**ТЕХНИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ**

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 1 | Набор реагентов ИХА-ТРОПОНИН I | Тест-кассеты для одноэтапного быстрого качественного определения кардиального тропонина I в цельной крови, сыворотке, плазме крови человека методом иммунохроматографическогоанализа.,чувствительность не менее 0,5нг/мл,специфичность не менее 98,4% | | | упак | 3 | |
| 2 | Тест-система для количественного определения тиреотропного гормона (ТТГ) в сыворотке крови человека | Формат теста –96 определений (48 в дублях)  Принцип метода: «сэндвич», одностадийный вариант.  Режим инкубации – при комнатной температуре без встряхивания.  Количество анализируемого образца не более 100 мкл.  Наличие калибровочных проб готовых к применению (не требующих дополнительного разведения) не менее 5 флаконов  Конъюгат готовый к применению (не требующий дополнительного разведения) не менее 1 флакона  Флаконы референсной сыворотки с концентрациями ТТГ в диапазоне не менее 0-32 мкМЕ/мл.  Чувствительность не более 0,078 мкМЕ/мл.  Срок годности набора не менее 15 месяцев  Наличие регистрационного удостоверения – обязательно (указать номер РУ) | | | упак | 4 | |
| 3 | Тест-система для количественного определения содержания свободного тироксина (Т4 свободный) в сыворотке крови человека | Набор реагентов, предназначенный для количественного иммуноферментного определения концентрации свободного тироксина в сыворотке крови человека. Метод анализа – одностадийный, конкурентный ИФА. Количество определений не менее 96. Количество анализируемой сыворотки не более 20 мкл. Максимальное время внесения калибровочных проб, контрольной сыворотки и исследуемых образцов не менее 20 мин. Термостатируемое шейкирование при + 37С, для обеспечения воспроизводимости результатов. Время инкубации - не более 60 минут. Диапазон определения концентраций не уже 10 -320 нмоль/л, чувствительность: не более 10 нмоль/л. Состав набора: 8-ми луночный, 12-ти стриповый планшет, разделяемый на отдельные лунки. ТМБ готовый к использованию, однокомпонентный, не менее 1фл. - 14 мл. Калибровочные пробы: не менее 6 фл. по 0,5 мл (0;20;40;80;160;320) нмоль/л.Контрольная сыворотка - жидкая, готовая к использованию. Промывочный буфер 20-кратный концентрат, не менее 20 мл. Готовый к использованию промывочный буфер хранится не менее 5 суток при комнатной температуре. Кол-во промывок не менее 4 раз по 300 мкл. Все реагенты готовы к использованию и не требуют дополнительных разведений. Дополнительные комплектующие входящие в состав набора: ванночки для реагентов, наконечники, пленка для заклеивания планшета. Срок годности набора не менее 18 месяцев. Наличие РУ. | | | упак | 3 | |
| 4 | Набор реагентов для количественного иммуноферментного определения свободного трийодтиронина | Набор реагентов, предназначенный для количественного иммуноферментного определения концентрации свободного трийодтиронина в сыворотке крови человека. Метод анализа - одностадийный, конкурентный ИФА. Количество определений не менее 96. Количество анализируемой сыворотки не более 50 мкл. Максимальное время внесения калибровочных проб, контрольной сыворотки и исследуемых образцов не менее 20 мин. Шейкирование при комнатной температуре. Время инкубации - не более 60 минут. Диапазон определения концентраций: не уже 0,4-30 пг/мл. Чувствительность: не более 0,4 пг/мл. Состав набора: 8-ми луночный, 12-ти стриповый планшет, разделяемый на отдельные лунки. ТМБ готовый к использованию, однокомпонентный, не менее 1фл. 14 мл. Калибровочные пробы: не менее 6 фл. по 0,5 мл (0; 1,5; 3; 6, 15, 30) пг/мл. Контрольная сыворотка - жидкая, готовая к использованиюПромывочный буфер 20-кратный концентрат, не менее 20 мл. Готовый к использованию промывочный буфер хранится не менее 5 суток при комнатной температуре. Кол-во промывок не менее 4 раз по 300 мкл. Все реагенты готовы к использованию и не требуют дополнительных разведений. Дополнительные комплектующие входящие в состав набора: ванночки для реагентов, наконечники, пленка для заклеивания планшета. Срок годности набора не менее 18 месяцев. Наличие РУ | | | упак | 1 | |
| 5 | Тест-система для количественного определения аутоантител к тироидной пероксидазе (анти-ТПО) в сыворотке крови человека | Набор реагентов, предназначенный для количественного иммуноферментного определения концентрации аутоантител к тироидной пероксидазе в сыворотке крови человека. Метод анализа – двухстадийный, непрямой ИФА. Количество определений не менее 96. Количество анализируемого образца не более 100 мкл, количество анализируемой сыворотки - не более 10 мкл. Предварительное разведение образцов не менее, чем в 100 раз. Максимальное время внесения калибровочных проб, контрольной сыворотки и исследуемых образцов не менее 20 мин. Инкубация при температуре +18…25С без шейкирования; Время инкубации не более 45 минут (30 минут (1стадия) + 15 минут (2 стадия)). Диапазон определения концентраций не уже: 1,5-500 МЕ/мл. Чувствительность: не более 1,5 МЕ/мл. Состав набора: не менее одного 8-ми луночного, 12-ти стрипового планшета, разделяемого на отдельные лунки.ТМБ готовый к использованию, однокомпонентный, не менее 1фл. 14 мл.Калибровочные пробы: не менее 6 фл. по не менее 1,0 мл (0;25;75;150;250;500 МЕ/мл). Калибровочные пробы аттестованы по международному стандарту NIBSC 66/387. Контрольная сыворотка - жидкая, готовая к использованию, не менее: 1 флакон, 1,0 мл. Буфер для разведения исследуемых образцов не менее: 1 фл. 50 мл. Промывочный буфер 20-кратный концентрат, не менее 2 флаконов по 20 мл. Готовый к использованию промывочный буфер хранится не менее 5 суток при комнатной температуре. Количество промывок не менее 5 раз по 300 мкл. Все реагенты готовы к использованию и не требуют дополнительных разведений. Дополнительные комплектующие входящие в состав набора: ванночки для реагентов, наконечники, пленка для заклеивания планшета. Срок годности набора не менее 18 месяцев. Наличие РУ. | | | упак | 3 | |
| 6 | Набор реагентов для иммуноферментного выявления суммарных антител в Treponema pallidum | Выявления суммарных антител (IgG, IgA, IgM) к Treponema pallidum в сыворотке/плазме крови и ликворе человека. Метод одностадийный, не требующий предварительной промывки. Планшет с иммобилизованными рекомбинантными антигенами Treponema pallidum. Количество определений не менее 192, включая контроли. Обьем образца (сыворотки/плазмы крови, ликвора) не более 10 мкл. Внесение образцов в рабочий раствор конъюгата. Возможность спектрофотометрического контроля внесения исследуемых образцов в лунки с раствором конъюгата. Стабильность рабочего раствора конъюгата и рабочего раствора тетраметилбензидина не менее 10 ч. Наличие унифицированных неспецифических компонентов, разовых емкостей для растворов, наконечников для пипеток, клейкой пленки для планшетов. Постановка исследуемых сывороток в дублях не предусмотрена. Дробное использование набора после вскрытия набора на протяжении не менее 12 месяцев. | | | упак | 3 | |
| 7 | Тест-система для количественного определения содержания пролактина в сыворотке крови человека | Формат теста – 96 определений (48 в дублях)  Принцип метода: «сэндвич», одностадийный вариант.  Режим инкубации – при комнатной температуре без встряхивания.  Количество анализируемого образца не более 100 мкл.  Наличие калибровочных проб готовых к применению (не требующих дополнительного разведения) не менее 5 флаконов  Конъюгат готовый к применению (не требующий дополнительного разведения) не менее 1 флакона  Чувствительность не более 0,48 нг/мл.  Диапазон измеряемых концентраций не менее 0 - 200 нг/мл.  Срок годности набора не менее 15 месяцев  Наличие регистрационного удостоверения – обязательно (указать номер РУ) | | | упак | 1 | |
| 8 | Тест-система для количественного определения кортизола в сыворотке крови человека | Формат теста – 96 определений (48 в дублях)  Принцип метода: конкурентный анализ, одностадийный вариант.  Количество анализируемого образца не более 100 мкл  Наличие калибровочных проб готовых к применению (не требующих дополнительного разведения) не менее 5 флаконов  Конъюгат готовый к применению (не требующий дополнительного разведения) не менее 1 флакона  Режим инкубации – при комнатной температуре без встряхивания.  Чувствительность не более 6,9 нмоль/л.  Диапазон измеряемых концентраций не менее 0 - 1380 нмоль/л.  Срок годности набора не менее 15 месяцев  Наличие регистрационного удостоверения – обязательно (указать номер РУ) | | | упак | 1 | |
| 9 | Тест-система для количественного определения содержания общего простата-специфического антигена (ПСА общий) в сыворотке крови человека | Формат теста –96 определений (48 в дублях)  Принцип метода: твердофазный иммуноферментный, одностадийный «сэндвич».  Режим инкубации – при комнатной температуре без встряхивания.  Количество анализируемого образца не более 100 мкл.  Наличие калибровочных проб готовых к применению (не требующих дополнительного разведения) не менее 5 флаконов  Конъюгат готовый к применению (не требующий дополнительного разведения) не менее 1 флакона  Чувствительность не более 0,2 нг/мл.  Диапазон определения концентраций не менее 0-25 нг/мл  Срок годности набора не менее18 месяцев  Наличие регистрационного удостоверения – обязательно (указать номер РУ) | | | упак | 3 | |
| 10 | Тест-система для количественного определения СА-125 в сыворотке крови человека | Формат теста –96 определений (48 в дублях)  Принцип метода - «сэндвич»  Режим инкубации – при комнатной температуре .  Количество анализируемого образца не более 100 мкл.  Наличие калибровочных проб готовых к применению (не требующих дополнительного разведения) не менее 5 флаконов  Конъюгат готовый к применению (не требующий дополнительного разведения) не менее 1 флакона  Чувствительность не более 1,5 ЕД/мл Диапазон измеряемых концентраций не менее 0-500 ЕД/мл  Срок годности набора не менее 15 месяцев  Наличие регистрационного удостоверения – обязательно (указать номер РУ) | | | упак | 3 | |
| 11 | Набор реагентов для определения тестостерона | Формат теста –96 определений (48 в дублях)  Количество анализируемой сыворотки 20 мкл, метод анализа - конкурентный одностад. Все реагенты жидкие, готовые не требующие дополнительных разведений, ТМБ готовый, однокомпонентный готовый 1 фл 14 мл, Калибраторы 6 фл по 0,5 мл (0;0,5;1,5;5;15,50) нмоль/л, Анализируемуе сыворотки 48 часов при +2-8С, ил 2 месяца при -20С, Промывочный буфер 20Х14 мл, хранится 5 суток при комнатной температуре. Промывочный буфер при разведении не должен образовывать кристаллы.  Наличие регистрационного удостоверения. | | | упак | 1 | |
| 12 | Мультикалибратор (TruCal U), 1 х 3 мл | Лиофилизированный универсальный мультикалибратор на основе сыворотки человека. Предназначен для калибровки фотометрических систем при определении не менее 30 биохимических параметров: Азот мочевины, Аланинаминотрансфераза, Альбумин, α-Амилаза (EPS-G7 метод), Аспартатаминотрансфераза, Белок общий, Билирубин общий, Билирубин прямой, Гамма-ГТ, α-ГБДГ, Глутаматдегидрогеназа, Глюкоза, Железо (Ферен), Кальций, Креатинин, Креатинкиназа, Лактат, Лактатдегидрогеназа (DGKC), Липаза, Магний, Мочевая кислота, Мочевина, НЖСС, Панкреатическая амилаза (EPS-G7 метод), Триглицериды, Фосфатаза щелочная (DGKC), Фосфор, Хлориды, Холестерин, Холинэстераза. Стабильность в невскрытых флаконах: до конца срока годности при температуре +2°С - +8°С. Стабильность аналитов в растворенном калибраторе при замораживании: не менее 30 дней, билирубин - не менее 14 дней. Комплектность: не менее 1 флакона по не менее 3 мл. | | | упак | 1 | |
| 13 | Контрольная сыворотка «Норма» (TruLab N), 1 х 5 мл | Лиофилизированный универсальный контрольный материал на основе сыворотки человека. Предназначен для проведения внутрилабораторного контроля качества при определении не менее 44 биохимических параметров in vitro в сыворотке и плазме крови, в том числе: α-Амилаза (EPS-G7 метод), α-ГБДГ, Глутаматдегидрогеназа, Железо (Ферен), Калий (ферментативный метод), Креатинкиназа МБ, Лактат, Лактатдегидрогеназа (DGKC), Липаза, Магний, Натрий (ферментативный метод), НЖСС, Панкреатическая амилаза (EPS-G7 метод), Фосфатаза щелочная (DGKC), Холестерин ЛПВП (прямой метод), Холестерин ЛПНП (прямой метод), Холинэстераза. Значения аналитов находятся в области низких значений. Стабильность в невскрытых флаконах: до конца срока годности при температуре +2°С - +8°С. Стабильность аналитов в растворенной контрольной сыворотке при замораживании: не менее 30 дней, билирубин - не менее 14 дней. Фасовка: не менее 1 х 5 мл. | | | упак | 1 | |
| 14 | Контрольная сыворотка «Патология» (TruLab Р), 1 х 5 мл | Лиофилизированный универсальный контрольный материал на основе сыворотки человека. Предназначен для проведения внутрилабораторного контроля качества при определении не менее 43 биохимических параметров in vitro в сыворотке и плазме крови, в том числе: α-Амилаза (EPS-G7 метод), α-ГБДГ, Глутаматдегидрогеназа, Железо (Ферен), Калий (ферментативный метод), Креатинкиназа МБ, Лактат, Лактатдегидрогеназа (DGKC), Липаза, Магний, Натрий (ферментативный метод), Панкреатическая амилаза (EPS-G7 метод), Фосфатаза щелочная (DGKC), Холестерин ЛПВП (прямой метод), Холестерин ЛПНП (прямой метод), Холинэстераза. Значения аналитов находятся в области высоких значений. Стабильность в невскрытых флаконах: до конца срока годности при температуре +2°С - +8°С. Стабильность аналитов в растворенной контрольной сыворотке при замораживании: не менее 30 дней, билирубин - не менее 14 дней. Фасовка: не менее 1 х 5 мл. | | | упак | 1 | |
| 15 | Калибратор липидов (TruCal Lipid) | Лиофилизированный калибратор, изготовленный на основе человеческой плазмы. Предназначен для калибровки фотометрических систем при количественном определении Холестерина-ЛПВП, Холестерина-ЛПНП, свободных жирных кислот, фосфолипидов. Стабильность в невскрытых флаконах: до конца срока годности при температуре +2°С – +8°C. Стабильность после восстановления не менее: 30 дней при температуре -20 °С. Фасовка: не менее 3 флаконов по не менее 2 мл. | | | упак | 1 | |
| 16 | Контроль липидов (уровень 1) | Специальный лиофилизированный контрольный материал, изготовленный на основе человеческой сыворотки и предназначенный для проведения внутрилабораторного контроля качества при определении Аполипопротеина А1, Аполипопротеина В, Холестерина, ЛПВП, ЛПНП, Свободных жирных кислот, Фосфолипидов, Триглицеридов на биохимических анализаторах. Значения аналитов в контрольной сыворотке уровня 1 соответствуют низким значениям. Стабильность в невскрытых флаконах: до конца срока годности при температуре +2°С – +8°C. Стабильность аналитов в растворенной контрольной сыворотке не менее 30 дней при -20°С (для Свободных жирных кислот не менее 7 дней при +2°С – +8°C). Фасовка: не менее 1 флакона по не менее 3 мл. | | | упак | 1 | |
| 17 | Контроль липидов (уровень 2) | Специальный лиофилизированный контрольный материал, изготовленный на основе человеческой сыворотки и предназначенный для проведения внутрилабораторного контроля качества при определении Аполипопротеина А1, Аполипопротеина В, Холестерина, ЛПВП, ЛПНП, Свободных жирных кислот, Фосфолипидов, Триглицеридов на биохимических анализаторах. Значения аналитов в контрольной сыворотке уровня 2 соответствуют высоким значениям. Стабильность в невскрытых флаконах: до конца срока годности при температуре +2°С – +8°C. Стабильность аналитов в растворенной контрольной сыворотке не менее 30 дней при -20°С (для Свободных жирных кислот не менее 7 дней при +2°С – +8°C). Фасовка: не менее 1 флакона по не менее 3 мл | | | упак | 1 | |
| 18 | Щелочной детергент 1 л (URIT-DC1 Alkaline | Предназначен для очистки реакционных кювет на автоматических биохимических анализаторах. Совместимость с автоматическим биохимическим анализатором URIT-8280. Состав: Натрия гидроокись - >1%; ПАВ - >0,05%; Детергент - ≥0,05%; Вода очищенная - ≤98,9%. Комплектность: не менее 1 флакона объемом не менее 2 л. pH: 13,5. Расход: ≥3500 тестов. Стабильность после вскрытия 24 месяца при температуре +15-+25°C. Комплектность: флакон объемом 2 л; инструкция по применению, паспорт. | | | Флакон | 1 | |
| 19 | Набор реагентов для окраски гинекологических мазков по методу Папаниколау «Цито-ПАП» |  | | | упак | 1 | |
| 20 | Диахим – гемистейн - РТЦ | Краситель для окраски ретикулоцитов,предназначен для применения в качестве красителя ретикулоцитовсуправитальным пробирочным методом. Краситель представляет собой 1% раствор бриллиантовогокрезилового синего в физрастворе. Раствор готов к использованию.  Не менее 50мл (от 500 - до 2000 опр. ) | | | флакон | 1 | |
| 21 | Набор для клинического анализа спинномозговой жидкости. | Набор реагентов предназначен для определения цитоза, качественного и количественного определения общего белка и качественного определения глобулинов в спинномозговой жидкости в клинико-диагностических лабораториях.  Не менее 200 проб | | | упак | 1 | |
| 22 | Сенсор глюкозы для анализаторов глюкозы серии «SuperGL» | Сенсор имеет корпус, внутри которого располагается пластина с ферментом (глюкозооксидаза). Диапазон измерения глюкозы 0,5-50,0 ммоль/л. Точность измерения 1,5%. Температура хранения +2 до +8°С. Срок хранения 18 мес. до 4-х месяцев работы | | | шт | 1 | |
| 23 | Системный гемолизирующий раствор для анализаторов глюкозы серии «SuperGL» | Раствор предназначен для обеспечения работы автоматических анализаторов серии SuperGL (Dr.Muller, GeratebauGmbh, Германия): жидкостной промывки системы прибора, а также для разведения и гемолиза проб. Состав: раствор фосфата калия однозамещенного 10 ммоль/л, тритона Х 100 1% и бензойной кислоты 18 ммоль/л; рН 7,0±0,2. фасовка: реагент разлит во флаконы из белого непрозрачного пластика. Флакон закрыт завинчивающейся крышкой. Не менее 1000 мл | | | упак | 1 | |
| 24 | Калибровочный раствор для анализаторов глюкозы серии «SuperGL» | Раствор предназначен для обеспечения калибровки автоматических анализаторов серии «SuperGL». Состав: раствор глюкозы 12 ммоль/л и лактата 10 ммоль/л, разведенный в соотношении 1:50 системным гемолизирующим раствором «ДДС». Не менее 1фл\*100мл | | | упак | 1 | |
| 25 | Контрольные растворы для анализаторов глюкозы серии «Super GL» | Раствор предназначен для обеспечения работы автоматических анализаторов серии Super GL (Dr.Muller, Geratebau Gmbh, Германия): проверки точности и воспроизводимости результатов измерений количественного определения глюкозы и лактата в цельной крови, сыворотке (включая гемолизированные образцы) или плазме крови. Контрольный раствор №1 «ДДС» (раствор глюкозы, 4 ммоль/л и лактата, 2 ммоль/л, разведенный в соотношении 1:50 системным гемолизирующим раствором «ДДС»); контрольный раствор №2 «ДДС» (раствор глюкозы, 12 ммоль/л и лактата, 10 ммоль/л, разведенный в соотношении 1:50 системным гемолизирующим раствором «ДДС»); контрольный раствор №2 «ДДС» (раствор глюкозы, 30 ммоль/л и лактата, 25 ммоль/л, разведенный в соотношении 1:50 системным гемолизирующим раствором «ДДС»); Не менее 3фл по не менее 25 мл | | | упак | 1 | |
| 26 | Эозин по Май-Грюнвальду | В качестве красителя элементов крови.  Состав: 0,25 %-ныйметанольный раствор смеси красителей метиленового синего, азура I и эозина, взятых в специально подобранном соотношении по спектральным признакам. Не менее 1 л | | | Флакон | 5 | |
| 27 | Триглицериды | Тест: Ферментативный фотометрический тест с глицерол-3-фосфатоксидазой, метод Триндера, конечная точка. Линейность в диапазоне не уже: 0,01 – 11,3 ммоль/л. Чувствительность не более: 0,01 ммоль/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагент и стандарт. Стабильность: после вскрытия Реагент стабилен в течение срока, указанного на этикетке, при температуре от +2°С до +8°С. Наличие на флаконе штрих кода, который содержит информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности.  Количество определений:3590 Фасовка не менее: 612 мл. | | | упак | 2 |
| 28 | ЛПВП | Тест: прямой гомогенный без шага центрифугирования. Линейность в диапазоне не уже: 0,08–5,17 ммоль/л (сыворотка). Чувствительность не более: 0,08 ммоль/л (сыворотка). Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты. Стабильность: после вскрытия реагенты R1 и R2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°С до +8°С. Наличие на флаконе штрих кода, который содержит информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности. Фасовка не менее: 100 мл.  Количество определений:325 | | упак | 4 |
| 29 | ЛПНП | Тест: прямой гомогенный без шага центрифугирования. Линейность в диапазоне не уже: 0,10 – 12,93 ммоль/л. Чувствительность не более: 0,10 ммоль/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты. Стабильность: после вскрытия реагенты R1 и R2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°С до +8°С. Наличие на флаконе штрих кода, который содержит информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности. Фасовка не менее: 100 мл.  Количество определений:400 | | упак | 4 |
| 30 | Пакет с растворами | Пакет с растворами предназначен для участия в операции калибровки и промывки. Обеспечивает хранение отходов, отработанных калибровочных и промывочных растворов, а также биологических жидкостей с помощью отдельной емкости. Не менее 800 мл. | | | шт | 1 | |
| 31 | Прокальцитонин | | Назначение: для иммуноферментного определения концентрации прокальцитонина в сыворотке (плазме) крови человека. Метод трехстадийный без предварительной промывки планшет. Количество определений не менее 96 (не менее 48 в дублях), формат планшета: стрипированный, объем образца не более 20 мкл, диапазон измерений не менее чем от 0 до 12,8 нг/мл, чувствительность не более 0,04 нг/мл. Количество калибраторов не менее 6 шт. Рабочие растворы конъюгата и тетраметилбензидина жидкие, готовые, не требующие дополнительных разведений, стабильны на протяжении всего срока годности набора. Наличие: унифицированных неспецифических компонентов, планшета для предварительного разведения образцов, разовых емкостей для растворов, наконечников для пипеток, пленки для заклеивания планшета, трафарета для построения калибровочного графика. | | упак | 1 | |
| 32 | Электрод pH д/анализаторов газов и электролитов крови модели EasyLyte | | Электрод pH д/анализаторов газов и электролитов крови модели EasyLyte | | шт | 1 | |
| 33 | Комплект трубок для EasyLyte Calcium//Calcium Tubing Kit | | Комплект трубок для EasyLyte Calcium//Calcium Tubing Kit | | шт | 1 | |
| 34 | Кювета измерительная для коагулометров | | Кювета для определения свертывающей системы. Предназначена для работы с коагулометром "КоаТест-4". Размеры: высота кюветы 23±0,2 мм, диаметр 11,3-14 мм. Упаковка 100 штук.  Не менее 100шт/уп | | упак | 10 | |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| № п\п | Наименование показателя | Данные закупки |
| 1 | Предмет договора | Поставка реактивов для клинико-диагностической лаборатории. |
| 2 | Требования к гарантии качества, срокам и объемам гарантий качества | Гарантии качества должны быть предоставлены на весь объем поставляемых товаров. Гарантийные обязательства в полном объеме несет Поставщик, при условиях правильной эксплуатации.  Поставляемый товар должен быть новым, т.е. который не был в употреблении, находиться у Поставщика на законных основаниях, быть свободным от прав третьих лиц, не заложен и не находиться под арестом. |
| 3 | Требования к качеству и безопасности | 1) Поставляемый Товар должен соответствовать обязательным требованиям к его качеству и безопасности, предусмотренными для товаров данного рода действующим законодательством Российской Федерации, иными правовыми актами органов государственной власти Российской Федерации. Поставщик гарантирует Заказчику соответствие качества поставляемого им товара стандартам и требованиям, предъявляемым к продукции данного рода:  а) копии действующих регистрационных удостоверений, в соответствии с Приказом Министерства здравоохранения и социального развития РФ от 30.10.2006г. №735 «Об утверждении административного регламента Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения и социального развития по исполнению государственной функции по регистрации изделий медицинского назначения;  б) копии сертификатов соответствия (деклараций о соответствии), в соответствии с Постановлением Правительства РФ от 01.12.2009 N 982 (ред. от 13.11.2010) "Об утверждении единого перечня продукции, подлежащей обязательной сертификации, и единого перечня продукции, подтверждение соответствия которой осуществляется в форме принятия декларации о соответствии".  2) По количеству и качеству Товар должен полностью соответствовать Техническому заданию.  3) Товар должен быть упакован таким образом, чтобы исключить его повреждение, уничтожение и доступ третьих лиц во время отгрузки, транспортировки и разгрузки по адресу Заказчика. Упаковка Товара должна полностью обеспечивать условия транспортировки, предъявляемые к данному виду Товара. |
| 4 | Место поставки товара | Индекс 420061, Республика Татарстан, г. Казань ул. Николая Ершова, д. 65 |
| 5 | Сроки (периоды) и условия поставки товара | Поставка осуществляется одной партией в течение 10 дней с момента подписания договора.  **Заявка на Товар подается Покупателем в электронном виде посредством автоматизированной системы заказов «Электронный ордер».**  Поставка товара производится Поставщиком своими силами и за свой счет.  Поставка товара должна осуществляться при наличии документов, удостоверяющих качество товара, согласно требованиям законодательства Российской Федерации. |
| 6 | Форма, сроки и порядок оплаты: | Оплата Товара Покупателем производит в соответствие с разделом 2 проекта договора. |