**ИЗВЕЩЕНИЕ № 29 от «14» июля 2021 года**

 **О проведении запроса котировок в электронной форме по определению поставщика на право заключения договора с ЧУЗ «РЖД-Медицина» г. Мичуринск» на поставку химических реактивов** **на**

**2 полугодие 2021 г.**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 1 | ***Наименование запроса котировок*** | Запрос котировок по определению поставщика на поставку химических реактивов на 2 полугодие2021г.  |
| 2 | ***Сведения о Заказчике:*** | - |
|  | ***Наименование*** | Частное учреждение здравоохранения «Больница «РЖД-Медицина» города Мичуринска» |
| ***Место нахождения, почтовый адрес*** | 393778 Тамбовская обл., г. Мичуринск, ул. Лаврова, д. 242 |
| ***Адрес электронной почты, e-mail*** | zakupki@chuzmich.ru |
| ***Адрес электронной почты для подачи заявок:*** | zakupki@chuzmich.ru |
| ***Номера контактных телефонов*** | 8(900)515-72-77; 8(900)515-50-67 |
| ***Контактное лицо*** | Седова Ирина Сергеевна |
| 3 | ***Предмет договора:*** | Поставка химических реактивов на 2 полугодие2021 года для нужд ЧУЗ «РЖД-Медицина» г. Мичуринск» |
| 4 | ***Сайт, на котором размещена документация о запросе котировок*** | www.clinic-mich.ru |
| 5 | ***Начальная (максимальная) цена Договора составляет:*** | смотреть Приложение № 2 к Извещению |
| 6 | ***Порядок формирования цены договора***  | Включает общую стоимость товара с учетом налогов, пошлин, сборов, накладных расходов, транспортных расходов, упаковки, погрузочно-разгрузочных работ |
| 7 | ***Источник финансирования***  | Предпринимательская деятельность, ОМС |
| 8 | ***Место и срок поставки товара, выполнения работ, оказания услуг*** | 393778 Тамбовская обл., г. Мичуринск, ул. Лаврова, д. 242Поставщик осуществляет поставку Товара партиями по заявкам Покупателя в период с даты подписания настоящего Договора до окончания срока его действия в рабочие дни (с понедельника по пятницу, исключая нерабочие праздничные дни) с 8.00 до 16.00. Срок исполнения каждой заявки не должен составлять более 10 (десяти) календарных дней с момента получения Поставщиком заявки Покупателя, при условии наличия Товара на складе Поставщика, при отсутствии - в срок не позднее 20 (двадцати) календарных дней с момента получения заявки Покупателя.  Поставщик вправе произвести досрочную поставку партии Товара, указанного в заявке Покупателя. Заявки направляются по средствам автоматизированной системы заказов «Электронный ордер». |
| 9 | ***Срок, место и порядок предоставления документации о закупке***  | Документация о закупке, размещенная на сайте www. clinic-mich.ru доступна для ознакомления без взимания платы.Документация о закупке предоставляется на русском языке.Документация о закупке предоставляется любому заинтересованному лицу, направившему письменное заявление на получение документации о закупке после даты размещения извещения о проведении запроса котировок. Заявление на получение документация о закупке должно быть подписано руководителем или уполномоченным им должностным лицом и заверено печатью (для юридического лица). Заявление должно содержать номер извещения о запросе котировок, наименование организации (ФИО физического лица), почтовый адрес или адрес электронной почты. Документация о закупке предоставляется в письменной форме или в форме электронного документа. Доверенному лицу документация о закупке предоставляется при наличии оригинала доверенности или нотариально заверенной копии. Документация о закупке предоставляется в течение двух рабочих дней с даты получения соответствующего заявления.Заявление о предоставлении документации о закупке подается любым заинтересованным лицом не позднее, чем за два рабочих дня до окончания срока подачи заявок. Место подачи заявлений и предоставления документации: 393778 Тамбовская обл., г. Мичуринск, ул. Лаврова, д. 242 приемная. Время приема заявлений: понедельник - пятница с 8.00ч. до 16.30ч. |
| 10 | ***Размер, порядок и сроки внесения платы, взимаемой заказчиком за предоставление документации, за исключением случаев предоставления документации в форме электронного документа*** | Плата за предоставление документации не взимается. |
| 11 | ***Требования к участникам закупки*** | При осуществлении конкурентной закупки Заказчик устанавливает следующие единые требования к участникам закупки:1) соответствие требованиям, установленным в соответствии с законодательством Российской Федерации к лицам, осуществляющим поставку товара, выполнение работы, оказание услуги, являющихся предметом договора;2) не проведение ликвидации участника закупки − юридического лица и отсутствие решения арбитражного суда о признании участника закупки - юридического лица или индивидуального предпринимателя несостоятельным (банкротом) и об открытии конкурсного производства;3) не приостановление деятельности участника закупки в порядке, установленном Кодексом Российской Федерации об административных правонарушениях, на дату подачи заявки на участие в закупке;4) отсутствие у участника закупки недоимки по налогам, сборам, задолженности по иным обязательным платежам в бюджеты бюджетной системы Российской Федерации (за исключением сумм, на которые предоставлены отсрочка, рассрочка, инвестиционный налоговый кредит в соответствии с законодательством Российской Федерации о налогах и сборах, которые реструктурированы в соответствии с законодательством Российской Федерации, по которым имеется вступившее в законную силу решение суда о признании обязанности заявителя по уплате этих сумм исполненной или которые признаны безнадежными к взысканию в соответствии с законодательством Российской Федерации о налогах и сборах). Участник закупки считается соответствующим установленному требованию в случае, если им в установленном порядке подано заявление об обжаловании указанных недоимки, задолженности и решение по такому заявлению на дату рассмотрения заявки на участие в определении поставщика (подрядчика, исполнителя) не принято;5) отсутствие у участника закупки − физического лица либо у руководителя, членов коллегиального исполнительного органа или главного бухгалтера юридического лица − участника закупки судимости за преступления в сфере экономики (за исключением лиц, у которых такая судимость погашена или снята), а также неприменение в отношении указанных физических лиц наказания в виде лишения права занимать определенные должности или заниматься определенной деятельностью, которые связаны с поставкой товара, выполнением работы, оказанием услуги, являющихся объектом осуществляемой закупки, и административного наказания в виде дисквалификации;6) обладание участником закупки исключительными правами на результаты интеллектуальной деятельности, если в связи с исполнением договора заказчик приобретает права на такие результаты;7) отсутствие между участником закупки и заказчиком или организатором процедуры закупки конфликта интересов, под которым понимаются случаи, при которых руководитель заказчика и/или организатора процедуры закупки, член комиссии, лицо, ответственное за организацию конкурентной процедуры, состоят в браке с физическими лицами, являющимися выгодоприобретателями, единоличным исполнительным органом хозяйственного общества (директором, генеральным директором, управляющим, президентом и другими), членами коллегиального исполнительного органа хозяйственного общества, руководителем (директором, генеральным директором) учреждения или унитарного предприятия либо иными органами управления юридических лиц - участников закупки, с физическими лицами, в том числе зарегистрированными в качестве индивидуального предпринимателя, - участниками закупки либо являются близкими родственниками (родственниками по прямой восходящей и нисходящей линии (родителями и детьми, дедушкой, бабушкой и внуками), полнородными и не полнородными (имеющими общих отца или мать) братьями и сестрами), усыновителями или усыновленными указанных физических лиц. Под выгодоприобретателями в данном случае понимаются физические лица, владеющие напрямую или косвенно (через юридическое лицо или через несколько юридических лиц) более чем десятью процентами голосующих акций хозяйственного общества либо долей, превышающей десять процентов в уставном капитале хозяйственного общества.8) Поставщику (Исполнителю) необходимо пройти регистрацию в Автоматизированной Системе Заказов “Электронный Ордер”.  |
| 12 | ***Установленные заказчиком требования к качеству, техническим характеристикам товара, работы, услуги, к их безопасности, к функциональным характеристикам (потребительским свойствам) товара, к размерам, упаковке, отгрузке товара, к результатам работы и иные требования, связанные с определением соответствия поставляемого товара, выполняемой работы, оказываемой услуги потребностям заказчика*** | При поставке товара Поставщик обязан предоставить Покупателю копии регистрационных удостоверений Минздрава России (Росздравнадзора РФ), а также копии сертификатов соответствия или деклараций соответствия качеству на каждую серию товара, иные документы (копии документов), подтверждающие качество товара, оформленные в соответствии с законодательством Российской Федерации; оригинал товарно-транспортных накладных (с указанием серии и срока годности товара) и счетов-фактур, акты приемки-передачи товара, подписанные ПоставщикомПри поставке товара партиями Поставщик обязан предоставить Покупателю: - на момент первой поставки товара: копии регистрационных удостоверений Минздрава России (Росздравнадзора РФ), а также копии сертификатов соответствия или деклараций соответствия качеству на каждую серию товара, иные документы (копии документов), подтверждающие качество товара, оформленные в соответствии с законодательством Российской Федерации,  - при каждой поставке товара: оригиналы товарно-транспортных накладных (с указанием серии и срока годности товара) и счетов-фактур, акты приемки-передачи товара, подписанные Поставщиком.  |
| 13 | ***Требования к содержанию, форме, оформлению и составу заявки на участие в закупке*** | Участник закупки направляет Заказчику котировочную заявку в форме электронного документа или на бумажном носителе согласно Приложению № 3 к извещению.  |
| 14 | ***Порядок подачи котировочных заявок*** | **Подача котировочных заявок в электронном виде:**1. Участник закупки составляет котировочную заявку по форме, приведенной в приложении № 3 к настоящему извещению (котировочную заявку **необязательно** заверять печатью и подписью участника закупки размещения заказа). В котировочной заявке указывается должность, фамилия и инициалы Участника закупки (представителя), который будет подписывать заявку своей электронной подписью (далее – ЭП). 2. Котировочную заявку сохранить в программе Microsoft Word как файл с расширением \*.doc.3. Подписать котировочную заявку ЭП Участника закупки (представителя).4. При подготовке котировочной заявки к отправке в поле «Кому» указать электронный адрес для получения котировочных заявок в форме электронных документов - \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_. В поле «Тема» – **«Котировочная заявка к извещению о запросе котировок в электронной форме № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_».** 5. Вложить файл с котировочной заявкой, подписанной ЭП лица, непосредственно выступающего от имени Участника закупки, или представителя Участника закупки, чьи должность, фамилия и инициалы были указаны в котировочной заявке в электронной форме. Полномочия представителя Участника закупки подтверждаются доверенностью, выданной и оформленной в соответствии с гражданским законодательством, или ее нотариально заверенной копией. Оригинал доверенности или ее нотариально заверенная копия сканируется и сохраняется в программе Microsoft Word как файл с расширением \*.doc и подписывается ЭП представителя Участника закупки. В случае, если котировочная заявка подписана ЭП представителя Участника закупки и доверенность отсутствует, то такая заявка признается несоответствующей требованиям извещения о проведении запроса котировок.**Подача котировочных заявок в письменной форме:**Заявка на участие в запросе котировок подается заказчику в письменной форме в запечатанном конверте, не позволяющем просматривать содержание такой заявки до даты и времени вскрытия конвертов с заявками на участие в запросе котировок, указанных в извещении о проведении запроса котировок.На конверте участник запроса котировок указывает наименование объекта закупки, номер извещения, а также фразу: - «НЕ ВСКРЫВАТЬ до \_\_\_\_\_\_\_\_ (указываются время и дата вскрытия конвертов с заявками на участие в запросе котировок в соответствии с настоящим извещением)»В случае отсутствия указанной записи Заказчик не несет ответственности за несвоевременное вскрытие конверта. |
| 15 | ***Место подачи котировочных заявок, срок их подачи, дата и время окончания срока подачи котировочных заявок:*** | На электронную почту: zakupki@chuzmich.ru или по адресу: 393778 Тамбовская обл., г. Мичуринск, ул. Лаврова, д. 242Прием заявок на участие в запросе котировок осуществляется Заказчиком **с «14» июля 2021 г. с 8 час. 00 минут до 16 часов 30 минут (местного времени) «22» июля 2021 года.**Ответственный за прием заявок: Седова Ирина Сергеевна. Заявки, поданные позднее установленного срока, не рассматриваются, возврату не подлежат. |
| 16 | ***Место, дата и время вскрытия и рассмотрения котировочных заявок участников запроса котировок*** | Рассмотрение котировочных заявок осуществляется «23» июля 2021 года в «10» часов «00» минут по адресу: 393778, город Мичуринск, ул. Лаврова,242, кабинет №11. |
| 17 | ***Место, дата и время подведения итогов запроса котировок***  | Подведение итогов запроса котировок осуществляется «23» июля 2021 года в «10» часов «30» минут по адресу393778, город Мичуринск, ул. Лаврова,242, кабинет №11 |
| 18 | ***Рассмотрение и оценка котировочных заявок*** | Срок рассмотрения и оценки котировочных заявок не может превышать 10 (десять) дней с даты окончания подачи котировочных заявок. Заказчик вправе продлить срок рассмотрения и оценки котировочных заявок, но не более чем на 10 (десять) рабочих дней. При этом в течение одного рабочего дня с даты принятия решения о продлении срока рассмотрения и оценки заявок заказчик размещает соответствующее уведомление на официальном сайте http:// clinic-mich.ru.Комиссия рассматривает котировочные заявки на предмет соответствия их требованиям, указанным в запросе котировок, и сопоставляет предложения по цене договора (цене лота).Заказчик по требованию председателя комиссии вправе потребовать от участника закупки разъяснения сведений, содержащихся в котировочных заявках, не допуская при этом изменения содержания заявки.Комиссия может отклонить котировочные заявки в случае:- несоответствия котировочной заявки требованиям, указанным в запросе котировок;- при предложении в котировочной заявке цены товаров, работ, услуг выше начальной (максимальной) цены договора (цены лота);- отказа от проведения запроса котировок;- непредставления участником закупки разъяснений положений котировочной заявки (в случае наличия требования заказчика).Отклонение котировочных заявок по иным основаниям не допускается.Одновременно с рассмотрением котировочных заявок Комиссия проводит их оценку. К оценке допускаются лишь те заявки, которые соответствуют требованиям, установленным в извещении о проведении запроса котировок. Победителем в проведении запроса котировок, признается участник закупки, подавший котировочную заявку, в которой указана наиболее низкая цена товаров, работ, услуг. При предложении наиболее низкой цены товаров, работ, услуг несколькими участниками закупки победителем в проведении запроса котировок признается участник закупки, котировочная заявка которого поступила ранее котировочных заявок других участников закупки. Отстранение участника закупки от участия в закупке или отказ от заключения договора с победителем закупки осуществляется в любой момент до заключения договора, если Комиссия обнаружит, что участник закупки не соответствует требованиям, указанным в котировочной документации, при условии их установления в котировочной документации, или предоставил недостоверную информацию в отношении своего соответствия указанным требованиям. Результаты рассмотрения и оценки котировочных заявок оформляются протоколом подведения итогов, который размещается на официальном сайте ЧУЗ «Больница «РЖД - Медицина» города Мичуринска» не позднее 2-х дней с даты его подписания. |
| 19 | ***Требования к описанию участниками закупки поставляемого товара, который является предметом закупки, его функциональных характеристик (потребительских свойств), его количественных и качественных характеристик, требования к описанию участниками закупки выполняемой работы, оказываемой услуги, которые являются предметом закупки, их количественных и качественных характеристик****;* | Описание товара должно соответствовать Приложению № 1 «Описание объекта закупки» |
| 20 | ***Форма, сроки и порядок оплаты товара, работы, услуги*** | Оплата партии Товара производится Покупателем, в течение 60 (шестидесяти) календарных дней после принятия каждой конкретной партии Товара и подписания Сторонами товарной накладной формы (ТОРГ-12).Оплата осуществляется по безналичному расчету платежными поручениями путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика, указанный в Договоре. |
| 21 | ***Формы, порядок, дата начала и дата окончания срока предоставления участникам закупки разъяснений положений документации о закупке*** | Участник закупки вправе направить заказчику или организатору процедуры закупки письменный запрос на разъяснение документации о закупке в сроки, установленные в документации. Запрос от юридического лица оформляется на фирменном бланке участника закупки (при наличии), заверяется уполномоченным лицом участника закупки. Запрос может быть направлен посредством почтовой связи, факсимильной связи, курьерской доставки. Запрос не может быть направлен посредством электронной почты. Заказчик или организатор процедуры закупки обязан ответить на запрос, оформленный в соответствии с требованиями настоящего пункта, полученный не позднее чем за 2 рабочих дня до окончания срока подачи заявок, в течение 2 дней со дня его поступления, но не позднее срока окончания подачи котировочных заявок. Запрос о разъяснении документации о закупке, полученный от участника позднее срока, установленного в документации о закупке, не подлежит рассмотрению.Заказчик или организатор процедуры закупки обязан опубликовать разъяснения на официальном сайте не позднее 3 дней со дня предоставления разъяснений. |
| 22 | ***Срок заключения Договора*** | Не позднее 5 (пяти) дней с момента подписания итогового протокола Если договор не заключен в течение указанного срока, поставщик (подрядчик, исполнитель) считается уклонившимся от заключения договора. |
| 23 | ***Прочие условия*** | Заказчик вправе отказаться от проведения запроса котировок на любом этапе, не неся никакой ответственности перед участниками закупки или третьими лицами, которым такое действие может принести убытки. Информация об отказе должна быть размещена Заказчиком в информационной системе www. clinic-mich.ru не позднее двух рабочих дней со дня принятия решения об отказе. |
| 24 | ***Основание проведения запроса котировок*** | Закупка осуществляется на основании Положения о закупке товаров, работ и услуг для негосударственных учреждений здравоохранения ОАО «РЖД» № ЦДЗ – 18 от 05.03.2021 года. |

***Главный врач***

***ЧУЗ «РЖД-Медицина» г. Мичуринск» \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ А. В. Бурмин***

Приложение №1

к извещению о проведение запроса котировок

Описание объекта закупки

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№****Лота** | **Наименование товара** | **Ед.** **изм** | **Итого** | **ОМС** | **ПД** |
| 1 | **Бумага фильтров 20х20 1 кг**Бумага фильтровальная лабораторная марки ФС-III ГОСТ 12026-76.Назначение: фильтрация и сорбирование растворов. Размеры 200х200 ± 5,0 мм.Количество листов 325 ± 5 шт. Плотность 75 ± 4,0 г/кв.м. Фильтрующая способность - не более 45 с. Разделительная способность (задерживает осадок) сернокислого свинца холодноосажденного. Массовая доля железа не превышает 0,002%, золы - не более 0,10%.Условия хранения: исключить воздействие влаги. Вес упаковки: 1 кг (арт.12001002) | Упак | 4 | 2 | 2 |
| 2 | **Лента тепл.регист. д/лаб. 110х30х12Ч (в.) /ЛБД-К-И** Лента тепловой и чернильной регистрации диаграммная для медицинских приборов и аппаратов ЛБД-Комус. Назначение - для лабораторного оборудования и ЭЭГ. Тип: бумага. Длина ленты: 30 метр. Ширина: 110 мм. Диаметр втулки, см: 1.2 Способ намотки термослоя: внутрь. Наличие сетки: Нет. Цвет сетки: не применимо. Производитель: ООО Комус-Импекс (Россия)Срок хранения данных: 7 лет | Шт | 40 | 20 | 20 |
| 3 | [**Лента тепл.регист. д/лаб. 57х20х12Ч (н.) /ЛБД-К-И**](https://www.komus.ru/katalog/otraslevye-predlozheniya/meditsina/bumaga-dlya-ekg-i-fm/bumaga-dlya-ekg-i-laboratornogo-oborudovaniya/lenta-tepl-regist-d-lab-57kh20kh12ch-n-lbd-k-i-20-rul-up-7-up-kor/p/416670/?from=block-123-1)Назначение: для лабораторного оборудования и ЭЭГ. Тип: рулон. Длина ленты: 20 метр. Ширина: 57 мм. Диаметр втулки, см: 1.2. Способ намотки термослоя: наружу. Наличие сетки: Нет. Цвет сетки: не применимо. Производитель: ООО Комус-Импекс (Россия) Срок хранения данных: 7 лет | Шт | 40 | 20 | 20 |
| 4 | **Набор реагентов для иммунохроматографического определения антигена вируса Гепатита В (HBsAg) экспресс методом (Abon Biopharm, тест-кассеты)** Кат. № IHBsg-402 №40 кат. №D-0559 Тест-система для экспресс-определения гепатита В. Качественный иммунохроматографический экспресс анализ в цельной крови, сыворотке, плазме. Относительная чувствительность 99 %. Относительная специфичность 99%. Минимальная определяемая концентрация HBsAg 1 нг/мл. Время определения 15 мин. В упаковке тест-кассеты в индивидуальной упаковке 40 шт.; буфер для разведения образца 40 шт.; одноразовые пипетки 40 шт. | Набор | 2 | 2 | 0 |
| 5 | **Набор реагентов для качественного и полуколичественного определения содержания ревматоидного фактора в сыворотке крови методом латекс-агглютинации (РФ-ОЛЬВЕКС арт. 052.011) шт.**Набор реагентов предназначен для выявления и определения концентрации ревматоидного фактора (РФ) в сыворотке крови человека с помощью реакции агглютинации латекса (РАЛ). РФ имеет ведущее значение в патогенезе ревматоидного артрита. Может применяться для диагностики синдрома Шенгена, системной красной волчанки. Чувствительность (минимальная определяемая концентрация РФ) – 8 МЕ/мл. РФ-латексный реагент – суспензия частиц полистирольного латекса с нанесенными на них иммуноглобулинами человека класса G . Состав набора: 1. РФ-латексный реагент; 2. буфер разбавитель; 3. положительная контрольная сыворотка (К+); 4. отрицательная контрольная сыворотка (К–); 5. карточки для постановки реакции. Все компоненты набора готовы к использованию. Объем исследуемого образца 20 мкл. Учет результатов реакции через 2 минуты. Определение концентрации РФ(МЕ/мл) = 8(МЕ/мл)  Титр РФ. Срок годности набора 2 года. Набор должен храниться в упаковке предприятия-изготовителя при температуре от 2 до 8 оС в течение всего срока годности. Замораживание не допускается.Набор транспортируют при температуре от 2 до 8 оС.. Допускается транспортирование при температуре от 9 до 25 оС в течение 10 сут. Набор рассчитан на не менее 250 определений. | Шт | 13 | 6 | 7 |
| 6 | **Набор реагентов д/кач. и п/колич. опред. содерж. С-реактив. белк. в сыв. крови метод. латекс-агглютин. (СРБ-ОЛЬВЕКС) (051.011) шт.**Набор реагентов предназначен для выявления и определения содержания СРБ в сыворотке крови человека методом реакции агглютинации латекса (РАЛ). Набор позволяет обнаруживать СРБ в неразведенной сыворотке крови человека в концентрации от 6 мг/л и выше. СРБ-латексный реагент – суспензия монодисперсного полистирольного латекса с иммобилизованным на поверхности его частиц иммуноглобулином (IgG) к СРБ человека. Состав набора: 1. СРБ-латексный реагент; 2. буфер разбавитель (ФР); 3. положительная контрольная сыворотка (К+); 4. отрицательная контрольная сыворотка (К–); 5. карточки для постановки реакции. Все компоненты набора готовы к использованию. Объем исследуемого образца 20 мкл. Учет результатов реакции через 2 минуты.Определение концентрации СРБ (мг/л) = 6 мг/л×(величина, обратная титру образца). Срок годности набора 2 года. Набор должен храниться в упаковке предприятия-изготовителя при температуре от 2 до 8 оС в течение всего срока годности. Замораживание не допускается. Набор транспортируют при температуре от 2 до 8 оС. Допускается транспортирование при температуре от 9 до 25 оС в течение 10 сут. Набор рассчитан на не менее 250 определений. | Шт | 16 | 9 | 7 |
| 7 | **Набор реагентов для количественного иммуноферментного определения общего простат-специфического антигена в сыворотке крови человека (ОнкоИФА-общий ПСА, ООО «Компания Алкор Био», кат № 100-17)**, набор Количественное определение свободного простат-специфического антигена в сыворотке крови человека: микропланшет – 1 упак, калибровочные пробы - 6 фл., контрольная сыворотка – 1 фл., конъюгат – 1 фл.,буфер Р - 2 фл.,раствор ТМБ - 1 фл.,стоп-реагент - 1 фл., пакет закрывающийся – 1 шт. | Набор | 8 | 4 | 4 |
| 8 | **Набор реагентов для колич иммуноферментн определения антигена СА 125 в сыворотке крови чел (ОнкоИФА-общий ПСА**, ООО «Компания Алкор Био», кат № 100-211), наборНабор реагентов для количественного определения концентрации антигена СА 125 в сыворотке крови человека: микропланшет с моноклональными антителами к СА 125 – 1 упак., калибровочные пробы – 6 фл., контрольная сыворотка – 1 фл., конъюгант – 1 фл., буфер Р – 2 фл., раствор ТМБ – 1 фл., стоп-реагент – 1 фл., пакет полиэтиленовый закрывающийся – 1 шт. | Набор | 8 | 4 | 4 |
| 9 | **Набор реагентов для определения гемоглобина в крови гемоглобинцианидным методом Гемоглобин-200-«С-Пб» "Синтакон"**В набор входит: 1.Смесь сухих реагентов, флакон, 1,2 г в т.ч. калий железосинеродистый 0,2г х 5 фл., натрий двууглекислый 1,0 х 5 фл. 2.Ацетонциангидрин, ампула, 0,5мл х 5 амп. 3.Гемиглобинцианида калибровочный р-р 5мл х 5амп. | Набор | 4 | 2 | 2 |
| 10 | **Набор реагентов для определения конц общ и прям билируб в сыв крови (БИЛИРУБИН-ОЛЬВЕКС) (003.012) шт.**Набор «Билирубин-Ольвекс» предназначен для количественного определения концентрации общего и прямого билирубина в сыворотке крови человека колориметрическим методом в клинической лабораторной диагностике.Метод: Метод с сульфаниловой кислотой (Йендрашика-Грофа) – определение прямого билирубина; с 2, 4-дихлоранилином (ДХА) – определение общего билирубинаСОСТАВ НАБОРАРеагент 1: Кофеиновый реагент – 200 млРеагент 2: Сульфаниловая кислота – 50 млРеагент 3: Натрия нитрит – 2 млРеагент 4: Физиологический раствор – 250 млКалибратор, лиофилизат (концентрация билирубина после растворения содержимого флакона в 1 мл дистиллированной воды – 171 мкмоль/л) – 1 шт.Рабочий реагент хранится при температуре от +2 до +8º С три недели и при комнатной температуре — 10 суток Фасовка: Реагент 1 - 1х200мл, Реагент 2 - 1х50мл, Реагент3- 1х2 мл, Реагент 4- 1х250 мл, калибратор - 1х1мл. Остаточный срок годности 12 месяцев  | Шт | 13 | 5 | 8 |
| 11 | **Набор реагентов для определения конц глюкозы в крови сыворотке плазме и моче (ГЛЮКОЗА-8-Ольвекс) (арт.005.038) шт.**Набор «Глюкоза-8-Ольвекс» предназначен для количественного определения содержания глюкозы в крови, сыворотке, плазме крови человека и моче энзиматическим колориметрическим методом в клинической лабораторной диагностике.Исследуемый материал: цельная кровь, сыворотка или плазма крови, моча.Метод: реакция Триндера; GOD-PAP; с глюкозооксидазой по конечной точке. СОСТАВ НАБОРАРеагент - монореагент – 1000 млКалибратор: калибровочный раствор глюкозы, 10 ммоль/л – 1 фл 5 мл.Фасовка: Реагент- 1 флакон х 1000 мл, Калибратор- 1 флакон х5 мл.Срок годности набора: 18 месяцев при +(2-8)ºС. | Шт | 8 | 4 | 4 |
| 12 | **Набор реагентов для определения конц общ холест в сыв и плазме крови (Холестерин-1-Ольвекс) (арт.013.031) шт.**Набор «Холестерин-1-Ольвекс» предназначен для количественного определения энзиматическим колориметрическим методом концентрации общего холестерина в сыворотке или плазме крови человека в клинической лабораторной диагностике.Исследуемый материал: сыворотка или плазма крови.Метод: реакция Триндера; CHOD-PAP; по конечной точке. Оборудование: ФЭК, полу- и автоматические анализаторы.СОСТАВ НАБОРАРеагент - монореагент – 1000 млаКалибратор: калибровочный раствор холестерина, 5,17 ммоль/л – 1 фл 5 мл Фасовка: Реагент- 1 флакон х 1000 мл, Калибратор- 1 флакон х5 мл.Срок годности набора: 18 месяцев при +(2-8)ºС. | Шт | 2 | 1 | 1 |
| 13 | **Набор реагентов для определения концентрации калия в сыворотке (плазме) крови турбидиметрическим методом без депротеинизации КАЛИЙ-ВИТАЛ (арт. В 26.11)** набор Набор для определения количественного содержания КАЛИЯ в сыворотке крови 2х50 млНабор реагентов для определения концентрации калия в сыворотке (плазме) крови турбидиметрическим методом без депротеинизации. СОСТАВ НАБОРАРЕАГЕНТ № 1 - МОНОРЕАГЕНТ: раствор, содержащий натрия гидроокись, 500 ммоль/л; натрия тетрафенилборат, 240 ммоль/л -2 флакона (50мл) готов к использованиюРЕАГЕНТ № 2 - КАЛИБРАТОР: Калий - 5,0 ммоль/л - 1 флакон (1,0 мл) готов к использованиюЛинейность в диапазоне концентраций 2-10 ммоль/л. Остаточный срок годности 12 месяцев | Набор | 10 | 6 | 4 |
| 14 | **Набор реагентов для определения концентрации натрия в сыворотке и плазме крови (НАТРИЙ-ОЛЬВЕКС) (арт.027.001) шт.**Набор «НАТРИЙ-ОЛЬВЕКС» предназначен для количественного определения содержания натрия в сыворотке и плазме крови человека колориметрическим методом в клинико-диагностических и биохимических лабораториях.Набор рассчитан на проведение 25 или 50 определений при расходе 2,0 мл Реагента 2 на один анализ.СОСТАВ НАБОРАРеагент 1: осаждающий реагент – 25 млРеагент 2: тиогликолят аммния – 50 млКалибратор: калибровочный раствор натрия хлорида 150 ммоль/л – 1,0 млСрок хранения 12 месяцев при температуре 18-25°С. | Шт | 4 | 2 | 2 |
| 15 | **Набор реагентов для определения протромбинового времени (техпластин-тест) (в комплекте стандарт-плазма арт.131) набор**Техпластин-тест предназначен для оценки протромбинового времени свертывания. Измерение проводят на коагулометре или мануально. Определение протромбинового времени используется для тестирования факторов протромбинового комплекса (II - протромбина, V, VII, X) и контроля за лечением антикоагулянтами непрямого действия.Состав набора:1. Техпластин - лиофильно высушенная тромбопластин-кальциевая смесь из кроличьего мозга, на 5,0 мл суспензии (25 определений) - 4 флакон. МИЧ Техпластина указан в Паспорте к набору.2. Контрольная плазма - лиофильно высушенная контрольная плазма крови человека, на 1,0 мл – 1 флакон. Пробы: венозная кровь (цитратная плазма).Коэффициент вариации результатов определения протромбинового времени не превышает 10%.Хранение набора должно проводиться при температуре +2...8°С в течение всего срока годности (18 мес). Допускается транспортировка при температуре до +25°С в течение 30 суток.Разведенный Техпластин можно хранить при температуре +37°С не более 6 часов, при комнатной температуре (+18...25°С) - не более 48 часов или не более 7 дней - при температуре +2...8°С, не замораживать. Контрольную плазму после разведения можно хранить при комнатной температуре не более 2 часов. | Набор | 18 | 9 | 9 |
| 16 | **Наконечник полимерный одноразовый НП-"Термо Фишер Сайентифик"** для одноканального дозатора на (0,5-250) мкл (Универсал), 1000 шт/уп, арт. 9400302 | Упак | 14 | 6 | 8 |
| 17 | **СифилисИФА-суммарные антитела ООО «Компания Алкор Био» Российская Федерация**Набор реагентов для качественного иммуноферментного определения суммарных антител к Treponema pallidum в сыворотке, плазме крови и ликворе человека. Набор рассчитан на проведение 480 определений (включая контроли). Обеспечение отсутствия перекрестной реактивности антител к Borrelia burgdorferi, Trichomonas vaginalis, Herpes Simplex Virus, Chlamydia trachomatis и ревматоидного фактора - соответствие. Рамка планшета позволяет разламывать стрипы до лунок, что обеспечивает дробное применение набора. Диагностическая чувствительность 98,5%. Диагностическая специфичность 98,5%. Предел обнаружения антител классов G и M к T. pallidum в наборе 0,0188 МЕ/мл. Количество анализируемого образца 10 мкл. Наличие цветовой кодировки компонентов набора. Наличие цветовой индикации внесения образцов и реагентов. Все реагенты жидкие, готовые к применению, не требуют дополнительных разведений, кроме концентрированного раствора для промывки лунок. Одностадийный вариант "сэндвича". Общее количество циклов промывки-1. Количество промывок в одном цикле 8. Наличие двух режимов основной инкубации: 1) 30 мин при +37⁰С с шейкированием; 2) 30 мин при +37⁰С без шейкирования.Коньюгат, наличие 4-х флаконов, объемом 16 мл каждый флакон. Отрицательная контрольная проба, наличие 2-х флаконов объемом 0,8 мл. каждый флакон. Положительная контрольная проба, наличие 2-х флаконов объемом 0,8 мл. каждый флакон. Концентрированный раствор для промывки лунок - наличие 3-х флаконов, объемом 100 мл каждый флакон. Тетраметилбензидин готовый однокомпонентный раствор- наличие одного флакона объемом 100 мл. СТОП-реагент- готовый, наличие трех флаконов, объемом 100 мл каждый флакон. Общий срок годности набора 12 месяцев с даты производства. Наличие РУ РФ. Остаточный срок годности товара на момент поставки составит 10 месяцев. | Набор | 4 | 2 | 2 |
| 18 | **Тромбопластин** (из головного мозга кролика) для определения протромбинового времени (Ренампластин) (ПГ-5/1 N10) наборРенампластин – тромбопластин из головного мозга кролика. Готовая к употреблению лиофильно высушенная смесь с СaCl2, аттестованная по МИЧ (1.1-1.2). Для определения МНО, протромбина по Квику и протромбинового индекса в плазме. Контроль за лечением непрямыми антикоагулянтами. (1фл. – 40-80 опр). 10 флаконов.СОСТАВ НАБОРАПГ-5/1: Ренампластин, лиофильно высушенный – объем после восстановления 8,0 мл/флакон  — 10 флаконов. | Набор | 10 | 4 | 6 |
| 19 | **Цоликлон анти-D** супер 10мл 100доз фл.Эритротест –Цоликлон Анти –Д Супер. Пластиковый флакон-капельница 100 доз, 10 мл/фл. Моноклональные антитела человека класса IgM. Определяет D антиген в реакции прямой гемагглютинации на плоскости, в пробирочном тесте, Отличается высокой скоростью агглютинации на плоскости. Не требуется контроля с растворителем. Титр не менее 1:256 в реакции агглютинации в микроплате или в пробирках в солевой среде с D(+) эритроцитами. Упаковка не менее 10 фл по не менее 10 мл во флаконе. | Флак | 41 | 21 | 20 |
| 20 | **ГепатитИФА-HBsAg ООО «Компания Алкор Био» Российская Федерация**Набор реагентов для качественного и количественного иммуноферментного определения поверхностного антигена вируса гепатита В в сыворотке и плазме крови человека. Набор рассчитан на проведение 96 определений (включая контроли). Рамка планшета позволяет разламывать стрипы до лунок, что обеспечивает дробное применение набора. Аналитическая чувствительность набора 0,05 МЕ/мл. Диагностическая чувствительность –100 %. Диагностическая специфичность 99,5 %. Диапазон определяемых концентраций 0 – 5 МЕ/мл. Количество анализируемой сыворотки 100 мкл. Одностадийный вариант "сэндвича", с задержкой внесения коньюгата. Общая продолжительность двух основных инкубаций (без ТМБ) 60 минут (30`+30`) без стадии промывки между ними. Общее количество циклов промывки - 1. Количество промывок в одном цикле 5. Стандартизация условий проведения инкубаций: термостатируемое шейкирование при температуре +37°С для обеспечения точности результатов. Все реагенты жидкие, готовые к применению, не требуют дополнительных разведений, кроме концентрированного раствора для промывки лунок. Калибровочные пробы (КП) 6 флаконов с известными концентрациями HbsAg (объем каждой калибровочной пробы 1,0 мл). Калибровочные пробы аттестованы по Международному стандарту на Hbs NIBSC 00/588. При варианте качественного иммуноферментного определения поверхностного антигена вируса гепатита В: калибровочная проба № 1 является отрицательным контролем, калибровочная проба № 2 является слабоположительным контролем, калибровочная проба № 6 является положительным контролем. Коньюгат анти-HbsAg-пероксидаза, наличие 1 флакона объемом 8 мл. Контрольная сыворотка с известным содержанием HbsAg, наличие 1 флакона объемом 1мл. Аналитический водно-солевой раствор, готовый к применению, наличие 1 флакона объемом 6 мл. Водно-солевой раствор для разведения образцов, готовый к применению, наличие 1 флакона объемом 50 мл. Концентрированный раствор для промывки лунок наличие 1 флакона объемом 14 мл для приготовления промывочного раствора. Приготовленный промывочный раствор стабилен при комнатной температуре (+18...25°С) 5 суток с даты приготовления. Тетраметилбензидин готовый однокомпонентный раствор наличие 1 флакона, объемом 14мл.СТОП-реагент- готовый, 1Н раствор соляной кислоты- наличие 1 флакона, объемом 14мл. Общий срок годности набора 12 месяцев с даты производства. Наличие РУ РФ. Остаточный срок годности товара на момент поставки составит 10 месяцев. | Набор | 4 | 2 | 2 |
| 21 | **Тест полоски для определения глюкозы ГЛЮКОфан** №50 Тест-полоски предназначены для полуколичественного определения глюкозы в моче человека. Время измерения 60 сек. Диапазон показаний: отриц., норм., 2.8, 5.5, 17, 55 м/моль. Упаковка -50 штук. | Упак | 14 | 7 | 7 |
| 22 | Буфер рН=6.8-7.2 фосфатный, концентрат 10мл. на 3л., д/гематологии, (Диахим-Буфер-Г),(483), фл,АбрисДИАХИМ-БУФЕР Г предназначен для приготовления забуференной воды с рН 6,8-7,2. Один флакон объемом 10 мл позволяет получить 3 л буферного раствора.Состав: Буфер Г концентрат (10 мл на 3 л), 10 мл – 1 флакон Хранить в упаковке предприятия-изготовителя в крытых вентилируемых помещениях, не допуская воздействия прямых солнечных лучей, при температуре +2–25 °С в течение всего срока годности (1 год). | Фл | 4 | 2 | 2 |
| 23 | **Полоски для определения кислотности в моче БИОСКАН 100 шт. – pH**Индикаторные полоски БИОСКАН® — рН предназначены для экспресс-анализа уровня кислотности (рН) в моче человека. | Уп | 14 | 7 | 7 |
| 24 | **Ерш пробирочный** Размер, не менее 280х100х35 мм. Материал щетины: натуральная щетина | Шт | 5 | 5 | 0 |
| 25 | **Набор реагентов для определения концентрации кальция в сыворотке или плазме крови. КАЛЬЦИЙ-ОЛЬВЕКС (018.001)**Набор «КАЛЬЦИЙ-ОЛЬВЕКС» предназначен для количественного определения содержания кальция в сыворотке или плазме крови человека колориметрическим методом в клинической лабораторной диагностике.СОСТАВ НАБОРАРеагент 1 – буферный растворРеагент 2 - хромогенКалибратор: калибровочный раствор кальция хлорида 2,5 ммоль/л Фасовка: Реагент 1 - 100 мл, Реагент 2 – 100 мл, Калибратор- 5 мл.Срок годности набора: 18 месяцев при +(18-25)ºС. | Уп | 4 | 2 | 2 |
| 26 | **Сульфосалициловая кислота 2-водная**Сульфосалициловая кислота находит широкое применение в медицинской сфере. Данный препарат позволяет определять уровень белка в моче. Также нередко применяется сульфосалициловая кислота для проведения аналитических работ — дает возможность определять уровень нитратов в воде. Сульфосалициловая кислота может быть использована в качестве антисептического препарата. В промышленной сфере сульфосалициловая кислота используется в качестве дополнительных примесей и добавок к веществу для их синтеза. В химической промышленность сульфосалициловая кислота служит для маскировки металлов и для спектрофотометрических исследований.Сульфосалициловая кислота может храниться в упакованном виде в закрытом сухом складском помещении. Поскольку сульфосалициловая кислота очень чувствительна к солнечным лучам, ее хранение на открытой местности недопустимо. | Кг | 3 | 3 | 0 |
| 27 | **НАТРИЙ ЛИМОННОКИСЛЫЙ 3-Х ЗАМЕЩЕННЫЙ 2-Х ВОДНЫЙ ПИЩЕВОЙ**Натрий лимоннокислый 3-замещенный 2-водный (цитрат натрия 3-замещённый Е331) является натриевой солью лимонной кислоты и предназначен для использования в пищевой промышленности, где используется как регулятор кислотности, комплексообразователь, диспергирующий агент, буферное и вкусовое вещество, эмульгатор, соль-плавитель в соответствии с рецептурами производителей. Представляет собой белый кристаллический порошок, легко растворимый в воде, слабо растворимый в спирте. | Кг | 4 | 2 | 2 |
| 28 | **Масло иммерсионное синтетическое.** Применение: для микроскопии. Во флаконе не менее 100 мл. | Флак | 10 | 7 | 3 |
| 29 | **МИКРОВЕТ 200, КЗ-ЭДТА, 100 ШТ/УП.**Пробирки для взятия капиллярной крови Microvette с К3 ЭДТА в качестве антикоагулянта предназначены для получения пробы цельной ЭДТА-стабилизированной крови для проведения гематологических исследований. Антикоагулянт К3 ЭДТА нанесен на внутренние стенки пробирки и капилляра в виде равномерного мелкодисперсного напыления, благодаря чему он полностью легко растворяется в пробе при перемешивании, предотвращая образование сгустков/микросгустков и обеспечивая высокое качество получаемых для анализа проб и достоверность результатов анализов | Уп | 34 | 17 | 17 |
| 30 | **Набор реагентов для определения концентрации триглицеридов в сыворотке и плазме крови.** (арт. 017.012) Метод: реакция Триндера; GPO-PAP; по конечной точке.Набор «ТРИГЛИЦЕРИДЫ-ОЛЬВЕКС» предназначен для количественного определения содержания триглицеридов в сыворотке и плазме крови человека энзиматическим колориметрическим методом в клинической лабораторной диагностике.СОСТАВ НАБОРА Реагент 1 – 100 мл;Реагент 2 : лиофилизат.Калибратор: калибровочный раствор триглицеридов 2,29 ммоль/л в пересчете на триолеин)Фасовка: Реагент 1 - 100 мл, Реагент 2 – 2 флакона, Калибратор- 2 мл.Срок годности набора: 12 месяцев при +(2-8)ºС. | Упак | 6 | 3 | 3 |
| 31 | **ТЕСТ-ПОЛОСКИ ДИРУИ DIRUI H-10 К АНАЛИЗАТОРУ МОЧИ DIRUI H-100, 100ШТ** Реагентные полоски Dirui Н выпускаются для качественного и полуколичественного анализа мочи и являются реагентом для диагностики in vitro. Эти полоски предназначены только для профессионального использования.Предназначение:Реагентные полоски для анализа мочи invitro, используется на анализаторе мочи.Принцип работы: «Сухая химия» на подложке.Специфичность: Только для совместного использования с автоматическим анализатором мочи H-100Параметры: Уробилиноген, Билирубин, Кетоны (ацетоуксусная кислота), Кровь, Белок, Нитриты, Лейкоциты, Глюкоза, Удельный вес, рНКоличество тест полосок DIRUI-H-10 в 1 упаковке: 100 шт.Диапазон результатов и чувствительность:рН: Диапазон 5-9Удельный вес: Диапазон 1,000-1,030Глюкоза (ммоль/л): 5,6 – 55Лейкоциты (кл/мкл): 5 – 500Нитриты (мкмоль/л):22(качественная реакция)Белок (г/л): 0,3 – 20,0Кровь (кл/мкл): 15 – 200Кетоны (ацетоуксусная кислота) (ммоль/л):1,0 – 16,0Билирубин (мкмоль/л): 17 – 10010.Уробилиноген (мкмоль/л): 17 –131Стабильность и хранение: Температура хранения: 2-30ºС в сухом и защищенном от света месте в оригинальной упаковке. | Уп | 6 | 0 | 6 |
| 32 | **Набор реагентов для определения содержания креатинина в сыв.крови (плазме) и моче (КРЕАТИНИН - Ольвекс)** (арт.004.002) Набор «Креатинин-Ольвекс» предназначен для количественного определения содержания креатинина в сыворотке, плазме крови человека и моче человека псевдокинетическим методом на основе реакции Яффе без депротеинизации в клинической лабораторной диагностике.Реагент 1- 100 млРеагент 2 -100 млРеагент 3 – 100 млКалибратор - 10 млСрок годности набора: 18 месяцев при +(18-25)ºС. | Уп | 6 | 3 | 3 |
| 33 | **Кальций,Витал,(с о-крезолфталеином**),200мл, В18.01Набор реагентов для определения концентрации кальция в сыворотке (плазме) крови и моче унифицированным колориметрическим методом, о-крезолфталеинкомплексон, 200 мл. Состав набора: РЕАГЕНТ № 1. Буферный растворБоратный буфер рН 10,7 – 80 ммоль/лГлицин – 20 ммоль/лРЕАГЕНТ № 2. ХромогенО-крезолфталенинкомплексон – 0,26 ммоль/л8-гидроксихинолин – 8,98 ммоль/лКалибратор кальций – 2,5 ммоль/л (10 мг/дл)Чувствительность 0,15 ммоль/л, линейность в диапазоне концентраций 0,25-3,75 ммоль/л\*, коэффициент вариации 5%, время реакции - 5 мин., длина волны 570 нм (ФЭК - 540 - 590 нм), температура инкубации 18-25 С (37 С), фотометрирование против холостой пробы. Универсальный набор, предназначен для фотометров, полуавтоматических и автоматических анализаторов Срок годности набора –18 месяцев. Срок годности вскрытого калибратора –3 месяца. | Уп | 6 | 3 | 3 |
| 34 | **Тест-полоски Уриполиан-10А, 50 полосок**Тест-полоски биохимические индикаторные для визуального качественного и полуколичественного определения глюкозы, кетоновых тел, скрытой крови, билирубина, уробилиногена, нитритов, плотности, аскорбиновой кислоты, белка и рН в моче; чувствительность к глюкозе ~ 0,9 ммоль/л. Полоска индикаторная представляет собой полоску из пластика размером 5х(60-75) мм, выполняющую функцию подложки, на которой расположено 10 сенсорных элементов. Упаковка на 50 анализов | уп | 30 | 15 | 15 |
| 35 | **ПГ-7/1 - НАБОР РЕАГЕНТОВ ДЛЯ ОПРЕДЕЛЕНИЯ АКТИВИРОВАННОГО ЧАСТИЧНОГО ТРОМБОПЛАСТИНОВОГО ВРЕМЕНИ (АЧТВ) НА 280-560 ОПРЕДЕЛЕНИЙ**Набор реагентов для определения активированного частичного тромбопластинового времени (АЧТВ) на основе лиофильно высушенной смеси фосфолипидов сои и эллаговой кислоты.АЧТВ является одним из наиболее распространенных и чувствительных тестов для выявления широкого диапазона коагуляционных нарушений. АЧТВ изменяется в зависимости от различных количеств фибриногена, активности протромбина, факторов V, VIII, IX, X, XI, XII, других факторов контакта, присутствия специфических ингибиторов факторов свертывания VIII и IX. АЧТВ является широко применяемым методом контроля эффективности парентерального введения гепарина.Состав набора: - АЧТВ-реагент лиофильно высушенный – 7 фл., - раствор кальция хлористого 0,025 М (10 мл) – 3 фл. Набор предназначен для проведения 280 макро- или 560 микроопределений. | Набор | 4 | 2 | 2 |
| 36 | **Реагенты диагностические для биохимических исследований invitro: Контрольная сыворотка «Патология» (TruLabP) 1x5 мл, 590506010060**Значения параметров аналитов находятся или вне нормальных пределов, или на границе патологических значений. В невскрытых флаконах  контрольная   сыворотка   TruLab  Р стабильна при температуре +2°С - +8°С до конца срока годности. Стабильность параметров аналитов в растворенной  контрольной   сыворотке : билирубин (при хранении в темноте) 14 дней при -20°С, 2 дня при +4°С; АЛТ 2 ч при +25°С; АЛТ и АСТ 2 дня при +4°С; креатинкиназа и креатинкиназа МВ 4 часа при +25°С; остальные параметры 30 дней при -20°С, 7 дней при +4°С, 8 ч при 25°С.Фасовка 1х5 мл | Фл | 2 | 2 | 0 |
| 37 | **Сыворотка контрольная "Норма" (TruLab N) 1х5** мл Кат. № 590006010060Контрольная сыворотка обеспечивает мониторинг результатов исследования в клинически значимом диапазоне. Лиофилизированная универсальная сыворотка, изготовленная на основе человеческой сыворотки и содержащая очищенные компоненты человеческого и животного происхождения, очищенные препараты и неорганические соединения. Для биохимического анализатора типа «Сапфир-400».Аттестованные значения соответствуют физиологическим значениям нормы, указаны в паспорте изделия. Концентрация указанных биохимических параметров измеряется в соответствии с методами, описанными в инструкции набора реагентов для определения исследуемого аналита.Исследуемые образцы: тип образца указан в инструкции по применению соответствующего набора реагентов для определения исследуемого аналита.Форма выпуска: 1 флакон из стекла, объемом 5 мл, закрытый пластиковой винтовой крышкой, помещен в коробку из картона, укомплектован инструкцией и паспортом.Условия хранения: во невскрытом флаконе при температуре +2...8°C в плотно закрытых флаконах, в защищенном от света месте, стабильна до конца срока годности. Срок хранения 12 месяцев с даты производства, указан на этикетке. | Фл | 2 | 2 | 0 |
| 38 | **Дозатор BIOHIT 1-канальный механический 100-1000 мкл. Proline переменного объема, арт. 720060**1-канальный механический дозатор Proline Plus Sartorius BIOHIT переменного объема 100-1000 мкл, предназначен для комфортного и надежного дозирования на каждый день. Proline BIOHIT переменного объема идеально подходят для повседневной работы в любой лаборатории или учебном заведении. Отличительной особенностью механического дозатора Proline BIOHIT компании Sartorius – это высокая точность и эргономичный дизайн.Основные преимущества:Эргономичный и легкий дизайнПрочный и легкий в использованииХорошая точность и воспроизводимость Безопасное от загрязнения дозирование с защитными фильтрамиУстановка объема щелчкомЗащитные фильтры предотвращающие внутренние повреждения и контаминациюВысокая химическая сопротивляемость | Шт | 1 | 1 | 0 |
| 39 | **Антиген кардиолипиновый для РМП Сифилис Аг-КЛ-РМП Комплект №2, 2000 определений**Кат. № 03.07.3Комплекс липидов для выполнения флокуляционного теста на Luis (Люис).Состав набора: взвесь АгКЛ в 10 % растворе холин-хлорида, содержащая кардиолипина – 0,033 %; лецитина – 0,27 %, холестерина – 0,9 %, ЭДТА (стабилизатор) в конечной концентрации 0,0125 моль/л и тимеросал (консервант) в конечной концентрации 0,1 %. Готов к использованию.Внешний вид: суспензия молочно-белого цвета, при отстаивании разделяющаяся на опалесцирующую бесцветную жидкость и плотный осадок белого цвета.Упаковка: 7 флаконов по 10 мл в каждом.Реагент готов к использованию, розлит во флаконы с завинчивающейся крышкой.Набор рассчитан на исследование 2000 образцов.Объем исследуемого образца: 90 мкл.Образец для исследования: сыворотка (плазма) крови, ликвор.Суммарное время постановки реакции - 8 минут. Оптимальный температурный режим реакции +23...28°С.Срок годности - 18 месяцев. Срок хранения реагентов набора после вскрытия упаковки - до конца срока годности. Допускается транспортирование при температуре +9...25°С в течение 10 суток. | Набор | 4 | 2 | 2 |
| 40 | **Краситель Азур-Эозин по Романовскому, 1 л. 12000101**Флакон 1 литр. Состав предназначен для окраски форменных элементов крови. Одного литра Азур эозина для гематологии по Романовскому достаточно на окрашивание до 6 тысяч мазков крови, при условии разведения в 20 раз. Для приготовления готового раствора Азур эозина необходимо растворить вещество в дистиллированной воде в пропорции 1:20. Хранение Азур эозина с буфером по Романовскому осуществляется в темном месте в температурном диапазоне от 0 до 25 градусов Цельсия. Готовый раствор может храниться до 6 часов в условиях комнатной температуры. | Фл | 6 | 3 | 3 |
| 41 | **Краситель - фиксатор Эозин метиленовый синий типа Лейшмана (МиниМед-Л), 1 л, 12005801**Стабилизированный раствор красителя по Лейшману обеспечивает фиксацию препаратов крови и предварительную окраску.Один литр красителя-фиксатора рассчитан на фиксацию не менее 1000 препаратов.Каждая партия красителя наряду с техническим контролем обязательно проходит контроль качества в клинических условиях! Фасовка 1 л. | Фл | 4 | 2 | 2 |
| 42 | **Тест-системы и контрольные материалы для клинической лабораторной диагностики in vitro: Тропонин I в цельной крови тест (Troponin I WB Test (Troponin I WB-Check-1)), 28051****Объем:** **упаковка (20 кассет)**Экспресс-тест для качественного определения тропонина I в сыворотке, плазме (цитрат, гепарин, ЭДТА) и цельной крови. Пороговая чувствительность 0,4 нг/мл. Время анализа 15–20 мин. | Уп | 4 | 2 | 2 |
| 43 | **Тест-системы для клинической лабораторной диагностики онкологических заболеваний in vitro: Скрытая кровь в кале тест для экспресс-анализатора (FOB-Check-2 For reader use only). В составе: тестовые кассеты, шприцы с 2 мл раствора для экстракции, инструкция, 20 тестов/упак 4091-3L**Тест для определения скрытой крови в кале для экспресс-анализатора иммунохроматографического Easy Reader, установленного в учреждении Заказчика. Принцип метода: иммунохроматография на подложке. Тестовые кассеты, пластмассовые пипетки, разбавитель во флаконе-капельнице, инструкция. Исследуемые пробы: цельная кровь, плазма, сыворотка. Время анализа 15 минут. Срок годности 24 месяца. Упаковка 20 тестов. | Уп | 4 | 2 | 2 |
| 44 | **Набор д/окраски мазков по Граму на 100 опр., Эколаб (51.01), 1наб.**Набор реагентов для окраски микроорганизмов по методу Грама предназначен для окраски препаратов-мазков при проведении бактериоскопических исследований. Позволяет дифференцировать бактерии по биохимическим свойствам их клеточной стенки на грамположительные и грамотрицательные.Состав набора:Бумага красящая генцианвиолетом – 100 шт.Раствор Люголя, 50 мл – 2 фл.Раствор сафранина, 50 мл – 2 фл.Хранить при температуре +15–30 °С в упаковке предприятия-изготовителя в течение всего срока годности (1.5 года). Замораживание не допускается. | Набор | 1 | 0 | 1 |
| 45 | **Набор реагентов для определения белка в моче "ЮНИ-ТЕСТ-БМ" 500 опр.****Кат. № БР26001/К**Возможно применение на фотометрах любого типа. Высокая и однородная чувствительность метода к различным фракциям белка, возможность определения микропротеинурии от 0,05 г/л.Состав набора:Реагент – раствор красителя пирогаллолового красного и молибдата натрия в сукцинатном буфере; 1 флакон, 500 мл;Калибратор 1 г/л – калибровочный раствор общего белка 1 г/л; 1 флакон, 5 мл;Калибратор 0,2 г/л – калибровочный раствор общего белка 0,2 г/л; 1 флакон, 5 мл.Все компоненты готовы к использованию.Линейный диапазон определения общего белка до 4 г/л, определение общего белка в моче в диапазоне от 0, 05 г/л до 4 г/л без дополнительных разведений.Объем пробы - 20 мкл.Время инкубации проб 10 минут при температуре 18-25оС или 37оС.Срок годности калибратора после вскрытия флакона - до 3 месяцев при +4...8оС. | Набор | 6 | 3 | 3 |
| 46 | **Цоликлон Анти - АВ 10 мл**Цоликлон Анти-АВ предназначен для определения групп крови человека системы АВО в прямых реакциях гемагглютинации и применяются взамен или параллельно с поликлональными иммунными сывороткамиФорма выпуска: во флаконах-капельницах объемом 5 или 10 мл.Бесцветная жидкость, 1 капля составляет 0,05 – 0,1 мл. В качестве консерванта применяется азид натрия в конечной концентрации 0,1%.Срок хранения — два года в защищенном от света месте при температуре +2...8°С. После вскрытия флакон хранить герметично закрытым при соблюдении условий хранения в течение всего срока годности. | Фл | 1 | 1 | 0 |
| 47 | **Набор реагентов для определения общей железосвязывающей способности сыворотки крови. Метод: с осаждением карбонатом магния. ОЖСС-ОЛЬВЕКС 024.002**Набор «ОЖСС-ОЛЬВЕКС» предназначен для определения общей железосвязывающей способности сыворотки крови (метод с осаждением карбонатом магния) в клинической лабораторной диагностике.740,20 Принцип метода Сыворотка крови для полного насыщения железосвязывающих белков инкубируется с раствором хлорида железа (III). Избыток ионов железа удаляется адсорбцией на карбонате магния. После центрифугирования в супернатанте определяется концентрация железа, характеризующая общую железосвязывающую способность сыворотки. Для проведения анализа дополнительно требуется «Набор реагентов для определения концентрации железа в сыворотке и плазме крови (ЖЕЛЕЗО-ОЛЬВЕКС)».Фасовка:реагент 1– 100 млреагент – 10 гСрок годности набора: 24 месяца при +(18-25)ºС. | Набор | 1 | 1 | 0 |
| 48 | **Метиленовый голубой, ЧДА, 0,1кг**Используют в микроскопии как красящее вещество, так как метиленовый синий интенсивно окрашивает некоторые ткани живого организма. В медицине используется в качестве антисептика для лечения инфекций ротовой полости и мочеполовых путей.Срок хранения: 5 лет. | Уп | 1 | 1 | 0 |
| 49 | **Пробирка биологическая ПБ-2-16х150, 24 мл., 100 шт/упак**Назначение- Для различных биологических, микробиологических и химических лабораторных процедурДиаметр, 16 ммВысота, 150ммТип- Биологическая цилиндрическая | Уп | 2 | 1 | 1 |
| 50 | **Визуальные тест-полоски Биосенсор АН "Уриполиан -2В" №100 (определение Билирубина и Уробилиногена)**Тест-полоски индикаторные Уриполиан-2В предназначены для качественного и полуколичественного определения билирубина, уробилиногена в моче в медицинских учреждениях, а также в домашних условиях (для экспресс-анализа диагностики in vitro).Область применения – самотестирование, клиническая лабораторная диагностика, клиническая медицина, экстренная экспресс диагностика.**Комплектация**Визуальные тест-полоски - 100 шт. | Уп | 3 | 2 | 1 |
| 51 | **Скарификатор - боковое копье** Материал: нержавеющая сталь,Размеры 30 х 5 мм,Простерилизовано газовым способом.Стерильно в индивидуальной бумажной упаковке.Для однократного применения.Условия хранения: в упаковке-предприятия изготовителя при относительной влажности воздуха не более 80% в антикоррозийной среде.Срок годности - 3 года с даты производства, указан на упаковке. | Шт. | 3000 | 2000 | 1000 |
| 52 | **Стекло предметное СО-3 76х26х2 мм, со шлифованными краями, уп. 50 шт.**Стекло предметное СО-3 предназначено для исследований препаратов в микроскопии. Широко применяется в гистологических, цитологических, клинико-диагностических лабораториях.В упаковке 50 штук. | Уп | 20 | 10 | 10 |
| 53 | **Цоликлон Анти А 10 мл**Прозрачная слегка опалесцирующая жидкость оранжевого или красного цвета.В качестве консерванта применяется азид натрия в конечной концентрации 0,1%.Фасовка - пластиковые флаконы-капельницы по 10,0 мл с цветографическим обозначением, 1 капля составляет 0,05 – 0,1 мл.Не должен давать агглютинации с эритроцитами групп В(III) и О(I). Срок хранения — два года в защищенном от света месте при температуре +2...8°С. После вскрытия флакон хранить герметично закрытым при соблюдении условий хранения в течение всего срока годности. | Фл | 2 | 2 | 0 |
| 54 | **Цоликлон Анти B 10 мл**Прозрачная слегка опалесцирующая жидкость от бледно-фиолетового до синего цвета.В качестве консерванта применяется азид натрия в конечной концентрации 0,1%.Фасовка - пластиковые флаконы-капельницы по 10,0 мл, с цветографическим обозначением.1 капля составляет 0,05 – 0,1 мл.Титр цоликлона анти-В в реакции агглютинации плоскости с эритроцитами группы В(III) 1:32 и 1:64. Не должен давать агглютинации с эритроцитами групп А(II) и О(I). Агглютинация на плоскости эритроцитов А1 и В не позднее 5 сек. после смешивания Срок хранения — два года в защищенном от света месте при температуре +2...8°С. После вскрытия флакон хранить герметично закрытым при соблюдении условий хранения в течение всего срока годности. | Фл | 2 | 2 | 0 |
| 55 | **Микропробирки типа Эппендорф (с крышкой, 1,5 мл, градуированные, 1000 шт./уп.)** Кат. номер: **1003/G**Материал изготовления - полипропиленОбъем пробирки 1,5 мл ГрадуированныеС крышкой на петле (тип пробирки - "эппендорф")Не сертифицированы на отсутствие ДНК-аз, РНК-аз и пирогенов | Уп | 1 | 1 | 0 |
| 56 | **Кювета 3мл типа HITACHI, 3 мл, 1000 шт/ в уп.**Кюветы для спектрофотометров предназначены для проведения аналитических реакций и регистрации оптическими методами в видимой и ультрафиолетовой части спектра. Кюветы для автоматических анализаторов предназначены для массовой загрузки в анализатор проб и отбора из них аналитического материала. | Уп | 1 | 1 | 0 |
| 57 | **Тест-полоски Уриглюк-1 для определения глюкозы в моче, 50 шт**Полоска индикаторная представляет собой полоску из пластика, выполняющую функцию подложки, на которой расположен сенсорный элемент. Сенсорный элемент - это специальным образом обработанный материал размером 5х(3-6) мм, содержащий рН индикатор, расположенный на расстоянии 1-2 мм от края подложки, который обеспечивает протекание реакций и образование окрашенного комплекса.Полоски индикаторные УРИГЛЮК-1 предназначены для визуального качественного или полуколичественного определения глюкозы в моче человека. Они могут быть использованы для экспресс-анализа уровня глюкозурии и косвенно степени гипергликемии в медицинских учреждениях и в домашних условиях. Срок годности: 2 года. После вскрытия пенала полоски индикаторные должны быть использованы в течение не более 5 месяцев. | Уп | 30 | 15 | 15 |
| 58 | **Набор реагентов для определения концентрации глюкозы. ГЛЮКОЗА-ОЛЬВЕКС (005.032)**Набор «Глюкоза-Ольвекс» предназначен для количественного определения содержания глюкозы в сыворотке или плазме крови человека энзиматическим колориметрическим методом без депротеинизации в клинической лабораторной диагностике.Исследуемый материал: сыворотка или плазма крови.Метод: реакция Триндера; GOD-PAP; с глюкозооксидазой по конечной точке.Фасовака: Реагент1 – 4\*250 мл Реагент2 – 4 фл. Калибратор – 5 млСрок годности набора: 18 месяцев при +(2-8)ºС. | Набор | 6 | 3 | 3 |
| 59 | **8097 Мочевая кислота-Ново (жидкая форма, 100), Вектор-Бест**Набор реагентов для определения концентрации мочевой кислоты в сыворотке, плазме крови и моче ферментативным колориметрическим методом. Форма выпуска: жидкий монореагент (2×50 мл). Линейность до 1800 мкмоль/л. Набор содержит калибратор 500 мкмоль/л. Дополнительных реагентов для осветления сыворотки не требуется, так как в состав набора входят вещества (АЛФ), устраняющие липемичность сыворотки. Стабильность реагентов после вскрытия флаконов 18 мес. (2-8°C). Срок годности набора 18 мес. (2-8°C). | Набор | 6 | 3 | 3 |
| 60 | **Амилаза Витал В11.22**Диагностический набор  АМИЛАЗА-ВИТАЛ для определения активности альфа-амилазы в сыворотке и плазме крови оптимизированным кинетическим энзиматическим методом.СОСТАВ НАБОРАРеагент №1. БуферHEPES, рН 7,1 – 100 ммоль/лNaCl – 50 ммоль/лMg Cl 2 – 10 ммоль/лАльфа-глюкозидаза – 2500 ед/лРеагент №2. СубстратEPS – 5 ммоль/л | Набор | 1 | 1 | 0 |

Заведующий КДЛ Мешкова Н.Н.

Заместитель главного врача

по медицинской части Чувашов А.Г.

Приложение №2

к извещению о проведение запроса котировок

Обоснование начальной (максимальной) цены договора (цены лота)

 на поставку химических реактивов на 2 полугодие2021 г.

для нужд ЧУЗ «РЖД-Медицина» г. Мичуринск

Метод сопоставимых рыночных цен (анализа рынка)

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№****Лота** | **Наименование товара** | **Ед. изм** | **Итого** | **ОМС** | **ПД** | **КП** **№1** | **КП** **№2** | **КП** **№3** | **КП** **№4** | **КП** **№5** | **КП** **№6** | **КП** **№7** | **КП** **№8** | **Начальная (максимальная) цена лота** |
| 1 | **Бумага фильтров 20х20 1 кг**Бумага фильтровальная лабораторная марки ФС-III ГОСТ 12026-76.Назначение: фильтрация и сорбирование растворов. Размеры 200х200 ± 5,0 мм.Количество листов 325 ± 5 шт. Плотность 75 ± 4,0 г/кв.м. Фильтрующая способность - не более 45 с. Разделительная способность (задерживает осадок) сернокислого свинца холодноосажденного. Массовая доля железа не превышает 0,002%, золы - не более 0,10%.Условия хранения: исключить воздействие влаги. Вес упаковки: 1 кг (арт.12001002) | Упак | 4 | 2 | 2 | 588,00 | 635,00 | 754,00 |  |  |  | 657,38 | 650,88 | 2628,20 |
| 2 | **Лента тепл.регист. д/лаб. 110х30х12Ч (в.) /ЛБД-К-И** Лента тепловой и чернильной регистрации диаграммная для медицинских приборов и аппаратов ЛБД-Комус. Назначение - для лабораторного оборудования и ЭЭГ. Тип: бумага. Длина ленты: 30 метр. Ширина: 110 мм. Диаметр втулки, см: 1.2 Способ намотки термослоя: внутрь. Наличие сетки: Нет. Цвет сетки: не применимо. Производитель: ООО Комус-Импекс (Россия)Срок хранения данных: 7 лет | Шт | 40 | 20 | 20 | 90,00 | 67,50 | 95,70 |  |  |  | 69,88 | 69,44 | 3140,20 |
| 3 | [**Лента тепл.регист. д/лаб. 57х20х12Ч (н.) /ЛБД-К-И**](https://www.komus.ru/katalog/otraslevye-predlozheniya/meditsina/bumaga-dlya-ekg-i-fm/bumaga-dlya-ekg-i-laboratornogo-oborudovaniya/lenta-tepl-regist-d-lab-57kh20kh12ch-n-lbd-k-i-20-rul-up-7-up-kor/p/416670/?from=block-123-1)Назначение: для лабораторного оборудования и ЭЭГ. Тип: рулон. Длина ленты: 20 метр. Ширина: 57 мм. Диаметр втулки, см: 1.2. Способ намотки термослоя: наружу. Наличие сетки: Нет. Цвет сетки: не применимо. Производитель: ООО Комус-Импекс (Россия) Срок хранения данных: 7 лет | Шт | 40 | 20 | 20 | 31,10 | 23,00 | 50,60 |  |  |  | 23,81 | 23,58 | 1216,72 |
| 4 | **Набор реагентов для иммунохроматографического определения антигена вируса Гепатита В (HBsAg) экспресс методом (Abon Biopharm, тест-кассеты)** Кат. № IHBsg-402 №40 кат. №D-0559 Тест-система для экспресс-определения гепатита В. Качественный иммунохроматографический экспресс анализ в цельной крови, сыворотке, плазме. Относительная чувствительность 99 %. Относительная специфичность 99%. Минимальная определяемая концентрация HBsAg 1 нг/мл. Время определения 15 мин. В упаковке тест-кассеты в индивидуальной упаковке 40 шт.; буфер для разведения образца 40 шт.; одноразовые пипетки 40 шт. | Набор | 2 | 2 | 0 |  | 7040,00 |  |  |  |  | 7288,16 | 7216,00 | 14362,80 |
| 5 | **Набор реагентов для качественного и полуколичественного определения содержания ревматоидного фактора в сыворотке крови методом латекс-агглютинации (РФ-ОЛЬВЕКС арт. 052.011) шт.**Набор реагентов предназначен для выявления и определения концентрации ревматоидного фактора (РФ) в сыворотке крови человека с помощью реакции агглютинации латекса (РАЛ). РФ имеет ведущее значение в патогенезе ревматоидного артрита. Может применяться для диагностики синдрома Шенгена, системной красной волчанки. Чувствительность (минимальная определяемая концентрация РФ) – 8 МЕ/мл. РФ-латексный реагент – суспензия частиц полистирольного латекса с нанесенными на них иммуноглобулинами человека класса G . Состав набора: 1. РФ-латексный реагент; 2. буфер разбавитель; 3. положительная контрольная сыворотка (К+); 4. отрицательная контрольная сыворотка (К–); 5. карточки для постановки реакции. Все компоненты набора готовы к использованию. Объем исследуемого образца 20 мкл. Учет результатов реакции через 2 минуты. Определение концентрации РФ(МЕ/мл) = 8(МЕ/мл)  Титр РФ. Срок годности набора 2 года. Набор должен храниться в упаковке предприятия-изготовителя при температуре от 2 до 8 оС в течение всего срока годности. Замораживание не допускается.Набор транспортируют при температуре от 2 до 8 оС.. Допускается транспортирование при температуре от 9 до 25 оС в течение 10 сут. Набор рассчитан на не менее 250 определений. | Шт | 13 | 6 | 7 | 620,00 | 780,00 | 890,00 |  |  |  | 807,50 | 799,50 | 10132,20 |
| 6 | **Набор реагентов д/кач. и п/колич. опред. содерж. С-реактив. белк. в сыв. крови метод. латекс-агглютин. (СРБ-ОЛЬВЕКС) (051.011) шт.**Набор реагентов предназначен для выявления и определения содержания СРБ в сыворотке крови человека методом реакции агглютинации латекса (РАЛ). Набор позволяет обнаруживать СРБ в неразведенной сыворотке крови человека в концентрации от 6 мг/л и выше. СРБ-латексный реагент – суспензия монодисперсного полистирольного латекса с иммобилизованным на поверхности его частиц иммуноглобулином (IgG) к СРБ человека. Состав набора: 1. СРБ-латексный реагент; 2. буфер разбавитель (ФР); 3. положительная контрольная сыворотка (К+); 4. отрицательная контрольная сыворотка (К–); 5. карточки для постановки реакции. Все компоненты набора готовы к использованию. Объем исследуемого образца 20 мкл. Учет результатов реакции через 2 минуты.Определение концентрации СРБ (мг/л) = 6 мг/л×(величина, обратная титру образца). Срок годности набора 2 года. Набор должен храниться в упаковке предприятия-изготовителя при температуре от 2 до 8 оС в течение всего срока годности. Замораживание не допускается. Набор транспортируют при температуре от 2 до 8 оС. Допускается транспортирование при температуре от 9 до 25 оС в течение 10 сут. Набор рассчитан на не менее 250 определений. | Шт | 16 | 9 | 7 | 840,00 | 1150,00 | 1204,10 |  |  |  | 1190,54 | 1178,75 | 17802,85 |
| 7 | **Набор реагентов для количественного иммуноферментного определения общего простат-специфического антигена в сыворотке крови человека (ОнкоИФА-общий ПСА, ООО «Компания Алкор Био», кат № 100-17)**, набор Количественное определение свободного простат-специфического антигена в сыворотке крови человека: микропланшет – 1 упак, калибровочные пробы - 6 фл., контрольная сыворотка – 1 фл., конъюгат – 1 фл.,буфер Р - 2 фл.,раствор ТМБ - 1 фл.,стоп-реагент - 1 фл., пакет закрывающийся – 1 шт. | Набор | 8 | 4 | 4 |  | 3600,00 |  | 3553,00 | 3730,65 | 3659,59 | 3726,90 | 3690,00 | 29280,00 |
| 8 | **Набор реагентов для колич иммуноферментн определения антигена СА 125 в сыворотке крови чел (ОнкоИФА-общий ПСА**, ООО «Компания Алкор Био», кат № 100-211), наборНабор реагентов для количественного определения концентрации антигена СА 125 в сыворотке крови человека: микропланшет с моноклональными антителами к СА 125 – 1 упак., калибровочные пробы – 6 фл., контрольная сыворотка – 1 фл., конъюгант – 1 фл., буфер Р – 2 фл., раствор ТМБ – 1 фл., стоп-реагент – 1 фл., пакет полиэтиленовый закрывающийся – 1 шт. | Набор | 8 | 4 | 4 |  | 5400,00 |  | 5016,00 | 5266,80 | 5166,48 | 5590,35 | 5535,00 | 42632,84 |
| 9 | **Набор реагентов для определения гемоглобина в крови гемоглобинцианидным методом Гемоглобин-200-«С-Пб» "Синтакон"**В набор входит: 1.Смесь сухих реагентов, флакон, 1,2 г в т.ч. калий железосинеродистый 0,2г х 5 фл., натрий двууглекислый 1,0 х 5 фл. 2.Ацетонциангидрин, ампула, 0,5мл х 5 амп. 3.Гемиглобинцианида калибровочный р-р 5мл х 5амп. | Набор | 4 | 2 | 2 |  | 570,00 |  |  |  |  | 590,09 | 584,25 | 2325,79 |
| 10 | **Набор реагентов для определения конц общ и прям билируб в сыв крови (БИЛИРУБИН-ОЛЬВЕКС) (003.012) шт.**Набор «Билирубин-Ольвекс» предназначен для количественного определения концентрации общего и прямого билирубина в сыворотке крови человека колориметрическим методом в клинической лабораторной диагностике.Метод: Метод с сульфаниловой кислотой (Йендрашика-Грофа) – определение прямого билирубина; с 2, 4-дихлоранилином (ДХА) – определение общего билирубинаСОСТАВ НАБОРАРеагент 1: Кофеиновый реагент – 200 млРеагент 2: Сульфаниловая кислота – 50 млРеагент 3: Натрия нитрит – 2 млРеагент 4: Физиологический раствор – 250 млКалибратор, лиофилизат (концентрация билирубина после растворения содержимого флакона в 1 мл дистиллированной воды – 171 мкмоль/л) – 1 шт.Рабочий реагент хранится при температуре от +2 до +8º С три недели и при комнатной температуре — 10 суток Фасовка: Реагент 1 - 1х200мл, Реагент 2 - 1х50мл, Реагент3- 1х2 мл, Реагент 4- 1х250 мл, калибратор - 1х1мл. Остаточный срок годности 12 месяцев  | Шт | 13 | 5 | 8 | 630,00 | 830,00 | 910,00 |  |  |  | 859,26 | 850,75 | 10608,00 |
| 11 | **Набор реагентов для определения конц глюкозы в крови сыворотке плазме и моче (ГЛЮКОЗА-8-Ольвекс) (арт.005.038) шт.**Набор «Глюкоза-8-Ольвекс» предназначен для количественного определения содержания глюкозы в крови, сыворотке, плазме крови человека и моче энзиматическим колориметрическим методом в клинической лабораторной диагностике.Исследуемый материал: цельная кровь, сыворотка или плазма крови, моча.Метод: реакция Триндера; GOD-PAP; с глюкозооксидазой по конечной точке. СОСТАВ НАБОРАРеагент - монореагент – 1000 млКалибратор: калибровочный раствор глюкозы, 10 ммоль/л – 1 фл 5 мл.Фасовка: Реагент- 1 флакон х 1000 мл, Калибратор- 1 флакон х5 мл.Срок годности набора: 18 месяцев при +(2-8)ºС. | Шт | 8 | 4 | 4 | 1315,00 | 1780,00 | 1870,00 |  |  |  | 1842,75 | 1824,50 | 13811,60 |
| 12 | **Набор реагентов для определения конц общ холест в сыв и плазме крови (Холестерин-1-Ольвекс) (арт.013.031) шт.**Набор «Холестерин-1-Ольвекс» предназначен для количественного определения энзиматическим колориметрическим методом концентрации общего холестерина в сыворотке или плазме крови человека в клинической лабораторной диагностике.Исследуемый материал: сыворотка или плазма крови.Метод: реакция Триндера; CHOD-PAP; по конечной точке. Оборудование: ФЭК, полу- и автоматические анализаторы.СОСТАВ НАБОРАРеагент - монореагент – 1000 млаКалибратор: калибровочный раствор холестерина, 5,17 ммоль/л – 1 фл 5 мл Фасовка: Реагент- 1 флакон х 1000 мл, Калибратор- 1 флакон х5 мл.Срок годности набора: 18 месяцев при +(2-8)ºС. | Шт | 2 | 1 | 1 | 3705,00 | 5000,00 | 5310,00 | 0 |  |  | 5176,25 | 5125,00 | 9726,50 |
| 13 | **Набор реагентов для определения концентрации калия в сыворотке (плазме) крови турбидиметрическим методом без депротеинизации КАЛИЙ-ВИТАЛ (арт. В 26.11)** набор Набор для определения количественного содержания КАЛИЯ в сыворотке крови 2х50 млНабор реагентов для определения концентрации калия в сыворотке (плазме) крови турбидиметрическим методом без депротеинизации. СОСТАВ НАБОРАРЕАГЕНТ № 1 - МОНОРЕАГЕНТ: раствор, содержащий натрия гидроокись, 500 ммоль/л; натрия тетрафенилборат, 240 ммоль/л -2 флакона (50мл) готов к использованиюРЕАГЕНТ № 2 - КАЛИБРАТОР: Калий - 5,0 ммоль/л - 1 флакон (1,0 мл) готов к использованиюЛинейность в диапазоне концентраций 2-10 ммоль/л. Остаточный срок годности 12 месяцев | Набор | 10 | 6 | 4 |  | 4300,00 |  |  |  |  | 4451,58 | 4407,50 | 43863,60 |
| 14 | **Набор реагентов для определения концентрации натрия в сыворотке и плазме крови (НАТРИЙ-ОЛЬВЕКС) (арт.027.001) шт.**Набор «НАТРИЙ-ОЛЬВЕКС» предназначен для количественного определения содержания натрия в сыворотке и плазме крови человека колориметрическим методом в клинико-диагностических и биохимических лабораториях.Набор рассчитан на проведение 25 или 50 определений при расходе 2,0 мл Реагента 2 на один анализ.СОСТАВ НАБОРАРеагент 1: осаждающий реагент – 25 млРеагент 2: тиогликолят аммния – 50 млКалибратор: калибровочный раствор натрия хлорида 150 ммоль/л – 1,0 млСрок хранения 12 месяцев при температуре 18-25°С. | Шт | 4 | 2 | 2 | 1240,00 | 2150,00 | 1800,00 |  |  |  | 2225,79 | 2203,75 | 6095,63 |
| 15 | **Набор реагентов для определения протромбинового времени (техпластин-тест) (в комплекте стандарт-плазма арт.131) набор**Техпластин-тест предназначен для оценки протромбинового времени свертывания. Измерение проводят на коагулометре или мануально. Определение протромбинового времени используется для тестирования факторов протромбинового комплекса (II - протромбина, V, VII, X) и контроля за лечением антикоагулянтами непрямого действия.Состав набора:1. Техпластин - лиофильно высушенная тромбопластин-кальциевая смесь из кроличьего мозга, на 5,0 мл суспензии (25 определений) - 4 флакон. МИЧ Техпластина указан в Паспорте к набору.2. Контрольная плазма - лиофильно высушенная контрольная плазма крови человека, на 1,0 мл – 1 флакон. Пробы: венозная кровь (цитратная плазма).Коэффициент вариации результатов определения протромбинового времени не превышает 10%.Хранение набора должно проводиться при температуре +2...8°С в течение всего срока годности (18 мес). Допускается транспортировка при температуре до +25°С в течение 30 суток.Разведенный Техпластин можно хранить при температуре +37°С не более 6 часов, при комнатной температуре (+18...25°С) - не более 48 часов или не более 7 дней - при температуре +2...8°С, не замораживать. Контрольную плазму после разведения можно хранить при комнатной температуре не более 2 часов. | Набор | 18 | 9 | 9 | 2700,00 | 2700,00 | 1988,00 |  |  |  | 2795,18 | 2767,50 | 46622,45 |
| 16 | **Наконечник полимерный одноразовый НП-"Термо Фишер Сайентифик"** для одноканального дозатора на (0,5-250) мкл (Универсал), 1000 шт/уп, арт. 9400302 | Упак | 14 | 6 | 8 | 1560,00 | 1400,00 | 1391,00 |  |  |  | 1449,35 | 1435,00 | 20259,00 |
| 17 | **СифилисИФА-суммарные антитела ООО «Компания Алкор Био» Российская Федерация**Набор реагентов для качественного иммуноферментного определения суммарных антител к Treponema pallidum в сыворотке, плазме крови и ликворе человека. Набор рассчитан на проведение 480 определений (включая контроли). Обеспечение отсутствия перекрестной реактивности антител к Borrelia burgdorferi, Trichomonas vaginalis, Herpes Simplex Virus, Chlamydia trachomatis и ревматоидного фактора - соответствие. Рамка планшета позволяет разламывать стрипы до лунок, что обеспечивает дробное применение набора. Диагностическая чувствительность 98,5%. Диагностическая специфичность 98,5%. Предел обнаружения антител классов G и M к T. pallidum в наборе 0,0188 МЕ/мл. Количество анализируемого образца 10 мкл. Наличие цветовой кодировки компонентов набора. Наличие цветовой индикации внесения образцов и реагентов. Все реагенты жидкие, готовые к применению, не требуют дополнительных разведений, кроме концентрированного раствора для промывки лунок. Одностадийный вариант "сэндвича". Общее количество циклов промывки-1. Количество промывок в одном цикле 8. Наличие двух режимов основной инкубации: 1) 30 мин при +37⁰С с шейкированием; 2) 30 мин при +37⁰С без шейкирования.Коньюгат, наличие 4-х флаконов, объемом 16 мл каждый флакон. Отрицательная контрольная проба, наличие 2-х флаконов объемом 0,8 мл. каждый флакон. Положительная контрольная проба, наличие 2-х флаконов объемом 0,8 мл. каждый флакон. Концентрированный раствор для промывки лунок - наличие 3-х флаконов, объемом 100 мл каждый флакон. Тетраметилбензидин готовый однокомпонентный раствор- наличие одного флакона объемом 100 мл. СТОП-реагент- готовый, наличие трех флаконов, объемом 100 мл каждый флакон. Общий срок годности набора 12 месяцев с даты производства. Наличие РУ РФ. Остаточный срок годности товара на момент поставки составит 10 месяцев. | Набор | 4 | 2 | 2 |  |  |  | 8189,50 | 8598,98 | 8435,19 |  |  | 33631,56 |
| 18 | **Тромбопластин** (из головного мозга кролика) для определения протромбинового времени (Ренампластин) (ПГ-5/1 N10) наборРенампластин – тромбопластин из головного мозга кролика. Готовая к употреблению лиофильно высушенная смесь с СaCl2, аттестованная по МИЧ (1.1-1.2). Для определения МНО, протромбина по Квику и протромбинового индекса в плазме. Контроль за лечением непрямыми антикоагулянтами. (1фл. – 40-80 опр). 10 флаконов.СОСТАВ НАБОРАПГ-5/1: Ренампластин, лиофильно высушенный – объем после восстановления 8,0 мл/флакон  — 10 флаконов. | Набор | 10 | 4 | 6 | 4950,00 | 5500,00 | 5910,00 |  |  |  | 5693,88 | 5637,50 | 55382,80 |
| 19 | **Цоликлон анти-D** супер 10мл 100доз фл.Эритротест –Цоликлон Анти –Д Супер. Пластиковый флакон-капельница 100 доз, 10 мл/фл. Моноклональные антитела человека класса IgM. Определяет D антиген в реакции прямой гемагглютинации на плоскости, в пробирочном тесте, Отличается высокой скоростью агглютинации на плоскости. Не требуется контроля с растворителем. Титр не менее 1:256 в реакции агглютинации в микроплате или в пробирках в солевой среде с D(+) эритроцитами. Упаковка не менее 10 фл по не менее 10 мл во флаконе. | Флак | 41 | 21 | 20 | 210,00 | 168,00 | 165,00 |  |  |  | 173,92 | 172,20 | 7290,80 |
| 20 | **ГепатитИФА-HBsAg ООО «Компания Алкор Био» Российская Федерация**Набор реагентов для качественного и количественного иммуноферментного определения поверхностного антигена вируса гепатита В в сыворотке и плазме крови человека. Набор рассчитан на проведение 96 определений (включая контроли). Рамка планшета позволяет разламывать стрипы до лунок, что обеспечивает дробное применение набора. Аналитическая чувствительность набора 0,05 МЕ/мл. Диагностическая чувствительность –100 %. Диагностическая специфичность 99,5 %. Диапазон определяемых концентраций 0 – 5 МЕ/мл. Количество анализируемой сыворотки 100 мкл. Одностадийный вариант "сэндвича", с задержкой внесения коньюгата. Общая продолжительность двух основных инкубаций (без ТМБ) 60 минут (30`+30`) без стадии промывки между ними. Общее количество циклов промывки - 1. Количество промывок в одном цикле 5. Стандартизация условий проведения инкубаций: термостатируемое шейкирование при температуре +37°С для обеспечения точности результатов. Все реагенты жидкие, готовые к применению, не требуют дополнительных разведений, кроме концентрированного раствора для промывки лунок. Калибровочные пробы (КП) 6 флаконов с известными концентрациями HbsAg (объем каждой калибровочной пробы 1,0 мл). Калибровочные пробы аттестованы по Международному стандарту на Hbs NIBSC 00/588. При варианте качественного иммуноферментного определения поверхностного антигена вируса гепатита В: калибровочная проба № 1 является отрицательным контролем, калибровочная проба № 2 является слабоположительным контролем, калибровочная проба № 6 является положительным контролем. Коньюгат анти-HbsAg-пероксидаза, наличие 1 флакона объемом 8 мл. Контрольная сыворотка с известным содержанием HbsAg, наличие 1 флакона объемом 1мл. Аналитический водно-солевой раствор, готовый к применению, наличие 1 флакона объемом 6 мл. Водно-солевой раствор для разведения образцов, готовый к применению, наличие 1 флакона объемом 50 мл. Концентрированный раствор для промывки лунок наличие 1 флакона объемом 14 мл для приготовления промывочного раствора. Приготовленный промывочный раствор стабилен при комнатной температуре (+18...25°С) 5 суток с даты приготовления. Тетраметилбензидин готовый однокомпонентный раствор наличие 1 флакона, объемом 14мл.СТОП-реагент- готовый, 1Н раствор соляной кислоты- наличие 1 флакона, объемом 14мл. Общий срок годности набора 12 месяцев с даты производства. Наличие РУ РФ. Остаточный срок годности товара на момент поставки составит 10 месяцев. | Набор | 4 | 2 | 2 |  |  |  | 2871,00 | 3014,55 | 2957,13 |  |  | 11790,24 |
| 21 | **Тест полоски для определения глюкозы ГЛЮКОфан** №50 Тест-полоски предназначены для полуколичественного определения глюкозы в моче человека. Время измерения 60 сек. Диапазон показаний: отриц., норм., 2.8, 5.5, 17, 55 м/моль.Упаковка -50 штук. | Упак | 14 | 7 | 7 | 450,00 | 370,00 | 710,00 |  |  |  | 383,04 | 379,25 | 6418,41 |
| 22 | Буфер рН=6.8-7.2 фосфатный, концентрат 10мл. на 3л., д/гематологии, (Диахим-Буфер-Г),(483), фл,АбрисДИАХИМ-БУФЕР Г предназначен для приготовления забуференной воды с рН 6,8-7,2. Один флакон объемом 10 мл позволяет получить 3 л буферного раствора.Состав: Буфер Г концентрат (10 мл на 3 л), 10 мл – 1 флакон Хранить в упаковке предприятия-изготовителя в крытых вентилируемых помещениях, не допуская воздействия прямых солнечных лучей, при температуре +2–25 °С в течение всего срока годности (1 год). | Фл | 4 | 2 | 2 | 105,00 | 78,00 | 127,00 |  |  |  | 80,75 | 79,95 | 376,56 |
| 23 | **Полоски для определения кислотности в моче БИОСКАН 100 шт. – pH**Индикаторные полоски БИОСКАН® — рН предназначены для экспресс-анализа уровня кислотности (рН) в моче человека. | Уп | 14 | 7 | 7 | 190,00 | 160,00 | 217,00 |  |  |  | 165,64 | 164,00 | 2510,60 |
| 24 | **Ерш пробирочный** Размер, не менее 280х100х35 мм. Материал щетины: натуральная щетина | Шт | 5 | 5 | 0 |  | 70,00 | 123,00 |  |  |  | 72,47 | 71,75 | 421,53 |
| 25 | **Набор реагентов для определения концентрации кальция в сыворотке или плазме крови. КАЛЬЦИЙ-ОЛЬВЕКС (018.001)**Набор «КАЛЬЦИЙ-ОЛЬВЕКС» предназначен для количественного определения содержания кальция в сыворотке или плазме крови человека колориметрическим методом в клинической лабораторной диагностике.СОСТАВ НАБОРАРеагент 1 – буферный растворРеагент 2 - хромогенКалибратор: калибровочный раствор кальция хлорида 2,5 ммоль/л Фасовка: Реагент 1 - 100 мл, Реагент 2 – 100 мл, Калибратор- 5 мл.Срок годности набора: 18 месяцев при +(18-25)ºС. | Уп | 4 | 2 | 2 | 545,00 | 730,00 | 782,00 |  |  |  | 755,73 | 748,25 | 2848,78 |
| 26 | **Сульфосалициловая кислота 2-водная**Сульфосалициловая кислота находит широкое применение в медицинской сфере. Данный препарат позволяет определять уровень белка в моче. Также нередко применяется сульфосалициловая кислота для проведения аналитических работ — дает возможность определять уровень нитратов в воде. Сульфосалициловая кислота может быть использована в качестве антисептического препарата. В промышленной сфере сульфосалициловая кислота используется в качестве дополнительных примесей и добавок к веществу для их синтеза. В химической промышленность сульфосалициловая кислота служит для маскировки металлов и для спектрофотометрических исследований.Сульфосалициловая кислота может храниться в упакованном виде в закрытом сухом складском помещении. Поскольку сульфосалициловая кислота очень чувствительна к солнечным лучам, ее хранение на открытой местности недопустимо. | Кг | 3 | 3 | 0 |  | 1820,00 |  |  |  |  | 1884,16 | 1865,50 | 5569,66 |
| 27 | **НАТРИЙ ЛИМОННОКИСЛЫЙ 3-Х ЗАМЕЩЕННЫЙ 2-Х ВОДНЫЙ ПИЩЕВОЙ**Натрий лимоннокислый 3-замещенный 2-водный (цитрат натрия 3-замещённый Е331) является натриевой солью лимонной кислоты и предназначен для использования в пищевой промышленности, где используется как регулятор кислотности, комплексообразователь, диспергирующий агент, буферное и вкусовое вещество, эмульгатор, соль-плавитель в соответствии с рецептурами производителей. Представляет собой белый кристаллический порошок, легко растворимый в воде, слабо растворимый в спирте. | Кг | 4 | 2 | 2 |  | 910,00 |  |  |  |  | 942,08 | 932,75 | 3713,11 |
| 28 | **Масло иммерсионное синтетическое.** Применение: для микроскопии. Во флаконе не менее 100 мл. | Флак | 10 | 7 | 3 |  | 85,00 | 97,20 |  |  |  | 88,00 | 87,13 | 893,32 |
| 29 | **МИКРОВЕТ 200, КЗ-ЭДТА, 100 ШТ/УП.**Пробирки для взятия капиллярной крови Microvette с К3 ЭДТА в качестве антикоагулянта предназначены для получения пробы цельной ЭДТА-стабилизированной крови для проведения гематологических исследований. Антикоагулянт К3 ЭДТА нанесен на внутренние стенки пробирки и капилляра в виде равномерного мелкодисперсного напыления, благодаря чему он полностью легко растворяется в пробе при перемешивании, предотвращая образование сгустков/микросгустков и обеспечивая высокое качество получаемых для анализа проб и достоверность результатов анали | Уп | 34 | 17 | 17 | 1320,10 | 1415,74 | 1369,46 |  |  |  |  |  | 46526,73 |
| 30 | **Набор реагентов для определения концентрации триглицеридов в сыворотке и плазме крови.** (арт. 017.012) Метод: реакция Триндера; GPO-PAP; по конечной точке.Набор «ТРИГЛИЦЕРИДЫ-ОЛЬВЕКС» предназначен для количественного определения содержания триглицеридов в сыворотке и плазме крови человека энзиматическим колориметрическим методом в клинической лабораторной диагностике.СОСТАВ НАБОРА Реагент 1 – 100 мл;Реагент 2 : лиофилизат.Калибратор: калибровочный раствор триглицеридов 2,29 ммоль/л в пересчете на триолеин)Фасовка: Реагент 1 - 100 мл, Реагент 2 – 2 флакона, Калибратор- 2 мл.Срок годности набора: 12 месяцев при +(2-8)ºС. | Упак | 6 | 3 | 3 | 1495,00 | 1450,00 | 2140,00 |  |  |  | 1501,11 | 1486,25 | 9686,83 |
| 31 | **ТЕСТ-ПОЛОСКИ ДИРУИ DIRUI H-10 К АНАЛИЗАТОРУ МОЧИ DIRUI H-100, 100ШТ** Реагентные полоски Dirui Н выпускаются для качественного и полуколичественного анализа мочи и являются реагентом для диагностики in vitro. Эти полоски предназначены только для профессионального использования.Предназначение:Реагентные полоски для анализа мочи invitro, используется на анализаторе мочи.Принцип работы: «Сухая химия» на подложке.Специфичность: Только для совместного использования с автоматическим анализатором мочи H-100Параметры: Уробилиноген, Билирубин, Кетоны (ацетоуксусная кислота), Кровь, Белок, Нитриты, Лейкоциты, Глюкоза, Удельный вес, рНКоличество тест полосок DIRUI-H-10 в 1 упаковке: 100 шт.Диапазон результатов и чувствительность:рН: Диапазон 5-9Удельный вес: Диапазон 1,000-1,030Глюкоза (ммоль/л): 5,6 – 55Лейкоциты (кл/мкл): 5 – 500Нитриты (мкмоль/л):22(качественная реакция)Белок (г/л): 0,3 – 20,0Кровь (кл/мкл): 15 – 200Кетоны (ацетоуксусная кислота) (ммоль/л):1,0 – 16,0Билирубин (мкмоль/л): 17 – 10010.Уробилиноген (мкмоль/л): 17 –131Стабильность и хранение: Температура хранения: 2-30ºС в сухом и защищенном от света месте в оригинальной упаковке. | Уп | 6 | 0 | 6 | 720,00 | 880,00 | 969,00 |  |  |  | 911,02 | 902,00 | 5258,42 |
| 32 | **Набор реагентов для определения содержания креатинина в сыв.крови (плазме) и моче (КРЕАТИНИН - Ольвекс)** (арт.004.002) Набор «Креатинин-Ольвекс» предназначен для количественного определения содержания креатинина в сыворотке, плазме крови человека и моче человека псевдокинетическим методом на основе реакции Яффе без депротеинизации в клинической лабораторной диагностике.Реагент 1- 100 млРеагент 2 -100 млРеагент 3 – 100 млКалибратор - 10 млСрок годности набора: 18 месяцев при +(18-25)ºС. | Уп | 6 | 3 | 3 | 520,00 | 580,00 | 734,00 |  |  |  | 600,45 | 594,50 | 3634,74 |
| 33 | **Кальций,Витал,(с о-крезолфталеином**),200мл, В18.01Набор реагентов для определения концентрации кальция в сыворотке (плазме) крови и моче унифицированным колориметрическим методом, о-крезолфталеинкомплексон, 200 мл. Состав набора: РЕАГЕНТ № 1. Буферный растворБоратный буфер рН 10,7 – 80 ммоль/лГлицин – 20 ммоль/лРЕАГЕНТ № 2. ХромогенО-крезолфталенинкомплексон – 0,26 ммоль/л8-гидроксихинолин – 8,98 ммоль/лКалибратор кальций – 2,5 ммоль/л (10 мг/дл)Чувствительность 0,15 ммоль/л, линейность в диапазоне концентраций 0,25-3,75 ммоль/л\*, коэффициент вариации 5%, время реакции - 5 мин., длина волны 570 нм (ФЭК - 540 - 590 нм), температура инкубации 18-25 С (37 С), фотометрирование против холостой пробы. Универсальный набор, предназначен для фотометров, полуавтоматических и автоматических анализаторов Срок годности набора –18 месяцев. Срок годности вскрытого калибратора –3 месяца. | Уп | 6 | 3 | 3 |  | 730,00 |  |  |  |  | 755,73 | 748,25 | 4467,96 |
| 34 | **Тест-полоски Уриполиан-10А, 50 полосок**Тест-полоски биохимические индикаторные для визуального качественного и полуколичественного определения глюкозы, кетоновых тел, скрытой крови, билирубина, уробилиногена, нитритов, плотности, аскорбиновой кислоты, белка и рН в моче; чувствительность к глюкозе ~ 0,9 ммоль/л. Полоска индикаторная представляет собой полоску из пластика размером 5х(60-75) мм, выполняющую функцию подложки, на которой расположено 10 сенсорных элементов. Упаковка на 50 анализов | уп | 30 | 15 | 15 | 950,00 | 1200,00 | 1600,00 |  |  |  | 1242,30 | 1230,00 | 37333,8 |
| 35 | **ПГ-7/1 - НАБОР РЕАГЕНТОВ ДЛЯ ОПРЕДЕЛЕНИЯ АКТИВИРОВАННОГО ЧАСТИЧНОГО ТРОМБОПЛАСТИНОВОГО ВРЕМЕНИ (АЧТВ) НА 280-560 ОПРЕДЕЛЕНИЙ**Набор реагентов для определения активированного частичного тромбопластинового времени (АЧТВ) на основе лиофильно высушенной смеси фосфолипидов сои и эллаговой кислоты.АЧТВ является одним из наиболее распространенных и чувствительных тестов для выявления широкого диапазона коагуляционных нарушений. АЧТВ изменяется в зависимости от различных количеств фибриногена, активности протромбина, факторов V, VIII, IX, X, XI, XII, других факторов контакта, присутствия специфических ингибиторов факторов свертывания VIII и IX. АЧТВ является широко применяемым методом контроля эффективности парентерального введения гепарина.Состав набора: - АЧТВ-реагент лиофильно высушенный – 7 фл., - раствор кальция хлористого 0,025 М (10 мл) – 3 фл. Набор предназначен для проведения 280 макро- или 560 микроопределений. | Набор | 4 | 2 | 2 | 2275,00 | 3200,00 | 3860,00 |  |  |  | 3312,80 | 3280,00 | 12742,24 |
| 36 | **Реагенты диагностические для биохимических исследований invitro: Контрольная сыворотка «Патология» (TruLabP) 1x5 мл, 590506010060**Значения параметров аналитов находятся или вне нормальных пределов, или на границе патологических значений. В невскрытых флаконах  контрольная   сыворотка   TruLab  Р стабильна при температуре +2°С - +8°С до конца срока годности. Стабильность параметров аналитов в растворенной  контрольной   сыворотке : билирубин (при хранении в темноте) 14 дней при -20°С, 2 дня при +4°С; АЛТ 2 ч при +25°С; АЛТ и АСТ 2 дня при +4°С; креатинкиназа и креатинкиназа МВ 4 часа при +25°С; остальные параметры 30 дней при -20°С, 7 дней при +4°С, 8 ч при 25°С.Фасовка 1х5 мл | Фл | 2 | 2 | 0 |  | 1100,00 | 1540,00 |  |  |  | 1138,78 | 1127,50 | 2453,14 |
| 37 | **Сыворотка контрольная "Норма" (TruLab N) 1х5** мл Кат. № 590006010060Контрольная сыворотка обеспечивает мониторинг результатов исследования в клинически значимом диапазоне. Лиофилизированная универсальная сыворотка, изготовленная на основе человеческой сыворотки и содержащая очищенные компоненты человеческого и животного происхождения, очищенные препараты и неорганические соединения. Для биохимического анализатора типа «Сапфир-400».Аттестованные значения соответствуют физиологическим значениям нормы, указаны в паспорте изделия. Концентрация указанных биохимических параметров измеряется в соответствии с методами, описанными в инструкции набора реагентов для определения исследуемого аналита.Исследуемые образцы: тип образца указан в инструкции по применению соответствующего набора реагентов для определения исследуемого аналита.Форма выпуска: 1 флакон из стекла, объемом 5 мл, закрытый пластиковой винтовой крышкой, помещен в коробку из картона, укомплектован инструкцией и паспортом.Условия хранения: во невскрытом флаконе при температуре +2...8°C в плотно закрытых флаконах, в защищенном от света месте, стабильна до конца срока годности. Срок хранения 12 месяцев с даты производства, указан на этикетке. | Фл | 2 | 2 | 0 |  | 1000,00 | 1670,00 |  |  |  | 1035,25 | 1025,00 | 2365,13 |
| 38 | **Дозатор BIOHIT 1-канальный механический 100-1000 мкл. Proline переменного объема, арт. 720060**1-канальный механический дозатор Proline Plus Sartorius BIOHIT переменного объема 100-1000 мкл, предназначен для комфортного и надежного дозирования на каждый день. Proline BIOHIT переменного объема идеально подходят для повседневной работы в любой лаборатории или учебном заведении. Отличительной особенностью механического дозатора Proline BIOHIT компании Sartorius – это высокая точность и эргономичный дизайн.Основные преимущества:Эргономичный и легкий дизайнПрочный и легкий в использованииХорошая точность и воспроизводимость Безопасное от загрязнения дозирование с защитными фильтрами Установка объема щелчкомЗащитные фильтры предотвращающие внутренние повреждения и контаминациюВысокая химическая сопротивляемость | Шт | 1 | 1 | 0 | 12100,00 | 9700,00 |  |  |  |  | 10041,93 | 9942,50 | 10446,10 |
| 39 | **Антиген кардиолипиновый для РМП Сифилис Аг-КЛ-РМП Комплект №2, 2000 определений**Кат. № 03.07.3Комплекс липидов для выполнения флокуляционного теста на Luis (Люис).Состав набора: взвесь АгКЛ в 10 % растворе холин-хлорида, содержащая кардиолипина – 0,033 %; лецитина – 0,27 %, холестерина – 0,9 %, ЭДТА (стабилизатор) в конечной концентрации 0,0125 моль/л и тимеросал (консервант) в конечной концентрации 0,1 %. Готов к использованию.Внешний вид: суспензия молочно-белого цвета, при отстаивании разделяющаяся на опалесцирующую бесцветную жидкость и плотный осадок белого цвета.Упаковка: 7 флаконов по 10 мл в каждом.Реагент готов к использованию, розлит во флаконы с завинчивающейся крышкой.Набор рассчитан на исследование 2000 образцов.Объем исследуемого образца: 90 мкл.Образец для исследования: сыворотка (плазма) крови, ликвор. Суммарное время постановки реакции - 8 минут. Оптимальный температурный режим реакции +23...28°С. Срок годности - 18 месяцев.Срок хранения реагентов набора после вскрытия упаковки - до конца срока годности.Допускается транспортирование при температуре +9...25°С в течение 10 суток. | Набор | 4 | 2 | 2 | 10230,00 | 7100,00 | 8097,00 |  |  |  | 7350,28 | 7277,50 | 32043,82 |
| 40 | **Краситель Азур-Эозин по Романовскому, 1 л. 12000101**Флакон 1 литр. Состав предназначен для окраски форменных элементов крови. Одного литра Азур эозина для гематологии по Романовскому достаточно на окрашивание до 6 тысяч мазков крови, при условии разведения в 20 раз. Для приготовления готового раствора Азур эозина необходимо растворить вещество в дистиллированной воде в пропорции 1:20. Хранение Азур эозина с буфером по Романовскому осуществляется в темном месте в температурном диапазоне от 0 до 25 градусов Цельсия. Готовый раствор может храниться до 6 часов в условиях комнатной температуры. | Фл | 6 | 3 | 3 | 505,00 | 560,00 | 642,70 |  |  |  | 579,74 | 574,00 | 3433,73 |
| 41 | **Краситель - фиксатор Эозин метиленовый синий типа Лейшмана (МиниМед-Л), 1 л, 12005801**Стабилизированный раствор красителя по Лейшману обеспечивает фиксацию препаратов крови и предварительную окраску.Один литр красителя-фиксатора рассчитан на фиксацию не менее 1000 препаратов.Каждая партия красителя наряду с техническим контролем обязательно проходит контроль качества в клинических условиях!Фасовка 1 л. | Фл | 4 | 2 | 2 | 267,00 | 290,00 | 344,00 |  |  |  | 300,22 | 297,25 | 1198,77 |
| 42 | **Тест-системы и контрольные материалы для клинической лабораторной диагностики in vitro: Тропонин I в цельной крови тест (Troponin I WB Test (Troponin I WB-Check-1)), 28051****Объем:** **упаковка (20 кассет)**Экспресс-тест для качественного определения тропонина I в сыворотке, плазме (цитрат, гепарин, ЭДТА) и цельной крови. Пороговая чувствительность 0,4 нг/мл. Время анализа 15–20 мин. | Уп | 4 | 2 | 2 |  | 4700,00 |  |  |  |  | 4865,68 | 4817,50 | 19177,57 |
| 43 | **Тест-системы для клинической лабораторной диагностики онкологических заболеваний in vitro: Скрытая кровь в кале тест для экспресс-анализатора (FOB-Check-2 For reader use only). В составе: тестовые кассеты, шприцы с 2 мл раствора для экстракции, инструкция, 20 тестов/упак 4091-3L**Тест для определения скрытой крови в кале для экспресс-анализатора иммунохроматографического Easy Reader, установленного в учреждении Заказчика. Принцип метода: иммунохроматография на подложке. Тестовые кассеты, пластмассовые пипетки, разбавитель во флаконе-капельнице, инструкция. Исследуемые пробы: цельная кровь, плазма, сыворотка. Время анализа 15 минут. Срок годности 24 месяца. Упаковка 20 тестов. | Уп | 4 | 2 | 2 |  | 4340,00 |  |  |  |  | 4492,99 | 4448,50 | 17708,65 |
| 44 | **Набор д/окраски мазков по Граму на 100 опр., Эколаб (51.01), 1наб.**Набор реагентов для окраски микроорганизмов по методу Грама предназначен для окраски препаратов-мазков при проведении бактериоскопических исследований. Позволяет дифференцировать бактерии по биохимическим свойствам их клеточной стенки на грамположительные и грамотрицательные.Состав набора:Бумага красящая генцианвиолетом – 100 шт.Раствор Люголя, 50 мл – 2 фл.Раствор сафранина, 50 мл – 2 фл.Хранить при температуре +15–30 °С в упаковке предприятия-изготовителя в течение всего срока годности (1.5 года). Замораживание не допускается. | Набор | 1 | 0 | 1 | 2050,00 | 990,00 | 1792,00 |  |  |  | 1024,90 | 1014,75 | 1374,33  |
| 45 | **Набор реагентов для определения белка в моче "ЮНИ-ТЕСТ-БМ" 500 опр.****Кат. № БР26001/К**Возможно применение на фотометрах любого типа. Высокая и однородная чувствительность метода к различным фракциям белка, возможность определения микропротеинурии от 0,05 г/л.Состав набора:Реагент – раствор красителя пирогаллолового красного и молибдата натрия в сукцинатном буфере; 1 флакон, 500 мл;Калибратор 1 г/л – калибровочный раствор общего белка 1 г/л; 1 флакон, 5 мл;Калибратор 0,2 г/л – калибровочный раствор общего белка 0,2 г/л; 1 флакон, 5 мл.Все компоненты готовы к использованию.Линейный диапазон определения общего белка до 4 г/л, определение общего белка в моче в диапазоне от 0, 05 г/л до 4 г/л без дополнительных разведений.Объем пробы - 20 мкл.Время инкубации проб 10 минут при температуре 18-25оС или 37оС.Срок годности калибратора после вскрытия флакона - до 3 месяцев при +4...8оС. | Набор | 6 | 3 | 3 | 860,00 | 650,00 |  |  |  |  | 672,91 | 666,25 | 4273,74 |
| 46 | **Цоликлон Анти - АВ 10 мл**Цоликлон Анти-АВ предназначен для определения групп крови человека системы АВО в прямых реакциях гемагглютинации и применяются взамен или параллельно с поликлональными иммунными сывороткамиФорма выпуска: во флаконах-капельницах объемом 5 или 10 мл.Бесцветная жидкость, 1 капля составляет 0,05 – 0,1 мл. В качестве консерванта применяется азид натрия в конечной концентрации 0,1%.Срок хранения — два года в защищенном от света месте при температуре +2...8°С. После вскрытия флакон хранить герметично закрытым при соблюдении условий хранения в течение всего срока годности. | Фл | 1 | 1 | 0 | 150,00 | 140,00 | 124,50 |  |  |  | 144,94 | 143,50 | 140,59 |
| 47 | **Набор реагентов для определения общей железосвязывающей способности сыворотки крови. Метод: с осаждением карбонатом магния. ОЖСС-ОЛЬВЕКС 024.002**Набор «ОЖСС-ОЛЬВЕКС» предназначен для определения общей железосвязывающей способности сыворотки крови (метод с осаждением карбонатом магния) в клинической лабораторной диагностике.740,20Принцип методаСыворотка крови для полного насыщения железосвязывающих белков инкубируется с раствором хлорида железа (III). Избыток ионов железа удаляется адсорбцией на карбонате магния. После центрифугирования в супернатанте определяется концентрация железа, характеризующая общую железосвязывающую способность сыворотки. Для проведения анализа дополнительно требуется «Набор реагентов для определения концентрации железа в сыворотке и плазме крови (ЖЕЛЕЗО-ОЛЬВЕКС)».Фасовка: реагент 1– 100 мл реагент – 10 гСрок годности набора: 24 месяца при +(18-25)ºС. | Набор | 1 | 1 | 0 | 470,00 | 715,00 | 672,00 |  |  |  | 740,20 | 732,88 | 666,02 |
| 48 | **Метиленовый голубой, ЧДА, 0,1кг**Используют в микроскопии как красящее вещество, так как метиленовый синий интенсивно окрашивает некоторые ткани живого организма. В медицине используется в качестве антисептика для лечения инфекций ротовой полости и мочеполовых путей.Срок хранения: 5 лет. | Уп | 1 | 1 | 0 | 1470,00 | 960,00 |  |  |  |  | 993,84 | 984,00 | 1101,96 |
| 49 | **Пробирка биологическая ПБ-2-16х150, 24 мл., 100 шт/упак**Назначение- Для различных биологических, микробиологических и химических лабораторных процедурДиаметр, 16 ммВысота, 150ммТип- Биологическая цилиндрическая | Уп | 2 | 1 | 1 | 550,00 | 528,00 | 664,00 |  |  |  | 546,61 | 541,20 | 1131,92 |
| 50 | **Визуальные тест-полоски Биосенсор АН "Уриполиан -2В" №100 (определение Билирубина и Уробилиногена)**Тест-полоски индикаторные Уриполиан-2В предназначены для качественного и полуколичественного определения билирубина, уробилиногена в моче в медицинских учреждениях, а также в домашних условиях (для экспресс-анализа диагностики in vitro).Область применения – самотестирование, клиническая лабораторная диагностика, клиническая медицина, экстренная экспресс диагностика.**Комплектация**Визуальные тест-полоски - 100 шт. | Уп | 3 | 2 | 1 | 650,00 | 598,00 | 806,00 |  |  |  | 619,08 | 612,95 | 1971,62 |
| 51 | **Скарификатор - боковое копье** Материал: нержавеющая сталь,Размеры 30 х 5 мм,Простерилизовано газовым способом.Стерильно в индивидуальной бумажной упаковке.Для однократного применения.Условия хранения: в упаковке-предприятия изготовителя при относительной влажности воздуха не более 80% в антикоррозийной среде.Срок годности - 3 года с даты производства, указан на упаковке. | Шт. | 3000 | 2000 | 1000 | 0,962 | 0,65 | 1,21 |  |  |  | 0,67 | 0,67 | 2497,2 |
| 52 | **Стекло предметное СО-3 76х26х2 мм, со шлифованными краями, уп. 50 шт.**Стекло предметное СО-3 предназначено для исследований препаратов в микроскопии. Широко применяется в гистологических, цитологических, клинико-диагностических лабораториях.В упаковке 50 штук. | Уп | 20 | 10 | 10 | 195,00 | 136,00 | 242,20 |  |  |  | 140,79 | 139,40 | 3413,56 |
| 53 | **Цоликлон Анти А 10 мл**Прозрачная слегка опалесцирующая жидкость оранжевого или красного цвета.В качестве консерванта применяется азид натрия в конечной концентрации 0,1%.Фасовка - пластиковые флаконы-капельницы по 10,0 мл с цветографическим обозначением, 1 капля составляет 0,05 – 0,1 мл.Не должен давать агглютинации с эритроцитами групп В(III) и О(I). Срок хранения — два года в защищенном от света месте при температуре +2...8°С. После вскрытия флакон хранить герметично закрытым при соблюдении условий хранения в течение всего срока годности. | Фл | 2 | 2 | 0 | 120,00 | 95,00 | 79,80 |  |  |  | 95,00 | 95,00 | 193,92 |
| 54 | **Цоликлон Анти B 10 мл**Прозрачная слегка опалесцирующая жидкость от бледно-фиолетового до синего цвета.В качестве консерванта применяется азид натрия в конечной концентрации 0,1%.Фасовка - пластиковые флаконы-капельницы по 10,0 мл, с цветографическим обозначением.1 капля составляет 0,05 – 0,1 мл.Титр цоликлона анти-В в реакции агглютинации плоскости с эритроцитами группы В(III) 1:32 и 1:64. Не должен давать агглютинации с эритроцитами групп А(II) и О(I). Агглютинация на плоскости эритроцитов А1 и В не позднее 5 сек. после смешивания Срок хранения — два года в защищенном от света месте при температуре +2...8°С. После вскрытия флакон хранить герметично закрытым при соблюдении условий хранения в течение всего срока годности. | Фл | 2 | 2 | 0 | 120,00 | 110,00 | 124,50 |  |  |  | 110,00 | 110,00 | 229,80 |
| 55 | **Микропробирки типа Эппендорф (с крышкой, 1,5 мл, градуированные, 1000 шт./уп.)** Кат. номер: **1003/G**Материал изготовления - полипропиленОбъем пробирки 1,5 мл ГрадуированныеС крышкой на петле (тип пробирки - "эппендорф")Не сертифицированы на отсутствие ДНК-аз, РНК-аз и пирогенов | Уп | 1 | 1 | 0 | 1400,00 | 800,00 | 4664,70 |  |  |  | 800,00 | 800,00 | 1692,94 |
| 56 | **Кювета 3мл типа HITACHI, 3 мл, 1000 шт/ в уп.**Кюветы для спектрофотометров предназначены для проведения аналитических реакций и регистрации оптическими методами в видимой и ультрафиолетовой части спектра. Кюветы для автоматических анализаторов предназначены для массовой загрузки в анализатор проб и отбора из них аналитического материала. | Уп | 1 | 1 | 0 |  | 1750,00 |  |  |  |  | 1750,00 | 1750,00 | 1750,00 |
| 57 | **Тест-полоски Уриглюк-1 для определения глюкозы в моче, 50 шт**Полоска индикаторная представляет собой полоску из пластика, выполняющую функцию подложки, на которой расположен сенсорный элемент. Сенсорный элемент - это специальным образом обработанный материал размером 5х(3-6) мм, содержащий рН индикатор, расположенный на расстоянии 1-2 мм от края подложки, который обеспечивает протекание реакций и образование окрашенного комплекса.Полоски индикаторные УРИГЛЮК-1 предназначены для визуального качественного или полуколичественного определения глюкозы в моче человека. Они могут быть использованы для экспресс-анализа уровня глюкозурии и косвенно степени гипергликемии в медицинских учреждениях и в домашних условиях.Срок годности: 2 года. После вскрытия пенала полоски индикаторные должны быть использованы в течение течение не более 5 месяцев. | Уп | 30 | 15 | 15 | 260,00 | 180,00 | 233,90 |  |  |  | 180,00 | 180,00 | 6203,4 |
| 58 | **Набор реагентов для определения концентрации глюкозы. ГЛЮКОЗА-ОЛЬВЕКС (005.032)**Набор «Глюкоза-Ольвекс» предназначен для количественного определения содержания глюкозы в сыворотке или плазме крови человека энзиматическим колориметрическим методом без депротеинизации в клинической лабораторной диагностике.Исследуемый материал: сыворотка или плазма крови.Метод: реакция Триндера; GOD-PAP; с глюкозооксидазой по конечной точке.Фасовака:Реагент1 – 4\*250 млРеагент2 – 4 фл.Калибратор – 5 млСрок годности набора: 18 месяцев при +(2-8)ºС. | Набор | 6 | 3 | 3 | 1430,00 | 1950,00 | 1992,00 |  |  |  | 1950,00 | 1950,00 | 11126,4 |
| 59 | **8097 Мочевая кислота-Ново (жидкая форма, 100), Вектор-Бест**Набор реагентов для определения концентрации мочевой кислоты в сыворотке, плазме крови и моче ферментативным колориметрическим методом. Форма выпуска: жидкий монореагент (2×50 мл). Линейность до 1800 мкмоль/л. Набор содержит калибратор 500 мкмоль/л. Дополнительных реагентов для осветления сыворотки не требуется, так как в состав набора входят вещества (АЛФ), устраняющие липемичность сыворотки. Стабильность реагентов после вскрытия флаконов 18 мес. (2-8°C). Срок годности набора 18 мес. (2-8°C). | Набор | 6 | 3 | 3 |  | 1650,00 |  |  |  |  | 1650,00 | 1650,00 | 9900,00 |
| 60 | **Амилаза Витал В11.22**Диагностический набор  АМИЛАЗА-ВИТАЛ для определения активности альфа-амилазы в сыворотке и плазме крови оптимизированным кинетическим энзиматическим методом.СОСТАВ НАБОРА Реагент №1. Буфер HEPES, рН 7,1 – 100 ммоль/л NaCl – 50 ммоль/л Mg Cl 2 – 10 ммоль/лАльфа-глюкозидаза – 2500 ед/л Реагент №2. СубстратEPS – 5 ммоль/л | Набор | 1 | 1 | 0 |  | 8260,00 |  |  |  |  | 8260,00 | 8260,00 | 8260,00 |

Начальная (максимальная) цена договора (цена лота(ов)) определена методом сопоставления рыночных цен (анализа рынка) и сформирована по средней цене коммерческих предложений

Заместитель главного врача

по медицинской части Чувашов А.Г.

**Приложение №3**

**к извещению о проведение**

**запроса котировок**

|  |  |
| --- | --- |
| На бланке организации (для ЮЛ)Дата, исх. номер  | **Главному врачу** **ЧУЗ «РЖД-Медицина» г. Мичуринск»****А.В. Бурмину** |

**Заявка на участие в запросе котировок**

**1.** Изучив извещение о проведении запроса котировок в электронной форме \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_,

*(наименование, реестровый номер закупки)*

 а также применимые к данному запросу котировок действующее законодательство, нормативные правовые акты Российской Федерации и Тамбовской области \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

 *(наименование участника запроса котировок)*

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

*(должность, Ф.И.О.)*

действующего на основании \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_,

 *(реквизиты документа, подтверждающего полномочия )*

сообщаем о своем согласии исполнить условия Договора на поставку товара, выполнение работ, оказание услуг *(выбрать необходимое),* указанные в извещении о проведении запроса котировок в электронной форме.

**2.**  Место нахождения (для юридического лица), место жительства (для физического лица) (с указанием индекса): \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, телефон (\_\_\_\_) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, факс (\_\_\_\_) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, e-mail: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.

**3.** Идентификационный номер налогоплательщика учредителей участника запроса котировок в электронной форме \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.

**4.** Идентификационный номер налогоплательщика членов коллегиального исполнительного органа участника запроса котировок в электронной форме \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.

**5.** Идентификационный номер налогоплательщика лица, исполняющего функции единоличного исполнительного органа участника запроса котировок в электронной форме \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.

**6.** Фамилия, имя, отчество (при наличии), паспортные данные, место жительства (для физического лица)\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_,

**7.** Банковские реквизиты участника запроса котировок:

Наименование обслуживающего банка \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;

расчетный счет\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;

корреспондентский счет \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;

код БИК \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;

ИНН/КПП\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;

ОГРН\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;

ОКПО \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.

**8.** Предлагаемая цена договора составляет \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_(*указать цену цифрами и прописью)*рублей \_\_\_\_ копеек, с учетом всех налогов, сборов и других обязательных платежей.

**9.** Характеристики поставляемого товара:

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| № | Наименование товара  | Функциональные технические и качественные характеристики поставляемого товара | Наименование производителя товара. Наименование места происхождения товара  | Количество товара | Цена за единицу товара (с учетом или без учета НДС)  | Цена товара (с учетом или без учета НДС)  |
|  |  |  |  |  |  |  |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

 (должность) (подпись, печать) (ФИО лица, подписавшего заявку)

10. Участник закупки, настоящим удостоверяет, что на момент подписания настоящей заявки \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (*Наименование Участника*) полностью удовлетворяет требованиям к Участникам закупки и в частности:

10.1. Правомочен заключать Договор;

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

10.3. Деятельность участника закупки не приостановлена в порядке, установленном Кодексом Российской Федерации об административных правонарушениях, на дату подачи заявки на участие в закупке;

10.4. 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) за прошедший календарный год, размер которых превышает двадцать пять процентов балансовой стоимости активов участника закупки, по данным бухгалтерской отчетности за последний отчетный период. 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;

10.5. отсутствуют сведения об участнике закупки – физическом или юридическом лице, в том числе информации об учредителях, о членах коллегиального исполнительного органа, лице, исполняющем функции единоличного исполнительного органа участника 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», в случае, если Заказчиком было предусмотрено такое требование в документации о закупке

**11**. Участник закупки соглашается на обработку персональных данных, представленных в Заявке в соответствии в соответствии с Федеральным законом от 27.07.2006 № 152-ФЗ «О персональных данных»;

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

 К заявке прилагаются копии следующих документов: *(при отсутствии документов не относящиеся к данной закупке убрать из списка)*

1) копии документов, подтверждающих соответствие товара, работы или услуги требованиям, установленным в соответствии с законодательством Российской Федерации, в случае, если в соответствии с законодательством Российской Федерации установлены требования к товару, работе или услуге и представление указанных документов предусмотрено документацией о запросе котировок на \_\_\_\_ листах;

2) копии учредительных документов (для юридического лица) на \_\_\_\_\_\_\_\_\_ листах;

3) полученная не ранее чем за шесть месяцев (а в случае, если в государственный реестр были внесены изменения — то не ранее внесения таких изменений в соответствующий реестр) до дня размещения в единой информационной системе извещения о проведении запроса котировок выписку из единого государственного реестра юридических лиц (для юридического лица), выписку из единого государственного реестра индивидуальных предпринимателей (для индивидуального предпринимателя) или нотариально заверенную копию такой выписки, копии документа, удостоверяющего личность (для физического лица), надлежащим образом заверенный перевод на русский язык документов о государственной регистрации юридического лица или государственной регистрации физического лица в качестве индивидуального предпринимателя в соответствии с законодательством соответствующего государства (для иностранного лица), полученные не ранее чем за шесть месяцев до дня размещения извещения о проведении запроса котировок на \_\_\_\_\_\_\_\_\_ листах;

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 на \_\_\_\_\_\_\_ листах;

5) копия решения об одобрении или о совершении крупной сделки либо копия такого решения, если требование о необходимости наличия такого решения для совершения крупной сделки установлено законодательством Российской Федерации, учредительными документами юридического лица и если для участника закупки заключение договора или предоставление обеспечения заявки, обеспечения договора являются крупной сделкой, либо письмо о том, что данная сделка для участника не является крупной или письмо о том, что организация не попадает под действие такого требования закона, поскольку единственный участник (акционер) является единоличным исполнительным органом на \_\_\_\_\_\_\_\_ листах;

6) сведения и документы, подтверждающие соответствие участника закупки требованиям, установленным в документации о запросе котировок на \_\_\_\_\_ листах;

7) документы, подтверждающие внесение денежных средств в качестве обеспечения, установленного документацией о запросе котировок (в случае, если требование о предоставлении обеспечения заявки установлено в документации о запросе котировок) на \_\_\_\_\_\_ листах

8) копия лицензии в случаях, предусмотренных действующим законодательством Российской Федерации на \_\_\_\_ листах

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ на \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_стр.

 *(указывается в случае необходимости)*.

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
|  |  |  |  |  |
| (должность) |  | (подпись) |  | (расшифровка подписи) |

 М.П.

 Дата «\_\_»\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 201\_\_ г.

 **\*** -участник размещения заказа указывает наименование товара, содержащее сведения, позволяющие

 достоверно определить предлагаемый к поставке товар, а также конкретные характеристики

 предлагаемого товара в соответствии требованиями заказчика;

 \*\* - в случае если цифрами и прописью указываются разные цены, принимается во внимание цена,

 указанная прописью.

 \*\*\* - заполнение строки «Сведенияо расходах, включенных в начальную (максимальную) цену

 единицы товара является обязательным.

**Приложение №4**

**к извещению о проведение**

**запроса котировок**

**Проект**

**ФОРМЫ ДОГОВОРОВ**

**(подлежат доработке специалистами (службами) под каждую сделку индивидуально)**

**Договор № \_\_\_\_**

**поставки товара (без сопутствующих услуг/работ)**

г. \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ «\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_ 20\_\_\_ г.

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, именуемое далее «Покупатель», в лице \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, действующего на основании 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 обязуетсяпередать Покупателю в установленный настоящим Договором срок *\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_(далее – Товар)* *в соответствии со Спецификацией (Приложение №1 к настоящему Договору)*, а Покупатель обязуется принять и оплатить Товар.

1.2. Срок поставки Товара:

*Вариант 1. конкретная дата: до «\_\_\_»\_\_\_\_\_\_\_\_ , или порядок ее определения.*

***или***

*Вариант 2. определяется в Графике поставки (Приложение № 2 к настоящему Договору).*

***или***

*Вариант 3. поставщик осуществляет поставку Товара партиями по заявкам Покупателя в период с даты подписания настоящего Договора до окончания срока его действия установленного Разделом 13 настоящего Договора (либо\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ конкретная дата), в рабочие дни (с понедельника по пятницу, исключая нерабочие праздничные дни) с \_\_\_\_ до \_\_\_\_\_. Срок исполнения каждой заявки не должен составлять более \_\_\_\_\_\_ календарных дней с момента получения Поставщиком заявки Покупателя, при условии наличия Товара на складе Поставщика, при отсутствии - в срок не позднее \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ календарных дней с момента получения заявки Покупателя. Поставщик вправе произвести досрочную поставку партии Товара, указанного в заявке Поставщика. Заявки направляются в\_\_\_\_\_\_ форме посредством \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*

1.3. Поставка Товара осуществляется:

*Вариант 1:* на склад Покупателя, расположенный по адресу: *\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_. (указать адрес)*

***или***

*Вариант 2: путем выборки Товара на складе Поставщика, расположенном по адресу:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (указать адрес).*

1.4. Время поставки:

*Вариант 1:*  *с \_\_\_ ч. до\_\_\_\_ч.*

*или*

*Вариант 2: согласовывается не менее чем за 48 часов до поставки.*

**2. Стоимость и порядок оплаты**

2.1. Общая стоимость Товара по настоящему Договору с учетом стоимости комплектующих и запасных частей по всем единицам Товара, транспортных расходов Поставщика по доставке Товара Покупателю, а также любых других расходов, которые возникнут или могут возникнуть у Поставщика в ходе исполнения настоящего Договора, составляет — \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_) 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 16 настоящего Договора в следующем порядке:

*Вариант 1: 2.2.1. Авансовый платеж перечисляется Покупателем Поставщику в течение \_\_\_\_ (\_\_\_\_\_) банковских дней с даты заключения Сторонами настоящего Договора, в размере \_\_\_% (\_\_\_\_\_\_\_\_\_) от стоимости Товара, указанной в п.2.1 настоящего Договора, что составляет сумму:* ***\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (\_\_\_\_\_\_\_\_\_) рублей \_\_\_\_\_\_ копеек****; Поставщик обязан выставить счет на оплату авансового платежа в течение:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ с даты заключения настоящего Договора.*

*2.2.2. Окончательный расчет осуществляется в течение \_\_\_ банковских дней после приемки Товара Покупателем в полном объеме и подписания Сторонами товарной накладной формы (ТОРГ-12)/Универсального передаточного документа (УПД).*

***или***

*Окончательный расчет осуществляется в соответствии с Графиком платежей (Приложение № 3 к настоящему Договору).*

*Вариант 2: п.2.2. Оплата Товара производится Покупателем в течение \_\_\_ 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.*

***или***

*Вариант 3: п.2.2. Оплата Товара производится Покупателем 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 в порядке и сроки, определенные в Графике платежей (Приложение № 3 к Договору).*

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, и передачу его Покупателю на условиях настоящего Договора.[[1]](#footnote-1)

3.1.2. Предоставить на Товар техническую документацию, паспорт с инструкцией по эксплуатации *и/или* электронные схемы с указанием параметров основных элементов, техническое описание конструкции с указанием основных технических данных на русском языке, сертификат соответствия Госстандарта России, *регистрационное удостоверение на медицинское изделие (при осуществлении поставки Товара медицинского назначения)* или иные документы, необходимые для эксплуатации Товара по назначению.

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

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

3.2. Покупатель обязан:

*3.2.1. Произвести необходимые подготовительные работы для приемки Товара, а именно:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (указать какие работы, либо исключить).*

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

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

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

3.4. Покупатель вправе расторгнуть настоящий Договор или отказаться от Товара частично в случае несвоевременной поставки 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;

соответствует современному уровню техники, российским и международным стандартам, существующим для данного рода Товара на момент исполнения настоящего Договора;

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

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

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

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

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.

**6. Упаковка и маркировка**

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

**7. Переход права собственности**

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;

0,1% от стоимости неисправных деталей или узлов Товара за каждый день просрочки. Данная мера ответственности применяется в случае, если наличие таких недостатков (неисправностей) 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. В случае поставки некомплектного Товара Покупатель вправе по своему выбору в одностороннем порядке уменьшить цену Товара на цену не поставленных в срок комплектующих или потребовать от Поставщика доукомплектовать Товар в течение 30 (тридцати) дней. При этом не поставленные комплектующие, а равно любые документы, подлежащие передаче в соответствии с условиями настоящего Договора и не переданные Покупателю, считаются не поставленными в срок.

8.8. 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 в течение 5 (пяти) рабочих дней с момента получения Поставщиком такого требования.

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 инициирующая Сторона обязана произвести расчеты с другой Стороной по фактически исполненному до наступления форс-мажорных обстоятельств после прекращения форс-мажорных обстоятельств.

**10. Разрешение споров**

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

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

10.3. В случае если споры не урегулированы Сторонами путем переговоров и в претензионном порядке, то они передаются заинтересованной Стороной в Арбитражный суд \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 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 внесудебном порядке, в случае неисполнения Поставщиком требования, предусмотренного пунктом 3.1.5. настоящего Договора.

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.

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.

* 1. 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](#p283) 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](#p283) настоящего Договора другой Стороной, ее аффилированными лицами, работниками или посредниками.

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

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](#p283). 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](#p283). 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](#p283). настоящего Договора и/или неполучения другой Стороной информации об итогах рассмотрения уведомления о нарушении в соответствии с [пунктом 12.2](#p285). 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**

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

***или***

*Настоящий Договор вступает в силу с момента его заключения и действует до \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (конкретная дата, а в части расчетов, до полного исполнения обязательств по настоящему Договору).*

**14. Налоговая оговорка**

14.1.Поставщикгарантирует, что:

зарегистрирован в ЕГРЮЛ надлежащим образом;

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

располагает персоналом, имуществом и материальными ресурсами, необходимыми для выполнения своих обязательств по 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 Поставщикнарушит 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, начинает течь с момента направления электронного сообщения. Сторона, указавшая неверный электронный адрес или не указавшая его вовсе, не вправе ссылаться на несвоевременное получение уведомления, сообщения и прочей письменной документации от другой Стороны. В этом случае, уведомления, сообщения и прочая переписка будет считаться принятыми к исполнению другой Стороной с даты отправления электронного письма.

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

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

15.7. К настоящему Договору прилагаются (*если прилагаются)*:

*15.7.1 Спецификация (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:**Место нахождения: ИНН:КПП:ОГРН:К/С:Банк:БИК: Р/С: Электронная почта:  | **Поставщик:**Место нахождения: ИНН:КПП:ОГРН:К/С:Банк:БИК: Р/С: Электронная почта:  |
| \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/ | \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/ |

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 облагается | Цена за ед. с НДС, руб. | Сумма НДС, руб. | Стоимость включая НДС, руб./ НДС не облагается |
| 1 |  |  |  |  |  |  |  |
| ИТОГО: |  |
|  |  |

Итого по Спецификации - *\_\_\_\_\_\_ (\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_) рублей \_\_\_ копеек, в том числе НДС \_\_\_% - \_\_\_\_\_ (\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_) рублей \_\_\_\_\_ копеек /или НДС не облагается.*

 от Покупателя от Поставщика

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ /\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ /\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/

Приложение № 2

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

График поставки

г. \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ «\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_ 20\_\_\_ г.

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| № п/п | Наименование Товара | Ед.изм. | Кол-во  | Дата поставки | Времячас/мин | Стоимость включая НДС, руб./ НДС не облагается |
| 1 |  |  |  |  |  |  |
| 2 |  |  |  |  |  |  |
| 3 |  |  |  |  |  |  |
| ИТОГО: |  |  |
|  |  |  |

ИТОГО: **\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_) рублей \_\_\_\_\_\_ копеек,** *в том числе НДС \_\_\_% - \_\_\_\_\_ / или НДС не облагается.*

 от Покупателя от Поставщика

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ /\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ /\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/

Приложение № 3

к Договору № от « \_\_\_»\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_20\_\_г.

График платежей (*если предусмотрен в порядке оплаты*)

г. \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ «\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_ 20\_\_\_ г.

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Сумма платежа руб., в т.ч. НДС \_\_%** **/ НДС не облагается** | **Срок оплаты** |
| 1. |  |  |
|  |  |  |

 От Покупателя от Поставщика

|  |  |
| --- | --- |
| \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ /\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/  |  \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ / \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ /  |

1. В случае использования АСЗ Электронный ордер, учреждение может изменить условие данного пункта. [↑](#footnote-ref-1)