**Котировочная документация к извещению о проведении запроса котировок № 24120105109 от 28.08.2024 г.**

|  |  |
| --- | --- |
|  | ***Сведения о Покупателе.***  |
| ***Наименование.*** | Частное учреждение здравоохранения «Клиническая больница «РЖД-медицина» города Чита» |
| ***Место нахождения, почтовый адрес, e-mail.*** | 672010, г. Чита, ул. Ленина-4, тел: 8 (3022) 21-23-17, dkb-chita@yandex.ru |
| ***Контактное лицо, номер телефона, e-mail.*** | ***Специалист по закупкам:*** Деревцова Александра Викторовна8(3022)212-317 доб. 2237, zakupki-dkb@yandex.ru***Юрисконсульт (заключение договора):*** Гордеев Евгений Александрович 8(3022)212-317 доб. 728, jurist-dkbchita@yandex.ru |
|  | ***Предмет закупки.*** | Поставщик обязуется передать Покупателю реактивы и расходные материалы для нужд ЧУЗ «КБ «РЖД-Медицина» г. Чита», в соответствии со спецификацией (приложение № 2 «Техническое задание» к настоящей Документации), а Покупатель обязуется принять и оплатить Товар. |
|  | ***Сайт, на котором размещена документация о запросе котировок.*** | https://chita.rzd-medicine.ru |
|  | ***Начальная (максимальная) цена договора.*** | 7 404 240,87 рублей (семь миллионов четыреста четыре тысячи двести сорок рублей 87 копеек). |
|  | ***Порядок формирования цены договора.*** | Начальная (максимальная) цена договора включает в себя все расходы на доставку, упаковку, маркировку, страхование, таможенные пошлины, налоги, сборы и другие обязательные платежи.**Стоимость товара является фиксированной и изменению в течение срока действия договора не подлежит.**В случае если начальная (максимальная) цена договора указывается с учетом НДС, стоимость договора, заключаемого с участником закупки, в том числе с победителем, не являющимся плательщиком НДС, определяется без учета НДС, но с учетом применения таким участником системы налогообложения. В случае заключения договора с физическим лицом, за исключением индивидуального предпринимателя или иного занимающегося частной практикой лица, сумма, подлежащая уплате физическому лицу, уменьшается на размер налоговых платежей, связанных с оплатой договора. Покупатель удерживает и перечисляет НДФЛ в соответствии со ст. 226 Налогового Кодекса РФ. |
|  | ***Источник финансирования.***  | Собственные средства  |
|  | ***Место поставки товара*** | 672010, Забайкальский край, г. Чита, ул. Ленина – 4 ЧУЗ «КБ «РЖД-Медицина» г. Чита» |
|  | ***Срок, место и порядок предоставления документации о закупке.*** | Участник закупки предоставляет котировочную заявку в форме документа на бумажном носителе, **в запечатанном конверте,** оформленном в соответствии с Приложением №4 к настоящей документации и не позволяющем просматривать содержание такой заявки до даты и времени вскрытия конвертов с заявками на участие в закупке, по адресу: 672010, г. Чита, ул. Ленина – 4, 6 корпус, 2 этаж, отдел закупок в будние дни с 08 час. 30 мин. до 17 час. 00 мин., в предпраздничный день – на 1 час раньше. Перерыв с 12 час. 00 мин. до 12 час. 30 мин. Документация предоставляется на русском языке. Прием заявок на участие в запросе котировок осуществляется Покупателем с 28.08.2024 г., 14.00 ч. до 09.09.2024 г., 10.00 ч. Ответственный за прием котировочных заявок: Деревцова Александра Викторовна, телефон: 8 (3022) 21-23-17. Доб.2237Заявки, поданные позднее установленного срока, не рассматриваются, возврату не подлежат. |
|  | ***Размер, порядок и сроки внесения платы, взимаемой Покупателем за предоставление документации.*** | Плата за предоставление документации не взимается. |
|  | ***Требования к участникам закупки.*** | При осуществлении конкурентной закупки Покупатель устанавливает следующие единые требования к участникам закупки:1. Соответствие требованиям, установленным в соответствии с законодательством РФ к лицам, осуществляющим поставку товара, выполнение работы, оказание услуги, являющихся предметом договора;2. Не проведение ликвидации участника закупки - юридического лица и отсутствие решения арбитражного суда о признании участника закупки - юридического лица или индивидуального предпринимателя несостоятельным (банкротом) и об открытии конкурсного производства;3. 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, лица, исполняющего функции единоличного исполнительного органа, или главного бухгалтера юридического лица - участника закупки судимости за преступления в сфере экономики и (или) преступления, предусмотренные статьями 289, 290, 291, 291.1 Уголовного кодекса Российской Федерации (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;5.1. Участник закупки - юридическое лицо, которое в течение двух лет до момента подачи заявки на участие в закупке не было привлечено к административной ответственности за совершение административного правонарушения, предусмотренного [статьей 19.28](https://www.consultant.ru/document/cons_doc_LAW_460025/f61ff313afecf81a91a43d729c2df55c1d6a1533/#dst2620) Кодекса Российской Федерации об административных правонарушениях;6. Обладание участником закупки исключительными правами на результаты интеллектуальной деятельности, если в связи с исполнением договора Покупатель приобретает права на такие результаты;7. Отсутствие между участником закупки и Покупателем или организатором процедуры закупки конфликта интересов, под которым понимаются случаи, при которых руководитель Покупателя, член экспертной группы, член комиссии, лицо, ответственное за организацию конкурентной процедуры, состоят в браке с физическими лицами, являющимися выгодоприобретателями, единоличным исполнительным органом хозяйственного общества (директором, генеральным директором), членами коллегиального исполнительного органа хозяйственного общества, руководителем учреждения или унитарного предприятия либо иными органами управления юридических лиц – участников закупки, с физическими лицами, в том числе зарегистрированными в качестве индивидуального предпринимателя, - участниками закупки либо являются близкими родственниками, усыновителями или усыновленными указанных физических лиц. Под выгодоприобретателями в данном случае понимаются физические лица, владеющие напрямую или косвенно более чем 10% голосующих акций хозяйственного общества либо долей, превышающей 10% в уставном капитале хозяйственного общества, а также отсутствие конфликта интересов в соответствии с Распоряжением ОАО «РЖД» № 584р от 04.04.2016 г. «Об исключении конфликта интересов при осуществлении закупок»;8. Участник закупки не является офшорной компанией, не имеет в составе участников (членов) корпоративного юридического лица или в составе учредителей унитарного юридического лица офшорной компании, а также не имеет офшорных компаний в числе лиц, владеющих 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 (складочном) капитале хозяйственного товарищества или общества;9. Участник закупки не является иностранным агентом;10. Участник закупки не является юридическим лицом, либо полномочным представителем юридического лица (филиал, ставший самостоятельным юр лицом, после 22.02.2022 г. – но зависимый от импорта товаров вне пределов Евразийского экономического союза) поддерживающего санкционный режим в отношении РФ;11. Отсутствии 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»;**12. Наличие регистрационных удостоверений и сертификатов соответствия (декларация о соответствии) на поставляемый товар, в соответствии с Постановлением Правительства РФ от 27 декабря 2012 г. №1416 «Об утверждении Правил государственной регистрации медицинских изделий» и Постановлением Правительства РФ от 01.12.2009 №982 «Об утверждении единого перечня продукции, подлежащей обязательной сертификации, и единого перечня продукции, подтверждение соответствия которой осуществляется в форме принятия декларации о соответствии»;**13. По результатам рассмотрения и оценки представленных котировочных заявок участник, признанный победителем обязан пройти регистрацию и разместить каталог товаров (в течение 5 (пяти) рабочих дней с даты подписания договора) в автоматизированной системе заказов товаров, работ и услуг АСЗ «Электронный магазин» (http://zakupki.rzd-medicine.ru). Дальнейшая работа в рамках заключенного договора и обмен документацией (заявки, счета, счета-фактуры и т.п.) производится только с использованием АСЗ «Электронный магазин». |
|  | ***Требования к содержанию, форме, оформлению документов предоставляемые участниками закупки*** | Участник закупки направляет Покупателю котировочную заявку на бумажном носителе в соответствии с Приложением № 3 к настоящей документации. **Указание торгового наименования, производителя и страны производителя предлагаемого товара является ОБЯЗАТЕЛЬНЫМ условием!!!****Заявка и копии документов, прилагаемые к котировочной заявке, обязательно сшиваются нитками или степлером, все страницы нумеруются, на обороте последней страницы обязательно клеится заверительная наклейка с указанием количества прошитых страниц и заверяется печатью и подписью уполномоченного лица участника закупки.****Либо заверяются печатью и подписью уполномоченного лица участника закупки каждый лист заявки (с первого по последний) и каждый лист предоставленных документов.**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.В случае наличия в составе заявки документов и информации, текст которых не поддается прочтению, такие документы и информация считаются непредставленными. |
|  | ***Порядок подачи котировочных заявок.*** | Участник закупки может подать только одну заявку для участия в закупке. Если участник закупки подает более одной заявки, а ранее поданные им заявки не отозваны, все заявки такого участника закупки отклоняются.Участник закупки вправе изменить или отозвать свою заявку до истечения срока подачи заявок. Изменение заявки или уведомление о ее отзыве является действительным, если изменение осуществлено или уведомление получено Покупателем до истечения срока подачи заявок. |
|  | ***Дата и время рассмотрения котировочных заявок.*** | 11.09.2024 г. 15:00 ч. |
|  | ***Формы, порядок, дата начала и дата окончания срока предоставления участникам закупки разъяснений положений документации о закупке.*** | Любой участник запроса котировок вправе направить Покупателю запрос о разъяснении положений документации о закупке.Запрос от юридического лица оформляется на фирменном бланке участника закупки (при наличии), заверяется уполномоченным лицом участника закупки. Запрос может быть направлен посредством почтовой связи, факсимильной связи, курьерской доставки. Запрос не может быть направлен посредством электронной почты. В течение двух рабочих дней со дня поступления указанного запроса, но не позднее срока окончания подачи котировочных заявок, Покупатель направляет в письменной форме посредством почтовой, электронной, факсимильной связи или курьером разъяснения положений документации, если указанный запрос поступил к Покупателю, не позднее, чем за 2 (два) рабочих дня до дня окончания подачи заявок на участие в запросе котировок. В течение одного дня со дня направления разъяснения положений документации о закупке по запросу участника закупки такое разъяснение должно быть размещено Покупателем на официальном сайте с указанием предмета запроса, но без указания участника закупки, от которого поступил запрос.Запрос о разъяснении положений документации о закупке, полученный от участника позднее срока, установленного в документации, не подлежит рассмотрению. |
|  | ***Наименование и количество Товара.*** | В соответствии с Приложением №1 «Начальная (максимальная) цена» к настоящей документации. |
|  | ***Требования к техническим и функциональным характеристикам Товара.*** | В соответствии с Приложением № 2 «Техническое задание» к настоящей документации.В связи с **необходимостью обеспечения** **взаимодействия** закупаемого товара с товаром используемым Покупателем, на основании пункта 155 раздела 20 Положения о закупке товаров, работ, услуг негосударственных учреждений здравоохранения ОАО «РЖД», документация о закупке содержит указание на товарный знак закупаемого товара. |
|  | ***Форма, сроки и порядок оплаты за Товар.*** | Безналичный расчет, путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика, в следующем порядке: - на основании счета, выставленного Поставщиком, в течение 60 (шестидесяти) календарных дней с даты подписания товарной накладной (ТОРГ-12). |
|  | ***Срок заключения Договора.*** | По результатам рассмотрения и оценки представленных котировочных заявок участник, подавший котировочную заявку, которая отвечает всем требованиям, установленным в настоящей документации, и в которой указана наиболее низкая стоимость по договору, признанный победителем, после письменного согласования с Центральной дирекцией здравоохранения – филиала открытого акционерного общества «Российские железные дороги», обязан, **не позднее 3 (трех) календарных дней**, направить на электронный адрес юрисконсульта (jurist-dkbchita@yandex.ru), для согласования, оформленный в формате «Word» договор, в соответствии с Приложением №7 «Договор поставки» к настоящей документации.Победитель запроса котировок должен подписать договор **не позднее 10 (десяти) календарных дней** с момента официальной публикации победителя или с момента согласования Центральной дирекцией здравоохранения. Если в указанный срок победитель не представит Покупателю подписанный договор, победитель будет признан уклонившимся от заключения договора.Если победитель запроса котировок не исполнил необходимые для заключения договора условия, Покупатель вправе заключить договор с участником запроса котировок, предложившим в котировочной заявке такую же цену, как и победитель в проведенном запросе котировок, или с участником запроса котировок, предложение о цене договора (цене лота) которого содержит лучшие условия по цене договора (цене лота), следующие после предложенных победителем в проведенном запросе котировок.**Проведение данной процедуры закупки не накладывает на Покупателя гражданско-правовых обязательств по обязательному заключению договора с победителем или иным участником.** |
|  | ***Гарантийный срок.*** | Должен составлять не менее 80% от срока годности, установленного производителем. |
|  | ***Условия и срок поставки товара.*** | В течение 30 (тридцати) календарных дней с даты оформления заявки в АСЗ «Электронный магазин», в соответствии с договором (приложение №7 «Договор поставки» к настоящей документации). |
|  | ***Критерии, порядок оценки и сопоставления заявок*** | Комиссия рассматривает котировочные заявки на предмет соответствия их требованиям, указанным в запросе котировок, и сопоставляет предложения по цене договора.В ходе рассмотрения котировочных заявок комиссия вправе потребовать от участника закупки разъяснения сведений, содержащихся в котировочных заявках, не допуская при этом изменения содержания заявки.Комиссия не рассматривает и отклоняет котировочную заявку в случае если: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 Покупателя).

Одновременно с рассмотрением котировочных заявок Комиссия проводит их оценку. К оценке допускаются лишь те заявки, которые соответствуют требованиям, установленным в извещении о проведении запроса котировок. Победителем в проведении запроса котировок, признается участник закупки, подавший котировочную заявку, в которой указана наиболее низкая цена товаров, работ, услуг. При предложении наиболее низкой цены товаров, работ, услуг несколькими участниками закупки победителем в проведении запроса котировок признается участник закупки, котировочная заявка которого поступила ранее котировочных заявок других участников закупки. Отстранение участника закупки от участия в закупке или отказ от заключения договора с победителем закупки осуществляется в любой момент до заключения договора, если Комиссия обнаружит, что участник закупки не соответствует требованиям, указанным в котировочной документации, при условии их установления в котировочной документации, или предоставил недостоверную информацию в отношении своего соответствия указанным требованиям. Результаты рассмотрения и оценки котировочных заявок оформляются протоколом рассмотрения и оценки котировочных заявок, который размещается на официальном сайте ЧУЗ «КБ «РЖД-Медицина» г. Чита» не позднее 2-х дней с даты его подписания.Основанием для отказа в приеме заявки является:* истечение срока подачи заявок;
* несоответствие конверта с заявкой требованиям, установленным в документации о закупке.

Покупатель принимает конверты с заявками до истечения срока подачи заявок, за исключением конвертов, на которых отсутствует необходимая информация, незапечатанных и поврежденных конвертов.По истечении срока подачи заявок конверты с заявками не принимаются. Конверт с заявкой, полученный Покупателем по истечении срока подачи заявок по почте, не вскрывается и не возвращается. |
|  | ***Прочие условия.*** | ЧУЗ «КБ «РЖД-Медицина» г. Чита» 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. Документ, содержащий сведения об отказе от проведения закупки, размещается на сайте ЧУЗ «КБ «РЖД-Медицина» г. Чита» не позднее 3-х дней со дня принятия решения об отказе от проведения закупки. |

Внимание! Время в извещении и документации к извещению указано местное (UTC +9).

Процедура закупки проводится в соответствии с требованиями Положения о закупке товаров, работ и услуг для нужд негосударственных учреждений здравоохранения ОАО «РЖД» от «05» марта 2021 года, размещенного на сайте Покупателя http://chita.rzd-medicine.ru

***Директор***

***ЧУЗ «КБ «РЖД-Медицина» г. Чита» \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ В.Ю. Макаров***

Приложение № 1

к котировочной документации

**Начальная (максимальная) цена договора**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Наименование товара** | **Ед. измерения** | **КП №1, руб. за ед.** | **КП №2, руб. за ед.** | **КП №3, руб. за ед.** | **Начальная (максимальная) цена, руб. за ед.** | **Количество, ед.** | **Итого, руб.** |
| 1 | Реагенты к анализаторам гематологическим автоматическим KX-21N, XT-4000i, XS-800i, XS-1000i: 28. Универсальный дилюент DCL (20 л) CELLPACKDCL (20 l) | упак | 12 463,00 | 12 100,00 | 12 584,00 | 12 100,00 | 50 | 605 000,00 |
| 2 | Реагенты к анализаторам гематологическим автоматическим KX-21N, XT-4000i, XS-800i, XS-1000i: 16. Лизирующий реагент (5 л) (SULFOLYSER) (5 l) | упак | 30 364,40 | 29 480,00 | 30 659,20 | 29 480,00 | 4 | 117 920,00 |
| 3 | Раствор промывающий для коагулометрических анализаторов серии CN,CA,CS, для диагностики in vitro Коаклин по ТУ 21.20.23-002-09128753-2022, 50 мл | шт | 3 625,60 | 3 520,00 | 3 660,80 | 3 520,00 | 10 | 35 200,00 |
| 4 | Реагенты in vitro для исследования гемостаза в наборах и отдельных упаковках: Дейд Тромбин реагент (Dade Thrombin reagent), 10 шт. х 1 мл | шт | 6 118,20 | 5 940,00 | 6 177,60 | 5 940,00 | 6 | 35 640,00 |
| 5 | Реагенты к анализаторам гематологическим автоматическим KX-21N, XT-4000i, XS-800i, XS-1000i: 36. Флуоресцентный краситель WDF (2 х 42 мл) FLUOROCELL WDF (2 x 42 ml) | упак | 74 098,20 | 71 940,00 | 74 817,60 | 71 940,00 | 8 | 575 520,00 |
| 6 | Реагенты к анализаторам гематологическим автоматическим KX-21N, XT-4000i, XS-800i, XS-1000i: 37. Флуоресцентный краситель WNR (2 х 82 мл) FLUOROCELL WNR (2 x 82 ml) | упак | 28 664,90 | 27 830,00 | 28 943,20 | 27 830,00 | 6 | 166 980,00 |
| 7 | Лизирующий реагент Lysercell WNR, 1 бутыль объемом 5л. | шт | 8 724,10 | 8 470,00 | 8 808,80 | 8 470,00 | 3 | 25 410,00 |
| 8 | Лизирующий реагент Lysercell WDF, 1 бутыль объемом 5л. | упак | 21 300,40 | 20 680,00 | 21 507,20 | 20 680,00 | 6 | 124 080,00 |
| 9 | Реагент вспомогательный ISE Internal Standard для модулей cobas c , бутыль, объем 2 л, 2 шт. | шт | 8 172,16 | 7 934,14 | 8 330,85 | 7 934,14 | 6 | 47 604,84 |
| 10 | Альбумин ген.2 750 тестов | шт | 2 665,78 | 2 588,14 | 2 717,55 | 2 588,14 | 1 | 2 588,14 |
| 11 | Щелочная фосфатаза (IFCC), генерация 2, 1050 тестов | шт | 3 910,47 | 3 796,57 | 3 986,40 | 3 796,57 | 3 | 11 389,71 |
| 12 | alpha-амилаза, вер.2, 750 тестов | шт | 22 549,93 | 21 893,14 | 22 987,80 | 21 893,14 | 5 | 109 465,70 |
| 13 | Билирубин прямой ген.2, 500 тестов | шт | 2 431,10 | 2 360,29 | 2 478,30 | 2 360,29 | 20 | 47 205,80 |
| 14 | Холестерин ген.2, 2100 тестов | шт | 7 011,65 | 6 807,43 | 7 147,80 | 6 807,43 | 8 | 54 459,44 |
| 15 | ГГТ вер.2, 1200 тестов | шт | 5 810,67 | 5 641,43 | 5 923,50 | 5 641,43 | 3 | 16 924,29 |
| 16 | Глюкоза ген.3, 2200 тестов | шт | 6 050,22 | 5 874,00 | 6 167,70 | 5 874,00 | 10 | 58 740,00 |
| 17 | Железо ген.2, 750 тестов | шт | 4 117,64 | 3 997,71 | 4 197,60 | 3 997,71 | 1  | 3 997,71 |
| 18 | Общий белок ген.2, 700 тестов | шт | 1 631,52 | 1 584,00 | 1 663,20 | 1 584,00 | 12 | 19 008,00 |
| 19 | Триглицериды, 800 тестов | шт | 7 846,84 | 7 618,29 | 7 999,20 | 7 618,29 | 12 | 91 419,48 |
| 20 | Мочевая кислота вер.2, 1000 тестов | шт | 8 478,07 | 8 231,14 | 8 642,70 | 8 231,14 | 4 | 32 924,56 |
| 21 | Мочевина, 1900 тестов | шт | 5 182,66 | 5 031,71 | 5 283,30 | 5 031,71 | 6 | 30 190,26 |
| 22 | Общий белок в моче/ЦСЖ ген.3, 600 тестов | шт | 18 501,89 | 17 963,00 | 18 861,15 | 17 963,00 | 1 | 17 963,00 |
| 23 | Промывочные растворы для анализаторов и модулей биохимических Roche/Hitachi cobas с в различных вариантах исполнения: Вариант 4: 1. NAOHD Detergent 1 cobas с systems, кассета объемом 102 мл. | шт | 492,04 | 477,71 | 501,60 | 477,71 | 50 | 23 885,50 |
| 24 | Гликированный гемоглобин ген.3 | шт | 17 870,64 | 17 350,14 | 18 217,65 | 17 350,14 | 5 | 86 750,70 |
| 25 | Ревматоидный фактор II, 500 тестов | шт | 18 935,66 | 18 384,14 | 19 303,35 | 18 384,14 | 4 | 73 536,56 |
| 26 | Набор реагентов для кол-го определения общего билирубина методом спектрофотометрического анализа в сыв. и плазме крови на анал-х и мод. биохим. Roche/Hitachi cobas с и COBAS INTEGRA (BILT3/Bilirubin Total Gen.3) в вар. исп: вариант 3 | шт | 3 800,40 | 3 689,71 | 3 874,20 | 3 689,71 | 20 | 73 794,20 |
| 27 | АЛТ (IFCC), 1100 тестов | шт | 4 653,40 | 4 517,86 | 4 743,75 | 4 517,86 | 14 | 63 250,04 |
| 28 | АСТ/Аспарагиновая трансаминаза (IFCC) | шт | 4 442,98 | 4 313,57 | 4 529,25 | 4 313,57 | 14 | 60 389,98 |
| 29 | Реагент для снижения поверхностного натяжения в инкубационной бане на анализаторах и модулях биохимических cobas c (ECO-D), в вариантах исполнения: 3. Реагент в кассете для снижения поверхностного натяжения в инкубационной бане на модулях cobas c | шт | 4 182,39 | 4 060,57 | 4 263,60 | 4 060,57 | 24 | 97 453,68 |
| 30 | НЖСС, 300 тестов | шт | 10 027,05 | 9 735,00 | 10 221,75 | 9 735,00 | 1 | 9 735,00 |
| 31 | Реагенты в кассете для количественного определения креатинина в сыворотке, плазме и моче человека методом спектрофотометрического анализа на модулях биохимических Roche/Hitachi cobas c (CREJ2 / Creatinine Jaffe Gen.2 cobas c systems), в вар. исп. 1 | шт | 2 555,73 | 2 481,29 | 2 605,35 | 2 481,29 | 12 | 29 775,48 |
| 32 | Набор реагентов для количественного определения холестерина ЛПНП методом спектрофотометрического анализа в сыворотке и плазме крови на анализаторах и модулях биохимических Roche/Hitachi cobas с и COBAS INTEGRA (LDLC3), в вариантах исполнения: Вариант 3 | шт | 30 696,20 | 29 802,14 | 31 292,25 | 29 802,14 | 13 | 387 427,80 |
| 33 | Набор реагентов для кол-го опр. холестерина ЛПВП методом спектрофотометрического анализа в сыворотке и плазме крови на анал-ах и модулях биохим. Roche/Hitachi cobas c и COBAS INTEGRA (HDLС4), в вариантах исполнения: Вариант 3, 500 тестов | шт | 14 570,38 | 14 146,00 | 14 853,30 | 14 146,00 | 15 | 212 190,00 |
| 34 | Набор реагентов для количественного определения C-реактивного белка (CRP) в сыворотке и плазме крови иммунотурбидиметрическим методом на анал-х и модулях биохим. COBAS INTEGRA и cobas c (CRP4/Tina-quant C-Reactive Protein IV), в вар. исп 3, 500 тестов | шт | 13 534,50 | 13 140,29 | 13 797,30 | 13 140,29 | 6 | 78 841,74 |
| 35 | Набор калибраторов для обеспечения правильности определения биохимических параметров на анализаторах и модулях Roche/Hitachi cobas с и Cobas Integra (C.f.a.s. / Calibrator for automated systems) | шт | 7 681,74 | 7 458,00 | 7 830,90 | 7 458,00 | 1 | 7 458,00 |
| 36 | Референтный электролит для in vitro диагностики на модулях биохимических cobas c (ISE Reference Electrolyte Roche/Hitachi) в вариантах исполнения: I. Референтный электролит для in vitro диагностики на модулях биохимических cobas c | шт | 2 223,04 | 2 158,29 | 2 266,20 | 2 158,29 | 3 | 6 474,87 |
| 37 | Набор калибраторов ISE Standard для кол-во определения натрия, калия и хлора в клиническом образце с испол-ем ион -селективных электродов на анал-ах и модулях биохимических Roche/Hitachi cobas c, вар. исполнения с низким уровнем концентрации | шт | 1 702,73 | 1 653,14 | 1 735,80 | 1 653,14 | 6 | 9 918,84 |
| 38 | Набор калибр. ISE Standard для кол-го определения натрия, калия и хлора в клин. образце с исполь. ион-селективных электродов на анал-х и мод. биохим. Roche/Hitachi cobas c, в вар. исп. с высоким уровнем концентрации  | шт | 1 702,73 | 1 653,14 | 1 735,80 | 1 653,14 | 6 | 9 918,84 |
| 39 | Раствор чистящий для модулей ISE анализаторов биохимических cobas c, анализаторов и модулей иммунохимических cobas е (ISE Cleaning Solution / Elecsys SysClean Roche systems/SySClean Roche/Hitachi Elecsys), флакон, объем - 100 мл, 5 шт. | шт | 5 759,76 | 5 592,00 | 5 871,60 | 5 592,00 | 2 | 11 184,00 |
| 40 | Буфер для предварительной промывки М | шт | 12 206,39 | 11 850,86 | 12 443,40 | 11 850,86 | 5 | 59 254,30 |
| 41 | Набор реагентов для определения CA 15-3 II/ CA 15-3 II Elecsys, cobas e | шт | 23 959,72 | 23 261,86 | 24 424,95 | 23 261,86 | 3 | 69 785,58 |
| 42 | Разбавитель проб универсальный в кассете | шт | 10 698,75 | 10 387,14 | 10 906,50 | 10 387,14 | 3 | 31 161,42 |
| 43 | Реагенты в кассете для количественного определения пролактина иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке и плазме крови для анализаторов и модулей иммунохимических cobas e/ Elecsys Prolactin II Elecsys and cobas e analyzers/ PRL II | шт | 12 254,43 | 11 897,50 | 12 492,38 | 11 897,50 | 2 | 23 795,00 |
| 44 | Набор калибраторов для количественного определения пролактина иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке и плазме крови для анализаторов и модулей иммунохимических cobas e (Prolactin II CalSet Elecsys and cobas e analyzers) | шт | 6 566,55 | 6 375,29 | 6 694,05 | 6 375,29 | 1 | 6 375,29 |
| 45 | Реагенты в кассете для количественного определения инсулина иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке и плазме крови человека для анализаторов и модулей иммунохимических cobas е (Elecsys Insulin) в вариантах исполнения: 1. | шт | 23 959,72 | 23 261,86 | 24 424,95 | 23 261,86 | 1 | 23 261,86 |
| 46 | Набор реагентов для определения Ферритина, 100 тестов | шт | 17 464,38 | 16 955,71 | 17 803,50 | 16 955,71 | 1 | 16 955,71 |
| 47 | Набор реагентов для определения IgG антител к вирусу краснухи | шт | 24 270,48 | 23 563,57 | 24 741,75 | 23 563,57 | 4 | 94 254,28 |
| 48 | Набор реагентов для определения IgG антител к токсоплазме | шт | 18 980,98 | 18 428,14 | 19 349,55 | 18 428,14 | 2 | 36 856,28 |
| 49 | Набор реагентов для определения IgM антител к вирусу краснухи | шт | 24 270,48 | 23 563,57 | 24 741,75 | 23 563,57 | 2 | 47 127,14 |
| 50 | Набор реагентов для определения IgM антител к токсоплазме | шт | 18 980,98 | 18 428,14 | 19 349,55 | 18 428,14 | 2 | 36 856,28 |
| 51 | Набор реагентов для определения антител класса IgM к цитомегаловирусу | шт | 21 159,59 | 20 543,29 | 21 570,45 | 20 543,29 | 3 | 61 629,87 |
| 52 | Набор контр. материалов для контроля кач-ва опр. антител класса IgM к цитомегаловирусу (ЦМВ) в сыворотке и плазме крови человека иммунохемилюминесцентным методом на анал-ах и модулях иммунохим. cobas e (PreciControl CMV IgM Elecsy | шт | 13 859,82 | 13 456,14 | 14 128,95 | 13 456,14 | 1 | 13 456,14 |
| 53 | Раствор промывающий для очистки измерительного блока для модулей иммунохимических cobas е (CleanCell M cobas e analyzers), бутыль, объем 2,0 л - 2 шт. | шт | 11 623,69 | 11 285,14 | 11 849,40 | 11 285,14 | 12 | 135 421,70 |
| 54 | Субстрат-реагент | шт | 10 655,05 | 10 344,71 | 10 861,95 | 10 344,71 | 15 | 155 170,70 |
| 55 | Набор реагентов для определения анти-ССР антител | шт | 72 775,82 | 70 656,14 | 74 188,95 | 70 656,14 | 1 | 70656,14 |
| 56 | Набор контр. мат. для контр. кач-ва опр. аутоантител класса IgG чел. к циклическим цитруллинированным пептидам (анти-ЦЦП) в сыворотке крови иммунохемилюминесцентным методом на анал-ах и мод. иммунохим. cobas e (PreciControl Anti- CCP Elecsys and cobas e) | шт | 10 650,20 | 10 340,00 | 10 857,00 | 10 340,00 | 1 | 10 340,00 |
| 57 | Набор контр. сыв. PreciControl ThyroAB для контр. кач-ва опр. множества тироидных маркеров, связанных с заболеваниями щитовидной железы иммунохемилюминесцентным методом на модулях иммунох. cobas e (PreciControl ThyroAB Elecsys and cobas e analyzers) | шт | 27 921,97 | 27 108,71 | 28 464,15 | 27 108,71 | 2 | 54 217,42 |
| 58 | Набор калибраторов для количественного определения тестостерона иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке и плазме крови для анализаторов и модулей иммунохимических сobas е (Testosterone II CalSet II Elecsys and cobas e analyzers) | шт | 5 279,78 | 5 126,00 | 5 382,30 | 5 126,00 | 1 | 5 126,00 |
| 59 | Реагенты в кассете для количественного определения содержания антител к тироидной пероксидазе иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке и плазме крови для анализаторов и модулей иммунохимических cobas e | шт | 20 013,03 | 19 430,13 | 20 401,64 | 19 430,13 | 20 | 388 602,60 |
| 60 | Набор калибраторов для количественного определения антител к тироидной пероксидазе иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке и плазме крови на анализаторах и модулях иммунохимических сobas е (Anti-TPO CalSet Elecsys and cobas e analyzers) | шт | 4 585,42 | 4 451,86 | 4 674,45 | 4 451,86 | 2 | 8 903,72 |
| 61 | Реагенты в кассете для количественного опредления эстрадиола иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке и плазме крови для анализатора иммунохимического cobas e411 (Rack/Disk) и платформ модульных Cobas 6000, Cobas 8000/ Estradiol III Elecsys and cobas | шт | 12 139,28 | 11 785,71 | 12 375,00 | 11 785,71 | 3 | 35 357,13 |
| 62 | Набор калибраторов для количественного определения эстрадиола иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке и плазме крови/ Estradiol III CalSet Elecsys and cobas e analyzers | шт | 4 880,40 | 4 738,25 | 4 975,16 | 4 738,25 | 1 | 4 738,25 |
| 63 | Набор контрольных сывороток для кач-го опр. антигена p24 ВИЧ-1 и антител к ВИЧ-1 иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке и плазме крови человека для анал-ра иммунохимического Cobas e 411 (Rack/Disk) и платформ модульных Cobas 6000, cobas 8000 | шт | 14 191,64 | 13 778,29 | 14 467,20 | 13 778,29 | 1 | 13 778,29 |
| 64 | Реагенты в кассете для кол-го определения тиреотропного гормона (ТТГ) в сыворотке и плазме крови иммунохемил-ым методом для анализаторов и модулей иммунохими-их cobas е (Elecsys TSH cobas е analyzers), варианты исполнения на 200, 300 тестов I. | шт | 15 175,72 | 14 733,71 | 15 470,40 | 14 733,71 | 15 | 221 005,70 |
| 65 | Реагенты в кассете для кол-го опр. концентрации общего простатоспецифического антигена (обПСА) иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке (плазме) крови на анал-х и модулях иммунохим. cobas e, вар. исполнения на 200 тестов | шт | 40 711,92 | 39 526,14 | 41 502,45 | 39 526,14 | 10 | 395 261,40 |
| 66 | Набор реагентов и калибраторов для качественного определения поверхностного антигена вируса гепатита B (HBsAg) в сыворотке и плазме крови иммунохемилюминесцентным методом для анализаторов и модулей иммунохимических cobas e, вариант исполнения на 100 тест. | шт | 4 829,41 | 4 688,75 | 4 923,19 | 4 688,75 | 5 | 23 443,75 |
| 67 | Набор реагентов и калибраторов для качественного определения общих антител к вирусу гепатита С (Anti-HCV) иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке и плазме крови для анализаторов и модулей иммунохимических cobas e, вариант исполнения на 100 тестов | шт | 18 402,75 | 17 866,75 | 18 760,09 | 17 866,75 | 20 | 357 335,00 |
| 68 | Набор реагентов и калибраторов для качественного определения антител к ВИЧ-1/ВИЧ-2 и антигена р24 ВИЧ-1 иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке и плазме крови для анализаторов и модулей иммунохимических cobas е, вариант исполнения на 100 тестов / 755 | шт | 7 642,90 | 7 420,29 | 7 791,30 | 7 420,29 | 25 | 185 507,30 |
| 69 | Реагенты в кассете для количественного определения фолликулостимулирующего гормона (ФСГ) иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке и плазме крови человека на иммунохимических анализаторах и модулях cobas e | шт | 10 007,22 | 9 715,75 | 10 201,54 | 9 715,75 | 3 | 29 147,25 |
| 70 | Реагенты в кассете для количественного определения тестостерона иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке и плазме крови человека для анализаторов и модулей иммунохимических cobas e (Elecsys Testosterone II cobas e analyzers)в вариантах исполнения: 1. | шт | 14 005,50 | 13 597,57 | 14 277,45 | 13 597,57 | 3 | 40 792,71 |
| 71 | Набор реагентов и калибраторов для кач-го определения антител класса IgG к вирусу простого герпеса 1 типа (ВПГ-1) в сыворотке и плазме крови чел. иммунохемилюминесцентным методом на анал-ах и модулях иммунохимических cobas e | шт | 28 006,14 | 27 190,43 | 28 549,95 | 27 190,43 | 1 | 27 190,43 |
| 72 | Elecsys FT3 III cobas e analyzers/ FT3 III Реагенты в кассете для количественного определения свободного трийодтиронина иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке и плазме крови для анализаторов и модулей иммунохимических cobas e, 200 тестов | шт | 12 390,78 | 12 029,88 | 12 631,37 | 12 029,88 | 5 | 60 149,40 |
| 73 | Реагенты в кассете для количественного определения тироксина в сыворотке и плазме крови иммунохемилюминесцентным методом на анализаторах и модулях иммунохимических cobas e (Elecsys T4 cobas e analyzers), в вариантах исполнения: I | шт | 21 685,62 | 21 054,00 | 22 106,70 | 21 054,00 | 5 | 105 270,00 |
| 74 | Набор реагентов и калибраторов для качественного определения общих антител к Treponema pallidum иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке (плазме) крови для анализаторов | шт | 12 037,31 | 11 686,71 | 12 271,05 | 11 686,71 | 5 | 58 433,55 |
| 75 | Набор реаг. для кол-го опр. общего 25-гидроксивитамина D в сыв. и плазме кр. иммунохемилюминесцентным методом на анал-х и мод. иммунохим. cobas e, в вар. исп.: I. Вариант на 100 тестов | шт | 70 846,49 | 68 783,00 | 72 222,15 | 68 783,00 | 3 | 206 349,00 |
| 76 | Набор калибраторов для количественного определения общего 25-гидроксивитамина D в сыворотке и плазме крови иммунохемилюминесцентным методом на анализаторах и модулях иммунохимических cobas e (CalSet Vitamin D total III cobas e analyzers) | шт | 41 398,20 | 40 192,43 | 42 202,05 | 40 192,43 | 1 | 40 192,43 |
| 77 | Набор контрольных материалов для контроля качества определения общего 25-гидроксивитамина D в сыворотке и плазме крови иммунохемилюминесцентным методом на анализаторах и модулях иммунохимических cobas e (PreciControl Vitamin D total III cobas e analyzers) | шт | 13 215,63 | 12 830,71 | 13 472,25 | 12 830,71 | 1 | 12 830,71 |
| 78 | Реагенты в кассете для количественного определения свободного тироксина иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке (плазме) крови на анализаторах и модулях cobas e (Elecsys FT4 III Elecsys and cobas e analyzers)/ FT4 G3 Elecsys cobas e 200 | шт | 14 104,23 | 13 693,43 | 14 378,10 | 13 693,43 | 15 | 205 401,50 |
| 79 | Набор калибраторов для количественного определения свободного тироксина иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке и плазме крови на анализаторах и модулях иммунохимических cobas e (CalSet FT4 IV cobas e analyzers) | шт | 4 240,65 | 4 117,14 | 4 323,00 | 4 117,14 | 1 | 4 117,14 |
| 80 | Набор реагентов и калибраторов для количественного определения антител класса IgG к цитомегаловирусу (ЦМВ) в сыворотке и плазме крови человека иммунохемилюминесцентным методом на анализаторах и модулях иммунохимических cobas e (Elecsys CMV IgG cobas e an | шт | 15 714,71 | 15 257,00 | 16 019,85 | 15 257,00 | 2 | 30 514,00 |
| 81 | Набор реагентов, калибр. и конт. мат. для кол-го определения прокальцитонина (PCT) в сыворотке и плазме крови иммунохемилюминесцентным методом на анал-х и модулях иммунохим. cobas e (Elecsys BRAHMS PCT cobas e analyzers/PCTХ), в вариантах исполнения: I. | шт | 76 236,34 | 74 015,86 | 77 716,65 | 74 015,86 | 1 | 74 015,86 |
| 82 | Набор реагентов для определения РЭА (раково-эмбрионального антигена) | шт | 17 893,30 | 17 372,14 | 18 240,75 | 17 372,14 | 3 | 52 116,42 |
| 83 | Реагенты в кассете для количественного определения лютеинизирующего гормона в сыворотке и плазме крови иммунохемилюминесцентным методом на анализаторах и модулях иммунохимических cobas е (Elecsys LH) , в вариантах исполнения: I. | шт | 11 517,76 | 11 182,29 | 11 741,40 | 11 182,29 | 2 | 22 364,58 |
| 84 | Набор реагентов для определения СА 19-9 | шт | 23 959,72 | 23 261,86 | 24 424,95 | 23 261,86 | 3 | 69 785,58 |
| 85 | Набор реагентов для определения CA-125/ CA-125 II ELECSYS | шт | 19 061,31 | 18 506,13 | 19 431,44 | 18 506,13 | 10 | 185 061,30 |
| 86 | Дилюент | шт | 5 849,51 | 5 679,14 | 5 963,10 | 5 679,14 | 18 | 102 224,50 |
| 87 | Раствор промывочный щелочной для анализаторов и модулей биохимических Roche/Hitachi cobas c (Cell Wash Solution I / NaOH-D / CellCln1/Detergent 1 Roche/Hitachi), 2 бутыли, объем 1,8 л | шт | 10 832,65 | 10 517,14 | 11 043,00 | 10 517,14 | 2 | 21 034,28 |
| **Итого начальная (максимальная) цена договора, руб.** | 7 404 240,87 |

Информация об организациях, предоставивших коммерческие предложения, находится у Покупателя в пакете документов на проведение запроса котировок.

В качестве начальной (максимальной) цены устанавливается минимальная цена из предложенных коммерческих предложений.

**Итого: начальная (максимальная) цена договора –** 7 404 240,87 рублей (семь миллионов четыреста четыре тысячи двести сорок рублей 87 копеек).

***Директор***

***ЧУЗ «КБ «РЖД-Медицина» г. Чита» \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ В.Ю. Макаров***

Приложение №2

к котировочной документации

**Техническое задание**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| № | Наименование | Характеристики |
| 1 | Реагенты к анализаторам гематологическим автоматическим KX-21N, XT-4000i, XS-800i, XS-1000i: 28. Универсальный дилюент DCL (20 л) CELLPACKDCL (20 l) | Разбавитель цельной крови для использования в гематологических анализаторах. |
| 2 | Реагенты к анализаторам гематологическим автоматическим KX-21N, XT-4000i, XS-800i, XS-1000i: 16. Лизирующий реагент (5 л) (SULFOLYSER) (5 l) | Реагент для автоматического определения концентрации гемоглобина в крови.Представляет собой прозрачный низкотоксичный реагент, не содержащий цианидов |
| 3 | Раствор промывающий для коагулометрических анализаторов серии CN,CA,CS, для диагностики in vitro Коаклин по ТУ 21.20.23-002-09128753-2022, 50 мл | Моющий раствор используется для промывки наконечника для образца и реагента. Полностью совместимы с коагулометрами производства Sysmex, Corp., Япония |
| 4 | Реагенты in vitro для исследования гемостаза в наборах и отдельных упаковках: Дейд Тромбин реагент (Dade Thrombin reagent), 10 шт. х 1 мл | применяется для количественного определения фибриногена в плазме и для ускорения свертывания антикоагулированных образцов в иммуногематологических исследованиях. Набор может быть использован на полуавтоматических и автоматических анализаторах системы гемостаза (руководствуйтесь инструкцией от производителя анализатора).Применяется в клоттинговом методе исследования.Фасовка: 10х1 мл |
| 5 | Реагенты к анализаторам гематологическим автоматическим KX-21N, XT-4000i, XS-800i, XS-1000i: 36. Флуоресцентный краситель WDF (2 х 42 мл) FLUOROCELL WDF (2 x 42 ml) | Окрашивающий реагент для гематологических анализаторов. Предназначается для мечения лейкоцитов в разбавленных образцах крови при дифференциальном подсчете лейкоцитов с помощью автоматических гематологических анализаторов. |
| 6 | Реагенты к анализаторам гематологическим автоматическим KX-21N, XT-4000i, XS-800i, XS-1000i: 37. Флуоресцентный краситель WNR (2 х 82 мл) FLUOROCELL WNR (2 x 82 ml) | Окрашивающий реагент для гематологических анализаторов. Предназначается для мечения ядросодержащих клеток в разбавленных и лизированных образцах крови при подсчете числа лейкоцитов, числа нормобластов и базофилов с помощью автоматических гематологических анализаторов. |
| 7 | Лизирующий реагент Lysercell WNR, 1 бутыль объемом 5л. | Лизирующий реагент для гематологических анализаторов. |
| 8 | Лизирующий реагент Lysercell WDF, 1 бутыль объемом 5л. | Лизирующий реагент для гематологических анализаторов. |
| 9 | Реагент вспомогательный ISE Internal Standard для модулей cobas c , бутыль, объем 2 л, 2 шт. | Раствор, предназначенный для калибровки ионноселективного модуля после каждого цикла измерения. Фасовка 2х2 л |
| 10 | Альбумин ген.2 750 тестов | Набор реагентов с чипом для количественного определения альбумина в сыворотке и плазме, колориметрический метод. Срок стабильности вскрытого реагента - 4 недели. Чип содержит следующую информацию: код системы, номер лота, серийный номер кассеты, срок годности, конфигурация флаконов в упаковке. Диапазон измерения - 2-60 г/л.Частота калибровки каждые 4 недели, лот и по запросу процедуры контроля качества. |
| 11 | Щелочная фосфатаза (IFCC), генерация 2, 1050 тестов | Набор реагентов с чипом для количественного определения щелочной фосфатазы в сыворотке и плазме, колориметрический метод. Срок стабильности вскрытого реагента - 4 дня на борту анализатора. Чип содержит следующую информацию: код системы, номер лота, серийный номер кассеты, срок годности, конфигурация флаконов в упаковке. Диапазон измерения - 5-1200 Е/л. Частота калибровки раз в лот и по запросу процедуры контроля качества. |
| 12 | alpha-амилаза, вер.2, 750 тестов | Набор реагентов с чипом для количественного определения общей амилазы в сыворотке, плазме и моче, энзиматический колориметрический метод. Срок стабильности вскрытого реагента - 4 недели. Чип содержит следующую информацию: код системы, номер лота, серийный номер кассеты, срок годности, конфигурация флаконов в упаковке. Диапазон измерения - 3-1500 Е/л. Частота калибровки раз в лот и по запросу процедуры контроля качества. |
| 13 | Билирубин прямой ген.2, 500 тестов | Набор реагентов с чипом для количественного определения общего билирубина в сыворотке и плазме, колориметрический метод. Срок стабильности вскрытого реагента - 6 недель. Чип содержит следующую информацию: код системы, номер лота, серийный номер кассеты, срок годности, конфигурация флаконов в упаковке. Диапазон измерения - 1.5 291 µмоль/л.Частота калибровки при смене реагента, лота и по запросу процедуры контроля качества. |
| 14 | Холестерин ген.2, 2100 тестов | Набор реагентов с чипом для количественного определения холестерола в сыворотке, плазме, энзиматический колориметрический метод. Срок стабильности вскрытого реагента - 4 недели. Чип содержит следующую информацию: код системы, номер лота, серийный номер кассеты, срок годности, конфигурация флаконов в упаковке. Диапазон измерения - 0.1 20.7 ммоль/л.Частота калибровки при смене лота и по запросу процедуры контроля качества. |
| 15 | ГГТ вер.2, 1200 тестов | Набор реагентов с чипом для количественного определения гамма-глутамилтрансферазы в сыворотке, плазме, энзиматический колориметрический метод. Срок стабильности вскрытого реагента - 2 недели. Чип содержит следующую информацию: код системы, номер лота, серийный номер кассеты, срок годности, конфигурация флаконов в упаковке. Диапазон измерения -3-1200 Е/л. Частота калибровки при смене лота и по запросу процедуры контроля качества. |
| 16 | Глюкоза ген.3, 2200 тестов | Набор реагентов с чипом для количественного определения глюкозы в сыворотке, плазме, моче и спинномозговой, Ферментативный референсный метод с гексокиназой. Срок стабильности вскрытого реагента - 4 недели. Чип содержит следующую информацию: код системы, номер лота, серийный номер кассеты, срок годности, конфигурация флаконов в упаковке. Диапазон измерения - 0.11-41.6 ммоль/л. Не оказывают влияния: иктеричность до 60 индекса, гемолиз - 1000, липемичность - 1000. Частота калибровки при смене лота и по запросу процедуры контроля качества. |
| 17 | Железо ген.2, 750 тестов | Набор реагентов с чипом для количественного определения железа в сыворотке, плазме, колориметрический метод. Срок стабильности вскрытого реагента - 2 недели. Чип содержит следующую информацию: код системы, номер лота, серийный номер кассеты, срок годности, конфигурация флаконов в упаковке. Диапазон измерения - 0.90-179 µмоль/л. Частота калибровки каждые 7 дней, при смене реагента и лота и по запросу процедуры контроля качества. |
| 18 | Общий белок ген.2, 700 тестов | Набор реагентов с чипом для количественного определения общего белка в сыворотке, плазме, колориметрический метод. Срок стабильности вскрытого реагента - 4 недели. Чип содержит следующую информацию: код системы, номер лота, серийный номер кассеты, срок годности, конфигурация флаконов в упаковке. Диапазон измерения - 2.0-120 г/л. Не оказывают влияния: иктеричность до 20 индекса, гемолиз - 1000, липемичность - 2000. Частота калибровки при смене лота и по запросу процедуры контроля качества. |
| 19 | Триглицериды, 800 тестов | Набор реагентов с чипом для количественного определения триглицеридов в сыворотке, плазме, энзиматический колориментрический метод. Срок стабильности вскрытого реагента - 2 недели. Чип содержит следующую информацию: код системы, номер лота, серийный номер кассеты, срок годности, конфигурация флаконов в упаковке. Диапазон измерения - 0.1-10.0 ммоль/л. Не оказывают влияния: иктеричность до 10 индекса, гемолиз - 700. Частота калибровки при смене реагента и лота и по запросу процедуры контроля качества. |
| 20 | Мочевая кислота вер.2, 1000 тестов | Набор реагентов с чипом для количественного определения мочевой кислоты в сыворотке, плазме и моче, энзиматический колориметрический метод. Срок стабильности вскрытого реагента - 4 недель. Чип содержит следующую информацию: код системы, номер лота, серийный номер кассеты, срок годности, конфигурация флаконов в упаковке. Диапазон измерения - 0.2-25.0 мг/дл. Частота калибровки при смене лота и по запросу процедуры контроля качества. |
| 21 | Мочевина, 1900 тестов | Набор реагентов с чипом для количественного определения мочевины в сыворотке, плазме и моче, кинетический тест с уреазой и глутамат дегидрогеназой. Срок стабильности вскрытого реагента - 4 недели. Чип содержит следующую информацию: код системы, номер лота, серийный номер кассеты, срок годности, конфигурация флаконов в упаковке. Диапазон измерения - 0.5-40 ммоль/л . Частота калибровки каждые 4 недели, при смене лота и по запросу процедуры контроля качества. |
| 22 | Общий белок в моче/ЦСЖ ген.3, 600 тестов | Набор реагентов с чипом для количественного определения общего белка в моче и спинномозговой жидкости, турбидиметрический метод. Срок стабильности вскрытого реагента - 4 недели. Чип содержит следующую информацию: код системы, номер лота, серийный номер кассеты, срок годности, конфигурация флаконов в упаковке. Диапазон измерения - 40-2000 мг/л. Частота калибровки при смене лота и по запросу процедуры контроля качества. |
| 23 | Промывочные растворы для анализаторов и модулей биохимических Roche/Hitachi cobas с в различных вариантах исполнения: Вариант 4: 1. NAOHD Detergent 1 cobas с systems, кассета объемом 102 мл. | Раствор гидроксида натрия. Срок хранения скрытого реагента - 12 недель. Используется для промывки зондов реагентов/образцов, а также промывки реакционных ячеек в целях исключения возможности эффекта переноса. Фасовка 102мл. |
| 24 | Гликированный гемоглобин ген.3 | Набор штрих-кодированных реагентов для количественного определения гликированного гемоглобина в цельной крови и гемолизате. Определение гемоглобина HbA1c основано на турбидиметрическом иммуноингибировании (TINIA) в цельной гемолизированной крови. Стандартизация по IFCC. Этикетка штрих-кода содержит следующую информацию: код системы, номер лота, серийный номер кассеты, срок годности, конфигурация флаконов в упаковке. Срок стабильности вскрытого реагента - 4 недели. Диапазон измерения 4.2 20.1 %. Не оказывают влияния: иктеричность до 60 индекса, липемичность - 500. Частота калибровки каждые 29 дней, при смене реагента и лота и по запросу процедуры контроля качества. |
| 25 | Ревматоидный фактор II, 500 тестов | Набор реагентов с чипом для количественного определения ревматоидного фактора в сыворотке, плазме, иммунотурбидиметрический метод. Срок стабильности вскрытого реагента - 4 недель. Чип содержит следующую информацию: код системы, номер лота, серийный номер кассеты, срок годности, конфигурация флаконов в упаковке. Диапазон измерения - 10-130 МЕ/мл. Частота калибровки каждые 180 дней, при смене лота и по запросу процедуры контроля качества. |
| 26 | Набор реагентов для кол-го определения общего билирубина методом спектрофотометрического анализа в сыв. и плазме крови на анал-х и мод. биохим. Roche/Hitachi cobas с и COBAS INTEGRA (BILT3/Bilirubin Total Gen.3) в вар. исп: вариант 3 | Вариант на 600 тестов Набор реагентов с чипом для количественного определения общего билирубина в сыворотке и плазме, колориметрический метод. Срок стабильности вскрытого реагента - 4 недели. Чип содержит следующую информацию: код системы, номер лота, серийный номер кассеты, срок годности, конфигурация флаконов в упаковке. Диапазон измерения - 1.7-650 µмоль/л. Частота калибровки при смене реагента, лота и по запросу процедуры контроля качества. |
| 27 | АЛТ (IFCC), 1100 тестов | Набор реагентов с чипом для количественного определения аланин аминотрансферазы в сыворотке, плазме, УФ метод. Срок стабильности вскрытого реагента - 4 недели. Чип содержит следующую информацию: код системы, номер лота, серийный номер кассеты, срок годности, конфигурация флаконов в упаковке. Диапазон измерения -5-700 Е/л . Частота калибровки при смене лота и по запросу процедуры контроля качества. |
| 28 | АСТ/Аспарагиновая трансаминаза (IFCC) | Набор реагентов с чипом для количественного определения аспартат аминотрансферазы в сыворотке, плазме, УФ метод. Срок стабильности вскрытого реагента - 4 недель. Чип содержит следующую информацию: код системы, номер лота, серийный номер кассеты, срок годности, конфигурация флаконов в упаковке. Диапазон измерения - 5-700 Е/л. Частота калибровки при смене лота и по запросу процедуры контроля качества. |
| 29 | Реагент для снижения поверхностного натяжения в инкубационной бане на анализаторах и модулях биохимических cobas c (ECO-D), в вариантах исполнения: 3. Реагент в кассете для снижения поверхностного натяжения в инкубационной бане на модулях cobas c | Раствор для добавления в реакционную баню для минимизации образования пузырьков и пены, которые потенциально могут влиять на качество проводимых измерений. |
| 30 | НЖСС, 300 тестов | Набор реагентов с чипом для количественного определения ненасыщенной железосвязывающей способности в сыворотке, плазме, феррозиновый метод. Срок стабильности вскрытого реагента - 3 недели. Чип содержит следующую информацию: код системы, номер лота, серийный номер кассеты, срок годности, конфигурация флаконов в упаковке. Диапазон измерения - 3-125 µмоль/л. Частота калибровки при смене лота и по запросу процедуры контроля качества. |
| 31 | Реагенты в кассете для количественного определения креатинина в сыворотке, плазме и моче человека методом спектрофотометрического анализа на модулях биохимических Roche/Hitachi cobas c (CREJ2 / Creatinine Jaffe Gen.2 cobas c systems), в вар. исп. 1 | Набор реагентов с чипом для количественного определения креатинина в сыворотке, плазме и моче, Буферная кинетическая реакция Яффе без депротеинизации. Срок стабильности вскрытого реагента - 7дней. Чип содержит следующую информацию: код системы, номер лота, серийный номер кассеты, срок годности, конфигурация флаконов в упаковке. Диапазон измерения - 15 2200 ммоль/л Частота калибровки при смене лота и по запросу процедуры контроля качества. |
| 32 | Набор реагентов для количественного определения холестерина ЛПНП методом спектрофотометрического анализа в сыворотке и плазме крови на анализаторах и модулях биохимических Roche/Hitachi cobas с и COBAS INTEGRA (LDLC3), в вариантах исполнения: Вариант 3 | Вариант на 500 тестов Набор реагентов с чипом для количественного определения липопротеинов низкой плотности в сыворотке, плазме, гомогенный ферментативный колориметрический метод. Срок стабильности вскрытого реагента - 4 недели. Чип содержит следующую информацию: код системы, номер лота, серийный номер кассеты, срок годности, конфигурация флаконов в упаковке. Диапазон измерения - 0.10-14.2 ммоль/л. Частота калибровки при смене лота и по запросу процедуры контроля качества. |
| 33 | Набор реагентов для кол-го опр. холестерина ЛПВП методом спектрофотометрического анализа в сыворотке и плазме крови на анал-ах и модулях биохим. Roche/Hitachi cobas c и COBAS INTEGRA (HDLС4), в вариантах исполнения: Вариант 3, 500 тестов | Набор реагентов с чипом для количественного определения липопротеинов высокой плотности в сыворотке, плазме,Гомогенный ферментативный колориметрический метод. Срок стабильности вскрытого реагента - 4 недели. Чип содержит следующую информацию: код системы, номер лота, серийный номер кассеты, срок годности, конфигурация флаконов в упаковке. Диапазон измерения - 0.08-3.88 ммоль/л. Частота калибровки при смене лота и по запросу процедуры контроля качества. |
| 34 | Набор реагентов для количественного определения C-реактивного белка (CRP) в сыворотке и плазме крови иммунотурбидиметрическим методом на анал-х и модулях биохим. COBAS INTEGRA и cobas c (CRP4/Tina-quant C-Reactive Protein IV), в вар. исп 3, 500 тестов | Набор реагентов с чипом для количественного определения С-реактивного белка в сыворотке крови и в плазме, иммунотурбидиметрический метод. Срок стабильности вскрытого реагента - 4 недели. Чип содержит следующую информацию: код системы, номер лота, серийный номер кассеты, срок годности, конфигурация флаконов в упаковке. Диапазон измерения - 0,6‑350 мг/л (5,7‑3332 нмоль/л).Не оказывают влияния: иктеричность до 60 индекса, гемолиз -1000, липемия -1000.Частота калибровки: при смене лота; каждые 6 месяцев при использовании одного лота реагента; по запросу процедуры контроля качества. |
| 35 | Набор калибраторов для обеспечения правильности определения биохимических параметров на анализаторах и модулях Roche/Hitachi cobas с и Cobas Integra (C.f.a.s. / Calibrator for automated systems) | Лиофилизат на основе сыворотки человека с добавлением АЛТ (сердце свиньи), АСТ (сердце свиньи), альбумина (бычья плазма), альдолазы (мышцы кролика), щелочной фосфатазы (плацента, рекомбинантный), амилазы (слюна, поджелудочная железа свиньи), панкреатической амилазы поджелудочной железы свиньи, холестерина (бычья плазма), холинэстеразы (сыворотка человека), креатинкиназы (мышцы кролика), γ-ГТ (свиная почка), GLDH (бычья печень), ЛДГ (сердце свиньи), липазы панкреатической (рекомбинантная, человеческая), кислой фосфатазы (простата человека, картофель), общего белка (бычья плазма).Используется для калибровки количественных методов Roche на биохимических анализаторах Roche. Хранение невскрытой упаковки при 2-8. Растворенный калибратор стабилен 8 часов при 15 25 °C; 2 дня при 2 8 °C; 4 недели при (-15) (-25) °C (с однократной заморозкой); исключение кислая фосфатаза и простатическая кислая фосфотаза 4 часа при 15 25 °C; 1 день при 2 8 °C; 2 недели при (-15) (-25) °C; общего билирубина 6 часов при 15 25 °C; 1 день при 2 8 °C; 2 недели при (-15) (-25) °C; прямого билирубина 3 часа при 15 25 °C; 8 часов при 2 8 °C; 2 недели при (-15) (-25) °C.в составе: 1. Калибратор C.f.a.s., флакон, 3 мл - 12 шт./уп. 2. Этикетка со штрих-кодами - не более 2 шт. 3. Паспорт присвоенных значений. 4. Инструкция по применению. |
| 36 | Референтный электролит для in vitro диагностики на модулях биохимических cobas c (ISE Reference Electrolyte Roche/Hitachi) в вариантах исполнения: I. Референтный электролит для in vitro диагностики на модулях биохимических cobas c | Раствор, содержащий хлорид натрия. Обеспечивает значительный референсный потенциал стабильных ионов в референсном электроде, необходимый для каждого измерения ISE. Срок хранения вскрытого флакона 4 недели при 15–25°C. |
| 37 | Набор калибраторов ISE Standard для кол-во определения натрия, калия и хлора в клиническом образце с испол-ем ион -селективных электродов на анал-ах и модулях биохимических Roche/Hitachi cobas c, вар. исполнения с низким уровнем концентрации | Состав:1. Калибратор в ампуле, объем 3 мл– 10 шт. 2. Этикетка со штрих-кодом - 2 шт. 3. Инструкция по применению/ISE Standard Low Roche/Hitachi cobas c systems (Безопасный +15°С ~ +25 °С) "Рош Диагностикс ГмбХ", Германия, Roche Diagnostics GmbH, Sandhofer Strasse, 116 D-68305 Mannheim, GermanyРаствор калия, натрия, хлора. Используется для двухточечной калибровки ионноселективного модуля. Хранение при температуре 2-8оС. |
| 38 | Набор калибр. ISE Standard для кол-го определения натрия, калия и хлора в клин. образце с исполь. ион-селективных электродов на анал-х и мод. биохим. Roche/Hitachi cobas c, в вар. исп. с высоким уровнем концентрации (ISE Standard High Roche/Hitachi cobas c) | Раствор калия, натрия, хлора. Используется для двухточечной калибровки ионноселективного модуля. Хранение при температуре 2-8оС. |
| 39 | Раствор чистящий для модулей ISE анализаторов биохимических cobas c, анализаторов и модулей иммунохимических cobas е (ISE Cleaning Solution / Elecsys SysClean Roche systems/SySClean Roche/Hitachi Elecsys), флакон, объем - 100 мл, 5 шт. | Реактив для интенсивной промывки измерительной ячейки, содержит NaOH (3М) и гипохлорит Na (менее 2% активного хлора) |
| 40 | Буфер для предварительной промывки М | Раствор для предварительной промывки удаления потенциально интерферирующих субстанций на MODULAR ANALYTICS E170 или cobas e 601.Состав:фосфатный буфер 10 ммоль/л; хлорид натрия 20 ммоль/л; детергент ≤ 0.1%; консервант; pH 7.0 |
| 41 | Набор реагентов для определения CA 15-3 II/ CA 15-3 II Elecsys, cobas e | Набор штрих-кодированных реагентов для количественного определения онкомаркера СА 15-3 с помощью электрохемилюминесцентного анализа в сыворотке и плазме крови человека. Этикетка штрих-кода содержит следующую информацию: номер аппликации, номер лота, уникальный номер упаковки, параметры калибровочной функции, критерии валидации калибровки, срок годности. Время анализа - 18 мин, диапазон измерения 1– 300 Е/мл, чувствит. 0.6 Е/мл |
| 42 | Разбавитель проб универсальный в кассете | Универсальный разбавитель проб при выполнении исследований с помощью электрохемилюминесцентного анализа.Применяется для разведения образцов сыворотки или плазмы. Протеиновый матрикс; консервант: ≤0,1% |
| 43 | Реагенты в кассете для количественного определения пролактина иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке и плазме крови для анализаторов и модулей иммунохимических cobas e/ Elecsys Prolactin II Elecsys and cobas e analyzers/ PRL II | Набор штрих-кодированных реагентов для количественного определения пролактина с помощью электрохемилюминесцентного анализа в сыворотке и плазме крови человека. Этикетка штрих-кода содержит следующую информацию: номер аппликации, номер лота, уникальный номер упаковки, параметры калибровочной функции, критерии валидации калибровки, срок годности. Время анализа - 18 мин, диапазон измерения 0.0470–470 нг/мл чувствит. 0.047 нг/мл |
| 44 | Набор калибраторов для количественного определения пролактина иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке и плазме крови для анализаторов и модулей иммунохимических cobas e (Prolactin II CalSet Elecsys and cobas e analyzers) | в составе : 1) Калибратор 1 (PRL II Cal1), флакон, объем 1,0 мл - 2 шт. 2) Калибратор 2 (PRL II Cal2), флакон, объем 1,0 мл - 2 шт 3) Флакон пустой - 4 шт. 4) Карта с штрих-кодом - 1 шт. 5) Лист с штрих - кодами - 1 шт. 6) Этикетка со штрих - кодом для флакона - 12 шт. 7) Инструкция по применению.Набор для калибровки количественного теста для определения пролактина на анализаторах линии Elecsys (Elecsys 2010, cobas e 411, cobas e 601, cobas e 602). |
| 45 | Реагенты в кассете для количественного определения инсулина иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке и плазме крови человека для анализаторов и модулей иммунохимических cobas е (Elecsys Insulin) в вариантах исполнения: 1. | Набор штрих-кодированных реагентов для количественного определения инсулина с помощью электрохемилюминесцентного анализа в сыворотке и плазме крови человека. Этикетка штрих-кода содержит следующую информацию: номер аппликации, номер лота, уникальный номер упаковки, параметры калибровочной функции, критерии валидации калибровки, срок годности. Время анализа - 18 мин, диапазон измерения 0.2–1000 мкЕ/мл, чувствит. 0.2 мкЕ/мл |
| 46 | Набор реагентов для определения Ферритина, 100 тестов | Набор штрих-кодированных реагентов для количественного определения ферритина с помощью электрохемилюминесцентного анализа в сыворотке и плазме крови человека. Этикетка штрих-кода содержит следующую информацию: номер аппликации, номер лота, уникальный номер упаковки, параметры калибровочной функции, критерии валидации калибровки, срок годности. Время анализа - 18 мин, диапазон измерения 0.5– 2000 Е/мл, чувствит. 0.5 Е/мл |
| 47 | Набор реагентов для определения IgG антител к вирусу краснухи | Набор штрих-кодированных реагентов для количественного определения IgG антител к вирусу краснухи с помощью электрохемилюминесцентного анализа в сыворотке и плазме крови человека. Калибраторы в составе набора. Этикетка штрих-кода содержит следующую информацию: номер аппликации, номер лота, уникальный номер упаковки, параметры калибровочной функции, критерии валидации калибровки, срок годности. Время анализа - 18 мин, диапазон измерения 0,17-500 МЕ/мл, чувствит. 0,17 МЕ/мл. В состав набора входят калибраторы. |
| 48 | Набор реагентов для определения IgG антител к токсоплазме | Набор штрих-кодированных реагентов для количественного определения IgG антител к токсоплазме с помощью электрохемилюминесцентного анализа в сыворотке и плазме крови человека. Этикетка штрих-кода содержит следующую информацию: номер аппликации, номер лота, уникальный номер упаковки, параметры калибровочной функции, критерии валидации калибровки, срок годности. Время анализа - 18 мин, диапазон измерения 0,13-650 МЕ/мл , чувствит. 0,13 МЕ/мл. В состав набора входят калибраторы. |
| 49 | Набор реагентов для определения IgM антител к вирусу краснухи | Набор штрих-кодированных реагентов для качественного определения IgМ антител к вирусу краснухи с помощью электрохемилюминесцентного анализа в сыворотке и плазме крови человека. Калибраторы в составе набора. Этикетка штрих-кода содержит следующую информацию: номер аппликации, номер лота, уникальный номер упаковки, параметры калибровочной функции, критерии валидации калибровки, срок годности. Время анализа - 18 мин. В состав набора входят калибраторы. |
| 50 | Набор реагентов для определения IgM антител к токсоплазме | Набор штрих-кодированных реагентов для качественного определения IgМ антител к токсоплазме с помощью электрохемилюминесцентного анализа в сыворотке и плазме крови человека. Калибраторы в составе набора. Этикетка штрих-кода содержит следующую информацию: номер аппликации, номер лота, уникальный номер упаковки, параметры калибровочной функции, критерии валидации калибровки, срок годности. Время анализа - 18 мин. В состав набора входят калибраторы. |
| 51 | Набор реагентов для определения антител класса IgM к цитомегаловирусу | Набор штрих-кодированных реагентов для качественного определения IgМ антител к цитомегаловирусу с помощью электрохемилюминесцентного анализа в сыворотке и плазме крови человека. Калибраторы в составе набора. Этикетка штрих-кода содержит следующую информацию: номер аппликации, номер лота, уникальный номер упаковки, параметры калибровочной функции, критерии валидации калибровки, срок годности. Время анализа - 18 минут. В состав набора входят калибраторы. |
| 52 | Набор контр. материалов для контроля кач-ва опр. антител класса IgM к цитомегаловирусу (ЦМВ) в сыворотке и плазме крови человека иммунохемилюминесцентным методом на анал-ах и модулях иммунохим. cobas e (PreciControl CMV IgM Elecsy | Набор контрольных сывороток на основе сыворотки человека отрицательные или положительные по IgМ антителам к цитомегаловирусу для контроля корректности теста ELECSYS CMV IgМ |
| 53 | Раствор промывающий для очистки измерительного блока для модулей иммунохимических cobas е (CleanCell M cobas e analyzers), бутыль, объем 2,0 л - 2 шт. | Системный раствор для промывки измерительной ячейки систем MODULAR ANALYTICS E170 или cobas e после измерения, содержит КОН 176 ммоль/л, детергент ≤ 1,0%; консервант |
| 54 | Субстрат-реагент | Системный раствор для генерации электрохимического сигнала в системах MODULAR ANALYTICS E170 или cobas e 601. Фосфатный буфер 300 ммоль/л, трипропиламин 180 ммоль/л; детергент ≤ 0.1%; консервант |
| 55 | Набор реагентов для определения анти-ССР антител | Набор штрих-кодированных реагентов для полу-количественного определения IgG аутоантител человека к циклическому цитрулиновому пептиду с помощью электрохемилюминесцентного анализа в сыворотке и плазме крови человека. Этикетка штрих-кода содержит следующую информацию: номер аппликации, номер лота, уникальный номер упаковки, параметры калибровочной функции, критерии валидации калибровки, срок годности. Время анализа - 18 мин, диапазон измерения 7– 500 Е/мл, чувствит. 7 Е/мл. В состав набора входят калибраторы. |
| 56 | Набор контр. мат. для контр. кач-ва опр. аутоантител класса IgG чел. к циклическим цитруллинированным пептидам (анти-ЦЦП) в сыворотке крови иммунохемилюминесцентным методом на анал-ах и мод. иммунохим. cobas e (PreciControl Anti- CCP Elecsys and cobas e) | в составе: 1. Материал контрольный 1 (PC A-CCP1), флакон, объем 2,0 мл – 2 шт.; 2. Материал контрольный 2 (PC A-CCP2), флакон, объем 2,0 мл – 2 шт.; 3. Флакон пустой – 4 шт.; 4. Лист со штрих-кодом – 12 шт.; 5. Инструкция по применению; 6. Паспорт присвоенных значенийНабор контрольных сывороток, на основе сыворотки человека, содержащих определенные концентрации Anti-CCP антител для контроля корректности теста Anti-CCP Elecsys, cobas e. |
| 57 | Набор контр. сыв. PreciControl ThyroAB для контр. кач-ва опр. множества тироидных маркеров, связанных с заболеваниями щитовидной железы иммунохемилюминесцентным методом на модулях иммунох. cobas e (PreciControl ThyroAB Elecsys and cobas e analyzers) | Набор контрольных сывороток, на основе сыворотки человека, содержащие различные концентрации аналитов для контроля корректности тестов Elecsys anti-TSHR, Аnti-TPO, Аnti-Tgв составе: 1. Сыворотка контрольная 1 (PC THYRO1), флакон, объем 2,0 мл – 2 шт.; 2. Сыворотка контрольная 2 (PC THYRO2), флакон, объем 2,0 мл – 2 шт.; 3. Наклейка со штрих-кодом – 2 шт.; 4. Лист со штрих-кодом– 1 шт.; 5. Флакон пустой – 4 шт.; 6. Этикетка для флакона – 12 шт.; 7. Инструкция по применению; 8. Паспорт присвоенных значений |
| 58 | Набор калибраторов для количественного определения тестостерона иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке и плазме крови для анализаторов и модулей иммунохимических сobas е (Testosterone II CalSet II Elecsys and cobas e analyzers) | в составе: 1. Калибратор 1 (TESTO II Cal II1), флакон, объем 1,0 мл – 2 шт.; 2. Калибратор 2 (TESTO II Cal II2), флакон, объем 1,0 мл – 2 шт.; 3. Флакон пустой – 4 шт.; 4. Карта со штрих-кодом – 1 шт.; 5. Этикетка со штрих-кодом для флакона – 12 шт.; 6. Инструкция по применению.Набор для калибровки количественного теста для определения тестостерона на анализаторах линии Elecsys (Elecsys 2010, cobas e 411, cobas e 601, cobas e 602). |
| 59 | Реагенты в кассете для количественного определения содержания антител к тироидной пероксидазе иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке и плазме крови для анализаторов и модулей иммунохимических cobas e | Набор штрих-кодированных реагентов для количественного определения антител к тиреоидной пероксидазе с помощью электрохемилюминесцентного анализа в сыворотке и плазме крови человека. Этикетка штрих-кода содержит следующую информацию: номер аппликации, номер лота, уникальный номер упаковки, параметры калибровочной функции, критерии валидации калибровки, срок годности. Время анализа -18 мин, диапазон измерения 5.00 – 600 МЕ/мл, чувствит. 5 МЕ/мл. |
| 60 | Набор калибраторов для количественного определения антител к тироидной пероксидазе иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке и плазме крови на анализаторах и модулях иммунохимических сobas е (Anti-TPO CalSet Elecsys and cobas e analyzers) | в составе: 1. Калибратор 1 (A-TPO Cal1), флакон, объем 1,5 мл - 2 шт. 2. Калибратор 2 (A-TPO Cal2), флакон, объем 1,5 мл - 2 шт. 3. Флакон пустой - 4 шт. 4. Карта с штрих-кодом - 1 шт. 5. Лист с штрих-кодами - 1 шт. 6. Этикетка со штрих-кодом для флакона - 12 шт. 7. Инструкция по применению.Набор для калибровки количественного теста для определения антител к тиреоидной пероксидазе на анализаторах линии Elecsys (Elecsys 2010, cobas e 411, cobas e 601, cobas e 602). |
| 61 | Реагенты в кассете для количественного опредления эстрадиола иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке и плазме крови для анализатора иммунохимического cobas e411 (Rack/Disk) и платформ модульных Cobas 6000, Cobas 8000/ Estradiol III Elecsys and cobas | Набор штрих-кодированных реагентов для количественного определения эстрадиола с помощью электрохемилюминесцентного анализа в сыворотке и плазме крови человека. Этикетка штрих-кода содержит следующую информацию: номер аппликации, номер лота, уникальный номер упаковки, параметры калибровочной функции, критерии валидации калибровки, срок годности. Время анализа - 18 мин, диапазон измерения 5‑3000 пг/мл чувствит. 5.0 пг/мл |
| 62 | Набор калибраторов для количественного определения эстрадиола иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке и плазме крови/ Estradiol III CalSet Elecsys and cobas e analyzers | Набор для калибровки количественного теста для определения эстрадиола на анализаторах линии Elecsys (Elecsys 2010, cobas e 411, cobas e 601, cobas e 602). |
| 63 | Набор контрольных сывороток для кач-го опр. антигена p24 ВИЧ-1 и антител к ВИЧ-1 иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке и плазме крови человека для анал-ра иммунохимического Cobas e 411 (Rack/Disk) и платформ модульных Cobas 6000, cobas 8000 | Набор контрольных сывороток, на основе сыворотки человека в диапазоне отрицательных и положительных концентраций антигена р24 ВИЧ и антител к ВИЧ для контроля корректности теста Elecsys HIV combi PT (07914504190). |
| 64 | Реагенты в кассете для кол-го определения тиреотропного гормона (ТТГ) в сыворотке и плазме крови иммунохемил-ым методом для анализаторов и модулей иммунохими-их cobas е (Elecsys TSH cobas е analyzers), варианты исполнения на 200, 300 тестов I. | Набор штрих-кодированных реагентов для количественного определения тиреотропина (ТТГ) с помощью электрохемилюминесцентного анализа в сыворотке и плазме крови человека. Этикетка штрих-кода содержит следующую информацию: номер аппликации, номер лота, уникальный номер упаковки, параметры калибровочной функции, критерии валидации калибровки, срок годности. Время анализа - 18 мин, диапазон измерения 0,005–100 мкМЕ/мл, чувствит. 0,005мкМЕ/мл |
| 65 | Реагенты в кассете для кол-го опр. концентрации общего простатоспецифического антигена (обПСА) иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке (плазме) крови на анал-х и модулях иммунохим. cobas e, вар. исполнения на 200 тестов | Набор штрих-кодированных реагентов для количественного определения общего простатоспецифического антигена с помощью электрохемилюминесцентного анализа в сыворотке и плазме крови человека. Этикетка штрих-кода содержит следующую информацию: номер аппликации, номер лота, уникальный номер упаковки, параметры калибровочной функции, критерии валидации калибровки, срок годности. Время анализа - 18 мин, диапазон измерения 0,006-100 нг/мл, чувствит. 0,006 нг/мл |
| 66 | Набор реагентов и калибраторов для качественного определения поверхностного антигена вируса гепатита B (HBsAg) в сыворотке и плазме крови иммунохемилюминесцентным методом для анализаторов и модулей иммунохимических cobas e, вариант исполнения на 100 тест. | Набор штрих-кодированных реагентов для качественного определения поверхностного антигена вируса гепатита B (HBsAg) в сыворотке и плазме крови человека.Этикетка штрих-кода содержит следующую информацию: номер аппликации, номер лота, уникальный номер упаковки, параметры калибровочной функции, критерии валидации калибровки, срок годности. Хранить при 2‑8 °C. Не замораживать. Время анализа - 18 мин. Стабильность основных реагентов в неоткрытом виде при 2‑8 °C до истечения указанного срока годности, после вскрытия при 2‑8 °C 8 недель, стабильность на борту 4 недели. Калибраторы входят в состав набора. |
| 67 | Набор реагентов и калибраторов для качественного определения общих антител к вирусу гепатита С (Anti-HCV) иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке и плазме крови для анализаторов и модулей иммунохимических cobas e, вариант исполнения на 100 тестов | Набор штрих-кодированных реагентов для качественного обнаружения антител к вирусу гепатита C (HCV) в сыворотке и плазме крови человека. Этикетка штрих-кода содержит следующую информацию: номер аппликации, номер лота, уникальный номер упаковки, параметры калибровочной функции, критерии валидации калибровки, срок годности. Время анализа - 18 мин. Стабильность основных реагентов в неоткрытом виде при 2‑8 °C до истечения указанного срока годности, после первого вскрытия при 2‑8 °C 8 -недель, стабильность на борту - 31 день или 7 недель при попеременном хранении в холодильнике и на борту анализатора. Калибраторы входят в состав набора. |
| 68 | Набор реагентов и калибраторов для качественного определения антител к ВИЧ-1/ВИЧ-2 и антигена р24 ВИЧ-1 иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке и плазме крови для анализаторов и модулей иммунохимических cobas е, вариант исполнения на 100 тестов / 755 | Набор штрих-кодированных реагентов для качественного определения антигена p24 ВИЧ 1 и антител к ВИЧ 1, в том числе группы O, а также антител к ВИЧ 2 в сыворотке и плазме крови человека. Этикетка штрих-кода содержит следующую информацию: номер аппликации, номер лота, уникальный номер упаковки, параметры калибровочной функции, критерии валидации калибровки, срок годности. Хранить при 2 8 °C. Не замораживать. Время анализа - 27 мин. Стабильность основных реагентов в неоткрытом виде при 2 8 °C до истечения указанного срока годности, после вскрытия при 2 8 °C 12 недель, стабильность на борту 28 дней. Калибраторы входят в состав набора. |
| 69 | Реагенты в кассете для количественного определения фолликулостимулирующего гормона (ФСГ) иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке и плазме крови человека на иммунохимических анализаторах и модулях cobas e | Набор калибраторов FSH CalSet II предназначен для калибровки количественного теста Elecsys FSH на иммунохимических анализаторах cobas e |
| 70 | Реагенты в кассете для количественного определения тестостерона иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке и плазме крови человека для анализаторов и модулей иммунохимических cobas e (Elecsys Testosterone II cobas e analyzers)в вариантах исполнения: 1. | Набор штрих-кодированных реагентов для количественного определения тестостерона с помощью электрохемилюминесцентного анализа в сыворотке и плазме крови человека. Этикетка штрих-кода содержит следующую информацию: номер аппликации, номер лота, уникальный номер упаковки, параметры калибровочной функции, критерии валидации калибровки, срок годности. Время анализа - 18 мин, диапазон измерения 0.069–52 нмоль/л, чувствит. 0.069 нмоль/л |
| 71 | Набор реагентов и калибраторов для кач-го определения антител класса IgG к вирусу простого герпеса 1 типа (ВПГ-1) в сыворотке и плазме крови чел. иммунохемилюминесцентным методом на анал-ах и модулях иммунохимических cobas e | в вариантах исполнения: 2. Набор реагентов и калибраторов для качественного определения антител класса IgG к вирусу простого герпеса 1 типа (ВПГ-1) в сыворотке и плазме крови человека иммунохемилюминесцентным методом на анализаторах и модулях иммунохимических cobas e (Elecsys HSV-1 IgG cobas e analyzers/HSV-1), в составе: 1. Кассета с реагентами на три отделения (флакона) HSV-1: М, R1, R2 – 1 шт.; 2. Калибратор 1 (HSV-1 Cal1), флакон, 1мл – 2 шт.; 3. Калибратор 2 (HSV-1 Cal2), флакон, 1 мл – 2 шт.; 4. Флакон пустой – 4 шт; 5. Этикетка для флакона – 12 шт.; 6.Инструкция по применению.Набор штрих-кодированных реагентов для качественного определения IgG антител к ВПГ-1 с помощью электрохемилюминесцентного анализа в сыворотке и плазме крови человека. Калибраторы в составе набора.Этикетка штрих-кода содержит следующую информацию: номер аппликации, номер лота, уникальный номер упаковки, параметры калибровочной функции, критерии валидации калибровки, срок годности. Время анализа - 18 минут. В состав набора входят калибраторы. |
| 72 | Elecsys FT3 III cobas e analyzers/ FT3 III Реагенты в кассете для количественного определения свободного трийодтиронина иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке и плазме крови для анализаторов и модулей иммунохимических cobas e, 200 тестов | Набор штрих-кодированных реагентов для количественного определения свободного трийодтиронина с помощью электрохемилюминесцентного анализа в сыворотке и плазме крови человека. Этикетка штрих-кода содержит следующую информацию: номер аппликации, номер лота, уникальный номер упаковки, параметры калибровочной функции, критерии валидации калибровки, срок годности. Время анализа - 18 мин, диапазон измерения 0.6‑50 пмоль/л, чувствит. 0.6 пмоль/л |
| 73 | Реагенты в кассете для количественного определения тироксина в сыворотке и плазме крови иммунохемилюминесцентным методом на анализаторах и модулях иммунохимических cobas e (Elecsys T4 cobas e analyzers), в вариантах исполнения: I | Набор штрих-кодированных реагентов для количественного определения тироксина (T4) с помощью электрохемилюминесцентного анализа в сыворотке и плазме крови человека. Этикетка штрих-кода содержит следующую информацию: номер аппликации, номер лота, уникальный номер упаковки, параметры калибровочной функции, критерии валидации калибровки, срок годности. Время анализа - 18 мин, диапазон измерения 5.4 320 нмоль/л (или 0.420 24.86 мкг/дл), чувствит., 0.420 мкг/дл |
| 74 | Набор реагентов и калибраторов для качественного определения общих антител к Treponema pallidum иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке (плазме) крови для анализаторов | Набор штрих-кодированных реагентов и калибраторов для качественного определения общих антител к Treponema pallidum с помощью электрохемилюминесцентного анализа в сыворотке и плазме крови человека. Этикетка штрих-кода содержит следующую информацию: номер аппликации, номер лота, уникальный номер упаковки, параметры калибровочной функции, критерии валидации калибровки, срок годности. Время анализа - 18 мин, в состав набора входят калибраторы. |
| 75 | Набор реаг. для кол-го опр. общего 25-гидроксивитамина D в сыв. и плазме кр. иммунохемилюминесцентным методом на анал-х и мод. иммунохим. cobas e, в вар. исп.: I. Вариант на 100 тестов | в составе: 1. Кассета с основными реагентами VITDT 3: М, R1, R2 – 1 шт; 2. Кассета с реагентами для предварительной обработки VITDT 3: PT1, PT 2 – 1 шт; 3. Инструкция по применениюНабор штрих-кодированных реагентов для количественного определения общего 25 гидроксивитамина D в сыворотке и плазме крови человека. Этикетка штрих-кода содержит следующую информацию: номер аппликации, номер лота, уникальный номер упаковки, параметры калибровочной функции, критерии валидации калибровки, срок годности. Хранить при 2 8 °C. Не замораживать. Время анализа - 27 мин, диапазон измерения 3.00 120 нг/мл (или 7.50 300 нмоль/л), чувствит. 3.00 нг/мл (или 7.50 нмоль/л). Стабильность основных реагентов в неоткрытом виде при 2 8 °C до истечения указанного срока годности, после вскрытия при 2 8 °C 8 недель, стабильность на борту 4 недели. |
| 76 | Набор калибраторов для количественного определения общего 25-гидроксивитамина D в сыворотке и плазме крови иммунохемилюминесцентным методом на анализаторах и модулях иммунохимических cobas e (CalSet Vitamin D total III cobas e analyzers) | Набор для калибровки количественного теста Elecsys Vitamin D total III на иммунохимических анализаторах cobas e в составе: 1. Калибратор 1 (VITDT 3 Cal1), флакон, объем 1,0 мл – 2 шт.; 2. Калибратор 2 (VITDT 3 Cal2), флакон, объем 1,0 мл – 2 шт.; 3. Флакон пустой – 4 шт.; 4. Карта со штрих-кодом – 1 шт.; 5. Этикетка для флакона – 12 шт.; 6. Инструкция по применению. |
| 77 | Набор контрольных материалов для контроля качества определения общего 25-гидроксивитамина D в сыворотке и плазме крови иммунохемилюминесцентным методом на анализаторах и модулях иммунохимических cobas e (PreciControl Vitamin D total III cobas e analyzers) | Набор лиофилизированного материала на основе сыворотки крови человека в двух диапазонах концентраций для контроля качества иммунотеста Elecsys Vitamin D total III на иммунохимических анализаторах cobas e. Лиофилизированные контрольные сыворотки стабильны при 2‑8 °C до окончания указанного срока годности, растворенные контрольные сыворотки стабильны при -20 °C (± 5 °C) 31 день, при 2‑8 °C 72 ч, на борту анализаторов при 20-25 °C до 5 часов. |
| 78 | Реагенты в кассете для количественного определения свободного тироксина иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке (плазме) крови на анализаторах и модулях cobas e (Elecsys FT4 III Elecsys and cobas e analyzers)/ FT4 G3 Elecsys cobas e 200 | Набор штрих-кодированных реагентов для количественного определения свободного тироксина с помощью электрохемилюминесцентного анализа в сыворотке и плазме крови человека. Этикетка штрих-кода содержит следующую информацию: номер аппликации, номер лота, уникальный номер упаковки, параметры калибровочной функции, критерии валидации калибровки, срок годности. Время анализа - 18 мин, диапазон измерения 0.5‑100 пмоль/л, чувствит. 0.5 пмоль/л. |
| 79 | Набор калибраторов для количественного определения свободного тироксина иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке и плазме крови на анализаторах и модулях иммунохимических cobas e (CalSet FT4 IV cobas e analyzers) | Набор для калибровки количественного теста Elecsys FT4 на иммунохимических анализаторах cobas e |
| 80 | Набор реагентов и калибраторов для количественного определения антител класса IgG к цитомегаловирусу (ЦМВ) в сыворотке и плазме крови человека иммунохемилюминесцентным методом на анализаторах и модулях иммунохимических cobas e (Elecsys CMV IgG cobas e an | Набор штрих-кодированных реагентов для количественного определения IgG антител к цитомегаловирусу с помощью электрохемилюминесцентного анализа в сыворотке и плазме крови человека. Этикетка штрих-кода содержит следующую информацию: номер аппликации, номер лота, уникальный номер упаковки, параметры калибровочной функции, критерии валидации калибровки, срок годности. Время анализа - 18 мин, диапазон измерения 0,25-500 Е/мл, чувствит. 0,25 Е/мл. В состав набора входят калибраторы. |
| 81 | Набор реагентов, калибр. и конт. мат. для кол-го определения прокальцитонина (PCT) в сыворотке и плазме крови иммунохемилюминесцентным методом на анал-х и модулях иммунохим. cobas e (Elecsys BRAHMS PCT cobas e analyzers/PCTХ), в вариантах исполнения: I. | Набор реагентов, калибраторов и контрольных материалов для количественного определения прокальцитонина (PCT) в сыворотке и плазме крови иммунохемилюминесцентным методом на анализаторах и модулях иммунохимических cobas e (Elecsys BRAHMS PCT cobas e analyzers/PCTХ), вариант исполнения на 100 тестов, в составе: 1. Кассета с реагентами на три отделения (флакона) PCTХ: М, R1, R2 – 1 шт.; 2. Калибратор 1 (PCT Cal1), флакон, объем 4,0 мл – 1 шт.; 3. Калибратор 2 (PCT Cal2), флакон, объем 4,0 мл – 1 шт.; 4. Материал контрольный 1 (PC PCT1), флакон, объем 4,0 мл – 2 шт.; 5. Материал контрольный 2 (PC PCT2), флакон, объем 4,0 мл – 2 шт.; 6. Флакон пустой – 6 шт.; 7. Этикетка для флакона калибратора – 16 шт.; 8. Этикетка для флаконаНабор штрих-кодированных реагентов для количественного определения прокальцитонина с помощью электрохемилюминесцентного анализа в сыворотке и плазме крови человека. Этикетка штрих-кода содержит следующую информацию: номер аппликации, номер лота, уникальный номер упаковки, параметры калибровочной функции, критерии валидации калибровки, срок годности. Время анализа - 18 мин, диапазон измерения 0,02-100 нг/мл, чувствит. 0,02 нг/мл. В состав набора входят калибраторы и контроли. |
| 82 | Набор реагентов для определения РЭА (раково-эмбрионального антигена) | Набор штрих-кодированных реагентов для количественного определения раковооэмбрионального антигена с помощью электрохемилюминесцентного анализа в сыворотке и плазме крови человека. Этикетка штрих-кода содержит следующую информацию: номер аппликации, номер лота, уникальный номер упаковки, параметры калибровочной функции, критерии валидации калибровки, срок годности. Время анализа - 18 мин, диапазон измерения 0.2–1000 нг/мл, чувствит. 0.2 нг/мл |
| 83 | Реагенты в кассете для количественного определения лютеинизирующего гормона в сыворотке и плазме крови иммунохемилюминесцентным методом на анализаторах и модулях иммунохимических cobas е (Elecsys LH) , в вариантах исполнения: I. | Набор штрих-кодированных реагентов для количественного определения лютеинизирующего гормона с помощью электрохемилюминесцентного анализа в сыворотке и плазме крови человека. Этикетка штрих-кода содержит следующую информацию: номер аппликации, номер лота, уникальный номер упаковки, параметры калибровочной функции, критерии валидации калибровки, срок годности. Время анализа - 18 мин, диапазон измерения 0.1–200 мМЕ/мл, чувствит. 0.1 мМЕ/мл |
| 84 | Набор реагентов для определения СА 19-9 | Набор штрих-кодированных реагентов для количественного определения онкомаркера СА 19-9 с помощью электрохемилюминесцентного анализа в сыворотке и плазме крови человека. Этикетка штрих-кода содержит следующую информацию: номер аппликации, номер лота, уникальный номер упаковки, параметры калибровочной функции, критерии валидации калибровки, срок годности. Время анализа - 18 мин, диапазон измерения 0.6– 1000 Е/мл, чувствит. 0.6 Е/мл |
| 85 | Набор реагентов для определения CA-125/ CA-125 II ELECSYS | Набор штрих-кодированных реагентов для количественного определения онкомаркера СА 125 с помощью электрохемилюминесцентного анализа в сыворотке и плазме крови человека. Этикетка штрих-кода содержит следующую информацию: номер аппликации, номер лота, уникальный номер упаковки, параметры калибровочной функции, критерии валидации калибровки, срок годности. Время анализа - 18 мин, диапазон измерения 0.6– 5000 Е/мл, чувствит. 1.2 Е/мл |
| 86 | Дилюент | Раствор, содержащий HEPES буфер и триэтаноламин. Предназначен для разведения образцов. Срок хранения вскрытого флакона 2 недели при 15–25°C. Фасовка 5х300 мл |
| 87 | Раствор промывочный щелочной для анализаторов и модулей биохимических Roche/Hitachi cobas c (Cell Wash Solution I / NaOH-D / CellCln1/Detergent 1 Roche/Hitachi), 2 бутыли, объем 1,8 л | Раствор гидроксида натрия. Срок хранения вскрытого реагента - 70 дней. Используется для промывки зондов реагентов/образцов, а также промывки реакционных ячеек в целях исключения возможности эффекта переноса. |

Срок поставки Товара: не более 30 (тридцать) календарных дней с даты оформления заказа в АСЗ «Электронный магазин».

Срок годности на Товар на момент передачи его Покупателю должен составлять не менее 80%, от срока годности указанного производителем.

***Директор***

***ЧУЗ «КБ «РЖД-Медицина» г. Чита» \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ В.Ю. Макаров***

Приложение №3

к котировочной документации

|  |  |
| --- | --- |
| На бланке организации (для ЮЛ)Исх. номер: \_\_\_\_\_\_ (при наличии) | **Директору****ЧУЗ «КБ «РЖД-Медицина» г. Чита»****В.Ю. Макарову** |

**Заявка на участие в запросе котировок**

**1.** Изучив извещение № 24120105109 о проведении запроса котировок от «28» августа 2024 г., а также котировочную документацию к извещению № 24120105109 о проведении запроса котировок от «28» августа 2024 г.

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

*(наименование участника запроса котировок)*

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

*(должность, Ф.И.О.)*

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

*(реквизиты документа, подтверждающего полномочия)*

сообщает о своем согласии исполнить условия Договора на поставку реактивов и расходных материалов для нужд ЧУЗ «КБ «РЖД-Медицина» г. Чита», указанных в извещении № 24120105109 о проведении запроса котировок от «28» августа 2024 г., а также в котировочной документации к извещению № 24120105109 о проведении запроса котировок от «28» августа 2024 г.

**2.** Место нахождения юридического лица: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, телефон (\_\_\_\_) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, факс (\_\_\_\_) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, e-mail: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.

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

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

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

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

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

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

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

**4.** Предлагаемая общая стоимость Товара составляет \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ рублей \_\_\_\_ копеек *(указать цену цифрами и прописью), НДС\_\_\_\_%\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ рублей \_\_\_ копеек (указать НДС цифрами и прописью).* ***(Если товар облагается налогом на добавленную стоимость, указывается ставка в процентах. Если товар не облагается налогом на добавленную стоимость, указать причину освобождения от налогообложения) – УКАЗАТЬ ОБЯЗАТЕЛЬНО!!!***с учетом всех расходов на доставку, упаковку, маркировку, страхование, таможенные пошлины, налоги, сборы и других обязательных платежей и включает в себя:

- стоимость Товара в размере - \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ рублей \_\_\_\_ копеек *(указать цену цифрами и прописью)*;

Предлагаемый товар полностью соответствует параметрам, указанным в техническом задании

**5.** Наименование и стоимость поставляемого товара:

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| № | Наименование товара | Единица измерения | Количество | Стоимость товара за единицу (руб.) | Общая сумма (руб.) |
| 1 | УКАЗАТЬ ТОРГОВОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ТОВАРА, ПРОИЗВОДИТЕЛЯ, СТРАНУ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ!!! - **УКАЗЫВАЕТСЯ ОБЯЗАТЕЛЬНО!!!** |   |   |   |   |

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

6.1. Соответствует требованиям, установленным в соответствии с законодательством РФ к лицам, осуществляющим поставку товара, выполнение работы, оказание услуги, являющихся предметом договора;

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

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

6.4. У участника закупки отсутствует недоимка по налогам, сборам, задолженность по иным обязательным платежам в бюджеты бюджетной системы Российской Федерации (за исключением сумм, на которые предоставлены отсрочка, рассрочка, инвестиционный налоговый кредит в соответствии с законодательством Российской Федерации о налогах и сборах, которые реструктурированы в соответствии с законодательством Российской Федерации, по которым имеется вступившее в законную силу решение суда о признании обязанности заявителя по уплате этих сумм исполненной или которые признаны безнадежными к взысканию в соответствии с законодательством Российской Федерации о налогах и сборах). 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;

6.5. Отсутствуют у участника закупки - физического лица либо у руководителя, членов коллегиального исполнительного органа, лица, исполняющего функции единоличного исполнительного органа, или главного бухгалтера юридического лица - участника закупки судимости за преступления в сфере экономики и (или) преступления, предусмотренные статьями 289, 290, 291, 291.1 Уголовного кодекса Российской Федерации (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;

6.6. Отсутствуют между участником закупки и Заказчиком конфликт 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), членами коллегиального исполнительного органа хозяйственного общества, руководителем учреждения или унитарного предприятия либо иными органами управления юридических лиц – участников закупки, с физическими лицами, в том числе зарегистрированными в качестве индивидуального предпринимателя, - участниками закупки либо являются близкими родственниками, усыновителями или усыновленными указанных физических лиц. Под выгодоприобретателями в данном случае понимаются физические лица, владеющие напрямую или косвенно более чем 10% голосующих акций хозяйственного общества либо долей, превышающей 10% в уставном капитале хозяйственного общества, а также отсутствие конфликта интересов в соответствии с Распоряжением ОАО «РЖД» № 584р от 04.04.2016 г. «Об исключении конфликта интересов при осуществлении закупок»;

6.7. Присутствуют финансовые ресурсы для исполнения договора;

6.8. Присутствует необходимое количество специалистов и иных работников определенного уровня квалификации для исполнения договора.

6.9. 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»;

7. Участник закупки не является офшорной компанией, не имеет в составе участников (членов) корпоративного юридического лица или в составе учредителей унитарного юридического лица офшорной компании, а также не имеет офшорных компаний в числе лиц, владеющих 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 (складочном) капитале хозяйственного товарищества или общества;

8. Участник закупки не является иностранным агентом;

9. Участник закупки не является юридическим лицом, либо полномочным представителем юридического лица (филиал, ставший самостоятельным юр лицом, после 22.02.2022 г. – но зависимый от импорта товаров вне пределов Евразийского экономического союза) поддерживающего санкционный режим в отношении РФ;

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

11**.** Мы обязуемся, в случае принятия нашей котировочной заявки, поставить товар на условиях, указанных в извещении и котировочной документации № 24120105109 о проведении запроса котировок «28» августа 2024 г., по цене, не выше предложенной нами.

К настоящей котировочной заявке прилагаются копии следующих документов **(заверенные печатью и подписанные уполномоченным лицом участника закупки)**:

1. опись представленных документов, заверенная подписью и печатью (желательно) на \_\_\_\_ листах;
2. **копии** **регистрационных удостоверений и сертификатов соответствия (деклараций о соответствии) на поставляемый товар** на \_\_\_\_ листах;
3. **копия лицензии на техническое обслуживание медицинского оборудования либо копия договора с организацией, у которой имеется лицензия на техническое обслуживание (предоставление заверенной копии такой лицензии ОБЯЗАТЕЛЬНО), либо гарантийное письмо от производителя** на \_\_\_\_ листах;
4. копии учредительных документов (для юридического лица: Устав, ИНН, ОГРН, для физического лица: копия паспорта, ИНН) на \_\_\_\_ листах;
5. письмо (копия уведомления) о применении специальных режимов налогообложения, в случае их применения на \_\_\_\_ листах;
6. полученная не ранее чем **за 1 месяц** до дня размещения на сайте извещения о проведении запроса котировок выписка из единого государственного реестра юридических лиц (для юридического лица), выписка из единого государственного реестра индивидуальных предпринимателей (для индивидуального предпринимателя) с ЭЦП налогового органа или оригинал выписки, заверенный налоговым органом, или нотариально заверенную копию такой выписки на \_\_\_\_ листах;
7. копии документа, удостоверяющего личность (для физического лица). Надлежащим образом заверенный перевод на русский язык документов о государственной регистрации юридического лица или государственной регистрации физического лица в качестве индивидуального предпринимателя в соответствии с законодательством соответствующего государства (для иностранного лица), полученный не ранее чем **за 1 месяц** до дня размещения извещения о проведении запроса котировок н на \_\_\_\_ листах;
8. документ, подтверждающий полномочия лица на осуществление действий от имени участника закупки (копия решения о назначении или об избрании либо приказа о назначении физического лица на должность, в соответствии с которым такое физическое лицо обладает правом действовать от имени участника закупки без доверенности (далее для целей настоящего раздела - руководитель). В случае, если от имени участника закупки действует иное лицо, заявка на участие в запросе котировок должна содержать также доверенность на осуществление действий от имени участника закупки, заверенную печатью участника закупки и подписанную руководителем участника закупки (для юридических лиц) или уполномоченным этим руководителем лицом, либо нотариально заверенную копию такой доверенности. В случае, если указанная доверенность подписана лицом, уполномоченным руководителем участника закупки, заявка на участие в запросе котировок должна содержать также документ, подтверждающий полномочия такого лица на \_\_\_\_ листах;
9. копия лицензии в случаях, предусмотренных действующим законодательством Российской Федерации, на \_\_\_\_ листах.

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

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

 М.П.

«\_\_»\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 2024 г. – ДАТА СОСТАВЛЕНИЯ ЗАЯВКИ УКАЗЫВАЕТСЯ ОБЯЗАТЕЛЬНО!!!

**ЗАЯВКА ОФОРМЛЯЕТСЯ В СООТВЕТСТВИИ С ПУНКТОМ №11 КОТИРОВОЧНОЙ ДОКУМЕНТАЦИИ К ИЗВЕЩЕНИЮ О ПРОВЕДЕНИИ ЗАПРОСА КОТИРОВОК!!!**

**Заявка ОБЯЗАТЕЛЬНО сшивается, либо заверяется печатью и подписью КАЖДЫЙ лист заявки (с первого по последний), а также КАЖДЫЙ лист прилагаемых документов!!!!**

**Указание торгового наименования, ПРОИЗВОДИТЕЛЯ и СТРАНЫ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ (Россия, Китай, США и прочие) предлагаемого товара является ОБЯЗАТЕЛЬНЫМ условием!!!**

Приложение №4

к котировочной документации

**ОБРАЗЕЦ оформления заявки!**



****

 ****



Приложение №5

к котировочной документации

**Оформление конверта к заявке на участие в запросе котировок**

**Заявка на участие в запросе котировок** поставка реактивов и расходных материалов для нужд ЧУЗ «КБ «РЖД-Медицина» г. Чита».

**№ 24120105109 от 28.08.2024 г.**

**Полное наименование участника запроса котировок:**

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

**Юридический адрес и ИНН участника запроса котировок:**

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

**Заявка поступила:**

**«\_\_\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 2024 г.**

**в \_\_\_\_ часов \_\_\_\_\_\_ минут**

**(время местное)**

(поле заполняется ответственным за прием котировочных заявок)

Приложение №6

к котировочной документации

**ФОРМА**

**ЗАПРОСА О РАЗЪЯСНЕНИИ ПОЛОЖЕНИЙ ЗАКУПОЧНОЙ ДОКУМЕНТАЦИИ**

|  |  |
| --- | --- |
| *Фирменный бланк заявителя – юридического лица**Дата, исх.№* | Руководителю\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_(полное наименование организатора процедуры закупки)\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_от \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_(Ф.И.О. заявителя – физического лица,\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_полное наименование заявителя – юридического лица) |

Запрос о разъяснении положений

закупочной документации № \_\_\_\_\_\_\_

Ознакомившись с извещением о проведении \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ на право заключения договора \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, размещенном «\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_ 20\_\_ года на официальном сайте (\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_), а также изучив документацию об \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, предмет и объект закупки, \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

 (для юридического лица - полное наименование организации; для физического лица - Ф.И.О.)

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

 (для юридического лица – должность, Ф.И.О.)

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

 (наименование документа)

дать разъяснения следующих положений закупочной документации:

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| № п/п | Раздел (пункт) закупочной документации, требующий разъяснений | Вопрос |
| 1 |  |  |
| 2 |  |  |
| … |  |  |

Заявитель \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (Фамилия И.О.)

(Должность) (подпись)

МП

Приложение №7

к котировочной документации

**Договор № \_\_\_\_**

**поставки расходных медицинских материалов**

**(Закупка 24120105109)**

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

Частное учреждение здравоохранения «Клиническая больница «РЖД-Медицина» города Чита» (ЧУЗ «КБ «РЖД-Медицина» г. Чита»), именуемое далее «Заказчик», в лице директора Макарова Владимира Юрьевича, действующего на основании Устава, с одной стороны, и \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, именуемое далее «Поставщик», в лице \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, действующего на основании \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, с другой стороны, именуемые далее совместно «Стороны», заключили настоящий Договор о нижеследующем:

**1. Предмет Договора**

1.1 Поставщик обязуется по заявкам Покупателя передавать ему в установленный настоящим Договором срок расходные медицинские материалы (далее – Товар), по ценам, зафиксированным в Спецификации (Приложение № 1 к настоящему Договору), а Покупатель обязуется принимать и оплачивать Товар.

1.2. Срок поставки Товара:

Поставщик осуществляет поставку Товара партиями по заявкам Покупателя в период с даты подписания Сторонами настоящего Договора, до окончания срока его действия, установленного п.13.1 настоящего Договора, в рабочие дни (с понедельника по пятницу, исключая нерабочие праздничные дни) с 8 ч. 30 мин. До 17 ч. 00 мин.

Срок исполнения каждой заявки не должен составлять более 30 (тридцати) календарных дней с момента получения Поставщиком заявки Покупателя.  Поставщик вправе произвести досрочную поставку партии Товара, указанного в заявке Покупателя. Заявки направляются в электронной форме по средствам АСЗ «Электронный ордер».

1.3. Поставка Товара осуществляется: на склад Покупателя, расположенный по адресу: Забайкальский край, г.Чита, ул. Ленина, 4.

1.4. Время поставки: согласовывается не менее чем за 48 часов до поставки.

**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 путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика указанный в разделе 17 в следующем порядке:

2.2.1. Оплата партии Товара производится Покупателем в течение 60 (шестидесяти) дней после принятия каждой конкретной партии Товара и подписания Сторонами Универсального передаточного документа (УПД), путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика, указанный в разделе 17 настоящего Договора.

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

**3. Права и обязанности Сторон**

3.1. Поставщик обязан:

3.1.1. *В сроки, установленные настоящим Договором, осуществлять поставку Товара в количестве, предусмотренном Спецификацией/ заявкой на поставку Товара, и передачу его Покупателю на условиях настоящего Договора.[[1]](#footnote-1)*

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

3.1.3. При отгрузке Товара передать Покупателю подлинники следующих документов:

*товарную накладную формы (ТОРГ-12);*

*счет – фактуру.*

***или***

*Универсальный передаточный документ (УПД).*

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

3.1.5.  Предоставлять Покупателю информацию об изменениях в составе владельцев Поставщика, включая конечных бенефициаров, и (или) в исполнительных органах Поставщика не позднее, чем через 5(пять) календарных дней после таких изменений.[[2]](#footnote-2)

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

3.2. Покупатель обязан:

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

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

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

3.4. Покупатель вправе расторгнуть настоящий Договор или отказаться от Товара частично в случае несвоевременной поставки Товара или поставки некачественного Товара, который нельзя использовать по назначению.

3.5. В случае обмена в целях исполнения настоящего Договора информацией на съемных носителях до направления информации передающая Сторона обязана осуществить проверку съемных носителей на предмет отсутствия вредоносного программного обеспечения.

**4. Условия поставки**

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

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

номер Договора;

*номер товарной накладной формы (ТОРГ-12)/Универсального передаточного документа (УПД)*;

наименование Товара;

упаковочный лист;

дату отгрузки;

количество мест;

вес нетто и вес брутто.

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

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

**5. Комплектность, качество и гарантии**

5.1. Поставщик гарантирует, что:

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

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

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

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

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

5.2. **Срок годности** на Товар на момент передачи его Покупателю должен составлять не менее 80%, от срока годности указанного производителем. Товар с меньшим сроком годности считается некачественным и подлежит замене, если поставка Товара с меньшим сроком годности не была дополнительно согласована Сторонами.

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

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

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

При возврате/уничтожении Товара денежные средства, уплаченные за Товар, должны быть возвращены Покупателю в течение 7 (семи) календарных дней с момента возврата/уничтожения Товара.

**6. Упаковка и маркировка**

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

**7.Переход права собственности**

7.1 Право собственности на Товар и риск случайной гибели или случайного повреждения Товара переходят от Поставщика к Покупателю с момента подписания Сторонами *товарной накладной формы ТОРГ-12*/*Универсального передаточного документа (УПД)*.

**8. Ответственность Сторон**

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

8.2. В случае просрочки поставки Товара Покупатель вправе требовать от Поставщика уплаты неустойки из расчета 0,1 % от стоимости не поставленного в срок Товара, за каждый день просрочки.

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

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

- возмещения Покупателю убытков, вызванных таким отказом;

- возврата всех уплаченных Покупателем по настоящему Договору денежных сумм;

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

8.5. В случае не устранения Поставщиком выявленных недостатков Товара в течение 14 (четырнадцати) рабочих дней с даты получения от Покупателя требования об устранении недостатков Товара, Покупатель вправе требовать от Поставщика уплаты пени в размере:

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

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

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

8.8. В случае сообщения третьим лицам конфиденциальной информации в нарушение раздела 15 настоящего Договора, передачи информации на съемных носителях, содержащих вредоносное программное обеспечение, Поставщик возмещает Покупателю убытки и оплачивает штраф в размере 10*%* от цены настоящего Договора.

8.9. 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.

8.10. 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.

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

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

**9. Обстоятельства непреодолимой силы**

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

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

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

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

**10. Разрешение споров**

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

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

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

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

**и его расторжения**

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

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

11.3.Настоящий Договор может быть расторгнут по инициативе Покупателя в одностороннем порядке, в случае неисполнения Поставщиком требования, предусмотренного пунктом 3.1.5 настоящего Договора.[[3]](#footnote-3)

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

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

11.6. Датой уведомления в целях настоящего Договора признается дата вручения Поставщику соответствующего извещения под расписку (при направлении извещения курьером), либо дата вручения Поставщику заказной корреспонденции почтовой службой, либо дата отметки почтовой службы на заказной корреспонденции об отсутствии (выбытии) Поставщика по указанному в настоящем Договоре или сообщенному в порядке, установленном пунктом 16.3 настоящего Договора.

**12. Антикоррупционная оговорка**

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

При исполнении своих обязательств по настоящему Договору Стороны, их аффилированные лица, работники или посредники не осуществляют действия, квалифицируемые применимым для целей настоящего Договора законодательством как дача/получение взятки, коммерческий подкуп, а также иные действия, нарушающие требования применимого законодательства и международных актов о противодействии коррупции.

12.2. В случае возникновения у Стороны подозрений, что произошло или может произойти нарушение каких-либо положений [пункта 12.1](#p283) настоящего Договора, соответствующая Сторона обязуется уведомить об этом другую Сторону в письменной форме. В письменном уведомлении Сторона обязана сослаться на факты или предоставить материалы, достоверно подтверждающие или дающие основание предполагать, что произошло или может произойти нарушение каких-либо положений [пункта 12.1](#p283) настоящего Договора другой Стороной, ее аффилированными лицами, работниками или посредниками.

Каналы уведомления Покупателя о нарушениях каких-либо положений пункта 12.1. настоящего Договора: тел. 8 (3022) 21-23-17, официальный сайт https://chita.rzd-medicine.ru/ (для заполнения специальной формы).

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

Сторона, получившая уведомление о нарушении каких-либо положений [пункта 12.1](#p283). настоящего Договора, обязана рассмотреть уведомление и сообщить другой Стороне об итогах его рассмотрения в течение 20 (двадцати) рабочих дней с даты получения письменного уведомления.

12.3. Стороны гарантируют осуществление надлежащего разбирательства по фактам нарушения положений [пункта 12.1](#p283). настоящего Договора с соблюдением принципов конфиденциальности и применение эффективных мер по предотвращению возможных конфликтных ситуаций. Стороны гарантируют отсутствие негативных последствий как для уведомившей Стороны в целом, так и для конкретных работников уведомившей Стороны, сообщивших о факте нарушений.

12.4. В случае подтверждения факта нарушения одной Стороной положений [пункта 12.1](#p283). настоящего Договора и/или неполучения другой Стороной информации об итогах рассмотрения уведомления о нарушении в соответствии с [пунктом 12.2](#p285). настоящего Договора, другая Сторона имеет право расторгнуть настоящий Договор в одностороннем внесудебном порядке путем направления письменного уведомления не позднее чем за 60 (шестьдесят) календарных дней до даты прекращения действия настоящего Договора.

**13. Срок действия Договора**

13.1. Настоящий Договор вступает в силу с даты его подписания Сторонами и действует до 31.01.2025 г. включительно - а в части расчетов, до полного исполнения обязательств по настоящему Договору.

**14. Налоговая оговорка**

14.1.Поставщикгарантирует, что:

зарегистрирован в ЕГРЮЛ/ЕГРИП надлежащим образом;

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

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

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

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

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

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

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

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

*отражает в налоговой отчетности по НДС все суммы НДС, предъявленные Покупателю* – *данный абзац исключается в случае освобождения от уплаты НДС при заключении настоящего Договора;*

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

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

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

предъявление третьими лицами, купившими у Покупателя услуги, имущественные права, являющиеся предметом настоящего Договора, требований к Покупателю о возмещении убытков в виде начисленных по решению налогового органа налогов, сборов, страховых взносов, пеней, штрафов, а также возникших из-за отказа в возможности признать расходы для целей налогообложения прибыли или включить НДС в состав налоговых вычетов, то Поставщик обязуется возместить Покупателю убытки, который последний понес вследствие таких нарушений.

14.3. Поставщик в соответствии со ст. 406.1. Гражданского кодекса Российской Федерации, возмещает Покупателю все убытки последнего, возникшие в случаях, указанных в пункте 14.2. настоящего Договора. При этом факт оспаривания или не оспаривания налоговых доначислений в налоговом органе, в том числе вышестоящем, или в суде, а также факт оспаривания или не оспаривания в суде претензий третьих лиц не влияет на обязанность Поставщика возместить имущественные потери.

**15. Защита информации**

15.1. Стороны принимают организационные и технические меры, направленные на:

-обеспечение защиты информации, полученной друг от друга в связи с настоящим Договором, от неправомерного доступа, уничтожения, модифицирования, блокирования, копирования, предоставления, распространения, а также от иных неправомерных действии в отношении такой информации;

-обеспечение конфиденциальности информации, полученной друг от друга в связи с настоящим Договором.

15.2. Стороны обязуются не передавать информацию, полученную друг от друга в связи с настоящим Договором, третьим лицам без предварительного письменного согласия передавшей информацию Стороны.

15.3. Информация конфиденциального характера, передаваемая Сторонами друг другу, должна иметь реквизиты, свидетельствующие о ее конфиденциальности.

15.4. Стороны обязуются в течение срока действия настоящего Договора и в течение 5 (пяти) лет после его прекращения обеспечить охрану полученной ими друг от друга информации конфиденциального характера и не использовать эту информацию для целей, не связанных с выполнением обязательств по настоящему Договору.

*15.5. Стороны обязуются соблюдать конфиденциальность персональных данных, обрабатываемых ими при выполнении настоящего Договора, и принимать меры по обеспечению безопасности персональных данных при их обработке, предусмотренные статьей 19 Федерального закона от 27 июля 2006 г. № 152-ФЗ «О персональных данных».[[4]](#footnote-4)*

**16.Прочие условия**

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

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

16.3. 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.

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

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

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

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

*16.7.1 Спецификация (Приложение № 1).*

**17. Адреса и платёжные реквизиты Сторон**

|  |  |
| --- | --- |
| **Покупатель:****ЧУЗ «КБ «РЖД-Медицина» г. Чита»**Юридический и почтовый адрес:672010, Забайкальский край, г. Чита, ул. Ленина, 4. тел./факс 8(3022) 21-23-17/ 22-57-16ИНН 7534018494, КПП 753401001, р/сч 40703810805240006226к/ сч 30101 810 145 250 000 411ФИЛИАЛ «ЦЕНТРАЛЬНЫЙ» БАНКА ВТБ (ПАО) в г. МосквеБИК 044525411E-mail: dkb-chita@yandex. ru | **Поставщик:**Наименование Юридический адрес (для Юрлица):Почтовый адрес (для Юрлица):Место нахождения (для ИП):ИНН:КПП:ОГРН:E-mail:Тел:К/С:Банк:БИК:Р/С:Электронная почта: |
| Директор\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/В.Ю. Макаров/ | Должность\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/ |

Приложение №1

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

Спецификация

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

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| № п/п | Наименование Товара /Производитель/Страна производства | Ед.изм. | Кол-во | НДС,%./НДС не облага-ется | 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 ПокупателяДиректор ЧУЗ «КБ «РЖД-Медицина» г.Чита»\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ В.Ю. Макаровм.п. |  | От Поставщика\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/м.п. |

1. В зависимости от предмета договора необходимо оставить либо ссылку на Спецификацию, либо ссылку на заявку. В случае использования АСЗ Электронный ордер, учреждению необходимо зафиксировать данное условие. [↑](#footnote-ref-1)
2. Данный пункт не добавляется в договор, если Поставщиком является индивидуальный предприниматель [↑](#footnote-ref-2)
3. Данный пункт не добавляется в договор, если Поставщиком является индивидуальный предприниматель [↑](#footnote-ref-3)
4. Пункт включается , если при исполнении Договора осуществляется обработка информации, содержащей персональные данные [↑](#footnote-ref-4)