**ИЗВЕЩЕНИЕ**

**о проведении запроса котировок на право заключения договора**

**поставки реагентов и расходных материалов для клинико-диагностической лаборатории**

**для нужд ЧУЗ «РЖД - Медицина» г. Вологда» от 10.01.2020 года**

**Заказчик:**  Частное Учреждение Здравоохранения «Больница «РЖД - Медицина город Вологда»; сокращенное официальное наименование Учреждения: ЧУЗ «РЖД - Медицина г. Вологда»

**Место нахождения заказчика:** 160009*,* Россия, г. Вологда, ул. Челюскинцев, д. 48

**Почтовый адрес заказчика:** 160009*,* Россия, г. Вологда, ул. Челюскинцев, д. 48

**Контактные данные:**

**Контактные лица:**Баева Наталия Афанасьевна

**Адреса электронной почты** 8172215342nuz-vologda@mail.ru

**Номера телефонов** 8 (8172) 79-22-27, 79-63-23

Номер факса: 8 (8172) 79-22-27

**Предмет процедуры закупки:**

Запрос котировок на право заключения договора поставки реагентов и расходных материалов для клинико-диагностической лаборатории для нужд ЧУЗ «РЖД - Медицина г. Вологда». В соответствии 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 г. № ЦДЗ-35, размещенного на сайте заказчика.

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **Номер п/п** | **Наименование товара** | **Описание и характеристики товара, позволяющие определить его соответствие установленным заказчиком требованиям** | **Ед.**  **изм.** | **Кол-во** |
|  | Набор реагентов для определения активности аланинаминотрансферазы (АЛТ) | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения аланинаминотрансферазы (АЛТ) (alanine aminotransferase (ALT)) в клиническом образце методом ферментного спектрофотометрического анализа. Количество выполняемых тестов: ≥ 1000 шт. Назначение: для ручной постановки анализа и анализаторов открытого типа. Метод: УФ-кинетический; Форма выпуска: жидкий биреагент; Образец для анализа: сыворотка крови, плазма крови; Состав: реагент 1 не менее 2 х 200 мл, реагент 2 не менее 2 х 50 мл; Предел линейности не менее 600 Е/л; Стабильность реагентов после вскрытия флаконов не менее 24 месяцев. | набор | 2 |
|  | Набор реагентов для определения активности аланинаминотрансферазы (АЛТ) | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения аланинаминотрансферазы (АЛТ) (alanine aminotransferase (ALT)) в клиническом образце методом ферментного спектрофотометрического анализа. Количество выполняемых тестов: ≥ 200 шт. Назначение: для ручной постановки анализа и анализаторов открытого типа. Метод: УФ-кинетический; Форма выпуска: жидкий биреагент; Образец для анализа: сыворотка крови, плазма крови; Состав: реагент 1 не менее 2 х 40 мл, реагент 2 не менее 2 х 10 мл; Предел линейности не менее 600 Е/л; Стабильность реагентов после вскрытия флаконов не менее 24 месяцев. | набор | 2 |
|  | Набор реагентов для определения активности α-амилазы | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения общей амилазы в клиническом образце, с использованием метода ферментного спектрофотометрического анализа. Количество выполняемых тестов: ≥ 400 шт. Назначение: для анализаторов открытого типа и ручной постановки. Метод: кинетический, субстрат CNP-олигосахарид; Форма выпуска: жидкий монореагент; Образец для анализа: сыворотка крови, плазма крови, моча;  Состав: реагент не менее 4 × 50 мл; Предел линейности не менее 2000 Е/л; Стабильность реагента после вскрытия флакона не менее 36 месяцев. | набор | 4 |
|  | Набор реагентов для определения активности аспартатаминотрансферазы (АСТ) | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения общей аспартатаминотрансферазы (АСТ) (aspartate aminotransferase (AST)) в клиническом образце методом ферментного спектрофотометрического анализа. Количество выполняемых тестов: ≥ 1000 шт. Назначение: для ручной постановки анализа и анализаторов открытого типа.  Метод: УФ-кинетический; Форма выпуска: жидкий биреагент; Образец для анализа: сыворотка крови, плазма крови; Состав: реагент 1 не менее 2 × 200 мл, реагент 2 не менее 2 × 50 мл; Предел линейности не менее 800 Е/л; Стабильность реагентов после вскрытия флаконов не менее 24 месяцев. | набор | 2 |
|  | Набор реагентов для определения активности аспартатаминотрансферазы (АСТ) | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения общей аспартатаминотрансферазы (АСТ) (aspartate aminotransferase (AST)) в клиническом образце методом ферментного спектрофотометрического анализа. Количество выполняемых тестов: ≥ 200 шт. Назначение: для ручной постановки анализа и анализаторов открытого типа.  Метод: УФ-кинетический; Форма выпуска: жидкий биреагент; Образец для анализа: сыворотка крови, плазма крови; Состав: реагент 1 не менее 2 × 40 мл, реагент 2 не менее 2 × 10 мл; Предел линейности не менее 800 Е/л; Стабильность реагентов после вскрытия флаконов не менее 24 месяцев. | набор | 2 |
|  | Набор реагентов для определения общего билирубина | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения общего билирубина (total bilirubin) в клиническом образце с использованием метода спектрофотометрического анализа. Количество выполняемых тестов: ≥ 200 шт. Назначение: для анализаторов открытого типа. Метод: Йендрашика-Грофа; Форма выпуска: жидкие реагенты; Образец для анализа: сыворотка крови, плазма крови; Состав: реагент 1 не менее 2 × 100 мл, реагент 2 не менее 1 × 5,5 мл, калибратор не менее 1 флакон; Предел линейности не менее 428 мкмоль/л;  Стабильность реагента после вскрытия флакона не менее 6 месяцев. | набор | 2 |
|  | Набор реагентов для измерения концентрации гемоглобина А1С | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения гликированного гемоглобина (glycated haemoglobin (HbA1c)), также известного как гликозилированный гемоглобин (glycosylated haemoglobin), в клиническом образце методом турбидиметрического анализа. Количество выполняемых тестов: ≥ 100 шт. Назначение: для ручной постановки анализа. Метод: турбидиметрический прямой; Форма выпуска: жидкий биреагент;  Образец для анализа: цельная кровь; Состав: реагент 1 не менее 1 × 50 мл, реагент 2 не менее 1 × 10 мл;  Предел линейности не менее 140 ммоль/моль; После вскрытия флаконов при хранении в температуре от +2 оС до +8оС реагенты стабильны в течение всего срока годности. | набор | 5 |
|  | Набор контрольного материала Гликогемоглобина (HbA1C) нормальный уровень. | Набор контрольного материала Гликогемоглобина (HbA1C) нормальный уровень. Назначение: контроль правильности и воспроизводимости результатов исследования при количественном определении гликогемоглобина в цельной крови методами иммуноингибирования, прямым турбидиметрическим и энзиматическим методами; Количество аттестованных показателей: не менее 1; Уровень: 1; Форма выпуска: лиофилизат; Состав: контроль не менее 1 × 0,5 мл; Стабильность контрольного материала после разведения не менее 7 дней при температуре 2-8оС. | набор | 1 |
|  | Набор контрольного материала Гликогемоглобина (HbA1C) нормальный уровень. | Набор контрольного материала Гликогемоглобина (HbA1C) повышенный уровень. Назначение: контроль правильности и воспроизводимости результатов исследования при количественном определении гликогемоглобина в цельной крови методами иммуноингибирования, прямым турбидиметрическим и энзиматическим методами; Количество аттестованных показателей: не менее 1; Уровень: 2; Форма выпуска: лиофилизат; Состав: контроль не менее 1 × 0,5 мл; Стабильность контрольного материала после разведения не менее 7 дней при температуре 2-8оС. | набор | 1 |
|  | Набор реагентов для определения холестерина липопротеидов низкой плотности | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения холестерина липопротеинов низкой плотности (ЛПНП) (low density lipoprotein (LDL) cholesterol) в клиническом образце методом ферментного спектрофотометрического анализа. Количество выполняемых тестов: ≥ 100 Штука. Назначение: для анализаторов открытого типа и ручной постановки. Метод: прямой ферментативный колориметрический метод; Форма выпуска: жидкий биреагент; Образец для анализа: сыворотка крови; Состав: реагент 1 не менее 3×20 мл, реагент 2 не менее 1×20 мл, калибратор не менее 1фл.; Предел линейности не менее 25,9 ммоль/л;  Стабильность реагентов после вскрытия флаконов не менее 1 месяца. | набор | 20 |
|  | Набор реагентов для определения холестерина липопротеидов высокой плотности | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенных для количественного измерения холестерина липопротеинов высокой плотности (ЛПВП) в клиническом образце методом ферментной спектрометрии. Количество выполняемых тестов: ≥ 100 Штука. Назначение: для ручной постановки анализа и анализаторов открытого типа. Форма выпуска: жидкий биреагент; Образец для анализа: сыворотка крови, плазма крови; Состав: реагент 1 не менее 3×20 мл, реагент 2 не менее 1×20 мл, калибратор не менее 1фл.; Предел линейности не менее 5,4 ммоль/л; Стабильность реагентов после вскрытия флаконов не менее 2 месяцев. | набор | 20 |
|  | Набор реагентов для определения микроальбумина в моче | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения микроальбумина (microalbumin) в клиническом образце методом турбидиметрического анализа. Количество выполняемых тестов: ≥ 50 Штука. Назначение: для ручной постановки и анализаторов открытого типа. Метод: иммунотурбидиметрический; Форма выпуска: жидкий биреагент; Образец для анализа: моча; Состав: реагент 1 не менее 1×48 мл, реагент 2 не менее 1×8 мл, калибратор не менее 1 × 1 мл; Предел линейности не менее 400,0 мг/л; Стабильность реагентов после вскрытия флаконов не менее 24 месяцев. | набор | 3 |
|  | Набор реагентов для определения концентрации мочевой кислоты | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения мочевой кислоты в клиническом образце методом ферментного спектрофотометрического анализа. Количество выполняемых тестов: ≥ 400 Штука. Назначение: для ручной постановки анализа и анализаторов открытого типа. Метод: ферментативный колориметрический; Форма выпуска: жидкий монореагент; Образец для анализа: сыворотка крови, плазма крови, моча; Состав: реагент не менее 2 × 100 мл, калибратор не менее 1 × 2 мл; Предел линейности не менее 1500 мкмоль/л; Стабильность реагента после вскрытия флакона не менее 24 месяцев. | набор | 8 |
|  | Набор реагентов для фотометрического определения альбумина | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения альбумина в клиническом образце методом спектрофотометрического анализа. Количество выполняемых тестов: ≥ 400 Штука. Назначение: для анализаторов открытого типа и ручной постановки. Метод: колориметрический с бромкрезоловым зеленым; Форма выпуска: жидкий монореагент; Образец для анализа: сыворотка крови, плазма крови; Состав: реагент не менее 2 × 100 мл, калибратор не менее 1 × 2 мл; Предел линейности не менее 70 г/л; Стабильность реагента после вскрытия флакона не менее 12 месяцев. | набор | 4 |
|  | Набор реагентов для определения общего белка | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения общего белка (total protein) в клиническом образце методом спектрофотометрического анализа. Количество выполняемых тестов: ≥ 1000 Штука. Назначение: для анализаторов открытого типа и ручной постановки. Метод: биуретовый; Форма выпуска: жидкий монореагент; Образец для анализа: сыворотка крови, плазма крови; Состав: реагент не менее 2 × 250 мл, калибратор не менее 1 × 2 мл; Предел линейности не менее 120 г/л; Стабильность реагента после вскрытия не менее 12 месяцев. | набор | 3 |
|  | Набор реагентов для определения активности гамма-глутамилтрансферазы (ГГТ) | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения гамма-глутамилтрансферазы (ГГТ) (gamma glutamyltransferase (GGT)) в клиническом образце методом ферментного спектрофотометрического анализа. Количество выполняемых тестов: ≥ 400 Штука. Назначение: для ручной постановки анализа и анализаторов открытого типа. Метод: кинетический; Форма выпуска: жидкий биреагент; Образец для анализа: сыворотка крови, плазма крови; Состав: реагент 1 не менее 2 × 80 мл, реагент 2 не менее 2 × 20 мл; Предел линейности не менее 1200 Е/л; Стабильность реагентов после вскрытия флаконов не менее 18 месяцев. | набор | 4 |
|  | Набор реагентов для определения общего холестерина | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения общего холестерина (total cholesterol) в клиническом образце методом ферментного спектрофотометрического анализа. Количество выполняемых тестов: ≥ 1000 Штука. Назначение: для анализаторов открытого типа и ручной постановки. Метод: ферментативный (CHOD-PAP); Форма выпуска: жидкий монореагент; Образец для анализа: сыворотка крови, плазма крови; Состав: реагент не менее 2 × 250 мл, калибратор не менее 1 × 3 мл; Предел линейности не менее 26 ммоль/л; Стабильность реагента после вскрытия флакона не менее 24 месяцев. | набор | 12 |
|  | Набор реагентов для определения концентрации глюкозы | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения глюкозы (glucose) в клиническом образце методом ферментного спектрофотометрического анализа. Количество выполняемых тестов: ≥ 2000 Штука. Назначение: для анализаторов открытого типа и ручной постановки. Метод: глюкозооксидазный (GOD-PAP); Форма выпуска: жидкие реагенты; Образец для анализа: цельная кровь, сыворотка крови, плазма крови, моча; Состав: реагент 1 не менее 4 × 250 мл, калибратор не менее 1 × 4 мл; Предел линейности не менее 30 ммоль/л; Стабильность реагентов после вскрытия флаконов не менее 24 месяцев. | набор | 12 |
|  | Набор реагентов для определения хлоридов | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения хлорида (chloride (Cl-)) в клиническом образце с использованием спектрофотометрического метода анализа. Количество выполняемых тестов: ≥ 400 Штука. Назначение: для анализаторов открытого типа и ручной постановки. Метод: колориметрическим с роданидом (тиоцианатом) ртути; Форма выпуска: жидкий монореагент; Образец для анализа: сыворотка крови, плазма крови, моча; Состав: реагент не менее 1 × 200 мл, калибратор не менее 1 × 3 мл; Предел линейности не менее 160 ммоль/л; Стабильность реагента после вскрытия флакона не менее 24 месяцев. | набор | 3 |
|  | Набор реагентов для определения неорганического фосфора | Реактив, предназначенный для использования совместно с исходным изделием для ИВД для выполнения особой функции в анализе, который используется для количественного определения неорганического фосфата (inorganic phosphate) (PO43-) [фосфор (phosphorus)] в клиническом образце. Количество выполняемых тестов: ≥ 200 Штука. Назначение: для ручной постановки анализа и анализаторов открытого типа. Метод: УФ, без депротеинизации; Форма выпуска: жидкий монореагент;  Образец для анализа: сыворотка крови, плазма крови, моча; Состав: реагент не менее 1 × 100 мл, калибратор не менее 1 × 3 мл; Предел линейности не менее 7 ммоль/л; Стабильность реагента после вскрытия флакона не менее 24 месяцев. | набор | 3 |
|  | Набор реагентов для определения активности щелочной фосфотазы | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения общей щелочной фосфатазы (ЩФ) (alkaline phosphatase (ALP)) в клиническом образце методом ферментного спектрофотометрического анализа. Количество выполняемых тестов: ≥ 400 Штука. Назначение: для анализаторов открытого типа и ручной постановки. Метод: кинетический, ДЭА-буферный раствор, субстрат pNРР, DGKC; Форма выпуска: жидкий биреагент; Образец для анализа: сыворотка крови, плазма крови; Состав: реагент 1 не менее 2 × 80 мл, реагент 2 не менее 2 × 20 мл; Предел линейности не менее 1200 Е/л; Стабильность рабочего реагента не менее 3 месяцев. | набор | 5 |
|  | Набор реагентов для определения концентрации креатинина | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения креатинина (creatinine) в клиническом образце методом спектрофотометрического анализа. Количество выполняемых тестов: ≥ 400 Штука. Назначение: для анализаторов открытого типа и ручной постановки. Метод: кинетический Яффе без депротеинизации; Форма выпуска: жидкий биреагент; Образец для анализа: сыворотка крови, плазма крови, моча; Состав: реагент 1 не менее 1 × 100 мл, реагент 2 не менее 1 × 100 мл, калибратор не менее 1 × 3 мл; Предел линейности не менее 1300 мкмоль/л; Стабильность рабочего реагента не менее 2 суток. | набор | 3 |
|  | Набор реагентов для определения мочевины | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения мочевины в крови (blood urea nitrogen (BUN)) и в других биологических жидкостях в клиническом образце методом ферментного спектрофотометрического анализа. Количество выполняемых тестов: ≥ 1000 Штука. Назначение: для ручной постановки анализа и анализаторов открытого типа. Метод: УФ-кинетический, уреазный, глутаматдегидрогеназный; Форма выпуска: жидкий биреагент; Образец для анализа: сыворотка крови, плазма крови, моча; Состав: реагент 1 не менее 2 × 200 мл, реагент 2 не менее 2 × 50 мл, калибратор не менее 1 × 3 мл; Предел линейности не менее 50 ммоль/л; Стабильность реагентов после вскрытия флаконов не менее 24 месяцев. | набор | 4 |
|  | Набор реагентов для определения железа | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения железа (iron) в клиническом образце методом спектрофотометрии. Количество выполняемых тестов: ≥ 400 Штука. Назначение: для ручной постановки анализа и анализаторов открытого типа. Метод: колориметрический без депротеинизации с феррозином; Форма выпуска: жидкий биреагент; Образец для анализа: сыворотка крови, плазма крови; Состав: реагент 1 не менее 4 × 50 мл, реагент 2 не менее 2 × 25 мл, калибратор не менее 1 × 5 мл; Предел линейности не менее 200 мкмоль/л; Стабильность реагентов после вскрытия флаконов не менее 24 месяцев. | набор | 4 |
|  | Набор реагентов для определения триглицеридов | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения триглицеридов (triglyceride) в клиническом образце с использованием метода ферментного спектрофотометрического анализа. Количество выполняемых тестов: ≥ 1000 Штука. Назначение: для анализаторов открытого типа и ручной постановки. Метод: энзиматический колориметрический; Форма выпуска: жидкий монореагент; Образец для анализа: сыворотка крови, плазма крови; Состав: реагент не менее 2 × 250 мл, калибратор не менее 1 × 3 мл; Предел линейности не менее 11,4 ммоль/л; Стабильность реагента после вскрытия флакона не менее 24 месяцев. | набор | 1 |
|  | Набор сывороток контрольных на основе человеческой матрицы, уровень1 | Множественные аналиты клинической химии ИВД, контрольный материал. Материал, используемый для подтверждения качества анализа, предназначенный для использования при количественном определении множества аналитов клинической химии (multiple clinical chemistry analytes), которые совместно образуют полноценный биохимический профиль. Назначение: контроль правильности и воспроизводимости результатов исследования при определении количественных методов клинических биохимических исследований. Количество аттестованных показателей: не менее 26; Уровень 1;  Форма выпуска: лиофилизат; Состав: сыворотка контрольная не менее 10 × 5 мл;  Стабильность контролей после восстановления не менее 1 месяца. | набор | 2 |
|  | Набор сывороток контрольных на основе человеческой матрицы, уровень 2 | Множественные аналиты клинической химии ИВД, контрольный материал. Материал, используемый для подтверждения качества анализа, предназначенный для использования при количественном определении множества аналитов клинической химии (multiple clinical chemistry analytes), которые совместно образуют полноценный биохимический профиль. Назначение: контроль правильности и воспроизводимости результатов исследования при определении количественных методов клинических биохимических исследований. Количество аттестованных показателей: не менее 26; Уровень 2;  Форма выпуска: лиофилизат; Состав: сыворотка контрольная не менее 10 × 5 мл; Стабильность контролей после восстановления не менее 1 месяца. | набор | 2 |
|  | Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов классов G и Mк вирусу гепатита С | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного определения антител класса иммуноглобулин G (IgG) и иммуноглобулин M (IgM) к вирусу гепатита C (Hepatitis C) в клиническом образце методом иммуноферментного анализа (ИФА).  Метод: «сэндвич»-вариант ИФА, двухстадийный; Формат планшета: разборный; Количество определений: 96; Количество лунок, используемых для внесения контролей при использовании целого планшета: не более 4; Чувствительность: не менее 100%; Специфичность: не менее 100%; Образец для анализа: сыворотка (плазма) крови человека и препараты крови человека (иммуноглобулины, интерфероны, криопреципитат, альбумин); Количество образца для анализа: не более 40 мкл; Объемное равенство контролей и образцов; Суммарное время инкубации не более 1 ч. 30 мин; Одинаковые алгоритмы промывок после инкубации; Отсутствие финальной отмывки водой; Отсутствие предварительной промывки планшета;Постановка анализа с использованием шейкера – по выбору; Стандартизация условий проведения ферментативной реакции с хромогеном при 18-25ºС; Режим фотометрирования: двухволновый, без дополнительной математической обработки; Количество вариантов проведения ИФА не менее двух; Взаимозаменяемость неспецифических компонентов; Наличие возможности спектрофотометрического контроля внесения образцов и реагентов; Возможность использования для работы на автоматических ИФА-анализаторах открытого типа; Для хранения стрипов набор должен быть укомплектован фольгированным пакетом с влагопоглотителем и замком типа «зип-лок»; Возможность транспортирования при температуре до +25ºС не менее 10 суток. | набор | 16 |
|  | Набор реагентов для иммуноферментного подтверждения наличия иммуноглобулинов классов G и Mк вирусу гепатита С | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для иммуноферментного выявления и подтверждения наличия иммуноглобулинов классов G и М к вирусу гепатита С  Метод: «сэндвич»-вариант непрямой ИФА, двухстадийный; Формат планшета: разборный; Количество определений: 48; Количество лунок, используемых для внесения контролей при использовании целого планшета: не более 6; Расположение лунок с антигенами в планшете: вертикальное; Чувствительность не менее 100%; Специфичность не менее 100%; Образец для анализа: сыворотка крови, плазма крови; Количество образца для анализа: не более 80 мкл; Объемное равенство контролей и образцов; Суммарное время инкубации не более 1 ч. 30 мин; Одинаковые алгоритмы промывок после инкубации; Отсутствие предварительной промывки; Отсутствие финальной отмывки водой; Постановка анализа с использованием шейкера – по выбору; Стандартизация условий проведения ферментативной реакции с хромогеном в термостате при 18-25ºС; Режим фотометрирования: двухволновый, без дополнительной математической обработки; Количество вариантов проведения ИФА не менее двух; Взаимозаменяемость неспецифических компонентов; Наличие возможности спектрофотометрического контроля внесения образцов и реагентов; Возможность использования для работы на автоматических ИФА-анализаторах открытого типа; Для хранения стрипов набор должен быть укомплектован фольгированным пакетом с влагопоглотителем и замком типа «зип-лок»; Возможность транспортирования при температуре до +25ºС не менее 10 суток. | набор | 3 |
|  | Набор реагентов для иммуноферментного выявления HBsAg | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного определения поверхностного антигена вируса гепатита В (Hepatitis B) в клиническом образце методом иммуноферментного анализа (ИФА). Количество выполняемых тестов ≥ 96 штук; Назначение: для ручной постановки.  Метод: сэндвич»-вариант ИФА, одностадийный; Формат планшета: разборный; Количество лунок, используемых для внесения контролей при использовании целого планшета: не более 5; Чувствительность не более 0,05 МЕ/мл (возможна 0,01 МЕ/мл); Образец для анализа: сыворотка крови, плазма крови, препараты крови (иммуноглобулины, интерфероны, криопреципитат, альбумин); Количество образца для анализа: не более 100 мкл; Объемное равенство контролей и образцов; Суммарное время инкубации не более 1 ч. 20 мин; Отсутствие предварительной промывки планшета; Отсутствие финальной отмывки водой; Постановка анализа с использованием шейкера; Стандартизация условий проведения ферментативной реакции с хромогеном в термостате при 37ºС; Режим фотометрирования: двухволновый, без дополнительной математической обработки; Количество вариантов проведения ИФА не менее четырех; Взаимозаменяемость неспецифических компонентов; Возможность использования для работы на автоматических ИФА-анализаторах открытого типа; Для хранения стрипов набор должен быть укомплектован фольгированным пакетом с влагопоглотителем и замком типа «зип-лок»; Возможность транспортирования при температуре до +25ºС не менее 10 суток | набор | 17 |
|  | Набор реагентов для иммуноферментного качественного и количественного определения антител к HBsAg вируса гепатита В | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и количественного определения общих антител к оболочке вируса гепатита В (Hepatitis B) в клиническом образце методом иммуноферментного анализа (ИФА). Количество выполняемых тестов ≥ 96 штук; Назначение: для ручной постановки анализа и работы на анализаторах открытого типа.  Метод: «сэндвич»-вариант ИФА, двухстадийный; Формат планшета: разборный; Диапазон измерений не уже 0-1000 мМЕ/мл; Количество калибраторов: не менее 5; Концентрации калибраторов в разных сериях наборов не изменяются; Чувствительность не более 2 мМЕ/мл; Специфичность не менее 100%; Образец для анализа: сыворотка крови, плазма крови; Количество образца для анализа: не более 100 мкл; Объемное равенство контролей и образцов; Суммарное время инкубации не более 1 ч. 25 мин; Одинаковые алгоритмы промывок после инкубации; Отсутствие предварительной промывки планшета; Отсутствие финальной отмывки водой; Постановка анализа с использованием шейкера – по выбору; Форма раствора конъюгата: готов к использованию; Форма раствора ТМБ: готов к использованию; Режим фотометрирования: двухволновый, без дополнительной математической обработки; Количество вариантов проведения ИФА не менее четырех; Взаимозаменяемость неспецифических компонентов; Для хранения стрипов набор должен быть укомплектован фольгированным пакетом с влагопоглотителем и замком типа «зип-лок»; Возможность транспортирования при температуре до +25ºС не менее 10 суток. | набор | 2 |
|  | Набор реагентов для иммуноферментного подтверждения наличия HBsAg | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для иммуноферментного выявления и подтверждения присутствия HBsAg. Метод: «сэндвич»-вариант ИФА, конкурентный, одностадийный; Формат планшета: разборный ; Количество определений: 48; Количество лунок, используемых для внесения контролей при использовании целого планшета: не более 8; Чувствительность не более 0,05 МЕ/мл (возможна 0,01 МЕ/мл); Образец для анализа: сыворотка крови, плазма крови; Количество образца для анализа: не более 200 мкл; Объемное равенство контролей и образцов; Суммарное время инкубации не более 1 ч. 20 мин; Отсутствие предварительной промывки планшета; Отсутствие финальной отмывки водой; Постановка анализа с использованием шейкера; Стандартизация условий проведения ферментативной реакции с хромогеном в термостате при 37ºС; Режим фотометрирования: двухволновый, без дополнительной математической обработки; Количество вариантов проведения ИФА не менее четырех; Взаимозаменяемость неспецифических компонентов; Возможность использования для работы на автоматических ИФА-анализаторах открытого типа; Для хранения стрипов набор должен быть укомплектован фольгированным пакетом с влагопоглотителем и замком типа «зип-лок» Возможность транспортирования при температуре до +25ºС не менее 10 суток. | набор | 2 |
|  | Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации тиреотропного гормона (ТТГ) | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения тиреотропного гормона (ТТГ) в клиническом образце с использованием метода иммуноферментного анализа (ИФА). Количество выполняемых тестов ≥ 96 штук; Назначение: для ручной постановки анализа и работы на анализаторах открытого типа. Метод: «сэндвич»-вариант ИФА; одностадийный; Формат планшета: разборный; Диапазон измерений не уже 0-16 мМЕ/л; Количество калибраторов: не менее 6; Концентрации калибраторов в разных сериях наборов не изменяются; Чувствительность: не более 0,05 мМЕ/л; Образец для анализа: сыворотка крови, плазма крови; Количество образца для анализа: не более 50 мкл; Объемное равенство контролей и образцов; Суммарное время инкубации не более 1 ч. 15 мин; Отсутствие предварительной промывки планшета; Отсутствие финальной отмывки водой; Постановка анализа с использованием шейкера; Стандартизация условий проведения ферментативной реакции с хромогеном в термостатируемом шейкере при 37ºС; Форма раствора конъюгата: готов к использованию; Форма раствора ТМБ: готов к использованию; Режим фотометрирования: двухволновый, без дополнительной математической обработки; Взаимозаменяемость неспецифических компонентов; Для хранения стрипов набор должен быть укомплектован фольгированным пакетом с влагопоглотителем и замком типа «зип-лок»; Возможность транспортирования при температуре до +25ºС не менее 10 суток. | набор | 16 |
|  | Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации свободной фракции тироксина | Набор реагентов и связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения свободного тироксина (free thyroxine (FT4)) в клиническом образце методом иммуноферментного анализа (ИФА). Количество выполняемых тестов ≥96 штук; Назначение: для ручной постановки анализа. Метод: конкурентный ИФА; одностадийный; Формат планшета: разборный; Диапазон измерений не уже 0-80 пмоль/л; Количество калибраторов: не менее 6; Концентрации калибраторов в разных сериях наборов не изменяются; Чувствительность: не более 0.5 пмоль/л; Образец для анализа: сыворотка крови; Количество образца для анализа: не более 50 мкл; Объемное равенство контролей и образцов; Суммарное время инкубации не более 1 ч. 15 мин; Отсутствие предварительной промывки планшета; Отсутствие финальной отмывки водой; Постановка анализа с использованием шейкера; Стандартизация условий проведения ферментативной реакции с хромогеном в термостатируемом шейкере при 37ºС; Форма раствора конъюгата: готов к использованию; Форма раствора ТМБ: готов к использованию; Режим фотометрирования: двухволновый, без дополнительной математической обработки; Взаимозаменяемость неспецифических компонентов; Возможность использования для работы на автоматических ИФА-анализаторах открытого типа; Для хранения стрипов набор должен быть укомплектован фольгированным пакетом с влагопоглотителем и замком типа «зип-лок»; Возможность транспортирования при температуре до +25ºС не менее 10 суток. | набор | 16 |
|  | Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации свободной фракции трийодтиронина | Набор реагентов и связанных с ними материалов, предназначенных для количественного определения свободного трийодтиронина (free triiodothyronine (FT3)) в клиническом образце методом иммуноферментного анализа (ИФА). Количество выполняемых тестов ≥96 штук; Назначение: для ручной постановки анализа. Метод: конкурентный ИФА; одностадийный; Формат планшета: разборный; Диапазон измерений не уже 0-20 пмоль/л; Количество калибраторов: не менее 6; Концентрации калибраторов в разных сериях наборов не изменяются; Чувствительность: не более 0,5 пмоль/л; Образец для анализа: сыворотка крови; Количество образца для анализа: не более 50 мкл, Объемное равенство контролей и образцов; Суммарное время инкубации не более 1 ч. 15 мин; Отсутствие предварительной промывки планшета; Отсутствие финальной отмывки водой; Постановка анализа с использованием шейкера; Стандартизация условий проведения ферментативной реакции с хромогеном в термостатируемом шейкере при 37ºС; Форма раствора конъюгата: готов к использованию; Форма раствора ТМБ: готов к использованию; Режим фотометрирования: двухволновый, без дополнительной математической обработки; Взаимозаменяемость неспецифических компонентов; Возможность использования для работы на автоматических ИФА-анализаторах открытого типа; Для хранения стрипов набор должен быть укомплектован фольгированным пакетом с влагопоглотителем и замком типа «зип-лок»; Возможность транспортирования при температуре до +25ºС не менее 10 суток. | набор | 4 |
|  | Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации антител к тиреопероксидазе (анти-ТПО) | Набор реагентов и связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения антител к тиреопероксидазе (анти-ТПО), также известных как анти-микросомальные антитела, в клиническом образце с использованием метода иммуноферментного анализа (ИФА). Количество выполняемых тестов ≥ 96 штук; Назначение: для ручной постановки анализа и работы на анализаторах открытого типа. Метод: непрямой ИФА; Двухстадийный; Формат планшета: разборный; Диапазон измерений не уже 0-1000 МЕ/мл; Количество калибраторов: не менее 6; Концентрации калибраторов в разных сериях наборов не изменяются; Чувствительность: не более 2 МЕ/мл; Образец для анализа: сыворотка крови; Количество образца для анализа: не более 10 мкл; Суммарное время инкубации не более 1 ч. 15 мин.; Одинаковые алгоритмы промывок после инкубации; Отсутствие предварительной промывки планшета; Отсутствие финальной отмывки водой; Постановка анализа с использованием шейкера; Стандартизация условий проведения ферментативной реакции с хромогеном в термостатируемом шейкере при 37ºС; Форма раствора конъюгата: готов к использованию; Форма раствора ТМБ: готов к использованию; Режим фотометрирования: двухволновый, без дополнительной математической обработки; Взаимозаменяемость неспецифических компонентов; Для хранения стрипов набор должен быть укомплектован фольгированным пакетом с влагопоглотителем и замком типа «зип-лок»; Возможность транспортирования при температуре до 25ºС не менее 10 суток. | набор | 12 |
|  | Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации общего простатического специфического антигена (ПСА) | Набор реагентов и связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения общего простатического специфического антигена (prostate specific antigen, PSA, ПСА) в клиническом образце с использованием метода иммуноферментного анализа (ИФА). Количество выполняемых тестов ≥ 96 штук; Назначение: для ручной постановки анализа и анализаторов открытого типа.  Метод: «сэндвич»-вариант ИФА; одностадийный; Формат планшета: разборный; Диапазон измерений не уже 0 - 40 нг/мл; Количество калибраторов: не менее 6; Концентрации калибраторов в разных сериях наборов не изменяются; Чувствительность: не более 0,1 нг/мл; Образец для анализа: сыворотка крови; Количество образца для анализа: не более 25 мкл, Объемное равенство контролей и образцов; Суммарное время инкубации не более 1 ч. 15 мин.; Отсутствие предварительной промывки планшета; Отсутствие финальной отмывки водой; Постановка анализа с использованием шейкера Стандартизация условий проведения ферментативной реакции с хромогеном в термостатируемом шейкере при 37ºС; Форма раствора конъюгата: готов к использованию; Форма раствора ТМБ: готов к использованию; Режим фотометрирования: двухволновый, без дополнительной математической обработки; Взаимозаменяемость неспецифических компонентов; Для хранения стрипов набор должен быть укомплектован фольгированным пакетом с влагопоглотителем и замком типа «зип-лок»; Возможность транспортирования при температуре до +25ºС не менее 10 суток. | набор | 8 |
|  | Набор реагентов для иммуноферментного определения опухолевого маркера СА-125 | Набор реагентов и связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения ракового антигена 125 (Cancer antigen 125 (CA125)), маркера, обычно ассоциированного с раком яичников, в клиническом образце методом иммуноферментного анализа (ИФА). Количество выполняемых тестов ≥ 96 штук; Назначение: для ручной постановки анализа и анализаторов открытого типа. Метод: «сэндвич»-вариант ИФА; Одностадийный; Формат планшета: разборный; Диапазон измерений не уже 0-400 Ед/мл; Количество калибраторов: не менее 6; Концентрации калибраторов в разных сериях наборов не изменяются; Чувствительность: не более 1,5 Ед/мл; Образец для анализа: сыворотка крови: Количество образца для анализа: не более 25 мкл; Объемное равенство контролей и образцов; Суммарное время инкубации не более 1 ч. 15 мин; Отсутствие предварительной промывки планшета; Отсутствие финальной отмывки водой; Постановка анализа с использованием шейкера Стандартизация условий проведения ферментативной реакции с хромогеном в термостатируемом шейкере при 37ºС; Форма раствора конъюгата: готов к использованию; Форма раствора ТМБ: готов к использованию; Режим фотометрирования: двухволновый, без дополнительной математической обработки; Взаимозаменяемость неспецифических компонентов; Для хранения стрипов набор должен быть укомплектован фольгированным пакетом с влагопоглотителем и замком типа «зип-лок»; Возможность транспортирования при температуре до +25ºС не менее 10 суток. | набор | 3 |
|  | Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации кортизола | Набор реагентов и связанных с ними материалов, предназначенный количественного определения общего кортизола (total cortisol) в клиническом образце с использованием метода иммуноферментного анализа (ИФА). Метод: конкурентный ИФА, одностадийный; Формат планшета: разборный; Количество определений: 96; Диапазон измерений не уже 0-1200 нмоль/л; Количество калибраторов: не менее 6; Концентрации калибраторов в разных сериях наборов не изменяются; Чувствительность: не более 5 нмоль/л; Образец для анализа: сыворотка крови; Количество образца для анализа: не более 10 мкл; Объемное равенство контролей и образцов; Суммарное время инкубации не более 1 часа 15 мин; Отсутствие предварительной промывки планшета; Отсутствие финальной отмывки водой; Постановка анализа с использованием шейкера; Стандартизация условий проведения ферментативной реакции с хромогеном в термостатируемом шейкере при 37ºС; Форма раствора конъюгата: готов к использованию; Форма раствора ТМБ: готов к использованию; Режим фотометрирования: двухволновый, без дополнительной математической обработки; Взаимозаменяемость неспецифических компонентов; Возможность использования для работы на автоматических ИФА-анализаторах открытого типа; Для хранения стрипов набор должен быть укомплектован фольгированным пакетом с влагопоглотителем и замком типа «зип-лок»; Возможность транспортирования при температуре до 25ºС не менее 10 суток. | набор | 4 |
|  | Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации пролактина | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения пролактина (prolactin) в клиническом образце с использованием метода иммуноферментного анализа (ИФА). Назначение: для ручной постановки анализа. Метод: «сэндвич»-вариант ИФА, одностадийный; Формат планшета: разборный; Количество определений: 96; Диапазон измерений не уже 0-3000 мМЕ/л; Количество калибраторов: не менее 6; Концентрации калибраторов в разных сериях наборов не изменяются; Чувствительность: не более 15 мМЕ/л; Образец для анализа: сыворотка крови; Количество образца для анализа: не более 20 мкл; Объемное равенство контролей и образцов; Суммарное время инкубации не более 1 ч. 15 мин.; Отсутствие предварительной промывки планшета; Отсутствие финальной отмывки водой; Постановка анализа с использованием шейкера; Стандартизация условий проведения ферментативной реакции с хромогеном в термостатируемом шейкере при 37ºС; Форма раствора конъюгата: готов к использованию; Форма раствора ТМБ: готов к использованию; Режим фотометрирования: двухволновый, без дополнительной математической обработки; Взаимозаменяемость неспецифических компонентов; Возможность использования для работы на автоматических ИФА-анализаторах открытого типа; Для хранения стрипов набор должен быть укомплектован фольгированным пакетом с влагопоглотителем и замком типа «зип-лок»; Возможность транспортирования при температуре до 25ºС не менее 10 суток. | набор | 4 |
|  | Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации тестостерона | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения общего тестостерона (total testosterone) в клиническом образце с помощью метода иммуноферментного анализа (ИФА). Количество выполняемых тестов ≥ 96 штук; Назначение: для ручной постановки анализа. Метод: конкурентный ИФА, одностадийный; Формат планшета: разборный; Диапазон измерений не уже 0-60 нмоль/л; Количество калибраторов: не менее 6; Концентрации калибраторов в разных сериях наборов не изменяются; Чувствительность: не более 0,2 нмоль/л; Образец для анализа: сыворотка крови; Количество образца для анализа: не более 20 мкл; Объемное равенство контролей и образцов; Суммарное время инкубации не более 1 ч. 15 мин; Отсутствие предварительной промывки планшета; Отсутствие финальной отмывки водой; Постановка анализа с использованием шейкера; Стандартизация условий проведения ферментативной реакции с хромогеном в термостатируемом шейкере при 37ºС; Форма раствора конъюгата: готов к использованию; Форма раствора ТМБ: готов к использованию; Режим фотометрирования: двухволновый, без дополнительной математической обработки; Взаимозаменяемость неспецифических компонентов; Возможность использования для работы на автоматических ИФА-анализаторах открытого типа; Для хранения стрипов набор должен быть укомплектован фольгированным пакетом с влагопоглотителем и замком типа «зип-лок»; Возможность транспортирования при температуре до 25ºС не менее 10 суток. | набор | 4 |
|  | Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации ферритина | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения ферритина (ferritin) в клиническом образце методом иммуноферментного анализа (ИФА). Количество выполняемых тестов ≥ 96 штук; Назначение: для анализаторов открытого типа и ручной постановки. Метод: «сэндвич»-вариант ИФА, одностадийный; Формат планшета: разборный; Диапазон измерений не уже 0-500 нг/мл; Количество калибраторов: не менее 6; Концентрации калибраторов в разных сериях наборов не изменяются; Чувствительность не более 2,5 нг/мл; Образец для анализа: сыворотка крови, плазма крови; Количество образца для анализа: не более 20 мкл; Объемное равенство контролей и образцов; Суммарное время инкубации не более 45 мин; Отсутствие предварительной промывки планшета; Отсутствие финальной отмывки водой; Постановка анализа с использованием шейкера; Форма раствора конъюгата: готов к использованию; Форма раствора ТМБ: готов к использованию; Режим фотометрирования: двухволновый, без дополнительной математической обработки; Взаимозаменяемость неспецифических компонентов; Для хранения стрипов набор должен быть укомплектован фольгированным пакетом с влагопоглотителем и замком типа «зип-лок»; Возможность транспортирования при температуре до 25ºС не менее 10 суток. | набор | 3 |
|  | Набор реагентов для экспресс-выявления антител к антигену CagA Helicobacter pylori. | Набор реагентов для экспресс-выявления антител к антигену CagA Helicobacter pylori. Метод: дот-анализ; Количество определений: 13; Чувствительность: не менее 100%; Специфичность: не менее 100%; Образец для анализа: кровь, сыворотка крови, плазма крови; Количество образца для анализа: не более 30 мкл; Время реакции не более 10 мин; Учет результатов визуальный Возможность транспортирования при температуре до 25ºС не менее 10 суток. | набор | 12 |
|  | Моющий раствор | Концентрированный моющий раствор – 10% Тритон Х-100 в дистиллированной воде.  Назначение: для работы на автоматическом биохимическом анализаторе А-25.  Фасовка не менее 1 х 100 мл | шт. | 5 |
|  | Концентрированная системная жидкость | Концентрированная системная жидкость – 4% гидроксид натрия + 10% Тритон Х-100 в дистиллированной воде.  Назначение: для работы на автоматическом биохимическом анализаторе А-25.  Фасовка не менее 1 х 1000 мл. | упак. | 2 |
|  | Реакционные роторы | Многоразовый метакрилатный реакционный ротор на 120 ячеек, объем реакционной смеси от 200 до 800 мкл, оптический путь - 6 мм. Назначение: для работы на автоматическом биохимическом анализаторе А-25. Фасовка не менее 10 шт. в упаковке. | набор | 1 |
|  | Вторичные пробирки | Чашечки для образцов из полимерного материала, объем 1.5 мл, диаметр 13 мм. Назначение: для работы на автоматическом биохимическом анализаторе А-25.  Фасовка не менее 1000 шт. в упаковке | набор | 2 |

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

Товар, заявленный к поставке, должен соответствовать по качеству и техническим характеристикам, Сертификатам Соответствия поставляемого товара требованиям ГОСТ и Регистрационным Удостоверениям.

**Место поставки товара:** 160009*,* Россия, г. Вологда, ул. Челюскинцев, д. 48

**Сроки поставки товара:** в течение 20 (двадцати) календарных дней с момента подачи заявки, направленной посредством автоматизированной системы заказов «Электронный ордер»)

**Условия поставки товара:**

* Поставка Товара осуществляется на основании заявки, направленной посредством автоматизированной системы заказов «Электронный ордер»;
* Товар поставляется в заводской упаковке;
* Товары с устанавливаемым сроком годности, должны иметь, на дату поставки, остаточный срок годности не менее 70%.
* На поставленный Товар Исполнитель предоставляет гарантию не менее срока, указанного в паспорте на данный Товар.
* Товар должен быть новым, не бывшим в употреблении, не восстановленным, промышленного производства.

**Начальная (максимальная) цена договора:**

Начальная (максимальная) цена договора не должна превышать 1 252 028,21 (Один миллион двести пятьдесят две тысячи двадцать восемь рублей 21 копейка)

**Начальная (максимальная) цена договора включает:**

Начальная (максимальная) цена договора должна включать все расходы на доставку товара, страхование, уплату налогов, таможенных пошлин, сборов и других обязательных платежей.

**Срок и порядок оплаты товара:**

Оплата Товара Покупателем производится на основании счета, выставленного Поставщиком, путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика в течение 45 (сорока пяти) дней после принятия Товара Покупателем и подписания Сторонами товарной накладной формы ТОРГ-12.

**Источник финансирования:** средства Заказчика.

**Место подачи котировочных заявок:**

160009*,* Россия, г. Вологда, ул. Челюскинцев, д. 48, приемная главного врача.

**Дата и время начала срока подачи котировочных заявок:**

« 10 » января 2020 года в 13 часов 00 минут московского времени.

**Дата и время окончания срока подачи котировочных заявок:**

« 17 » января 2020 года в 13 часов 00 минут московского времени.

**Место и дата вскрытия заявок, рассмотрения предложений участников закупки и подведения итогов закупки:**

«17 » января 2020 г. в 13 часов 30 минут московского времени по адресу:

160009*,* Россия, г. Вологда, ул. Челюскинцев, д. 48, кабинет заместителя главного врача по экономическим вопросам

**Критерии оценки и сопоставления заявок на участие в закупке:**

Наименьшая цена договора.

**Обязательные требования к участникам запроса котировок:**

**1)** соответствие требованиям, установленным в соответствии с законодательством Российской Федерации к лицам, осуществляющим поставку товара, выполнение работы, оказание услуги, являющихся предметом договора – **наличие Лицензии;**

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

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

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

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

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

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

**Данные сведения участникам необходимо подтвердить соответствующими документами, приложенными к котировочной заявке, для установления их соответствия установленным требованиям (оригиналы или надлежащим образом заверенные копии).**

**Требования к котировочным заявкам:**

**1) В составе котировочной заявки должны быть представлены:**

* наименование поставляемых товаров, выполняемых работ, оказываемых услуг согласно предмету закупки (в случае осуществления закупки товаров также указываются характеристики поставляемых товаров);
* наименование, организационно-правовая форма, место нахождения, почтовый адрес участника закупки (для юридического лица), фамилия, имя, отчество, паспортные данные, место жительства участника закупки (для физического лица), номер телефона, адрес электронной почты, банковские реквизиты;
* идентификационный номер налогоплательщика (при его наличии);
* согласие участника закупки с условиями договора, указанными в запросе котировок;
* цена товаров, работ, услуг с указанием сведений о включенных или не включенных в нее расходах (расходах на перевозку, страхование, уплату таможенных пошлин, налогов, сборов и других обязательных платежей);
* ***документы (копии документов), подтверждающие соответствие участников закупки установленным требованиям, а именно***:
* Учредительные документы с учетом внесенных в них изменений, свидетельства о государственной регистрации учредительных документов и внесенных в них изменений;
* Свидетельство о государственной регистрации контрагента, свидетельство о внесении в государственный реестр изменений в сведения о юридическом лице, не связанных с внесением в учредительные документы, свидетельство о постановке на учет в налоговом органе;
* Выписка из единого государственного реестра юридических лиц, выданная регистрирующим органом не ранее чем за один месяц до предоставления документов;
* Документы, подтверждающие полномочия лица на подписание договора, оформленные надлежащим образом (протокол (решение) уполномоченного органа управления контрагента о назначении Исполнительного органа; оригинал доверенности, если договор со стороны контрагента подписан не единоличным Исполнительным органом; согласие соответствующего органа управления контрагента на совершение сделки, предусмотренной договором, в случаях, когда это определено законодательством Российской Федерации и учредительными документами контрагента);
* Согласие контролирующих органов на совершение сделки или подтверждение уведомления соответствующих органов о совершении сделки в случаях, когда такое согласие или уведомление предусмотрено законодательством Российской Федерации;
* Лицензии, если деятельность, которую осуществляет контрагент, подлежит лицензированию в соответствии с законодательством Российской Федерации;
* Информационная справка, содержащая сведения о владельцах контрагента, включая конечных бенефициаров, с приложением подтверждающих документов;
* Документы, подтверждающие соответствие товаров, работ, услуг, предлагаемых участником закупки в котировочной заявке, установленным требованиям. Регистрационные удостоверения, сертификаты и декларация соответствия на предлагаемый Товар и другие соответствующие информационные справки.

**2)** заявки представляются на бумажном носителе в месте и до истечения срока, которые указаны в извещении о закупке.

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

**4)** 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.

**5)** участник закупки вправе изменить или отозвать свою заявку в любой момент до истечения срока подачи заявок.

**6)** основанием для отказа в приеме заявки является истечение срока подачи заявок и/или несоответствие конверта с заявкой установленным требованиям.

**7)** на конверте указываются наименование и номер закупки, на участие в которой подается заявка, номер лота, а также наименование, адрес и индивидуальный налоговый номер участника закупки.

**8)** документы, представленные в составе каждого конверта, должны быть прошиты вместе с описью документов, скреплены печатью (при ее наличии) и заверены подписью уполномоченного лица участника.

**9)** все листы котировочной заявки должны быть пронумерованы.

**10)** Все рукописные исправления, сделанные в котировочной заявке должны быть завизированы лицом, подписавшим заявку на участие в запросе котировок.

**Конкурсная 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;

**3)** отказа от проведения запроса котировок;

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

**Право отказа от проведения процедуры:**

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

**Рассмотрение и оценка котировочных заявок:**

По результатам рассмотрения и оценки представленных котировочных заявок участнику размещения заказа, подавшему котировочную заявку, которая отвечает требованиям, установленным в настоящем извещении, и в которой указана наиболее низкая цена договора, признанному победителем, будет направлен для подписания проект договора.

**Срок подписания договора:**

Победитель запроса котировок должен подписать договор не позднее 20 (двадцати) календарных дней с даты подведения итогов запроса котировок. Если в указанный срок победитель не представит Заказчику подписанный договор, победитель будет признан уклонившимся от заключения договора.

**Форма котировочной заявки**: прилагается к настоящему извещению о проведении запроса котировок.

**Проект договора**: прилагается к настоящему извещению о проведении запроса котировок.

**Главный врач Е.М. Пятаков**