

Извещение о проведении запроса котировок № 20131001642 от 30.01.2020
на поставку расходных материалов для лаборатории для нужд ЧУЗ "Клиническая поликлиника "РЖД-Медицина" города Архангельск"

1	Способ закупки	Запрос котировок(в бумажной форме)
2	Наименование, место нахождения, почтовый адрес, адрес электронной почты, номер контактного телефона заказчика	Частное учреждение здравоохранения "Клиническая поликлиника "РЖД-Медицина" города Архангельск" (сокращенное официальное наименование учреждения: ЧУЗ "КП "РЖД-Медицина" г. Архангельск"), 163030 г. Архангельск ул. Тимме, д.5, nuz-secretar@medrzd29.ru Телефон (8182) 67-30-10, (8182) 27-00-07 доб.158
3	Предмет договора	Поставка расходных материалов для лаборатории для нужд ЧУЗ "КП "РЖД-Медицина" г. Архангельск". (Наименование, количество, характеристики Товара указаны в Техническом задании (Приложение № 3 к Закупочной документации)).
4	Место поставки товара	Поставщик осуществляет поставку Товара по адресу: г. Архангельск, ул. Тимме, д.5, в рабочие дни (с понедельника по пятницу, исключая праздничные дни) с 8.00 до 15.00. Время и дата доставки должны быть согласованы с Заказчиком за 2 рабочих дня до предполагаемой даты поставки.
5	Сведения о начальной (максимальной) цене Договора	Начальная максимальная цена составляет 1 919 270(Один миллион девятьсот девятнадцать тысяч двести семьдесят) рублей 30 копеек. Начальная (максимальная) цена договора включает в себя все расходы на перевозку, доставку по адресу Заказчика, страхование, уплату таможенных пошлин, налогов, сборов, других обязательных платежей, связанных с выполнением условий, указанных в проекте Договора (Приложение № 4 к документации о проведении закупки), а также стоимость упаковки товара.
6	Источник финансирования:	ОМС
7	Место, дата и время рассмотрения предложений с заявками участников и подведение итогов.	Срок подачи заявок участников закупки составляет 7 (семь) календарных дней с момента размещения Извещения о закупке на официальном сайте Заказчика. Заявки в письменной форме подаются по адресу: г. Архангельск, ул. Тимме, д.5 с 30.01.2020 г. с 16 ч 30 мин. по 06.02.2020 г. до 15 ч 00 мин. время местное. Порядок подачи заявок - в соответствии с документацией о проведение закупки Вскрытие конвертов с заявками участников: г. Архангельск, ул. Тимме, д.5 06.02.2020 г. в 16 ч. 00 мин. (время местное). Рассмотрение и оценка предложений: г. Архангельск, ул. Тимме, д.5 06.02.2020 г. в 16 ч. 10 мин. (время местное).
8	Место предоставления документации о закупке	Официальный сайт ЧУЗ «Клиническая поликлиника "РЖД-Медицина" г. Архангельск» в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет»: www.medrzd29.ru (раздел «Закупки»). Плата за предоставление документации не взимается. Документация доступна для ознакомления на сайте с момента ее опубликования без ограничений.
9	Процедура закупки проводится в соответствии с требованиями Положения о закупке товаров, работ и услуг для нужд негосударственных учреждений здравоохранения ОАО «РЖД» от 02 апреля 2018 г., размещенного на сайте заказчика.	
10	Заказчик вправе отказаться от проведения запроса котировок в любое время, в том числе после подписания протокола по результатам закупки. Заказчик не несет при этом никакой ответственности перед любыми физическими и юридическими лицами, которым такое действие может принести убытки.	

Приложение:

1. Документация о проведении закупки.

Должность ответственного экономист 1 категории

Ершова Галина Александровна
Ф.И.О.

Документация о проведении закупки

на право заключения договора на поставку расходных материалов для лаборатории для нужд ЧУЗ
"Клиническая поликлиника "РЖД-Медицина" г. Архангельск"

Общие положения

Настоящая документация о проведении закупки (закупочная документация) подготовлена в соответствии с нормативными правовыми актами:

Гражданский кодекс Российской Федерации;

Федеральный закон от 26.07.2006 № 135-ФЗ «О защите конкуренции»;

Положением о закупке товаров, работ, услуг для нужд НУЗ ОАО «РЖД», утвержденным приказом Центральной дирекции здравоохранения ОАО «РЖД» от 02.04.2018 № ЦДЗ-35.

Во всех вопросах, особо не оговоренных в тексте настоящей документации, Заказчик и Комиссия по проведению закупок товаров, выполнению работ и оказанию услуг ЧУЗ «Клиническая поликлиника "РЖД-Медицина" г. Архангельск»

(далее - Комиссия) руководствуются требованиями Положения о закупке товаров, работ, услуг для нужд НУЗ ОАО «РЖД».

Извещение и Документация о проведении закупки размещается на официальном сайте ЧУЗ «Клиническая поликлиника "РЖД-Медицина" г. Архангельск» по адресу: www.medrzd29.ru

1. Требования к безопасности, качеству, техническим характеристикам, функциональным характеристикам (потребительским свойствам) товара, работ, услуг, к размерам, упаковке, отгрузке: товар, работы, услуги должны соответствовать по качеству и техническим характеристикам Техническому заданию.

2. Требования к содержанию, форме, оформлению и составу заявки на участие в закупке, а также порядок, место, дата и время начала и дата, и время окончания срока подачи заявок на участие в закупке:

2.1. Место, дата и время начала и дата, и время окончания срока подачи заявок на участие в закупке установлены в Извещении.

2.2. Заявка на участие в закупке оформляется по форме Приложения № 1 и по форме Приложения №2 к Документации и 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 закупке.

2.3. Заявка должна содержать следующие информацию и документы:

2.3.1. наименование поставляемых товаров (в соответствии с Техническим заданием - Приложение № 3 к Документации); Заявка участника должна содержать конкретные показатели (в объеме не менее указанного количества показателей), позволяющие сделать вывод о функциональных, технических и качественных характеристиках предлагаемого к поставке товара и его соответствии требованиям заказчика. Конкретные показатели указываются участником в своей заявке, за исключением случаев, когда «коридорные» показатели (например, «от» и «до», «не более», «не менее» и т.д.) предусмотрены инструкциями по использованию/эксплуатации, мануалами, руководствами и т.д. и установлены самим производителем товара. В таком случае обязательной является ссылка, что данный показатель установлен инструкцией производителя и/или иными руководствами. Заявка участника (сведения о предлагаемом для поставки товаре) не должна содержать двойных предложений, неоднозначных предложений, слов «или эквивалент», «или», а также слов «не менее» и «не более» за исключением предложения в части гарантийного срока товара и (или) объема предоставления гарантий его качества, или остаточным сроком годности.

2.3.2. наименование, организационно-правовая форма, место нахождения, почтовый адрес участника закупки (для юридического лица), фамилия, имя, отчество, паспортные данные, место жительства участника закупки (для физического лица), номер телефона, адрес электронной почты, банковские реквизиты;

2.3.3. идентификационный номер налогоплательщика;

2.3.4. согласие участника закупки на поставку товара в соответствии с условиями, установленными Документацией.

2.3.5. предлагаемая участником закупки цена товара;

2.3.6. документы, подтверждающие соответствие участников закупки требованиям, установленным в соответствии с законодательством Российской Федерации к лицам, осуществляющим поставку товара, выполнение работы, оказание услуги, являющихся предметом договора.

Перечень документов:

1) Надлежащим образом заверенные копии учредительных документов, для юридических лиц - в том числе копия устава;

2) Надлежащим образом заверенные копии Свидетельства о государственной регистрации юридического лица (либо Листа записи Единого государственного реестра юридических лиц) или Свидетельства о государственной регистрации физического лица в качестве индивидуального предпринимателя (либо Листа записи Единого государственного реестра индивидуальных предпринимателей);

3) Надлежащим образом заверенные копии Свидетельства о постановке на учет российской организации в налоговом органе по месту ее нахождения (для юридических лиц) или Свидетельства о постановке на учет физического лица в налоговом органе (для индивидуальных предпринимателей);

4) Выписка из единого государственного реестра юридических лиц (ЕГРЮЛ), выданная регистрирующим органом не ранее чем за один месяц до представления заявки на участие в запросе котировок для участника – юридического лица;

выписка из единого государственного реестра индивидуальных предпринимателей (ЕГРИП) - для участника индивидуального предпринимателя;

5) Документы, подтверждающие полномочия лица на подписание договора, оформленные надлежащим образом (протокол (решение) уполномоченного органа управления контрагента о назначении Исполнительного органа; оригинал доверенности, если договор со стороны контрагента подписан не единоличным Исполнительным органом;

- иные документы по усмотрению участника закупки.

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

2.3.7. документ (либо заверенная участником закупки копия), подтверждающий полномочия лица, подписавшего заявку;

2.3.8. декларация о соответствии участника закупки требованиям, установленным пунктом 9 Документации (подается в письменном виде по произвольной форме).

2.4. В случае наличия в составе заявки документов и информации, текст которых не поддается прочтению, такие документы и информация считаются непредставленными.

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

2.6. Основанием для отказа в приеме заявки является истечение срока подачи заявок, установленным Документацией.

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

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

2.9. Каждый конверт с заявкой, поступивший в установленный срок, принимается Заказчиком в соответствии с условиями, предусмотренными Документацией.

3. 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: установлены в Приложении №3 к документации о проведении закупки (далее - Документация).

4. Место поставки товара: Поставщик осуществляет поставку Товара Заказчику по адресу: г. Архангельск, ул. Тимме д. 5, в рабочие дни (с понедельника по пятницу, исключая праздничные дни) с 8.00 до 15.00.

Сроки поставки товара: поставка Товара осуществляется в течение 10 (десяти) рабочих дней после заключения договора, по заявке заказчика, направленной посредством автоматизированной системы заказов «Электронный ордер».

Товар поставляется в заводской упаковке; поставка Товара осуществляется на основании заключенного Договора по результатам торгов в виде запроса котировок.

5. Сведения о начальной (максимальной) цене Договора указаны в Извещении.

6. Форма, срок и порядок оплаты товара: Безналичный расчет на основании счета, после заключения договора в течение 30 (тридцати) календарных дней, с момента получения товара и подписания Заказчиком товарной накладной (форма ТОРГ-12).

7. Начальная (максимальная) цена договора включает в себя все расходы на перевозку, доставку по адресу Заказчика, страхование, уплату таможенных пошлин, налогов, сборов, других обязательных платежей, связанных с выполнением условий, указанных в проекте Договора (Приложение № 4 к документации о проведении закупки), а также стоимость упаковки товара.

Цена единицы товара является фиксированной и изменению в течение срока действия договора не подлежит.

8. Срок подачи заявок участников закупки составляет 7 (семь) календарных дней с момента размещения Извещения о закупке на официальном сайте Заказчика. Извещения о закупке на официальном сайте Заказчика. Заявки подаются с 30.01.2020 г. с 16 ч 30 мин. по 06.02.2020 г. до 15 ч 00 мин. время местное.

Прием заявок на участие в запросе котировок в письменной форме осуществляется по адресу: г. Архангельск, ул. Тимме д. 5, приемная главного врача, 3 этажа, в рабочие дни с 9-00 до 17-00 (местное время). Порядок подачи заявок - в соответствии с закупочной документацией.

9. Участники закупки должны отвечать следующим установленным требованиям:

- установленным в соответствии с законодательством Российской Федерации к лицам, осуществляющим поставку товара, являющихся предметом договора;

- 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;

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

- 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 не принято;

- 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;

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

- отсутствие между участником закупки и Заказчиком конфликта интересов, под которым понимаются случаи, при которых руководитель Заказчика, член экспертной группы, член комиссии, лицо, ответственное за организацию конкурентной процедуры, состоят в браке с физическими лицами, являющимися выгодоприобретателями, единоличным исполнительным органом хозяйственного общества (директором, генеральным директором, управляющим, президентом и другими), членами коллегиального исполнительного органа хозяйственного общества, руководителем (директором, генеральным директором) учреждения или унитарного предприятия либо иными органами управления юридических лиц - участников закупки; с физическими лицами, в том числе зарегистрированными в качестве индивидуального предпринимателя, - участниками закупки либо являются близкими родственниками (родственниками по прямой восходящей и нисходящей линии (родителями и детьми, дедушкой, бабушкой и внуками), полнородными и не полнородными (имеющими общих отца или мать) братьями и сестрами), усыновителями или усыновленными указанных физических лиц.

Под выгодоприобретателями в данном случае понимаются физические лица, владеющие напрямую или косвенно (через юридическое лицо или через несколько юридических лиц) более чем десятью процентами голосующих акций хозяйственного общества либо долей, превышающей десять процентов в уставном капитале хозяйственного общества.

- отсутствие сведений об участниках закупки в реестре недобросовестных поставщиков, предусмотренном статьей 5 Федерального закона «О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц», и (или) в реестре недобросовестных поставщиков, предусмотренном Федеральным законом «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд».

10. Участник закупки вправе направить Заказчику письменный запрос на разъяснение Документации 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. Запрос о разъяснении Документации, полученный от участника позднее срока, установленного в Документации, не подлежит рассмотрению. Заказчик обязан опубликовать разъяснения на официальном сайте не позднее 2 рабочих дней со дня поступления запроса на разъяснение.

Заказчик обязан письменно ответить на запрос о разъяснении документации о проведении закупки. В случае его получения не позднее, чем за 2 рабочих дня до окончания срока подачи заявок, в течение двух рабочих дней, с 10 ч 00 мин. до 17 ч 00 мин., со дня его поступления, но не позднее срока окончания подачи заявок.

11. Место, дата и время рассмотрения заявок участников закупки и подведения итогов закупки установлены в Извещении о проведении запроса котировок.

12. Критерии и сопоставление заявок участников закупки.

Критериями оценки и сопоставления заявок участников закупки являются соответствие требованиям, установленным в Документации, и наиболее низкая цена товара, предложенная участником закупки.

установленным в Документации, и наиболее низкая цена товара, предложенная участником закупки.

13. Порядок и сопоставление заявок участников закупки:

Комиссия рассматривает котировочные заявки на предмет соответствия их требованиям, указанным в запросе котировок, и сопоставляет предложения по цене договора (цене лота).

В ходе рассмотрения котировочных заявок комиссия вправе потребовать от участника закупки разъяснения сведений, содержащихся в котировочных заявках, не допуская при этом изменения содержания заявки.

В случае установления недостоверности информации, содержащейся в документах, представленных участником закупки, комиссия может отстранить такого участника на любом этапе проведения.

Комиссия может отклонить котировочные заявки в случае:

1) несоответствия котировочной заявки требованиям, указанным в запросе котировок;

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

3) отказа от проведения запроса котировок;

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

Отклонение котировочных заявок по иным основаниям не допускается.

Лучшей признается котировочная заявка, которая отвечает всем требованиям, установленным в запросе котировок, и содержит наиболее низкую цену товаров, работ, услуг. При наличии нескольких равнозначных котировочных заявок лучшей признается та, которая поступила раньше.

14. Процедура закупки проводится в соответствии с требованиями Положения о закупке товаров, работ и услуг для нужд негосударственных учреждений здравоохранения ОАО «РЖД», утвержденным приказом Центральной дирекции здравоохранения ОАО «РЖД» от 02.04.2018 № ЦДЗ-35, размещенного на сайте заказчика.

Право Заказчика отказаться от проведения закупки.

Заказчик вправе отказаться от проведения закупки в любое время, в том числе после подписания протокола по результатам закупки. Заказчик не несет при этом никакой ответственности перед любыми физическими и

юридическими лицами, которым такое действие может принести убытки.

Уведомление об отказе от проведения закупки размещается на сайте Заказчика не позднее 3 (трех) дней со дня принятия решения об отказе от проведения закупки.

15. Участник закупки вправе изменить или отозвать свою заявку до истечения срока подачи заявок. В этом случае участники закупки не утрачивают право на предоставленное обеспечение заявки. Изменение заявки или уведомление о ее отзыве является действительным, если изменение осуществлено или уведомление получено Заказчиком до истечения срока подачи заявок.

16. Требования к обеспечению заявок на участие в закупки: не установлены. Требования к обеспечению исполнения договора: не установлены.

17. Порядок заключения договора.

По результатам рассмотрения и оценки представленных котировочных заявок участнику размещения заказа, подавшему котировочную заявку, которая отвечает всем требованиям, установленным в настоящем извещении, и в которой указана наиболее низкая стоимость по договору, признанному победителем, будет направлен для подписания проект договора. Победитель запроса котировок должен подписать договор не позднее 30 (тридцати) календарных дней с момента публикации Победителя на официальном сайте заказчика. Если в указанный срок победитель не представит Заказчику подписанный договор, победитель будет признан уклонившимся от заключения договора.

18. Срок, в течение которого победитель закупки или иной участник закупки, с которым заключается Договор при уклонении победителя закупки от заключения Договора, должен подписать Договор:

18.1. Если победитель закупки не исполнил необходимые для заключения договора условия, Заказчик вправе заключить договор с участником закупки, предложившим в закупочной заявке такую же цену, как и победитель в проведенной закупке, или с участником закупки, предложение о цене договора (цене лота) которого содержит лучшие условия по цене договора (цене лота), следующие после предложенных победителем в проведенной закупке условий.

Приложение:

- 1) Форма котировочной заявки;
- 2) Анкета участника запроса котировок цен;
- 3) Техническое задание;
- 4) Проект договора.

Председатель конкурсной комиссии — главный врач

О.А. Савельева

ФОРМА

КОТИРОВОЧНАЯ ЗАЯВКА

на поставку расходных материалов для лаборатории для нужд ЧУЗ «Клиническая поликлиника "РЖД-Медицина" г. Архангельск»

Адрес: 163000 г. Архангельск, ул. Тимме, д.5, (для приема заявок).

Телефон: 8 (8182) 67-30-10

nuz-secretar@medrzd29.ru

Уважаемые господа!

Мы, _____
(наименование, организационно-правовая форма, ИНН, ОГРН, место нахождения, почтовый адрес участника закупки (для юридического лица), фамилия, имя, отчество, паспортные данные, место жительства участника закупки (для физического лица), номер телефона, адрес электронной почты, банковские реквизиты участника размещения заказа) на основании Вашего извещения о проведении запроса котировок предлагаем поставить товар:

№ п/п	Наименование товара/ Характеристика товара	Ед. изм.	Кол-во	Цена (руб.)	Сумма (руб.)
1		шт.	1		
2		шт.	2		
Итого:					

Итого сумма договора _____ (Указать цифрами и прописью) руб., в том числе НДС (___%) рублей.

Условия исполнения договора:

Требования к безопасности, качеству, техническим характеристикам, функциональным характеристикам товара:

Товар, заявленный к поставке, должен соответствовать по качеству и техническим характеристикам указанным в техническом задании.

Место поставки товара: 163000 г. Архангельск, ул. Тимме, д.5.

Условия поставки товара: поставка Товара осуществляется в течение 10 (десяти) рабочих дней после заключения договора, по заявке заказчика, направленной посредством автоматизированной системы заказов «Электронный ордер».

Условия поставки товара:

-товар поставляется в заводской упаковке;

-поставка Товара осуществляется на основании заключенного Договора по результатам торгов в виде запроса котировок.

Стоимость товара составляет:

_____ (_____) рублей _____ копеек.

Стоимость товара включает:

Стоимость транспортных расходов Поставщика по доставке Товара Заказчику, а также любых других расходов, которые возникнут или могут возникнуть в ходе исполнения Договора

Цена единицы товара является фиксированной и изменению в течение срока действия договора не подлежит.

Срок и порядок оплаты товара:

Безналичный расчет на основании счета, после заключения договора в течении 30 (тридцати) календарных дней, с момента получения товара и подписания Заказчиком товарной накладной (форма ТОРГ-12)

При подаче котировочной заявки в соответствии с Вашим запросом котировок, мы выражаем согласие с условиями договора, указанными в запросе котировок, а также мы берем на себя обязательства представить документы (оригиналы или заверенные копии), подтверждающие сведения, указанные в котировочной заявке, а именно;

- 1) Учредительные документы, для юридических лиц - в том числе устав;
- 2) Свидетельство о государственной регистрации юридического лица (либо Лист записи Единого государственного реестра юридических лиц) или Свидетельство о государственной регистрации физического лица в качестве индивидуального предпринимателя (либо Лист записи Единого государственного реестра индивидуальных предпринимателей);
- 3) Свидетельство о постановке на учет российской организации в налоговом органе по месту ее нахождения (для юридических лиц) или Свидетельство о постановке на учет физического лица в налоговом органе (для индивидуальных предпринимателей);
- 4) Выписка из единого государственного реестра юридических лиц (ЕГРЮЛ), выданная регистрирующим органом не ранее чем за один месяц до представления заявки на участие в запросе котировок для участника – юридического лица; выписка из единого государственного реестра индивидуальных предпринимателей (ЕГРИП) - для участника индивидуального предпринимателя;
- 5) Документы, подтверждающие полномочия лица на подписание договора, оформленные надлежащим образом

(протокол (решение) уполномоченного органа управления контрагента о назначении Исполнительного органа; оригинал доверенности, если договор со стороны контрагента подписан не единоличным Исполнительным органом;

- иные документы по усмотрению участника закупки.

Настоящей заявкой подтверждаем, что против _____
(наименование Участника размещения заказа)

- не проводится ликвидация Участника закупки – юридического лица и отсутствуют решения арбитражного суда о признании Участника закупки - юридического лица, индивидуального предпринимателя несостоятельным (банкротом) и об открытии конкурсного производства,
- не проводится приостановление деятельности Участника закупки в порядке, установленном Кодексом Российской Федерации об административных правонарушениях, на дату подачи заявки на участие в закупке,

Настоящей заявкой подтверждаем, что у _____
(наименование Участника размещения заказа)

- отсутствуют 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),
- у руководителя, членов коллегиального исполнительного органа или главного бухгалтера юридического лица – участника закупки отсутствуют судимости за преступления в сфере экономики (за исключением лиц, у которых такая судимость погашена или снята), а также неприменение в отношении указанных физических лиц наказания в виде лишения права занимать определенные должности или заниматься определенной деятельностью, которые связаны с поставкой товара, выполнением работы, оказанием услуги, являющихся объектом осуществляемой закупки, и административного наказания в виде дисквалификации,
- имеются исключительные права на результаты интеллектуальной деятельности, если в связи с исполнением договора заказчик приобретает права на такие результаты,
- и заказчиком процедуры закупки отсутствует конфликт интересов, под которым понимаются случаи, при которых руководитель заказчика и, член экспертной группы, член комиссии, лицо, ответственное за организацию конкурентной процедуры, состоят в браке с физическими лицами, являющимися выгодоприобретателями, единоличным исполнительным органом хозяйственного общества (директором, генеральным директором, управляющим, президентом и другими), членами коллегиального исполнительного органа хозяйственного общества, руководителем (директором, генеральным директором) учреждения или унитарного предприятия либо иными органами управления юридических лиц - участников закупки, с физическими лицами, в том числе зарегистрированными в качестве индивидуального предпринимателя, - участниками закупки либо являются близкими родственниками (родственниками по прямой восходящей и нисходящей линии (родителями и детьми, дедушкой, бабушкой и внуками), полнородными и не полнородными (имеющими общих отца или мать) братьями и сестрами), усыновителями или усыновленными указанных физических лиц. Под выгодоприобретателями в данном случае понимаются физические лица, владеющие напрямую или косвенно (через юридическое лицо или через несколько юридических лиц) более чем десятью процентами голосующих акций хозяйственного общества либо долей, превышающей десять процентов в уставном капитале хозяйственного общества.
- отсутствуют сведения об участнике закупки в реестре недобросовестных поставщиков, предусмотренном статьей 5 Федерального закона «О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц», и (или) в реестре недобросовестных поставщиков, предусмотренном Федеральным законом «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд».

В случае, если наши предложения будут признаны лучшими, мы берем на себя обязательства подписать договор в соответствии с требованиями Извещения и условиями наших предложений, не позднее чем через 5 (пять) календарных дней со дня публикации победителя на официальном сайте.

Сообщаем, что для оперативного уведомления нас по вопросам организационного характера и взаимодействия с Заказчиком нами уполномочен _____ (Ф.И.О., телефон сотрудника)

Все сведения о проведении запроса котировок просим сообщать уполномоченному лицу.

(должность подписавшего)

(подпись) М.П.

(фамилия, инициалы)

АНКЕТА УЧАСТНИКА РАЗМЕЩЕНИЯ ЗАКАЗА

1. Полное и сокращенное наименования организации и ее организационно-правовая форма <i>(на основании Учредительных документов установленной формы (устав, положение, учредительный договор), свидетельства о государственной регистрации, свидетельства о внесении записи в единый государственный реестр юридических лиц)</i> Ф.И.О. участника размещения заказа – физического лица	
2. Регистрационные данные: Дата, место и орган регистрации юридического лица, регистрации физического лица в качестве индивидуального предпринимателя <i>(на основании Свидетельства о государственной регистрации)</i> Паспортные данные для участника размещения заказа – физического лица	
3. 3.1. Номер и почтовый адрес Инспекции Федеральной налоговой службы, в которой участник размещения заказа зарегистрирован в качестве налогоплательщика 3.2. ИНН, КПП, ОГРН, ОКПО участника размещения заказа	ИНН КПП ОГРН ОКПО
4. Юридический адрес/место жительства участника размещения заказа	Страна Россия Адрес:
5. Почтовый адрес участника размещения заказа	Страна Россия Адрес: Телефон: Факс:
6. Банковские реквизиты <i>(может быть несколько)</i>: 6.1. Наименование обслуживающего банка 6.2. Расчетный счет 6.3. Корреспондентский счет 6.4. Код БИК	_____ _____ _____ _____
7. Сведения о выданных участнику размещения заказа лицензиях, необходимых для выполнения обязательств по контракту <i>(указывается лицензируемый вид деятельности, реквизиты действующей лицензии, наименование территории на которой действует лицензия)</i>	_____ _____ _____ _____

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

Участник размещения заказа

(уполномоченный представитель)

(подпись)

(фамилия, инициалы)

Главный бухгалтер

(подпись)

(фамилия, инициалы)

М.П.

Директор

(должность подписавшего

(для юридического лица))

(подпись)

(фамилия, инициалы)

**Техническое задание
на поставку расходных материалов**

1. Перечень поставляемых товаров:

№ п/п	Наименование	Описание	Ед. изм.	Кол- во
1	Набор для качественного определения поверхностного антигена вируса гепатита В (HBsAg)	Тип анализа: одностадийная иммунохроматография. Тип образца: сыворотка, плазма крови. Спектр исследования – антиген вируса гепатита В (HBsAg). Комплектация набора: тест-кассеты в индивидуальной фольгированной упаковке с влагопоглотителем – не менее 30 шт. Условия хранения 2-30 °С. Требуемое количество образца, не более: 100 мкл. Предварительное разведение образцов – не требуется. Время анализа – не более 20 мин. Наличие внутреннего контроля правильности проведения процедуры анализа для каждого теста. Учет результатов – визуальный. Чувствительность – не менее 100%, специфичность – не менее 100%. Набор рассчитан на не менее 30 определений.	набор	1
2	Набор для определения качественного определения антител к вирусу гепатита С (HCV)	Тип анализа: одностадийная иммунохроматография. Тип тестового устройства: мембранный стрип, на который нанесены рекомбинантные антигены HCV (ядерный антиген (core), NS3, NS4 и NS5), помещенный в пластиковый корпус. Тип образца: сыворотка, плазма крови, цельная кровь. Комплектация набора: тест-кассеты в индивидуальной фольгированной упаковке с влагопоглотителем – не менее 30 шт., буфер для разведения 1x5 мл. Условия хранения 1-30 °С. Требуемое количество образца, не более: 10 мкл. Время анализа – не более 20 мин. Наличие внутреннего контроля правильности проведения процедуры анализа для каждого теста. Учет результатов – визуальный. Чувствительность – не менее 100%, специфичность – не менее 99,4%. Набор рассчитан на не менее 25 определений.	набор	1
3	Набор для определения качественного определения суммарных антител к T.pallidum	Тип анализа: одностадийная иммунохроматография. Тип образца: сыворотка, плазма, цельная кровь. Тип тестового устройства: мембранный стрип, на который нанесены рекомбинантные антигены T. pallidum (17 и 15 кДа), помещен в пластиковый корпус. Комплектация набора: тест-кассеты в индивидуальной фольгированной упаковке с влагопоглотителем – не менее 30 шт., буфер для разведения 1x4 мл. Условия хранения 1-30 °С. Требуемое количество образца, не более: 10 мкл – сыворотка или плазма, 20 мкл – цельная кровь. Предварительное разведение образцов – не требуется. Время анализа – не более 20 мин. Наличие внутреннего контроля правильности проведения процедуры анализа для каждого теста. Учет результатов – визуальный. Чувствительность – не менее 99,3%, специфичность – не менее 99,5%. Набор рассчитан на не менее 30 определений.	набор	1
4	Набор реагентов для качественного определения суммарных антител к ВИЧ-1/ВИЧ-2	Тип анализа: одностадийная иммунохроматография. Тип образца: сыворотка, плазма, цельная кровь. Спектр исследования – Раздельное определение антител к ВИЧ 1 и ВИЧ 2, возможность определения всех классов иммуноглобулинов IgG, IgM, IgA, возможность определения антител к ВИЧ-1 подтип О. Комплектация набора: тест-кассеты в индивидуальной фольгированной упаковке с влагопоглотителем – не менее 30 шт., буфер для разведения – 1 флакон не менее, чем на 4 мл (Набор должен содержать все необходимые реагенты и расходные материалы для выполнения анализа). Условия хранения 1-30 °С Требуемое количество образца – не более 10 мкл – сыворотка или плазма, не более 20 мкл – цельная кровь. Предварительное разведение образцов – не требуется. Время анализа – не более 20 мин. Наличие внутреннего контроля правильности проведения процедуры анализа для каждого теста. Чувствительность – не менее 100%, специфичность – не менее 99,8%. Количество определений – не менее 30.	набор	1
5	Экспресс-карты для определения ABD	216002 ABO-Troforteplus 30 карт/60 тестов - экспресс-карты для определения ABD - принадлежности у 2-х пациентов	Упак.	3
6	Масло иммерсионное	Масло иммерсионное для микроскопии тип А классическое. Объем флакона 100 мл.	Флак.	10
7	Фиксатор-краситель Диахим - Гемистейн-Л (типа Лейшман) или эквивалент	Представляет собой раствор сухого красителя эозин метиленовый синий типа Лейшмана в метаноле. Фиксация в течение 2-3 минут (кровь), 2-3 мин костный мозг, 1-2 мин другие биопрепараты. Возможно докрашивание рабочим раствором фиксатора, приготовленным из расчета 1:3 (фиксатор-забуференная вода) в течение 10-15 мин. Возможна фиксация до 3000 препаратов и окраска 4000 препаратов. Во флаконе не менее 1 литра.	Упак.	12

8	Тест полоски для определения микроальбумина в моче	Предназначены для иммунологического полуколичественного определения микроальбуминурии до 100 мг/л Время измерения 60 секунд В упаковке 30 тест полосок	Упак.	40
9	Сыворотки контрольные для диагностики сифилиса	Сыворотки контрольные для диагностики сифилиса. Комплект №1/1 (положительные) 10 флаконов по 1.0 мл. арт. 03.17	Упак.	4
10	Кюветы для биохимического анализатора BS-200	Кюветы для биохимического анализатора BS-200 (Китай) имеющегося у заказчика, в упаковке 1000 шт..	Упак	5
11	Пробирки пластиковые	Пробирки с крышкой с ЭДТА КЗ 0,25мл уп/100шт.	Упак.	50
12	Капилляры Панченкова	Капилляры Панченкова для определения СОЭ, стеклянные, градуированные, нестерильные. Упаковкане менее 100 штук.	Упак.	4
13	Скарификатор	Скарификатор-копье для прокалывания кожи пальца, одноразовый, стерильный, боковое копье, 2000 шт/уп., Медикон по ТУ 9432-002-18131435-2002. Скарификатор одноразовый с боковым копьем для прокалывания кожи пальца. Длина копия 3 мм. Стерильный, индивидуально упакованный. В упаковке 2000 штук.	Упак.	5
14	Капсулы полистироловые	Капсулы полистироловые для автоанализаторов типа Hitachi 3 мл. 18320 1000 шт/уп.	Упак.	1
15	Экспресс тест для определения скрытой крови в фекалиях	Тест картридж для определения скрытой крови в фекалиях	Штук*	1875
16	Антиген кардиолипидный для реакции микропреципитации	Набор для диагностики сифилиса. Предназначен для качественного и полуколичественного определения. В составе: 1) раствор в спирте этиловом абсолютном трех высокоочищенных липидов: кардиолипина, лецитина и холестерина; 2) раствор холин-хлорида. Набор рассчитан на исследование не менее 1000 образцов. Образец для исследования: сыворотка (плазма) крови, ликвор. Объем исследуемого образца не более 90 мкл. Суммарное время постановки реакции 10 минут. Срок хранения приготовленной суспензии – не менее 6 дней. Срок хранения реагентов набора после вскрытия упаковки: до конца срока годности.	Набор	6
17	Микрокювета измерительная одноразовая для анализатора АПГ-02	Микрокювета измерительная одноразовая коагулологическая для анализаторов свертывания крови АПГ-02 (1000шт/упак)	Упак.	2
18	Пробирки для исследования проб крови с ЭДТА	Система с КЗЭДТА с двумя съёмными крышками, с прокалываемой мембранной. Объем капилляра 200 мкл. Длина капилляра 70 мм. Размер пробирки не более 9x46 мм. Упаковка не менее 100 шт	Упак.	60
19	Наконечники полимерные одноразовые к дозаторам пипеточным	Наконечники универсальные к одноканальным дозаторам. Объем 0,5-250 мкл. Упаковка 1000 шт.	Упак.	1
20	Покровные стекла	Покровные стекла. Размер 18x18 мм. Упаковка не менее 1000 шт	Упак.	5
21	Краситель по Романовскому	Краситель по Романовскому в растворе. Краситель представляет собой раствор сухого азу-эозина по Романовскому (Гимза азу-эозина метиленового синего). Окрашивание после фиксации рабочим раствором, приготовленным из расчета 1:10-1:15 (краситель-забуференная вода) в течение 15 мин. Рабочий раствор годен 6-8 часов. Окраска не менее 6000 препаратов. Флакон не менее 1 л.	Упак	6
22	Раствор для окраски ретикулоцитов	Краситель для окраски ретикулоцитов суправитальным пробирочным методом. Краситель представляет собой 1% раствор бриллиантового крезолового синего в физрастворе. Флакон емкостью не менее 50 мл. Раствор готов к использованию. Количество определений не менее 500.	Упак	1
23	Раствор метиленового синего	Раствор метиленового синего, 1%, фасовка не менее 950 мл	Упак.	1
24	Предметные стекла	Предметные стекла, размер 26 x 76 мм, толщина 2 мм. В упаковке не менее 50 шт.	упак	3
25	Пробирка для микроанализа	Пробирки для микроанализа полипропиленовые конические с колпачком тип Erpendorf 1,5 мл. Упаковка не менее 1000 шт	Упак	1
26	Пробирка	Пробирка лабораторная коническая центрифужная. Объем 10 мл. Материал полипропилен. Размер 16x100 мм. Упаковка не менее 100 шт	Упак.	1

27	Набор реагентов для определения протромбинового времени.	Реагент предназначен для определения протромбинового времени (ПВ) в плазме венозной крови и расчета протромбинового отношения (ПО), протромбинового индекса (ПИ) и Международного Нормализованного Отношения (МНО), а также для определения протромбина по Квику в % от нормы Ренампластин МИЧ 10 фл.	Упак.	3
28	Набор реагентов для определения активированного частичного тромбопластинового времени	Набор реагентов для определения активированного частичного тромбопластинового времени на основе лиофильно высушенной смеси фосфолипидов сои и эллаговой кислоты. Состав набора: АЧТВ-реагент лиофильно высушенный (7 фл х 4 мл); кальция хлорида 0,025 М раствор (3 фл х 10 мл). Рассчитан на не менее 280 опр.	Упак.	2
29	Набор реагентов для определения содержания фибриногена (Оптифибриноген-тест)	Набор для определения концентрации фибриногена в плазме крови человека по методу Клаусса. Состав набора: Тромбин, содержащий легкую фракцию каолина, лиофильно высушенный (8 фл х 2 мл; плазма-калибратор, лиофильно высушенная (1 фл х 1 мл); буфер имидазоловый концентрированный (1 фл х 5 мл). Рассчитан на не менее 160 опр.	Упак.	3
30	Набор для определения холестерина липопротеинов высокой плотности с иммуноингибированием	Метод: ферментативный колориметрический тест с прямым иммуноингибированием ЛПНП, ЛПОНП и хиломикроннов без стадии центрифугирования по конечной точке. Длина волны 600/700 нм (бихроматика). Линейность в диапазоне от не более 1 до не менее 180 мг/дл (от не более 0,03 до не менее 4,7 ммоль/л). Чувствительность: не более 1 мг/дл. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты. Стабильность: После вскрытия реагенты R1 и R2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°C до +8°C. Интерференции со стороны компонентов сыворотки: аскорбиновая кислота не менее 50 мг/дл, гемоглобин не менее 500 мг/дл, билирубин не менее 40 мг/дл, липемия не менее 1200 мг/дл триглицеридов не влияют на точность анализа. Калибровка фотометрических систем проводится по специфическому калибратору липопротеинов высокой и низкой плотности. Фасовка: не менее 125 мл (R1 не менее 5 флаконов по не менее 20 мл, R2 не менее 1 флакона по не менее 25 мл).	набор	5
31	Набор для ферментативного определения холестерина липопротеинов низкой плотности	Метод: прямой ферментативный колориметрический тест без осаждения по конечной точке. Длина волны 600/700 нм (бихроматика). Линейность в диапазоне от не более 1 до не менее 400 мг/дл (не более 0,03 – не менее 10,3 ммоль/л). Чувствительность: не более 1 мг/дл. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты. Стабильность: После вскрытия реагенты R1 и R2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°C до +8°C. Интерференции со стороны компонентов сыворотки: аскорбиновая кислота не менее 50 мг/дл, гемоглобин не менее 500 мг/дл, связанный билирубин не менее 40 мг/дл, несвязанный билирубин не менее 50 мг/дл, липемия не менее 1000 мг/дл триглицеридов не влияют на точность анализа. Калибровка фотометрических систем проводится по специфическому калибратору липопротеинов высокой и низкой плотности. Фасовка: не менее 125 мл (R1 не менее 5 флаконов по не менее 20 мл, R2 не менее 1 флакона по не менее 25 мл).	набор	9
32	Набор для определения содержания триглицеридов	Метод: Ферментативный фотометрический тест с глицерол-3-фосфатоксидазой, метод Триндера, конечная точка. Длина волны 500 нм. Время реакции не менее 10 минут. Линейность в диапазоне от не более 1 до не менее 1000 мг/дл (не более 0,01 – не менее 11,3 ммоль/л). Чувствительность: не более 1 мг/дл (не более 0,01 ммоль/л). Жидкие стабильные готовые к использованию реагент и стандарт. Стабильность: после вскрытия Реагент стабилен в течение срока, указанного на этикетке, при температуре от +2°C до +8°C. Интерференции со стороны компонентов сыворотки: Аскорбиновая кислота не менее 6 мг/дл, гемоглобин не менее 250 мг/дл, билирубин не менее 40 мг/дл (измерение при 546 нм) и не менее 12 мг/дл (измерение при 505 нм) не влияют на точность анализа. Фасовка: не менее 204 мл (Реагент не менее 3 флаконов по не менее 68 мл, стандарт не менее 1 флакона по не менее 3 мл).	набор	5
33	Набор реагентов для определения содержания альбумина в сыворотке и плазме крови человека	Метод: Фотометрический тест с бромкрезоловым зеленым, конечная точка. Длина волны, в пределах диапазона 540 - 600 нм. Линейность в диапазоне от не более 2 до не менее 60 г/л. Чувствительность: не более 2 г/л Жидкий стабильный готовый к использованию реагент и стандарт. Стабильность: После вскрытия Реагент стабилен в течение срока, указанного на этикетке, при температуре от +2°C до +8°C. Интерференции со стороны компонентов сыворотки: аскорбиновая кислота не менее 30 мг/дл, билирубин не менее 40 мг/дл, гемоглобин не менее 400 мг/дл, липемия не менее 2000 мг/дл триглицеридов не влияют на точность анализа. Фасовка: не менее 204 мл (Реагент не менее 3 флаконов по не менее 68 мл, стандарт не менее 1 флакона по не менее 3 мл)	набор	2
34	Набор для определения общей активности а-амилазы	Метод: ферментативный кинетический фотометрический тест. Субстрат EPS-G7. Длина волны 405 нм. Линейность в диапазоне от не более 5 Е/л до	набор	2

	в крови и моче	не менее 2000 Е/л. Чувствительность: не более 3 Е/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты. Стабильность: после вскрытия Реагент 1 и Реагент 2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке, при температуре от +2°C до +8°C. Рабочий реагент стабилен в течение не менее 6 месяцев при температуре от +2°C до +8°C. Интерференции со стороны компонентов сыворотки: аскорбиновая кислота не менее 30 мг/дл, билирубин не менее 40 мг/дл, липемия не менее 1000 мг/дл триглицеридов не влияют на точность анализа. Калибровка фотометрических систем проводится по универсальному сывороточному мультикалибратору. Фасовка не менее 170 мл (Реагент 1 не менее 2 флаконов по не менее 68 мл, Реагент 2 не менее 2 флаконов по не менее 17 мл).		
35	Набор для определения содержания хлоридов	Метод: фотометрический колориметрический тест с тиоцианатом ртути по конечной точке. Длина волны 436 нм. Линейность в диапазоне от не более 1 до не менее 130 ммоль/л. Чувствительность: не более 1 ммоль/л. Жидкие стабильные готовые к использованию Реагент и стандарт. Стабильность: после вскрытия Реагент стабилен в течение срока, указанного на этикетке, при температуре от +2°C до +8°C. Интерференции со стороны компонентов сыворотки: Аскорбиновая кислота не менее 30 мг/дл, гемоглобин не менее 500 мг/дл, билирубин не менее 20 мг/дл, липемия не менее 250 мг/дл триглицеридов не влияют на точность анализа. Фасовка: не менее 612 мл (Реагент не менее 9 флаконов по не менее 68 мл, стандарт не менее 2 флаконов по не менее 3 мл).	набор	1
36	Набор реагентов для количественного определения кальция методом с арсеназо III в сыворотке крови и моче	Метод: колориметрический фотометрический метод с использованием арсеназо III по конечной точке. Длина волны, в пределах диапазона 630–670 нм. Линейность в диапазоне от не более 0,04 до не менее 20 мг/дл (не более 0,01– не менее 5 ммоль/л). Чувствительность: не более 0,04 мг/дл (не более 0,01 ммоль/л). Жидкие стабильные готовые к использованию реагент и стандарт. Стабильность: после вскрытия Реагент стабилен в течение срока, указанного на этикетке, при температуре от +2°C до +8°C. Интерференции со стороны компонентов сыворотки: Аскорбиновая кислота не менее 30 мг/дл, билирубин не менее 40 мг/дл, липемия не менее 2000 мг/дл триглицеридов, гемоглобин не менее 500 мг/дл и магний не менее 15 мг/дл не влияют на точность анализа. Фасовка: не менее 204 мл (Реагент не менее 3 флаконов по не менее 68 мл, стандарт не менее 1 флакона по не менее 3 мл).	набор	1
37	Набор для определения активности гамма-глутамилтрансферазы	Метод: Колориметрический, кинетический, в соответствии с методом Szasz/Persijn. Тест также стандартизован по методу в соответствии с IFCC. Длина волны, в пределах диапазона 400-420 нм. Линейность в диапазоне от не более 2 до не менее 1200 Е/л. Чувствительность: не более 2 Е/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты. Стабильность: после вскрытия Реагент 1 и Реагент 2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке, при температуре от +2°C до +8°C. Рабочий реагент стабилен в течение не менее 4 недель при температуре от +2°C до +8°C. Интерференции со стороны компонентов сыворотки: Аскорбиновая кислота не менее 30 мг/дл, билирубин не менее 40 мг/дл, гемоглобин не менее 400 мг/дл и липемия не менее 2000 мг/дл триглицеридов не влияют на точность анализа. Калибровка фотометрических систем проводится по универсальному сывороточному мультикалибратору. Фасовка не менее 170 мл (Реагент 1 не менее 2 флаконов по не менее 68 мл, Реагент 2 не менее 2 флаконов по не менее 17 мл).	набор	3
38	Набор для определения мочевой кислоты в крови и моче	Метод: уриказный метод – ТООС, ферментативный фотометрический тест с аскорбатоксидазой, конечная точка. Длина волны 550 нм. Линейность в диапазоне от не более 0,3 до не менее 20 мг/дл (не более 18 – не менее 1190 мкмоль/л). Чувствительность: не более 0,3 мг/дл (не более 18 мкмоль/л). Стабильность: Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты и стандарт. Стабильность: после вскрытия Реагент 1 и Реагент 2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке, при температуре от +2°C до +8°C. Интерференции со стороны компонентов сыворотки: Билирубин не менее 20 мг/дл, гемоглобин не менее 50 мг/дл, аскорбиновая кислота не менее 30 мг/дл и липемия не менее 2000 мг/дл триглицеридов не влияют на точность анализа. Фасовка: не менее 170 мл (Реагент 1 не менее 2 флаконов по не менее 68мл, Реагент 2 не менее 2 флаконов по не менее 17 мл, стандарт не менее 1 флакона по не менее 3 мл).	набор	2
39	Набор реагентов для определения содержания железа в сыворотке крови	Метод: фотометрический с ференом по конечной точке. Длина волны 595, 600 нм. Линейность в диапазоне от не более 5 до не менее 1000 мкг/дл (не более 0,9–не менее 179 мкмоль/л). Чувствительность: не более 2 мкг/дл (не более 0,4 мкмоль/л). Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты и стандарт. Стабильность: после вскрытия Реагент 1 и Реагент 2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке, при температуре от +2°C до +8°C. Рабочий реагент стабилен в течение не менее 1 месяца при температуре от +2°C до +8°C. Интерференции со стороны компонентов сыворотки: связанный и несвязанный билирубин не менее 60 мг/дл, гемоглобин не менее 100 мг/дл, липемия не менее 2000 мг/дл	набор	1

		триглицеридов, медь не менее 200 мкг/дл и цинк не менее 400 мкг/дл не влияют на точность анализа. Фасовка не менее 170 мл (Реагент 1 не менее 2 флаконов по не менее 68 мл, Реагент 2 не менее 2 флаконов по не менее 17 мл, стандарт не менее 1 флакона по не менее 3 мл).		
40	Набор реагентов для определения активности щелочной фосфатазы в сыворотке и плазме крови человека кинетическим методом	Метод: Кинетический фотометрический тест, рекомендуемый DGKC. Длина волны, в пределах диапазона 400 – 420 нм. Линейность в диапазоне от не более 3 до не менее 800 Е/л. Чувствительность: не более 3 Е/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты. Стабильность: после вскрытия Реагент 1 и Реагент 2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке, при температуре от +2°C до +8°C. Рабочий реагент стабилен в течение не менее 4 недель при температуре от +2°C до +8°C. Интерференции со стороны компонентов сыворотки: Аскорбиновая кислота не менее 30 мг/дл, билирубин не менее 40 мг/дл, гемоглобин не менее 150 мг/дл и липемия не менее 2000 мг/дл триглицеридов не влияют на точность анализа. Калибровка фотометрических систем проводится по универсальному сывороточному мультикалибратору. Фасовка не менее 170 мл (Реагент 1 не менее 2 флаконов по не менее 68 мл, Реагент 2 не менее 2 флаконов по не менее 17 мл).	набор	2
41	Набор для определения содержания креатинина в крови и моче	Метод: кинетический тест без депротеинизации, в соответствии с методом Яффе, кинетика по двум точкам. Длина волны, в пределах диапазона 490 – 510 нм. Линейность в диапазоне от не более чем 0,2 до не менее 15 мг/дл. Чувствительность: не более 0,2 мг/дл. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты и стандарт. Стабильность: после вскрытия Реагент 1 и Реагент 2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке, при температуре от +2°C до +25°C. Рабочий реагент стабилен в течение не менее 5 часов при температуре от +15°C до +25°C. Интерференции со стороны компонентов сыворотки: Аскорбиновая к-та не менее 30 мг/дл, гемоглобин не менее 500 мг/дл и липемия не менее 2000 мг/дл триглицеридов не влияют на точность анализа. Фасовка: не менее 510 мл (Реагент 1 не менее 6 флаконов по не менее 68мл, Реагент 2 не менее 6 флаконов по не менее 17 мл, стандарт не менее 2 флаконов по не менее 3 мл).	набор	5
42	Набор для определения содержания мочевины в крови и моче	Метод: Уреазный глутаматдегидрогеназный, ферментативный УФ тест, кинетический. Длина волны 340 нм. Линейность в диапазоне от не более 2 до не менее 300 мг/дл (не более 0,3 – не менее 50 ммоль/л). Чувствительность: не более 2,0 мг/дл (не более 0,3 ммоль). Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты и стандарт. Стабильность: после вскрытия Реагент 1 и Реагент 2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке, при температуре от +2°C до +8°C. Рабочий реагент стабилен в течение не менее 4 недель при температуре от +2°C до +8°C. Интерференции со стороны компонентов сыворотки: Аскорбиновая кислота не менее 30 мг/дл, билирубин не менее 40 мг/дл, гемоглобин не менее 500 мг/дл и липемия не менее 2000 мг/дл триглицеридов не влияют на точность анализа. Фасовка: не менее 510 мл (Реагент 1 не менее 6 флаконов по не менее 68мл, Реагент 2 не менее 6 флаконов по не менее 17 мл, стандарт не менее 2 флаконов по не менее 3 мл).	набор	3
43	Набор для определения активности аланинаминотрансферазы	Метод: Кинетический, УФ, рекомендуемый IFCC. Длина волны 340 нм. Линейность в диапазоне от не более 4 до не менее 600 Е/л. Чувствительность: не более 4 Е/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты. Стабильность: после вскрытия Реагент 1 и Реагент 2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке, при температуре от +2°C до +8°C. Рабочий реагент стабилен в течение не менее 4 недель при температуре от +2°C до +8°C. Интерференции со стороны компонентов сыворотки: Аскорбиновая кислота не менее 30 мг/дл, билирубин не менее 40 мг/дл, гемоглобин не менее 400 мг/дл и липемия не менее 2000 мг/дл триглицеридов не влияют на точность анализа. Калибровка фотометрических систем проводится по универсальному сывороточному мультикалибратору. Фасовка не менее 510 мл (Реагент 1 не менее 6 флаконов по не менее 68 мл, Реагент 2 не менее 6 флаконов по не менее 17 мл).	набор	5
44	Набор для определения активности аспаратаминотрансферазы	Метод: Кинетический, УФ, рекомендуемый IFCC. Длина волны 340 нм. Линейность в диапазоне от не более 2 до не менее 700 Е/л. Чувствительность: не более 2 Е/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты. Стабильность: после вскрытия Реагент 1 и Реагент 2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке, при температуре от +2°C до +8°C. Рабочий реагент стабилен в течение не менее 4 недель при температуре от +2°C до +8°C. Интерференции со стороны компонентов сыворотки: Аскорбиновая кислота не менее 30 мг/дл, билирубин не менее 40 мг/дл, липемия не менее 2000 мг/дл триглицеридов не влияют на точность анализа. Калибровка фотометрических систем проводится по универсальному сывороточному мультикалибратору. Фасовка не менее 510 мл (Реагент 1 не менее 6 флаконов по не менее 68 мл, Реагент 2 не менее 6 флаконов по не менее 17 мл).	набор	5

45	Набор реагентов для количественного определения содержания общего билирубина дихлоранилиновым методом в сыворотке крови	Метод: Фотометрический колориметрический тест с 2, 4-дихлоранилином (ДХА), конечная точка. Длина волны, в пределах диапазона 540 – 560 нм. Линейность в диапазоне от не более 0,1 до не менее чем 30 мг/дл. Чувствительность: не более 0,07 мг/дл. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты. Стабильность: после вскрытия Реагент 1 и Реагент 2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке, при температуре от +2°C до +8°C. Интерференции со стороны компонентов сыворотки: аскорбиновая кислота не менее 30 мг/дл, гемоглобина не менее 500 мг/дл, липемия не менее 2000 мг/дл триглицеридов, липемия не менее 1000 мг/дл интралипида не влияют на точность анализа. Фасовка: не менее 510 мл (Реагент 1 не менее 6 флаконов по не менее 68 мл, Реагент 2 не менее 6 флаконов по не менее 17 мл).	набор	3
46	Набор реагентов для определения содержания общего белка в сыворотке и плазме крови человека	Метод: Фотометрический тест в соответствии с биуретовым методом, конечная точка. Длина волны 540 нм. Линейность в диапазоне от не более 0,05 до не менее 15 г/дл. Чувствительность: не более 0,05 г/дл. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты и стандарт. Стабильность: После вскрытия Реагент 1 и Реагент 2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке, при температуре от +2°C до +8°C. Рабочий реагент стабилен в течение не менее 1 года при температуре от +20°C до +25°C. Интерференции со стороны компонентов сыворотки: Аскорбиновая к-та не менее 30 мг/дл, билирубин не менее 40 мг/дл, гемоглобин не менее 500 мг/дл, декстран не менее 2000 мг/дл и липемия не менее 1000 мг/дл не влияют на точность анализа. Фасовка: не менее 510 мл (Реагент 1 не менее 6 флаконов по не менее 68 мл, Реагент 2 не менее 6 флаконов по не менее 17 мл, стандарт не менее 2 флаконов по не менее 3 мл).	набор	2
47	Набор для определения содержания глюкозы в крови и моче	Метод: Ферментативный фотометрический тест CHOD -PAP, метод Триндера, с использованием глюкозооксидазы конечная точка. Время реакции : не менее 10 минут при 37°C. Длина волны λ =500 нм. Линейность в диапазоне от не более 1,0 до не менее 400 мг/дл. Чувствительность: не более 1,0 мг/дл. Жидкий стабильный готовый к использованию Реагент и стандарт. Стабильность: после вскрытия Реагент стабилен в течение срока, указанного на этикетке, при температуре от +2°C до +8°C. Образцы: сыворотка, гепаринизированная плазма. Интерференции со стороны компонентов сыворотки: Аскорбиновая к-та не менее 15 мг/дл, билирубин не менее 40 мг/дл, гемоглобин не менее 200 мг/дл и липемия не менее 2000 мг/дл триглицеридов не влияют на точность анализа. Фасовка не менее 612 мл (Реагент не менее 9 флаконов по не менее 68 мл, стандарт не менее 2 флаконов по не менее 3 мл).	набор	11
48	Набор для определения содержания холестерина	Метод: Ферментативный фотометрический тест CHOD-PAP, метод Триндера, конечная точка. Длина волны 500 нм. Время реакции не менее 10 минут. Линейность в диапазоне от не более 3 до не менее 750 мг/дл (не более 0,08 – не менее 19,4 ммоль/л). Чувствительность: не более 0,05 ммоль/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагент и стандарт. Стабильность: после вскрытия Реагент стабилен в течение срока, указанного на этикетке, при температуре от +2°C до +8°C. Фасовка: не менее 612 мл. (Реагент не менее 9 флаконов по не менее 68 мл, стандарт не менее 2 флаконов по не менее 3 мл).	набор	7
49	Набор реагентов для определения концентрации калия в сыворотке (плазме) крови	Метод: турбидиметрический без депротеинизации Состав набора: 1. Реагент 1 - монореагент, 2 флакона по 50 мл. 2. Реагент 2 - калибратор: калий 5,0 ммоль/л. Чувствительность 1,0 ммоль/л, коэффициент вариации 10%, длина волны 578 нм, ФЭК - 590 нм, температура инкубации в диапазоне от 18 до 25°C, фотометрирование против холостой пробы. Фасовка: не менее 100 мл	набор	4
50	Набор для полуколичественного определения С-реактивного белка в сыворотке крови	Слайд-тест для определения С-реактивного белка (СРБ) методом латекс-агглютинации. Состав набора: 1) Суспензия полистирольных латексных частиц, покрытых антителами к СРБ в фосфатно-солевом буферном растворе, азид натрия 0,95 г/л, (не менее 2 флаконов по не менее 2,5мл). 2) Разбавитель: натрия хлорид 9 г/л (не менее 1 флакона по не менее 5 мл). 3) Положительный контроль: сыворотка крови человека с СРБ > 15 мг/л, азид натрия 0,95 г/л (не менее 1 флакона по не менее 0,5 мл) 4) Отрицательный контроль: сыворотка крови с содержанием СРБ < 1 мг/л, азид натрия 0,95 г/л (не менее 1 флакона по не менее 0,5 мл) 5) Тест-пластины – не менее 5 штук. Количество исследований: не менее 250 определений. Чувствительность теста не менее 5 мг/л и не более 10 мг/л. Диагностическая специфичность – не менее 96%. Все реагенты готовы к использованию.	набор	5
51	Набор для полуколичественного определения ревматоидного фактора в сыворотке крови	Слайд-тест для определения ревматоидного фактора (РФ) методом латекс-агглютинации. Состав набора: 1) Суспензия полистирольных латексных частиц, покрытых человеческим	набор	2

		гамма-глобулином в фосфатно-солевом буферном растворе, азид натрия 0,95 г/л, (не менее 2 флаконов по не менее 2,5мл). 2) Разбавитель: натрия хлорид 9 г/л (не менее 1 флакона по не менее 5 мл). 3) Положительный контроль: сыворотка крови человека с РФ ~ 25 МЕ/мл, азид натрия 0,95 г/л (не менее 1 флакона по не менее 0,5 мл) 4) Отрицательный контроль: сыворотка крови с содержанием РФ < 5 МЕ/мл, азид натрия 0,95 г/л (не менее 1 флакона по не менее 0,5 мл) 5) Тест-пластины – не менее 5 штук. Количество исследований: не менее 250 определений. Чувствительность теста не менее 6 МЕ/мл и не более 16 МЕ/мл. Диагностическая специфичность – не менее 98,8% Все реагенты готовы к использованию.		
52	Набор для имунотурбидиметрического определения гликозилированного гемоглобина в цельной крови	Метод: количественное имунотурбидиметрическое определение, усиленное латексными частицами, без измерения общего гемоглобина. Длина волны 660 нм. Линейность в диапазоне от не более 15 до не менее 150 ммоль/моль согласно IFCC (от не более 3 до не менее 16% согласно NGSP). Чувствительность: не более 10 ммоль/моль HbA1c. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты. Стабильность: после вскрытия реагенты R1, R2 и R3 стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°C до +8°C и отсутствии загрязнений и испарения. Стабильность калибровки (биреагентная схема): не менее 6 дней. Стабильность калибровки (трехреагентная схема): не менее 8 недель. Измерение возможно как по биреагентной так и по трехреагентной схеме. Интерференции со стороны компонентов сыворотки: аскорбиновая кислота не менее 60 мг/дл, связанный и несвязанный билирубин не менее 60 мг/дл, липемия не менее 2000 мг/дл триглицеридов, ревматоидный фактор не менее 250 мг/дл не влияют на точность анализа. Калибровка фотометрических систем проводится по специфическому калибратору гликозилированного гемоглобина четырех различных уровней. Фасовка: не менее 45 мл (R1 не менее 2 флаконов по не менее 15 мл, R2 не менее 1 флакона по не менее 10 мл, R3 не менее 1 флакона по не менее 5 мл).	набор	12
53	Контрольная сыворотка «патология» для биохимических исследований	Лиофилизированная, универсальная контрольная сыворотка, изготовленная на основе человеческой сыворотки и предназначенная для проведения внутрилабораторного контроля качества на автоматических, полуавтоматических анализаторах и ручных фотометрах. Значения аналитов находятся в патологическом диапазоне. Аттестованные значения по не менее 45 аналитам. Стабильность в невскрытых флаконах: до конца срока годности. Стабильность параметров аналитов в растворенной контрольной сыворотке: не менее 30 дней при -20°C, за исключением Билирубина (не менее 14 дней при -20°C при хранении в темноте). Фасовка не менее 1 флакона по не менее 5 мл.	флак	6
54	Контрольная сыворотка «норма» для биохимических исследований	Лиофилизированная, универсальная контрольная сыворотка, изготовленная на основе человеческой сыворотки и предназначенная для проведения внутрилабораторного контроля качества на автоматических, полуавтоматических анализаторах и ручных фотометрах. Значения аналитов соответствуют физиологической норме. Аттестованные значения по не менее 45 аналитам. Стабильность в невскрытых флаконах: до конца срока годности. Стабильность параметров аналитов в растворенной контрольной сыворотке: не менее 30 дней при -20°C, за исключением Билирубина (не менее 14 дней при -20°C при хранении в темноте). Фасовка не менее 1 флакона по не менее 5 мл.	флак	6
55	Мультикалибратор	Мультикалибратор для калибровки биохимических параметров. Лиофилизированный мультикалибратор, изготовленный на основе человеческой сыворотки. В невскрытых флаконах стабилен при температуре в диапазоне от +2°C до +8°C до конца срока годности. Стабильность параметров аналитов в растворенном калибраторе: Билирубин при хранении в темноте не более 14 дней при -20°C, не более 8 ч при +4°C, не более 4 ч при 25°C; остальные параметры не более 30 дней при -20°C, не более 2 дней при +4°C, не более 8 ч при 25°C. Фасовка не менее 1 флакона по не менее 3 мл.	флак	6
56	Калибратор холестерина липопротеинов высокой и низкой плотности	Лиофилизированный калибратор, изготовленный на основе человеческой сыворотки и предназначенный для калибровки автоматических и полуавтоматических биохимических анализаторов при определении холестерина -ЛПНП и холестерина- ЛПВП прямым ферментативным методом. Стабильность в невскрытых флаконах: до конца срока годности при температуре +2°C – +8°C. Стабильность восстановленного калибратора: один месяц при температуре -20°C. Фасовка: 3 флакона по 2 мл.	упак	2
57	Гемолизирующий раствор для подготовки проб при определении гликозилированного	Гемолизирующий раствор для приготовления образцов цельной крови, калибраторов и контролей при определении гликозилированного гемоглобина. Жидкий стабильный готовый к использованию реагент. Стабильность: После вскрытия реагент стабилен в течение срока,	флак	2

	гемоглобина	указанного на этикетке. при температуре от +2°C до +25°C. Фасовка: не менее 500 мл.		
58	Контроль Гликозилированного гемоглобина Уровень 1	Жидкий стабилизированный готовый к использованию контрольный материал, изготовленный на основе человеческих эритроцитов и предназначенный для проведения внутрилабораторного контроля качества при определении гликозилированного гемоглобина иммунотурбидиметрическим методом на автоматических и полуавтоматических биохимических анализаторах. Концентрация гликозилированного гемоглобина в контроле уровня 1 соответствует физиологической норме. Стабильность во вскрытых и невскрытых флаконах: до конца срока годности при температуре +2°C – +8°C. Фасовка: не менее 0,25 мл.	флак	2
59	Контроль Гликозилированного гемоглобина Уровень 2	Жидкий стабилизированный готовый к использованию контрольный материал, изготовленный на основе человеческих эритроцитов и предназначенный для проведения внутрилабораторного контроля качества при определении гликозилированного гемоглобина иммунотурбидиметрическим методом на автоматических и полуавтоматических биохимических анализаторах. Концентрация гликозилированного гемоглобина в контроле уровня 2 находится в патологическом диапазоне. Стабильность во вскрытых и невскрытых флаконах: до конца срока годности при температуре +2°C – +8°C. Фасовка: не менее 0,25 мл.	флак	2
60	Набор калибраторов Гликозилированного гемоглобина	Набор жидких стабилизированных готовых к использованию калибраторов четырех различных уровней, изготовленных на основе человеческих эритроцитов и предназначенных для калибровки автоматических и полуавтоматических биохимических анализаторов при определении гликозилированного гемоглобина иммунотурбидиметрическим методом. Стабильность во вскрытых и невскрытых флаконах: до конца срока годности при температуре +2°C – +8°C. Фасовка: не менее 4 флаконов по не менее 0,25 мл.	набор	2
61	Реагент диагностический для определения Резус-принадлежности крови (анти-с-малое Супер)	Предназначен для выявления антигена с системы резус эритроцитов человека. Реагент анти-с не агглютинируют с-отрицательные эритроциты. Титр антител анти-с в реакции агглютинации с с-положительными эритроцитами в планшете – 1:1024. Форма выпуска – в жидкой форме во флаконах объемом 10 мл.	флак	2
62	Тест-полоски для анализатора мочи Uriscan	Тест-полоски для автоматического измерения и контроля параметров мочи по 13 показателям. Принцип – сухая химия. Расчетные параметры: цвет образца, мутность образца. Хранение в закрытом пенале. Наличие поглотителя влаги в каждом тубусе. Порядок расположения тестовых зон: эритроциты, билирубин, уробилиноген, кетоновые тела, нитриты, белок, глюкоза, лейкоциты, удельный вес, аскор-биновая кислота, pH, контрольная зона. В упаковке не менее 100 тест-полосок.	упак	140
63	Гематологический контроль на 16 параметров	Контрольный материал для гематологических исследований, аттестован по 16 параметрам с дифференцировкой лейкоцитов, нормальные значения. Флакон не менее 4,5 мл.	флак	2

***Участником закупки может быть предложена иная фасовка (упаковка)**

1.1. Все поставляемые Товары должны быть серийно изготовленными в заводских условиях, не бывшими в эксплуатации, не восстановленными и не собранными из восстановленных компонентов, работоспособными и обеспечивать предусмотренную производителем функциональность;

1.2. На поставляемых товарах не должно быть следов механических повреждений, изменений вида комплектующих, а также иных несоответствий официальному техническому описанию поставляемых товаров;

1.3. Качество Товара должно соответствовать требованиям, установленным нормативными правовыми актами Российской Федерации;

1.4. Товар, предлагаемый к поставке Поставщиком, должен быть зарегистрирован в государственном реестре лекарственных средств, иметь документ, подтверждающий качество, оформленный в соответствии с требованиями нормативной документации (представляется при поставке).

1.5. Остаточный срок годности Товара на день его поставки в адрес Заказчика должен составлять не менее 70% от остаточного срока годности.

Место поставки товара: 163000 г. Архангельск, ул. Тимме, д.5

Условия поставки товара: поставка Товара осуществляется в течение 10(десяти) рабочих дней после заключения договора, по заявке Заказчика, направленной посредством автоматизированной системы заказов «Электронный ордер»

ПРОЕКТ

Договор поставки № _____

г. Архангельск

« ____ » _____ 20 ____ г.

Частное учреждение здравоохранения "Клиническая поликлиника "РЖД-Медицина" города Архангельск" (ЧУЗ "КП "РЖД-Медицина" г. Архангельск"), именуемое далее «Покупатель», в лице главного врача Савельевой Ольги Анатольевны, действующего на основании устава, с одной стороны, _____, именуемое далее «Поставщик», в лице _____, действующего на основании _____, с другой стороны, именуемые далее совместно «Стороны», на основании проведенного ЧУЗ "КП "РЖД-Медицина" г. Архангельск» запроса котировок (Протокол вскрытия, рассмотрения и оценки котировочных заявок и подведения итогов запроса котировок № _____ от _____ 2019 г.) заключили настоящий Договор о нижеследующем:

1. Предмет Договора

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

1.2. Срок поставки Товара:

С момента получения заявки, направленной посредством автоматизированной системы заказов «Электронный ордер» в течение 10(Десяти) рабочих дней.

1.3. Поставка Товара осуществляется на склад Покупателя, расположенный по адресу: г. Архангельск, ул. Тимме, д. 5

1.4. Время поставки: будние дни с 8 часов 00 минут до 15 часов 00 минут

2. Стоимость и порядок оплаты

2.1. Общая стоимость Товара по настоящему Договору с учетом 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 в течение 30(тридцати) календарных дней после принятия Товара Покупателем в полном объеме и подписания Сторонами товарной накладной формы (ТОРГ-12) путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика.

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.

3.1.2. Осуществлять поставку Товара в количестве, указанном в заявке Покупателя, направленной посредством автоматизированной системы заказов "Электронный ордер", в сроки и на условиях, оговоренных в настоящем Договоре.

3.1.3. 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 или иные документы, необходимые для эксплуатации Товара по назначению.

3.1.4. При отгрузке Товара передать Покупателю подлинники следующих документов: товарную накладную формы (ТОРГ-12); счет – фактуру.

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

3.1.6. 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.

3.1.7. 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. Предоставлять Поставщику заявки на товар в электронном виде посредством автоматизированной системы заказов "Электронный ордер".

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);
наименование Товара;
упаковочный лист;
дату отгрузки;
количество мест;
вес нетто и вес брутто.

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

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

5. Комплектность, качество и гарантии

5.1. Поставщик гарантирует, что:

поставляемый по настоящему Договору Товар является новым и не был в употреблении;
поставляемый по настоящему Договору Товар находится у него во владении на законном основании, свободен от прав третьих лиц, не заложен и не находится под арестом;
при производстве Товара были применены качественные материалы, и было обеспечено надлежащее техническое исполнение;
качество и комплектность Товара обеспечивают нормальную и бесперебойную работу Товара в течение всего заявленного нормативного срока службы, полностью отвечают условиям настоящего Договора, техническим условиям на соответствующий вид Товара;
транспортировка Товара производится в строгом соответствии с установленными правилами и стандартами, применяемыми для данного рода Товара;

5.2. 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.

5.3. 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

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

7. Переход права собственности

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

8. Ответственность Сторон

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

8.2. В случае просрочки поставки Товара Покупатель вправе требовать от Поставщика уплаты неустойки из расчета 0,02 % от 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:

0,02% 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;

0,01% 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 Поставщик за свой счет обязуется

устранить все недостатки Товара в течение 14 (четырнадцати) календарных дней с даты поставки Товара. Покупатель в этом случае может, но не обязан, при обнаружении недостатков Товара подписать товарную накладную формы ТОРГ-12 с соответствующими оговорками. В случае неисполнения Поставщиком обязанности по устранению всех недостатков в указанный срок, Покупатель вправе в одностороннем порядке соразмерно уменьшить цену Товара или удержать с Поставщика сумму своих расходов на устранение недостатков Товара.

8.7. 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.

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 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. Налоговая оговорка

9.1. Поставщик гарантирует, что:

зарегистрирован в ЕГРЮЛ надлежащим образом;

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

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

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

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

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

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

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

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

отражает в налоговой отчетности по НДС все суммы НДС, предъявленные Покупателю;

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

9.2. Если Поставщик нарушит гарантии (любую одну, несколько или все вместе), указанные в пункте 1 Настоящего раздела, 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 товары (работы, 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,

9.3. Поставщик в соответствии со ст. 406.1. Гражданского кодекса Российской Федерации, возмещает Покупателю все убытки последнего, возникшие в случаях, указанных в пункте 2 настоящего раздела. При этом факт оспаривания или не оспаривания налоговых доначислений в налоговом органе, в том числе вышестоящем, или в суде, а также факт оспаривания или не оспаривания в суде претензий третьих лиц не влияет на обязанность Поставщика возместить имущественные потери.

10. Обстоятельства непреодолимой силы

10.1. 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.

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

10.3. 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.

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

11. Разрешение споров

11.1. 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.

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

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

12. Порядок внесения изменений, дополнений в Договор и его расторжения

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

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

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

12.4. 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.

12.5. 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.

12.6. Датой уведомления в целях настоящего Договора признается дата вручения Поставщику соответствующего извещения под расписку (при направлении извещения курьером), либо дата вручения Поставщику заказной корреспонденции почтовой службой, либо дата отметки почтовой службы на заказной корреспонденции об отсутствии (выбытии) Поставщика по указанному в настоящем Договоре или сообщенному в порядке, установленном пунктом 15.3 Договора.

13. Антикоррупционная оговорка

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

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

13.3. В случае возникновения у одной из Сторон подозрений, что произошло или могло произойти нарушение каких-либо положений пунктов 13.1, 13.2 настоящего Договора, эта Сторона обязуется уведомить о возникновении таких подозрений другую Сторону в письменной форме. В тексте уведомления Сторона обязана сослаться на известные ей факты или предоставить материалы, достоверно подтверждающие или дающие основание предполагать, что произошло или может произойти нарушение каких-либо положений пунктов 13.1, 13.2 настоящего Договора другой Стороной, её аффилированными лицами, работниками или посредниками.

13.3.1. Каналы уведомления Покупателя о нарушениях каких-либо положений пунктов 13.1, 13.2 настоящего Договора:

- факс: (8182) 67-30-10;

- электронная почта: nuz-secretar@medrzd29.ru;

13.3.2. Каналы уведомления Поставщика о нарушениях каких-либо положений пунктов 13.1, 13.2 настоящего Договора:

- факс:

- электронная почта:

13.4. Сторона, получившая уведомление о нарушении каких-либо пунктов 13.1, 13.2 настоящего Договора, обязана рассмотреть такое уведомление и сообщить другой Стороне о результатах его рассмотрения в течение 10 (десяти) рабочих дней с даты получения письменного уведомления.

13.5. Стороны гарантируют осуществление надлежащего разбирательства по фактам нарушения положений пунктов 13.1, 13.2 настоящего Договора с соблюдением принципов конфиденциальности, а также применение эффективных мер по предотвращению возможных конфликтных ситуаций. Стороны гарантируют отсутствие негативных последствий как для уведомившей Стороны в целом, так и для конкретных работников уведомившей Стороны, сообщивших о выявленных фактах нарушения положений пунктов 12.1, 12.2 настоящего Договора.

13.6. В случае подтверждения факта нарушения одной из Сторон положений пунктов 13.1, 13.2 настоящего Договора, другая Сторона имеет право расторгнуть настоящий Договор в одностороннем внесудебном порядке путём направления письменного уведомления не позднее, чем за 15 (пятнадцать) календарных дней до предполагаемой даты прекращения действия настоящего Договора.

13.7. В случае неполучения Стороной, направившей уведомление о нарушении положений пунктов 13.1, 13.2 настоящего Договора, информации о результатах рассмотрения такого уведомления в установленный пунктом 13.4 настоящего Договора срок,

другая Сторона имеет право расторгнуть настоящий Договор в одностороннем внесудебном порядке путём направления письменного уведомления не позднее, чем за 1 (один) календарный месяц до предполагаемой даты прекращения действия настоящего Договора.

14. Срок действия Договора

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

15. Прочие условия

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

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

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

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

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

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

15.7. К настоящему Договору прилагаются:

15.7.1 Спецификация (приложение № 1);

16. Адреса и платёжные реквизиты Сторон

Покупатель: ЧУЗ " КП "РЖД-Медицина" г. Архангельск " Юридический адрес:163060, г. Архангельск, ул. Тимме, дом 5. Почтовый адрес: 163060, г. Архангельск, ул. Тимме, дом 5. Телефон: (8182) 67-30-10 ИНН 2901126556 КПП 290101001 ОГРН 1042900020239 р/сч 40703810810390000004 в Филиале № 7806 ВТБ (ПАО) г. Санкт-Петербург БИК 044030707 к/сч 30101810240300000707	Поставщик: Юридический адрес: Почтовый адрес: Телефон: ИНН КПП ОГРН р/сч БИК к/сч
Главный врач _____ / О.А Савельева / E-mail: nuz-secretar@medrzd29.ru	_____/_____/_____ E-mail:

Спецификация

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

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

от Покупателя
Главный врач

от Поставщика

_____ /О.А. Савельева/

_____ / _____ /