



**ФЕДЕРАЛЬНАЯ
АНТИМОНОПОЛЬНАЯ СЛУЖБА**

**УПРАВЛЕНИЕ
Федеральной антимонопольной
службы
по Ханты-Мансийскому
автономному округу – Югре**

ул. Мира, 27, г. Ханты-Мансийск, 628002
тел. (3467) 38-80-81
e-mail: to86@fas.gov.ru

26.06.2020 № 03/ГИ- 4690

Оператор электронной площадки:

ООО "РТС-тендер"

121151, г. Москва, набережная Тараса
Шевченко, д.23А

тел.: (495)7339519, (800) 7755800

e-mail: ko@rts-tender.ru

Заявитель:

ИП Крутых Елена Владимировна

633010, Новосибирская область, г. Бердск, ул.
Островского, д.64, кв. 68

Тел: 8 (903) 935 51 37

e-mail: krutyhalenka@yandex.ru

Заказчик:

Бюджетное учреждение Ханты-Мансийского
автономного округа - Югры "Окружная
клиническая больница"

628012, Ханты-Мансийский автономный округ -
Югра, город Ханты-Мансийск, улица Калинина,
40

тел.: 83467390002

e-mail: hospital@okbhmao.ru

pelevinpp@okbhmao.ru

Уполномоченный орган:

Казенное учреждение Ханты-Мансийского
автономного округа - Югры «Центр
лекарственного мониторинга»

628400, Ханты-Мансийский автономный округ -
Югра

г. Сургут, пр-т Набережный 41

Тел.: 8 (3462) 35-54-40

e-mail: zakypki@clm86.ru

РЕШЕНИЕ № 086/06/23-852/2020

Резолютивная часть объявлена 21.05.2020

г. Ханты-Мансийск

Изготовлено в полном объеме 26.05.2020

Комиссия Управления Федеральной антимонопольной службы по Ханты-Мансийскому автономному округу – Югре (далее – Комиссия Управления) по контролю в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд в составе:

Председателя комиссии:

- Миронов А. Г. – Заместитель руководителя Управления;

Членов комиссии:

- Валиуллин Р. Р. — Начальник отдела Управления;

- Бычков И.Т. – Государственный инспектор отдела Управления,

от Заявителя – посредством видеоконференц-связи Анохина Анна Владимировна по доверенности №2/20 от 30.01.2020г.;

от Заказчика – посредством видеоконференц-связи Пелевин Пётр Петрович по доверенности №б/н от 21.05.2020г.;

от Уполномоченного органа - не явился, о дате, времени и месте рассмотрения жалобы посредством видеоконференц-связи уведомлены надлежащим образом,

рассмотрев жалобу ИП Крутых Елена Владимировна (ИНН 637702572494 ОГРНИП: 319547600139151) вх.№1026-ж от 14.05.2020 на действия Заказчика — Бюджетное учреждение Ханты-Мансийского автономного округа - Югры "Окружная клиническая больница", Уполномоченного органа - Казенное учреждение Ханты-Мансийского автономного округа - Югры «Центр лекарственного мониторинга», при проведении электронного аукциона, предметом которого является поставка медицинских расходных материалов (извещение № 0387200009120001605) и в результате осуществления внеплановой проверки в соответствии с пунктом 1 части 15 статьи 99 Федерального закона от 05.04.2013 N 44-ФЗ "О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд" (далее - Закон о контрактной системе),

УСТАНОВИЛА:

В Управление Федеральной антимонопольной службы по Ханты-Мансийскому автономному округу – Югре поступила жалоба жалобу ИП Крутых Елена Владимировна (ИНН 637702572494 ОГРНИП: 319547600139151) вх.№1026-ж от 14.05.2020 на действия Заказчика, при проведении электронного аукциона (извещение № 0387200009120001605).

В доводе жалобы Заявитель указал следующее:

1. По мнению Заявителя, Заказчик в нарушение Постановления Правительства РФ № 102 от 05.02.2015 объединил в один лот как товары из поливинилхлоридных пластиков, включенные в перечень № 2 и не включенные в него.

2. В нарушение постановления Правительства Российской Федерации от 8 февраля 2017 г. № 145 Заказчик не применил информацию по ряду объектов закупки, включенную в позиции каталога, тогда как применение такой информации носит обязательный характер, также в нарушение указанного Постановления Заказчиком не представлено обоснование необходимости использования дополнительной информации, тогда как дополнительные требования к товару установлены.

3. В нарушение Постановления Правительства РФ от 10.07.2019 № 878 Заказчиком объединены в один лот товары, включенные в перечень согласно указанному Постановлению и не включенные в него.

4. Заказчиком не предоставлены преимущества участникам закупки согласно Постановлению Правительства РФ от 15 апреля 2014 г. N 341.

В ходе рассмотрения доводов сторон, материалов дела, Комиссией Управления установлено следующее.

Относительно доводов жалобы Комиссия Управления поясняет следующее.

В соответствии с частью 3 статьи 7 Закона о контрактной системе информация, предусмотренная настоящим Федеральным законом и размещенная в единой информационной системе, должна быть полной и достоверной.

Согласно части 5, 6 статьи 23 Закона о контрактной системе формирование и ведение в единой информационной системе каталога товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд обеспечиваются федеральным органом исполнительной власти по регулированию контрактной системы в сфере закупок.

Порядок формирования и ведения в единой информационной системе каталога товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд, а также правила использования указанного каталога устанавливаются Правительством Российской Федерации.

Согласно пункту 1 части 1 статьи 33 Закона о контрактной системе Заказчик при описании в документации о закупке объекта закупки должен руководствоваться следующими правилами:

1) в описании объекта закупки указываются функциональные, технические и качественные характеристики, эксплуатационные характеристики объекта закупки (при необходимости). В описание объекта закупки не должны включаться требования или указания в отношении товарных знаков, знаков обслуживания, фирменных наименований, патентов, полезных моделей, промышленных образцов, наименование страны происхождения товара, требования к товарам, информации, работам, услугам при условии, что такие требования или указания влекут за собой ограничение количества участников закупки. Допускается

использование в описании объекта закупки указания на товарный знак при условии сопровождения такого указания словами "или эквивалент" либо при условии несовместимости товаров, на которых размещаются другие товарные знаки, и необходимости обеспечения взаимодействия таких товаров с товарами, используемыми заказчиком, либо при условии закупок запасных частей и расходных материалов к машинам и оборудованию, используемым заказчиком, в соответствии с технической документацией на указанные машины и оборудование

Однако, при формировании технического задания заказчику в рамках закона предоставлены полномочия по самостоятельному определению параметров и характеристик услуг, в наибольшей степени удовлетворяющих его потребности. Однако из буквального толкования вышеприведенных положений Закона о контрактной системе следует, что заказчики, осуществляющие закупку по правилам данного Закона, при описании объекта закупки должны таким образом прописать требования к закупаемым товарам, работам, услугам, чтобы, с одной стороны, повысить шансы на приобретение товара, работы, услуги именно с такими характеристиками, которые ему необходимы, а с другой стороны, не ограничить количество участников закупки.

В соответствии с правовой позиции, сформированной в постановлении Президиума Высшего Арбитражного суда РФ от 28.12.2010 №11017/10 по делу А06-6611/2009 основной задачей законодательства, устанавливающего порядок проведения торгов, является не столько обеспечение максимально широкого круга участников размещения заказов, сколько выявление в результате торгов лица, исполнение контракта которым в наибольшей степени будет отвечать целям эффективного использования источников финансирования, предотвращения злоупотреблений в сфере размещения заказов.

Согласно Обзору судебной практики применения законодательства Российской Федерации о контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд утвержденному Президиумом Верховного Суда РФ 28.06.2017 г. (далее – Обзор) в силу статьи 6 Закона о контрактной системе к числу основных принципов контрактной системы относятся принцип ответственности за результативность обеспечения государственных и муниципальных нужд и принцип эффективности осуществления закупки (эффективного использования источников финансирования), который должен соблюдаться наряду с принципом обеспечения конкуренции.

Возможное сужение круга участников закупки с одновременным повышением эффективности использования финансирования (обеспечением его экономии), исходя из положений пункта 1 статьи 1 Закона о контрактной системе, не может само по себе рассматриваться в качестве нарушения требований Федерального закона от 26 июля 2006 года N 135-ФЗ "О защите конкуренции".

Более того согласно пункту 1 Обзора по общему правилу указание заказчиком в аукционной документации особых характеристик товара, которые отвечают его потребностям и необходимы заказчику с учетом специфики использования такого товара, не может рассматриваться как ограничение круга потенциальных участников закупки.

При использовании каталога товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд (КТРУ), Заказчик руководствовался Постановлением Правительства РФ от 8 февраля 2017 г. N 145 "Об утверждении Правил формирования и ведения в единой информационной системе в сфере закупок каталога товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд и Правил использования каталога товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд".

Согласно пункта 4 Правил использования каталога товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд (утв. постановлением Правительства РФ от 8 февраля 2017 г. N 145): «Заказчики обязаны применять информацию, включенную в позицию каталога в соответствии с подпунктами "б" - "г" и "е" - "з" пункта 10 Правил формирования и ведения в единой информационной системе в сфере закупок каталога товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 8 февраля 2017 г. N 145 "Об утверждении Правил формирования и ведения в единой информационной системе в сфере закупок каталога товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд

и Правил использования каталога товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд", с указанной в ней даты начала обязательного применения. При этом заказчик обязан при осуществлении закупки использовать информацию, включенную в соответствующую позицию, в том числе указывать согласно такой позиции следующую информацию:

- а) наименование товара, работы, услуги;
- б) единицы измерения количества товара, объема выполняемой работы, оказываемой услуги (при наличии);
- в) описание товара, работы, услуги (при наличии такого описания в позиции)».

Данные требования были учтены Заказчиком в части товаров, соответствующая информация о которых включена в каталог товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд (КТРУ).

В силу того, что в КТРУ отсутствуют сведения о товарах (Позиции № 8-10, 35-42, 84-87, 103-108, 110-117, 128, 130-131), то есть наименование товара, код по ОКПД 2, либо описание по классификатору медицинских изделий по видам, представленные во вкладке "общая информация" КТРУ не соответствуют данным товарам, Заказчик посчитал их не включенными в КТРУ. Комиссия Управления, проверяя данное пояснение Заказчика удостоверилась в обоснованности позиции Заказчика (подробное описание изложено в табличной части решения).

Также, согласно пунктам 5 и 6 Правил использования каталога товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд (утв. постановлением Правительства РФ от 8 февраля 2017 г. N 145) установлено: « 5. Заказчик вправе, за исключением случаев, если иное не предусмотрено особенностями описания отдельных видов объектов закупок, установленными Правительством Российской Федерации в соответствии с частью 5 статьи 33 Федерального закона, указать в извещении об осуществлении закупки, приглашении и документации о закупке дополнительную информацию, а также дополнительные потребительские свойства, в том числе функциональные, технические, качественные, эксплуатационные характеристики товара, работы, услуги в соответствии с положениями статьи 33 Федерального закона, которые не предусмотрены в позиции каталога.

6. В случае предоставления дополнительной информации, предусмотренной пунктом 5 настоящих Правил, заказчик обязан включить в описание товара, работы, услуги обоснование необходимости использования такой информации (при наличии описания товара, работы, услуги в позиции каталога)».

Данные требования были учтены Заказчиком в части товаров, на которые были указаны дополнительные потребительские свойства, в том числе функциональные, технические, качественные, эксплуатационные характеристики товара (при наличии описания товара, работы, услуги в позиции каталога).

Так как в КТРУ во вкладке «Описание товара, работы, услуги» отсутствует информация по данным товарам (Позиции № 11-17, 19-34, 43-83, 88-102, 123-127, 134), Комиссия Управления считает, что при указании потребительских свойств, обоснование необходимости использования такой информации не обязательна. Иное Заявителем не доказано.

Вместе с тем, по позиции 18 «Абсорбент» Заказчиком установлено следующее:

Описание	Низкопоточный, абсорбция углекислого газа в закрытом реверсивном дыхательном контуре при низкопоточной (ингаляционной, ксеноновой) анестезии	
Цветоиндикация при насыщении углекислым газом зелено-фиолетовый	Наличие	
Химический состав	Не вступает в реакцию с ингаляционным анестетиком, не содержит соединения, вступающих в реакцию с озоном, не содержит щелочные металлы и их производные, не образует вещества "А", не образует угарного газа.	

Содержит	Гидрооксид кальция, оксид кальция, силикагель, индикатор щелочности-кислотности среды, буферные соединения: производные цеолита, минеральный пигмент	
Форма гранул	сферическая или полусферическая	
Объемная плотность гранул, г/л		не менее 820
Гидрооксид кальция разлагается при температуре 500 градусов по Цельсию	Наличие	
Производительность, л/кг		более 120
Содержание пыли, %		не более 0,3
Твердость, %		не менее 91 не более 93
Сохранение свойств абсорбента в температурных экстремумах, градусов по Цельсию		не выше минус 20 и не ниже плюс 50
Сопротивление потоку (60 л/мин), см H ₂ O		не менее 0,6 не более 0,9
Упаковка-канистра, л		не менее 5

В КТРУ имеется следующая позиция «№ 32.50.21.129-00000005 Абсорбер диоксида углерода, многоразового использования».

Описание товара следующее: «Нестерильный заполняемый контейнер, предназначенный для помещения в дыхательный контур аппарата для анестезии/анестезиологической системы для удаления диоксида углерода (СО₂), выдыхаемого пациентом. Он заполнен соответствующим абсорбентом диоксида углерода (например, гранулами обработанной натронной извести), напрямую или с использованием одноразового картриджа, для химического удаления СО₂. Контейнер может содержать слив для отведения воды, накапливаемой из выдыхаемых газов или из другого источника. Это изделие многоразового использования».

По смыслу описания товара, указанного Заказчиком, описание товара, указанное в КТРУ по указанной позиции, идентично, а упомянутые слова синонимичны таковым в позиции КТРУ.

Вместе с тем, Заказчиком не использован код позиции КТРУ «№ 32.50.21.129-00000005 Абсорбер диоксида углерода, многоразового использования», что является нарушением части 6 статьи 23 Закона о контрактной системе, пункта 4 Правил, использования каталога товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд (утв. постановлением Правительства РФ от 8 февраля 2017 г. N 145).

Согласно пункту 1 Постановления Правительства РФ от 5 февраля 2015 г. N 102 "Об ограничениях и условиях допуска отдельных видов медицинских изделий, происходящих из иностранных государств, для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд", установлено следующее:

«1. Утвердить прилагаемые:

перечень отдельных видов медицинских изделий, происходящих из иностранных государств, в отношении которых устанавливаются ограничения допуска для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд (далее - перечень № 1);

перечень медицинских изделий одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков, происходящих из иностранных государств, в отношении которых устанавливаются ограничения допуска для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд (далее - перечень №2)».

При применении перечня № 1 следует руководствоваться как кодом в соответствии с Общероссийским классификатором продукции по видам экономической деятельности (ОКПД2), так и наименованием вида медицинского изделия. Комиссия Управления обращает внимание, что данные требования были учтены Заказчиком.

Так как данная продукция (Позиции № 18, 32-39, 42, 65-83, 94-104, 130, 131, 134), не относится по совокупности кода в соответствии с Общероссийским классификатором продукции по видам экономической деятельности (ОКПД2), и наименования вида медицинского изделия, к Перечню №1 Постановления №102, указанное Постановление в данном случае не применяется.

Перечень №2 распространяется на медицинские изделия одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков. При применении Перечня №2 следует руководствоваться кодом в соответствии с Общероссийским классификатором продукции по видам экономической деятельности (ОКПД 2), и (или) кодом вида медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утвержденной приказом Минздрава России, и (или) наименованием вида медицинского изделия, и (или) классификационными признаками вида медицинского изделия (при наличии).

Так как данная продукция (Позиции № 18, 32-39, 42, 65-83, 94-104, 130, 131, 134), не относится к перечисленным выше признакам, указанное Постановление в данном случае не применяется.

В соответствии с Постановлением Правительства РФ от 15 апреля 2014 г. N 341 "О предоставлении преимуществ организациям инвалидов при определении поставщика (подрядчика, исполнителя) в отношении предлагаемых ими цены контракта, суммы цен единиц товара, работы, услуги": «В соответствии с частью 3 статьи 29 Федерального закона "О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд" Правительство Российской Федерации постановляет: Утвердить прилагаемые: Правила предоставления преимуществ организациям инвалидов при определении поставщика (подрядчика, исполнителя) в отношении предлагаемых ими цены контракта, суммы цен единиц товара, работы, услуги; перечень товаров, работ, услуг, при закупке которых предоставляются преимущества организациям инвалидов».

При применении перечня следует руководствоваться кодом в соответствии с Общероссийским классификатором продукции по видам экономической деятельности (ОКПД2), и наименованием товаров и услуг. Комиссией Управления установлено, что данные требования были учтены Заказчиком.

Так как данная продукция (Позиции № 41, 105-108, 112-113), не относится по коду в соответствии с Общероссийским классификатором продукции по видам экономической деятельности (ОКПД2), и наименованию товаров и услуг, к Перечню Постановления №341, указанное Постановление не применяется.

Также Комиссия Управления установила, что преференции товарам, происходящим из государств - членов Евразийского экономического союза, установлены Заказчиком в документации, согласно Приказа Минфина России от 04.06.2018 N 126н "Об условиях допуска товаров, происходящих из иностранного государства или группы иностранных государств, для целей осуществления закупок товаров для обеспечения государственных и муниципальных нужд".

В соответствии с Постановлением Правительства РФ от 10 июля 2019 г. N 878 "О мерах стимулирования производства радиоэлектронной продукции на территории Российской Федерации при осуществлении закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд, о внесении изменений в постановление Правительства Российской Федерации от 16 сентября 2016 г. N 925 и признании утратившими силу некоторых актов Правительства Российской Федерации" указано следующее:

«В целях развития производства радиоэлектронной продукции на территории Российской Федерации Правительство Российской Федерации постановляет:

1. Создать единый реестр российской радиоэлектронной продукции (далее - реестр).
2. Утвердить прилагаемые:

Правила формирования и ведения единого реестра российской радиоэлектронной продукции;

Порядок подготовки обоснования невозможности соблюдения ограничения на допуск радиоэлектронной продукции, происходящей из иностранных государств, для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд;

перечень радиоэлектронной продукции, происходящей из иностранных государств, в отношении которой устанавливаются ограничения для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд (далее - перечень)».

При применении перечня радиоэлектронной продукции, следует руководствоваться кодом в соответствии с Общероссийским классификатором продукции по видам экономической

деятельности (ОКПД2), и наименованием радиоэлектронной продукции. Комиссия Управления установила, что данные требования были учтены Заказчиком.

Так как данная продукция (Позиции № 90, 91, 103,104, 123-127) является медицинскими изделиями, расходными частями к медицинскому оборудованию, приборам и аппаратам для функциональной диагностики и отсутствует в перечне радиоэлектронной продукции, Комиссия Управления посчитала, что данное Постановление не применяется.

Кроме того, Комиссия Управления, в ответ на доводы Заявителя, по пунктно дала пояснения по каждому из ниже приведённых позиций, а именно:

№ п/п	Наименование товара	Описание товара по КТРУ	Нарушения законодательства по мнению Заявителя	Пояснения Комиссии Управления
1	2			
8	Фильтр дыхательный	Описание: Стерильное изделие, предназначенное для удаления микроорганизмов из медицинских газов для предотвращения воздействия на пациента в процессе дыхания, анестезии и/или других хирургических вмешательств (например, инсуффляции); оно не имеет других дополнительных функций. Фильтр помещен в небольшой пластиковый корпус и может также фильтровать другие мелкие частицы. Это изделие одноразового использования. Стерильное изделие, предназначенное для помещения в дыхательный контур проксимально относительно пациента для удаления и удержания микробов при захвате образовавшегося в результате выдоха пациента тепла и влаги для их использования с целью нагрева и увлажнения терапевтических газов, вдыхаемых пациентом; также может использоваться для фильтрации медицинских газов [например, диоксида углерода (CO ₂)] во время инсуффляции. Как правило, это пластиковый корпус, который содержит и бактериальный фильтр,	Позиция КТРУ – 32.50.13.190-00002 Тепло/влагообменник/бактериальный фильтр, стерильный Обязательна к применению с: 22.03.2019 с указанием обоснования дополнительных характеристик.	В КТРУ указаны шесть видов схожих позиций. Однако, по описанию и характеристикам, ни один из них не удовлетворяет характеристикам Заказчика. Согласно пояснению Заказчика ввиду эпидемиологической обстановки в стране (распространение вируса COVID-19), Заказчику, для работы отделения анестезиологии и реанимации необходимы фильтры, которые задерживают не только бактерии, но и вирусы. Эта принципиально важная характеристика, которая позволит снизить риск распространения вирусной информации. Так как учреждение Заказчика является основным в округе по лечению пациентов с COVID-19. Кроме этой характеристики в описании первой
9	Фильтр дыхательный	Стерильное изделие, предназначенное для помещения в дыхательный контур проксимально относительно пациента для удаления и удержания микробов при захвате образовавшегося в результате выдоха пациента тепла и влаги для их использования с целью нагрева и увлажнения терапевтических газов, вдыхаемых пациентом; также может использоваться для фильтрации медицинских газов [например, диоксида углерода (CO ₂)] во время инсуффляции. Как правило, это пластиковый корпус, который содержит и бактериальный фильтр,	Позиция КТРУ – 32.50.13.190-00002 Тепло/влагообменник/бактериальный фильтр, стерильный Обязательна к применению с 22.03.2019 с указанием обоснования дополнительных характеристик.	
10	Фильтр дыхательный	Стерильное изделие, предназначенное для помещения в дыхательный контур проксимально относительно пациента для удаления и удержания микробов при захвате образовавшегося в результате выдоха пациента тепла и влаги для их использования с целью нагрева и увлажнения терапевтических газов, вдыхаемых пациентом; также может использоваться для фильтрации медицинских газов [например, диоксида углерода (CO ₂)] во время инсуффляции. Как правило, это пластиковый корпус, который содержит и бактериальный фильтр,	Позиция КТРУ – 32.50.13.190-00002 Тепло/влагообменник/бактериальный	

		<p>предназначенный для снижения риска перекрестного заражения между пациентами, и теплообменник для поддержания нормального состояния слизистых оболочек дыхательных путей. Это изделие для одноразового использования.</p> <p>Укрупненная: Да</p> <p>Единица измерения: шт</p> <p>Характеристики:</p> <p>1. Тип фильтра Теплообменник; Бактериальный;</p> <p>2. Эффективность фильтрации $\geq 99.9, \leq 100$;</p> <p>3. Внутренний объем $\geq 2, \leq 15; \geq 16, \leq 50; \geq 51, \leq 100$;</p> <p>Классификации:</p> <p>1. НОМЕНКЛАТУРНАЯ КЛАССИФИКАЦИЯ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ ПО ВИДАМ: Фильтр бактериальный для медицинских газов, стерильный, одноразового использования</p> <p>2. НОМЕНКЛАТУРНАЯ КЛАССИФИКАЦИЯ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ ПО ВИДАМ: Тепло/обменник/бактериальный фильтр, стерильный</p> <p>3. Общероссийский классификатор продукции по видам экономической деятельности (ОКПД2): Инструменты и приспособления, применяемые в медицинских целях, прочие, не включенные в другие группировки.</p>	<p>й фильтр, стерильный</p> <p>Обязательна к применению с 22.03.2019 с указанием обоснования дополнительных характеристик.</p>	<p>строчкой стоит «стерильное изделие», большинство производителей изготавливают фильтры не стерильными, а клинически чисто упакованными. Поскольку после вскрытия упаковки, при манипуляциях и подключении фильтра к иным устройствам, стерильность нарушается, учитывая, что фильтр подключается не инвазивно и не контактирует с кровью пациента, данное требование не оправдано и может привести к ограничению конкуренции.</p>
11	<p>Коннектор трубки/маски дыхательного контура, стерильный</p>	<p>Позиция КТРУ 32.50.13.190-00007520 - Коннектор трубки/маски дыхательного контура, стерильный</p> <p>Обязательна к применению с: 01.07.2019</p>	<p>Не указано обоснования дополнительных характеристик.</p>	<p>Согласно пунктов 5 и 6 «Правил использования каталога товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и</p>

КТРУ 32.50.13.190- 00007520	<p>Описание: Стерильное изделие, разработанное для подключения к дыхательному контуру эндотрахеальной трубки, лицевой маски для анестезии или другого компонента дыхательного контура. Может использоваться для подключения трубок любых размеров (от минимальных детских до максимальных взрослых), поскольку внешний и внутренний диаметры разьема, согласно стандарту ISO, составляют, соответственно, 22 мм и 15 мм. Как правило, изготавливается из пластика, может быть прямой или изогнутой (за исключением Y-образных коннекторов). Некоторые модели допускают частичное вращение в точке подсоединения (на шарнире), может иметься порт для аспирации или отбора газа. Это изделие для одноразового использования.</p> <p>Укрупненная: Нет</p> <p>Единица измерения: шт</p> <p>Характеристики: —</p> <p>Классификации: 1. НОМЕНКЛАТУРНАЯ КЛАССИФИКАЦИЯ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ ПО ВИДАМ: Коннектор трубки/маски дыхательного контура, одноразового использования, стерильный</p> <p>2. Общероссийский классификатор продукции по видам экономической деятельности (ОКПД2): Инструменты и приспособления, применяемые в медицинских целях, прочие, не включенные в другие группировки</p>	<p>муниципальных нужд (утв. постановлением Правительства РФ от 8 февраля 2017 г. N 145)»: Заказчик вправе, за исключением случаев, если иное не предусмотрено особенностями описания отдельных видов объектов закупок, установленными Правительством Российской Федерации в соответствии с частью 5 статьи 33 Федерального закона, указать в извещении об осуществлении закупки, приглашении и документации о закупке дополнительную информацию, а также дополнительные потребительские свойства, в том числе функциональные, технические, качественные, эксплуатационные характеристики товара, работы, услуги в соответствии с положениями статьи 33 Федерального закона, которые не предусмотрены в позиции каталога; В случае предоставления дополнительной информации, предусмотренной</p>
-----------------------------------	---	---

				<p>пунктом 5 настоящих Правил, заказчик обязан включить в описание товара, работы, услуги обоснование необходимости использования такой информации (при наличии описания товара, работы, услуги в позиции каталога). У данной позиции КТРУ во вкладке «Описание товара, работы, услуги» Характеристики товара, работы, услуги- Сведения отсутствуют. Поскольку в описании вида медицинского изделия указываются различные модели, конструкции, варианты, материалы, размеры и др. его исполнения, Заказчик, добавил в техническое задание, характеристики, наиболее значимые, которые позволяют, в необходимой степени детализировать закупаемый товар.</p>
12	<p>Маска лицевая анестезиологическая, одноразового использования КТРУ 32.50.21.121-00000100</p>	<p>Позиция КТРУ 32.50.21.121-00000100 - Маска лицевая анестезиологическая, одноразового использования Обязательна к применению с: 01.07.2019 Описание: Гибкое формуемое изделие, которое помещают над носом и/или ртом пациента, чтобы направить анестетик в верхние дыхательные пути. Это изделие может быть</p>	<p>Не указано обоснования дополнительных характеристик.</p>	<p>Аналогично пункту 11, данной таблицы</p>
13	<p>Маска лицевая анестезиологическая, одноразового использования</p>	<p>ртом пациента, чтобы направить анестетик в верхние дыхательные пути. Это изделие может быть</p>	<p>Не указано обоснования дополнительных характеристик.</p>	

	КТРУ 32.50.21.121- 00000100	также использовано совместно с аппаратом для форсированной искусственной вентиляции легких. Изделие изготовлено из электропроводящей или неэлектропроводящей резины, ПВХ или других стерилизуемых материалов, которые могут обеспечить мягкое гибкое покрытие и газонепроницаемый контакт с лицом пациента. Изделие обычно включает 22 мм (для взрослых) или 15 мм (педиатрический) коннектор и доступно в большом диапазоне размеров. Изделие одноразового использования. Укрупненная: Нет Единица измерения: шт Характеристики:		
14	Маска лицевая анестезиологическая, одноразового использования КТРУ 32.50.21.121- 00000100		Не указано обоснования дополнительных характеристик.	
15	Маска лицевая анестезиологическая, одноразового использования КТРУ 32.50.21.121- 00000100		Не указано обоснования дополнительных характеристик.	
16	Маска лицевая анестезиологическая, одноразового использования КТРУ 32.50.21.121- 00000100	— Классификации: 1. Общероссийский классификатор продукции по видам экономической деятельности (ОКПД2): Аппараты для ингаляционного наркоза 2. НОМЕНКЛАТУРНАЯ КЛАССИФИКАЦИЯ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ ПО ВИДАМ: Маска лицевая анестезиологическая, одноразового использования	Не указано обоснования дополнительных характеристик.	
17	Маска лицевая анестезиологическая, одноразового использования КТРУ 32.50.21.121- 00000100		Не указано обоснования дополнительных характеристик.	
19	Воздуховод ларингеальный, одноразового использования КТРУ 32.50.21.129- 00000035	Позиция КТРУ 32.50.21.129-00000035 - Воздуховод ларингеальный, одноразового использования Обязательна к применению с: 01.07.2019 Описание: Стерильная изогнутая трубка, используемая при проведении ингаляционной анестезии и реанимации для облегчения и поддержания	Отсутствует обоснование указанных дополнительных характеристик Отсутствует обоснование указанных дополнительных характеристик	Отсутствие обоснования доп характеристик- Аналогично пункту 11, данной таблицы. Касаемо не применения 102 перечень 1. При применении настоящего перечня следует руководствоваться

20	Воздуховод ларингеальный, одноразового использования КТРУ 32.50.21.129-00000035	проходимости дыхательных путей с целью подачи и обмена газов у пациентов во время спонтанного дыхания и искусственной вентиляции. Она вводится в полость глотки для предотвращения обструкции анатомических дыхательных путей из-за западения языка. Она может содержать 15 мм коннектор, который прикрепляется к дыхательному контуру или ручному аппарату для искусственной вентиляции легких, может быть рентгеноконтрастной, может иметь надуваемую манжету на дистальном конце для обеспечения плотного прилегания к стенке трахеи и пилотный баллон для контроля давления в манжете. Доступны изделия различных	Отсутствует обоснование указанных дополнительных характеристик	как кодом в соответствии с Общероссийским классификатором продукции по видам экономической деятельности (ОКПД2), так и наименованием вида медицинского изделия. Судя по наименованию и описанию вида медицинского изделия, это – стерильная изогнутая трубка, изделие одноразового использования. По мнению комиссии Управления, не является оборудованием. Под термином «оборудование» часто понимают совокупность машин и механизмов, которые объединены для выполнения некой функции. Кроме того, согласно коду 230000, на сайте Росздравнадзора в разделе сервисы «Государственный реестр медицинских изделий и организаций (индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и изготовление медицинских изделий», выяснилось, что на данный момент отсутствуют Регистрационные удостоверения выданные на данное
21	Воздуховод ларингеальный, одноразового использования КТРУ 32.50.21.129-00000035	размеров/конструкций, обычно изготовленные из силиконовых/полимерных материалов. Это изделие одноразового использования. Укрупненная: Нет Единица измерения: шт Характеристики: — Классификации: 1. Общероссийский классификатор продукции по видам экономической деятельности (ОКПД2): Изделия медицинские, в том числе хирургические, прочие, не включенные в другие группировки 2. Общероссийский классификатор продукции по видам экономической деятельности (ОКПД2): Оборудование дыхательное прочее, не включенное в другие группировки 3. НОМЕНКЛАТУРНАЯ КЛАССИФИКАЦИЯ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ ПО ВИДАМ:	Отсутствует обоснование указанных дополнительных характеристик	
22	Воздуховод ларингеальный, одноразового использования КТРУ 32.50.21.129-00000035		Отсутствует обоснование указанных дополнительных характеристик	
23	Воздуховод ларингеальный, одноразового использования КТРУ 32.50.21.129-00000035		Отсутствует обоснование указанных дополнительных характеристик	
24	Воздуховод ларингеальный, одноразового использования КТРУ 32.50.21.129-00000035		Отсутствует обоснование указанных дополнительных характеристик	
25	Воздуховод ларингеальный, одноразового использования КТРУ 32.50.21.129-00000035		Отсутствует обоснование указанных дополнительных характеристик	
26	Воздуховод ларингеальный, одноразового использования КТРУ 32.50.21.129-		Отсутствует обоснование указанных дополнительных характеристик	

	00000035	Воздуховод ларингеальный, одноразового использования		изделие, произведенное на территории РФ, или государств - членов Евразийского экономического союза. Поэтому применение данного ограничения нецелесообразно. Касаемо не применения ПП 102 перечня №2, в нем отсутствует данный код ОКПД2, Код вида медицинского изделия и Наименование вида медицинского изделия.
27	Воздуховод ларингеальный, одноразового использования КТРУ 32.50.21.129-00000035		Отсутствует обоснование указанных дополнительных характеристик	
28	Воздуховод ларингеальный, одноразового использования КТРУ 32.50.21.129-00000035		Отсутствует обоснование указанных дополнительных характеристик	
29	Воздуховод ларингеальный, одноразового использования КТРУ 32.50.21.129-00000035		Отсутствует обоснование указанных дополнительных характеристик	
30	Воздуховод ларингеальный, одноразового использования КТРУ 32.50.21.129-00000035		Отсутствует обоснование указанных дополнительных характеристик	
31	Воздуховод ларингеальный, одноразового использования КТРУ 32.50.21.129-00000035		Отсутствует обоснование указанных дополнительных характеристик	
32	Маска лицевая кислородная нереверсивная КТРУ 32.50.21.129-00000028	Позиция КТРУ 32.50.21.129-00000028 - Маска лицевая кислородная нереверсивная Обязательна к применению с: 01.07.2019 Описание: Нестерильное эластичное, помещаемое над носом и ртом, для подачи воздуха с высокой концентрацией кислорода	Отсутствует обоснование указанных дополнительных характеристик Для следующих медицинских изделий необходимо установить ограничение	Отсутствие обоснования доп характеристик- Аналогично пункту 11, данной таблицы. Касаемо не применения 102 перечень 1. При применении настоящего перечня следует

		(O2) в дыхательные пути пациента. Обычно изделие включает в себя два однонаправленных клапана, один из которых закрывается на время вдоха для предотвращения попадания воздуха из комнаты в резервуар (подушку) с кислородом, а второй закрывается на время выдоха для предотвращения попадания выдыхаемых газов в резервуар. Изготавливается из мягких эластичных полимеров, герметично прилегает к лицу пациента. Изделие может включать в себя трубки, различные клапаны и соединители, однако другое оборудование (например, небулайзер, увлажнитель, устройство СРАР терапии) не включено в этот вид. Это изделие одноразового использования.	допуска из иностранных государств (постановление 102 перечень 1 или 2)	руководствоваться как кодом в соответствии с Общероссийским классификатором продукции по видам экономической деятельности (ОКПД2), так и наименованием вида медицинского изделия. Судя по наименованию «Маска лицевая кислородная нереверсивная» и описанию вида медицинского изделия, это – изделие одноразового использования. По мнению комиссии Управления, не является оборудованием. Под термином «оборудование» часто понимают совокупность машин и механизмов, которые объединены для выполнения некой функции. Кроме того, согласно коду 262370, на сайте Росздравнадзора в разделе сервисы «Государственный реестр медицинских изделий и организаций (индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и изготовление медицинских изделий», выяснилось, что на данный момент отсутствуют Регистрационные
33	Маска лицевая кислородная нереверсивная КТРУ 32.50.21.129-00000028	Укрупненная: Нет Единица измерения: шт Характеристики: — Классификации: 1. Общероссийский классификатор продукции по видам экономической деятельности (ОКПД2): Оборудование дыхательное прочее, не включенное в другие группировки 2. НОМЕНКЛАТУРНАЯ КЛАССИФИКАЦИЯ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ ПО ВИДАМ: Маска лицевая кислородная нереверсивная	Отсутствует обоснование указанных дополнительных характеристик Для следующих медицинских изделий необходимо установить ограничение допуска из иностранных государств (постановление 102 перечень 1 или 2)	
34	Маска лицевая кислородная нереверсивная КТРУ 32.50.21.129-00000028		Отсутствует обоснование указанных дополнительных характеристик Для следующих медицинских изделий необходимо установить ограничение допуска из иностранных государств (постановление 102 перечень 1 или 2)	

				<p>удостоверения выданные на данное изделие, произведенное на территории РФ, или государств - членов Евразийского экономического союза. Поэтому применение данного ограничения нецелесообразно. Касается не применения ПП 102 перечня №2, в нем отсутствует данный код ОКПД2, Код вида медицинского изделия и Наименование вида медицинского изделия.</p>
35	Аэрозольный комплект	<p>Позиция КТРУ 32.50.21.129-00000025 - Маска лицевая аэрозольная, реверсивная Обязательна к применению с: 01.07.2019 Описание: Гибкое изделие определенной формы, надеваемое поверх носа и рта пациента с целью подачи аэрозольных частиц/газов в дыхательные пути пациента. Как правило, используется вместе с ингалятором или медицинской камерой для подачи лекарственного средства либо в медицинском учреждении, либо в домашних условиях. Изготавливается из высококачественных смол или других материалов, за счет которых маска достаточно мягкая и гибкая, чтобы герметично облепать лицо пациента. Может включать в себя оголовники; доступны изделия различных размеров. Это изделие для одноразового использования. Укрупненная: Нет Единица измерения: шт</p>	<p>Позиция КТРУ 32.50.21.129-00000025 - Маска лицевая аэрозольная, реверсивная Обязательна к применению с: 01.07.2019 с указанием дополнительных характеристик</p> <p>Для следующих медицинских изделий необходимо установить ограничение допуска из иностранных государств (постановление 102 перечень 1 или 2)</p> <p>https://mediatormed.ru/maska-kislородnaya-s-nebulayzerom</p>	<p>Указанное КТРУ нельзя применить в отношении аэрозольного комплекта, поскольку кроме описанной маски в состав входит, небулайзер для трахеобронхиального осаждения и кислородная трубка. Касается не применения 102 перечень 1. При применении настоящего перечня следует руководствоваться как кодом в соответствии с Общероссийским классификатором продукции по видам экономической деятельности (ОКПД2), так и наименованием вида медицинского изделия. Судя по наименованию и техническим и</p>


		<p>Характеристики: —</p> <p>Классификации: 1. НОМЕНКЛАТУРНАЯ КЛАССИФИКАЦИЯ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ ПО ВИДАМ: Маска лицевая аэрозольная, реверсивная 2. Общероссийский классификатор продукции по видам экономической деятельности (ОКПД2): Оборудование дыхательное прочее, не включенное в другие группировки</p>		<p>качественным характеристикам это изделие одноразового использования. По мнению комиссии Управления, не является оборудованием. Под термином «оборудование» часто понимают совокупность машин и механизмов, которые объединены для выполнения некой функции. Учитывая, что на сайте Росздравнадзора отсутствует информация о зарегистрированных масках, входящих в данный комплект. Поэтому применение данного ограничения нецелесообразно.</p> <p>Касаемо не применения ПП 102 перечня №2: материал данного изделия не из ПВХ.</p>
36	Аэрозольный комплект	<p>Позиция КТРУ 32.50.50.190-00001324 - Распылитель к набору для носоглоточного введения лекарственного средства Описание: Распыляющая лекарство насадка для использования совместно с носоглоточным лекарственно- терапевтическим комплект для строго дозированного впрыска лекарственного аэрозоля в полость носоглотки. Изделие одноразового использования, в отличие от насоса. Увеличенная: Нет</p>	<p>Позиция КТРУ 32.50.50.190- 00001324 - Распылитель к набору для носоглоточного введения лекарственного средства Обязательна к применению с: 01.07.2019 с указанием дополнительных характеристик</p>	<p>Аэрозольный комплект, не является распыляющей насадкой и распылителем к набору, это набор, в который входит небулайзер для трахеобронхиально о осаждения, мундштук-тройник (для ротовой полости пациента) и кислородная трубка. Касаемо не применения 102 перечень 1. При</p>

		<p>Единица измерения: шт</p> <p>Характеристики: —</p> <p>Классификации: 1. Общероссийский классификатор продукции по видам экономической деятельности (ОКПД2): Изделия медицинские, в том числе хирургические, прочие, не включенные в другие группировки 2. НОМЕНКЛАТУРНАЯ КЛАССИФИКАЦИЯ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ ПО ВИДАМ: Распылитель к набору для носоглоточного введения лекарственного средства</p>	<p>Для следующих медицинских изделий необходимо установить ограничение допуска из иностранных государств (постановление 102 перечень 1 или 2)</p>	<p>применении настоящего перечня следует руководствоваться как кодом в соответствии с Общероссийским классификатором продукции по видам экономической деятельности (ОКПД2), так и наименованием вида медицинского изделия. Судя по наименованию и техническим и качественным характеристикам это изделие одноразового использования. По мнению комиссии Управления, не является оборудованием. Под термином «оборудование» часто понимают совокупность машин и механизмов, которые объединены для выполнения некой функции. Касается не применения ПП 102 перечня №2: материал данного изделия не из ПВХ.</p>
37	Аэрозольный комплект	<p>Позиция КТРУ 32.50.21.129-00000025 - Маска лицевая аэрозольная, реверсивная</p> <p>Описание: Гибкое изделие определенной формы, надеваемое поверх носа и рта пациента с целью подачи аэрозольных частиц/газов в дыхательные пути пациента. Как правило, используется вместе с ингалятором или медицинской камерой для подачи лекарственного</p>	<p>Позиция КТРУ 32.50.21.129-00000025 - Маска лицевая аэрозольная, реверсивная</p> <p>Обязательна к применению с: 01.07.2019г. с указанием дополнительных характеристик</p> <p>Для следующих</p>	<p>Указанное КТРУ нельзя применить в отношении аэрозольного комплекта, поскольку кроме описанной маски в состав входит, небулайзер для трахеобронхиального осаднения и кислородная трубка. Касается не применения 102</p>

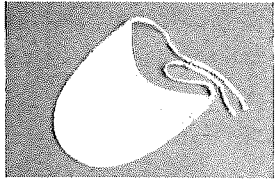
		<p>средства либо в медицинском учреждении, либо в домашних условиях. Изготавливается из высококачественных смол или других материалов, за счет которых маска достаточно мягкая и гибкая, чтобы герметично облегать лицо пациента. Может включать в себя оголовники; доступны изделия различных размеров. Это изделие для одноразового использования.</p> <p>Укрупненная: Нет</p> <p>Единица измерения: шт</p> <p>Характеристики:</p> <p>Классификации:</p> <p>1. НОМЕНКЛАТУРНАЯ КЛАССИФИКАЦИЯ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ ПО ВИДАМ:</p> <p>Маска лицевая аэрозольная, реверсивная</p> <p>2. Общероссийский классификатор продукции по видам экономической деятельности (ОКПД2):</p> <p>Оборудование дыхательное прочее, не включенное в другие группировки</p>	<p>медицинских изделий необходимо установить ограничение допуска из иностранных государств (постановление 102 перечень 1 или 2</p> <p>https://mediatormed.ru/mask-kislородnaya-s-nebulayzerom</p>	<p>перечень 1. При применении настоящего перечня следует руководствоваться как кодом в соответствии с Общероссийским классификатором продукции по видам экономической деятельности (ОКПД2), так и наименованием вида медицинского изделия. Судя по наименованию и техническим и качественным характеристикам это изделие одноразового использования. По мнению комиссии Управления, не является оборудованием. Под термином «оборудование» часто понимают совокупность машин и механизмов, которые объединены для выполнения некой функции. Учитывая, что на сайте Росздравнадзора отсутствует информация о зарегистрированных масках, входящих в данный комплект, можно предположить, что комплект так же не производится в РФ или государств - членов Евразийского экономического союза. Поэтому применение данного ограничения</p>
--	--	--	---	---

				нецелесообразно. Касаемо не применения ПП 102 перечня №2: материал данного изделия не из ПВХ.
38	Аэрозольный комплект	<p>Позиция КТРУ 32.50.21.129-00000025 - Маска лицевая аэрозольная, реверсивная</p> <p>Описание: Гибкое изделие определенной формы, надеваемое поверх носа и рта пациента с целью подачи аэрозольных частиц/газов в дыхательные пути пациента. Как правило, используется вместе с ингалятором или медицинской камерой для подачи лекарственного средства либо в медицинском учреждении, либо в домашних условиях. Изготавливается из высококачественных смол или других материалов, за счет которых маска достаточно мягкая и гибкая, чтобы герметично облегать лицо пациента. Может включать в себя оголовники; доступны изделия различных размеров. Это изделие для одноразового использования.</p> <p>Укрепленная: Нет Единица измерения: шт Характеристики: —</p> <p>Классификации: 1. НОМЕНКЛАТУРНАЯ КЛАССИФИКАЦИЯ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ ПО ВИДАМ: Маска лицевая аэрозольная, реверсивная 2. Общероссийский классификатор продукции по видам экономической деятельности (ОКПД2): Оборудование дыхательное прочее, не включенное в другие группировки</p>	<p>Позиция КТРУ 32.50.21.129-00000025 - Маска лицевая аэрозольная, реверсивная Обязательна к применению с: 01.07.2019г. с указанием дополнительных характеристик</p> <p>Для следующих медицинских изделий необходимо установить ограничение допуска из иностранных государств (постановление 102 перечень 1 или 2</p> <p>https://mediatormed.ru/maska-kislorodnaya-s-nebulayzerom</p>	<p>Указанное КТРУ нельзя применить в отношении аэрозольного комплекта, поскольку кроме описанной маски в состав входит, небулайзер для трахеобронхиального осаждения и кислородная трубка. Касаемо не применения 102 перечень 1. При применении настоящего перечня следует руководствоваться как кодом в соответствии с Общероссийским классификатором продукции по видам экономической деятельности (ОКПД2), так и наименованием вида медицинского изделия. Судя по наименованию и техническим и качественным характеристикам это изделие одноразового использования. По мнению комиссии Управления, не является оборудованием. Под термином «оборудование» часто понимают совокупность машин и механизмов, которые объединены</p>

				<p>для выполнения некой функции. Учитывая, что на сайте Росздравнадзора отсутствует информация о зарегистрированных масках, входящих в данный комплект, можно с уверенностью сказать что комплект так же не производится в РФ или государств - членов Евразийского экономического союза. Поэтому применение данного ограничения нецелесообразно.</p> <p>Касаемо не применения ПП 102 перечня №2: материал данного изделия не из ПВХ.</p>
39	Спирометр	<p>Позиция КТРУ 32.50.21.129-00000161 - Спирометр Описание: Работающее от сети (сети переменного тока) изделие, разработанное для измерения нескольких или всех параметров объема респираторного газа и потока, необходимых для оценки основной функции легких (например, жизненной емкости, максимальной скорости выдоха, объема форсированного выдоха и скорости форсированного выдоха). Изделие используется в клинических условиях с мундштуком и трубкой, подсоединенными к компьютеризированному блоку для обработки данные о дыхательных усилиях пациента, с датчиками объема и/или потока,</p>	<p>Позиция КТРУ 32.50.21.129-00000161 - Спирометр Обязательна к применению с: 01.04.2020г. с указанием дополнительных характеристик</p> <p>Для следующих медицинских изделий необходимо установить ограничение допуска из иностранных государств (постановление 102 перечень 1 или 2.</p>	<p>Спирометр описанный в техническом задании, является одноразовым, либо многоразовым который используется одним пациентом несколько раз. Применяется для тренировки и оценки дыхательной функции пациентов палатах интенсивной терапии при пробуждении пациента. Он не работает от сети и к нему не возможно применить данное КТРУ. Имеет код ОКДП2 32.50.13.190, и по наименованию его нельзя отнести не к 1</p>

		<p>дисплеем и, как правило, графопростроителем. Данные сравниваются со стандартными значениями или прежними показателями пациента, что способствует установлению или оценке хронических легочных заболеваний, таких как астма, эмфизема или бронхит. Изделие, используемое для измерения функции дыхательной системы у взрослых и детей старшего возраста. Оно, как правило, включает в себя спирометр с датчиком объема (например, с роликовым уплотнителем, сильфоном) и с датчиком потока (например, пневмотахометром), газоанализатор для оценки абсолютных объемов легких и газодиффузионной емкости легких, и компьютерные средства для обработки и регистрации данных; может прилагаться плетизмограф всего тела как для измерения объемов легких, так и сопротивления дыхательных путей. Изделие в основном используется для амбулаторного или предоперационного скрининга, а также может быть использовано в диагностике и оценке распространенных заболеваний у детей старшего возраста [например, астмы, кистозного фиброза, деформации грудной клетки].</p> <p>Укрупненная: Нет Единица измерения: шт Характеристики: 1. Максимальное значение измерения расхода воздуха, л/с ≥ 20; 2. Педиатрические</p>	<p>не ко 2му перечню согласно Постановлению № 102. (пояснение Заказчика)</p> 
--	--	--	--

		<p>исследования Неважно; Да; 3. Жизненная емкость легких Неважно; Да; 4. Форсированная жизненная ёмкость легких Неважно; Да; 5. Резервный объем вдоха Неважно; Да; 6. Резервный объем выдоха Неважно; Да; 7. Объем форсированного выдоха за 1 секунду Неважно; Да; 8. Пиковая скорость выдоха Неважно; Да; 9. Мгновенная объемная скорость после выдоха Неважно; Да; 10. Дыхательный объем Неважно; Да; Классификации: 1. НОМЕНКЛАТУРНАЯ КЛАССИФИКАЦИЯ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ ПО ВИДАМ: Система для исследования функции легких, для взрослых 2. НОМЕНКЛАТУРНАЯ КЛАССИФИКАЦИЯ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ ПО ВИДАМ: Спирометр диагностический 3. Общероссийский классификатор продукции по видам экономической деятельности (ОКПД2): Приборы для измерения объема и газового состава вдыхаемого и выдыхаемого воздуха и крови 4. Общероссийский классификатор продукции по видам экономической деятельности (ОКПД2): Оборудование дыхательное прочее, не включенное в другие группировки</p>		
40	Протектор	<p>Позиция КТРУ 32.50.13.190-00007105 - Фиксатор трахеостомической трубки на шее пациента, многоцветного</p>	<p>Позиция КТРУ 32.50.13.190- 00007105 - Фиксатор трахеостомическо</p>	<p>(Пояснение Заказчика) Данный протектор выполняет функцию защиты трахеостомы</p>

		<p>использования</p> <p>Описание: Неинвазивное изделие, закрепляемое вокруг шеи пациента с целью фиксации трахеостомического устройства (например, трубки, кнопки) in situ. Как правило, это специальный ремешок/воротник, присоединяемый к трахеостомическому устройству, не относящемуся к данному виду. Это изделие, пригодное для многоразового использования.</p> <p>Укрупненная: Нет</p> <p>Единица измерения: шт</p> <p>Характеристики:</p> <p>—</p> <p>Классификации:</p> <p>1. НОМЕНКЛАТУРНАЯ КЛАССИФИКАЦИЯ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ ПО ВИДАМ: Фиксатор трахеостомической трубки на шее пациента, многоразового использования</p> <p>2. Общероссийский классификатор продукции по видам экономической деятельности (ОКПД2): Инструменты и приспособления, применяемые в медицинских целях, прочие, не включенные в другие группировки</p>	<p>й трубки на шее пациента, многоразового использования</p> <p>Обязательна к применению с: 01.07.2019 с указанием обоснования дополнительных характеристик</p>	<p>(отверстия), он не фиксирует трубку трахеостомическую.</p> 
41	Система для торакального дренажа	<p>Позиция КТРУ 32.50.50.190-00000231 - Набор для установки дренажа в закрытую рану</p> <p>Обязательна к применению с: 01.07.2019</p> <p>Описание: Набор стерильных изделий, используемый для введения дренажа или катетера в полость тела с целью удаления жидкостей или гнойного содержимого из закрытой раны в контролируемом режиме</p>	<p>Позиция КТРУ 32.50.50.190-00000231 - Набор для установки дренажа в закрытую рану</p> <p>Обязательна к применению с: 01.07.2019 с указанием обоснования дополнительных характеристик</p>	<p>В техническом задании описана система для активной аспирации при торакальном дренировании - трехкамерная емкость. Не соответствует данному КТРУ. 126н установлено.</p>

		<p>после операции. Он обычно включает в себя дренаж или катетер (т.е. пластмассовую, поливинилхлоридную (ПВХ) и/или силиконовую трубку различных размеров), одноразовый троакар и Y-образный соединитель. Это устройство не содержит каких-либо мешков/контейнеров для сбора жидкостей. Это изделие одноразового использования.</p> <p>Укрупненная: Нет Единица измерения: шт Характеристики: —</p> <p>Классификации: 1. НОМЕНКЛАТУРНАЯ КЛАССИФИКАЦИЯ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ ПО ВИДАМ: Набор для установки дренажа в закрытую рану 2. Общероссийский классификатор продукции по видам экономической деятельности (ОКПД2): Изделия медицинские, в том числе хирургические, прочие, не включенные в другие группировки</p>	<p>Постановления и распоряжения, связанные с кодом:</p> <p>При размещении необходимо предоставлять преимущества для организаций инвалидов (постановление 341)</p> <p>При закупке данного ТРУ необходимо предоставлять преференции товарам, происходящим из государств - членов Евразийского экономического союза (приказ 126н)</p>	
42	Тепловлагообменник	<p>Позиция КТРУ 32.50.21.129-00000022 - Тепло/влагообменник, одноразового использования Описание: Однокомпонентное изделие, похожее на канистру, которое подключают к воздуховоду пациента (например, эндотрахеальной трубке) для захвата образовавшегося в результате выдоха пациента тепла и влаги для их использования с целью нагрева и увлажнения терапевтических газов, вдыхаемых пациентом; изделие не содержит бактериальный фильтр. Изделие, широко известное</p>	<p>Позиция КТРУ 32.50.21.129-00000022 - Тепло/влагообменник, одноразового использования Обязательна к применению с: 01.07.2019</p> <p>При закупке данного ТРУ необходимо предоставлять преференции товарам, происходящим из государств - членов</p>	<p>КТРУ соответствует. Сведения в описании товара, работы услуги отсутствуют, Касаемо не применения 102 перечень 1. При применении настоящего перечня следует руководствоваться как кодом в соответствии с Общероссийским классификатором продукции по видам экономической деятельности (ОКПД2), так и наименованием вида</p>

		<p>как теплообменник или "искусственный нос", используется в тех случаях, когда пациент в течении длительного времени вдыхает сухие газы, как, например, во время анестезии или при искусственной вентиляции легких в отделении интенсивной терапии. Это изделие для одноразового использования.</p> <p>Укрупненная: Нет Единица измерения: шт Характеристики: —</p> <p>Классификации: 1. НОМЕНКЛАТУРНАЯ КЛАССИФИКАЦИЯ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ ПО ВИДАМ: Тепло/влагообменник, одноразового использования 2. Общероссийский классификатор продукции по видам экономической деятельности (ОКПД2): Оборудование дыхательное прочее, не включенное в другие группировки</p>	<p>Евразийского экономического союза (приказ 126н)</p> <p>Для следующих медицинских изделий необходимо установить ограничение допуска из иностранных государств (постановление 102 перечень 1 или 2)</p>	<p>медицинского изделия. Судя по наименованию и техническим и качественным характеристикам это изделие одноразового использования. По мнению комиссии Управления, не является оборудованием. Под термином «оборудование» часто понимают совокупность машин и механизмов, которые объединены для выполнения некой функции. 110250, на сайте Росздравнадзора в разделе сервисы «Государственный реестр медицинских изделий и организаций (индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и изготовление медицинских изделий», выяснилось, что на данный момент отсутствуют Регистрационные удостоверения выданные на данное изделие, произведенное на территории РФ, или государств - членов Евразийского экономического союза. Поэтому применение данного ограничения нецелесообразно. Касается не применения ПП 102 перечня №2, в нем</p>
--	--	--	--	--

				отсутствует данный код ОКПД2, Код вида медицинского изделия и материал не из ПВХ.
43	Трубка эндотрахеальная стандартная, одноразового использования КТРУ 22.21.29.120-00000004	<p>Позиция КТРУ 22.21.29.120-00000004 - Трубка эндотрахеальная стандартная, одноразового использования</p> <p>Обязательна к применению с: 01.07.2019</p> <p>Описание: Полый цилиндр, вводимый перорально или назально в трахею, чтобы обеспечить беспрепятственное поступление газов и паров в легкие и из легких во время анестезии, реанимации и в других ситуациях, когда легкие пациента не вентилируются должным образом. Изделие может: 1) комплектоваться коннектором, который подключается к дыхательному контуру или ручному устройству для реанимации; 2) иметь дистальную надувную манжету для плотного прилегания к стенке трахеи; 3) быть рентгеноконтрастным; и 4) иметь встроенный пилотный баллон для мониторинга давления в манжете. Оно обычно сделано из пластика или резины. Доступны изделия различных диаметров и длин для взрослых пациентов и детей. Это изделие одноразового использования.</p> <p>Укрупненная: Нет</p> <p>Единица измерения: шт</p> <p>Характеристики: —</p> <p>Классификации: 1. НОМЕНКЛАТУРНАЯ КЛАССИФИКАЦИЯ</p>	Отсутствует обоснование указанных дополнительных характеристик	
44	Трубка эндотрахеальная стандартная, одноразового использования КТРУ 22.21.29.120-00000004			<p>Согласно пунктов 5 и 6 «Правил использования каталога товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд (утв. постановлением Правительства РФ от 8 февраля 2017 г. N 145)»: Заказчик вправе, за исключением случаев, если иное не предусмотрено особенностями описания отдельных видов объектов закупок, установленными Правительством Российской Федерации в соответствии с частью 5 статьи 33 Федерального закона, указать в извещении об осуществлении закупки, приглашении и документации о закупке дополнительную информацию, а также дополнительные потребительские свойства, в том</p>

		<p>МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ ПО ВИДАМ: Трубка эндотрахеальная стандартная, одноразового использования 2. Общероссийский классификатор продукции по видам экономической деятельности (ОКПД2): Трубки, шланги и рукава прочие пластмассовые</p>	<p>числе функциональные, технические, качественные, эксплуатационные характеристики товара, работы, услуги в соответствии с положениями статьи 33 Федерального закона, которые не предусмотрены в позиции каталога; В случае предоставления дополнительной информации, предусмотренной пунктом 5 настоящих Правил, заказчик обязан включить в описание товара, работы, услуги обоснование необходимости использования такой информации (при наличии описания товара, работы, услуги в позиции каталога). У данной позиции КТРУ во вкладке «Описание товара, работы, услуги» Характеристики товара, работы, услуги- Сведения отсутствуют. Поскольку в описании вида медицинского изделия указываются различные модели, конструкции, варианты, материалы, размеры и др. его исполнения, Заказчик добавил в техническое задание, характеристики, наиболее значимые,</p>
--	--	---	--

45	Трубка эндотрахеальная стандартная, одноразового использования КТРУ 22.21.29.120-00000004	
46	Трубка эндотрахеальная стандартная, одноразового использования КТРУ 22.21.29.120-00000004	
47	Трубка эндотрахеальная стандартная, одноразового использования КТРУ 22.21.29.120-00000004	
48	Трубка эндотрахеальная стандартная, одноразового использования КТРУ 22.21.29.120-00000004	
49	Трубка эндотрахеальная стандартная, одноразового использования КТРУ 22.21.29.120-00000004	
50	Трубка эндотрахеальная стандартная, одноразового использования КТРУ 22.21.29.120-00000004	

которые позволяют, в необходимой степени детализировать закупаемый товар.

51	Трубка эндотрахеальная стандартная, одноразового использования КТРУ 22.21.29.120-00000004	
52	Трубка эндотрахеальная стандартная, одноразового использования КТРУ 22.21.29.120-00000004	
53	Трубка эндотрахеальная стандартная, одноразового использования КТРУ 22.21.29.120-00000004	
54	Трубка эндотрахеальная стандартная, одноразового использования КТРУ 22.21.29.120-00000004	
55	Трубка эндотрахеальная стандартная, одноразового использования КТРУ 22.21.29.120-00000004	
56	Трубка эндотрахеальная стандартная, одноразового использования КТРУ 22.21.29.120-00000004	
57	Трубка эндотрахеальная стандартная, одноразового использования КТРУ	

	22.21.29.120-00000004	
58	Трубка эндотрахеальная стандартная, одноразового использования КТРУ 22.21.29.120-00000004	
59	Трубка эндотрахеальная стандартная, одноразового использования КТРУ 22.21.29.120-00000004	
60	Трубка эндотрахеальная стандартная, одноразового использования КТРУ 22.21.29.120-00000004	
61	Трубка эндотрахеальная стандартная, одноразового использования КТРУ 22.21.29.120-00000004	
62	Трубка эндотрахеальная стандартная, одноразового использования КТРУ 22.21.29.120-00000004	
63	Трубка эндотрахеальная стандартная, одноразового использования КТРУ 22.21.29.120-00000004	

64	Трубка эндотрахеальная стандартная, одноразового использования КТРУ 22.21.29.120-00000004			
65	Стиллет для воздуховода, одноразового использования КТРУ 32.50.13.190-00007461	32.50.13.190-00007461 - Стиллет для воздуховода, одноразового использования Обязательна к применению с: 01.07.2019 Описание: Стерильный длинный придающий жесткость провод/стержень, разработанный для введения в искусственную воздуховодную трубку (например, эндотрахеальную трубку, бронхиальную трубку) с целью придания жесткости и/или поддержания формы трубки для облегчения ее введения (интубации). Изделие немного короче трубки, что позволяет избежать повреждений воздуховода при прохождении, и извлекается сразу после завершения интубации. Это изделие для одноразового использования. Укрупненная: Нет Единица измерения: шт Характеристики: — Классификации: 1. Общероссийский классификатор продукции по видам экономической деятельности (ОКПД2): Инструменты и приспособления, применяемые в медицинских целях, прочие, не включенные в другие группировки 2. НОМЕНКЛАТУРНАЯ КЛАССИФИКАЦИЯ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ ПО ВИДАМ: Стиллет для воздуховода,	Отсутствует обоснование указанных дополнительных характеристик При закупке данного ТРУ необходимо предоставлять предпочтения товарам, происходящим из государств - членов Евразийского экономического союза (приказ 126н) Для следующих медицинских изделий необходимо установить ограничение допуска из иностранных государств (постановление 102 перечень 1 или 2)	Аналогично как в предыдущем пункте. 126н учтено в документации. Касаемо не применения 102 перечень 1. При применении настоящего перечня следует руководствоваться как кодом в соответствии с Общероссийским классификатором продукции по видам экономической деятельности (ОКПД2), так и наименованием вида медицинского изделия. Данное наименование отсутствует в перечне 1. Проверили по коду вида данного изделия 290000, на сайте Росздравнадзора в разделе сервисы «Государственный реестр медицинских изделий и организаций (индивидуальных предпринимателей), осуществляющих
66	Стиллет для воздуховода, одноразового использования КТРУ 32.50.13.190-00007461			

		одноразового использования		производство и изготовление медицинских изделий», выяснилось, что на данный момент отсутствуют Регистрационные удостоверения выданные на данное изделие, произведенное на территории РФ, или государств - членов Евразийского экономического союза. Поэтому применение данного ограничения нецелесообразно. Касается не применения III 102 перечня №2, в нем отсутствует данное изделие с таким код ОКПД2, кодом вида медицинского изделия и наименованием.
67	Стилет для воздуховода, одноразового использования КТРУ 32.50.13.190-00007461			
68	Трубка эндобронхиальная КТРУ 22.21.29.120-00000002	Позиция КТРУ 22.21.29.120-00000002 - Трубка эндобронхиальная Обязательна к применению с: 01.07.2019 Описание: Полый цилиндр, предназначенный для перорального введения через трахею в легкие для поддержания проходимости дыхательных путей и/или доставки анестезиологических ингаляционных агентов или других медицинских газов и	Отсутствует обоснование указанных дополнительных характеристик Для следующих медицинских изделий необходимо установить ограничение допуска из иностранных	Согласно пунктов 5 и 6 «Правил использования каталога товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд (утв. постановлением Правительства РФ от 8 февраля 2017 г. N 145)»: Заказчик вправе, за

		<p>безопасной вентиляции легких. Он, как правило, сделан из пластмассы, резины или силикона и может комплектоваться коннектором, который крепится к дыхательному контуру и доступен в двух базовых конфигурациях: 1) двухпросветной трубки с независимыми манжетами на дистальном конце для вентиляции левого или правого бронхов; или 2) двухпросветной трубки с независимыми манжетами для селективной вентиляции легких во время торакальной операции или послеоперационного ухода, когда требуется независимая вентиляция легких. Это изделие одноразового использования.</p> <p>Укрупненная: Нет Единица измерения: шт Характеристики: —</p> <p>Классификации: 1. НОМЕНКЛАТУРНАЯ КЛАССИФИКАЦИЯ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ ПО ВИДАМ: Трубка эндобронхиальная 2. Общероссийский классификатор продукции по видам экономической деятельности (ОКПД2): Трубки, шланги и рукава прочие пластмассовые</p>	<p>государств (постановление 102 перечень 1 или 2)</p>	<p>исключением случаев, если иное не предусмотрено особенностями описания отдельных видов объектов закупок, установленными Правительством Российской Федерации в соответствии с частью 5 статьи 33 Федерального закона, указать в извещении об осуществлении закупки, приглашении и документации о закупке дополнительную информацию, а также дополнительные потребительские свойства, в том числе функциональные, технические, качественные, эксплуатационные характеристики товара, работы, услуги в соответствии с положениями статьи 33 Федерального закона, которые не предусмотрены в позиции каталога; В случае предоставления дополнительной информации, предусмотренной пунктом 5 настоящих Правил, заказчик обязан включить в описание товара, работы, услуги обоснование необходимости использования такой</p>
--	--	--	--	---

			<p>информации (при наличии описания товара, работы, услуги в позиции каталога).</p> <p>У данной позиции КТРУ во вкладке «Описание товара, работы, услуги» Характеристики товара, работы, услуги- Сведения отсутствуют.</p> <p>Поскольку в описании вида медицинского изделия указываются различные модели, конструкции, варианты, материалы, размеры и др. его исполнения, Заказчик добавил в техническое задание, характеристики, наиболее значимые, которые позволяют, в необходимой степени детализировать закупаемый товар.</p> <p>Касается не применения ГП 102: В обоих перечнях отсутствуют данное изделие с таким код ОКПД2, кодом вида медицинского изделия и наименованием</p>
69	Трубка эндобронхиальная КТРУ 22.21.29.120-00000002		
70	Трубка эндобронхиальная КТРУ 22.21.29.120-00000002		
71	Трубка эндобронхиальная КТРУ 22.21.29.120-00000002		

72	Трубка эндобронхиаль ная КТРУ 22.21.29.120- 00000002		
73	Трубка эндобронхиаль ная КТРУ 22.21.29.120- 00000002		
74	Трубка эндобронхиаль ная КТРУ 22.21.29.120- 00000002		
75	Трубка эндобронхиаль ная КТРУ 22.21.29.120- 00000002		
76	Трубка эндобронхиаль ная КТРУ 22.21.29.120- 00000002		
77	Трубка эндобронхиаль ная КТРУ 22.21.29.120- 00000002		
78	Трубка эндобронхиаль ная КТРУ 22.21.29.120- 00000002		
79	Трубка эндобронхиаль ная КТРУ 22.21.29.120- 00000002		
80	Трубка эндобронхиаль ная КТРУ 22.21.29.120- 00000002		

81	Трубка трахеостомическая, одноразового использования КТРУ 22.21.29.120-00000066	<p>Позиция КТРУ 22.21.29.120-00000066 - Трубка трахеостомическая, одноразового использования</p> <p>Обязательна к применению с: 02.03.2020</p> <p>Описание: Стерильный полый цилиндр, вводимый в искусственное отверстие в трахее (дыхательном горле) в процессе трахеостомии с целью обеспечения доступа к дыхательным путям пациента. Трубка обычно изготавливается из пластмассы и может иметь внутреннюю канюлю. Может комплектоваться или не комплектоваться манжетой, может быть фенестрированной.</p> <p>Выпускаются изделия различных форм и размеров с целью удовлетворения индивидуальных потребностей пациентов. Трубка фиксируется на месте при помощи специального держателя, надеваемого на шею пациента. Это изделие одноразового использования. Стерильный армированный цилиндр, вставляемый в искусственное отверстие, созданное в трахее (дыхательном горле) в процессе трахеотомии для обеспечения проходимости дыхательных путей; как правило, используется для пациентов с нестандартной массой шеи. Изготавливается из пластика с проволочным армированием для обеспечения дополнительной устойчивости к перегибам и может включать внутреннюю канюлю.</p> <p>Доступны модели с манжетой и без манжеты, различных размеров для удовлетворения индивидуальных</p>	<p>Отсутствует обоснование указанных дополнительных характеристик</p> <p>Для следующих медицинских изделий необходимо установить ограничение допуска из иностранных государств (постановление 102 перечень 1 или 2)</p>	<p>В таблице указано обоснование по каждому пункту дополнительных характеристик.</p> <p>Касаемо не применения ПП 102: в обоих перечнях отсутствуют данное изделие с таким код ОКПД2, кодом вида медицинского изделия и наименованием</p>
----	---	--	---	--

		<p>потребностей пациента. Как правило, изделие фиксируется на месте при помощи держателя трахеостомической трубки, закрепляемого вокруг шеи пациента. Это изделие для одноразового использования.</p> <p>Укрупненная: Нет</p> <p>Единица измерения: шт</p> <p>Характеристики:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Внутренний диаметр 7.5; 2. Длина $\geq 73, \leq 91$; 3. Фенестрированная Нет; Да; 4. Манжета Нет; Да; 5. Армированная Нет; 6. Внутренняя канюля Неважно; Да; 7. Канал для санации надманжеточного пространства Неважно; Да; <p>Классификации:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. НОМЕНКЛАТУРНАЯ КЛАССИФИКАЦИЯ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ ПО ВИДАМ: Трубка трахеостомическая стандартная, одноразового использования 2. Общероссийский классификатор продукции по видам экономической деятельности (ОКПД2): Трубки, шланги и рукава прочие пластмассовые 		
82	Трубка трахеостомическая, одноразового использования КТРУ 22.21.29.120-00000064	<p>Позиция КТРУ 22.21.29.120-00000064 - Трубка трахеостомическая, одноразового использования Обязательна к применению с: 02.03.2020</p> <p>Описание: Стерильный полый цилиндр, вводимый в искусственное отверстие в трахее (дыхательном горле) в процессе трахеостомии с целью обеспечения доступа к дыхательным путям</p>	Отсутствует обоснование указанных дополнительных характеристик	Для следующих медицинских изделий необходимо установить ограничение допуска из иностранных

	<p>пациента. Трубка обычно изготавливается из пластмассы и может иметь внутреннюю канюлю. Может комплектоваться или не комплектоваться манжетой, может быть фенестрированной. Выпускаются изделия различных форм и размеров с целью удовлетворения индивидуальных потребностей пациентов. Трубка фиксируется на месте при помощи специального держателя, надеваемого на шею пациента. Это изделие одноразового использования. Стерильный армированный цилиндр, вставляемый в искусственное отверстие, созданное в трахее (дыхательном горле) в процессе трахеотомии для обеспечения проходимости дыхательных путей; как правило, используется для пациентов с нестандартной массой шеи. Изготавливается из пластика с проволочным армированием для обеспечения дополнительной устойчивости к перегибам и может включать внутреннюю канюлю. Доступны модели с манжетой и без манжеты, различных размеров для удовлетворения индивидуальных потребностей пациента. Как правило, изделие фиксируется на месте при помощи держателя трахеостомической трубки, закрепляемого вокруг шеи пациента. Это изделие для одноразового использования.</p> <p>Укрупненная: Нет Единица измерения: шт Характеристики: 1. Внутренний диаметр 8; 2. Длина</p>	<p>государств (постановление 102 перечень 1 или 2)</p>
--	--	---

		<p>$\geq 75, \leq 97$;</p> <p>3. Фенестрированная Нет; Да;</p> <p>4. Манжета Нет; Да;</p> <p>5. Армированная Нет;</p> <p>6. Внутренняя канюля Неважно; Да;</p> <p>7. Канал для санации надманжеточного пространства Неважно; Да;</p> <p>Классификации:</p> <p>1. НОМЕНКЛАТУРНАЯ КЛАССИФИКАЦИЯ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ ПО ВИДАМ: Трубка трахеостомическая стандартная, одноразового использования</p> <p>2. Общероссийский классификатор продукции по видам экономической деятельности (ОКПД2): Трубки, шланги и рукава прочие пластмассовые</p>	
83	<p>Трубка трахеостомическая, одноразового использования КТРУ 22.21.29.120- 00000062</p>	<p>Позиция КТРУ 22.21.29.120-00000062 - Трубка трахеостомическая, одноразового использования Обязательна к применению с: 02.03.2020 Описание: Стерильный полый цилиндр, вводимый в искусственное отверстие в трахее (дыхательном горле) в процессе трахеостомии с целью обеспечения доступа к дыхательным путям пациента. Трубка обычно изготавливается из пластмассы и может иметь внутреннюю канюлю. Может комплектоваться или не комплектоваться манжетой, может быть фенестрированной. Выпускаются изделия различных форм и размеров с целью удовлетворения индивидуальных потребностей пациентов.</p>	<p>Отсутствует обоснование указанных дополнительных характеристик</p> <p>Для следующих медицинских изделий необходимо установить ограничение допуска из иностранных государств (постановление 102 перечень 1 или 2)</p>


		<p>Трубка фиксируется на месте при помощи специального держателя, надеваемого на шею пациента. Это изделие одноразового использования. Стерильный армированный цилиндр, вставляемый в искусственное отверстие, созданное в трахее (дыхательном горле) в процессе трахеотомии для обеспечения проходимости дыхательных путей; как правило, используется для пациентов с нестандартной массой шеи. Изготавливается из пластика с проволочным армированием для обеспечения дополнительной устойчивости к перегибам и может включать внутреннюю канюлю. Доступны модели с манжетой и без манжеты, различных размеров для удовлетворения индивидуальных потребностей пациента. Как правило, изделие фиксируется на месте при помощи держателя трахеостомической трубки, закрепляемого вокруг шеи пациента. Это изделие для одноразового использования.</p> <p>Укрупненная: Нет</p> <p>Единица измерения: шт</p> <p>Характеристики:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Внутренний диаметр 8.5; 2. Длина $\geq 78, \leq 99$; 3. Фенестрированная Нет; Да; 4. Манжета Нет; Да; 5. Армированная Нет; 6. Внутренняя канюля Неважно; Да; 7. Канал для санации надманжеточного пространства Неважно; Да; 		
--	--	---	--	--

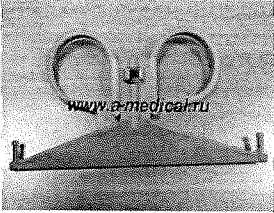
		<p>Классификации:</p> <p>1. НОМЕНКЛАТУРНАЯ КЛАССИФИКАЦИЯ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ ПО ВИДАМ: Трубка трахеостомическая стандартная, одноразового использования</p> <p>2. Общероссийский классификатор продукции по видам экономической деятельности (ОКПД2): Трубки, шланги и рукава прочие пластмассовые</p>		
84	Трубка трахеостомическая, одноразового использования	<p>Позиция КТРУ 22.21.29.120-00000060 - Трубка трахеостомическая, одноразового использования Обязательна к применению с: 02.03.2020</p> <p>Описание: Стерильный полый цилиндр, вводимый в искусственное отверстие в трахее (дыхательном горле) в процессе трахеостомии с целью обеспечения доступа к дыхательным путям пациента. Трубка обычно изготавливается из пластмассы и может иметь внутреннюю канюлю. Может комплектоваться или не комплектоваться манжетой, может быть фенестрированной. Выпускаются изделия различных форм и размеров с целью удовлетворения индивидуальных потребностей пациентов. Трубка фиксируется на месте при помощи специального держателя, надеваемого на шею пациента. Это изделие одноразового использования. Стерильный армированный цилиндр, вставляемый в искусственное отверстие, созданное в трахее (дыхательном горле) в процессе трахеотомии для обеспечения проходимости дыхательных путей; как</p>	<p>Позиция КТРУ 22.21.29.120-00000060 - Трубка трахеостомическая, одноразового использования Обязательна к применению с: 02.03.2020 с указанием обоснования доп.характеристики</p>	<p>Данный код КТРУ не подходит под требования Заказчика, поскольку длина трубки (обязательная для применения характеристика) в диапазоне- ≥ 91 и ≤ 104, не удовлетворяет потребности. Длина трубки данного размера, должна быть в диапазоне не менее 80 не более 90мм. Что соответствует длине трубок как минимум трех производителей: https://alfamedex.ru/catalog/air/opdp/tt/trrach-canulla.html http://www.baltmed.ru/intubacziya/trubki-traxeostomicheskie-traxeotomicheskie/item_478/ http://nda.ru/portex/portex-endotracheal-tube-100-870.html</p>

		<p>правило, используется для пациентов с нестандартной массой шеи. Изготавливается из пластика с проволочным армированием для обеспечения дополнительной устойчивости к перегибам и может включать внутреннюю канюлю. Доступны модели с манжетой и без манжеты, различных размеров для удовлетворения индивидуальных потребностей пациента. Как правило, изделие фиксируется на месте при помощи держателя трахеостомической трубки, закрепляемого вокруг шеи пациента. Это изделие для одноразового использования.</p> <p>Укрепленная: Нет Единица измерения: шт Характеристики:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Внутренний диаметр 9; 2. Длина $\geq 91, \leq 104$; 3. Фенестрированная Нет; Да; 4. Манжета Нет; Да; 5. Армированная Нет; 6. Внутренняя канюля Неважно; Да; 7. Канал для санации надманжеточного пространства Неважно; Да; <p>Классификации:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. НОМЕНКЛАТУРНАЯ КЛАССИФИКАЦИЯ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ ПО ВИДАМ: Трубка трахеостомическая стандартная, одноразового использования 2. Общероссийский классификатор продукции по видам экономической деятельности (ОКПД2): Трубки, шланги и рукава 		
--	--	---	--	--

		прочие пластмассовые		
85	Трубка трахеостомическая, одноразового использования КТРУ 22.21.29.120-00000056	<p>Позиция КТРУ 22.21.29.120-00000056 - Трубка трахеостомическая, одноразового использования</p> <p>Описание: Стерильный полый цилиндр, вводимый в искусственное отверстие в трахее (дыхательном горле) в процессе трахеостомии с целью обеспечения доступа к дыхательным путям пациента. Трубка обычно изготавливается из пластмассы и может иметь внутреннюю канюлю. Может комплектоваться или не комплектоваться манжетой, может быть фенестрированной. Выпускаются изделия различных форм и размеров с целью удовлетворения индивидуальных потребностей пациентов. Трубка фиксируется на месте при помощи специального держателя, надеваемого на шею пациента. Это изделие одноразового использования. Стерильный армированный цилиндр, вставляемый в искусственное отверстие, созданное в трахее (дыхательном горле) в процессе трахеотомии для обеспечения проходимости дыхательных путей; как правило, используется для пациентов с нестандартной массой шеи. Изготавливается из пластика с проволочным армированием для обеспечения дополнительной устойчивости к перегибам и может включать внутреннюю канюлю. Доступны модели с манжетой и без манжеты, различных размеров для удовлетворения индивидуальных потребностей пациента. Как</p>	<p>Позиция КТРУ 22.21.29.120-00000056 - Трубка трахеостомическая, одноразового использования</p> <p>Обязательна к применению с: 02.03.2020 с указанием обоснования доп.характеристик</p>	<p>В таблице указано обоснование по каждому пункту дополнительных характеристик.</p>

		<p>правило, изделие фиксируется на месте при помощи держателя трахеостомической трубки, закрепляемого вокруг шеи пациента. Это изделие для одноразового использования.</p> <p>Укрупненная: Нет</p> <p>Единица измерения: шт</p> <p>Характеристики:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Внутренний диаметр 10; 2. Длина $\geq 87, \leq 104$; 3. Фенестрированная Нет; Да; 4. Манжета Нет; Да; 5. Армированная Нет; 6. Внутренняя канюля Неважно; Да; 7. Канал для санации надманжеточного пространства Неважно; Да; <p>Классификации:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. НОМЕНКЛАТУРНАЯ КЛАССИФИКАЦИЯ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ ПО ВИДАМ: Трубка трахеостомическая стандартная, одноразового использования 2. Общероссийский классификатор продукции по видам экономической деятельности (ОКПД2): Трубки, шланги и рукава прочие пластмассовые 		
86	Система для измерения диуреза	<p>Позиция КТРУ 26.60.12.129-00000082 - Система мониторинга мочеиспускания</p> <p>Описание: Комплект устройств для автоматического и непрерывного контроля и отображения данных по диурезу пациента (потока/объема мочи). Система обычно состоит из переносного монитора с</p>	<p>Позиция КТРУ 26.60.12.129-00000082 - Система мониторинга мочеиспускания</p> <p>Обязательна к применению с: 01.07.2019 с указанием обоснования доп.характеристи</p>	<p>Пояснение Заказчика: Данное КТРУ не соответствует системе, описанной в техническом задании. Система для измерения диуреза стерильное, одноразовое устройство, которое не имеет</p>

		<p>питанием от батарей с элементами управления, цифровым дисплеем, системой тревожного оповещения и памятью; электронного (например, оптического) датчика диуреза; и одноразового мочеприемника. Система обычно используется в ситуациях, когда для лечения и ухода за пациентом важен контроль за работой почек и содержанием жидкости в организме (например, при мониторинге диуреза в отделении интенсивной терапии).</p> <p>Укрупненная: Нет Единица измерения: шт Характеристики: —</p> <p>Классификации: 1. Общероссийский классификатор продукции по видам экономической деятельности (ОКПД2): Приборы и аппараты для функциональной диагностики прочие, применяемые в медицинских целях, не включенные в другие группировки 2. НОМЕНКЛАТУРНАЯ КЛАССИФИКАЦИЯ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ ПО ВИДАМ: Система мониторинга мочеиспускания</p>	к	<p>переносного монитора и всего остального описанного в КТРУ. Она состоит из мочеприемника с сухой капельной камерой, трубками и ремнями для крепления к кровати пациента. Выглядит примерно вот так.</p> 
87	Крепление мочеприемника	<p>Позиция КТРУ 32.50.13.190-00006909 - Пара ремешков для крепления мочеприемников (мешков для сбора мочи) к ноге Описание: - Укрупненная: Нет Единица измерения: шт Характеристики: —</p> <p>Классификации: 1. Классификация технических средств реабилитации (изделий):</p>	<p>Позиция КТРУ 32.50.13.190-00006909 - Пара ремешков для крепления мочеприемников (мешков для сбора мочи) к ноге Обязательна к применению с: 01.02.2019</p>	<p>В техническом задании описан крючок, для крепления мочеприемника прикроватного к кровати, а не ремешки, как в КТРУ к ноге пациента (пояснение Заказчика).</p>

		<p>Пара ремешков для крепления мочеприемников (мешков для сбора мочи) к ноге</p> <p>2. Общероссийский классификатор продукции по видам экономической деятельности (ОКПД2): Инструменты и приспособления, применяемые в медицинских целях, прочие, не включенные в другие группировки</p>		
88	<p>Мочеприемник закрытый приклеивающийся для младенцев/педиатрический КТРУ 22.19.71.190-00000110</p>	<p>Позиция КТРУ 22.19.71.190-00000110 - Мочеприемник закрытый приклеивающийся для младенцев/педиатрический</p> <p>Обязательна к применению с: 02.03.2020</p> <p>Описание: Стерильный гибкий пластиковый мешок с приклеивающимся краем (форма обычно зависит от пола пациента), предназначенный для прикрепления к коже вокруг половых органов для сбора мочи у новорожденных/детей. Он не имеет отверстия для слива мочи и обычно применяется при отборе проб для биохимических, цитологических и/или бактериологических исследований. Это изделие одноразового использования.</p> <p>Укрупненная: Нет</p> <p>Единица измерения: шт</p> <p>Характеристики:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Объем мешка $\geq 100, \leq 150$; 2. Тип Универсальный; 3. Антивозвратный клапан Нет; <p>Классификации:</p> <p>1. НОМЕНКЛАТУРНАЯ КЛАССИФИКАЦИЯ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ ПО ВИДАМ: Мочеприемник закрытый</p>	<p>Отсутствует обоснование указанных дополнительных характеристик</p>	<p>Нет ни одного дополнительного параметра, отличающегося от характеристик по КТРУ.</p>

		<p>приклеивающийся для младенцев/педиатрический</p> <p>2. Общероссийский классификатор продукции по видам экономической деятельности (ОКПД2): Изделия из резины, кроме твердой резины (эбонита), гигиенические или фармацевтические прочие</p>		
89	<p>Набор для выполнения клизмы КТРУ 22.19.71.190-00000042</p>	<p>Позиция КТРУ 22.19.71.190-00000042 - Набор для выполнения клизмы</p> <p>Обязательна к применению с: 01.10.2019</p> <p>Описание: Набор изделий, предназначенных для доставки жидкости (например, солевого раствора) в прямую кишку для облегчения эвакуации содержимого толстой кишки. Включает резервуар для жидкости (например, мешок для клизмы), из которого под действием силы тяжести вытекает жидкость, и, как правило, трубки и наконечник для клизмы; резервуар может быть предварительно заполнен раствором для клизмы, не содержащим лекарственные средства, а набор может поставляться в уже собранном виде. Это изделие для одноразового использования.</p> <p>Укрупненная: Нет</p> <p>Единица измерения: шт</p> <p>Характеристики:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Объем емкости для раствора 2000; 2. Диаметр отверстия наконечника $\geq 6, \leq 8$; 3. Атравматичный наконечник Не важно; Да; 4. Приспособление для подвешивания на стойке 	<p>Отсутствует обоснование указанных дополнительных характеристик</p>	<p>Нет ни одного дополнительного параметра, отличающегося от характеристик по КТРУ.</p>

		<p>Не важно; Да; 5. Стерильность Не важно; Да; Классификации: 1. НОМЕНКЛАТУРНАЯ КЛАССИФИКАЦИЯ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ ПО ВИДАМ: Набор для выполнения клизмы 2. Общероссийский классификатор продукции по видам экономической деятельности (ОКПД2): Изделия из резины, кроме твердой резины (эбонита), гигиенические или фармацевтические прочие</p>		
90	<p>Электрод для электрокардиог рафии, одноразового использования КТРУ 26.60.12.140- 00000013</p>	<p>Позиция КТРУ 26.60.12.140-00000013 - Электрод для электрокардиографии, одноразового использования Обязательна к применению с: 01.07.2019 Описание: Нестерильный неинвазивный электрический проводник, разработанный для передачи биоэлектрических сигналов сердца с кожи на поверхности грудной клетки на контролирующее устройство электрокардиографа, через ЭКГ отведение (не относится к данному виду). Обычно это похожий на диск электрод, который фиксируется на коже специальным адгезивным средством, пластырем или за счет механизма всасывания; предварительно может быть нанесен проводящий гель, и может прилагаться салфетка для очищения кожи для обеспечения электрического соединения. Электрокардиография обычно проводится при использовании комплекта электродов (например, 10</p>	<p>Отсутствует обоснование указанных дополнительных характеристик</p> <p>Ограничение радиоэлектронной продукции инострального происхождения (постановление 878)</p>	<p>Согласно пунктов 5 и 6 «Правил использования каталога товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд (утв. постановлением Правительства РФ от 8 февраля 2017 г. N 145)»: Заказчик вправе, за исключением случаев, если иное не предусмотрено особенностями описания отдельных видов объектов закупок, установленными Правительством Российской Федерации в соответствии с частью 5 статьи 33 Федерального закона, указать в извещении об осуществлении закупки, приглашении и</p>

		<p>штук), присоединенных к соответствующим отведениям и кабелям. Это изделие для одноразового использования.</p> <p>Укрупненная: Нет</p> <p>Единица измерения: шт</p> <p>Характеристики:</p> <p>—</p> <p>Классификации:</p> <p>1. НОМЕНКЛАТУРНАЯ КЛАССИФИКАЦИЯ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ ПО ВИДАМ:</p> <p>Электрод для электрокардиографии, одноразового использования</p> <p>2. Общероссийский классификатор продукции по видам экономической деятельности (ОКПД2):</p> <p>Части и принадлежности электродиагностической аппаратуры и аппаратуры, основанной на использовании ультрафиолетового или инфракрасного излучения, предназначенной для применения в медицинских целях</p>	<p>документации о закупке дополнительную информацию, а также дополнительные потребительские свойства, в том числе функциональные, технические, качественные, эксплуатационные характеристики товара, работы, услуги в соответствии с положениями статьи 33 Федерального закона, которые не предусмотрены в позиции каталога; В случае предоставления дополнительной информации, предусмотренной пунктом 5 настоящих Правил, заказчик обязан включить в описание товара, работы, услуги обоснование необходимости использования такой информации (при наличии описания товара, работы, услуги в позиции каталога).</p> <p>У данной позиции КТРУ во вкладке «Описание товара, работы, услуги» Характеристики товара, работы, услуги- Сведения отсутствуют.</p> <p>Поскольку в описании вида медицинского изделия указываются различные модели, конструкции,</p>
--	--	--	---

				<p>варианты, материалы, размеры и др. его исполнения, Заказчик добавил в техническое задание, характеристики, наиболее значимые, которые позволяют, в необходимой степени детализировать закупаемый товар.</p> <p>По наименованию и коду вида мед изделия 291580</p> <p>Электрод для электрокардиографии, одноразового использования</p> <p>это медицинское изделие отсутствует в реестре российской радиоэлектронной продукции постановления 878 На данное изделие распространяется приказ 126н код 26.60 как расходная часть к оборудованию диагностическому электрокардиографу</p>
91	<p>Электрод для электрокардиографии, одноразового использования КТРУ 26.60.12.140-00000013</p>			
92	<p>Фиксатор чрескожного катетера/трубки, стерильный КТРУ 32.50.13.190-00007031</p>	<p>Позиция КТРУ 32.50.13.190-00007031 - Фиксатор чрескожного катетера/трубки, стерильный Обязательна к применению с: 01.07.2019 Описание: Стерильное изделие, разработанное для фиксации чрескожного катетера/трубки (например, внутривенного катетера, гастростомической трубки, эпидурального катетера, дренажного катетера) на теле пациента без наложения швов. Представляет собой адгезивную подушечку, полоску или бандаж,</p>	<p>Отсутствует обоснование указанных дополнительных характеристик</p>	<p>Согласно пунктов 5 и 6 «Правил использования каталога товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд (утв. постановлением Правительства РФ от 8 февраля 2017 г. N 145)»: Заказчик вправе, за исключением случаев, если иное</p>

		<p>фиксируемый на коже пациента, иногда на внешней стороне может быть встроенный механизм фиксации (например, застежка-липучка/петля) или механическая застежка для удержания катетера на месте соединения с разъемом или трубкой; может включать прозрачную пленку для контроля места фиксации. Это изделие для одноразового использования. Укрепленная: Нет Единица измерения: шт Характеристики: —</p> <p>Классификации: 1. НОМЕНКЛАТУРНАЯ КЛАССИФИКАЦИЯ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ ПО ВИДАМ: Фиксатор чрескожного катетера/трубки носимый, стерильный 2. Общероссийский классификатор продукции по видам экономической деятельности (ОКПД2): Инструменты и приспособления, применяемые в медицинских целях, прочие, не включенные в другие группировки</p>	<p>не предусмотрено особенностями описания отдельных видов объектов закупок, установленными Правительством Российской Федерации в соответствии с частью 5 статьи 33 Федерального закона, указать в извещении об осуществлении закупки, приглашении и документации о закупке дополнительную информацию, а также дополнительные потребительские свойства, в том числе функциональные, технические, качественные, эксплуатационные характеристики товара, работы, услуги в соответствии с положениями статьи 33 Федерального закона, которые не предусмотрены в позиции каталога; В случае предоставления дополнительной информации, предусмотренной пунктом 5 настоящих Правил, заказчик обязан включить в описание товара, работы, услуги обоснование необходимости использования такой информации (при наличии описания</p>
--	--	---	---

				<p>товара, работы, услуги в позиции каталога).</p> <p>У данной позиции КТРУ во вкладке «Описание товара, работы, услуги» Характеристики товара, работы, услуги- Сведения отсутствуют.</p> <p>Поскольку в описании вида медицинского изделия указываются различные модели, конструкции, варианты, материалы, размеры и др. его исполнения, Заказчик, добавил в техническое задание, характеристики, наиболее значимые, которые позволяют, в необходимой степени детализировать закупаемый товар.</p>
93	<p>Фиксатор чрескожного катетера/трубки, стерильный КТРУ 32.50.13.190-00007031</p>			
94	<p>Набор для катетеризации центральных вен, кратковременного использования КТРУ 32.50.13.110-00005159</p>	<p>Позиция КТРУ 32.50.13.110-00005159 - Набор для катетеризации центральных вен, кратковременного использования Обязательна к применению с: 01.07.2019 Описание: Набор стерильных изделий и материалов, предназначенных для использования при кратковременном (сроком не более 30 дней) введении центрального венозного катетера с целью проведения</p>	<p>Отсутствует обоснование указанных дополнительных характеристик</p> <p>Для следующих медицинских изделий необходимо установить ограничение допуска из иностранных</p>	<p>Согласно пунктов 5 и 6 «Правил использования каталога товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд</p> <p>(утв. постановлением Правительства РФ от 8 февраля 2017 г. N 145)»: Заказчик</p>

		<p>различных (т.е., неспециализированных) процедур информиязузии/аспирации. Набор, часто называемый лотком, включает не только неимплантируемый центральный венозный катетер и изделия, специально предназначенные для введения/обеспечения функционирования катетера (например, интродьюсер, проводник), но и неспециализированные вспомогательные изделия (например, простыню, перевязочный материал, скальпель). Это изделие для одноразового использования.</p> <p>Укрупненная: Нет Единица измерения: шт Характеристики: —</p> <p>Классификации: 1. НОМЕНКЛАТУРНАЯ КЛАССИФИКАЦИЯ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ ПО ВИДАМ: Набор для катетеризации центральных вен, кратковременного использования 2. Общероссийский классификатор продукции по видам экономической деятельности (ОКПД2): Шприцы, иглы, катетеры, канюли и аналогичные инструменты</p>	<p>государств (постановление 102 перечень 1 или 2)</p>	<p>вправе, за исключением случаев, если иное не предусмотрено особенностями описания отдельных видов объектов закупок, установленными Правительством Российской Федерации в соответствии с частью 5 статьи 33 Федерального закона, указать в извещении об осуществлении закупки, приглашении и документации о закупке дополнительную информацию, а также дополнительные потребительские свойства, в том числе функциональные, технические, качественные, эксплуатационные характеристики товара, работы, услуги в соответствии с положениями статьи 33 Федерального закона, которые не предусмотрены в позиции каталога; В случае предоставления дополнительной информации, предусмотренной пунктом 5 настоящих Правил, заказчик обязан включить в описание товара, работы, услуги обоснование необходимости</p>
--	--	---	--	--

			<p>использования такой информации (при наличии описания товара, работы, услуги в позиции каталога).</p> <p>У данной позиции КТРУ во вкладке «Описание товара, работы, услуги» Характеристики товара, работы, услуги- Сведения отсутствуют.</p> <p>Поскольку в описании вида медицинского изделия указываются различные модели, конструкции, варианты, материалы, размеры и др. его исполнения, Заказчик, добавил в техническое задание, характеристики, наиболее значимые, которые позволяют, в необходимой степени детализировать закупаемый товар.</p> <p>ПП 102 перечень 1, при применении данного перечня следует руководствоваться не только кодом но и наименованием.</p> <p>По наименованию данное изделие нельзя отнести к перечню, поскольку это набор в состав которого входят различные составляющие: проводники, дилататоры, заглушки, фиксаторы, кабели и др не относящее к коду 32.50.13.110.</p>
95	<p>Набор для катетеризации центральных вен, кратковременного использования КТРУ 32.50.13.110-00005159</p>		

96	Набор для катетеризации центральных вен, кратковременного использования КТРУ 32.50.13.110-00005159	
97	Набор для катетеризации центральных вен, кратковременного использования КТРУ 32.50.13.110-00005159	
98	Набор для катетеризации центральных вен, кратковременного использования КТРУ 32.50.13.110-00005159	
99	Набор для катетеризации центральных вен, кратковременного использования КТРУ 32.50.13.110-00005159	
100	Набор для катетеризации центральных вен, кратковременного	

В перечне 2 отсутствует как наименование так и вид данного мед изделия, материал у всех составляющих набора различный, и ПВХ среди них нет.

	использования КТРУ 32.50.13.110-00005159			
10 1	Набор для катетеризации центральных вен, кратковременного использования КТРУ 32.50.13.110-00005159			
10 2	Набор для катетеризации центральных вен, кратковременного использования КТРУ 32.50.13.110-00005159			
10 3	Набор для инвазивного измерения артериального давления	<p>Позиция КТРУ 26.60.12.129-00000093 - Набор с датчиком для измерения артериального давления</p> <p>Обязательна к применению с: 01.07.2019</p> <p>Описание: Набор изделий, включающий необходимые трубки, датчик(и) давления и другие предметы (например, коннекторы, запорные краны, зажимы и фильтры), используемые для инвазивного измерения артериального давления. Этот набор, как правило, подключают напрямую к применяемому инвазивному катетеру, после чего датчик начинает подавать электрические сигналы для отображения на системе мониторинга состояния пациента. Изделие обладает соответствующими физическими характеристиками для максимального долгого сохранения формы волны и</p>	<p>Позиция КТРУ 26.60.12.129-00000093 - Набор с датчиком для измерения артериального давления</p> <p>Обязательна к применению с: 01.07.2019 с указанием обоснования дополнительных характеристик.</p>	<p>Данное КТРУ не соответствует описанию набора в техническом задании, т.к. в набор не входит датчик, а входит катетер, удлинительная линия, фиксирующие крылья, интродьюсерная игла, проводник, гемостатический клапан.</p> <p>Не применение ПП 102 данное изделие отсутствует обоих перечнях по коду ОКПД2, коду вида и наименованию.</p> <p>По коду ОКПД2 32.50.13.190 Инструменты и приспособления, применяемые в медицинских целях, прочие, не включенные в</p>

		<p>точности воспроизведения измеренного давления. Это изделие для одноразового использования. Укрупненная: Нет Единица измерения: шт Характеристики: —</p> <p>Классификации: 1. Общероссийский классификатор продукции по видам экономической деятельности (ОКПД2): Приборы и аппараты для функциональной диагностики прочие, применяемые в медицинских целях, не включенные в другие группировки 2. НОМЕНКЛАТУРНАЯ КЛАССИФИКАЦИЯ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ ПО ВИДАМ: Набор с датчиком для инвазивного измерения артериального давления</p>		<p>другие группировки и наименованию коду вида изделия 254530 Медицинское изделие отсутствует в реестре российской радиоэлектронной продукции постановления 878 На данное изделие распространяется приказ 126н код 32.5 как Инструменты и оборудование медицинские, в том числе стенты для коронарных артерий, катетеры</p>
10 4	Набор для инвазивного измерения артериального давления		<p>Для следующих медицинских изделий необходимо установить ограничение допуска из иностранных государств (постановление 102 перечень 1 или 2)</p> <p>Ограничение радиоэлектронной продукции иностранного происхождения (постановление 878)</p>	
10 5	Магистраль удлинительная для шприцевых насосов	<p>Позиция КТРУ 32.50.50.190-00000118 - Набор для удлинения магистралей для внутривенных вливаний Обязательна к применению с: 01.07.2019 Описание: Набор трубок и коннекторов, предназначенных для</p>	<p>Позиция КТРУ 32.50.50.190-00000118 - Набор для удлинения магистралей для внутривенных вливаний Обязательна к применению с: 01.07.2019 с</p>	<p>Данная магистраль не является набором, это расходная часть которая используется совместно с инфузионным электрическим насосом. С одной стороны</p>

		удлинения трубки из набора для внутривенных вливаний, используемый в тех случаях, когда стандартной длины магистрали недостаточно. Это изделие для одноразового использования. Увеличенная: Нет	указанием обоснования дополнительных характеристик.	подсоединяется к шприцу в насосе с другой к катетеру. Имеет код ОКПД2 32.50.13.190 и не относится к 341 постановлению.
10 6	Магистраль удлинительная для шприцевых насосов	Единица измерения: шт Характеристики: — Классификации: 1. НОМЕНКЛАТУРНАЯ КЛАССИФИКАЦИЯ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ ПО ВИДАМ: Набор для удлинения магистрали для внутривенных вливаний	При размещении необходимо предоставлять преимущества для организаций инвалидов (постановление 341)	
10 7	Магистраль удлинительная для шприцевых насосов	2. Общероссийский классификатор продукции по видам экономической деятельности (ОКПД2): Изделия медицинские, в том числе хирургические, прочие, не включенные в другие группировки		
10 8	Магистраль удлинительная для шприцевых насосов			
11 0	Фильтр-канюля	Позиция КТРУ 32.50.13.110-00005040 - Канюля/игла для приготовления лекарственных средств, стерильная Обязательна к применению с: 01.07.2019 Описание: Стерильная тонкая металлическая или пластиковая трубка с тупым дистальным концом, предназначенная для прикрепления к шприцу с целью аспирации жидких фармацевтических препаратов из флаконов или ампул в процессе приготовления определенных лекарственных средств профессиональными медицинскими работниками (например, фармацевтами,	Позиция КТРУ 32.50.13.110-00005040 - Канюля/игла для приготовления лекарственных средств, стерильная Обязательна к применению с: 01.07.2019 с указанием обоснования дополнительных характеристик.	Данное изделие является двухканальной закрытой фильтр-системой для безыгольного многократного забора жидких медикаментов с поддержкой стерильности, с автоматическим аспирационным клапаном. Имеет сложную конструкцию в виде пластины в которой находятся фильтры, с острым двухканальным наконечником и клапаном. Имеет код ОКПД 2 32.50.13.190

11 1	Фильтр-канюля	<p>врачами, медицинскими сестрами). Это изделие не предназначено для подкожных инъекций или манипуляций с тканями. Это изделие для одноразового использования.</p> <p>Укрупненная: Нет Единица измерения: шт Характеристики: —</p> <p>Классификации: 1. Общероссийский классификатор продукции по видам экономической деятельности (ОКПД2): Шприцы, иглы, катетеры, канюли и аналогичные инструменты 2. НОМЕНКЛАТУРНАЯ КЛАССИФИКАЦИЯ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ ПО ВИДАМ: Канюля/игла для приготовления лекарственных средств, стерильная</p>		и код вида медицинского изделия 319140, а не 139740 указанный к данному КТРУ
11 2	Удлинительная линия	<p>Позиция КТРУ 32.50.50.190-00000118 - Набор для удлинения магистральной для внутривенных вливаний Обязательна к применению с: 01.07.2019 Описание: Набор трубок и коннекторов, предназначенных для удлинения трубки из набора для внутривенных вливаний, используемый в тех случаях, когда стандартной длины магистральной недостаточно. Это изделие для одноразового использования.</p> <p>Укрупненная: Нет Единица измерения: шт Характеристики: —</p> <p>Классификации: 1. НОМЕНКЛАТУРНАЯ КЛАССИФИКАЦИЯ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ ПО ВИДАМ: Набор для удлинения</p>	<p>Позиция КТРУ 32.50.50.190-00000118 - Набор для удлинения магистральной для внутривенных вливаний Обязательна к применению с: 01.07.2019 с указанием обоснования дополнительных характеристик.</p>	<p>Данное изделие не является набором, это соединительная трубка имеет код ОКПД2 32.50.13.190 и не относится к 341 постановлению</p>
11 3	Удлинительная линия	<p>Укрупненная: Нет Единица измерения: шт Характеристики: —</p> <p>Классификации: 1. НОМЕНКЛАТУРНАЯ КЛАССИФИКАЦИЯ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ ПО ВИДАМ: Набор для удлинения</p>	<p>При размещении необходимо предоставлять преимущества для организаций инвалидов (постановление 341)</p>	

		магистрала для внутривенных вливаний 2. Общероссийский классификатор продукции по видам экономической деятельности (ОКПД2): Изделия медицинские, в том числе хирургические, прочие, не включенные в другие группировки		
11 4	Наконечник Для хирургического отсасывания жесткий наконечник Янкауэр.	Позиция КТРУ 32.50.13.110-00005083 - Катетер аспирационной системы, общего назначения Обязательна к применению с: 01.07.2019 Описание: Гибкая трубка, используемая при удалении жидкостей из тела через естественное отверстие в теле, хирургический надрез или рану. обычно предназначена для прикрепления к сборной канистре или склянке, где создается вакуум с помощью всасывающей системы. Это изделие разового использования. Укрупненная: Нет Единица измерения: шт Характеристики: — Классификации: 1. НОМЕНКЛАТУРНАЯ КЛАССИФИКАЦИЯ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ ПО ВИДАМ: Катетер аспирационной системы, общего назначения 2. Общероссийский классификатор продукции по видам экономической деятельности (ОКПД2): Шприцы, иглы, катетеры, канюли и аналогичные инструменты	Позиция КТРУ 32.50.13.110-00005083 - Катетер аспирационной системы, общего назначения Обязательна к применению с: 01.07.2019 с указанием обоснования дополнительных характеристик.	(пояснение Заказчика) Это наконечник, который крепится к трубке аспирационной (отдельная позиция спецификации). В наименовании написано, что он жесткий и не является гибкой трубкой и не крепится к сборной канистре. Имеет код ОКПД 2 32.50.13.190
11 5	Наконечник Для хирургического отсасывания жесткий наконечник Янкауэр.			
11 6	Наконечник Для хирургического отсасывания жесткий наконечник Янкауэр.			
11 7	Наконечник Для хирургического отсасывания жесткий наконечник Янкауэр.			
12 3	Набор с датчиком для измерения артериального	Позиция КТРУ 26.60.12.129-00000093 - Набор с датчиком для измерения артериального	Отсутствует обоснование дополнительных	Согласно пунктов 5 и 6 «Правил использования

<p>давления КТРУ 26.60.12.129- 00000093</p>	<p>давления Обязательна к применению с: 01.07.2019 Описание: Набор изделий, включающий необходимые трубки, датчик(и) давления и другие предметы (например, коннекторы, запорные краны, зажимы и фильтры), используемые для инвазивного измерения артериального давления. Этот набор, как правило, подключают напрямую к применяемому инвазивному катетеру, после чего датчик начинает подавать электрические сигналы для отображения на системе мониторинга состояния пациента. Изделие обладает соответствующими физическими характеристиками для максимально долгого сохранения формы волны и точности воспроизведения измеренного давления. Это изделие для одноразового использования. Укрупненная: Нет Единица измерения: шт Характеристики: — Классификации: 1. Общероссийский классификатор продукции по видам экономической деятельности (ОКПД2): Приборы и аппараты для функциональной диагностики прочие, применяемые в медицинских целях, не включенные в другие группировки 2. НОМЕНКЛАТУРНАЯ КЛАССИФИКАЦИЯ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ ПО ВИДАМ: Набор с датчиком для инвазивного измерения артериального давления</p>	<p>характеристик. Ограничение радиоэлектронной продукции иностранный происхождения (постановление 878)</p>	<p>каталога товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд (утв. постановлением Правительства РФ от 8 февраля 2017 г. N 145)»: Заказчик вправе, за исключением случаев, если иное не предусмотрено особенностями описания отдельных видов объектов закупок, установленными Правительством Российской Федерации в соответствии с частью 5 статьи 33 Федерального закона, указать в извещении об осуществлении закупки, приглашении и документации о закупке дополнительную информацию, а также дополнительные потребительские свойства, в том числе функциональные, технические, качественные, эксплуатационные характеристики товара, работы, услуги в соответствии с положениями статьи 33 Федерального закона, которые не предусмотрены в позиции каталога; В случае</p>
---	---	---	---

			<p>предоставления дополнительной информации, предусмотренной пунктом 5 настоящих Правил, заказчик обязан включить в описание товара, работы, услуги обоснование необходимости использования такой информации (при наличии описания товара, работы, услуги в позиции каталога).</p> <p>У данной позиции КТРУ во вкладке «Описание товара, работы, услуги» Характеристики товара, работы, услуги- Сведения отсутствуют. Поскольку в описании вида медицинского изделия указываются различные модели, конструкции, варианты, материалы, размеры и др. его исполнения, Заказчик, добавил в техническое задание, характеристики, наиболее значимые, которые позволяют, в необходимой степени детализировать закупаемый товар.</p> <p>Не применение ПП 102 данное изделие отсутствует обоим перечнях по коду ОКПД2, коду вида и наименованию.</p>
--	--	--	---

				<p>По коду ОКПД2 26.60.12.129</p> <p>Приборы и аппараты для функциональной диагностики прочие, применяемые в медицинских целях, не включенные в другие группировки</p> <p>и наименованию коду вида мед изделия 145140</p> <p>Набор с датчиком для инвазивного измерения артериального давления</p> <p>это медицинское изделие отсутствует в реестре это медицинское изделие отсутствует в реестре российской радиоэлектронной продукции постановления 878</p> <p>На данное изделие распространяется приказ 126н код 26.60 как расходная часть к Приборам и аппаратам для функциональной диагностики прочие, применяемые в медицинских целях, не включенные в другие группировки.</p> <p>Через кабель данное изделие подключается к монитору пациента для диагностики и измерения артериального давления</p>
--	--	--	--	---

12 5	Набор с датчиком для измерения артериального давления КТРУ 26.60.12.129-00000093			
12 6	Набор для катетеризации артерий	<p>Позиция КТРУ 32.50.13.110-00005222 - Катетер венозный центральный периферически вводимый</p> <p>Обязательна к применению с: 01.07.2019</p> <p>Описание: Стерильная тонкая гибкая трубка, предназначенная для введения в периферическую вену и продвигаемая дальше в центральную вену для обеспечения краткосрочного или длительного внутрисосудистого доступа для введения медикаментов (антибиотиков), химиотерапевтических веществ, питательных веществ, парентеральных растворов, обезболивающих жидкостей и иногда для взятия образцов крови, контроля кровяного давления и температуры и инъекций контрастного вещества; изделие не предназначено в первую очередь для экстракорпоральной гемотерапии, такой как гемодиализ. Изделие, также известное как периферически вводимый центральный катетер, как правило, включает специальные принадлежности для введения/обеспечения возможности функционирования катетера (например, луеровские разъемы, стилет). Это изделие для одноразового использования.</p> <p>Укрупненная: Нет</p> <p>Единица измерения: шт</p> <p>Характеристики:</p>	<p>Отсутствует обоснование дополнительных характеристик.</p> <p>Ограничение радиоэлектронной продукции иностранного происхождения (постановление 878)</p>	<p>Данная позиция в КТРУ отсутствует, поэтому нет необходимости обосновывать дополнительные характеристики.</p> <p>(пояснение Заказчика) Данный код КТРУ на катетер, а у Заказчика набор в состав которого входит не только катетер, но и интродьюсер, проводник</p> <p>Имеет код ОКПД2 32.50.13.190 и вид медицинского изделия 254530</p>
12 7	Набор для катетеризации артерий			

		<p>—</p> <p>Классификации:</p> <p>1. Общероссийский классификатор продукции по видам экономической деятельности (ОКПД2): Шприцы, иглы, катетеры, канюли и аналогичные инструменты</p> <p>2. НОМЕНКЛАТУРНАЯ КЛАССИФИКАЦИЯ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ ПО ВИДАМ: Катетер венозный центральный периферически вводимый</p>		
12 8	Система испарителя ингаляционного анестетика	<p>Позиция КТРУ 32.50.21.121-00000090 - Испаритель галотана анестезиологический Обязательна к применению с: 01.07.2019</p> <p>Описание: Изделие, используемое для перевода в парообразное состояние анестетика галотана (также известного как фторотан) и подачи контролируемого количества полученных паров пациенту во время подготовки к операции. Обычно монтируется на анестезиологической системе или аппарате искусственной вентиляции легких.</p> <p>Укрупненная: Нет</p> <p>Единица измерения: шт</p> <p>Характеристики:</p> <p>—</p> <p>Классификации:</p> <p>1. Общероссийский классификатор продукции по видам экономической деятельности (ОКПД2): Аппараты для ингаляционного наркоза</p> <p>2. НОМЕНКЛАТУРНАЯ КЛАССИФИКАЦИЯ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ ПО ВИДАМ: Испаритель галотана анестезиологический</p>	<p>Позиция КТРУ 32.50.21.121-00000090 - Испаритель галотана анестезиологический Обязательна к применению с: 01.07.2019 с указанием обоснования дополнительных характеристик.</p>	<p>Данная система является одноразовой, в состав которой входит не только испаритель но и бактериальный фильтр, линия подачи препарата, люэровский колпачок, шприц. Имеет вид медицинского изделия 318860, а не 282600 указанный в КТРУ.</p> <p>Кроме этого данная система используется с анестетиками: севофлуран и изофлуран.</p>
13	Аэрозольный	Позиция КТРУ	Позиция КТРУ	Указанное КТРУ

0	комплект	<p>32.50.21.129-00000025 - Маска лицевая аэрозольная, реверсивная</p> <p>Описание: Гибкое изделие определенной формы, надеваемое поверх носа и рта пациента с целью подачи аэрозольных частиц/газов в дыхательные пути пациента. Как правило, используется вместе с ингалятором или медицинской камерой для подачи лекарственного средства либо в медицинском учреждении, либо в домашних условиях. Изготавливается из высококачественных смол или других материалов, за счет которых маска достаточно мягкая и гибкая, чтобы герметично облегать лицо пациента. Может включать в себя оголовники; доступны изделия различных размеров. Это изделие для одноразового использования. Укрупненная: Нет Единица измерения: шт Характеристики: —</p> <p>Классификации: 1. НОМЕНКЛАТУРНАЯ КЛАССИФИКАЦИЯ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ ПО ВИДАМ: Маска лицевая аэрозольная, реверсивная 2. Общероссийский классификатор продукции по видам экономической деятельности (ОКПД2): Оборудование дыхательное прочее, не включенное в другие группировки</p>	<p>32.50.21.129-00000025 - Маска лицевая аэрозольная, реверсивная Обязательна к применению с: 01.07.2019 с указанием обоснования дополнительных характеристик.</p> <p>Для следующих медицинских изделий необходимо установить ограничение допуска из иностранных государств (постановление 102 перечень 1 или 2) https://mediatormed.ru/maska-kislorodnaya-s-nebulayzerom</p>	<p>нельзя применить в отношении аэрозольного комплекта, поскольку кроме описанной маски в состав входит, небулайзер для трахеобронхиального осаждения и кислородная трубка. Касаемо не применения 102 перечень 1. При применении настоящего перечня следует руководствоваться как кодом в соответствии с Общероссийским классификатором продукции по видам экономической деятельности (ОКПД2), так и наименованием вида медицинского изделия. Судя по наименованию и техническим и качественным характеристикам это изделие одноразового использования. По мнению комиссии Управления, не является оборудованием. Под термином «оборудование» часто понимают совокупность машин и механизмов, которые объединены для выполнения некой функции. Учитывая, что на сайте Росздравнадзора отсутствует информация о зарегистрированных</p>
---	----------	--	--	---

				<p>масках, входящих в данный комплект, можно с уверенностью сказать что комплект так же не производится в РФ или государств - членов Евразийского экономического союза. Поэтому применение данного ограничения нецелесообразно.</p> <p>Касаемо не применения ПП 102 перечня №2: материал данного изделия не из ПВХ.</p>
13 1	Увлажнитель-распылитель	<p>Позиция КТРУ 32.50.13.190-00068 - Увлажнитель дыхательных смесей без подогрева</p> <hr/> <p>Описание: Устройство, предназначенное для предупреждения сухости дыхательных путей при вдыхании кислорода (O2) путем добавления водяного пара к сухому газу при его прохождении через воду или реже над водой. Оно обычно состоит из градуированного контейнера (емкости) для воды, верхней части, выполняющей функции крышки (обычно навинчивающейся крышки с герметичным уплотнением), и трубки, которая погружается в воду, чтобы направить газ ниже уровня воды. Это устройство, общеизвестное как пузырьковый увлажнитель, не применяется для нагрева воды. Оно имеет коннекторы: 1) один (например, барашковая гайка) для подключения к флоуметру для кислородной терапии; и 2) второй для</p>	<p>Позиция КТРУ 32.50.13.190-00068 - Увлажнитель дыхательных смесей без подогрева</p> <hr/> <p>Обязательна к применению с: 01.01.2018 с указанием обоснования дополнительных характеристик.</p> <p>Для следующих медицинских изделий необходимо установить ограничение допуска из иностранных государств (постановление 102 перечень 1)</p>	<p>Применение данного КТРУ не возможно по данной позиции поскольку:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Является капроновой емкостью одноразового использования для стерильной жидкости. 2. Объем указанный в КТРУ не соответствует потребности, необходимый объем 500мл. <p>Имеет код ОКПД2 32.50.13.190, по наименованию отсутствует в перечне 1, имеет материал не ПВХ соответственно его нельзя отнести к перечню 2.</p>

		<p>соединения с трубкой пациента. Это изделие многоразового использования. Укрупненная: Нет Единица измерения: шт Характеристики: 1. Рабочий объем жидкости $\geq 100, \leq 160$; 2. Объем увлажняющей ёмкости $\geq 300.1, \leq 350$; Классификации: 1. Общероссийский классификатор продукции по видам экономической деятельности (ОКПД2): Инструменты и приспособления, применяемые в медицинских целях, прочие, не включенные в другие группировки 2. НОМЕНКЛАТУРНАЯ КЛАССИФИКАЦИЯ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ ПО ВИДАМ: Увлажнитель дыхательных смесей без подогрева</p>		
13 4	<p>Клинок для ларингоскопа, одноразового использования КТРУ 32.50.13.190-00007686</p>	<p>Позиция КТРУ 32.50.13.190-00007686 - Клинок для ларингоскопа, одноразового использования Обязательна к применению с: 01.07.2019 Описание: Сегмент ларингоскопа (т.е. жесткого типа интубации) предназначен для введения в полость рта для манипуляции с языком, предотвращая перекрытие ротоглотки, обеспечивает четкий обзор трахеи для введения эндотрахеальной трубки перед доставкой ингаляционной анестезии и / или вентиляции. Он соединен с рукояткой ларингоскопа, подсветка дыхательных путей обеспечивается с помощью небольшой встроенной</p>	<p>Отсутствует обоснование дополнительных характеристик. Для следующих медицинских изделий необходимо установить ограничение допуска из иностранных государств (постановление 102 перечень 1 или 2)</p>	<p>Согласно пунктов 5 и 6 «Правил использования каталога товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд (утв. постановлением Правительства РФ от 8 февраля 2017 г. N 145)»: Заказчик вправе, за исключением случаев, если иное не предусмотрено особенностями описания отдельных видов объектов закупок, установленными Правительством</p>

		<p>лампочки или оптоволоконного освещения. Это устройство может быть изогнутым или прямым, различной конструкции и длины; может быть с прикрепленной/ сменной с рукояткой. Некоторые виды совместимы с магнитно-резонансной томографией (МРТ). Это устройство одноразового использования.</p> <p>Укрупненная: Нет Единица измерения: шт Характеристики: —</p> <p>Классификации: 1. Общероссийский классификатор продукции по видам экономической деятельности (ОКПД2): Инструменты и приспособления, применяемые в медицинских целях, прочие, не включенные в другие группировки 2. НОМЕНКЛАТУРНАЯ КЛАССИФИКАЦИЯ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ ПО ВИДАМ: Клинок для ларингоскопа, одноразового использования</p> <p>Постановления и распоряжения, связанные с кодом: Попадает в аукционный перечень (распоряжение 471-р)</p> <p>При закупке данного ТРУ необходимо предоставлять преференции товарам, происходящим из государств - членов Евразийского экономического союза (приказ 126н)</p> <p>Для следующих медицинских изделий необходимо установить ограничение допуска из иностранных государств</p>		<p>Российской Федерации в соответствии с частью 5 статьи 33 Федерального закона, указать в извещении об осуществлении закупки, приглашении и документации о закупке дополнительную информацию, а также дополнительные потребительские свойства, в том числе функциональные, технические, качественные, эксплуатационные характеристики товара, работы, услуги в соответствии с положениями статьи 33 Федерального закона, которые не предусмотрены в позиции каталога; В случае предоставления дополнительной информации, предусмотренной пунктом 5 настоящих Правил, заказчик обязан включить в описание товара, работы, услуги обоснование необходимости использования такой информации (при наличии описания товара, работы, услуги в позиции каталога).</p> <p>У данной позиции КТРУ во вкладке «Описание товара, работы, услуги»</p>
--	--	--	--	---

		(постановление 102 перечень 1 или 2)	<p>Характеристики товара, работы, услуги- Сведения отсутствуют.</p> <p>Поскольку в описании вида медицинского изделия указываются различные модели, конструкции, варианты, материалы, размеры и др. его исполнения,</p> <p>Заказчик, добавил в техническое задание, характеристики, наиболее значимые, которые позволяют, в необходимой степени детализировать закупаемый товар.</p> <p>К первому перечню ПП 102, нельзя его отнести по наименованию, это изделие не является самостоятельным инструментом, это расходная часть к видеоларингоскопу, совместимость прописана с техническом задании.</p> <p>в перечне 2 это изделие отсутствует по коду вида мед изделия и наименованию.</p>
--	--	--------------------------------------	---

На основании вышеизложенного довод Заявителя является частично обоснованным.

В соответствии с пунктом 2 части 22 статьи 99 Закона о контрактной системе, при выявлении в результате проведения контрольным органом в сфере закупок плановых и внеплановых проверок, а также в результате рассмотрения жалобы на действия (бездействие) заказчика, уполномоченного органа, уполномоченного учреждения, специализированной организации, оператора электронной площадки или комиссии по осуществлению закупок

нарушений законодательства Российской Федерации и иных нормативных правовых актов о контрактной системе в сфере закупок контрольный орган в сфере закупок *вправе выдавать* обязательные для исполнения предписания об устранении таких нарушений в соответствии с законодательством Российской Федерации, в том числе об аннулировании определения поставщиков (подрядчиков, исполнителей).

Ввиду невозможности выявленного нарушения повлиять на результат определения поставщика, Комиссия Управления предписание, в данном случае, не выдает.

Жалоба ИП Крутых Елена Владимировна (ИНН 637702572494 ОГРНИП: 319547600139151) вх.№1026-ж от 14.05.2020 рассмотрена Комиссией Управления в соответствии с требованиями Закона о контрактной системе и Административного регламента ФАС России от 19 ноября 2014 №727/14 по исполнению государственной функции по рассмотрению жалоб на действия (бездействие) заказчика, уполномоченного органа, уполномоченного учреждения, специализированной организации, комиссии по осуществлению закупок, ее членов, должностного лица контрактной службы, контрактного управляющего, оператора электронной площадки при определении поставщиков (подрядчиков, исполнителей) для обеспечения государственных и муниципальных нужд.

Рассмотрев материалы дела, изучив представленные документы представителей сторон, руководствуясь положениями статьи 106 Закона о контрактной системе, Комиссия Управления

РЕШИЛА:

1. Признать жалобу ИП Крутых Елена Владимировна (ИНН 637702572494 ОГРНИП: 319547600139151) вх.№1026-ж от 14.05.2020 на действия Заказчика — Бюджетное учреждение Ханты-Мансийского автономного округа - Югры "Окружная клиническая больница", Уполномоченного органа - Казенное учреждение Ханты-Мансийского автономного округа - Югры «Центр лекарственного мониторинга», при проведении электронного аукциона, предметом которого является поставка медицинских расходных материалов (извещение № 0387200009120001605) частично обоснованной (довод относительно пункта 18 Технического задания является обоснованным в части неприменения КТРУ).

2. Признать в действиях Заказчика — Бюджетное учреждение Ханты-Мансийского автономного округа - Югры "Окружная клиническая больница" нарушение части 6 статьи 23 Федерального закона от 05.04.2013 N 44-ФЗ «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд», пункта 4 Правил, использования каталога товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд (утв. постановлением Правительства РФ от 8 февраля 2017 г. N 145).

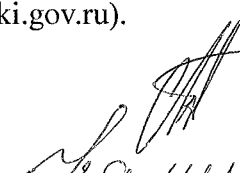
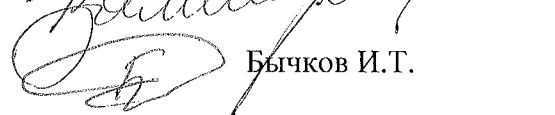

3. Обязательное для исполнения предписание не выдавать.

4. Передать уполномоченному должностному лицу Ханты-Мансийского УФАС России материалы дела для рассмотрения вопроса о привлечении должностных лиц, допустивших нарушение требований Закона о контрактной системе, к административной ответственности.

5. Направить данное решение сторонам и опубликовать на официальном сайте единой информационной системы в сфере закупок (www.zakupki.gov.ru).

Председатель Комиссии

Члены Комиссии:


Миронов А.Г.

Валиуллин Р.Р.

Бычков И.Т.

Решение, принятое по результатам рассмотрения жалобы по существу, может быть обжаловано в судебном порядке в течение трех месяцев с даты принятия