

УТВЕРЖДАЮ
И.о. главного врача
ЧУЗ «РЖД-Медицина»
г. Белогорск»
Е.В. Федорчак
«13» декабря 2023 года



**КОТИРОВОЧНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ № 24120205003
НА ПОСТАВКУ РЕАГЕНТОВ ДЛЯ ЛАБОРАТОРНОЙ
ДИАГНОСТИКИ**

г. Белогорск, 2023 год

УТВЕРЖДАЮ
И.о. главного врача
ЧУЗ «РЖД-Медицина»
г. Белогорск»
_____ Е.В. Федорчак
«13» декабря 2023 года

**КОТИРОВОЧНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ № 24120205003
НА ПОСТАВКУ РЕАГЕНТОВ ДЛЯ ЛАБОРАТОРНОЙ
ДИАГНОСТИКИ**

г. Белогорск, 2023 год

I. Условия проведения запроса котировок

1. Общие условия проведения запроса котировок

1.1. Сведения о заказчике:

1.1.1. Заказчик – Частное учреждение здравоохранения «Поликлиника «РЖД-Медицина» города Белогорск», сокращенное официальное наименование Учреждения: ЧУЗ «РЖД-Медицина» г. Белогорск».

1.1.2. Место нахождения заказчика: 676850, РФ, Амурская область, г. Белогорск, ул. Ударная, д. 24

Почтовый адрес заказчика: 676850, РФ, Амурская область, г. Белогорск, ул. Ударная, д. 24

1.1.3. Контактные данные:

Ведущий специалист по закупкам – Чижикова Татьяна Петровна, тел.: 8 (924) 680-61-95, nuzakupki@yandex.ru

Ведущий юрисконсульт (заключение договоров) – Исущенко Елена Николаевна, тел.: 8 (41641) 3-16-53, 84164131653@mail.ru

Способ проведения запроса котировок:

Запрос котировок в бумажной (электронной) форме (далее – запрос котировок).

Процедура закупки проводится в соответствии с требованиями Положения о закупке товаров работ и услуг для нужд негосударственных учреждений здравоохранения ОАО «РЖД» от 5 марта 2021 г., размещенного на сайте Заказчика <https://www.чузбелогорск.рф.ru/>. (раздел «Закупки»).

1.2.1. Предмет запроса котировок: поставка реагентов для лабораторной диагностики

1.2.2. Начальная максимальная цена договора: 4 933 787 (Четыре миллиона девятьсот тридцать три тысячи семьсот восемьдесят семь) рублей 56 копеек (Приложение №1 к Котировочной документации).

1.2.3. Порядок формирования цены договора: цена договора включает в себя стоимость оказываемых услуг, материалов, оборудования и затрат, связанных с выполнением работ, предусмотренных законодательством Российской Федерации, а также любых других расходов, которые возникнут или могут возникнуть у Поставщика в ходе исполнения Договора. Стоимость работ является фиксированной и изменению в течение срока действия договора не подлежит.

1.3. Обеспечение заявок: не предусмотрено.

1.4. Обеспечение исполнения договора: не предусмотрено.

1.5. Порядок, место, дата начала и окончания срока подачи заявок, вскрытия заявок:

Заявки на бумажном носителе (в электронном виде) представляются в порядке, предусмотренном пунктом 7.3. котировочной документации, по адресу: 676850, РФ, Амурская область, г. Белогорск, ул. Ударная, д. 24, 2 этаж, приемная главного врача в будние дни с 08 час. 00 мин. до 17 час. 00 мин., в предпраздничный день – на 1 час раньше. Перерыв с 12 часов 00 минут до 13 часов 00 минут, эл. адрес: nuzakupki@yandex.ru. Документация предоставляется на русском языке.

Дата начала подачи заявок – 13.12.2023г с момента публикации извещения и котировочной документации на сайте учреждения <https://чужелогорск.рф> / (раздел «Закупки»).

Дата окончания срока подачи заявок – 20.12.2023 г в 10.00 по местному времени.

Вскрытие заявок осуществляется по истечении срока подачи заявок – 20.12.2023 г в 10:00 по местному времени по адресу: 676850, РФ, Амурская область, г. Белогорск, ул. Ударная, д. 24, кабинет главного врача.

1.6. Место и дата рассмотрения котировочных заявок участников запроса котировок и подведения итогов запроса котировок:

Оценка и рассмотрение заявок участников осуществляется – 20.12.2023г 10:30 по местному времени по адресу: 676850, РФ, Амурская область, г. Белогорск, ул. Ударная, д. 24, кабинет главного врача.

Подведение итогов запроса котировок осуществляется не позднее 2 дней с момента опубликования на официальном сайте протокола рассмотрения и оценки котировочных заявок по адресу: 676850, РФ, Амурская область, г. Белогорск, ул. Ударная, д. 24, кабинет главного врача.

1.7. Подача альтернативных предложений

Подача альтернативных предложений не предусмотрена.

1.8. Порядок направления запросов на разъяснение положений котировочной документации и предоставления разъяснений положений котировочной документации:

Порядок направления запросов на разъяснение положений котировочной документации и предоставления разъяснений положений котировочной документации указан в пункте 6.2 котировочной документации.

Срок направления участниками запросов на разъяснение положений котировочной документации: запрос на разъяснение котировочной документации принимается не позднее чем за два рабочих дня до окончания срока подачи заявок.

Заказчик обязан ответить на запрос о разъяснении котировочной документации в течение 2 рабочих дней со дня его поступления, но не позднее срока окончания подачи котировочных заявок, путем размещения разъяснения на официальном сайте.

1.9. Приоритет товаров российского происхождения, работ, услуг, выполняемых, оказываемых российскими лицами, по отношению к товарам, происходящим из иностранного государства, работам, услугам, выполняемым, оказываемым иностранными лицами

Приоритет не установлен.

2. Требования к участникам запроса котировок

При осуществлении конкурентной процедуры закупки заказчик устанавливает единые требования к участникам закупки:

2.1. соответствие требованиям, установленным в соответствии с законодательством Российской Федерации к лицам, осуществляющим поставку товара, выполнение работы, оказание услуги, являющихся предметом договора.

2.2. непроведение 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;

2.3. неприостановление деятельности участника закупки в порядке, установленном Кодексом Российской Федерации об административных правонарушениях, на дату подачи заявки на участие в закупке;

2.4. 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;

2.5. 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;

2.6. обладание участником закупки исключительными правами на результаты интеллектуальной деятельности, если в связи с исполнением договора заказчик приобретает права на такие результаты;

2.7. 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 неполнородными (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.

2.8. Отсутствие сведений об участнике закупки в реестре недобросовестных поставщиков, предусмотренном статьей 5 Федерального закона № 223-ФЗ «О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц», и в реестре недобросовестных поставщиков, предусмотренном Федеральным законом № 44-ФЗ «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд».

2.9. По результатам рассмотрения и оценки представленных котировочных заявок участник, признанный победителем обязан пройти регистрацию и разместить каталог товаров (в течении 5 (пяти) рабочих дней с даты подписания договора) в автоматизированной системе заказов товаров, работ и услуг АСЗ «Электронный ордер». Дальнейшая работа в рамках заключенного договора и обмен документацией (заявки, счета, счета-фактуры и т.п.) производится только с использованием АСЗ «Электронный ордер».

3. Техническое задание

3.1. Сведения о наименовании закупаемых товаров, работ, услуг, их количестве (объеме), ценах за единицу товара, работы, услуги (указывается при необходимости), нормативных документах, согласно которым установлены требования, технических и функциональных характеристиках товара, работы, услуги, требования к их безопасности, качеству, упаковке, отгрузке товара (указывается при поставке товара), к результатам, иные требования, связанные с определением соответствия поставляемого товара, выполняемой работы, оказываемой услуги потребностям заказчика, место, условия и сроки поставки товаров, оказания услуг, выполнения работ изложены в техническом задании. (Приложение № 2 к котировочной документации)

4. Заключение, исполнение договора и форма, срок и порядок оплаты

4.1. Срок заключения договора по итогам закупки не может превысить 30 дней с даты подведения итогов. В случаях, когда в соответствии с внутренними нормативными документами для заключения договора требуется согласование с ЦДЗ/ЗДЗ, срок заключения договора начинает исчисляться со дня получения согласия ЦДЗ/ЗДЗ. Исполнение договора осуществляется в соответствии с пунктом 8 котировочной документации.

Заказчик по согласованию с контрагентом при заключении договора и/или в ходе исполнения договора вправе изменить количество всех предусмотренных договором товаров, объем предусмотренных работ, услуг при изменении потребности в товарах, работах, услугах, на поставку, выполнение, оказание которых заключен договор в пределах 30% от начальной

(максимальной) цены лота, если иное не предусмотрено в документации о закупке, а также при выявлении потребности в дополнительном объеме работ, услуг, товаров, не предусмотренных договором, но связанных с такими работами, услугами, товарами, предусмотренными договором.

4.2. Форма срок и порядок оплаты:

Безналичный расчет, путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика (Подрядчика, Исполнителя), в следующем порядке: Безналичный расчет, путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика (Подрядчика, Исполнителя), в следующем порядке:

Заказчик оплачивает фактически поставленную Поставщиком партию Товара в соответствии с договором путем перечисления соответствующей суммы на банковский счет Поставщика в течение 30 (тридцати) дней с даты подписания Заказчиком товарных накладных по форме ТОРГ-12 («универсального передаточного документа») и Акта сдачи - приемки Товара на основании счета, счета-фактуры.

II. Порядок проведения запроса котировок

5. Участник запроса котировок

5.1. Участник запроса котировок

5.1.1. Участником запроса котировок признается любое юридическое лицо или несколько юридических лиц, выступающих на стороне одного участника запроса котировок, независимо от организационно-правовой формы, формы собственности, места нахождения и места происхождения капитала либо любое физическое лицо или несколько физических лиц, выступающих на стороне одного участника запроса котировок, в том числе индивидуальный предприниматель или несколько индивидуальных предпринимателей, выступающих на стороне одного участника запроса котировок, и подавшие в установленные сроки и в установленном порядке котировочную заявку на участие в запросе котировок.

5.1.2. К участию в запросе котировок допускаются участники, соответствующие требованиям пункта 5.1.1 котировочной документации, предъявляемым обязательным требованиям, котировочные заявки которых соответствуют требованиям технического задания, котировочной документации, представившие надлежащим образом оформленные документы, предусмотренные котировочной документацией.

5.1.3. Участник несет все расходы и убытки, связанные с подготовкой и подачей своей котировочной заявки. Заказчик не несет никакой ответственности по расходам и убыткам, понесенным участниками в связи с их участием в запросе котировок.

5.1.4. Документы, представленные участниками в составе котировочных заявок, возврату не подлежат.

5.1.5. Котировочные заявки рассматриваются как обязательства участников. Заказчик вправе требовать от победителя запроса котировок заключения договора на условиях, предложенных в его котировочной заявке.

5.2. Требования к участникам

5.2.1. Участник должен соответствовать обязательным требованиям котировочной документации. Заявка участника должна соответствовать требованиям технического задания котировочной документации. Для подтверждения соответствия требованиям котировочной документации в составе заявки должны быть представлены все необходимые документы и информация в соответствии с требованиями котировочной документации.

6. Порядок проведения запроса котировок

6.1. Информационное сопровождение:

6.1.1. Котировочная документация и иная информация о запросе котировок размещается на сайте учреждения. За получение котировочной документации плата не взимается. Размещение информации на сайте осуществляется в один день.

6.1.2. Протоколы, оформляемые в ходе проведения запроса котировок, размещаются на сайтах в течение 2 (двух) дней с даты их подписания.

6.1.3. В случае если при проведении запроса котировок последний день для размещения на сайте информации и документов приходится на нерабочий день, днем окончания срока считается следующий за ним рабочий день.

6.1.4. Конфиденциальная информация, ставшая известной сторонам при проведении запроса котировок, не может быть передана третьим лицам, за исключением случаев, предусмотренных законодательством Российской Федерации.

6.2. Разъяснения котировочной документации, изменения котировочной документации и извещения о проведении запроса котировок, прекращение запроса котировок:

6.2.1. Запрос о разъяснении котировочной документации может быть направлен с момента размещения котировочной документации, извещения о проведении запроса котировок на сайте и не позднее чем за 2 (два) рабочих дня до окончания срока подачи заявок на участие в запросе котировок.

6.2.2. При проведении запроса котировок, заявки на участие, в котором подаются на бумажном носителе, запрос от юридического лица оформляется на фирменном бланке участника запроса котировок (при наличии), заверяется уполномоченным лицом участника. Запрос может быть направлен посредством почтовой связи, курьерской доставки по адресу, указанному в пункте 1.6 котировочной документации. Запрос не может быть направлен посредством электронной почты.

6.2.3. Запрос о разъяснении котировочной документации, полученный от участника позднее установленного срока, не подлежит рассмотрению.

6.2.4. Разъяснения котировочной документации предоставляются в течение 2 (двух) дней со дня поступления запроса, но не позднее срока окончания подачи котировочных заявок.

6.2.5. Разъяснения размещаются на сайте в день предоставления разъяснений без указания информации о лице, от которого поступил запрос.

6.2.6. В любое время, но не позднее, чем за 1 (один) день до окончания срока подачи котировочных заявок, могут быть внесены дополнения и изменения в извещение о проведении запроса котировок и(или) в котировочную документацию.

6.2.7. Дополнения и изменения, внесенные в извещение о проведении запроса котировок и(или) в котировочную документацию, размещаются на сайте в день принятия решения о внесении изменений.

6.2.8. В случае внесения изменений в извещение о проведении запроса котировок и(или) котировочную документацию позднее чем за 2 (два) дня до даты окончания подачи заявок, заказчик обязан продлить срок подачи котировочных заявок таким образом, чтобы со дня размещения на сайте внесенных в извещение о проведении запроса котировок и(или) котировочную документацию изменений до даты окончания срока подачи заявок оставалось не менее 5 (пяти) дней.

6.2.9. Заказчик не берет на себя обязательство по уведомлению участников о дополнениях, изменениях, разъяснениях в извещение о проведении запроса котировок, котировочную документацию, а также по уведомлению участников об итогах запроса котировок и не несет ответственности в случаях, когда участник не осведомлен о разъяснениях, внесенных изменениях, дополнениях, итогах запроса котировок при условии их надлежащего размещения на сайте.

6.2.10. Заказчик вправе отказаться от проведения запроса котировок в любое время, в том числе после подписания протокола по результатам закупки. Заказчик не несет при этом никакой ответственности перед любыми физическими и юридическими лицами, которым такое действие может принести убытки.

6.2.11. Уведомление об отказе от проведения запроса котировок размещается на сайтах не позднее 3 (трех) дней со дня принятия решения об отказе от проведения запроса котировок.

Запрос котировок, проводимый на бумажном носителе:

Заказчик обеспечивает сохранность неприкосновенность и конфиденциальность конвертов с котировочными заявками и обеспечивает рассмотрение содержания котировочных заявок только после вскрытия конвертов с котировочными заявками в соответствии с котировочной документацией. Лица, осуществляющие хранение конвертов с котировочными заявками не вправе допускать повреждение этих конвертов, осуществлять открытие доступа к таким заявкам до момента вскрытия конвертов с котировочными заявками в соответствии с котировочной документацией.

6.3. Вскрытие конвертов с котировочными заявками при проведении запроса котировок на бумажном носителе:

Конверты с котировочными заявками вскрываются публично вовремя, месте, указанные в пункте 1.6 котировочной документации.

6.3.1. Участники, представившие котировочные заявки в установленном порядке, могут присутствовать при вскрытии конвертов с котировочными заявками. Заказчик обеспечивает возможность всем участникам запроса котировок, подавшим котировочные заявки, или их представителям присутствовать при вскрытии конвертов с котировочными заявками.

6.3.2. Представители участников, подавших заявки для участия в процедуре вскрытия конвертов с котировочными заявками должны иметь при себе доверенность на право участия в процедуре вскрытия конвертов с

заявками, решение или приказ о назначении на должность лица, выдавшего доверенность, если от имени участника действует лицо на основании доверенности. Если от имени участника действует лицо на основании устава (учредительных документов), должны быть представлены решение о назначении лица на должность или приказ о назначении на должность. Документы/копии документов должны быть заверены подписью и печатью (при ее наличии) участника. Представитель участника должен иметь при себе паспорт.

6.3.3. В случае установления факта подачи одним участником запроса котировок двух и более котировочных заявок в отношении одного и того же лота при условии, что поданные ранее этим участником запроса котировок котировочные заявки не отозваны, все котировочные заявки этого участника запроса котировок, поданные в отношении одного и того же лота, не рассматриваются и возвращаются этому участнику запроса котировок по его требованию.

6.3.4. При вскрытии конвертов с котировочными заявками объявляется:

Наименование участника запроса котировок;

Сведения, изложенные в заявке участника запроса котировок, используемые для оценки заявок;

Иная информация (при необходимости).

Заказчик может проводить аудиозапись процедуры вскрытия конвертов с котировочными заявками.

6.3.5. При вскрытии конвертов с заявками документы по существу не рассматриваются

6.3.6. По итогам вскрытия конвертов формируется протокол, который подлежит публикации на сайтах не позднее 2 (двух) дней с даты его подписания.

6.4. Рассмотрение и оценка котировочных заявок

6.4.1. Котировочные заявки участников рассматриваются на соответствие требованиям, изложенным в котировочной документации, на основании представленных в составе котировочных заявок документов, а также иных источников информации, предусмотренных котировочной документацией, законодательством Российской Федерации, в том числе официальных сайтов государственных органов, организаций в сети Интернет.

6.4.2. Сведения об участнике закупки проверяются заказчиком, в том числе на основании выписки из единого государственного реестра юридических лиц, выписки из единого государственного реестра индивидуальных предпринимателей, размещенной на сайте <https://egrul.nalog.ru/>.

6.4.3. Заказчик вправе продлить срок рассмотрения и оценки котировочных заявок, срок подведения итогов запроса котировок, но не более чем на 10 (десять) рабочих дней. При этом заказчик размещает соответствующее уведомление на сайте в течение 1 (одного) рабочего дня с даты принятия решения о продлении срока рассмотрения и оценки заявок.

6.4.4.В случае если по окончании срока подачи заявок подано менее 3 (трех) котировочных заявок, срок рассмотрения и оценки котировочных заявок, подведения итогов запроса котировок цен может быть сокращен.

6.5. Заказчик может отклонить котировочные заявки в случае:

6.5.1. несоответствия котировочной заявки требованиям, указанным в запросе котировок;

6.5.2. при предложении в котировочной заявке цены товаров, работ, услуг выше начальной (максимальной) цены договора (цены лота);

6.5.3. отказа от проведения запроса котировок;

6.5.4. непредставления участником закупки разъяснений положений котировочной заявки (в случае наличия требования заказчика и/или организатора процедуры закупки).

6.5.5.В случае установления недостоверности информации, содержащейся в документах, представленных в составе заявки, заказчик может отстранить такого участника запроса котировок на любом этапе проведения запроса котировок.

6.5.6. Заказчик вправе до подведения итогов запроса котировок в письменной форме запросить у участников запроса котировок информацию и документы, необходимые для подтверждения соответствия участника, товаров, работ, услуг, предлагаемых в соответствии с заявкой такого участника, предъявляемым требованиям, изложенным в котировочной документации. При этом не допускается изменение и(или) дополнение заявок участников.

Ответ от участника запроса котировок, полученный после даты, указанной в запросе, не подлежит рассмотрению.

6.5.7. Заказчик вправе до подведения итогов запроса котировок в письменной форме запросить у государственных и иных учреждений, юридических и физических лиц информацию и документы, необходимые для подтверждения достоверности сведений, представленных в составе заявки, а также для подтверждения соответствия участника, предлагаемых им товаров, работ, услуг, требованиям котировочной документации.

6.5.8. Заказчик вправе проверять достоверность сведений, информации и документов, содержащихся в заявках участников, путем получения сведений из любых официальных источников, использование которых не противоречит законодательству Российской Федерации, в том числе официальных сайтов государственных органов и организаций в сети Интернет, а также путем выездных проверок.

6.5.9. По результатам рассмотрения котировочных заявок заказчик принимает решение о допуске (отказе в допуске) участника запроса котировок к участию в запросе котировок.

6.5.10. При наличии информации и документов, подтверждающих, что товары, работы, услуги, предлагаемые в соответствии с заявкой участника, не соответствуют требованиям, изложенным в котировочной документации, заявка участника отклоняется.

6.5.11 Информация относительно процесса изучения, оценки и сопоставления котировочных заявок, определения победителей запроса котировок не подлежит разглашению участникам. Попытки участников получить

такую информацию до размещения протоколов на сайтах, служат основанием для отклонения котировочных заявок таких участников.

6.5.12. Заказчик рассматривает котировочные заявки на предмет их соответствия требованиям котировочной документации, а также оценивает и сопоставляет котировочные заявки в соответствии с порядком, установленным котировочной документацией.

6.5.13. Заказчик может не принимать во внимание мелкие погрешности, несоответствия, неточности в котировочной заявке, которые существенно не влияют на ее содержание и дальнейшую оценку (при соблюдении равенства всех участников запроса котировок) и не оказывают воздействия на рейтинг какого-либо из участников при рассмотрении и оценке котировочных заявок.

6.5.14. Заказчик вправе допустить участника к участию в запросе котировок в случае, если участник или его котировочная заявка не соответствуют требованиям котировочной документации, но выявленные недостатки носят формальный характер и не влияют на содержание и условия заявки на участие в запросе котировок, а также на условия исполнения договора и не влекут рисков неисполнения обязательств, принятых таким участником в соответствии с его котировочной заявкой.

6.5.15. Если в котировочной заявке имеются расхождения между обозначением сумм словами и цифрами, то к рассмотрению принимается сумма, указанная словами.

6.5.16. Если в котировочной заявке имеются арифметические ошибки при отражении единичных расценок закупаемых товаров, работ, услуг и(или) стоимости финансово-коммерческого предложения (цены договора (цены лота) заявка такого участника отклоняется.

6.5.17. В ходе рассмотрения заявок заказчик вправе затребовать от участников запроса котировок разъяснения положений котировочных заявок.

6.5.18. Участники и их представители не вправе участвовать в рассмотрении котировочных заявок и изучении квалификации участников.

6.5.19. Рассматривает котировочные заявки на предмет соответствия их требованиям, указанным в запросе котировок, и сопоставляет предложения по цене договора. Лучшей признается котировочная заявка, которая отвечает всем требованиям, установленным в запросе котировок, и содержит наиболее низкую цену товаров, работ, услуг. При наличии нескольких равнозначных котировочных заявок лучшей признается та, которая поступила раньше.

6.5.20. По итогам рассмотрения и оценки котировочных заявок заказчик составляет протокол рассмотрения и оценки заявок.

6.5.21. Протокол рассмотрения и оценки котировочных заявок размещается на сайтах не позднее 2 (двух) дней с даты подписания протокола.

6.6. Признание запроса котировок несостоявшимся

6.6.1. Запрос котировок признается несостоявшимся, если:

- 1) на участие в запросе котировок подано менее 2 котировочных заявок;
- 2) по итогам рассмотрения котировочных заявок только одна котировочная заявка признана соответствующей котировочной документации;
- 3) все котировочные заявки признаны несоответствующими котировочной документации;

4) победитель запроса котировок или участник закупки, предложивший в котировочной заявке цену, такую же, как и победитель, или участник закупки, предложение о цене договора (цене лота) которого содержит лучшие условия по цене договора (цене лота), следующие после предложенных победителем в проведении запроса котировок условий, не исполнившего необходимые для заключения договора условия.

6.6.2. Если запрос котировок признан несостоявшимся в случаях, когда по итогам рассмотрения и оценки котировочных заявок только одна котировочная заявка признана соответствующей котировочной документации, или на участие в запросе котировок подана одна котировочная заявка и она соответствует требованиям котировочной документации, с участником закупки, подавшим такую заявку, может быть заключен договор в порядке, установленном нормативными документами заказчика.

Цена заключаемого договора не может превышать цену, указанную в котировочной заявке участника запроса котировок.

6.6.3. Если запрос котировок признан несостоявшимся, заказчик вправе объявить новый запрос котировок (в том числе в части отдельных лотов) или осуществить закупку другим способом.

7. Котировочная заявка:

Состав котировочной заявки

7.1.1. Котировочная заявка должна содержать всю указанную в котировочной документации информацию и документы.

В составе заявки должны быть представлены:

1. Надлежащим образом оформленная, заверенная подписью и печатью участника (при ее наличии) - Заявка на участие в запросе котировок (Приложение №4 к котировочной документации);

1.1. наименование поставляемых товаров, выполняемых работ, оказываемых услуг согласно техническому заданию:

В заявке должны быть указаны: конкретные показатели, соответствующие значениям, установленным документацией о закупке, и указание на товарный знак (его словесное обозначение) (при наличии), знак обслуживания (при наличии), фирменное наименование (при наличии), патенты (при наличии), полезные модели (при наличии), промышленные образцы (при наличии), наименование страны происхождения товара.

2. Сведения о цене товаров, работ, услуг с указанием сведений о включенных или не включенных в нее расходах (расходах на перевозку, страхование, уплату таможенных пошлин, налогов, сборов и других обязательных платежей);

3. Наименование, организационно-правовую форму, 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;

4. Копии учредительных документов (для юридического лица: Устав, ИНН, ОГРН, для физического лица: копия паспорта, ИНН). В случае если условиями договора предусмотрены авансовые платежи: учредительные документы с учетом всех изменений и дополнений к ним, свидетельства о

государственной регистрации внесенных в них изменений и дополнений/свидетельство о государственной регистрации изменений, не связанных с внесением изменений в учредительные документы.

5. Письмо (копия уведомления) о применении специальных режимов налогообложения, в случае их применения

6. Полученная не ранее чем за 3 месяца до дня размещения на сайте извещения о проведении запроса котировок выписка из единого государственного реестра юридических лиц (для юридического лица), выписка из единого государственного реестра индивидуальных предпринимателей (для индивидуального предпринимателя) с ЭЦП налогового органа или оригинал выписки, заверенный налоговым органом, или нотариально заверенную копию такой выписки;

7. Документ, подтверждающий полномочия лица на осуществление действий от имени участника закупки (копия решения о назначении или об избрании либо приказа о назначении физического лица на должность, в соответствии с которым такое физическое лицо обладает правом действовать от имени участника закупки без доверенности (далее для целей настоящего раздела - руководитель)). В случае, если от имени участника закупки действует иное лицо, заявка на участие в запросе котировок должна содержать также доверенность на осуществление действий от имени участника закупки, заверенную печатью участника закупки и подписанную руководителем участника закупки (для юридических лиц) или уполномоченным этим руководителем лицом, либо нотариально заверенную копию такой доверенности. В случае, если указанная доверенность подписана лицом, уполномоченным руководителем участника закупки, заявка на участие в запросе котировок должна содержать также документ, подтверждающий полномочия такого лица.

8. Копия лицензии и (или) регистрационных удостоверений и сертификатов соответствия (декларация о соответствии) в случаях, предусмотренных действующим законодательством Российской Федерации.

При подаче заявки на участие в закупке на поставку медицинского оборудования – копия лицензии поставщика на техническое обслуживание медицинского оборудования (техники) или копию договора с организацией, у которой имеется лицензия на техническое обслуживание медицинского оборудования (техники), с приложением заверенной копии лицензии организации либо предоставление гарантийного письма от производителя.

7.1.2. Котировочная заявка оформляется в соответствии с требованиями котировочной документации.

7.1.3. Котировочная заявка участника, не соответствующая требованиям котировочной документации, отклоняется.

7.1.4. Котировочная заявка оформляется на русском языке. Если в составе котировочной заявки представляются документы на иностранном языке, такие документы должны быть переведены на русский язык, а перевод заверен нотариально. Вся переписка, связанная с проведением запроса котировок, ведется на русском языке. В случае если для участия в запросе котировок иностранному лицу потребуется извещение, котировочная

документация на иностранном языке, перевод на иностранный язык такое лицо осуществляет самостоятельно за свой счет.

7.1.5. В случае участия иностранного лица в запросе котировок, такое лицо в составе заявки должно представить все документы, предусмотренные котировочной документацией (или аналогичные документы, выдаваемые в соответствии с законодательством государства, в котором зарегистрировано и осуществляет деятельность такое лицо).

7.1.6. Если в составе заявки представлен документ, который не поддается прочтению (ввиду, например, низкого качества копирования/сканирования участником, представления участником поврежденного документа и др.), документ считается непредставленным и не рассматривается.

Подача заявок

7.2. Окончательная дата подачи котировочных заявок и, соответственно, дата вскрытия котировочных заявок может быть перенесена на более поздний срок. Соответствующие изменения даты подачи котировочных заявок размещаются на сайте.

7.3. Каждый участник может подать только одну котировочную заявку по каждому из лотов котировочной документации. В случае если участник подает более одной котировочной заявки по одному лоту, а ранее поданные им котировочные заявки по данному лоту не отозваны, все котировочные заявки по данному лоту, представленные участником, отклоняются.

7.2.1. Заявки принимаются до истечения срока подачи заявок. По истечении срока подачи заявок заявки не принимаются.

7.2.2. Взаимодействие участников осуществляется с контактным лицом, указанным в пункте 1.1.3 котировочной документации, в пределах и в порядке, установленных котировочной документацией. В случае направления участником указанных документов по адресам отличным от адреса, указанных в котировочной документации, такие документы считаются непредставленными.

7.3. Котировочная заявка при проведении запроса котировок на бумажном носителе:

7.3.1. Котировочная заявка на бумажном носителе подается по адресу и в сроки, указанные в пункте 1.6. котировочной документации и может быть представлена как нарочно представителем участника, так и посредством почтовых отправлений.

Для подачи заявки на бумажном носителе представитель участника должен иметь при себе доверенность на право подачи документов, решение или приказ о назначении на должность лица, выдавшего доверенность, если от имени участника действует лицо на основании доверенности. Если от имени участника действует лицо на основании устава (учредительных документов), должны быть предоставлены решение о назначении лица на должность или приказ о назначении на должность. Представитель участника должен иметь при себе паспорт.

7.3.2. При проведении запроса котировок с представлением заявок на бумажном носителе, такие заявки должны быть представлены в запечатанном конверте.

7.3.3. Маркировка конверта должна содержать следующую информацию: «Наименование, ИНН участника»,

«Заявка на участие в запросе котировок на право заключения договора _____ для нужд ЧУЗ "РЖД-Медицина" г. Белогорск".

7.3.4. Конверты с котировочными заявками принимаются до истечения срока подачи котировочных заявок.

7.3.5. В случае если маркировка конверта не соответствует требованиям котировочной документации, конверт(ы) не запечатан(ы), котировочная заявка не принимается.

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

7.4. Изменение и отзыв котировочных заявок

7.4.1. Участник вправе изменить или отозвать поданную котировочную заявку в любое время до истечения срока подачи котировочных заявок.

7.4.2. Никакие изменения не могут быть внесены в котировочную заявку после окончания срока подачи котировочных заявок.

7.4.3. Для изменения заявки, представленной для участия в запросе котировок на бумажном носителе, необходимо до окончания срока подачи заявок представить по адресу, указанному в пункте 1.6 котировочной документации, запечатанный конверт, содержащий измененные документы, оформленные в порядке, предусмотренном котировочной документацией. Маркировка конверта должна содержать наименование и номер запроса котировок, наименование, ИНН участника, а также надпись «Изменения».

Изменения заявки, представленной для участия в запросе котировок на бумажном носителе, могут быть представлены как нарочно представителем участника, так и посредством почтовых отправлений.

Для изменения заявки, представленной для участия в запросе котировок на бумажном носителе, представители участников запроса котировок должны иметь при себе доверенность на право изменения заявки, решение или приказ о назначении на должность лица, выдавшего доверенность, если от имени участника действует лицо на основании доверенности. Если от имени участника действует лицо на основании устава (учредительных документов), должны быть представлены решение о назначении лица на должность или приказ о назначении на должность. Документы/копии документов должны быть заверены подписью и печатью (при ее наличии) участника. Представитель участника должен иметь при себе паспорт.

7.4.4. В случае изменения заявки датой подачи заявки на участие в процедуре закупки считается дата подачи последних изменений.

7.4.5. Для отзыва заявки, представленной для участия в запросе котировок на бумажном носителе, необходимо до окончания срока подачи

заявок представить по адресу, указанному в пункте 1.5 котировочной документации, письмо на фирменном бланке участника (при наличии) об отзыве заявки. Конверты с заявками, представленными в бумажной форме, могут быть возвращены по требованию участника. Возвращение конвертов с заявками, представленными в бумажной форме, возвращаются нарочно представителю участника по адресу, указанному в пункте 1.5 котировочной документации.

Отзыв заявки, представленной для участия в запросе котировок на бумажном носителе, может быть представлен как нарочно представителем участника, так и посредством почтовых отправлений.

Для отзыва заявки, представленной для участия в запросе котировок на бумажном носителе, представители участников запроса котировок должны иметь при себе доверенность на право отзыва заявки, решение или приказ о назначении на должность лица, выдавшего доверенность, если от имени участника действует лицо на основании доверенности. Если от имени участника действует лицо на основании устава (учредительных документов), должны быть представлены решение о назначении лица на должность или приказ о назначении на должность. Документы/копии документов должны быть заверены подписью и печатью (при ее наличии) участника. Представитель участника должен иметь при себе паспорт.

8. Заключение договора

8.1. Договор заключается на условиях и по цене, указанных в котировочной документации и в котировочной заявке победителя или участника закупки, с которым заключается договор. (Приложение №3 – проект договора, является неотъемлемой частью документации)

8.1.1. В случае неисполнения победителем закупки необходимых для заключения договора условий, заказчик вправе заключить договор с иным участником в соответствии с настоящим Положением.

8.1.2. Срок передачи договора от заказчика процедуры закупки участнику, с которым заключается договор, не должен превышать срока, установленного в документации о закупке.

8.1.3. Срок подписания договора победителем, участником, с которым заключается договор, не должен превышать срок, указанный в документации.

8.1.4. В случае непредставления подписанного договора победителем, иным участником, с которым заключается договор в сроки, указанные в документации, победитель, иной участник считаются не исполнившими необходимых для заключения договора условия.

8.1.5. Заказчик по согласованию с исполнителем договора вправе изменить или расторгнуть договор в случае существенного изменения обстоятельств, из которых они исходили при заключении договора, в порядке, предусмотренном Гражданским кодексом Российской Федерации.

В случае недостижения соглашения об изменении условий договора в соответствии с существенно изменившимися обстоятельствами или о его расторжении договор может быть расторгнут или изменен судом в порядке и по основаниям, предусмотренным Гражданским кодексом Российской Федерации.

8.1.6. Заказчик в одностороннем порядке может отказаться от исполнения обязательств по договору по основаниям, предусмотренным Гражданским кодексом Российской Федерации.

8.1.7. Заказчик по согласованию с контрагентом при заключении договора и/или в ходе исполнения договора вправе изменить количество всех предусмотренных договором товаров, объем предусмотренных работ, услуг при изменении потребности в товарах, работах, услугах, на поставку, выполнение, оказание которых заключен договор в пределах 30% от начальной (максимальной) цены лота, если иное не предусмотрено в документации о закупке), а также при выявлении потребности в дополнительном объеме работ, услуг, товаров, не предусмотренных договором, но связанных с такими работами, услугами, товарами, предусмотренными договором.

При поставке дополнительного количества таких товаров, выполнении дополнительного объема таких работ, оказании дополнительного объема таких услуг, заказчик по согласованию с контрагентом вправе изменить первоначальную цену договора пропорционально количеству таких товаров, объему таких работ, услуг, а при внесении соответствующих изменений в договор в связи с сокращением потребности в поставке таких товаров, выполнении таких работ, оказании таких услуг заказчик в обязательном порядке меняет цену договора указанным образом.

8.1.8. При исполнении договора не допускается перемена поставщика (исполнителя, подрядчика), за исключением случаев, если новый поставщик (исполнитель, подрядчик) является правопреемником поставщика (исполнителя, подрядчика) по такому договору вследствие реорганизации юридического лица в форме преобразования, слияния или присоединения. Новый поставщик (исполнитель, подрядчик) должен соответствовать требованиям к участникам закупки, которые устанавливались в документации.

8.1.9. При исполнении договора по согласованию с заказчиком допускается поставка товара, выполнение работы или оказание услуги, качество, технические и функциональные характеристики (потребительские свойства) которых являются улучшенными по сравнению с качеством и соответствующими техническими и функциональными характеристиками, указанными в договоре. При этом стоимость поставляемого товара, выполняемых работ, оказываемых услуг не должна быть выше стоимости, указанной в договоре.

Ведущий специалист
по закупкам ЧУЗ «РЖД-Медицина»
г. Белогорск»

_____ Чижилова Т.П.

8.1.6. Заказчик в одностороннем порядке может отказаться от исполнения обязательств по договору по основаниям, предусмотренным Гражданским кодексом Российской Федерации.

8.1.7. Заказчик по согласованию с контрагентом при заключении договора и/или в ходе исполнения договора вправе изменить количество всех предусмотренных договором товаров, объем предусмотренных работ, услуг при изменении потребности в товарах, работах, услугах, на поставку, выполнение, оказание которых заключен договор в пределах 30% от начальной (максимальной) цены лота, если иное не предусмотрено в документации о закупке), а также при выявлении потребности в дополнительном объеме работ, услуг, товаров, не предусмотренных договором, но связанных с такими работами, услугами, товарами, предусмотренными договором.

При поставке дополнительного количества таких товаров, выполнении дополнительного объема таких работ, оказании дополнительного объема таких услуг, заказчик по согласованию с контрагентом вправе изменить первоначальную цену договора пропорционально количеству таких товаров, объему таких работ, услуг, а при внесении соответствующих изменений в договор в связи с сокращением потребности в поставке таких товаров, выполнении таких работ, оказании таких услуг заказчик в обязательном порядке меняет цену договора указанным образом.

8.1.8. При исполнении договора не допускается перемена поставщика (исполнителя, подрядчика), за исключением случаев, если новый поставщик (исполнитель, подрядчик) является правопреемником поставщика (исполнителя, подрядчика) по такому договору вследствие реорганизации юридического лица в форме преобразования, слияния или присоединения. Новый поставщик (исполнитель, подрядчик) должен соответствовать требованиям к участникам закупки, которые устанавливались в документации.

8.1.9. При исполнении договора по согласованию с заказчиком допускается поставка товара, выполнение работы или оказание услуги, качество, технические и функциональные характеристики (потребительские свойства) которых являются улучшенными по сравнению с качеством и соответствующими техническими и функциональными характеристиками, указанными в договоре. При этом стоимость поставляемого товара, выполняемых работ, оказываемых услуг не должна быть выше стоимости, указанной в договоре.

Ведущий специалист
по закупкам ЧУЗ «РЖД-Медицина»
г. Белогорск»



Чижикова Т.П.

ТЕХНИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ
на поставку реагентов для лабораторной диагностики
для нужд ЧУЗ "РЖД-Медицина" г. Белогорск"

№ п/п	Наименование товара	Характеристики товара	Количество
1.	Реагент для разведения (изотонический разбавитель, дилуэнт) производства ООО «Клиникал Диагностик Соллошнз»	<p>Кислотно-щелочное состояние, pH min 6,8 max 7,0 Электропроводимость, мкСм/см min 18,75 max 19,05 Осмолярность, мОсм/кг min 320 max 340 Содержание действующих веществ: сульфата натрия не более 0,6% хлорида натрия не более 0,2% консерванты не более 0,7% поверхностно-активные вещества (ПАВ) не более 0,1% деионизированная вода не менее 98,4% Физические свойства: Бесцветная прозрачная жидкость. соответствие Упаковка: Мягкая пластиковая канистра (контейнер). соответствие Запайка горлышка фольгой для исключения протекания реагента при транспортировке и хранении и обеспечения контроля первого вскрытия. соответствие Канистра помещена в плотную картонную коробку для защиты канистры от физических повреждений и реагента от воздействия солнечного света. соответствие Коробка снабжена ручками для удобства транспортировки. соответствие Объем канистры, л: не менее 20 Размеры: Высота, мм: не более 300 внутренний диаметр заливной горловины, мм: не менее 25 не более 33 Маркировка: Наличие на упаковке объема, номера лота, срока годности, условий хранения. соответствие Наличие на этикетке реагента специализированного под анализатор штрих-кода, содержащего всю необходимую информацию для автоматического менеджмента системы реагентов. соответствие Срок годности: Остаточный срок годности на момент поставки не менее 80% Стабильность: Сохранение стабильности после первого вскрытия в течение 3-х месяцев Использование: Предназначен для использования в составе набора реагентов одного производителя. соответствие Совместимость: Реагент для разведения должен быть предназначен для использования на анализаторе MicroCC-20Plus соответствие Документы: Регистрационное удостоверение МЗ РФ или Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения и социального развития. наличие Сертификат соответствия по системе ГОСТ Р, декларирование соответствия или отказное письмо. наличие Сертификат о происхождении товара формы СТ-1 наличие Письмо производителя гематологического анализатора, подтверждающее возможность использования реагентов на данном оборудовании без потери точности получаемых результатов и ухудшения качества работы прибора. наличие Сертификат соответствия системы менеджмента качества организации-производителя, применительно к производству и реализации продукции. наличие</p>	14
2.	Лизирующий раствор производства ООО «Клиникал Диагностик Соллошнз»	<p>Кислотно-щелочное состояние, pH min 9,5 max 10,5 Электропроводимость, мкСм/см min 4,55 max 6,05 Осмолярность, мОсм/кг min 25 max 125 Содержание действующих веществ: четвертичная аммониевая соль не более 2,5% цианид калия не более 0,04% консерванты не более 0,05% деионизированная вода не менее 97,41% Физические свойства: Бесцветная прозрачная жидкость. соответствие Упаковка: Пластиковая бутылка из первичного полиэтилена. соответствие Запайка горлышка фольгой для исключения протекания реагента при транспортировке и хранении и обеспечения контроля первого вскрытия. соответствие</p>	14

		<p>Объем бутылки, л: не менее 1 Размеры: высота, мм: не более 230 длина, мм: не более 75 ширина, мм: не более 75 внутренний диаметр заливной горловины, мм: не менее 25 не более 33 Маркировка: Наличие на упаковке объема, номера лота, срока годности, условий хранения. соответствие Наличие на этикетке реагента специализированного под анализатор штрих-кода, содержащего всю необходимую информацию для автоматического менеджмента системы реагентов. соответствие Срок годности: Остаточный срок годности на момент поставки не менее 80% Стабильность: в течение 3-х месяцев Использование: Предназначен для использования в составе набора реагентов одного производителя. соответствие Совместимость: Лизирующий раствор должен быть предназначен для использования на анализаторе MicroCC-20Plus соответствие Документы: Регистрационное удостоверение МЗ РФ или Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения и социального развития. наличие Сертификат соответствия по системе ГОСТ Р, декларирование соответствия или отказное письмо. наличие Сертификат о происхождении товара формы СТ-1 наличие Письмо производителя гематологического анализатора, подтверждающее возможность использования реагентов на данном оборудовании без потери точности получаемых результатов и ухудшения качества работы прибора. наличие Сертификат соответствия системы менеджмента качества организации-производителя, применительно к производству и реализации продукции. наличие</p>	
3.	<p>Ферментативный очиститель (энзиматик) производства ООО «Клиникал Диагностик Соллошнз»</p>	<p>Кислотно-щелочное состояние, pH min 7,0 max 8,0 Электропроводимость, мкСм/см min 15,25 max 16,25 Осмолярность, мОсм/кг min 375 max 475 Содержание действующих веществ: протеолитический фермент не более 1% хлорид натрия не более 0,5% консерванты не более 0,15% поверхностно-активные вещества (ПАВ) не более 0,25%, денонизированная вода не менее 98,1% Физические свойства: Жидкость синего цвета без запаха. соответствие Упаковка: Пластиковая бутылка из первичного полиэтилена. соответствие Запайка горлышка фольгой для исключения протекания реагента при транспортировке и хранении и обеспечения контроля первого вскрытия. соответствие Объем бутылки, л: не менее 1 Размеры: высота, мм: не более 230 внутренний диаметр заливной горловины, мм: не менее 25 не более 33 Маркировка: Наличие на упаковке объема, номера лота, срока годности, условий хранения. соответствие Наличие на этикетке реагента специализированного под анализатор штрих-кода, содержащего всю необходимую информацию для автоматического менеджмента системы реагентов. соответствие Срок годности: Остаточный срок годности на момент поставки не менее 80% Стабильность: в течение 3-х месяцев Использование: Предназначен для использования в составе набора реагентов одного производителя. соответствие Совместимость: Ферментативный очиститель должен быть предназначен для использования на анализаторе MicroCC-20Plus соответствие Документы: Регистрационное удостоверение МЗ РФ или Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения и социального развития. наличие Сертификат соответствия по системе ГОСТ Р, декларирование соответствия или отказное письмо. наличие Сертификат о происхождении товара формы СТ-1 наличие Письмо производителя гематологического анализатора, подтверждающее возможность использования реагентов на данном оборудовании без потери точности получаемых результатов и ухудшения качества работы прибора. наличие Сертификат соответствия системы менеджмента качества организации-производителя, применительно к производству и реализации продукции. наличие</p>	18
4.	<p>Ферментативный очиститель концентрированный производства ООО «Клиникал Диагностик Соллошнз»</p>	<p>Кислотно-щелочное состояние, pH min 6,4 max 8,0 Электропроводность, мкСм/см min 10,0 max 12,0 Содержание действующих веществ: протеолитический фермент не более 10% поверхностно-активные вещества (ПАВ) не более 0,85% консерванты не более 1,5%,</p>	4

		<p>деионизированная вода не менее 87,65%</p> <p>Физические свойства: Янтарная либо коричневая жидкость соответствие</p> <p>Упаковка: Пластиковый флакон с капельницей. соответствие</p> <p>Крышка с контролем первого вскрытия. соответствие</p> <p>Объем флакона, л: не более 0,05</p> <p>Маркировка: Наличие на упаковке объема, номера лота, срока годности, условий хранения. соответствие</p> <p>Срок годности: Остаточный срок годности на момент поставки не менее 80%</p>	
5.	Набор контрольной крови	<p>Данные: Наличие данных для анализатора MicroCC-20Plus в паспорте-вкладыше. соответствие</p> <p>Количество параметров: в том числе: не менее 16</p> <p>лейкоциты наличие</p> <p>абсолютное содержание лимфоцитов наличие</p> <p>относительное содержание лимфоцитов наличие</p> <p>абсолютное содержание промежуточных клеток крови наличие</p> <p>относительное содержание промежуточных клеток крови наличие</p> <p>абсолютное содержание гранулоцитов наличие</p> <p>относительное содержание гранулоцитов наличие</p> <p>эритроциты наличие</p> <p>гемоглобин наличие</p> <p>гематокрит наличие</p> <p>средний объем эритроцита наличие</p> <p>среднее содержание гемоглобина в эритроците наличие</p> <p>средняя концентрация гемоглобина в эритроците наличие</p> <p>ширина распределения эритроцитов по объему наличие</p> <p>содержание эритроцитов наличие</p> <p>средний объем тромбоцита наличие</p> <p>Количество уровней: не менее 3 (1 низкий, 1 высокий, 1 норма)</p> <p>Объем: Объем каждого флакона не более 2,5 мл</p> <p>Стабильность: Стабильность закрытого флакона не менее 190 дней с даты производства</p> <p>Стабильность открытого флакона не менее 30 дней</p> <p>Условия хранения Температурный режим, С</p> <p>от не более 2</p> <p>до не менее 10</p> <p>Упаковка Пластиковый прозрачный контейнер с отдельными местами для каждого флакона соответствие</p> <p>Общая этикетка с указанием названия, номера лота, срока годности, фасовки, температурного режима хранения соответствие</p> <p>Документы: Регистрационное удостоверение МЗ РФ или Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения и социального развития. наличие</p> <p>Сертификат соответствия по системе ГОСТ Р, декларирование соответствия или отказное письмо. наличие</p>	4
6.	Реагент для определения щелочной фосфатазы ALP (Alkaline Phosphatase), Китай	<p>Метод: Кинетический фотометрический тест, рекомендованный IFCC. Длина волны 405 нм. Линейность в диапазоне от 9 до 850 Ед/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты. Срок годности и стабильность при хранении в закрытом флаконе при температуре 2°C~8°C 12 месяцев. При температуре 2°C~8°C стабильность открытого флакона на борту 30 дней. Фасовка: 250 мл. Количество определений для DIRUI CS-300B 870. Флаконы и штрих-код, содержащие информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности, могут непосредственно использоваться в автоматическом биохимическом анализаторе DIRUI CS CS-300B без переливания.</p>	5
7.	Реагент для определения аланин аминотрансферазы ALT (Alanine Aminotransferase), Китай	<p>Метод: Кинетический, рекомендуемый IFCC. Длина волны 340 нм. Линейность в диапазоне от 4 до 1000 Ед/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты. Срок годности и стабильность при хранении в закрытом флаконе при температуре 2°C~8°C 18 месяцев. При температуре 2°C~8°C стабильность открытого флакона на борту 30 дней. Фасовка: 250 мл. Количество определений для Dirui CS300B: 734. Флаконы и штрих-код, содержащие информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности, могут непосредственно использоваться в автоматическом биохимическом анализаторе DIRUI CS-300B без переливания.</p>	9
8.	Реагент для определения аспарт аминотрасфераза AST (Aspartate Aminotransferase), Китай	<p>Метод: Кинетический, рекомендуемый IFCC. Длина волны 340 нм. Линейность в диапазоне от 3 до 1000 Ед/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты.Срок годности и стабильность при хранении в закрытом флаконе при температуре 2°C~8°C 18 месяцев. При температуре 2°C~8°C стабильность открытого флакона на борту 30 дней. Фасовка: 250 мл. Количество определений для Dirui CS300B: 734. Флаконы и штрих-код, содержащие информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности, могут непосредственно использоваться в автоматическом биохимическом анализаторе DIRUI CS-300B без переливания.</p>	9
9.	Набор для определения общей активности а-амилазы в крови и моче АМУ (Amylase), Китай	<p>Метод: ферментативный кинетический фотометрический тест, рекомендованный IFCC с использованием этилен-rNP-G7. Длина волны 405 нм. Линейность в диапазоне от 1 от 1500 Ед/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты. Срок годности и стабильность при хранении в закрытом флаконе при температуре 2°C~8°C 18 месяцев. При температуре 2°C~8°C стабильность открытого флакона на борту 30 дней. Фасовка: 250 мл. Количество определений</p>	5

		для DIRUI CS-300B 1068. Флаконы и штрих-код, содержащие информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности, могут непосредственно использоваться в автоматическом биохимическом анализаторе DIRUI CS-300B без переливания.	
10.	Реагент для определения билирубина общего TB (Total Bilirubin), Китай	Метод: модифицированный метод Эндрассика-Грофа, конечная точка. Длина волны 570 нм. Линейность в диапазоне от 0 до 300 мкмоль/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты. Срок годности и стабильность при хранении в закрытом флаконе при температуре 2°C~8°C 18 месяцев. При температуре 2°C~8°C стабильность открытого флакона на борту 30 дней. Фасовка: 255 мл. Количество определений для DIRUI CS-300B: 1077. Флаконы и штрих-код, содержащие информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности, могут непосредственно использоваться в автоматическом биохимическом анализаторе DIRUI CS-300B/CS-1200 без переливания.	10
11.	Реагент для определения билирубина прямого DB (Direct Bilirubin), Китай	Метод: модифицированный метод Эндрассика-Грофа, конечная точка. Линейность в диапазоне от 1 до 300 мкмоль/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты. Срок годности и стабильность при хранении в закрытом флаконе при температуре 2°C~8°C 18 месяцев. При температуре 2°C~8°C стабильность открытого флакона на борту 30 дней. Фасовка: 255 мл. Количество определений для DIRUI CS-300B: 1077. Флаконы и штрих-код, содержащие информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности, могут непосредственно использоваться в автоматическом биохимическом анализаторе DIRUI CS-300B/CS-1200 без переливания.	10
12.	Реагент для определения мочевой кислоты UA (Uric Acid), Китай	Метод: уриказный метод, ферментативный фотометрический тест с уратаоксидазой, 2 конечные точки. Длина волны 546 нм. Линейность в диапазоне от 10 – 1500 мкмоль/л. Чувствительность: 10 мкмоль/л. Стабильность: Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты. Срок годности и стабильность при хранении в закрытом флаконе при температуре 2°C~8°C 18 месяцев. При температуре 2°C~8°C стабильность открытого флакона на борту 30 дней. Требования к образцам: сыворотка, моча. Фасовка: 250 мл. Количество определений для DIRUI CS-300B: 862. Флаконы и штрих-кода, содержащие информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности, могут непосредственно использоваться в автоматическом биохимическом анализаторе DIRUI CS-300B без переливания.	5
13.	Реагент для определения общего белка TP (Total Protein), Китай	Метод: Фотометрический тест в соответствии с биуретовым методом, конечная точка. Длина волны 546 нм. Длина субволны 700 нм. Линейность в диапазоне не уже 0,1 -15 г/дл (1 -150 г/л). Чувствительность: 0,005 г/дл (0,05 г/л). Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты. Срок годности и стабильность при хранении в закрытом флаконе при температуре 2°C~8°C - 18 месяцев. При условии хранения при температуре 2°C~8°C стабильность в открытом флаконе 30 дней. Требования к образцам: сыворотка, плазма. Фасовка: 250 мл. Количество определений для DIRUI CS-300B: 870. Флаконы и штрих-кода, содержащие информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности, могут непосредственно использоваться в автоматическом биохимическом анализаторе DIRUI CS-300B без переливания.	10
14.	Реагент для определения глюкозы GLU-OX (Glucose - Oxidase), Китай	Метод: Ферментативный фотометрический тест GOD -PAP, метод Триндера, с использованием глюкозооксидазы, 2 конечные точки. Время реакции: 10 минут при 37°C. Длина волны 500 нм. Линейность в диапазоне не уже 0 - 540 мг/дл (0,0 - 30 ммоль/л). Чувствительность: 0,72 мг/дл (0,04 ммоль/л). Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты. Срок годности и стабильность при хранении в закрытом флаконе при температуре 2°C~8°C - 18 месяцев. При условии хранения при температуре 2°C~8°C стабильность в открытом флаконе 30 дней. Требования к образцам: сыворотка, плазма, моча. Фасовка: 250 мл. Количество определений для DIRUI CS-300B: 728. Флаконы и штрих-кода, содержащие информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности, могут непосредственно использоваться в автоматическом биохимическом анализаторе DIRUI CS-300B без переливания.	15
15.	Реагент для определения триглицеридов TG (Triglycerides), Китай	Метод: Ферментативный фотометрический тест с глицерол-3-фосфатоксидазой, метод Триндера, конечная точка. Длина волны 546 нм. Длина субволны 700 нм. Линейность в диапазоне от 0 до 796 мг/дл (0,0 – 9 ммоль/л). Чувствительность: 2,7 мг/дл (0,03 ммоль/л). Жидкие стабильные готовые к использованию реагент и стандарт. Срок годности и стабильность при хранении в закрытом флаконе при температуре 2°C~8°C - 18 месяцев. При условии хранения при температуре 2°C~8°C стабильность в открытом флаконе 30 дней. Требования к образцам: сыворотка, плазма. Фасовка: 250 мл. Количество определений для DIRUI CS-300B: 738. Флаконы и штрих-кода, содержащие информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности, могут непосредственно использоваться в автоматическом биохимическом анализаторе DIRUI CS-300B без переливания.	10
16.	Реагент для определения креатинина CRE-ENZYME (Creatinin-Enzyme), Китай	Метод: Ферментативный фотометрический тест по двум точкам. Длина волны, в пределах диапазона 546 – 700 нм. Линейность в диапазоне не уже 0,03 -28 мг/дл (2 - 2500 мкмоль/л). Чувствительность: 0,00005 мг/дл (0,004 мкмоль/л). Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты. Срок годности и стабильность при хранении в закрытом флаконе при температуре 2°C~8°C - 12 месяцев. При условии хранения при температуре 2°C~8°C стабильность в открытом флаконе	10

		30 дней. Требования к образцам: сыворотка, плазма, моча. Фасовка: 250 мл. Количество определений для DIRUI CS-300B: 728. Флаконы и штрих-кода, содержащие информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности, могут непосредственно использоваться в автоматическом биохимическом анализаторе DIRUI CS-300B без переливания.	
17.	Реагент для определения мочевины BUN (Urea), Китай	Метод: Уреазный глутаматдегидрогеназный, ферментативный УФ тест, кинетический. Длина волны 340 нм. Линейность в диапазоне не уже 0,6 до - 210 мг/дл (0,1 – 35 ммоль/л) для сыворотки, плазмы и мочи. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты. Срок годности и стабильность при хранении в закрытом флаконе при температуре 2°C~8°C - 18 месяцев. При условии хранения при температуре 2°C~8°C стабильность в открытом флаконе 30 дней. Требования к образцам: сыворотка, плазма, моча. Фасовка: 250 мл. Количество определений для DIRUI CS-300B: 728. Флаконы и штрих-кода, содержащие информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности, могут непосредственно использоваться в автоматическом биохимическом анализаторе DIRUI CS-300B без переливания.	10
18.	Реагент для определения холестерина общего TC (Total Cholesterol), Китай	Метод: Ферментативный фотометрический тест CHOD -PAP, метод Триндера, 2 конечные точки. Длина волны 500 нм. Время реакции 10 минут. Линейность в диапазоне от 0 до 773 мг/дл (0,0 – 20 ммоль/л). Чувствительность: 0,03 ммоль/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагент. Срок годности и стабильность при хранении в закрытом флаконе при температуре 2°C~8°C - 18 месяцев. При условии хранения при температуре 2°C~8°C стабильность в открытом флаконе 30 дней. Фасовка: 250 мл. Количество определений для DIRUI CS-300B: 728. Флаконы и штрих-кода, содержащие информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности, могут непосредственно использоваться в автоматическом биохимическом анализаторе DIRUI CS-300B без переливания.	15
19.	Реагент для определения С-реактивного белка CRP (C-Reactive Protein), Китай	Метод: иммунотурбидиметрический анализ с латексным усилением. Длина волны: 546 нм. Линейность в диапазоне от 1 до 80 мг/л. Чувствительность: 0,05 мг/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты. Срок годности и стабильность при хранении в закрытом флаконе при температуре 2°C~8°C - 12 месяцев. При условии хранения при температуре 2°C~8°C стабильность в открытом флаконе 30 дней. Калибровка по калибратору С-реактивного белка по 5 точкам. Требования к образцам: сыворотка человека. Фасовка: 150 мл. Количество определений для DIRUI CS-300B 437. Флаконы и штрих-код, содержащие информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности, могут непосредственно использоваться в автоматическом биохимическом анализаторе DIRUI CS-300B без переливания.	8
20.	Реагент для определения ревматоидного фактора RF (Rheumatoid Factor), Китай	Метод: иммунотурбидиметрический анализ с латексным усилением. Длина волны: 570 нм. Линейность в диапазоне: от 3 до 160 МЕ/мл. Чувствительность: 0,03 МЕ/мл. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты. Срок годности и стабильность при хранении в закрытом флаконе при температуре 2°C~8°C - 12 месяцев. При условии хранения при температуре 2°C~8°C стабильность в открытом флаконе 30 дней. Требования к образцам: сыворотка человека. Фасовка: 50 мл. Количество определений для DIRUI CS-300B: 140. Флаконы и штрих-код, содержащие информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности, могут непосредственно использоваться в автоматическом биохимическом анализаторе DIRUI CS-300B без переливания.	6
21.	Реагент для определения холестерина-липопротеин низкой плотности LDL-C (Low Density Lipoprotein-Cholesterol), Китай	Метод: прямой ферментативный колориметрический тест с прямым иммуоингибированием, без осаждения по 2 конечным точкам. Длина волны 546 нм. Линейность в диапазоне: от 3 до 450 мг/дл. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты, калибратор в составе набора. Срок годности и стабильность при хранении в закрытом флаконе при температуре 2°C~8°C - 12 месяцев. При условии хранения при температуре 2°C~8°C стабильность в открытом флаконе 30 дней. Требования к образцам: сыворотка человека. Фасовка: 200 мл. Количество определений для DIRUI CS-300B 423. Флаконы и штрих-код, содержащие информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности, могут непосредственно использоваться в автоматическом биохимическом анализаторе DIRUI CS-300B без переливания.	14
22.	Реагент для определения холестерина-липопротеин высокой плотности HDL-C (High Density Lipoprotein-Cholesterol), Китай	Метод: ферментативный колориметрический тест с прямым иммуоингибированием, без осаждения по 2 конечным точкам. Длина волны 546. Линейность в диапазоне от 0,2 до 150 мг/дл. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты, калибратор в составе набора. Срок годности и стабильность при хранении в закрытом флаконе при температуре 2°C~8°C - 12 месяцев. При условии хранения при температуре 2°C~8°C стабильность в открытом флаконе 1 месяца. Требования к образцам: сыворотка человека. Фасовка: 200 мл. Количество определений для DIRUI CS-300B 423. Флаконы и штрих-код, содержащие информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности, могут непосредственно использоваться в автоматическом биохимическом анализаторе DIRUI CS-300B без переливания.	14
23.	Реагент для определения кальция Ca-ARS (Calcium Arsenazo), Китай	Метод: колориметрический фотометрический метод с использованием арсеназо III по конечной точке. Длина волны, в пределах диапазона от 660 до 750 нм. Линейность в диапазоне от 0,15 до 5 ммоль/л. Жидкий стабильный готовый к использованию реагент, калибратор в составе набора. Срок годности и	4

		стабильность при хранении в закрытом флаконе при температуре 2°C~8°C - 18 месяцев. При условии хранения при температуре 2°C~8°C стабильность в открытом флаконе 30 дней. Требования к образцам: сыворотка, плазма или моча. Фасовка: 250 мл. Количество определений для DIRUI CS-300B: 734. Флаконы и штрих-код, содержащие информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности, могут непосредственно использоваться в автоматическом биохимическом анализаторе DIRUI CS-300 без переливания.	
24.	Реагент для определения хлорида Cl (Chloride), Китай	Метод: фотометрический колориметрический тест с тиоцианатом ртути по конечной точке. Длина волны 505 нм. Линейность в диапазоне от 80 до 120 ммоль/л. Чувствительность: 0,12 ммоль/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагент и стандарт. Срок годности и стабильность при хранении в закрытом флаконе при температуре 2°C~8°C - 18 месяцев. При условии хранения при температуре 2°C~8°C стабильность в открытом флаконе 30 дней. Требования к образцам: сыворотка или плазма крови человека. Фасовка: 250 мл. Количество определений для DIRUI CS-300B: 734. Флаконы и штрих-код, содержащие информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности, могут непосредственно использоваться в автоматическом биохимическом анализаторе DIRUI CS-300B без переливания.	4
25.	Калибратор Chemistry Cal Level 1, Китай	Упаковка: 4 флакона по 5 мл Состав: реагенты диагностические для биохимических исследований in vitro. Лиофилизированный мультикалибратор, изготовленный на основе человеческой сыворотки. Условия хранения и стабильность: хранение при температуре от +2 до +8°C в герметично закрытом контейнере, защищенном от солнечного света, реагент стабилен до даты истечения срока годности, указанной на этикетке.	4
26.	Контроль Chemistry Control level 1, Китай	Упаковка: 4 флакона по 5 мл Состав: реагенты диагностические для биохимических исследований in vitro. Контрольная сыворотка, уровень 1. Лиофилизированная, универсальная сыворотка, изготовленная на основе человеческой сыворотки. Условия хранения и стабильность: хранение при температуре от +2 до +8°C в герметично закрытом контейнере, защищенном от солнечного света, реагент стабилен до даты истечения срока годности, указанной на этикетке.	4
27.	Контроль Chemistry Control level 2, Китай	Упаковка: 4 флакона по 5 мл Состав: реагенты диагностические для биохимических исследований in vitro. Контрольная сыворотка, уровень 2. Лиофилизированная, универсальная сыворотка, изготовленная на основе человеческой сыворотки. Условия хранения и стабильность: хранение при температуре от +2 до +8°C в герметично закрытом контейнере, защищенном от солнечного света, реагент стабилен до даты истечения срока годности, указанной на этикетке.	4
28.	Щелочной детергент, Китай	Состав: Гидроксид натрия, поверхностно-активные вещества. Промывочная жидкость, заключенная в пластиковый флакон, предназначенная для очищения пробоборника, реакционных кювет для предотвращения загрязнения, предназначенная для автоматического биохимического анализатора DIRUI CS-300B. Фасовка: 2 л.	8
29.	Бесфосфорный антибактериальный детергент, Китай	Состав: Гидроксид натрия, поверхностно-активные вещества, бактериостатики. Промывочная жидкость, заключенная в пластиковый флакон, предназначенная для очищения пробоборника, инкубационной ванны и реакционных кювет для предотвращения загрязнения, предназначенная для автоматического биохимического анализатора DIRUI CS-300B. Фасовка: 0,5 л.	8
30.	Реагент для определения магния Mg-XB (Magnesium)	Метод: колориметрический тест с ксилединовым синим по конечной точке. Длина волны: 546 нм. Линейность в диапазоне от не более 0,1 до не менее 2,5 ммоль/л. Жидкий стабильный готовый к использованию реагент, калибратор в составе набора. Срок годности и стабильность при хранении в закрытом флаконе при температуре 2°C~8°C - не менее 18 месяцев. При условии хранения при температуре 2°C~8°C стабильность в открытом флаконе не менее 30 дней. Требования к образцам: сыворотка или плазма крови человека. Фасовка: не менее 250 мл. Количество определений для DIRUI CS-300B: не менее 734. Флаконы и штрих-код, содержащие информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности, могут непосредственно использоваться в автоматическом биохимическом анализаторе DIRUI CS-300B без переливания.	3
31.	Набор реагентов для определения содержания железа в сыворотке крови	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°C до +8°C. Рабочий реагент стабилен в течение не менее 1 месяца при температуре от +2°C до +8°C. Фасовка не менее 510 мл.	2
32.	Реагенты для экспресс-анализатора иммунохроматографического	HbA1c-Check-1 представляет собой быстрый количественный экспресс-тест для определения гликозилированного гемоглобина в цельной крови с помощью экспресс-анализатора для иммунохроматографических тестов «Easy Reader»	5

	Easy Reader: Гликогемоглобин Тест для экспресс-анализатора (HbA1c-Check-1 For reader use only)	(VEDALAB). Состав: тестовые кассеты - 20, пробирки с гемолизирующим раствором - 20, одноразовые пластмассовые пипетки - 20, инструкция - 1. Время анализа: 15 минут. Количество выполняемых тестов: 20. Единица измерения: упаковка.	
33.	Реагенты для экспресс-анализатора иммунохроматографического Easy Reader. D-Димер Тест для экспресс-анализатора (D-Dimer-Check-1 For reader use only).	Количественный скрининговый экспресс-тест для определения D-димера в цитратной плазме или цельной крови с помощью экспресс-анализатора для иммунохроматографических тестов «Easy Reader» (VEDALAB). Состав: тестовые кассеты - 20, одноразовые пластмассовые пипетки - 20, разбавитель для образца во флаконе-капельнице, 5 мл - 1, инструкция - 1. Объем пробы: цитратная плазма - 25 мкл; цельная кровь - 50 мкл. Время анализа: 15 минут. Количество выполняемых тестов: 20. Единица измерения: упаковка.	10
34.	X-3952 ТТГ-ИФА-Бест	"«Сэндвич»-вариант ИФА, одностадийный. Количество определений 96 (48 в дублях), включая калибраторы и контроли. Состав набора: планшет разборный (12 восьмилучных стрипов) с иммобилизованными на внутренней поверхности лунок моноклональными антителами к ТТГ, готовый для использования – 1 шт.; калибровочные образцы на основе инактивированной сыворотки крови человека, содержащие известные количества ТТГ – 0; 0,25; 1,0; 4,0; 8,0 и 16 мМЕ/л, аттестованные относительно WHO International Standard NIBSC 81/565, готовые для использования – 6 флаконов по 0,7 мл; контрольный образец на основе инактивированной сыворотки крови человека с известным содержанием ТТГ, аттестованный относительно WHO International Standard NIBSC 81/565, не содержащий антитела к ВИЧ-1, 2 и вирусу гепатита С, HBsAg и антигену р24 ВИЧ-1; готовый для использования – 1 флакон не менее 0,7 мл; конъюгат моноклональных антител к ТТГ с пероксидазой хрена, готовый для пользования – 1 флакон не менее 13 мл; раствор для разведения сывороток (PPC) – 1 флакон не менее 12 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 флакон не менее 28 мл; раствор тетраметилбензидина плюс (раствор ТМБ плюс), готовый для использования – 1 флакон не менее 13 мл; стоп-реагент, готовый для использования – 1 флакон не менее 12 мл. Набор дополнительно комплектуется: пленкой для заклеивания планшета – не менее 1 шт.; трафаретом для построения калибровочного графика – не менее 1 шт.; ванночкой для реагента – 2 шт.; наконечниками для пипетки на 4–200 мкл – не менее 16 шт. Наличие цветовой кодировки крышек растворов набора. Чувствительность не более 0,05 мМЕ/л. Интервал линейности от 0,25 до 16 мМЕ/л. Суммарное время инкубации не более 1 час 15 мин. Стандартизация условий проведения всех этапов анализа в термостатируемом шейкере при 37°C. Возможность регистрации результатов в 2-х и одно-волновом режимах. Наличие условий правильности работы набора. Срок годности на момент поставки не менее 80% от нормативного. Дробное использование набора может быть реализовано в пределах всего срока годности. Возможность транспортирования при температуре до 25°C в течение 10 суток.	16
35.	X-3968 Анти-ТПО-ИФА-Бест	Непрямой ИФА. Количество определений 96 (48 в дублях), включая калибраторы и контроли. Состав набора: планшет разборный (12 восьмилучных стрипов) с иммобилизованной тиреопероксидазой человека, готовый для использования – 1 шт.; калибровочные образцы на основе инактивированной сыворотки крови человека, содержащие известные количества Анти-ТПО – 0; 25; 100; 250; 500 и 1000 Ед/мл, аттестованные относительно Reference Material Anti-thyroid Microsome Serum, Human NIBSC 66/387, готовые для использования – 6 флаконов по 1,3 мл; контрольный образец на основе инактивированной сыворотки крови человека, с известным содержанием Анти-ТПО, аттестованный относительно Reference Material Anti-thyroid Microsome Serum, Human NIBSC 66/387, готовый для использования – 1 флакон по 1,3 мл; конъюгат антител к IgG с пероксидазой хрена, готовый для использования – 1 флакон по 13,0 мл; раствор для предварительного разведения сывороток (РПРС) – 1 флакон по 10,0 мл; раствор для разведения сывороток (PPC) – 1 флакон по 12,0 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т × 25) – 1 флакон по 28,0 мл; раствор тетраметилбензидина плюс (раствор ТМБ плюс), готовый для использования – 1 флакон по 13,0 мл; стоп-реагент, готовый для использования – 1 флакон по 12,0 мл. Набор дополнительно комплектуется: пленкой для заклеивания планшета – 2 шт.; трафаретом для построения калибровочного графика – 1 шт.; ванночкой для реагента – 2 шт.; наконечниками для пипетки на 5–200 мкл – 16 шт.; планшетом для предварительного разведения исследуемых образцов – 1 шт. Наличие цветовой кодировки крышек растворов набора. Чувствительность не более 2 Ед/мл. Интервал линейности от 25 до 1000 Ед/мл. Рабочее разведение исследуемого образца 1:100. Одинаковое количество промывок после инкубации. Суммарное время инкубации не более 1 час 15 мин. Одинаковые условия инкубации на всех этапах анализа. Возможность регистрации результатов в 2-х и одно-волновом режимах. Наличие условий правильности работы набора. Срок годности на момент поставки не менее 80% от нормативного. Дробное использование всех компонентов набора возможно в течение всего срока годности. Возможность транспортирования при температуре до 25°C в течение 10 суток.	6

36.	Х-3962 Т4 свободный-ИФА-Бест	<p>Конкурентный вариант ИФА, одностадийный. Количество определений 96 (48 в дублях), включая калибраторы и контроли. Состав набора: планшет разборный (12 восьмилучных стрипов, «ломающихся» по одной лунке) с иммобилизованными моноклональными антителами к тироксину, готовый для использования – 1 шт.; калибровочные образцы, аттестованные относительно Certified Reference Material IRMM-468, содержащие известные количества Т4 св. – 0; 2; 10; 20; 40 и 80 пмоль/л, готовые для использования – 6 флаконов по 0,7 мл; контрольный образец на основе инактивированной сыворотки крови человека, с известным содержанием Т4 св., аттестованный относительно Certified Reference Material IRMM-468, готовый для использования – 1 флакон не менее 0,7 мл; конъюгат тироксина с пероксидазой хрена, готовый для использования – 1 флакон не менее 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином – 1 флакон не менее 28 мл; раствор тетраметилбензидина плюс, готовый для использования – 1 флакон не менее 13 мл; стоп-реагент, готовый для использования – 1 флакон не менее 12 мл. Набор дополнительно комплектуется: пленкой для заклеивания планшета – не менее 2 шт.; трафаретом для построения калибровочного графика – не менее 1 шт.; ванночкой для реагента – не менее 2 шт.; наконечниками для пипетки на 5–200 мкл – не менее 16 шт. Наличие цветовой кодировки крышек растворов набора. Чувствительность не более 0,5 пмоль/л. Суммарное время инкубации не более 1 час 15 мин. Одинаковое количество промывок после инкубации. Стандартизация условий проведения всех этапов анализа в термостатируемом шейкере при 37°C. Возможность регистрации результатов в 2-х и одно-волновом режиме. Наличие условий правильности работы набора. Дробное использование набора может быть реализовано в пределах всего срока годности. Срок годности на момент поставки не менее 80% от нормативного. Возможность транспортирования при температуре до 25°C в течение 10 суток..</p>	16
37.	Х-3970 ТиронидИФА-свободный Т3	<p>Конкурентный вариант ИФА. Одностадийный. Количество определений 96 (48 в дублях), включая калибраторы и контроли. Состав набора: планшет разборный (12 восьмилучных стрипов «ломающихся» по одной лунке) с иммобилизованными поликлональными антителами к трийодтирону, готовый для использования – 1 шт.; калибровочные образцы, аттестованные относительно Certified Reference Material IRMM-469, содержащие известные количества Т3 св. – 0; 1,25; 2,5; 5; 10 и 20 пмоль/л, окрашенные с различной интенсивностью в зависимости от концентрации, готовые для использования – 6 флаконов (по 0,7 мл); контрольный образец на основе инактивированной сыворотки крови человека, с известным содержанием Т3 св., аттестованный относительно Certified Reference Material IRMM-469, готовый для использования – 1 флакон не менее 0,7 мл; конъюгат трийодтиронина с пероксидазой хрена, готовый для использования – 1 флакон не менее 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином – 1 флакон не менее 28 мл; раствор тетраметилбензидина плюс, готовый для использования – 1 флакон не менее 13 мл; стоп-реагент, готовый для использования – 1 флакон не менее 12 мл. Дополнительно набор комплектуется: пленка для заклеивания планшета – 1 шт.; ванночка для реагента – 2 шт.; наконечники для дозаторов на 2–200 мкл – 16 шт.; трафарет для построения калибровочного графика – 1 шт. Цветовая кодировка крышек растворов реагентов. Без предварительной промывки планшета. Чувствительность не более 0,5 пмоль/л. Объем исследуемого образца не более 50 мкл. Суммарное время инкубации не более 1 час 15 мин. Стандартизация условий проведения инкубаций на всех стадиях реакции в термостатируемом шейкере при 37°C. Регистрация результатов на основной длине волны 450 нм и длине волны сравнения в диапазоне 620–655 нм; допускается измерение при длине волны 450 нм. Дробное использование набора может быть реализовано в пределах всего срока годности. Срок годности на момент поставки не менее 80% от нормативного. Наличие регистрационного удостоверения. Возможность транспортирования при температуре до 25°C в течение 10 суток.</p>	5
38.	Т-8458 ПСА общий-ИФА-БЕСТ (вариант 1)	<p>"«Сэндвич»-вариант ИФА, одностадийный. Количество определений 96 (48 в дублях), включая калибраторы и контроли. Состав набора: планшет разборный (12 восьмилучных стрипов) с иммобилизованными на внутренней поверхности лунок моноклональными антителами к ПСАобщ., готовый для использования – 1 шт.; калибровочные пробы на основе сыворотки крови человека, аттестованные по I Международному стандарту ПСА человека 1st IS 96/670, содержащие известные количества ПСАобщ. – 0; 1,5; 5; 10; 20; 40 нг/мл; концентрации ПСАобщ., готовые для использования – 6 флаконов по 0,5 мл; контрольный образец на основе сыворотки крови человека с известным содержанием ПСАобщ., готовый для использования – 1 флакон не менее 0,5 мл; конъюгат моноклональных антител к ПСАобщ. с пероксидазой хрена, готовый для использования – 1 флакон не менее 23 мл; раствор для разведения сывороток (РРС) – 1 флакон не менее 12 мл; 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 флакон не менее 28 мл; раствор тетраметилбензидина плюс (раствор ТМБ плюс), готовый для использования – 1 флакон не менее 13 мл; стоп-реагент, готовый для использования – 1 флакон не менее 12 мл. Набор дополнительно комплектуется: пленкой для заклеивания планшета – не менее 1 шт.; трафаретом для построения калибровочного графика – не менее 1 шт.; ванночкой для реагента – не менее 2 шт.; наконечниками для пипетки на 4 – 200 мкл – не менее 16 шт. Наличие цветовой кодировки крышек растворов набора. Чувствительность не более 0,1 нг/мл. Интервал линейности в</p>	16

		<p>диапазоне от 1,5 до 40 нг/мл. Суммарное время инкубации не более 1 час 15 мин. Одинаковое количество промывок после инкубации. Стандартизация условий проведения всех этапов анализа в термостатируемом шейкере при 37°C. Возможность регистрации результатов в 2-х и одно-волновом режимах. Наличие условий правильности работы набора. Срок годности на момент поставки не менее 80% от нормативного. Дробное использование набора может быть реализовано в пределах всего срока годности. Возможность транспортирования при температуре до 25°C в течение 10 суток.</p> <p>"</p>	
39.	Д 1856 Рекомби Бест Антипаллидум суммарные антитела	<p>Метод определения основан на одностадийном «сэндвич» – варианте твёрдофазного иммуноферментного анализа с применением рекомбинантных антигенов. Выявление IgM, IgG, IgA к возбудителю сифилиса в сыворотке (плазме) крови и ликворе человека. Количество определений 96, включая контроли. Формат планшета: стрипированный - 12 x 8. Наличие жидких готовых форм положительного и отрицательного контролей, концентратов конъюгата и ТМБ. Все растворы имеют цветовую кодировку крышек. Растворы конъюгата и ТМБ в рабочем разведении стабильны до 10 часов при температуре 18-25гр.С. Равенство объемов контрольных материалов и исследуемых образцов. Возможность спектрофотометрического контроля внесения контрольных материалов и образцов в лунки при длине волны 620 нм. Суммарное время инкубации не более 1 час 25 мин. Регистрация результатов возможна в двухволновом режиме: основной фильтр – 450 нм, референс-фильтр – в диапазоне 620–655 нм, а так же только с фильтром 450 нм. Дробное использование набора может быть реализовано в течение 12 месяцев в пределах срока годности, максимальное количество дробных постановок - не менее 24. Срок годности на момент поставки не менее 80% от нормативного. Наличие: унифицированных неспецифических компонентов ФСБ-Т, стоп-реагента, регистрационного удостоверения. Набор дополнительно укомплектован одноразовыми наконечниками, ванночками для реагентов и пленкой. Возможность транспортирования при температуре до 25°C в течение 10 сут.</p>	2
40.	Т 8466 СА 125-ИФА-БЕСТ	<p>«Сэндвич»-вариант ИФА, одностадийный. Количество определений 96 (48 в дублях), включая калибраторы и контроли. Состав набора: планшет разборный (12 восьмилучных стрипов) с иммобилизованными на внутренней поверхности лунок моноклональными антителами к СА-125 человека, готовый для использования – 1 шт.; калибровочные образцы на основе сыворотки крови человека, аттестованные по «Liphocheck Tumor Marker Control CA-125», содержащие известные количества СА-125 — 0; 15; 50; 100; 200; 400 Ед/мл, готовые для использования – 6 флаконов по 0,4 мл; контрольный образец на основе сыворотки крови человека с известным содержанием СА-125, готовый для использования – 1 флакон не менее 0,4 мл; конъюгат моноклональных антител к СА-125 с пероксидазой хрена, готовый для использования – 1 флакон не менее 23 мл; раствор для разведения сывороток (PPC) – 1 флакон не менее 12 мл; 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 флакон не менее 28 мл; раствор тетраметилбензидина плюс (раствор ТМБ плюс), готовый для использования – 1 флакон не менее 13 мл; стоп-реагент, готовый для использования – 1 флакон не менее 12 мл. Набор дополнительно комплектуется: пленкой для заклеивания планшета – не менее 1 шт.; трафаретом для построения калибровочного графика – не менее 1 шт.; ванночкой для реагента – 2 шт.; наконечниками для пипетки на 4–200 мкл – не менее 16 шт. Наличие цветовой кодировки крышек растворов набора. Чувствительность не более 1,5 Ед/мл. Интервал линейности от 15 до 400 Ед/мл. Суммарное время инкубации не более 1 час 15 мин. Одинаковое количество промывок после инкубации. Стандартизация условий проведения всех этапов анализа в термостатируемом шейкере при 37°C. Возможность регистрации результатов в 2-х и одно-волновом режимах. Наличие условий правильности работы набора. Срок годности на момент поставки не менее 80% от нормативного. Дробное использование набора может быть реализовано в пределах всего срока годности. Возможность транспортирования при температуре до 25°C в течение 10 суток.</p>	13
41.	Ферритин-ИФА-БЕСТ Т 8552	<p>«Сэндвич»-вариант ИФА, одностадийный. Количество определений 96, включая калибраторы и контроли. Состав набора: планшет разборный (12 восьмилучных стрипов) с иммобилизованными на внутренней поверхности моноклональными антителами к ферритину, готовый для использования – 1 шт.; калибровочный образец, содержащий 0 нг/мл ферритина – 1 флакон не менее 9,0 мл; калибровочные образцы на основе сыворотки крови человека, аттестованные относительно стандарта «Lipochek Tumor Marker Control» (фирма BioRad, Франция), содержащие известные количества ферритина – 20; 50; 100; 200; 500 нг/мл, готовые для использования – 5 пробирок по 0,2 мл; контрольный образец на основе сыворотки крови человека с известным содержанием ферритина, инактивированный, готовый для использования – 1 пробирка не менее 0,2 мл; конъюгат моноклональных антител к ферритину с пероксидазой хрена, готовый для использования – 1 флакон не менее 13,0 мл; 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 флакон не менее 28,0 мл; раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ), готовый для использования – 1 флакон не менее 13,0 мл; стоп-реагент, готовый для использования – 1 флакон не менее 12 мл. Дополнительная</p>	2

		<p>комплектация: пленка для заклеивания планшета – 1 шт.; трафарет для построения калибровочного графика – 1 шт.; ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток на 4 – 200 мкл – 16 шт. Наличие цветовой кодировки крышек флаконов реагентов. Чувствительность не более 2,5 нг/мл. Интервал линейности от 20 до 500 нг/мл. Суммарное время инкубации не более 45 мин. Условия инкубации с конъюгатом - 37 град.С с шейкированием. Возможность регистрации результатов про одно- и двухволновом режимах. Срок годности на момент поставки не менее 80% от нормативного. Наличие регистрационного удостоверения. Возможность транспортирования при температуре до 25°С в течение 10 суток.</p>	
42.	СА 19-9- ИФА-БЕСТ Т-8470	<p>«Сэндвич»-вариант ИФА, двухстадийный. Состав набора: планшет разборный (12 восьмилучных стрипов) с иммобилизованными на внутренней поверхности моноклональными антителами к СА 19-9 человека, готовый для использования – 1 шт.; калибровочные образцы, содержащие известные количества СА 19-9 – 0; 15; 30; 75; 150, 300 Ед/мл, аттестованные относительно стандартов СА 19-9 (фирма Fujirebio Diagnostics, Швеция, кат. № 120-10), окрашенные с различной интенсивностью в зависимости от концентрации готовые для использования – 6 флаконов (по 0,5 мл); контрольный образец на основе сыворотки крови человека с известным содержанием СА 19-9, аттестованный относительно стандартов СА 19-9 (фирма Fujirebio Diagnostics, Швеция, кат. № 120-10), готовый для использования – 1 флакон не менее 0,5 мл; конъюгат моноклональных антител к СА 19-9 с пероксидазой хрена, готовый для использования – 1 флакон не менее 13,0 мл; раствор для разведения сывороток (РРС) – 2 флакона не менее по 12,0 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 флакон не менее 28,0 мл; раствор тетраметилбензидина плюс (раствор ТМБ плюс), готовый для использования – 1 флакон не менее 13,0 мл; стоп-реагент, готовый для использования – 1 флакон не менее 12,0 мл. Дополнительная комплектация: пленка для заклеивания планшета – 2 шт; трафарет для построения калибровочного графика – 1 шт; ванночка для реагента – 2 шт; наконечники для пипетки на 5 – 200 мкл – 16 шт. Количество определений 96 (48 в дублях), включая калибраторы и контроли. Одинаковое количество промывок после каждой инкубации. Чувствительность более 1 Ед/мл. Интервал линейности в диапазоне 15-300 Ед/мл. Суммарное время инкубации не более 1 час 45 мин. Стандартизация условий проведения всех этапов анализа в термостатируемом шейкере при 37°С. Срок годности на момент поставки не менее 80% от нормативного. Дробное использование набора может быть реализовано в пределах всего срока годности. Наличие регистрационного удостоверения. Возможность транспортирования при температуре до 25°С в течение 10 суток.</p>	1
43.	РЭА-ИФА-БЕСТ Т-8454	<p>«Сэндвич»-вариант ИФА, одностадийный. Количество определений 96 (48 в дублях, включая контроли). Состав наборат: планшет разборный (12 восьмилучных стрипов, «ломающихся» по 1 лунке) с иммобилизованными на внутренней поверхности моноклональными антителами к РЭА человека, готовый для использования – 1 шт.; калибровочные образцы, содержащие известные количества РЭА – 0; 55; 110; 220; 440 и 880 мМЕ/мл (0, 5, 10, 20, 40 и 80 нг/мл)*, аттестованные относительно WHO Reference Reagent Carcinoembryonic Antigen (CEA), Human, 1st International Reference Preparation (IRP) NIBCS 73/601, окрашенные с различной интенсивностью в зависимости от концентрации, готовые для использования – 6 фл. (по 0,5 мл); контрольный образец на основе сыворотки крови человека с известным содержанием РЭА, аттестованный относительно WHO Reference Reagent Carcinoembryonic Antigen (CEA), Human, 1st International Reference Preparation (IRP) NIBCS 73/601, готовый для использования – 1 фл. не менее 0,5 мл; конъюгат моноклональных антител к РЭА с пероксидазой хрена, готовый для использования – 1 фл. не менее 23,0 мл; раствор для разведения сывороток (РРС) – 1 флакон не менее 12,0 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 флакон не менее 28,0 мл; раствор тетраметилбензидина плюс (раствор ТМБ плюс), готовый для использования – 1 флакон не менее 13,0 мл; стоп-реагент, готовый для использования – 1 флакон не менее 12,0 мл. Дополнительная комплектация: пленка для заклеивания планшета – 2 шт; трафарет для построения калибровочного графика – 1 шт; ванночка для реагента – 2 шт; наконечники для пипетки на 5 – 200 мкл – 16 шт. Наличие цветовой кодировки крышек флаконов реагентов. Чувствительность не более 3,3 мМЕ/мл (0,3 нг/мл). Диапазон измерений от 0 до 880 мМЕ/мл (0-80 нг/мл). Суммарное время инкубации не более 1 час 15 мин. Стандартизация условий проведения всех этапов анализа в термостатируемом шейкере при 37°С. Возможность регистрации результатов в одно- и двухволновом режимах. Срок годности на момент поставки не менее 80% от нормативного. Дробное использование набора может быть реализовано в пределах всего срока годности. Наличие регистрационного удостоверения. Возможность транспортирования при температуре до 25°С в течние 10 суток.</p>	4
44.	СА 15-3-ИФА-БЕСТ Т-8472	<p>«Сэндвич»-вариант ИФА, одностадийный с использованием двух типов моноклональных антител с различной эпитопной специфичностью к СА 15-3. Состав набора: планшет разборный (12 восьмилучных стрипов,</p>	4

		<p>«ломающихся» по одной лунке) с иммобилизованными на внутренней поверхности лунок моноклональными антителами к СА 15-3, готовый для использования – 1 шт.; калибровочные образцы, содержащие известные количества СА 15-3 – 0; 10; 25; 50; 100; 250 Ед/мл, аттестованные относительно стандартов «CanAg CA15-3 EIA» (фирма Fujirebio Diagnostics AB, Швеция), готовые для использования – 6 флаконов (по 0,4 мл); контрольный образец на основе инактивированной сыворотки крови человека с известным содержанием СА 15-3, аттестованный относительно стандартов «CanAg CA15-3 EIA» (фирма Fujirebio Diagnostics AB, Швеция); готовый для использования – 1 флакон не менее 0,4 мл; конъюгат моноклональных антител к СА 15-3 с пероксидазой хрена, готовый для использования – 1 флакон не менее 13 мл; раствор для разведения сывороток (РРС) – 1 флакон не менее 20 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 флакон не менее 28 мл; раствор тетраметилбензидина плюс (раствор ТМБ плюс), готовый для использования – 1 флакон не менее 13 мл; стоп-реагент, готовый для использования – 1 флакон не менее 12 мл. Дополнительно набор комплектуется: пленка для заклеивания планшета – 1 шт.; – трафарет для построения калибровочного графика – 1 шт.; ванночка для реагента – 2 шт.; наконечники для дозатора на 2–200 мкл – 16 шт.; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов – 1 шт. Наличие цветовой кодировки крышек флаконов. Количество определений 96, включая калибраторы и контроли. Чувствительность не более 0,5 Ед/мл. Суммарное время инкубации не более 1 час 15 мин. Температура инкубации на всех стадиях анализа 25±3°C с шейкированием. Срок годности на момент поставки не менее 80% от нормативного. Дробное использование набора может быть реализовано в пределах всего срока годности. Возможность транспортирования при температуре до 25°C в течение 10 суток.</p>	
45.	АФП-ИФА-БЕСТ Т-8456	<p>«Сэндвич»-вариант ИФА, двухстадийный. Состав набора: планшет разборный (12 восьмилуночных стрипов, «ломающихся» по 1 лунке) с иммобилизованными на внутренней поверхности поликлональными антителами к АФП человека, готовый для использования – 1 шт.; калибровочные образцы, содержащие известные количества АФП – 0; 10; 50; 100; 200 и 400 МЕ/мл, аттестованные по Международному стандарту Alphafoetoprotein; Human, NIBSC code: AFP, готовые для использования – 6 пробирок (по 0,25 мл); контрольный образец на основе инактивированной сыворотки крови человека с известным содержанием АФП, аттестованный по Международному стандарту Alphafoetoprotein; Human, NIBSC code: AFP, не содержащий антитела к ВИЧ-1, 2 и вирусу гепатита С, HBsAg, и антиген р24 ВИЧ-1; готовый для использования – 1 пробирка не менее 0,25 мл; конъюгат моноклональных антител к АФП с пероксидазой хрена, готовый для использования – 1 флакон не менее 13 мл; раствор для разведения сывороток (РРС) – 3 флакона по 12 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 флакон не менее 28 мл; раствор тетраметилбензидина плюс (раствор ТМБ плюс), готовый для использования – 1 флакон не менее 13 мл; стоп-реагент, готовый для использования – 1 флакон не менее 12 мл. Дополнительная комплектация: пленка для заклеивания планшета – 2 шт.; трафарет для построения калибровочного графика – 1 шт.; ванночка для реагента – 2 шт.; наконечники для дозатора на 5–200 мкл – 16 шт.; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов – 1 шт. Наличие цветовой кодировки крышек реагентов. Чувствительность не более 2,5 МЕ/мл. Количество определений 96 (48 в дублях), включая калибраторы и контроли. Суммарное время инкубации не более 45 мин. Одинаковое количество промывок между стадиями. Диапазон измерений от 0 до 400 МЕ/мл. Возможность регистрации результатов при одно- и двухволновом режимах. Срок годности на момент поставки не менее 80% от нормативного. Наличие регистрационного удостоверения. Возможность транспортирования при температуре до 25°C в течение 10 суток.</p>	1
46.	UrineRS H10- тест-полоски для анализаторов мочи CL-50,CL-50 Plus,CL-500 (100 шт/уп)	<p>UrineRS H10 - тест-полоски для анализаторов мочи CL-50, CL-50 Plus, CL-500. Тест-полоски UrineRS H10 предназначены для лабораторного скрининга и индивидуального мониторинга пациента. 10 параметров: Лейкоциты, Кетоны, Нитриты, Уробилиноген, Билирубин, Белок, Глюкоза, Удельный вес, Эритроциты, pH Комплектация: 100 шт./уп, пластмассовый пенал с влагопоглотителем</p>	400
47.	В8028 Хлориды ВекторБест	<p>Набор реагентов для определения концентрации хлоридов в сыворотке, плазме крови и моче человека колориметрическим методом с роданидом (тиоцианатом) ртути. Форма выпуска: жидкий монореагент. реагент (Р): раствор азотной кислоты, 50 ммоль/л, содержащий ртути хлорид, 0,75 ммоль/л; ртути нитрат 1-водный, 0,037 ммоль/л; ртути роданид, 2 ммоль/л; железа нитрат 9-водный, 25 ммоль/л; неонол, 0,002 %; готовый к использованию; калибратор (К): калибровочный раствор натрия хлористого 100 ммоль/л, содержащий натрия азид 0,05 %, аттестованный с использованием стандартного референтного материала SRM 918b NIST; готовый к использованию не менее 3 мл. Фасовка: не менее 1×200 мл. Линейность в диапазоне не менее 5-160 ммоль/л. Чувствительность не более 5 ммоль/л. Тест на «открытие» отклонение не более 3 %. Коэффициент вариации результатов измерений – не более 3 %. Допустимый разброс</p>	1

		результатов при параллельных определениях одной пробы разными наборами одной серии не более 3 %.Реагент после вскрытия флаконов стабилен в течение всего срока годности набора в плотно закрытом виде в защищенном от света месте при температуре 2-25°С. Срок годности набора не менее 24 мес. (2-25°С).	
48.	ВЕКТОР-БЕСТ РПГА-БЕСТ антипаллидум	Предназначен для выявления специфических антител к <i>Treponema pallidum</i> в сыворотке крови человека и рекомендуется для диагностики сифилиса как составная часть комплекса серологических реакций. Метод РПГА, одностадийный. Возможность качественного и количественного анализа (определение титра антител). Состав набора: положительный контрольный образец (К+), инактивированный – 1 фл не менее 0,5 мл; отрицательный контрольный образец (К–), инактивированный – 1 фл.не менее 0,5 мл; тест-эритроциты (ТЭр) – 1 фл. не менее 8,5 мл; контрольные эритроциты (КЭр) – 1 фл. не менее 8,5 мл; разводящий раствор (РР) – 1 фл. не менее 21 мл; планшет с U-образными лунками – не менее 2 шт., инструкция по применению. Количество определений не менее 100 для качественного вариант. Антиген - лизат <i>Treponema pallidum</i> патогенного штамма Никольса. Наличие регистрационного удостоверения. Проведение реакции в планшетах для микротитрования с U-образными лунками. Время проведения анализа не более 45-60 мин. Наличие таблицы учета результатов постановки. Количество определений не менее 100 - качественный вариант. Комнатная температура проведения анализа. Срок годности на момент поставки не менее 80% от нормативного. Возможность транспортирования при температуре до 25°С в течение 10 суток.	15
49.	Сыворотки контрольные для диагностики сифилиса СК - отрицательная ЗАО«ЭКОлаб»	Сыворотки контрольные для диагностики сифилиса представляют собой жидкие сыворотки крови кролика, содержащие и не содержащие антитела к <i>Treponema pallidum</i> (положительные, слабopоложительные и отрицательные), предназначенные для контроля качества лабораторных исследований на сифилис в реакции пассивной гемагглютинации (РПГА), реакции связывания комплемента (РСК), реакции микропреципитации (РМП), реакции быстрых плазменных реактивов (RPR). СК– – сыворотка контрольная отрицательная – сыворотка крови кролика, не содержащая антитела к <i>Treponema pallidum</i> ; прозрачная, от светло-жёлтого до буроватого цвета жидкость. Принцип метода заключается в аналитическом сопоставлении данных, полученных при постановке в РПГА, РСК, РМП, RPR с использованием контрольных сывороток, с их паспортными характеристиками. Состав набора: Сыворотка контрольная отрицательная, 10 флаконов по 1 мл	10
50.	Сыворотки контрольные для диагностики сифилиса СК+ положительная ЗАО«ЭКОлаб»	Сыворотки контрольные для диагностики сифилиса представляют собой жидкие сыворотки крови кролика, содержащие и не содержащие антитела к <i>Treponema pallidum</i> (положительные, слабopоложительные и отрицательные), предназначенные для контроля качества лабораторных исследований на сифилис в реакции пассивной гемагглютинации (РПГА), реакции связывания комплемента (РСК), реакции микропреципитации (РМП), реакции быстрых плазменных реактивов (RPR). СК+ – сыворотка контрольная положительная – сыворотка крови кролика, содержащая антитела к <i>Treponema pallidum</i> при определении в «Сифилис РПГА–тест» «ЗАО ЭКОлаб» в титре 1:2560, обеспечивающая в РПМ и RPR реакцию не ниже положительной (от 3+ до 4+); прозрачная, от светло-жёлтого до буроватого цвета жидкость. Принцип метода заключается в аналитическом сопоставлении данных, полученных при постановке в РПГА, РСК, РМП, RPR с использованием контрольных сывороток, с их паспортными характеристиками. Состав набора: Сыворотка контрольная положительная, 10 флаконов по 1 мл	14
51.	Люис-тест Набор №2 1000 опр L-338	Набор реагентов – предназначен для выявления ассоциированных с сифилисом реактивных антител в сыворотке (плазме) крови и ликворе человека как скрининговый тест при диагностике сифилиса, а так же при контроле эффективности лечения. Раствор липидов: кардиолипина, лецитина, холестерина, холинхлорида. Набор рассчитан на проведение не менее 1000 определений. Возможно качественное и/или полуколичественное исследование. Количество исследуемого образца не менее 90 мкл Исследование сывороток, в том числе, хранение которых, с момента забора крови и их получения, осуществлялось при температуре от 2 °С до 8 °С, не менее 5 суток. Стабильность рабочей суспензии КА более 6 дней Срок хранения реагентов набора после вскрытия упаковки: до конца срока годности. Время анализа не более 10 минут Срок годности не менее 18 месяцев	10

52.	Цитрат натрия	Натрий лимоннокислый, цитрат, (3-х замещ. 5.5-водный), 1 кг в упаковке	1
53.	Цитрат натрия, 6x10 мл, кат. № Р-10	Реагент Цитрат натрия предназначен для получения 0,109М раствора трехзамещенного лимоннокислого натрия, используемого для стабилизации венозной крови при проведении коагулологических тестов. Состав набора: Цитрат натрия, 1,05 – 1,15 М раствор (10 мл/фл.) – 1 флакон. Флакон предназначен для взятия 100 пробирок с венозной кровью объемом 10 мл при расходе реагента 1 мл на пробирку или 200 пробирок с венозной кровью объемом 5 мл при расходе реагента 0,5 мл на пробирку. Срок годности реагента – 24 месяца. Реагент стабилен в течение всего срока годности при условии хранения в укупоренном виде при температуре от плюс 2 до плюс 8 °С. Вскрытый флакон можно использовать повторно при условии хранения при этой температуре в плотно укупоренном виде в течение 5 суток. Замораживание реагента не допускается.	6

Поставка товара осуществляется транспортом поставщика на условиях: «Доставка до места назначения». Все виды погрузо-разгрузочных работ, включая работы с применением грузоподъемных средств, осуществляются поставщиком собственными силами и средствами или силами и средствами третьих лиц за свой счет. Заказчик обеспечивает проезд (доступ) транспортного средства поставщика на территорию, указанную как место поставки для проведения разгрузочных работ.

Срок поставки: По заявке Заказчика, в течение 10 рабочих дней с момента заявки.

Наличие регистрационных удостоверений Минздрава РФ, сертификаты соответствия.

Обоснование (начальной) максимальной цены договора на поставку реагентов для лабораторной диагностики

Используемый метод определения начальной (максимальной) цены с обоснованием:	<p>Начальная (максимальная) цена определялась методом сопоставимых рыночных цен (анализа рынка).</p> <p>Выводы о цене делались на основе коммерческих предложений с информацией о цене товара, полученной по запросу от потенциальных поставщиков.</p> <p>Начальная (максимальная) цена товара включает в себя стоимость предмета закупки, стоимость тары и упаковки, стоимость доставки предмета закупки до склада Заказчика, расходы на уплату налогов, таможенных пошлин, сборов и других обязательных платежей, взимаемых с Поставщика в связи с исполнением договора.</p>
---	--

№ п/п	Наименование товара, работ, услуг	ед. изм.	Кол-во	№ 1	№ 2	№ 3	Средняя цена за ед., руб.	Коэф. вариации V=	ОДН/НЕОДН	НМЦД	
				цена за единицу	цена за единицу	цена за единицу				цена за ед., руб.	сумма, руб.
1	Реагент для разведения (изотонический разбавитель, дилуэнт) производства ООО «Клиникал Диагностик Солюшнз»	Упак	14	8 458,00	8 627,16	8 885,97	8 657,04	2,49	ОДН	8 657,04	121 198,56
2	Лизирующий раствор производства ООО «Клиникал Диагностик Солюшнз»	Упак	14	9 399,00	9 586,98	9 874,59	9 620,19	2,49	ОДН	9 620,19	134 682,66
3	Ферментативный очиститель (энзиматик) производства ООО «Клиникал Диагностик Солюшнз»	Упак	18	3 581,00	3 652,62	3 762,20	3 665,27	2,49	ОДН	3 665,27	65 974,86
4	Ферментативный очиститель концентрированный производства ООО «Клиникал Диагностик Солюшнз»	Упак	4	2 385,00	2 432,70	2 505,68	2 441,13	2,49	ОДН	2 441,13	9 764,52
5	Набор контрольной крови	Набор	4	22 713,00	23 167,26	23 862,28	23 247,51	2,49	ОДН	23 247,51	92 990,04
6	Реагент для определения щелочной фосфатазы ALP (Alkaline Phosphatase), Китай	Набор	5	3 309,00	3 375,18	3 476,44	3 386,87	2,49	ОДН	3 386,87	16 934,35
7	Реагент для определения аланин аминотрансферазы ALT (Alanine Aminotransferase), Китай	Набор	9	3 309,00	3 375,18	3 476,44	3 386,87	2,49	ОДН	3 386,87	30 481,83
8	Реагент для определения аспарт аминотрансфераза AST (Aspartate Aminotransferase), Китай	Набор	9	3 309,00	3 375,18	3 476,44	3 386,87	2,49	ОДН	3 386,87	30 481,83
9	Набор для определения общей активности а-амилазы в крови и моче АМУ (Amylase), Китай	Набор	5	44 960,00	45 859,20	47 234,98	46 018,06	2,49	ОДН	46 018,06	230 090,30
10	Реагент для определения билирубина общего ТВ (Total Bilirubin), Китай	Набор	10	5 301,00	5 407,02	5 569,23	5 425,75	2,49	ОДН	5 425,75	54 257,50
11	Реагент для определения билирубина прямого DB (Direct Bilirubin), Китай	Набор	10	5 301,00	5 407,02	5 569,23	5 425,75	2,49	ОДН	5 425,75	54 257,50
12	Реагент для определения мочевой кислоты UA (Uric Acid), Китай	Набор	5	5 376,00	5 483,52	5 648,03	5 502,52	2,49	ОДН	5 502,52	27 512,60
13	Реагент для определения общего белка TP (Total Protein), Китай	Набор	10	2 304,00	2 350,08	2 420,58	2 358,22	2,49	ОДН	2 358,22	23 582,20
14	Реагент для определения глюкозы GLU-OX (Glucose -	Набор	15	3 688,00	3 761,76	3 874,61	3 774,79	2,49	ОДН	3 774,79	56 621,85

	Oxidase), Китай										
15	Реагент для определения триглицеридов TG (Triglycerides), Китай	Набор	10	7 444,00	7 592,88	7 820,67	7 619,18	2,49	ОДН	7 619,18	76 191,80
16	Реагент для определения креатинина CRE-ENZYME (Creatinin-Enzyme), Китай	Набор	10	10 176,00	10 379,52	10 690,91	10 415,48	2,49	ОДН	10 415,48	104 154,80
17	Реагент для определения мочевины BUN (Urea), Китай	Набор	10	5 952,00	6 071,04	6 253,17	6 092,07	2,49	ОДН	6 092,07	60 920,70
18	Реагент для определения холестерина общего TC (Total Cholesterol), Китай	Набор	15	5 568,00	5 679,36	5 849,74	5 699,03	2,49	ОДН	5 699,03	85 485,45
19	Реагент для определения С-реактивного белка CRP (C-Reactive Protein), Китай	Набор	8	36 392,00	37 119,84	38 233,44	37 248,43	2,49	ОДН	37 248,43	297 987,44
20	Реагент для определения ревматоидного фактора RF (Rheumatoid Factor), Китай	Набор	6	23 986,00	24 465,72	25 199,69	24 550,47	2,49	ОДН	24 550,47	147 302,82
21	Реагент для определения холестерина-липопротеин низкой плотности LDL-C (Low Density Lipoprotein-Cholesterol), Китай	Набор	14	34 944,00	35 642,88	36 712,17	35 766,35	2,49	ОДН	35 766,35	500 728,90
22	Реагент для определения холестерина-липопротеин высокой плотности HDL-C (Hight Density Lipoprotein-Cholesterol), Китай	Набор	14	8 456,00	8 625,12	8 883,87	8 655,00	2,49	ОДН	8 655,00	121 170,00
23	Реагент для определения кальция Ca-ARS (Calcium Arsenazo), Китай	Набор	4	2 276,00	2 321,52	2 391,17	2 329,56	2,49	ОДН	2 329,56	9 318,24
24	Реагент для определения хлорида Cl (Chloride), Китай	Набор	4	4 895,00	4 992,90	5 142,69	5 010,20	2,49	ОДН	5 010,20	20 040,80
25	Калибратор Chemistry Cal Level 1, Китай	Набор	4	23 159,00	23 622,18	24 330,85	23 704,01	2,49	ОДН	23 704,01	94 816,04
26	Контроль Chemistry Control level 1, Китай	Набор	4	21 836,00	22 272,72	22 940,90	22 349,87	2,49	ОДН	22 349,87	89 399,48
27	Контроль Chemistry Control level 2, Китай	Набор	4	18 527,00	18 897,54	19 464,47	18 963,00	2,49	ОДН	18 963,00	75 852,00
28	Щелочной детергент, Китай	Упак	8	9 440,00	9 628,80	9 917,66	9 662,15	2,49	ОДН	9 662,15	77 297,20
29	Бесфосфорный антибактериальный детергент, Китай	Упак	8	9 440,00	9 628,80	9 917,66	9 662,15	2,49	ОДН	9 662,15	77 297,20
30	Реагент для определения магния Mg-ХВ (Magnesium)	Упак	3	2 856,00	2 913,12	3 000,51	2 923,21	2,49	ОДН	2 923,21	8 769,63
31	Набор реагентов для определения содержания железа в сыворотке крови	упак	2	11 175,00	11 398,50	11 740,46	11 437,99	2,49	ОДН	11 437,99	22 875,98
32	Реагенты для экспресс-анализатора иммунохроматографического Easy Reader: Гликогемоглобин Тест для экспресс-анализатора (HbA1c-Check-1 For reader use only)	Упак	5	10 309,00	10 515,18	10 830,64	10 551,61	2,49	ОДН	10 551,61	52 758,05
33	Реагенты для экспресс-анализатора иммунохроматографического Easy Reader. D-Димер Тест для экспресс-анализатора (D-Dimer-Check-1 For reader use only).	Упак	10	16 936,00	17 274,72	17 792,96	17 334,56	2,49	ОДН	17 334,56	173 345,60
34	X-3952 ТТГ-ИФА-Бест	Набор	16	5 314,00	5 420,28	5 582,89	5 439,06	2,49	ОДН	5 439,06	87 024,96
35	X-3968 Анти-ТПО-ИФА-Бест	Набор	6	5 983,00	6 102,66	6 285,74	6 123,80	2,49	ОДН	6 123,80	36 742,80
36	X-3962 Т4 свободный-ИФА-Бест	Набор	16	5 872,00	5 989,44	6 169,12	6 010,19	2,49	ОДН	6 010,19	96 163,04
37	X-3970 ТиродИФА-свободный Т3	Набор	5	6 813,00	6 949,26	7 157,74	6 973,33	2,49	ОДН	6 973,33	34 866,65
38	T-8458 ПСА общий-ИФА-БЕСТ (вариант 1)	Набор	16	5 458,00	5 567,16	5 734,17	5 586,44	2,49	ОДН	5 586,44	89 383,04
39	Д 1856 Рекомби Бест Антипаллидум суммарные антитела	Набор	2	3 296,00	3 361,92	3 462,78	3 373,57	2,49	ОДН	3 373,57	6 747,14
40	T 8466 СА 125-ИФА-БЕСТ	Набор	13	7 119,00	7 261,38	7 479,22	7 286,53	2,49	ОДН	7 286,53	94 724,89
41	Ферритин-ИФА-БЕСТ Т 8552	Набор	2	10 429,00	10 637,58	10 956,71	10 674,43	2,49	ОДН	10 674,43	21 348,86
42	СА 19-9- ИФА-БЕСТ Т-8470	Набор	1	8 997,00	9 176,94	9 452,25	9 208,73	2,49	ОДН	9 208,73	9 208,73
43	РЭА-ИФА-БЕСТ Т-8454	Набор	4	7 600,00	7 752,00	7 984,56	7 778,85	2,49	ОДН	7 778,85	31 115,40
44	СА 15-3-ИФА-БЕСТ Т-8472	Набор	4	10 805,00	11 021,10	11 351,73	11 059,28	2,49	ОДН	11 059,28	44 237,12
45	АФП-ИФА-БЕСТ Т-8456	Набор	1	5 239,00	5 343,78	5 504,09	5 362,29	2,49	ОДН	5 362,29	5 362,29
46	UrineRS H10- тест-полоски для анализаторов мочи CL-50,CL-50 Plus,CL-500 (100 шт/уп)	Упак	400	2 260,00	2 305,20	2 374,36	2 313,19	2,49	ОДН	2 313,19	925 276,00
47	V8028 Хлориды ВекторБест	Набор	1	1 380,00	1 407,60	1 449,83	1 412,48	2,49	ОДН	1 412,48	1 412,48
48	ВЕКТОР-БЕСТ РПГА-БЕСТ антипаллидум	Упак	15	5 911,00	6 029,22	6 210,10	6 050,11	2,49	ОДН	6 050,11	90 751,65
49	Сыворотки контрольные для диагностики сифилиса СК -	Упак	10	9 360,00	9 547,20	9 833,62	9 580,27	2,49	ОДН	9 580,27	95 802,70

	отрицательная ЗАО«ЭКОлаб»										
50	Сыворотки контрольные для диагностики сифилиса СК+ положительная ЗАО«ЭКОлаб»	Упак	14	10 880,00	11 097,60	11 430,53	11 136,04	2,49	ОДН	11 136,04	155 904,56
51	Люис-тест Набор №2 1000 опр L-338	Упак	10	5 620,00	5 732,40	5 904,37	5 752,26	2,49	ОДН	5 752,26	57 522,60
52	Цитрат натрия	Упак	1	2 400,00	2 448,00	2 521,44	2 456,48	2,49	ОДН	2 456,48	2 456,48
53	Цитрат натрия, 6x10 мл, кат. № Р-10	Упак	6	520,00	530,40	546,31	532,24	2,49	ОДН	532,24	3 193,44

ИТОГО НМЦД: 4 933 787 (Четыре миллиона девятьсот тридцать три тысячи семьсот восемьдесят семь) рублей 56 копеек

Договор № _____
поставки расходных медицинских материалов

г. _____

« ____ » _____ 20__ г.

Частное учреждение здравоохранения «Поликлиника «РЖД-Медицина» города Белогорск» (ЧУЗ «РЖД-Медицина» г. Белогорск»), именуемое далее «Покупатель», в лице исполняющего обязанности главного врача Федорчак Евгении Владимировны, действующего на основании приказа № ЦДЗК- 11/19 от 13.07.2021г. и устава, с одной стороны, и

_____ именуемое _____ далее «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 настоящим Договором срок расходные медицинские материалы (далее – Товар) в соответствии со Спецификацией (Приложение №1), а Покупатель обязуется принять и оплатить Товар.

1.2. Срок поставки Товара: осуществляется в течение 15 (пятнадцати) календарных дней с момента подачи заявки Заказчиком, посредством автоматизированной системы заказов товаров, работ и услуг АСЗ «Электронный ордер» или на адрес электронной почты Поставщика: anna210884@yandex.ru.

1.3. Поставка Товара осуществляется 676850, Амурская область, г. Белогорск, ул. Ударная, д.24, склад Покупателя. В рабочие дни с 8:30 мин. до 17:00 ч. (с 12:00 ч. до 12:30 мин. перерыв).

2. Стоимость и порядок оплаты

2.1. Общая стоимость Товара по настоящему Договору с учетом стоимости транспортных расходов Поставщика по доставке Товара Покупателю, а также любых других расходов, которые возникнут или могут возникнуть у Поставщика в ходе исполнения настоящего Договора, не может превышать — _____ (_____) руб. ____ коп. (в том числе НДС (____ %) / или НДС не облагается на основании _____).

2.2. Оплата Товара производится Покупателем путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика указанный в разделе 15 в следующем порядке:

2.2.3. в течение 20 (двадцати) дней после принятия Товара Покупателем в полном объеме и подписания Сторонами товарной накладной формы (ТОРГ-12)/Универсального передаточного документа (УПД) путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика указанный в разделе 15 настоящего Договора.

ИЛИ 2.2.3. Оплата партии Товара производится Покупателем после принятия каждой конкретной партии Товара и подписания Сторонами товарной накладной формы (ТОРГ-12)/Универсального передаточного документа (УПД), путем перечисления

денежных средств на расчетный счет Поставщика указанный в разделе 15 настоящего Договора.

2.3. Обязанность Покупателя по осуществлению оплаты стоимости Товара считается выполненной с момента списания соответствующих сумм денежных средств с банковского счета 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/ заявкой на поставку Товара, и передачу его Покупателю на условиях настоящего Договора.*

3.1.2. Одновременно с передачей Товара, Поставщик обязан передать Покупателю сертификаты и другие документы, предусмотренные действующим законодательством Российской Федерации на конкретный вид товара, надлежащим образом заверенные копии регистрационных удостоверений на медицинские изделия со всеми приложениями (в случае если поставляемый товар является медицинским изделием), надлежащим образом заверенные копии деклараций о соответствии (сертификатов соответствия), надлежащим образом заверенные копии свидетельств о государственной регистрации на товар (при наличии), инструкции по применению товара и иную необходимую документацию. Указанные документы должны быть оформлены в строгом соответствии с действующим законодательством Российской Федерации.

3.1.3. При отгрузке Товара передать Покупателю подлинники следующих документов:

товарную накладную формы (ТОРГ-12);

счет – фактуру.

или

Универсальный передаточный документ (УПД).

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 Покупателю 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.¹

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:

¹ Данный пункт не добавляется в договор, если Поставщиком является индивидуальный предприниматель

3.2.1. Обеспечить проверку при приемке Товара по количеству, качеству и комплектности.

3.2.2. 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 Товара или поставки некачественного Товара, который нельзя использовать по назначению.

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)/Универсального передаточного документа (УПД);

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)/Универсального передаточного документа (УПД)*. 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;

по показателям качества и безопасности поставляемый Товар должен соответствовать существующим международным стандартам и государственным стандартам Российской Федерации, нормативным документам Российской Федерации, а также условиям настоящего Договора. Не допускается к поставке Товар, не прошедший регистрацию на территории Российской Федерации;

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

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

5.2. *Гарантийный срок для Товара составляет __ (__) с даты подписания Покупателем (представителем Покупателя) товарной накладной формы ТОРГ-12/ Универсального передаточного документа (УПД).*

или

Срок годности на Товар на момент передачи его Покупателю должен составлять не менее __%, от срока годности указанного производителем. Товар с меньшим сроком годности считается некачественным и подлежит замене, если поставка Товара с меньшим сроком годности не была дополнительно согласована Сторонами.

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. Если есть предписание уполномоченного государственного органа об уничтожении некачественного Товара Покупателем, то такой Товар уничтожается Покупателем, а расходы на уничтожение некачественного Товара возмещаются Покупателю Поставщиком.

При возврате/уничтожении Товара денежные средства, уплаченные за Товар, должны быть возвращены Покупателю в течение _____ календарных дней с момента возврата/уничтожения Товара.

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/Универсального передаточного документа (УПД)*.

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 0,1 % от стоимости не поставленного в срок 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 не устранения Поставщиком выявленных недостатков Товара в течение 14 (четырнадцати) рабочих дней с даты получения от Покупателя требования об устранении недостатков Товара, Покупатель вправе требовать от Поставщика уплаты пени в размере:

0,1% от стоимости Товара, в котором выявлены недостатки, за каждый день просрочки. Данная мера ответственности применяется в случае, если наличие таких недостатков не позволяло эксплуатацию Товара;

8.6. 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/ Универсального передаточного документа (УПД)* 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/Универсальный передаточный документ (УПД) 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.

8.7. Если условиями настоящего Договора предусмотрена поставка товара в комплекте, то в случае некомплектной поставки 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.

8.8. 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.

8.9. 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.

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

8.11. 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 иницилирующая 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 Амурской области в соответствии с действующим законодательством Российской Федерации.

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

11.3. Настоящий Договор может быть расторгнут по инициативе Покупателя в одностороннем порядке, в случае неисполнения Поставщиком требования, предусмотренного пунктом 3.1.5 настоящего Договора.²

11.4. 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.

² Данный пункт не добавляется в договор, если Поставщиком является индивидуальный предприниматель

11.5. 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.

11.6. 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 15.3 настоящего 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, любым лицам для оказания влияния на действия или решения этих лиц с целью получить какие-либо неправомерные преимущества или для достижения иных неправомерных целей.

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/получение взятки, коммерческий подкуп, а также иные действия, нарушающие требования применимого законодательства и международных актов о противодействии коррупции.

12.2. В случае возникновения у Стороны подозрений, что произошло или может произойти нарушение каких-либо положений пункта 12.1 настоящего Договора, соответствующая Сторона обязуется уведомить об этом другую Сторону в письменной форме. В письменном уведомлении Сторона обязана сослаться на факты или предоставить материалы, достоверно подтверждающие или дающие основание предполагать, что произошло или может произойти нарушение каких-либо положений пункта 12.1 настоящего Договора другой Стороной, ее аффилированными лицами, работниками или посредниками.

Каналы уведомления Покупателя о нарушениях каких-либо положений пункта 12.1. настоящего Договора: тел. (841641) 3-12-13, факс (841641) 3-12-13;- электронная почта: chuzbelogorsk@yandex.ru;

Каналы уведомления Поставщика о нарушениях каких-либо положений пункта 12.1. настоящего Договора: _____, официальный сайт _____ (для заполнения специальной формы).

Сторона, получившая уведомление о нарушении каких-либо положений пункта 12.1. настоящего Договора, обязана рассмотреть уведомление и сообщить другой Стороне об итогах его рассмотрения в течение 20 (двадцати) рабочих дней с даты получения письменного уведомления.

12.3. Стороны гарантируют осуществление надлежащего разбирательства по фактам нарушения положений пункта 12.1. настоящего Договора с соблюдением принципов конфиденциальности и 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 факте нарушений.

12.4. В случае подтверждения факта нарушения одной Стороной положений пункта 12.1. настоящего Договора и/или неполучения другой Стороной информации об итогах рассмотрения уведомления о нарушении в соответствии с пунктом 12.2. настоящего Договора, другая Сторона имеет право расторгнуть настоящий Договор в одностороннем внесудебном порядке путем направления письменного уведомления не позднее чем за 60 (шестьдесят) календарных дней до даты прекращения действия настоящего Договора.

13. Срок действия Договора

13.1. Настоящий Договор вступает в силу с момента его заключения и действует до полного исполнения Сторонами своих обязательств по настоящему Договору.

Или

13.2. Настоящий Договор вступает в силу с момента его заключения и действует до _____ (конкретная дата) включительно - а в части расчетов, до полного исполнения обязательств по настоящему Договору).

14. Налоговая оговорка

14.1. Поставщик гарантирует, что:

зарегистрирован в ЕГРЮЛ/ЕГРИП надлежащим образом;

его исполнительный орган находится и осуществляет функции управления по месту регистрации юридического лица, и в нем нет дисквалифицированных лиц—данный абзац не добавляется в договор, если Поставщиком является индивидуальный предприниматель;

располагает персоналом, имуществом и материальными ресурсами, необходимыми для выполнения своих обязательств по настоящему 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 настоящему Договору, если осуществляемая по настоящему Договору деятельность является лицензируемой;

является членом саморегулируемой организации, если осуществляемая по настоящему 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 Покупателю – данный абзац исключается в случае освобождения от уплаты НДС при заключении настоящего Договора;

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

14.2. Если Поставщик нарушит гарантии (любую одну, несколько или все вместе), указанные в пункте 14.1. настоящего Договора, и это повлечет:

предъявление налоговыми органами требований к 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 Покупателя услуги, имущественные права, являющиеся предметом настоящего Договора, требований к 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 Поставщик обязуется возместить Покупателю убытки, который последний понес вследствие таких нарушений.

14.3. Поставщик в соответствии со ст. 406.1. Гражданского кодекса Российской Федерации, возмещает Покупателю все убытки последнего, возникшие в случаях, указанных в пункте 14.2. настоящего Договора. 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 Поставщика возместить имущественные потери.

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 настоящего Договора. В любом из случаев срок получения такого документа, письма, уведомления, начинается 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 (если прилагаются):

15.7.1 Спецификация/Прейскурант (Приложение № 1); (если предусмотрено в п. 1.1.)

15.7.2. График поставки (Приложение № 2); (если предусмотрено в п. 1.2.)

15.7.3. График платежей (Приложение №3) (если предусмотрено в п.2.2)

16. Адреса и платёжные реквизиты Сторон

Покупатель:	Поставщик:
--------------------	-------------------

**Частное учреждение здравоохранения
«Поликлиника «РЖД-Медицина» города
Белогорск»**

Юридический адрес: 676850, Амурская обл.,
г. Белогорск, ул. Ударная, д.24

Почтовый адрес: 676850, Амурская обл.,
г. Белогорск, ул. Ударная 24

ИНН/КПП 2804010933/ 280401001

ОГРН 1042800112475 от 06.08.2004г. зарегистрирован

Управлением ФНС Амурской области

р\с 40703810131560004407

Филиал «Центральный» Банка ВТБ (ПАО)

в г.Москве

ИНН 7702070139

КПП 770943002

БИК 044525411

к\с 30101810145250000411 в Главном управлении Банка
России по Центральному федеральному округу
г.Москва

Тел/факс: (416-41) 3-12-13

e-mail: chuzbelogorsk@yandex.ru

ЧУЗ «РЖД-Медицина» г. Белогорск

И.о. главного врача

_____ /Федорчак Е.В./

_____/_____/_____
E-mail:

Приложение №1
к договору № _____ от «__» _____ 20__ г.

Спецификация

г. _____

«__» _____ 20__ г.

№ п / п	Наименование Товара /Производитель /Страна производства	Ед. изм.	Кол- во	НДС,%. /НДС не облагает ся	Цена за ед. с НДС, руб.	Сумма НДС, руб.	Стоимость вкл. НДС, руб.
1							
ИТОГО:							

Итого по Спецификации - _____ (_____) рублей ___ копеек, в том числе НДС
___% - _____ (_____) рублей _____ копеек /или НДС не облагается

от Покупателя

от Поставщика

_____ /Е.В. Федорчак /

_____ / _____ /

Вариант2:
Приложение №1
к договору № _____ от «__» _____ 20__ г.

Прейскурант

г. _____

«__» _____ 20__ г.

<i>№ п/п</i>	<i>Наименование Товара /Производитель /Страна производства</i>	<i>Ед. изм.</i>	<i>Цена за ед. с НДС, руб. (НДС не облагается).</i>	<i>Сумма НДС, руб.</i>

от Покупателя

от Поставщика

_____ /Е.В. Федорчак/

_____ / _____ /

Приложение №4
к котировочной документации

Форма котировочной документации
Оформление на бланке организации (при наличии)

Котировочная заявка на извещение № __ от ____, 2022г
на поставку (оказание услуг, выполнение работ) _____ для нужд
ЧУЗ "РЖД-Медицина" г. Белогорск"

Наименование организации, руководитель организации (Ф.И.О., должность) <i>(для юридического лица)</i>	
Фамилия, имя, отчество Паспортные данные <i>(для физического лица)</i>	
Юридический адрес (для юридического лица)/ место жительства (для физического лица)	
Почтовый адрес	
Телефон, e-mail	
Контактное лицо (Ф.И.О., тел.)	
ИНН/КПП	
Банковские реквизиты	

Изучив извещение о проведении запроса котировок, а также изучив прилагаемый проект договора, _____ *(наименование Участника)* выражает своё согласие на поставку (оказание услуг, выполнение работ) _____ для нужд ЧУЗ «РЖД-Медицина" г. Белогорск», а именно:

№ п/п	Наименование товара (услуги, работы) (марка, модель, год выпуска и другое)	Описание объекта закупки, технические характеристики	Кол-во, шт	Стоимость товара за единицу (руб)	Общая сумма (руб)
1	УКАЗАТЬ ТОРГОВОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ТОВАРА, ПРОИЗВОДИТЕЛЯ, СТРАНУ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ!!!				

Предлагаемая общая стоимость товара (работ, услуг) составляет _____ (стоимость цифрами и прописью) руб. коп., с учетом транспортных расходов по доставке товара с соблюдением «холодовой цепи».

Участник закупки, настоящим удостоверяет, что на момент подписания настоящей заявки _____ (наименование Участника) полностью удовлетворяет требованиям к Участникам закупки и в частности:

А) соответствует требованиям, установленным в соответствии с законодательством РФ к лицам, осуществляющим поставку товара, выполнение работы, оказание услуги, являющихся предметом договора;

Б) в отношении участника (для юридического лица) не проводится процедура ликвидации и отсутствует решение арбитражного суда о признании участника закупки - юридического лица или индивидуального предпринимателя несостоятельным (банкротом) и об открытии конкурсного производства;

В) деятельность участника закупки не приостановлена в порядке, установленном Кодексом Российской Федерации об административных правонарушениях, на дату подачи заявки на участие в закупке;

Г) у участника закупки отсутствует недоимка по налогам, сборам, задолженность 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;

Д) отсутствуют сведения об участнике закупки в реестрах недобросовестных поставщиков, предусмотренных статьей 5 Федерального закона № 223-ФЗ «О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц» и статьей 104 Федерального закона №44-ФЗ «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд»;

Е) отсутствуют 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 работой, которые связаны с поставкой товара, выполнением работы, оказанием услуги, являющихся объектом осуществляемой закупки, и административного наказания в виде дисквалификации;

Ж) отсутствуют между участником закупки и Покупателем конфликт интересов, под которым понимаются случаи, при которых руководитель Покупателя, 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), членами коллегиального исполнительного органа хозяйственного общества, руководителем 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, усыновителями или усыновленными указанных физических лиц. Под выгодоприобретателями в данном случае понимаются физические лица, владеющие напрямую или косвенно более чем 10% голосующих акций хозяйственного общества либо долей, превышающей 10% в уставном капитале хозяйственного общества, а так же отсутствие конфликта интересов в соответствии с Распоряжением ОАО «РЖД» № 584р от 04.04.2016 г. «Об исключении конфликта интересов при осуществлении закупок»;

З) присутствуют финансовые ресурсы для исполнения договора;

И) присутствует необходимое количество специалистов и иных работников определенного уровня квалификации для исполнения договора.

Срок поставки товара (оказания услуг, выполнения работ) составляет:

Гарантийный срок составляет: При

Мы обязуемся, в случае принятия нашей котировочной заявки, поставить товар на условиях, указанных в извещении и котировочной документации о проведении запроса котировок, по цене, не выше предложенной нами.

К настоящей котировочной заявке прилагаются копии следующих документов:

1. Копии учредительных документов (для юридического лица: Устав, ИНН, ОГРН, для физического лица: копия паспорта, ИНН); В случае если условиями договора предусмотрены авансовые платежи: учредительные документы с учетом всех изменений и дополнений к ним, свидетельства о государственной регистрации внесенных в них изменений и дополнений/свидетельство о государственной регистрации изменений, не связанных с внесением изменений в учредительные документы.

2. Письмо (копия уведомления) о применении специальных режимов налогообложения, в случае их применения.

3. Полученная не ранее чем за 3 месяца до дня размещения на сайте извещения о проведении запроса котировок выписка из единого государственного реестра юридических лиц (для юридического лица), выписка из единого государственного реестра индивидуальных предпринимателей (для индивидуального предпринимателя) с ЭЦП налогового органа или оригинал выписки, заверенный налоговым органом, или нотариально заверенную копию такой выписки;

4. Документ, подтверждающий полномочия лица на осуществление действий от имени участника закупки (копия решения о назначении или об избрании либо приказа о назначении физического лица на должность, в соответствии с которым такое физическое лицо обладает правом действовать от имени участника закупки без доверенности (далее для целей настоящего раздела - руководитель)). В случае, если от имени участника закупки действует иное лицо, заявка на участие в запросе котировок должна содержать также доверенность на осуществление действий от имени участника закупки, заверенную печатью участника закупки и подписанную руководителем участника закупки (для юридических лиц) или уполномоченным этим руководителем лицом, либо нотариально заверенную копию такой доверенности. В случае, если указанная доверенность подписана лицом, уполномоченным руководителем участника закупки, заявка на участие в запросе котировок должна содержать также документ, подтверждающий полномочия такого лица.

7. Копия лицензии и (или) регистрационных удостоверений и сертификатов соответствия (декларация о соответствии) в случаях, предусмотренных действующим законодательством Российской Федерации.

* Непредставление указанных документов в составе заявки на участие в запросе котировок в печатной форме влечет за собой отказ в допуске к участию либо признания заявки участника не соответствующей требованиям документации.

_____ (должность)

_____ (подпись)

_____ (расшифровка подписи)

М.П.

«__» _____ 2021 г. – ДАТА СОСТАВЛЕНИЯ ЗАЯВКИ УКАЗЫВАЕТСЯ ОБЯЗАТЕЛЬНО!!!

**ЗАЯВКА ОФОРМЛЯЕТСЯ В СООТВЕТСТВИИ С ПУНКТОМ №7
КОТИРОВОЧНОЙ ДОКУМЕНТАЦИИ К ИЗВЕЩЕНИЮ О
ПРОВЕДЕНИИ ЗАПРОСА КОТИРОВОК!!!**