**ИЗВЕЩЕНИЕ №11**

**О ПРОВЕДЕНИИ ЗАПРОСА КОТИРОВОК**

**на поставку реактивов и расходных медицинских материалов для клинико-диагностической лаборатории**

**1. Способ закупки:**

запрос котировок в соответствии с требованиями Положения о закупке товаров, работ и услуг для нужд Частных учреждений здравоохранения «Больница «РЖД-Медицина» имени К.Э. Циолковского города Калуга» от 02.04.2018 г., размещенного на сайте Заказчика.

**2. Заказчик:** частное учреждение здравоохранения «Больница «РЖД-Медицина» имени К.Э. Циолковского города Калуга»**;** сокращенное официальное наименование учреждения: ЧУЗ «РЖД-Медицина» г. Калуга;

**3. Адрес, индекс:** 248018, г. Калуга ул. Болотникова, д.1

**E-mail:** [rghospital@mail.ru](mailto:rghospital@mail.ru)**Тел:** 8(4842) 78-45-18

**4. Контактные лица:** заведующая аптекой Лаптева Анастасия Сергеевна,

тел.:8-920-615-89-80, E-mail: baschta.nastya@yandex.ru

**5. Предмет договора:** поставка реактивов и расходных медицинских материалов для нужд учреждения

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Наименование товара** | Техническая характеристика | **Ед. измер.** | **Кол-во** |
| 1 | Тромбопластин, кат ПГ-1 | Тромбопластин, кат ПГ-1 | набор | 6 |
| 2 | "БИОСКАН-ГЛЮКОЗА» - Полоски индикаторные для определения глюкозы, 100 шт./набор | "БИОСКАН-ГЛЮКОЗА» - Полоски индикаторные для определения глюкозы, 100 шт./набор | упак | 50 |
| 3 | (МОЧЕВИНА КТ ДДС) | Набор реагентов для количественного определения содержания мочевины уреазным методом по конечной точке в сыворотке крови и моче (МОЧЕВИНА КТ ДДС)  Метод: метод Бертло, колориметрический, уреазный по салицилат-гипохлоритной реакции, ферментативный, конечная точка. Длина волны в пределах диапазона 490-600 нм. Линейность в диапазоне от не более 2 до не менее 50 ммоль/л. Чувствительность: не более 1 ммоль/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты и стандарт. Стабильность: После вскрытия Реагент 1, Реагент 2 и Реагент 3 стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°С до +8°С. Рабочий реагент стабилен не менее двух недель при температуре от +2°С до +8°С. Фасовка: не менее 50 мл. | набор | 4 |
| 4 | Холестерин ЛПНП (прямой селективный) (LDL-C Select FS) Фасовка: не менее 125 мл. | Реагенты диагностические для биохимических исследований invitro. Холестерин ЛПНП (прямой селективный) (LDL-C Select FS)  Метод: прямой ферментативный колориметрический тест, без осаждения, конечная точка. Длина волны 600/700 нм (бихроматика). Линейность в диапазоне от не более 1 до не менее 400 мг/дл (не более 0,03 – не менее 10,3 ммоль/л). Чувствительность: не более 1мг/дл. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты. Стабильность: После вскрытия реагенты R1 и R2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°С до +8°С. Калибровка по калибратору липопротеинов высокой и низкой плотности. Фасовка: не менее 125 мл. | набор | 1 |
| 5 | (АСПАРТАТАМИНОТРАНСФЕРАЗА ДДС) Фасовка: не менее 500 мл. | Набор реагентов для определения активности аспартатаминотрансферазы кинетическим методом в сыворотке крови (АСПАРТАТАМИНОТРАНСФЕРАЗА ДДС)  Метод: Оптимизированный УФ тест без пиродоксальфосфата в соответствии с ре¬комендациями IFCC, Кинетический. Длина волны 340 нм. Линейность в диапазоне от не более 10 до не менее 500 Е/л. Чувствительность: не более 10 Е/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты. Стабильность: После вскрытия Реагент 1 и Реагент 2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°С до +8°С. Рабочий реагент стабилен в течение не менее 1 месяца при температуре от +2°С до +8°С. Фасовка: не менее 500 мл. | набор | 2 |
| 6 | (АЛАНИНАМИНОТРАНСФЕРАЗА ДДС) Фасовка: не менее 500 мл. | Набор реагентов для определения активности аланинаминотрансферазы кинетическим методом в сыворотке крови (АЛАНИНАМИНОТРАНСФЕРАЗА ДДС)  Метод: Оптимизированный УФ тест без пиридоксальфосфата в соответствии с рекомендациями IFCC, Кинетический. Длина волны 340 нм. Линейность в диапазоне не уже 10 - 500 Е/л. Чувствительность: не более 10 Е/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты. Стабильность: После вскрытия Реагент 1 и Реагент 2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°С до +8°С. Рабочий реагент стабилен не менее 1 месяца при температуре от +2°С до +8°С. Фасовка: не менее 500 мл. | набор | 2 |
| 7 | АЧТВ-тест ПГ-7/1 | АЧТВ-тест ПГ-7/1 | набор | 6 |
| 8 | "ЮНИВЕТ - IIм" микропробирка для капиллярной крови с антикоагулянтом 100 шт./уп. Система для взятия капиллярной крови с интегрированным в крышку капилляром на 200 мкл. | "ЮНИВЕТ - IIм" микропробирка для капиллярной крови с антикоагулянтом 100 шт./уп.  Система для взятия капиллярной крови с интегрированным в крышку капилляром на 200 мкл.  Наличие юбки устойчивости и встроенного лотка-выступа.  Круглодонная форма внутренней пробирки.  Антикоагулянт - К2ЭДТА в пробирке и капилляре.  Пробирка снабжена дополнительной съемной прокалываемой крышкой для перемешивания.  Материал – полипропилен.  Цветовая маркировка контроля наполнения – 200 мкл.  Наименование антикоагулянта на каждой пробирке.  Объем капилляра не менее 200 мкл.  Длина капилляра не менее 70 мм.  Цветовая маркировка крышки – красная (в соответствии с ГОСТ Р 53079.4-2008).  Размер пробирки: высота не менее 47 мм, диаметр не менее 11 мм | упак | 80 |
| 9 | (ТРИГЛИЦЕРИДЫ ДДС) Фасовка: не менее 600 мл | Набор реагентов для определения содержания триглицеридов в сыворотке и плазме крови (ТРИГЛИЦЕРИДЫ ДДС)  Метод: Ферментативный фотометрический тест с глицерол-3-фосфатоксидазой, метод Триндера, конечная точка. Время реакции: не менее 10 минут. Длина волны в пределах диапазона 480 - 520 нм. Линейность в диапазоне от не более 1 до не менее 11,4 ммоль/л. Чувствительность: не более 0,5 ммоль/л. Жидкие стабильные готовые к использованию Реагент и стандарт Стабильность: После вскрытия Реагент стабилен в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°С до +8°С. Наличие АЛФ, для устранения липемичность сыворотки. Фасовка: не менее 600 мл | набор | 1 |
| 10 | (БИЛИРУБИН ДДС) Фасовка: не менее 200 мл. | Набор реагентов для количественного определения содержания общего и прямого билирубина в сыворотке крови (БИЛИРУБИН ДДС)  Метод: Фотометрический метод с 2,4-дихлоранилином (ДХА) – для определения общего билирубина. Фотометрический метод Йендрашека-Грофа - для определения прямого билирубина. Определение прямого и общего билирубина проводится по конечной точке. Длина волны 546 нм. Линейность в диапазоне от не более 4 до не менее 510 мкмоль/л. Чувствительность: не более 3 мкмоль/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты, два калибратора (высокая и низкая концентрация). Стабильность: После вскрытия Реагент 1, Реагент 2 и Реагент 3 стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°С до +8°С. Рабочий реагент для определения общего билирубина стабилен не менее трех недель при температуре от +2°С до +8°С. Фасовка: не менее 200 мл. | набор | 4 |
| 11 | (КРЕАТИНИН ДДС) Фасовка: не менее 500 мл | Набор реагентов для количественного определения содержания креатинина кинетическим методом в сыворотке крови и моче (КРЕАТИНИН ДДС)  Метод: Реакция Яффе без депротеинизации, колориметрический, кинетика по двум точкам. Длина волны в пределах диапазона 490-510 нм. Линейность в диапазоне от не более 35,4 до не менее 1350 мкмоль/л. Чувствительность не более 25 мкмоль/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты и стандарт. Стабильность: После вскрытия Реагент 1 и Реагент 2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +18°С до +25°С. Стабильность рабочего реагента не менее 5 суток при температуре от +2 до +8 °С. Фасовка: не менее 500 мл | набор | 2 |
| 12 | (ХОЛЕСТЕРИН ДДС) Фасовка: не менее 600 мл | Набор реагентов для определения содержания холестерина в сыворотке и плазме крови (ХОЛЕСТЕРИН ДДС)  Метод: Ферментативный фотометрический тест GOD-PAP, метод Триндера, конечная точка. Время реакции не менее 10 минут. Длина волны в пределах диапазона 480 - 520 нм. Линейность в диапазоне от не более 1 до не менее 27 ммоль/л. Чувствительность: не более 0,5 ммоль/л. Жидкие стабильные готовые к использованию Реагент и стандарт. Стабильность: После вскрытия Реагент стабилен в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2 до+8°С. Наличие АЛФ, для устранения липемичность сыворотки. Фасовка: не менее 600 мл | набор | 3 |
| 13 | (ЖЕЛЕЗО ДиаС) Фасовка не менее 170 мл. | Набор реагентов для определения содержания железа в сыворотке крови (ЖЕЛЕЗО ДиаС)  Метод: фотометрический с ференом по конечной точке. Длина волны 595, 600 нм. Линейность в диапазоне от не более 5 до не менее 1000 мкг/дл (не более 0,9–не менее 179 мкмоль/л). Чувствительность: не более 2 мкг/дл (не более 0,4 мкмоль/л). Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты и стандарт. Стабильность: После вскрытия Реагент 1 и Реагент 2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке, при температуре от +2°С до +8°С. Рабочий реагент стабилен в течение не менее 1 месяца при температуре от +2°С до +8°С | набор | 2 |
| 14 | (АЛЬБУМИН ДДС) Фасовка: не менее 100 мл | Набор реагентов для определения содержания альбумина в сыворотке и плазме крови (АЛЬБУМИН ДДС)  Метод: колориметрический фотометрический тест с бромкрезоловым зеленым, конечная точка. Длина волны в пределах диапазона 540 - 600 нм. Линейность в диапазоне не уже 10 -70 г/л. Чувствительность: не более 5 г/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагент и стандарт Стабильность: После вскрытия Реагент стабилен в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°С до +8°С. Фасовка: не менее 100 м | набор | 2 |
| 15 | (α-АМИЛАЗА ДДС) Фасовка: не менее 125 мл. | Набор реагентов для определения общей активности α-амилазы кинетическим методом в сыворотке, плазме крови и моче (α-АМИЛАЗА ДДС)  Метод: Ферментативный фотометрический тест (субстрат EPS-G7), кинетический. Длина волны 405 нм. Линейность в диапазоне не уже 5 Е/л - 2000 Е/л. Чувствительность: не более 5 Е/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты. Стабильность: После вскрытия Реагент 1 и Реагент 2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°С до +8°С. Рабочий реагент стабилен не менее 6 месяцев при температуре от +2°С до +8°С. Фасовка: не менее 125 мл. | набор | 2 |
| 16 | (ОЖСС ДДС) Фасовка: не менее 400 мл. | Набор реагентов для определения общей железосвязывающей способности сыворотки крови (ОЖС ДДС)  Метод: набор предназначен для количественного определения железосвязывающей способности сыворотки крови (ОЖСС) методом с осаждением карбонатом магния. Линейность в диапазоне от не более 10 до не менее 150 мкмоль/л. Чувствительность: не более 8 мкмоль/л. Жидкий стабильный готовый к использованию Реагент 1 Реагент 2 (карбонат магния) в виде сыпучего вещества. Стабильность: После вскрытия Реагент 1 и Реагент 2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°С до +25°С. Фасовка: не менее 400 мл. Количество определений: не менее 400 . Набор реагентов ОЖСС может использоваться только совместно с набором для определения железа. | набор | 2 |
| 17 | Креатинкиназа МБ (СK-MB FS) Фасовка: не менее 125 мл. | Реагенты диагностические для биохимических исследований invitro. Креатинкиназа МБ (СK-MB FS)  Метод: оптимизированный УФ тест в соответствии с рекомендациями DGKC / IFCC с ингибированием моноклональными антителами. Длина волны: 340 нм. Линейность в диапазоне от не более 2 до не менее 2000 Ед/л. Чувствительность: не более 2 Е/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты. Стабильность: После вскрытия R1 и R2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°С до +8°С. Рабочий реагент стабилен не менее 2 недель при температуре от +2°С до +8°С. Фасовка: не менее 125 мл. | набор | 1 |
| 18 | Бумага с перф. ЛПУ в стопе 210, пл.60-65 гр./кв.м.2000 л (210х304,8х2000) | Бумага с перф. ЛПУ в стопе 210, пл.60-65 гр./кв.м.2000 л (210х304,8х2000) | упак | 6 |
| 19 | (ЛАКТАТДЕГИДРОГЕНАЗА ДДС) Фасовка: не менее 125 мл. | Набор реагентов для определения общей активности лактатдегидрогеназы кинетическим методом в сыворотке крови (ЛАКТАТДЕГИДРОГЕНАЗА ДДС)  Метод: Оптимизированный УФ тест в соответствии с рекомендациями DGKC, Кинетический. Длина волны 340 нм. Линейность в диапазоне от не более 40 до не менее 1200 Е/л. Чувствительность: не более 40 Е/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты. Стабильность: После вскрытия Реагент 1 и Реагент 2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°С до +8°С. Рабочий реагент стабилен в течение не менее 5 суток при температуре от +2°С до +8°С. Фасовка: не менее 125 мл. | набор | 1 |
| 20 | Бромтимоловый синий, чда, 0,05 кг | Бромтимоловый синий, чда, 0,05 кг | упак | 2 |
| 21 | Рефлотрон Глюкоза (ReflotronGlucose) | Реагенты и контрольные материалы для  биохимических экспресс-анализаторов  "Рефлотрон IV" и "Рефлотрон Плюс": Рефлотрон Глюкоза (ReflotronGlucose) | упак | 10 |
| 22 | Рефлотрон Мочевина (ReflotronUrea) | Реагенты и контрольные материалы для  биохимических экспресс-анализаторов  "Рефлотрон IV" и "Рефлотрон Плюс": Рефлотрон Мочевина (ReflotronUrea) | упак | 5 |
| 23 | Рефлотрон Калий (ReflotronPotassium) | Реагенты и контрольные материалы для  биохимических экспресс-анализаторов  "Рефлотрон IV" и "Рефлотрон Плюс": Рефлотрон Калий (ReflotronPotassium) | упак | 5 |
| 24 | Рефлотрон Панкреатическая амилаза (ReflotronPancreasAmylase) | Реагенты и контрольные материалы для  биохимических экспресс-анализаторов  "Рефлотрон IV" и "Рефлотрон Плюс": Рефлотрон Панкреатическая амилаза (ReflotronPancreasAmylase) | упак | 10 |
| 25 | Рефлотрон ГОТ/АСТ (Reflotron GOT) | Реагенты и контрольные материалы для  биохимических экспресс-анализаторов  "Рефлотрон IV" и "Рефлотрон Плюс": Рефлотрон ГОТ/АСТ (Reflotron GOT) | упак | 5 |
| 26 | Рефлотрон ГОТ/АСТ (Reflotron GOT) | Реагенты и контрольные материалы для  биохимических экспресс-анализаторов  "Рефлотрон IV" и "Рефлотрон Плюс": Рефлотрон ГОТ/АСТ (Reflotron GOT) | упак | 5 |
| 27 | Набор д/окраски ретикулоцитов, Эколаб, (р-р бриллиант.крезил.),1000опр. 1уп. | Набор д/окраски ретикулоцитов, Эколаб, (р-р бриллиант.крезил.),1000опр. 1уп. | фл | 1 |
| 28 | Наконечник д/дозаторов 100-1000 мкл, уп.500 шт | Наконечник д/дозаторов 100-1000 мкл, уп.500 шт | упак | 4 |
| 29 | Пробирка лабораторная, ПХ1-14х120 | Пробирка лабораторная, ПХ1-14х120 | шт | 1000 |
| 30 | Пробирка лабораторная, центрифужная град. П-1-10-0,2 | Пробирка лабораторная, центрифужная град. П-1-10-0,2 | шт | 1000 |
| 31 | Палочка стеклянная длиной 220 мм, d 5 мм | Палочка стеклянная длиной 220 мм, d 5 мм | шт | 1000 |
| 32 | Штатив-карусель для автоматических дозаторов, 6 гнезд | Штатив-карусель для автоматических дозаторов, 6 гнезд | шт | 1 |
| 33 | Лента мед. т.б. рул., 57х30х12 нар., чистая. | Лента мед. т.б. рул., 57х30х12 нар., чистая. | шт | 36 |
| 34 | АСО Экспресс-латекс (100 опр.) | АСО Экспресс-латекс (100 опр.)  Состав набора:  1. СО-латекс, 2 мл,  2. Буфер, 5 мл  3. Позитивный калибратор - концентрация АСО более 200 МЕ/мл,  4. Пограничный калибратор - концентрация АСО - 200 МЕ/мл,  5. Негативный калибратор - концентрация АСО менее 200 МЕ/мл.  6. Пластина на полимерной основе | набор | 1 |
| 35 | (ЩЕЛОЧНАЯ ФОСФАТАЗА ДДС) Фасовка: не менее 125 мл. | Набор реагентов для определения активности щелочной фосфатазы кинетическим методом в сыворотке и плазме крови (ЩЕЛОЧНАЯ ФОСФАТАЗА ДДС)  Метод: Кинетический фотометрический тест в соответствии с рекомендациями DGKC, с ДЭА-буфером. Длина волны 405 нм. Линейность в диапазоне от не более 40 Е/л до не менее 1200 Е/л. Чувствительность: не более 30 Е/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты. Стабильность: После вскрытия Реагент 1 и Реагент 2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°С до +8°С. Рабочий реагент стабилен не менее 1 месяца при температуре от +2°С до +8°С. Фасовка: не менее 125 мл. | набор | 2 |
| 36 | (КАЛЬЦИЙ АС ДиаС) Фасовка: не менее 204 мл. | Набор реагентов для количественного определения кальция методом с арсеназо III в сыворотке крови и моче (КАЛЬЦИЙ АС ДиаС)  Метод: колориметрический фотометрический метод с использованием арсеназо III по конечной точке. Длина волны, в пределах диапазона 630– 670 нм. Линейность в диапазоне от не более 0,04 до не менее 20 мг/дл (не более 0,01– не менее 5 ммоль/л). Чувствительность: не более 0,04 мг/дл (не более 0,01 ммоль/л). Жидкие стабильные готовые к использованию реагент и стандарт. Стабильность: После вскрытия Реагент стабилен в течение срока, указанного на этикетке, при температуре от +2°С до +8°С. Фасовка: не менее 204 мл. | набор | 2 |
| 37 | (МОЧЕВАЯ КИСЛОТА ДДС) Фасовка: Не менее 500 мл | Набор реагентов для количественного определения содержания мочевой кислоты ферментативным методом в сыворотке крови и моче (МОЧЕВАЯ КИСЛОТА ДДС)  Метод: ферментативный, фотометрический тест с 2,4,6-трибром-3-гидроксибензойной кислотой (ТВНВА), уриказный, конечная точка. Длина волны в пределах диапазона 500-550 нм. Линейность в диапазоне от не более 50 до не менее 2500 мкмоль/л. Чувствительность: не более 40 мкмоль/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты и стандарт. Стабильность: После вскрытия Реагент 1 и Реагент 2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°С до +8°С. Рабочий реагент стабилен не менее трех месяцев при температуре от +2°С до +8°. Фасовка: Не менее 500 мл | набор | 2 |

Качество поставляемого товара должно соответствовать требованиям нормативно-технической документации.

В соответствии с главой 4 Федерального закона от 27.12.2002 № 184-ФЗ «О техническом регулировании» и Постановлением Правительства РФ от 01.12.2009 № 982 «Об утверждении единого перечня продукции, подлежащей обязательной сертификации и единого перечня продукции, подтверждение соответствия которой осуществляется в форме принятия декларации о соответствии» поставляемый товар должен иметь обязательное подтверждение соответствия в форме декларации о соответствии (действующего сертификата соответствия).

Условия поставки товара: поставка реактивов и расходных медицинских материалов для клинико-диагностической лаборатории осуществляется силами поставщика. Все виды погрузо-разгрузочных работ, включая работы с применением грузоподъемных средств, осуществляются поставщиком собственными техническими средствами или (с письменного согласия заказчика) техническими средствами третьих лиц за свой счет.

Требования по передаче заказчику технических и иных документов при поставке товара: поставляемый товар должен сопровождаться товарно-сопроводительной документацией: товарной/товарно-транспортной накладной, счетом/счетом-фактурой, документами, установленного образца, подтверждающими качество товара: декларацией о соответствии (действующим сертификатом соответствия).

**6. Начальная/Максимальная сумма закупки: 438 177 руб. 76 коп.** (**Четыреста тридцать восемь тысяч сто семьдесят семь руб. 76 коп.)**

**7. Стоимость товаров должна включать:** все расходы Поставщика, которые могут возникнуть в ходе исполнения договора, в том числе: на перевозку, страхование, уплату таможенных пошлин, налогов и др. обязательных платежей.

**8. Требования качества**:

1) Поставленный Товар должен соответствовать требованиям стандартов по качеству, упаковке и маркировке, утвержденной нормативно-технической документацией.

а) Поставляемый товар должен иметь действующее регистрационное удостоверение установленного образца с приложением в соответствии с (п. 4 статьи 38 Федерального закона от 21 ноября 2011г. № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации»; Постановление Правительства Российской Федерации от 27 декабря 2012г. № 1416 «Об утверждении правил государственной регистрации медицинских изделий»)

б) Требование о наличии сертификатов/деклараций в отношении указанной продукции установлено и постановлением Правительства Российской Федерации от 01.12.2009 № 982 «Об утверждении единого перечня продукции, подлежащей обязательной сертификации, и единого перечня продукции, подтверждение соответствия которой осуществляется в форме принятия декларации о соответствии».

2) Качество Товара подтверждается соответствием техническим характеристикам, описанию, фасовке и упаковке, указанным в Техническом задании.

3) По количеству и качеству Товар должен полностью соответствовать Техническому заданию.

4) Поставляемый товар должен быть новым, который не был в употреблении, находиться у Поставщика на законных основаниях, быть свободным от прав третьих лиц, не заложен и не находиться под арестом.

5) Поставка должна сопровождаться копиями действующих сертификатов соответствия, техническим паспортом выданные органом по сертификации России

**9. Тара доставки**: поставка товара должна осуществляется в оригинальной заводской упаковке, обеспечивающей его сохранность. Упаковка товара должна обеспечивать защиту от воздействия механических, химических и климатических факторов во время транспортирования и хранения поставляемого товара.

**10. Сроки и условия поставки товара:** с момента заключения договора по 31.03.2020 г. поставка товара осуществляется отдельными партиями, в течение 5(пяти) дней со дня направления заказчиком заявки в адрес поставщика. Периодичность поставок товара: не более одного раза в неделю. По согласованию с поставщиком, в случае возникновения потребности, поставка осуществляется в течение трех дней со дня направления заказчиком соответствующей заявки.

**11. Срок и условия оплаты:** путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика, в течение 30 (тридцать) банковских дней с даты поставки товара и получения Покупателем оригинального комплекта документов, подписанного со стороны Поставщика: товарной накладной, счет-фактуры и счета на оплату, актов выполненных работ (2 экз.).

**12. Место доставки:** 248018, г. Калуга ул. Болотникова, д.1

**13. Особые условия:** в случае, если Участник подает заявку на участие в запросе котировок на Товар, являющийся аналогом, то данный Товар по техническим характеристикам не должен быть хуже, а по некоторым критериям даже лучше (либо аналогичным), чем те, которые были предложены Заказчиком в Техническом задании.

**14. Источник финансирования:** ОМС/средства от предпринимательской деятельности

**15. Дополнительные требования к поставщику**: с 07 июня 2018 г. все взаимоотношения по заказам товаров, работ и услуг будут осуществляться исключительно посредством автоматизированной системы заказов товаров, работ и услуг АЗС «Электронный ордер».

Доступ к системе АЗС «Электронный ордер» для всех контрагентов будет осуществлен на безвозмездной основе. Для получения доступа необходимо пройти регистрацию, получить логин и пароль.

С котировочной заявкой необходимо предоставить (по запросу) все копии регистрационных удостоверений, сертификатов соответствия, и других соответствующих документов на Товар (заверенные печатью). В случае, если Товар не подлежит сертификации, предоставить информационную справку.

**16. Место и время подачи котировочных заявок:** ЧУЗ «РЖД-Медицина» г. Калуга 248018, г. Калуга ул. Болотникова, д.1, кабинет заведующей аптекой

**Срок начала подачи котировочных заявок: с 10:00 31.01.2020 г.**

**Срок окончания подачи котировочных заявок: до 10:00 06.02.2020 г.**

**Дата и время вскрытия конвертов с заявками: в 11:00 06.02.2020 г.**

**Дата, время и место рассмотрения заявок котировочных заявок: в 11.00 часов 06.02.2020 г.** в кабинете заведующей аптекой ЧУЗ «РЖД-Медицина» г. Калуга 248018, г. Калуга ул. Болотникова, д.1

**Котировочные заявки рассматриваются**: в течение не более 1 рабочего дня после окончания срока подачи заявок на участие в запросе котировок на предмет их соответствия требованиям, установленным в извещении, и сопоставляет их предложения по цене договора.

Протокол рассмотрения и оценки котировочных заявок опубликовывается на сайте www.rzdklinik40.ru не позднее 2 дней с даты его подписания.

**17. Требования к котировочным заявкам:**

Участник закупки может подать только одну заявку по одному лоту для участия в закупке. Если участник закупки подает более одной заявки по лоту, а ранее поданные им заявки по этому лоту не отозваны, все заявки такого участника закупки по лоту отклоняются.

Котировочная заявка подается претендентом в письменной форме в запечатанном конверте в срок, указанный в запросе котировок цен, и регистрируется Заказчиком.

Основанием для отказа в приеме заявки является истечение срока подачи заявок и/или несоответствие конверта с заявкой требованиям, установленным в извещении о запросе котировок.

На конверте указываются наименование и номер извещения, на участие в котором подается заявка, а также наименование, адрес и индивидуальный налоговый номер участника закупки.

Заказчик принимает конверты с заявками до истечения срока подачи заявок, за исключением конвертов, на которых отсутствует необходимая информация, незапечатанных и поврежденных конвертов.

По истечении срока подачи заявок конверты с заявками не принимаются. Конверт с заявкой, полученный заказчиком по истечении срока подачи заявок по почте, не вскрывается и не возвращается.

Участники вправе подать только одну заявку, также имеют право изменить или отозвать свою заявку до истечения срока подачи заявок. Изменение заявки или уведомление о ее отзыве является действительным, если изменение осуществлено или уведомление получено Заказчиком до истечения срока подачи заявок.

В заявке участник закупки указывает конкретные характеристики товара, которые не должны сопровождаться словами «не более», «не менее» и допускать разночтения и двусмысленные толкования.

В заявке на участие в закупке должно быть указано (декларировано) наименование страны происхождения поставляемого товара.

**Конкурсная комиссия отклоняет котировочные заявки в случае:**

1) несоответствия заявки требованиям, указанным в извещении;

2) при предложении в заявке цены товаров, работ, услуг выше начальной (максимальной) цены договора;

3) отказа от проведения закупки;

4) непредставления участником закупки разъяснений положений котировочной заявки (в случае наличия требования заказчика).

По результатам рассмотрения и оценки представленных заявок, участнику размещения заказа, подавшему заявку на участие в запросе котировок, которая отвечает всем требованиям, установленным в настоящем извещении, и в которой указана наиболее низкая стоимость по договору, признанному победителем, будет направлен для подписания проект договора.

**18. Формы, порядок, дата и время начала, и дата и время окончания срока предоставления участникам закупки разъяснений положений документации о закупке:**

Дата и время начала предоставления участникам закупки разъяснений положений документации о закупке (время московское): **с 11:00 31.01.2020 г.**

Дата и время окончания срока предоставления участникам закупки разъяснений положений документации о закупке (время московское): **до 09:00 06.02.2020 г.**

**Формы и порядок предоставления участникам закупки разъяснений положений документации о закупке:**

Запрос от юридического лица оформляется на фирменном бланке участника закупки (при наличии), заверяется уполномоченным лицом участника закупки. Запрос может быть направлен посредством электронной почты, почтовой связи, факсимильной связи, курьерской доставки. Заказчик обязан ответить на запрос, оформленный в соответствии с требованиями настоящего пункта.

Заказчик обязан ответить на запрос о разъяснении документации, в случае его получения не позднее чем за 2 рабочих дня до окончания срока подачи заявок, в течение 2 дней со дня его поступления, но не позднее срока окончания подачи заявок на участие в запросе предложной. Заказчик путем размещения на официальном сайте представляет разъяснения документации.

**19. Обязательные требования к участникам запроса котировок:**

1) Наличие лицензии, если деятельность, которую осуществляет контрагент, подлежит лицензированию в соответствии с законодательством Российской Федерации;

2) не проведение ликвидации участника закупки − юридического лица и отсутствие решения арбитражного суда о признании участника закупки - юридического лица или индивидуального предпринимателя несостоятельным (банкротом) и об открытии конкурсного производства;

3) не приостановление деятельности участника закупки в порядке, установленном Кодексом Российской Федерации об административных правонарушениях, на дату подачи заявки на участие в закупке;

4) отсутствие у участника закупки недоимки по налогам, сборам, задолженности по иным обязательным платежам в бюджеты бюджетной системы Российской Федерации (за исключением сумм, на которые предоставлены отсрочка, рассрочка, инвестиционный налоговый кредит в соответствии с законодательством Российской Федерации о налогах и сборах, которые реструктурированы в соответствии с законодательством Российской Федерации, по которым имеется вступившее в законную силу решение суда о признании обязанности заявителя по уплате этих сумм исполненной или которые признаны безнадежными к взысканию в соответствии с законодательством Российской Федерации о налогах и сборах). Участник закупки считается соответствующим установленному требованию в случае, если им в установленном порядке подано заявление об обжаловании указанных недоимки, задолженности и решение по такому заявлению на дату рассмотрения заявки на участие в определении поставщика (подрядчика, исполнителя) не принято;

5) отсутствие у участника закупки − физического лица либо у руководителя, членов коллегиального исполнительного органа или главного бухгалтера юридического лица − участника закупки судимости за преступления в сфере экономики (за исключением лиц, у которых такая судимость погашена или снята), а также неприменение в отношении указанных физических лиц наказания в виде лишения права занимать определенные должности или заниматься определенной деятельностью, которые связаны с поставкой товара, выполнением работы, оказанием услуги, являющихся объектом осуществляемой закупки, и административного наказания в виде дисквалификации;

6) отсутствие между участником закупки и заказчиком и/или организатором процедуры закупки конфликта интересов, под которым понимаются случаи, при которых руководитель заказчика и/или организатора процедуры закупки, член экспертной группы, член комиссии, лицо, ответственное за организацию конкурентной процедуры, состоят в браке с физическими лицами, являющимися выгодоприобретателями, единоличным исполнительным органом хозяйственного общества (директором, генеральным директором, управляющим, президентом и другими), членами коллегиального исполнительного органа хозяйственного общества, руководителем (директором, генеральным директором) учреждения или унитарного предприятия либо иными органами управления юридических лиц - участников закупки, с физическими лицами, в том числе зарегистрированными в качестве индивидуального предпринимателя, - участниками закупки либо являются близкими родственниками (родственниками по прямой восходящей и нисходящей линии (родителями и детьми, дедушкой, бабушкой и внуками), полнородными и не полнородными (имеющими общих отца или мать) братьями и сестрами), усыновителями или усыновленными указанных физических лиц. Под выгодоприобретателями в данном случае понимаются физические лица, владеющие напрямую или косвенно (через юридическое лицо или через несколько юридических лиц) более чем десятью процентами голосующих акций хозяйственного общества либо долей, превышающей десять процентов в уставном капитале хозяйственного общества.

**20. Заказчик вправе** отказаться от проведения закупки в любое время, в том числе после подписания протокола по результатам закупки, не неся при этом никакой ответственности перед участниками, которым такое действие может принести убытки.

Перечень условий договора, могут быть изменены в целях повышения предпочтительности предложений участников, в том числе: снижение цены, изменение условий поставки (выполнения работ, оказания услуг), изменение условий оплаты.

**Заказчик вправе** внести изменения в проект договора после проведения запроса котировок в случае получения резолюции о необходимости изменения проекта договора от Московской дирекции здравоохранения – структурного подразделения Центральной дирекции здравоохранения – филиала открытого акционерного общества «Российские железные дороги».

**21. Требования к победителю процедуры запроса котировок.** При поставке товаров, медикаментов, медицинских изделий, оборудования и т.п. по результатам торгов обязательно предоставление документов от производителя достоверно подтверждающих все перечисленные в техническом задании характеристики приборов.

**22. Срок заключения договора** не может превысить 30 дней с даты подведения итогов**.** В случаях, когда в соответствии с внутренними нормативными документами для заключения договора требуется согласование с Московской дирекции здравоохранения – структурного подразделения Центральной дирекции здравоохранения – филиала открытого акционерного общества «Российские железные дороги», срок заключения договора начинает исчисляться со дня получения согласия дирекции. При этом договор не может быть заключен ранее 5 дней с даты подведения итогов конкурентного способа закупки.

**Приложения**:

1. Форма котировочной заявки;
2. Анкета участника запроса котировок;
3. Проект договора.
4. Заверенное производителем Регистрационное удостоверение на предлагаемый товар

Председатель конкурсной комиссии гл. врач\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_С.С.Гарбуль

**Приложение №1**

От «\_\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_2020 г. № \_\_\_\_\_\_\_

**КОТИРОВОЧНАЯ ЗАЯВКА**

**на поставку реактивов и расходных медицинских материалов для клинико-диагностической лаборатории**

**Кому:** ЧУЗ «Больница «РЖД– Медицина» имени К.Э. Циолковского города Калуга», сокращенное официальное наименование ЧУЗ «РЖД– Медицина» г. Калуга»

**Адрес, индекс**:248018, г. Калуга ул. Болотникова, д.1

**E-mail:**rghospital@mail.ru**Тел:** 8(4842) 78-45-01

Уважаемые господа!

Мы, \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

*(наименование, организационно-правовая форма, место нахождения, почтовый адрес участника закупки (для юридического лица), фамилия, имя, отчество, паспортные данные, место жительства участника закупки (для физического лица), номер телефона, адрес электронной почты, банковские реквизиты идентификационный номер налогоплательщика (при его наличии))*

в лице \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_,

*(должность, Ф.И.О. - полностью)*

действующего на основании \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ *(Устава, доверенности*), на основании Вашего извещения о проведении запроса котировок № 11 предлагаем поставить реактивы и расходные медицинские материалы для нужд учреждения

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Наименование товара** | **Техническая характеристика** | **Ед. измер.** | **Кол-во** | **Цена, в руб.** | **Стоимость, в руб.** |
| 1 | Тромбопластин, кат ПГ-1 | Тромбопластин, кат ПГ-1 | набор | 6 |  |  |
| 2 | "БИОСКАН-ГЛЮКОЗА" - Полоски индикаторные для определения глюкозы, 100 шт./набор | "БИОСКАН-ГЛЮКОЗА" - Полоски индикаторные для определения глюкозы, 100 шт./набор | упак | 50 |  |  |
| 3 | (МОЧЕВИНА КТ ДДС) | Набор реагентов для количественного определения содержания мочевины уреазным методом по конечной точке в сыворотке крови и моче (МОЧЕВИНА КТ ДДС)  Метод: метод Бертло, колориметрический, уреазный по салицилат-гипохлоритной реакции, ферментативный, конечная точка. Длина волны в пределах диапазона 490-600 нм. Линейность в диапазоне от не более 2 до не менее 50 ммоль/л. Чувствительность: не более 1 ммоль/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты и стандарт. Стабильность: После вскрытия Реагент 1, Реагент 2 и Реагент 3 стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°С до +8°С. Рабочий реагент стабилен не менее двух недель при температуре от +2°С до +8°С. Фасовка: не менее 50 мл. | набор | 4 |  |  |
| 4 | Холестерин ЛПНП (прямой селективный) (LDL-C Select FS) Фасовка: не менее 125 мл. | Реагенты диагностические для биохимических исследований invitro. Холестерин ЛПНП (прямой селективный) (LDL-C Select FS)  Метод: прямой ферментативный колориметрический тест, без осаждения, конечная точка. Длина волны 600/700 нм (бихроматика). Линейность в диапазоне от не более 1 до не менее 400 мг/дл (не более 0,03 – не менее 10,3 ммоль/л). Чувствительность: не более 1мг/дл. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты. Стабильность: После вскрытия реагенты R1 и R2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°С до +8°С. Калибровка по калибратору липопротеинов высокой и низкой плотности. Фасовка: не менее 125 мл. | набор | 1 |  |  |
| 5 | (АСПАРТАТАМИНОТРАНСФЕРАЗА ДДС) Фасовка: не менее 500 мл. | Набор реагентов для определения активности аспартатаминотрансферазы кинетическим методом в сыворотке крови (АСПАРТАТАМИНОТРАНСФЕРАЗА ДДС)  Метод: Оптимизированный УФ тест без пиродоксальфосфата в соответствии с ре¬комендациями IFCC, Кинетический. Длина волны 340 нм. Линейность в диапазоне от не более 10 до не менее 500 Е/л. Чувствительность: не более 10 Е/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты. Стабильность: После вскрытия Реагент 1 и Реагент 2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°С до +8°С. Рабочий реагент стабилен в течение не менее 1 месяца при температуре от +2°С до +8°С. Фасовка: не менее 500 мл. | набор | 2 |  |  |
| 6 | (АЛАНИНАМИНОТРАНСФЕРАЗА ДДС) Фасовка: не менее 500 мл. | Набор реагентов для определения активности аланинаминотрансферазы кинетическим методом в сыворотке крови (АЛАНИНАМИНОТРАНСФЕРАЗА ДДС)  Метод: Оптимизированный УФ тест без пиридоксальфосфата в соответствии с рекомендациями IFCC, Кинетический. Длина волны 340 нм. Линейность в диапазоне не уже 10 - 500 Е/л. Чувствительность: не более 10 Е/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты. Стабильность: После вскрытия Реагент 1 и Реагент 2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°С до +8°С. Рабочий реагент стабилен не менее 1 месяца при температуре от +2°С до +8°С. Фасовка: не менее 500 мл. | набор | 2 |  |  |
| 7 | АЧТВ-тест ПГ-7/1 | АЧТВ-тест ПГ-7/1 | набор | 6 |  |  |
| 8 | "ЮНИВЕТ - IIм" микропробирка для капиллярной крови с антикоагулянтом 100 шт./уп. Система для взятия капиллярной крови с интегрированным в крышку капилляром на 200 мкл. | "ЮНИВЕТ - IIм" микропробирка для капиллярной крови с антикоагулянтом 100 шт./уп.  Система для взятия капиллярной крови с интегрированным в крышку капилляром на 200 мкл.  Наличие юбки устойчивости и встроенного лотка-выступа.  Круглодонная форма внутренней пробирки.  Антикоагулянт - К2ЭДТА в пробирке и капилляре.  Пробирка снабжена дополнительной съемной прокалываемой крышкой для перемешивания.  Материал – полипропилен.  Цветовая маркировка контроля наполнения – 200 мкл.  Наименование антикоагулянта на каждой пробирке.  Объем капилляра не менее 200 мкл.  Длина капилляра не менее 70 мм.  Цветовая маркировка крышки – красная (в соответствии с ГОСТ Р 53079.4-2008).  Размер пробирки: высота не менее 47 мм, диаметр не менее 11 мм | упак | 80 |  |  |
| 9 | (ТРИГЛИЦЕРИДЫ ДДС) Фасовка: не менее 600 мл | Набор реагентов для определения содержания триглицеридов в сыворотке и плазме крови (ТРИГЛИЦЕРИДЫ ДДС)  Метод: Ферментативный фотометрический тест с глицерол-3-фосфатоксидазой, метод Триндера, конечная точка. Время реакции: не менее 10 минут. Длина волны в пределах диапазона 480 - 520 нм. Линейность в диапазоне от не более 1 до не менее 11,4 ммоль/л. Чувствительность: не более 0,5 ммоль/л. Жидкие стабильные готовые к использованию Реагент и стандарт Стабильность: После вскрытия Реагент стабилен в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°С до +8°С. Наличие АЛФ, для устранения липемичность сыворотки. Фасовка: не менее 600 мл | набор | 1 |  |  |
| 10 | (БИЛИРУБИН ДДС) Фасовка: не менее 200 мл. | Набор реагентов для количественного определения содержания общего и прямого билирубина в сыворотке крови (БИЛИРУБИН ДДС)  Метод: Фотометрический метод с 2,4-дихлоранилином (ДХА) – для определения общего билирубина. Фотометрический метод Йендрашека-Грофа - для определения прямого билирубина. Определение прямого и общего билирубина проводится по конечной точке. Длина волны 546 нм. Линейность в диапазоне от не более 4 до не менее 510 мкмоль/л. Чувствительность: не более 3 мкмоль/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты, два калибратора (высокая и низкая концентрация). Стабильность: После вскрытия Реагент 1, Реагент 2 и Реагент 3 стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°С до +8°С. Рабочий реагент для определения общего билирубина стабилен не менее трех недель при температуре от +2°С до +8°С. Фасовка: не менее 200 мл. | набор | 4 |  |  |
| 11 | (КРЕАТИНИН ДДС) Фасовка: не менее 500 мл | Набор реагентов для количественного определения содержания креатинина кинетическим методом в сыворотке крови и моче (КРЕАТИНИН ДДС)  Метод: Реакция Яффе без депротеинизации, колориметрический, кинетика по двум точкам. Длина волны в пределах диапазона 490-510 нм. Линейность в диапазоне от не более 35,4 до не менее 1350 мкмоль/л. Чувствительность не более 25 мкмоль/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты и стандарт. Стабильность: После вскрытия Реагент 1 и Реагент 2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +18°С до +25°С. Стабильность рабочего реагента не менее 5 суток при температуре от +2 до +8 °С. Фасовка: не менее 500 мл | набор | 2 |  |  |
| 12 | (ХОЛЕСТЕРИН ДДС) Фасовка: не менее 600 мл | Набор реагентов для определения содержания холестерина в сыворотке и плазме крови (ХОЛЕСТЕРИН ДДС)  Метод: Ферментативный фотометрический тест GOD-PAP, метод Триндера, конечная точка. Время реакции не менее 10 минут. Длина волны в пределах диапазона 480 - 520 нм. Линейность в диапазоне от не более 1 до не менее 27 ммоль/л. Чувствительность: не более 0,5 ммоль/л. Жидкие стабильные готовые к использованию Реагент и стандарт. Стабильность: После вскрытия Реагент стабилен в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2 до+8°С. Наличие АЛФ, для устранения липемичность сыворотки. Фасовка: не менее 600 мл | набор | 3 |  |  |
| 13 | (ЖЕЛЕЗО ДиаС) Фасовка не менее 170 мл. | Набор реагентов для определения содержания железа в сыворотке крови (ЖЕЛЕЗО ДиаС)  Метод: фотометрический с ференом по конечной точке. Длина волны 595, 600 нм. Линейность в диапазоне от не более 5 до не менее 1000 мкг/дл (не более 0,9–не менее 179 мкмоль/л). Чувствительность: не более 2 мкг/дл (не более 0,4 мкмоль/л). Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты и стандарт. Стабильность: После вскрытия Реагент 1 и Реагент 2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке, при температуре от +2°С до +8°С. Рабочий реагент стабилен в течение не менее 1 месяца при температуре от +2°С до +8°С | набор | 2 |  |  |
| 14 | (АЛЬБУМИН ДДС) Фасовка: не менее 100 мл | Набор реагентов для определения содержания альбумина в сыворотке и плазме крови (АЛЬБУМИН ДДС)  Метод: колориметрический фотометрический тест с бромкрезоловым зеленым, конечная точка. Длина волны в пределах диапазона 540 - 600 нм. Линейность в диапазоне не уже 10 -70 г/л. Чувствительность: не более 5 г/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагент и стандарт Стабильность: После вскрытия Реагент стабилен в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°С до +8°С. Фасовка: не менее 100 м | набор | 2 |  |  |
| 15 | (α-АМИЛАЗА ДДС) Фасовка: не менее 125 мл. | Набор реагентов для определения общей активности α-амилазы кинетическим методом в сыворотке, плазме крови и моче (α-АМИЛАЗА ДДС)  Метод: Ферментативный фотометрический тест (субстрат EPS-G7), кинетический. Длина волны 405 нм. Линейность в диапазоне не уже 5 Е/л - 2000 Е/л. Чувствительность: не более 5 Е/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты. Стабильность: После вскрытия Реагент 1 и Реагент 2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°С до +8°С. Рабочий реагент стабилен не менее 6 месяцев при температуре от +2°С до +8°С. Фасовка: не менее 125 мл. | набор | 2 |  |  |
| 16 | (ОЖСС ДДС) Фасовка: не менее 400 мл. | Набор реагентов для определения общей железосвязывающей способности сыворотки крови (ОЖС ДДС)  Метод: набор предназначен для количественного определения железосвязывающей способности сыворотки крови (ОЖСС) методом с осаждением карбонатом магния. Линейность в диапазоне от не более 10 до не менее 150 мкмоль/л. Чувствительность: не более 8 мкмоль/л. Жидкий стабильный готовый к использованию Реагент 1 Реагент 2 (карбонат магния) в виде сыпучего вещества. Стабильность: После вскрытия Реагент 1 и Реагент 2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°С до +25°С. Фасовка: не менее 400 мл. Количество определений: не менее 400 . Набор реагентов ОЖСС может использоваться только совместно с набором для определения железа. | набор | 2 |  |  |
| 17 | Креатинкиназа МБ (СK-MB FS) Фасовка: не менее 125 мл. | Реагенты диагностические для биохимических исследований invitro. Креатинкиназа МБ (СK-MB FS)  Метод: оптимизированный УФ тест в соответствии с рекомендациями DGKC / IFCC с ингибированием моноклональными антителами. Длина волны: 340 нм. Линейность в диапазоне от не более 2 до не менее 2000 Ед/л. Чувствительность: не более 2 Е/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты. Стабильность: После вскрытия R1 и R2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°С до +8°С. Рабочий реагент стабилен не менее 2 недель при температуре от +2°С до +8°С. Фасовка: не менее 125 мл. | набор | 1 |  |  |
| 18 | Бумага с перф. ЛПУ в стопе 210, пл.60-65 гр./кв.м.2000 л (210х304,8х2000) | Бумага с перф. ЛПУ в стопе 210, пл.60-65 гр./кв.м.2000 л (210х304,8х2000) | упак | 6 |  |  |
| 19 | (ЛАКТАТДЕГИДРОГЕНАЗА ДДС) Фасовка: не менее 125 мл. | Набор реагентов для определения общей активности лактатдегидрогеназы кинетическим методом в сыворотке крови (ЛАКТАТДЕГИДРОГЕНАЗА ДДС)  Метод: Оптимизированный УФ тест в соответствии с рекомендациями DGKC, Кинетический. Длина волны 340 нм. Линейность в диапазоне от не более 40 до не менее 1200 Е/л. Чувствительность: не более 40 Е/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты. Стабильность: После вскрытия Реагент 1 и Реагент 2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°С до +8°С. Рабочий реагент стабилен в течение не менее 5 суток при температуре от +2°С до +8°С. Фасовка: не менее 125 мл. | набор | 1 |  |  |
| 20 | Бромтимоловый синий, чда, 0,05 кг | Бромтимоловый синий, чда, 0,05 кг | упак | 2 |  |  |
| 21 | Рефлотрон Глюкоза (ReflotronGlucose) | Реагенты и контрольные материалы для  биохимических экспресс-анализаторов  "Рефлотрон IV" и "Рефлотрон Плюс": Рефлотрон Глюкоза (ReflotronGlucose) | упак | 10 |  |  |
| 22 | Рефлотрон Мочевина (ReflotronUrea) | Реагенты и контрольные материалы для  биохимических экспресс-анализаторов  "Рефлотрон IV" и "Рефлотрон Плюс": Рефлотрон Мочевина (ReflotronUrea) | упак | 5 |  |  |
| 23 | Рефлотрон Калий (ReflotronPotassium) | Реагенты и контрольные материалы для  биохимических экспресс-анализаторов  "Рефлотрон IV" и "Рефлотрон Плюс": Рефлотрон Калий (ReflotronPotassium) | упак | 5 |  |  |
| 24 | Рефлотрон Панкреатическая амилаза (ReflotronPancreasAmylase) | Реагенты и контрольные материалы для  биохимических экспресс-анализаторов  "Рефлотрон IV" и "Рефлотрон Плюс": Рефлотрон Панкреатическая амилаза (ReflotronPancreasAmylase) | упак | 10 |  |  |
| 25 | Рефлотрон ГОТ/АСТ (Reflotron GOT) | Реагенты и контрольные материалы для  биохимических экспресс-анализаторов  "Рефлотрон IV" и "Рефлотрон Плюс": Рефлотрон ГОТ/АСТ (Reflotron GOT) | упак | 5 |  |  |
| 26 | Рефлотрон ГОТ/АСТ (Reflotron GOT) | Реагенты и контрольные материалы для  биохимических экспресс-анализаторов  "Рефлотрон IV" и "Рефлотрон Плюс": Рефлотрон ГОТ/АСТ (Reflotron GOT) | упак | 5 |  |  |
| 27 | Набор д/окраски ретикулоцитов, Эколаб, (р-р бриллиант.крезил.),1000опр. 1уп. | Набор д/окраски ретикулоцитов, Эколаб, (р-р бриллиант.крезил.),1000опр. 1уп. | фл | 1 |  |  |
| 28 | Наконечник д/дозаторов 100-1000 мкл, уп.500 шт | Наконечник д/дозаторов 100-1000 мкл, уп.500 шт | упак | 4 |  |  |
| 29 | Пробирка лабораторная, ПХ1-14х120 | Пробирка лабораторная, ПХ1-14х120 | шт | 1000 |  |  |
| 30 | Пробирка лабораторная, центрифужная град. П-1-10-0,2 | Пробирка лабораторная, центрифужная град. П-1-10-0,2 | шт | 1000 |  |  |
| 31 | Палочка стеклянная длиной 220 мм, d 5 мм | Палочка стеклянная длиной 220 мм, d 5 мм | шт | 1000 |  |  |
| 32 | Штатив-карусель для автоматических дозаторов, 6 гнезд | Штатив-карусель для автоматических дозаторов, 6 гнезд | шт | 1 |  |  |
| 33 | Лента мед. т.б. рул., 57х30х12 нар., чистая. | Лента мед. т.б. рул., 57х30х12 нар., чистая. | шт | 36 |  |  |
| 34 | АСО Экспресс-латекс (100 опр.) | АСО Экспресс-латекс (100 опр.)  Состав набора:  1. СО-латекс, 2 мл,  2. Буфер, 5 мл  3. Позитивный калибратор - концентрация АСО более 200 МЕ/мл,  4. Пограничный калибратор - концентрация АСО - 200 МЕ/мл,  5. Негативный калибратор - концентрация АСО менее 200 МЕ/мл.  6. Пластина на полимерной основе | набор | 1 |  |  |
| 35 | (ЩЕЛОЧНАЯ ФОСФАТАЗА ДДС) Фасовка: не менее 125 мл. | Набор реагентов для определения активности щелочной фосфатазы кинетическим методом в сыворотке и плазме крови (ЩЕЛОЧНАЯ ФОСФАТАЗА ДДС)  Метод: Кинетический фотометрический тест в соответствии с рекомендациями DGKC, с ДЭА-буфером. Длина волны 405 нм. Линейность в диапазоне от не более 40 Е/л до не менее 1200 Е/л. Чувствительность: не более 30 Е/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты. Стабильность: После вскрытия Реагент 1 и Реагент 2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°С до +8°С. Рабочий реагент стабилен не менее 1 месяца при температуре от +2°С до +8°С. Фасовка: не менее 125 мл. | набор | 2 |  |  |
| 36 | (КАЛЬЦИЙ АС ДиаС) Фасовка: не менее 204 мл. | Набор реагентов для количественного определения кальция методом с арсеназо III в сыворотке крови и моче (КАЛЬЦИЙ АС ДиаС)  Метод: колориметрический фотометрический метод с использованием арсеназо III по конечной точке. Длина волны, в пределах диапазона 630– 670 нм. Линейность в диапазоне от не более 0,04 до не менее 20 мг/дл (не более 0,01– не менее 5 ммоль/л). Чувствительность: не более 0,04 мг/дл (не более 0,01 ммоль/л). Жидкие стабильные готовые к использованию реагент и стандарт. Стабильность: После вскрытия Реагент стабилен в течение срока, указанного на этикетке, при температуре от +2°С до +8°С. Фасовка: не менее 204 мл. | набор | 2 |  |  |
| 37 | (МОЧЕВАЯ КИСЛОТА ДДС) Фасовка: Не менее 500 мл | Набор реагентов для количественного определения содержания мочевой кислоты ферментативным методом в сыворотке крови и моче (МОЧЕВАЯ КИСЛОТА ДДС)  Метод: ферментативный, фотометрический тест с 2,4,6-трибром-3-гидроксибензойной кислотой (ТВНВА), уриказный, конечная точка. Длина волны в пределах диапазона 500-550 нм. Линейность в диапазоне от не более 50 до не менее 2500 мкмоль/л. Чувствительность: не более 40 мкмоль/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты и стандарт. Стабильность: После вскрытия Реагент 1 и Реагент 2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°С до +8°С. Рабочий реагент стабилен не менее трех месяцев при температуре от +2°С до +8°. Фасовка: Не менее 500 мл | набор | 2 |  |  |

**Итого: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ руб.00 коп. (\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ руб.00 коп.)**

**Условия исполнения договора:**

Мы обязуемся вносить информацию в автоматизированную систему заказов «Электронный ордер» о поставке товара согласно инструкции предоставленной Заказчиком.

**1. Требования качества**:

- Поставленный Товар соответствует требованиям стандартов качества, упаковке и маркировке, утвержденных нормативно-технической документацией;

- Качество товара подтверждается соответствием техническим характеристикам и описанию, фасовке и упаковке, указанной в Техническом задании**;**

- Количество Товара соответствует Техническому заданию;

-Поставляемый товар новый, не был в употреблении, находиться у Поставщика на законных основаниях, свободен от прав третьих лиц, не заложен и не находиться под арестом;

- Поставка товара сопровождается предоставлением копий действующих сертификатов соответствия, техническими паспортами, выданными органами сертификации России и прочей необходимой документацией;

**Место доставки:** г. Калуга, ул. Болотникова, д. 1, ЧУЗ «Больница «РЖД – Медицина» имени К.Э. Циолковского города Калуга».

**2. Тара доставки: поставка** товара осуществляется в упаковке производителя, что обеспечивает его сохранность. Также оригинальная заводская упаковка обеспечивает защиту от воздействия механических, химических и климатических факторов во время транспортировки и хранения поставляемого товара.

**3. Сроки поставки товара:** \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**4. Стоимость поставки товара включает**: все расходы поставщика, возникающие в процессе выполнения конкретных обязательств, в том числе расходы на транспортировку и доставку до места назначения.

**5.** **Стоимость поставки товара: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_** 2020 г. составляет**: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ руб. (\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_руб.\_\_\_\_коп.)** руб., в том числе НДС % (если не облагается, *обязательно* указать основания). Стоимость товара по договору является фиксированной и не подлежит изменению на протяжении всего срока действии договора.

**6. Сроки и условия оплаты:** путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика, в течение 30 (тридцать) банковских дней с даты поставки товара и получения Покупателем оригинального комплекта документов, подписанного со стороны Поставщика: товарной накладной, счет-фактуры и счета на оплату, актов выполненных работ (2 экз.).

**7. Особые условия:** нет

**При подаче котировочной заявки на поставку реактивов и расходных медицинских материалов для нужд учреждения в соответствии с Вашим запросом, мы выражаем согласие с указанными условиями договора, а также мы берем на себя обязательства при необходимом запросе заказчика** представить документы (оригиналы или заверенные копии), подтверждающие сведения, указанные в анкете и котировочной заявке, а именно:

* Учредительные документы с учетом внесенных в них изменений, свидетельства о государственной регистрации учредительных документов и внесенных в них изменений;
* Свидетельство о государственной регистрации контрагента, свидетельство о внесении в государственный реестр изменений в сведения о юридическом лице, не связанных с внесением в учредительные документы, свидетельство о постановке на учет в налоговом органе;
* Выписка из единого государственного реестра юридических лиц, выданная регистрирующим органом не ранее чем за один месяц до предоставления документов;
* Документы, подтверждающие полномочия лица на подписание договора, оформленные надлежащим образом (протокол (решение) уполномоченного органа управления контрагента о назначении Исполнительного органа; оригинал доверенности, если договор со стороны контрагента подписан не единоличным Исполнительным органом; согласие соответствующего органа управления контрагента на совершение сделки, предусмотренной договором, в случаях, когда это определено законодательством Российской Федерации и учредительными документами контрагента);
* Согласие контролирующих органов на совершение сделки или подтверждение уведомления соответствующих органов о совершении сделки в случаях, когда такое согласие или уведомление предусмотрено законодательством Российской Федерации;
* Лицензии, если деятельность, которую осуществляет контрагент, подлежит лицензированию в соответствии с законодательством Российской Федерации;
* Копии документов, подтверждающих соответствие товара, работы или услуги требованиям, установленным в соответствии с законодательством Российской Федерации, в случае, если в соответствии с законодательством Российской Федерации установлены требования к товару, работе или услуге и представление указанных документов предусмотрено документацией о проведении запроса котировок. При этом не допускается требовать представление указанных документов, если в соответствии с законодательством Российской Федерации они передаются вместе с товаром.

Форма предоставления копий документов, подтверждающих соответствие товара, работы или услуги требованиям, установленным в соответствии с законодательством РФ, должна позволять комиссии определять соответствие представленных документов позициям лота.

**Мы подтверждаем,** что у руководителя, главного бухгалтера и членов коллегиального исполнительного органа \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (*наименование физического лица либо юридического лица)* отсутствуют судимости за преступления в сфере экономики (за исключением лиц, у которых такая судимость погашена или снята), а также неприменение в отношении указанных физических лиц наказания в виде лишения права занимать определенные должности или заниматься определенной деятельностью, которые связаны с поставкой товара, выполнением работы, оказанием услуги, являющихся объектом осуществляемой закупки, и административного наказания в виде дисквалификации;

**Мы подтверждаем,** что у сотрудников \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (*наименование физического лица либо юридического лица)*отсутствует конфликт интересов, под которым понимаются случаи, при которых руководитель заказчика и/или организатора процедуры закупки, член экспертной группы, член комиссии, лицо, ответственное за организацию конкурентной процедуры, состоят в браке с физическими лицами, являющимися выгодоприобретателями, единоличным исполнительным органом хозяйственного общества (директором, генеральным директором, управляющим, президентом и другими), членами коллегиального исполнительного органа хозяйственного общества, руководителем (директором, генеральным директором) учреждения или унитарного предприятия либо иными органами управления юридических лиц - участников закупки, с физическими лицами, в том числе зарегистрированными в качестве индивидуального предпринимателя, - участниками закупки либо являются близкими родственниками (родственниками по прямой восходящей и нисходящей линии (родителями и детьми, дедушкой, бабушкой и внуками), полнородными и не полнородными (имеющими общих отца или мать) братьями и сестрами), усыновителями или усыновленными указанных физических лиц. Под выгодоприобретателями в данном случае понимаются физические лица, владеющие напрямую или косвенно (через юридическое лицо или через несколько юридических лиц) более чем десятью процентами голосующих акций хозяйственного общества либо долей, превышающей десять процентов в уставном капитале хозяйственного общества.

**В подтверждение финансовой устойчивости, а также отсутствия задолженности по начисленным налогам, сборам и иным обязательным платежам в бюджеты любого уровня или государственные внебюджетные фонды берем на себя обязательства при необходимом запросе заказчика представить:**

* формы №1 «Бухгалтерский баланс» и №2 «Отчет о прибылях и убытках» за предыдущий год и последний отчетный период отчетного года, с отметкой налоговой инспекции и заверенные печатью организации;
* акт сверки, выданный ИФНС о состоянии расчетов с бюджетами всех уровней и внебюджетными фондами за последний отчетный период, заверенный печатью организации.

**Директор \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**

(должность подписавшего (подпись) (фамилия, инициалы)

(для юридического лица)

МП

**Приложение №2**

АНКЕТА УЧАСТНИКА РАЗМЕЩЕНИЯ ЗАКАЗА

|  |  |
| --- | --- |
| 1. **Полное и сокращенное наименования организации и ее организационно-правовая форма**   *(на основании Учредительных документов установленной формы (устав, положение, учредительный договор), свидетельства о государственной регистрации, свидетельства о внесении записи в единый государственный реестр юридических лиц)* | ………. |
| 1. **Регистрационные данные:**   Дата, место и орган регистрации юридического лица, регистрации физического лица в качестве индивидуального предпринимателя *(на основании Свидетельства о государственной регистрации)* | ………. |
| **3.Номер и почтовый адрес Инспекции** Федеральной налоговой службы, в которой участник размещения заказа зарегистрирован в качестве налогоплательщика | ………. |
| **4. ИНН, КПП, ОГРН, ОКПО** участника размещения заказа | ………. |
| **5. Юридический адрес/место жительства участника размещения заказа** | ………. |
| **6. Почтовый адрес участника размещения заказа** | ………. |
| ………. |
| ………. |
| ………. |
| **7. Банковские реквизиты** *(может быть несколько)***:** | ………. |
| 7.1. Наименование обслуживающего банка | ………. |
| 7.2. Расчетный счет | ………. |
| 7.3. Корреспондентский счет | ………. |
| 7.4. Код БИК | ………. |
| **8. Сведения о выданных участнику размещения заказа лицензиях, необходимых для выполнения обязательств по договору** *(указывается лицензируемый вид деятельности, реквизиты действующей лицензии, наименование территории на которой действует лицензия)* | ………. |

Мы, нижеподписавшиеся, заверяем правильность всех данных, указанных в анкете.

Директор \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

*(должность подписавшего) (подпись) (фамилия, инициалы)*

*(для юридического лица)*

М.П

**Приложение № 3**

**Проект договора поставки товара**

**г. Калуга «\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 20\_\_ г.**

Частное учреждение здравоохранения «Больница «РЖД-Медицина» имени К.Э. Циолковского города Калуга» (ЧУЗ «РЖД-Медицина г. Калуга), именуемое в дальнейшем «Покупатель», в лице главного врача Гарбуля Сергея Станиславовича, действующего на основании Устава, с одной стороны, и \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, именуемый в дальнейшем «Поставщик», в лице \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, действующего на основании \_\_\_\_\_\_ с другой стороны, именуемые далее совместно «Стороны», заключили настоящий Договор о нижеследующем:

**1. Предмет Договора**

1.1. Поставщик обязуется передать Покупателю в установленный Договором срок реактивы и расходные медицинские материалы (далее – Товар) в соответствии со Спецификацией (Приложение № 1), а Покупатель принять и оплатить Товар.

1.2. Срок и время поставки Товара: \_\_\_\_\_\_\_\_ 2020 г.

1.3. Поставка Товара Покупателю осуществляется по адресу: 248018 г. Калуга, ул. Болотникова, дом 1. Время поставки согласовывается за 48 (Сорок восемь) часов до момента поставки.

**2. Стоимость и порядок оплаты**

2.1.Общая стоимость Товара включает в себя стоимость товара и транспортные расходы Поставщика по доставке Товара Покупателю, а также любых других расходов, которые возникнут или могут возникнуть у Поставщика в ходе исполнения настоящего Договора, составляет: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_руб. (\_\_\_\_\_\_\_\_руб. \_\_\_\_\_\_копеек), НДС в том числе.

2.2. Оплата Товара производится путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика, в течение 30 (тридцать) банковских дней с даты поставки товара и получения Покупателем оригинального комплекта документов, подписанного со стороны Поставщика: товарной накладной, счет-фактуры и счета на оплату, актов выполненных работ (2 экз.).

2.3. Обязанность Покупателя по осуществлению оплаты стоимости Товара считается выполненной с момента списания соответствующих сумм денежных средств с банковского счета Покупателя.

2.4. Покупатель извещает Поставщика о факте оплаты Покупателем стоимости Товара путем предоставления факсимильной копии платежного поручения с отметкой банка Покупателя.

**3. Права и обязанности Сторон**

3.1. Поставщик обязан:

3.1.1. В сроки, установленные настоящим Договором, осуществлять поставку Товара в количестве, предусмотренном Спецификацией, и передачу его Покупателю на условиях настоящего Договора.

3.1.2. Предоставить на Товар регистрационное удостоверение на медицинское изделие.

3.1.3. При отгрузке Товара передать Покупателю подлинники следующих документов:

товарную накладную формы (ТОРГ-12);

3.1.4. Не разглашать конфиденциальную информацию третьим лицам и не использовать ее для каких-либо целей, кроме связанных с выполнением обязательств по настоящему Договору.

3.1.5. Предоставлять информацию об изменениях в составе владельцев Поставщика, включая конечных бенефициаров, и (или) в исполнительных органах Поставщика не позднее, чем через 5 (пять) календарных дней после таких изменений.

3.1.6. Поставку Товара осуществлять в рабочие часы Покупателя, по предварительному согласованию с Покупателем даты и времени, если иное не согласовано Сторонами.

3.2. Покупатель обязан:

3.2.1. Произвести необходимые подготовительные работы для приемки Товара, а именно: обеспечить проезд на территорию Покупателя по адресу, указанному в пункте 1.3 настоящего договора, подготовить помещение для выгрузки Товара.

3.2.2. Обеспечить проверку при приемке Товара по количеству качеству и комплектности.

3.2.3. Принять и оплатить Товар в размерах и в сроки, установленные настоящим Договором.

3.3. Покупатель вправе досрочно принять и оплатить поставленный Поставщиком Товар.

3.4.Покупатель вправе расторгнуть настоящий Договор или отказаться от Товара частично, в случае несвоевременной поставки, а также в случае, когда ремонт Товара по гарантийному обслуживанию составит более 60 (шестидесяти) календарных дней, за исключением случаев, когда на период ремонта по гарантийному обязательству Поставщик представляет аналогичный Товар Покупателю. В случае расторжения Договора по указанным причинам, Покупатель направляет уведомление Поставщику о расторжении Договора. Поставщик обязан в указанный в таком уведомлении срок забрать Товар у Покупателя, вернуть Покупателю денежные средства. Покупатель так же вправе требовать от Поставщика уплаты штрафа за неисполнение условий Договора в размере 10% (Десяти процентов) от общей стоимости Товара, указанной в п. 2.1. Договора.

**4. Условия поставки**

4.1. Доставка Товара Покупателю производится Поставщиком путем его отгрузки воздушным, железнодорожным, автомобильным или водным транспортом.

4.2. Поставщик заблаговременно (не позднее, чем за 48 (сорок восемь) часов до предполагаемой даты поставки) уведомляет Покупателя о дате и времени поставки и необходимости Покупателю осуществить приемку Товара и сообщает следующие сведения:

номер Договора; номер товарной накладной формы (ТОРГ-12); наименование Товара; упаковочный лист; дату отгрузки; количество мест; вес нетто и вес брутто.

Уведомление может быть направлено почтой, курьером, факсимильным сообщением или любым другим способом, позволяющим достоверно установить, что соответствующее уведомление получено уполномоченным представителем Покупателя.

4.3. Приемка-передача Товара осуществляется представителями Поставщика и Покупателя с подписанием товарной накладной формы (ТОРГ-12). Приемка Товара Покупателем не освобождает Поставщика от ответственности за недостатки Товара. Поставщик несет полную ответственность за недостатки Товара, включая, но не ограничиваясь ответственностью за качество Товара, и в случае обнаружения недостатков принятого Покупателем Товара Поставщик не вправе ссылаться на то, что Товар был осмотрен и принят Покупателем, при условии, что заводская упаковка не вскрывалась.

**5. Комплектность, качество и гарантии**

5.1. Поставщик гарантирует, что:

поставляемый по настоящему Договору Товар является новым и не был в употреблении;

поставляемый по настоящему Договору Товар находится у него во владении на законном основании, свободен от прав третьих лиц, не заложен и не находится под арестом;

при производстве Товара были применены качественные материалы, и было обеспечено надлежащее техническое исполнение;

качество и комплектность Товара обеспечивают нормальную и бесперебойную работу Товара в течение всего заявленного нормативного срока службы, полностью отвечают условиям настоящего Договора, техническим условиям на соответствующий вид Товара;

транспортировка Товара производится в строгом соответствии с установленными правилами и стандартами, применяемыми для данного рода Товара;

5.2. Гарантийный срок для Товара составляет 12 (двенадцать) месяцев с даты подписания Покупателем (представителем Покупателя) товарной накладной формы ТОРГ-12.

5.3. Если Товар окажется ненадлежащего качества или не будет соответствовать условиям настоящего Договора, не достигнет обусловленных технических характеристик, либо утратит их, Поставщик обязан за свой счет по выбору Покупателя устранить недостатки или заменить Товар ненадлежащего качества Товаром надлежащего качества, который должен быть поставлен без промедления на условиях, предусмотренных настоящим Договором. По требованию Поставщика Товар ненадлежащего качества или его части после поставки Товара надлежащего качества или его частей возвращаются Поставщику за его счет. Если устранение недостатков производится силами Покупателя, то Поставщик обязан незамедлительно возместить возникшие у Покупателя в связи с этим расходы.

5.4. Если недостатки Товара не могут быть устранены Поставщиком, то Покупатель вправе отказаться полностью или частично от настоящего Договора и потребовать от Поставщика возместить понесенные убытки, вернуть уплаченные в счет исполнения настоящего Договора суммы, либо потребовать соразмерного уменьшения цены поставленного Товара.

5.5. В случае устранения недостатков или замены Товара ненадлежащего качества или его частей, гарантийный срок продлевается на период времени, в течение которого Покупатель не мог использовать Товар по целевому назначению.

Покупатель вправе отказаться от Товара в случае, когда ремонт Товара по гарантийному обслуживанию составит более 60 (шестидесяти) календарных дней, за исключением случаев, когда на период ремонта по гарантийному обязательству Поставщик предоставляет аналогичный товар Покупателю. В этом случае, Покупатель направляет уведомление Поставщику о расторжении Договора в части указанного Товара, с требованием вернуть денежные средства. Покупатель так же вправе требовать от Поставщика уплаты штрафа за неисполнение условий Договора.

**6. Упаковка и маркировка**

6.1. Поставщик обязуется поставить Товар в упаковке, позволяющей обеспечить сохранность Товара от повреждений при его отгрузке, перевозке и хранении.

**7. Переход права собственности**

**7**.1. Право собственности на Товар и риск случайной гибели или случайного повреждения Товара переходят от Поставщика к Покупателю с момента подписания Сторонами товарной накладной формы ТОРГ-12.

**8. Ответственность Сторон**

8.1. За неисполнение или ненадлежащее исполнение условий настоящего Договора Стороны несут ответственность, предусмотренную законодательством Российской Федерации.

8.2. В случае просрочки поставки Товара Покупатель вправе требовать от Поставщика уплаты неустойки из расчета 0,02 % от общей стоимости Товара за каждый день просрочки.

8.3. При просрочке поставки Товара более 30 (тридцати) календарных дней Покупатель вправе в одностороннем порядке отказаться от настоящего Договора полностью или частично без возмещения Поставщику каких-либо расходов или убытков, вызванных отказом Покупателя.

8.4. В случае отказа Покупателя от настоящего Договора по указанным в настоящем разделе основаниям Покупатель вправе требовать от Поставщика:

- возмещения Покупателю убытков, вызванных таким отказом;

- возврата всех уплаченных Покупателем по настоящему Договору денежных сумм;

- уплаты Покупателю штрафа в размере 10 % от общей стоимости Товара, указанной в п. 2.1 настоящего Договора.

8.5. В случае поставки Товара, поврежденного в ходе погрузо-разгрузочных работ, перевозки, при иных обстоятельствах до подписания представителями Поставщика и Покупателя товарной накладной формы ТОРГ-12 Поставщик за свой счет обязуется устранить все недостатки Товара в течение 14 (четырнадцати) календарных дней с даты поставки Товара. Покупатель в этом случае может, но не обязан, при обнаружении недостатков Товара подписать товарную накладную формы ТОРГ-12 с соответствующими оговорками. В случае неисполнения Поставщиком обязанности по устранению всех недостатков в указанный срок, Покупатель вправе в одностороннем порядке соразмерно уменьшить цену Товара или удержать с Поставщика сумму своих расходов на устранение недостатков Товара.

8.6. В случае поставки некомплектного Товара Покупатель вправе по своему выбору в одностороннем порядке уменьшить цену Товара на цену не поставленных в срок комплектующих или потребовать от Поставщика доукомплектовать Товар в течение 30 (тридцати) дней. При этом не поставленные комплектующие, а равно любые документы, подлежащие передаче в соответствии с условиями настоящего Договора и не переданные Покупателю, считаются не поставленными в срок.

8.7. Перечисленные в настоящем разделе штрафные санкции могут быть взысканы Покупателем (после направления соответствующего письменного требования Поставщику) путем удержания причитающихся сумм при оплате счетов Поставщика. Если Покупатель не удержит по какой-либо причине сумму штрафных санкций, Поставщик обязуется уплатить такую сумму по первому письменному требованию Покупателя.

8.8. Никакая уплата Поставщиком штрафных санкций не лишает Покупателя права требовать возмещения убытков, а Поставщика обязанности возместить убытки, причиненные Покупателю ненадлежащим исполнением Поставщиком своих обязательств по настоящему Договору.

8.9. Поставщик несет ответственность перед Покупателем за неисполнение или ненадлежащее исполнение обязательств третьими лицами, привлеченными Поставщиком для исполнения своих обязательств по Договору.

8.10. Начисление и уплата любых пеней, штрафов и процентов, предусмотренных настоящим Договором, производится только при условии направления соответствующего письменного требования пострадавшей Стороной виновной Стороне.

**9. Обстоятельства непреодолимой силы**

9.1. Ни одна из Сторон не несет ответственности перед другой Стороной за неисполнение или ненадлежащее исполнение обязательств по настоящему Договору, обусловленное действием обстоятельств непреодолимой силы, то есть чрезвычайных и не предотвратимых обстоятельств, в том числе в условиях объявленной или фактической войны, гражданскими волнениями, эпидемиями, блокадами, эмбарго, пожарами, землетрясениями, наводнениями и другими природными стихийными бедствиями, а также изданием актов государственных органов.

9.2. Свидетельство, выданное торгово-промышленной палатой или иной документ, выданный компетентным органом, является достаточным подтверждением наличия и продолжительности действия обстоятельств непреодолимой силы.

9.3. Сторона, которая не исполняет свои обязательства вследствие действия обстоятельств непреодолимой силы, должна по возможности в трехдневный срок известить другую Сторону о таких обстоятельствах и их влиянии на исполнение обязательств по настоящему Договору.

9.4. Если обстоятельства непреодолимой силы действуют на протяжении 3 (трех) последовательных месяцев для обеих сторон, настоящий Договор может быть расторгнут по инициативе любой из сторон, при этом инициирующая сторона обязана произвести расчеты с другой стороной по фактически исполненному до наступления форс-мажорных обстоятельств после прекращения форс-мажорных обстоятельств.

**10. Разрешение споров**

10.1. Все споры, возникающие при исполнении настоящего Договора, в соответствии законодательством Российской Федерации решаются Сторонами путем переговоров, которые могут проводиться в том числе, путем отправления писем по почте, обмена факсимильными сообщениями.

10.2. Если Стороны не придут к соглашению путем переговоров, все споры рассматриваются в претензионном порядке. Срок рассмотрения претензии – три недели с даты получения претензии.

10.3. В случае если споры не урегулированы Сторонами путем переговоров и в претензионном порядке, то они передаются заинтересованной Стороной в Арбитражный суд Калужской в соответствии с действующим законодательством.

**11. Порядок внесения изменений, дополнений в Договор**

**и его расторжения**

11.1. В настоящий Договор могут быть внесены изменения и дополнения, которые оформляются Сторонами дополнительными соглашениями к настоящему Договору.

11.2. По согласованию сторон при необходимости объем поставляемого товара может быть увеличен не более чем на 10%.

11.3. Настоящий Договор может быть досрочно расторгнут по основаниям, предусмотренным законодательством Российской Федерации и настоящим Договором.

11.4. Договор может быть расторгнут в случае неисполнения Поставщиком требования, предусмотренного пунктом 3.1.5 настоящего Договора.

11.5. Покупатель, решивший расторгнуть настоящий Договор, должен направить письменное уведомление о намерении расторгнуть настоящий Договор Поставщику не позднее, чем за 30 (тридцать) календарных дней до предполагаемой даты расторжения настоящего Договора. Настоящий Договор считается расторгнутым с даты, указанной в уведомлении о расторжении настоящего Договора. При этом Покупатель обязан оплатить Товар, поставленный и принятый Покупателем до даты получения Поставщиком уведомления о расторжении настоящего Договора.

11.6. Денежные средства, подлежащие возврату Покупателю в случае досрочного расторжения настоящего Договора по основаниям, предусмотренным законодательством Российской Федерации и/или настоящим Договором, Поставщик обязуется возвратить Покупателю в течение 30 (тридцати) банковских дней с даты расторжения настоящего Договора.

11.7. Датой уведомления в целях настоящего Договора признается дата вручения Поставщику соответствующего извещения под расписку (при направлении извещения курьером), либо дата вручения Поставщику заказной корреспонденции почтовой службой, либо дата отметки почтовой службы на заказной корреспонденции об отсутствии (выбытии) Поставщика по указанному в настоящем Договоре или сообщенному в порядке, установленном пунктом 14.4 Договора.

**12. Антикоррупционная оговорка**

12.1. При исполнении своих обязательств по настоящему Договору, Стороны, их аффилированные лица, работники или посредники не выплачивают, не предлагают выплатить и не разрешают выплату каких-либо денежных средств или ценностей, прямо или косвенно, а также не оказывают, не предлагают оказать и не разрешают оказание каких-либо услуг, прямо или косвенно, любым лицам для оказания влияния на действия или решения этих лиц с целью получения каких-либо неправомерных преимуществ или для достижения иных неправомерных целей.

12.2. При исполнении своих обязательств по настоящему Договору, Стороны, их аффилированные лица, работники или посредники не осуществляют действия, квалифицируемые применимым для целей настоящего Договора законодательством как дача взятки, получение взятки, коммерческий подкуп, а также иные действия, нарушающие требования применимого законодательства Российской Федерации и международных правовых актов в сфере предупреждения и противодействия коррупции.

12.3. В случае возникновения у одной из Сторон подозрений, что произошло или могло произойти нарушение каких-либо положений пунктов 12.1, 12.2 настоящего Договора, эта Сторона обязуется уведомить о возникновении таких подозрений другую Сторону в письменной форме. В тексте уведомления Сторона обязана сослаться на известные ей факты или предоставить материалы, достоверно подтверждающие или дающие основание предполагать, что произошло или может произойти нарушение каких-либо положений пунктов 12.1, 12.2 настоящего Договора другой Стороной, её аффилированными лицами, работниками или посредниками.

12.3.1.Каналы уведомления Покупателя о нарушениях каких-либо положений пунктов 12.1, 12.2 настоящего Договора:

- факс:(4842) 73-84-41;

- электронная почта: **rghospital@mail.ru**

12.4. Сторона, получившая уведомление о нарушении каких-либо пунктов 12.1, 12.2 настоящего Договора, обязана рассмотреть такое уведомление и сообщить другой Стороне о результатах его рассмотрения в течение 10 (десяти) рабочих дней с даты получения письменного уведомления.

12.5. Стороны гарантируют осуществление надлежащего разбирательства по фактам нарушения положений пунктов 12.1, 12.2 настоящего Договора с соблюдением принципов конфиденциальности, а также применение эффективных мер по предотвращению возможных конфликтных ситуаций. Стороны гарантируют отсутствие негативных последствий как для уведомившей Стороны в целом, так и для конкретных работников уведомившей Стороны, сообщивших о выявленных фактах нарушения положений пунктов 12.1, 12.2 настоящего Договора.

12.6. В случае подтверждения факта нарушения одной из Сторон положений пунктов 12.1, 12.2 настоящего Договора, другая Сторона имеет право расторгнуть настоящий Договор в одностороннем внесудебном порядке путём направления письменного уведомления не позднее, чем за 15 (пятнадцать) календарных дней до предполагаемой даты прекращения действия настоящего Договора.

12.7. В случае неполучения Стороной, направившей уведомление о нарушении положений пунктов 12.1, 12.2 настоящего Договора, информации о результатах рассмотрения такого уведомления в установленный пунктом 12.4 настоящего Договора срок, другая Сторона имеет право расторгнуть настоящий Договор в одностороннем внесудебном порядке путём направления письменного уведомления не позднее, чем за 1 (один) календарный месяц до предполагаемой даты прекращения действия настоящего Договора.

**13. Налоговая оговорка**

13.1. Поставщик гарантирует, что:

зарегистрирован в ЕГРЮЛ надлежащим образом;

его исполнительный орган находится и осуществляет функции управления по месту регистрации юридического лица, и в нем нет дисквалифицированных лиц;

располагает персоналом, имуществом и материальными ресурсами, необходимыми для выполнения своих обязательств по договору, а в случае привлечения подрядных организаций (соисполнителей) принимает все меры должной осмотрительности, чтобы подрядные организации (соисполнители) соответствовали данному требованию;

располагает лицензиями, необходимыми для осуществления деятельности и исполнения обязательств по договору, если осуществляемая по договору деятельность является лицензируемой;

является членом саморегулируемой организации, если осуществляемая по договору деятельность требует членства в саморегулируемой организации;

ведет бухгалтерский учет и составляет бухгалтерскую отчетность в соответствии с законодательством Российской Федерации и нормативными правовыми актами по бухгалтерскому учету, представляет годовую бухгалтерскую отчетность в налоговый орган;

ведет налоговый учет и составляет налоговую отчетность в соответствии с законодательством Российской Федерации, субъектов Российской Федерации и нормативными правовыми актами органов местного самоуправления, своевременно и в полном объеме представляет налоговую отчетность в налоговые органы;

не допускает искажения сведений о фактах хозяйственной жизни (совокупности таких фактов) и объектах налогообложения в первичных документах, бухгалтерском и налоговом учете, в бухгалтерской и налоговой отчетности, а также не отражает в бухгалтерском и налоговом учете, в бухгалтерской и налоговой отчетности факты хозяйственной жизни выборочно, игнорируя те из них, которые непосредственно не связаны с получением налоговой выгоды;

своевременно и в полном объеме уплачивает налоги, сборы и страховые взносы;

отражает в налоговой отчетности по НДС все суммы НДС, предъявленные Заказчику (Покупателю) – данный абзац исключается в случае освобождения от уплаты НДС при заключении договора;

лица, подписывающие от его имени первичные документы и счета-фактуры, имеют на это все необходимые полномочия и доверенности.

13.2. Если Исполнитель (Подрядчик, Поставщик, Продавец, Агент, Комиссионер, Поверенный) нарушит гарантии (любую одну, несколько или все вместе), указанные в пункте 1 настоящего раздела, и это повлечет:

предъявление налоговыми органами требований к Заказчику (Покупателю) об уплате налогов, сборов, страховых взносов, штрафов, пеней, отказ в возможности признать расходы для целей налогообложения прибыли или включить НДС в состав налоговых вычетов и(или)

предъявление третьими лицами, купившими у Заказчика (Покупателя) товары (работы, услуги), имущественные права, являющиеся предметом настоящего договора, требований к Заказчику (Покупателю) о возмещении убытков в виде начисленных по решению налогового органа налогов, сборов, страховых взносов, пеней, штрафов, а также возникших из-за отказа в возможности признать расходы для целей налогообложения прибыли или включить НДС в состав налоговых вычетов,

то Исполнитель (Подрядчик, Поставщик, Продавец, Агент, Комиссионер, Поверенный) обязуется возместить Заказчику (Покупателю) убытки, который последний понес вследствие таких нарушений.

13.3. Исполнитель (Подрядчик, Поставщик, Продавец, Агент, Комиссионер, Поверенный) в соответствии со ст. 406.1. Гражданского кодекса Российской Федерации, возмещает Заказчику (Покупателю) все убытки последнего, возникшие в случаях, указанных в пункте 2 настоящего раздела. При этом факт оспаривания или не оспаривания налоговых доначислений в налоговом органе, в том числе вышестоящем, или в суде, а также факт оспаривания или не оспаривания в суде претензий третьих лиц не влияет на обязанность Исполнителя (Подрядчика, Поставщика, Продавца, Агента, Комиссионера, Поверенного) возместить имущественные потери.

**14. Срок действия Договора**

14.1 Настоящий Договор вступает в силу с момента его заключения и действует до 31.12.2020 года, а в части финансовых обязательств до полного исполнения.

**15. Прочие условия**

15.1. Передача третьим лицам исходных материалов и технических документов, полученных Поставщиком от Покупателя для поставки Товара, не допускается без письменного согласия Покупателя.

15.2. Поставщик не вправе полностью или частично уступать свои права по настоящему Договору третьим лицам.

15.3. При изменении наименования, местонахождения, банковских реквизитов или реорганизации одной из Сторон она обязана письменно в двухнедельный срок после произошедших изменений сообщить другой Стороне о данных изменениях, кроме случаев, когда изменение наименования и реорганизация происходят в соответствии с указами Президента Российской Федерации и постановлениями Правительства Российской Федерации.

15.4. Все уведомления, сообщения, согласования в рамках исполнения настоящего Договора могут быть направлены другой стороне по электронному адресу, указанному в реквизитах настоящего договора. Документы, направляемые в отсканированном виде, содержащие печать и подпись стороны, в последующем должны быть направлены в оригинале по адресу, указанному получателем в реквизитах договора. В любом из случаев срок получения такого документа, письма, уведомления, начинает течь с момента направления электронного сообщения. Сторона, указавшая неверный электронный адрес или не указавшая его вовсе, не вправе ссылаться на несвоевременное получение уведомления, сообщения и прочей письменной документации от другой стороны. В этом случае, уведомления, сообщения и прочая переписка будет считаться принятыми к исполнению другой стороной с даты отправления электронного письма.

15.5. Все приложения к настоящему Договору являются его неотъемлемыми частями.

15.6. Настоящий Договор составлен в двух экземплярах, имеющих одинаковую силу, по одному экземпляру для каждой из Сторон.

15.7. К настоящему Договору прилагаются:

15.7.1.Спецификация (приложение № 1).

**16. Адреса и платёжные реквизиты Сторон**

|  |  |
| --- | --- |
| **Покупатель:**  Частное учреждение здравоохранения «Больница «РЖД-Медицина» имени К.Э. Циолковского города Калуга» | **Поставщик:** |
| Юридический адрес:  248018, г. Калуга, ул. Болотникова д.1тел/факс (4842) 73-84-41, 78-45-09,  э/а rghospital@mail.ru  Калужское отделение № 8608 ПАО Сбербанка г. Калуга  к/с 30101810100000000612  ИНН/КПП 4029030735/402901001  р/с 40703810522240003864  БИК 042908612  \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/Гарбуль С.С./  МП |  |

Приложение №1

к договору № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ от «\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 20\_\_г.

**Спецификация**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Наименование товара** | **Техническая характеристика** | **Ед. измер.** | **Кол-во** | **Цена, в руб.** | **Стоимость, в руб.** |
| 1 | Тромбопластин, кат ПГ-1 | Тромбопластин, кат ПГ-1 | набор | 6 |  |  |
| 2 | "БИОСКАН-ГЛЮКОЗА" - Полоски индикаторные для определения глюкозы, 100 шт./набор | "БИОСКАН-ГЛЮКОЗА" - Полоски индикаторные для определения глюкозы, 100 шт./набор | упак | 50 |  |  |
| 3 | (МОЧЕВИНА КТ ДДС) | Набор реагентов для количественного определения содержания мочевины уреазным методом по конечной точке в сыворотке крови и моче (МОЧЕВИНА КТ ДДС)  Метод: метод Бертло, колориметрический, уреазный по салицилат-гипохлоритной реакции, ферментативный, конечная точка. Длина волны в пределах диапазона 490-600 нм. Линейность в диапазоне от не более 2 до не менее 50 ммоль/л. Чувствительность: не более 1 ммоль/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты и стандарт. Стабильность: После вскрытия Реагент 1, Реагент 2 и Реагент 3 стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°С до +8°С. Рабочий реагент стабилен не менее двух недель при температуре от +2°С до +8°С. Фасовка: не менее 50 мл. | набор | 4 |  |  |
| 4 | Холестерин ЛПНП (прямой селективный) (LDL-C Select FS) Фасовка: не менее 125 мл. | Реагенты диагностические для биохимических исследований invitro. Холестерин ЛПНП (прямой селективный) (LDL-C Select FS)  Метод: прямой ферментативный колориметрический тест, без осаждения, конечная точка. Длина волны 600/700 нм (бихроматика). Линейность в диапазоне от не более 1 до не менее 400 мг/дл (не более 0,03 – не менее 10,3 ммоль/л). Чувствительность: не более 1мг/дл. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты. Стабильность: После вскрытия реагенты R1 и R2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°С до +8°С. Калибровка по калибратору липопротеинов высокой и низкой плотности. Фасовка: не менее 125 мл. | набор | 1 |  |  |
| 5 | (АСПАРТАТАМИНОТРАНСФЕРАЗА ДДС) Фасовка: не менее 500 мл. | Набор реагентов для определения активности аспартатаминотрансферазы кинетическим методом в сыворотке крови (АСПАРТАТАМИНОТРАНСФЕРАЗА ДДС)  Метод: Оптимизированный УФ тест без пиродоксальфосфата в соответствии с ре¬комендациями IFCC, Кинетический. Длина волны 340 нм. Линейность в диапазоне от не более 10 до не менее 500 Е/л. Чувствительность: не более 10 Е/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты. Стабильность: После вскрытия Реагент 1 и Реагент 2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°С до +8°С. Рабочий реагент стабилен в течение не менее 1 месяца при температуре от +2°С до +8°С. Фасовка: не менее 500 мл. | набор | 2 |  |  |
| 6 | (АЛАНИНАМИНОТРАНСФЕРАЗА ДДС) Фасовка: не менее 500 мл. | Набор реагентов для определения активности аланинаминотрансферазы кинетическим методом в сыворотке крови (АЛАНИНАМИНОТРАНСФЕРАЗА ДДС)  Метод: Оптимизированный УФ тест без пиридоксальфосфата в соответствии с рекомендациями IFCC, Кинетический. Длина волны 340 нм. Линейность в диапазоне не уже 10 - 500 Е/л. Чувствительность: не более 10 Е/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты. Стабильность: После вскрытия Реагент 1 и Реагент 2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°С до +8°С. Рабочий реагент стабилен не менее 1 месяца при температуре от +2°С до +8°С. Фасовка: не менее 500 мл. | набор | 2 |  |  |
| 7 | АЧТВ-тест ПГ-7/1 | АЧТВ-тест ПГ-7/1 | набор | 6 |  |  |
| 8 | "ЮНИВЕТ - IIм" микропробирка для капиллярной крови с антикоагулянтом 100 шт./уп. Система для взятия капиллярной крови с интегрированным в крышку капилляром на 200 мкл. | "ЮНИВЕТ - IIм" микропробирка для капиллярной крови с антикоагулянтом 100 шт./уп.  Система для взятия капиллярной крови с интегрированным в крышку капилляром на 200 мкл.  Наличие юбки устойчивости и встроенного лотка-выступа.  Круглодонная форма внутренней пробирки.  Антикоагулянт - К2ЭДТА в пробирке и капилляре.  Пробирка снабжена дополнительной съемной прокалываемой крышкой для перемешивания.  Материал – полипропилен.  Цветовая маркировка контроля наполнения – 200 мкл.  Наименование антикоагулянта на каждой пробирке.  Объем капилляра не менее 200 мкл.  Длина капилляра не менее 70 мм.  Цветовая маркировка крышки – красная (в соответствии с ГОСТ Р 53079.4-2008).  Размер пробирки: высота не менее 47 мм, диаметр не менее 11 мм | упак | 80 |  |  |
| 9 | (ТРИГЛИЦЕРИДЫ ДДС) Фасовка: не менее 600 мл | Набор реагентов для определения содержания триглицеридов в сыворотке и плазме крови (ТРИГЛИЦЕРИДЫ ДДС)  Метод: Ферментативный фотометрический тест с глицерол-3-фосфатоксидазой, метод Триндера, конечная точка. Время реакции: не менее 10 минут. Длина волны в пределах диапазона 480 - 520 нм. Линейность в диапазоне от не более 1 до не менее 11,4 ммоль/л. Чувствительность: не более 0,5 ммоль/л. Жидкие стабильные готовые к использованию Реагент и стандарт Стабильность: После вскрытия Реагент стабилен в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°С до +8°С. Наличие АЛФ, для устранения липемичность сыворотки. Фасовка: не менее 600 мл | набор | 1 |  |  |
| 10 | (БИЛИРУБИН ДДС) Фасовка: не менее 200 мл. | Набор реагентов для количественного определения содержания общего и прямого билирубина в сыворотке крови (БИЛИРУБИН ДДС)  Метод: Фотометрический метод с 2,4-дихлоранилином (ДХА) – для определения общего билирубина. Фотометрический метод Йендрашека-Грофа - для определения прямого билирубина. Определение прямого и общего билирубина проводится по конечной точке. Длина волны 546 нм. Линейность в диапазоне от не более 4 до не менее 510 мкмоль/л. Чувствительность: не более 3 мкмоль/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты, два калибратора (высокая и низкая концентрация). Стабильность: После вскрытия Реагент 1, Реагент 2 и Реагент 3 стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°С до +8°С. Рабочий реагент для определения общего билирубина стабилен не менее трех недель при температуре от +2°С до +8°С. Фасовка: не менее 200 мл. | набор | 4 |  |  |
| 11 | (КРЕАТИНИН ДДС) Фасовка: не менее 500 мл | Набор реагентов для количественного определения содержания креатинина кинетическим методом в сыворотке крови и моче (КРЕАТИНИН ДДС)  Метод: Реакция Яффе без депротеинизации, колориметрический, кинетика по двум точкам. Длина волны в пределах диапазона 490-510 нм. Линейность в диапазоне от не более 35,4 до не менее 1350 мкмоль/л. Чувствительность не более 25 мкмоль/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты и стандарт. Стабильность: После вскрытия Реагент 1 и Реагент 2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +18°С до +25°С. Стабильность рабочего реагента не менее 5 суток при температуре от +2 до +8 °С. Фасовка: не менее 500 мл | набор | 2 |  |  |
| 12 | (ХОЛЕСТЕРИН ДДС) Фасовка: не менее 600 мл | Набор реагентов для определения содержания холестерина в сыворотке и плазме крови (ХОЛЕСТЕРИН ДДС)  Метод: Ферментативный фотометрический тест GOD-PAP, метод Триндера, конечная точка. Время реакции не менее 10 минут. Длина волны в пределах диапазона 480 - 520 нм. Линейность в диапазоне от не более 1 до не менее 27 ммоль/л. Чувствительность: не более 0,5 ммоль/л. Жидкие стабильные готовые к использованию Реагент и стандарт. Стабильность: После вскрытия Реагент стабилен в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2 до+8°С. Наличие АЛФ, для устранения липемичность сыворотки. Фасовка: не менее 600 мл | набор | 3 |  |  |
| 13 | (ЖЕЛЕЗО ДиаС) Фасовка не менее 170 мл. | Набор реагентов для определения содержания железа в сыворотке крови (ЖЕЛЕЗО ДиаС)  Метод: фотометрический с ференом по конечной точке. Длина волны 595, 600 нм. Линейность в диапазоне от не более 5 до не менее 1000 мкг/дл (не более 0,9–не менее 179 мкмоль/л). Чувствительность: не более 2 мкг/дл (не более 0,4 мкмоль/л). Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты и стандарт. Стабильность: После вскрытия Реагент 1 и Реагент 2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке, при температуре от +2°С до +8°С. Рабочий реагент стабилен в течение не менее 1 месяца при температуре от +2°С до +8°С | набор | 2 |  |  |
| 14 | (АЛЬБУМИН ДДС) Фасовка: не менее 100 мл | Набор реагентов для определения содержания альбумина в сыворотке и плазме крови (АЛЬБУМИН ДДС)  Метод: колориметрический фотометрический тест с бромкрезоловым зеленым, конечная точка. Длина волны в пределах диапазона 540 - 600 нм. Линейность в диапазоне не уже 10 -70 г/л. Чувствительность: не более 5 г/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагент и стандарт Стабильность: После вскрытия Реагент стабилен в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°С до +8°С. Фасовка: не менее 100 м | набор | 2 |  |  |
| 15 | (α-АМИЛАЗА ДДС) Фасовка: не менее 125 мл. | Набор реагентов для определения общей активности α-амилазы кинетическим методом в сыворотке, плазме крови и моче (α-АМИЛАЗА ДДС)  Метод: Ферментативный фотометрический тест (субстрат EPS-G7), кинетический. Длина волны 405 нм. Линейность в диапазоне не уже 5 Е/л - 2000 Е/л. Чувствительность: не более 5 Е/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты. Стабильность: После вскрытия Реагент 1 и Реагент 2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°С до +8°С. Рабочий реагент стабилен не менее 6 месяцев при температуре от +2°С до +8°С. Фасовка: не менее 125 мл. | набор | 2 |  |  |
| 16 | (ОЖСС ДДС) Фасовка: не менее 400 мл. | Набор реагентов для определения общей железосвязывающей способности сыворотки крови (ОЖС ДДС)  Метод: набор предназначен для количественного определения железосвязывающей способности сыворотки крови (ОЖСС) методом с осаждением карбонатом магния. Линейность в диапазоне от не более 10 до не менее 150 мкмоль/л. Чувствительность: не более 8 мкмоль/л. Жидкий стабильный готовый к использованию Реагент 1 Реагент 2 (карбонат магния) в виде сыпучего вещества. Стабильность: После вскрытия Реагент 1 и Реагент 2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°С до +25°С. Фасовка: не менее 400 мл. Количество определений: не менее 400 . Набор реагентов ОЖСС может использоваться только совместно с набором для определения железа. | набор | 2 |  |  |
| 17 | Креатинкиназа МБ (СK-MB FS) Фасовка: не менее 125 мл. | Реагенты диагностические для биохимических исследований invitro. Креатинкиназа МБ (СK-MB FS)  Метод: оптимизированный УФ тест в соответствии с рекомендациями DGKC / IFCC с ингибированием моноклональными антителами. Длина волны: 340 нм. Линейность в диапазоне от не более 2 до не менее 2000 Ед/л. Чувствительность: не более 2 Е/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты. Стабильность: После вскрытия R1 и R2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°С до +8°С. Рабочий реагент стабилен не менее 2 недель при температуре от +2°С до +8°С. Фасовка: не менее 125 мл. | набор | 1 |  |  |
| 18 | Бумага с перф. ЛПУ в стопе 210, пл.60-65 гр./кв.м.2000 л (210х304,8х2000) | Бумага с перф. ЛПУ в стопе 210, пл.60-65 гр./кв.м.2000 л (210х304,8х2000) | упак | 6 |  |  |
| 19 | (ЛАКТАТДЕГИДРОГЕНАЗА ДДС) Фасовка: не менее 125 мл. | Набор реагентов для определения общей активности лактатдегидрогеназы кинетическим методом в сыворотке крови (ЛАКТАТДЕГИДРОГЕНАЗА ДДС)  Метод: Оптимизированный УФ тест в соответствии с рекомендациями DGKC, Кинетический. Длина волны 340 нм. Линейность в диапазоне от не более 40 до не менее 1200 Е/л. Чувствительность: не более 40 Е/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты. Стабильность: После вскрытия Реагент 1 и Реагент 2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°С до +8°С. Рабочий реагент стабилен в течение не менее 5 суток при температуре от +2°С до +8°С. Фасовка: не менее 125 мл. | набор | 1 |  |  |
| 20 | Бромтимоловый синий, чда, 0,05 кг | Бромтимоловый синий, чда, 0,05 кг | упак | 2 |  |  |
| 21 | Рефлотрон Глюкоза (ReflotronGlucose) | Реагенты и контрольные материалы для  биохимических экспресс-анализаторов  "Рефлотрон IV" и "Рефлотрон Плюс": Рефлотрон Глюкоза (ReflotronGlucose) | упак | 10 |  |  |
| 22 | Рефлотрон Мочевина (ReflotronUrea) | Реагенты и контрольные материалы для  биохимических экспресс-анализаторов  "Рефлотрон IV" и "Рефлотрон Плюс": Рефлотрон Мочевина (ReflotronUrea) | упак | 5 |  |  |
| 23 | Рефлотрон Калий (ReflotronPotassium) | Реагенты и контрольные материалы для  биохимических экспресс-анализаторов  "Рефлотрон IV" и "Рефлотрон Плюс": Рефлотрон Калий (ReflotronPotassium) | упак | 5 |  |  |
| 24 | Рефлотрон Панкреатическая амилаза (ReflotronPancreasAmylase) | Реагенты и контрольные материалы для  биохимических экспресс-анализаторов  "Рефлотрон IV" и "Рефлотрон Плюс": Рефлотрон Панкреатическая амилаза (ReflotronPancreasAmylase) | упак | 10 |  |  |
| 25 | Рефлотрон ГОТ/АСТ (Reflotron GOT) | Реагенты и контрольные материалы для  биохимических экспресс-анализаторов  "Рефлотрон IV" и "Рефлотрон Плюс": Рефлотрон ГОТ/АСТ (Reflotron GOT) | упак | 5 |  |  |
| 26 | Рефлотрон ГОТ/АСТ (Reflotron GOT) | Реагенты и контрольные материалы для  биохимических экспресс-анализаторов  "Рефлотрон IV" и "Рефлотрон Плюс": Рефлотрон ГОТ/АСТ (Reflotron GOT) | упак | 5 |  |  |
| 27 | Набор д/окраски ретикулоцитов, Эколаб, (р-р бриллиант.крезил.),1000опр. 1уп. | Набор д/окраски ретикулоцитов, Эколаб, (р-р бриллиант.крезил.),1000опр. 1уп. | фл | 1 |  |  |
| 28 | Наконечник д/дозаторов 100-1000 мкл, уп.500 шт | Наконечник д/дозаторов 100-1000 мкл, уп.500 шт | упак | 4 |  |  |
| 29 | Пробирка лабораторная, ПХ1-14х120 | Пробирка лабораторная, ПХ1-14х120 | шт | 1000 |  |  |
| 30 | Пробирка лабораторная, центрифужная град. П-1-10-0,2 | Пробирка лабораторная, центрифужная град. П-1-10-0,2 | шт | 1000 |  |  |
| 31 | Палочка стеклянная длиной 220 мм, d 5 мм | Палочка стеклянная длиной 220 мм, d 5 мм | шт | 1000 |  |  |
| 32 | Штатив-карусель для автоматических дозаторов, 6 гнезд | Штатив-карусель для автоматических дозаторов, 6 гнезд | шт | 1 |  |  |
| 33 | Лента мед. т.б. рул., 57х30х12 нар., чистая. | Лента мед. т.б. рул., 57х30х12 нар., чистая. | шт | 36 |  |  |
| 34 | АСО Экспресс-латекс (100 опр.) | АСО Экспресс-латекс (100 опр.)  Состав набора:  1. СО-латекс, 2 мл,  2. Буфер, 5 мл  3. Позитивный калибратор - концентрация АСО более 200 МЕ/мл,  4. Пограничный калибратор - концентрация АСО - 200 МЕ/мл,  5. Негативный калибратор - концентрация АСО менее 200 МЕ/мл.  6. Пластина на полимерной основе | набор | 1 |  |  |
| 35 | (ЩЕЛОЧНАЯ ФОСФАТАЗА ДДС) Фасовка: не менее 125 мл. | Набор реагентов для определения активности щелочной фосфатазы кинетическим методом в сыворотке и плазме крови (ЩЕЛОЧНАЯ ФОСФАТАЗА ДДС)  Метод: Кинетический фотометрический тест в соответствии с рекомендациями DGKC, с ДЭА-буфером. Длина волны 405 нм. Линейность в диапазоне от не более 40 Е/л до не менее 1200 Е/л. Чувствительность: не более 30 Е/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты. Стабильность: После вскрытия Реагент 1 и Реагент 2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°С до +8°С. Рабочий реагент стабилен не менее 1 месяца при температуре от +2°С до +8°С. Фасовка: не менее 125 мл. | набор | 2 |  |  |
| 36 | (КАЛЬЦИЙ АС ДиаС) Фасовка: не менее 204 мл. | Набор реагентов для количественного определения кальция методом с арсеназо III в сыворотке крови и моче (КАЛЬЦИЙ АС ДиаС)  Метод: колориметрический фотометрический метод с использованием арсеназо III по конечной точке. Длина волны, в пределах диапазона 630– 670 нм. Линейность в диапазоне от не более 0,04 до не менее 20 мг/дл (не более 0,01– не менее 5 ммоль/л). Чувствительность: не более 0,04 мг/дл (не более 0,01 ммоль/л). Жидкие стабильные готовые к использованию реагент и стандарт. Стабильность: После вскрытия Реагент стабилен в течение срока, указанного на этикетке, при температуре от +2°С до +8°С. Фасовка: не менее 204 мл. | набор | 2 |  |  |
| 37 | (МОЧЕВАЯ КИСЛОТА ДДС) Фасовка: Не менее 500 мл | Набор реагентов для количественного определения содержания мочевой кислоты ферментативным методом в сыворотке крови и моче (МОЧЕВАЯ КИСЛОТА ДДС)  Метод: ферментативный, фотометрический тест с 2,4,6-трибром-3-гидроксибензойной кислотой (ТВНВА), уриказный, конечная точка. Длина волны в пределах диапазона 500-550 нм. Линейность в диапазоне от не более 50 до не менее 2500 мкмоль/л. Чувствительность: не более 40 мкмоль/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты и стандарт. Стабильность: После вскрытия Реагент 1 и Реагент 2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°С до +8°С. Рабочий реагент стабилен не менее трех месяцев при температуре от +2°С до +8°. Фасовка: Не менее 500 мл | набор | 2 |  |  |

Итого: \_\_\_\_\_\_ руб. 00 коп. (\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ руб.00 коп.)

**Подписи сторон:**

от Покупателя от Поставщика

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/С.С.Гарбуль/ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ /

МП МП