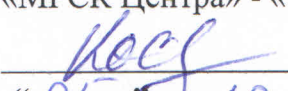


**«УТВЕРЖДАЮ»**

И.о. первого заместителя директора  
главного инженера филиала ПАО  
«МРСК Центра» - «Тамбовэнерго»

 / Г.А. Косенков  
“05” 10 2018 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 2018 год под потребность 2019 года.

**1.3. Предмет конкурса.**

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

Филиал	Точка поставки	Срок поставки	Наименование	Кол-во
Тамбовэнерго	Центральный склад «Тамбовэнерго», г. Тамбов, ул. Авиационная, д.149	Январь-Июнь 2019г.(по заявкам Заказчика)	Шприц одноразовый 20мл	100 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 одноразовый 20мл	ГОСТ ISO 7886-1
	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.