

ОБЛАСТНОЕ ГОСУДАРСТВЕННОЕ АВТОНОМНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ «ИРКУТСКАЯ ГОРОДСКАЯ КЛИНИЧЕСКАЯ БОЛЬНИЦА №8»

Ярославского ул., д. 300 г. Иркутск, 664048, тел./факс (3952) 44-31-30, 44-33-39 e-mail: <u>info@gkb38.ru</u>; http://www.gkb8.ru ОКПО 05248704; ОГРН 1033801430145 ИНН/КПП 3810009342/381001001 Д. ОР. ДОД № 3160 На № _______ от_____

No C

В ответ на запрос № 90644 от 21.09.2021г. на разъяснение положений Извещения о проведении закупки на поставку перчаток медицинских одноразовых путем запроса котировок в электронной форме, участниками которого могут являться только субъекты малого и среднего предпринимательства № 229-21н (далее – Извещение) сообщаем нижеследующее:

No	Содержание запроса на разъяснение	Содержание ответа на запрос:
п/п	положений Извещения	o Asparante of Bera na Sampoe.
1	Уважаемый заказчик!	Извещения о проведении закупки на поставку
1000	В п.3 Технического задания вы заявляете к поставке	перчаток медицинских одноразовых путем запроса
	«Перчатки диагностические (SFM –HIBRID)	котировок в электронной форме, участниками
	нестерильные неопудренные текстурированные (или	которого могут являться только субъекты малого и
	эквивалент)» с внешним слой из латекса,	среднего предпринимательства № 229-21н будут
	промежуточный слой - смесь латекса с нитрилом, с	внесены соответствующие изменения.
	внутренним синтетическим слоем из нитрила.	is a second of the second of t
	Доводим до вашего сведения, что перчатки из	
	гибридного материала (смесь латекса с нитрилом) не	
	зарегистрированы в реестре медицинских изделий	
	Федеральной службы по надзору в сфере	
	здравоохранения (далее Росздравнадзор). Это	
	установлено в результате мониторинга раздела	
	«НОМЕНКЛАТУРНАЯ КЛАССИФИКАЦИЯ	
	МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ ПО ВИДАМ» на сайте	
	Росздравнадзора.	
	Существующие перчатки торговой марки SFM (SFM-	
	HYBRID) (рис.2) с указанием на коробке	
	регистрационного удостоверения № ФСЗ 2010/07368 не	
	являются медицинским изделием и не могут	
	использоваться в медицинских учреждениях. Так как по	
	информации на сайте Росздравнадзора в данном	
	удостоверении заявлены перчатки только из	
	материалов: латекс, нитрил, неопрен.	
	На основании вышеизложенного, считаем, что заказчик	
	вводит в заблуждение добросовестных участников,	
	требуя к поставке незарегистрированные в	
	установленном порядке медицинские изделия и требуем	
	исключить п.3 Технического задания или привести	A.
	описание материала перчатки в соответствии с нормами законодательства. Также просим указать в техническом	
	законодательства. Также просим указать в техническом задании код медицинского изделия из реестра	
	«НОМЕНКЛАТУРНАЯ КЛАССИФИКАЦИЯ	
	МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ ПО ВИДАМ»	
	Росздравнадзора.	
	- сеодравнидосра.	

Кроме этого, в п.1,2 Технического задания, необоснованно завышенное требование к длине перчатки не менее 240-245 мм. Согласно ГОСТ Р 52239-2004 раздел 6 таблица 2 «Размеры и допустимые отклонения»: длина перчатки размера S — не менее 220 мм; размера М — 230 мм; размера L — 230 мм. Требуем указать длины перчаток в соответствии с ГОСТ.

Длина обусловлена спецификой использования данных перчаток в медучреждении. Такая длина позволяет не передавить плечо, а наоборот обеспечивает комфортность в ношении, перчатки не скатываются, переходят за локоть.

Такая длина перчаток нужна для того, чтобы обеспечить защиту врача и пациента при глубоких полостных операциях. Заказчиком по длине перчаток не противоречит требованиям ГОСТ Р 52239-2004. Технические характеристики по данной позиции, соответствует товару не менее двух производителей и свидетельствует об отсутствии ограничивающих факторов при организации закупки.

Кроме того, дополнительно к изложенному следует отметить, что исходя из смысла ч. 6.1 ст. 3 Федерального закона № 223-3Ф и п. 12.2. Положения о закупке товаров, работ, услуг для нужд областного государственного автономного учреждения здравоохранения «Иркутская городская клиническая больница № 8» (далее – «Положение о закупках»), возможность устанавливать параметры, необходимые для поставки товара, исходя из своих потребностей, является законодательно закрепленным правом Заказчика, а потребности Заказчика являются определяющим фактором при установлении им соответствующих требований. При этом заказчик имеет право в необходимой степени детализировать объект закупки, определяя такие характеристики закупаемого товара, которые могут иметь существенное значение для последующего использования товара. Более того, указание в Извещении о закупке требований к функциональным, техническим и качественным характеристикам, эксплуатационным характеристикам объекты закупки прямо предусмотрено положениями Федерального закона № 223-ФЗ и Положением о закупках.

Таким образом, Федеральным законом № 223-ФЗ и Положением о закупках не предусмотрены ограничения по включению в Извещение о закупке требований к товару, которые являются значимыми для Заказчика, отвечают его потребностям и необходимы для выполнения им соответствующих государственных функций — охрана жизни и здоровья населения.

Перчатки с такой длиной также широко распространены на российском рынке и представлены такими производителями как ООО "РусМедУпак", "Осно-Медикал" Россия, "ТорМАХ" / "ExtraMAX" Россия / Малайзия, SFM Германия, Cardinal Health США, MERCATOR MEDICAL Польша, Ansell Австрия и т.д.

Исходя из чего можно сделать вывод, что установление подобных требований не ограничивает количество хозяйствующих субъектов, которые могли бы принять участие в запросе котировок на поставку данных товаров, и не нарушает условий для существования коркурентной среды при осуществлении дань об закупки.

Главный врач ОГАУЗ «ИГКБ № 8»

Исп.: Земцов А.В., юрисконсульт, (3952) 50-23-21

/ж.В. Есева

0813