

Расшифровка замечаний типичных ошибок при оформлении заявки на закупку

A1: Заявка на закупку заполняется через сайт zayavka.belmt.by до 01 сентября текущего года на очередной финансовый год;

A2: Отсутствуют в перечне медицинских изделий закупаемых с участием организатора согласно решений ведомственных государственных организаций;

A3: Необходимо выделить в разные лоты для субъектов малого и среднего предпринимательства, согласно Постановления Совета Министров Республики Беларусь от 15.06.2019 №395 приложение 3;

A4: Необходимо выделить в отдельную заявку на закупку согласно перечня Постановления Совета Министров Республики Беларусь от 17.03.2016 N 206 (ред. от 09.06.2021) "О допуске товаров иностранного происхождения и поставщиков, предлагающих такие товары, к участию в процедурах государственных закупок";

A5: Отсутствует заявка на закупку;

A7: Заявки оформлены **не по форме** приложения к Постановлению Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 9 июня 2021 г. N 78 «О порядке взаимодействия организатора и заказчиков при осуществлении государственных закупок медицинских изделий, запасных частей к ним».

A8: Область применения указывается согласно приказу Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 16 декабря 2014 года №1324.

A9: Классификацию медицинского товара согласно общегосударственный классификатор Республики Беларусь ОКРБ 007-2012 "Классификатор продукции по видам экономической деятельности", утвержденному постановлением Государственного комитета по стандартизации Республики Беларусь от 28 декабря 2012 г. N 83 "Об утверждении, внесении изменений и отмене общегосударственного классификатора Республики Беларусь";

A10: Необходимо указать конкретный объем и единицу измерения закупки в разделе «Сведения о государственной закупки» → «Объем (количество)».

A11: Отсутствует ориентировочная стоимость или Присутствует диапазон в ориентировочной стоимости. Необходимо указать конкретную ориентировочную стоимость;

A12: В сведениях о государственной закупки в пункте 6 «Результаты

изучения конъюнктуры рынка с указанием производителей и моделей медицинской техники (в случае приобретения медицинской техники)» необходимо **конкретно указать изготовителей** медицинских изделий с учетом информации УП «Центра экспертиз и испытаний в здравоохранении» о наличии регистрационного удостоверения;

A13: Каждое приложение к заявке на закупку (при наличии нескольких лотов) с описанием потребительских, функциональных, технических, качественных и эксплуатационных показателей (характеристик) предмета государственной закупки начать с нового листа;

A14: Пункт 1 приложения к заявке на закупку «Состав (комплектация) медицинских изделий» оформляется в виде таблицы;

A15: Пункт 1 приложения к заявке на закупку «Состав (комплектация) медицинских изделий» содержит технические характеристики предмета закупки, подлежащие к размещению в пункте 2 приложения к заявке на закупку «Показатели (характеристики) предмета государственной закупки»;

A16: Пункт 2 приложения к заявке на закупку «Показатели (характеристики) предмета государственной закупки» - каждый показатель должен быть пронумерован. Пункты содержащие подпункты, оценка такого пункта производится в общей совокупности требований данного пункта. (Невыполнения одного подпункта приведет к оценке всего пункта как невыполненного);

A17: В пункте 2 приложения к заявке на закупку «Показатели (характеристики) предмета государственной закупки» отсутствует описание изделий из пункта 1 приложения к заявке на закупку «Состав (комплектация) медицинских изделий»;

A18: Пункт 2 приложения к заявке на закупку «Показатели (характеристики) предмета государственной закупки» содержит данные из состава медицинских изделий предмета закупки, подлежащие к размещению в пункте 1 приложения к заявке на закупку «Состав (комплектация) медицинских изделий»;

A20: Название разделов «специальные технические требования», «общие технические требования» - необходимо заменить наименование раздела «Показатели (характеристики) предмета государственной закупки» (см. A9);

A21: Содержит ссылки на конкретную модель оборудования, ТУ, каталожные номера либо представляет собой копии страниц технических описаний продукции конкретных изготовителей что противоречит требованиям Закона Республики Беларусь «О государственных закупках товаров (работ, услуг)» от 13 июля 2012 года №419 и приказу Министерства здравоохранения от

05.10.2018 №997 «О подготовке заявок на закупку медицинских изделий»;

A22: Требования предоставления участником лицензии Министерства здравоохранения РБ на медицинскую деятельность для осуществления работ и услуг по монтажу, наладке, техническому обслуживанию и ремонту медицинской техники и (или) изделий медицинского назначения требуют исключения из заявки на закупку, так как выдача данной лицензии исключена с 1 марта 2016 года в соответствии с Указом Президента Республики Беларусь исключен от 26.11.2015 N 475;

A23: Требование о предоставлении поставщиком (производителем) документов, разрешающих серийный выпуск приобретаемого изделия (регистрационное удостоверение МЗ РБ, сертификаты-производителя) подлежит исключению, так как перечисленные документы не являются, документами, подтверждающими право юридического лица на серийный выпуск продукции. Необходимость предложения участником зарегистрированных медицинских изделий предусмотрена в аукционных документах организатора;

A24: Требование о предоставлении поставщиком (производителем) обязательства осуществления послегарантийного обслуживания подлежит исключению, так как исполнитель данного вида работ (послегарантийное обслуживание) согласно законодательству должен определяться по результатам отдельно проведенной процедуре государственной закупки;

A25: Требование «Гарантированная дата выпуска оборудования не ранее 1 года до момента поставки» подлежит исключению, так как вносит **необоснованное** ограничения по участию потенциальных поставщиков, не предусмотренное законодательством о государственных закупках;

A26: В требованиях «Габаритные размеры» «Вес оборудования» и т.п. необходимо внести изменения в части установления диапазона параметра (от и до, «не более», «не менее») с целью возможности участия в проводимой процедуре закупки максимального количества поставщиков.

A27: Заявки на закупку **в составе оборудования** содержат примечание *"Должны быть включены все принадлежности, необходимые для ввода оборудования в эксплуатацию и обслуживания системы"*. В случае необходимости установления данного требования в заявке на закупку необходимо конкретизировать перечень данных принадлежностей в целях исключения его вольного трактования потенциальными поставщиками, и невозможности в последующем проведения объективной балльной экспертной оценки поступивших предложений;

A28: Заявки оформлены **не по форме** приложения к Постановлению

Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 9 июня 2021 г. N 78 «О порядке взаимодействия организатора и заказчиков при осуществлении государственных закупок медицинских изделий, запасных частей к ним»: для возможности осуществления балльной экспертной оценки по применяемой методике неприемлемо предоставление описания предмета закупки в виде фотографий или рисунков, необходимо отдельно выделить раздел 1 «Состав (комплектация) медицинских изделий» и раздел 2 «Показатели (характеристики)» (с обязательным проставлением нумерации оцениваемых пунктов). Чертежи и схемы (при необходимости) являются дополнением к заявке на закупку;

A29: Заявки на закупку изделий медицинского назначения содержат требования «Время прибытия сервисного инженера и время восстановления после поломки в течение 4 суток», «В стоимость предложения должны быть включены монтаж, наладка, обучение технического и медицинского персонала, гарантийное и сервисное обслуживание поставляемого оборудования на территорию РБ», «Гарантийное сервисное обслуживание всего комплекса оборудования не менее 24 месяцев с момента инсталляции». Данное требование подлежит исключению из заявок, так как не относится к предмету закупки;

A30: Отдельные заявки на закупку медицинской техники содержат требование о предоставлении технической документации на русском и **английском** языках. Обращаем Ваше внимание на то, что согласно пункта 2 статьи 23 Закона Республики Беларусь «О государственных закупках товаров (работ, услуг)» от 13 июля 2012 года №419 предложения участников составляют участниками на белорусском и (или) русском языках. Таким образом, внесение в заявку на закупку требований о предоставлении документации на английском языке противоречит законодательству, а также вносит косвенное ограничение по возможности участия в процедурах государственных закупок отечественных и российских производителей;

A31: Требование о подтверждении срока годности (стерильности) закупаемых изделий медицинского назначения в течение 2-х, 3-х, 5-ти лет не правомерно, так как учреждением приобретает **годовой объем** данных изделий согласно плану закупок на текущий год. Таким образом, данное требование не имеет под собой оснований, однако может привести к ограничению круга потенциальных поставщиков закупаемой продукции и увеличению стоимости закупки.

A32: Раздел 2 указанных заявок на закупку содержит требование «*качество товара должно соответствовать международным стандартам*», «*ISO*», «*Устойчивы к дезинфекции*», «*Положительный отзыв*». Обращаем Ваше внимание, что на территории Республики Беларусь разрешены к применению изделия медицинского назначения зарегистрированные в Министерстве

здравоохранения Республики Беларусь и имеющие действующее регистрационное удостоверение Министерства здравоохранения. Данный документ подтверждает качество и безопасность приобретаемого изделия. Таким образом, вышеуказанное требование считаем излишним. В случае обоснованной необходимости внесения его в заявку на закупку необходимо конкретизировать международные стандарты и перечень документов, которыми участник должен подтвердить его выполнение;

A33: Отсутствуют единицы измерения;

A34: Необходимо указать единицу измерения и количество в исследованиях, тестах, мл, согласно Постановлению коллегии Министерства здравоохранения Республики, Беларусь от 25 июля 2018г. №14.4 «О совершенствовании работы службы лабораторной диагностики Министерства здравоохранения Республики Беларусь»;

A35: Сведения о государственной закупки не соответствует приложению состава и описанию предмета закупки (объем закупки, предмет закупки);

A36: Заявка на закупку содержит абстрактные и оценочные понятия;

A37: Рекомендуем указать в приложение «Требования, предъявляемые к качеству товара, гарантийному сроку (годности, стерильности): Согласно аукционным документам организатора»;

A38: Необходимо подписать разработчикам каждое приложение к заявке на закупку;

A39: Заявка на закупку разрабатывается группой специалистов в количестве не менее 2 человек и согласовывается с главным внештатным (профильным) специалистом, согласно приложения к Постановлению Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 9 июня 2021 г. N 78 «О порядке взаимодействия организатора и заказчиков при осуществлении государственных закупок медицинских изделий, запасных частей к ним» и направляется организатору сопроводительным письмом, с указанием наименования заявки(-ок) на закупку;

A40: Необходимо утвердить задание на закупку руководителем учреждения, печатью учреждения и указать дату утверждения;

A41: Заявку на закупку необходимо пересмотреть разработчику на наличии возможной ошибки. Замечание или предложение размещено на титульном листе технического задания на закупку;

A42: В заявке на закупку недопустимы исправления.