документ должен подтверждать технические характеристики, заявленные поставщиком оборудования в техническом предложении.

3.3 Медицинские препараты должны соответствовать требованиям:

– ГОСТ 3760-79 "Реактивы. Аммиак водный. Технические условия".

3.4 Упаковка, транспортирование, условия и сроки хранения.

Упаковка, маркировка, временная антикоррозионная защита, транспортирование, условия и сроки хранения медицинских препаратов должны соответствовать требованиям, указанным в технических условиях изготовителя медицинских препаратов, ГОСТ 2991, ГОСТ 23216, ГОСТ 14192 – 96 или соответствующих МЭК. Погрузочно-разгрузочные работы должны производиться в соответствии с требованиями ГОСТ 12.3.009-76. Порядок отгрузки, специальные требования к таре и упаковке должны быть определены в договоре на поставку продукции.

Способ укладки и транспортировки медицинских препаратов должен предотвратить их повреждение или порчу во время перевозки и погрузке/разгрузке, а также воздействие осадков во время перевозки и при открытом хранении.

3.5 Срок изготовления медицинских препаратов должен быть не более полугода от момента поставки.

4. Гарантийные обязательства.

Гарантия на поставляемые медицинские препараты должна распространяться не менее чем на 12 месяцев. Время начала исчисления гарантийного срока – с момента их ввода в эксплуатацию. Поставщик должен за свой счет и сроки, согласованные с Покупателем, устранять любые дефекты, выявленные в период гарантийного срока. В случае выявления дефектов медицинских препаратов, Поставщик обязан направить своего представителя для участия в составлении акта, фиксирующего эти дефекты, согласования порядка и сроков их устранения не позднее 5 календарных дней со дня получения письменного извещения Покупателя. Гарантийный срок в этом случае продлевается соответственно на период устранения дефектов.

5. Требования к надежности и живучести продукции.

Медицинские препараты должны обеспечивать эксплуатационные показатели в течение установленного срока применения (до списания).

6. Маркировка, состав технической и эксплуатационной документации.

В комплект поставки для каждой партии медицинских препаратов должны входить документы:

- паспорт по нормативной документации, утвержденной в установленном порядке;
- эксплуатационные документы, утвержденные в установленном порядке на русском языке;
- сертификат качества, соответствия и свидетельство о приемке на партию поставляемых медицинских препаратов, на русском языке.

Маркировка медицинских препаратов должна быть нанесена на видном месте медицинских препаратов и содержать следующие данные:

- обозначение типа медицинских препаратов;
- товарный знак предприятия-изготовителя;
- год изготовления (две последние цифры).

Место и способ нанесения маркировки медицинских препаратов должны быть указаны в нормативно-технической документации.

По всем видам медицинских препаратов Поставщик должен предоставить полный комплект документации на русском языке, подготовленной в соответствии с ГОСТ 34.003-90, ГОСТ 34.201-89, ГОСТ 27300-87, ГОСТ 2.601-2006 по обеспечению правильного и безопасного применения.

7. Правила приемки продукции.

Каждая партия медицинских препаратов должна пройти входной контроль, осуществляемый представителями филиалов ПАО «МРСК Центра» и ответственными представителями Поставщика при получении их на склад.

В случае выявления дефектов, в том числе и скрытых, Поставщик обязан за свой счет заменить поставленную продукцию.

Начальник ОАиУП /
должность


подпись

/А.С. Максимов
Фамилия И.О.