Извещение о проведении запроса котировок № 25060105049 от 09.12.2024 г.

на право заключения договора на поставку питательных сред и диагностических материалов для проведения микробиологических исследований в бактериологической лаборатории учреждения для нужд ЧУЗ «КБ «РЖД-Медицина» г. Челябинск».

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 1 | Способ закупки | Запрос котировок |
| 2 | Наименование, место нахождения, почтовый адрес, адрес электронной почты, номер контактного телефона заказчика | ЧУЗ «КБ «РЖД-Медицина» г. Челябинск»,  454091, г. Челябинск, ул. Цвиллинга, д. 41,  v.astafeva@dkb74.ru (закупки),  8 (351) 268-71-15,  Астафьева Виктория Александровна, начальник сектора по закупкам |
| 3 | Предмет договора | Поставка питательных сред и диагностических материалов для проведения микробиологических исследований в бактериологической лаборатории учреждения для нужд ЧУЗ «КБ «РЖД-Медицина» г. Челябинск».  (Наименование, количество, характеристики Товара указаны в Техническом задании (Приложение № 3 к Закупочной документации). |
| 4 | Место поставки товара | Поставщик осуществляет поставку Товара по адресу: г. Челябинск, ул. Доватора, 23, в рабочие дни (с понедельника по пятницу, исключая праздничные дни) с 8.00 до 15.00 ч.  Под рабочими днями при исполнении Договора сторонами понимаются дни недели с понедельника по пятницу, исключая приходящиеся на эти дни недели выходные и праздничные дни, установленные или перенесенные в соответствии со статьей 112 Трудового кодекса РФ. |
| 5 | Сведения о начальной (максимальной) цене  Договора | Начальная максимальная цена составляет 4 655 033 (Четыре миллиона шестьсот пятьдесят пять тысяч тридцать три) рубля 40 копеек.  Начальная (максимальная) цена договора включает в себя стоимость товара, все расходы на перевозку, доставку по адресу Заказчика, страхование, уплату таможенных пошлин, налогов, сборов, других обязательных платежей, связанных с выполнением условий, указанных в проекте Договора (Приложение № 4 к документации о проведении закупки), а также стоимость упаковки товара.  Источник финансирования – собственные средства ЧУЗ, ОМС, ДМС. |
| 6 | Место, дата и время рассмотрения предложений с заявками участников | Срок подачи заявок участников закупки составляет 8 (восемь) календарных дней с момента размещения Извещения о закупке на официальном сайте Заказчика. Заявки в письменной форме подаются по адресу:  г. Челябинск, ул. Цвиллинга, 41.  с 09.12.2024 г. с 13 ч 00 мин.  по 17.12.2024 г. до 14 ч 00 мин.  время местное.  Порядок подачи заявок - в соответствии с закупочной документацией  Вскрытие конвертов с заявками участников:  г. Челябинск, ул. Цвиллинга, 41  17.12.2024 г. в 14 ч. 00 мин. (время местное).  Рассмотрение и оценка предложений:  г. Челябинск, ул. Цвиллинга, 41  17.12.2024 г. в 14 ч. 03 мин. (время местное). |
| 7 | Процедура закупки проводится в соответствии с требованиями Положения о закупке товаров, работ и услуг для нужд частных учреждений здравоохранения ОАО «РЖД», утвержденным приказом Центральной дирекции здравоохранения ОАО «РЖД» от 05.03.2021 № ЦДЗ-18, размещенного на сайте заказчика. | |

Приложение:

1. Документация о проведении закупки.

Начальник сектора по закупкам В.А. Астафьева

Приложение № 1

к Извещению № 25060105049

от 09.12.2024 г.

Документация о проведении закупки

на право заключения договора на поставку товара для нужд ЧУЗ «КБ «РЖД-Медицина» г. Челябинск»

Общие положения

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

Гражданский кодекс Российской Федерации;

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

Положением о закупке товаров, работ, услуг для нужд ЧУЗ ОАО «РЖД», утвержденным приказом Центральной дирекции здравоохранения ОАО «РЖД» от 05.03.2021 № ЦДЗ-18.

Во всех вопросах, особо не оговоренных в тексте настоящей документации, Заказчик и Комиссия по проведению закупок товаров, выполнению работ и оказанию услуг ЧУЗ «КБ «РЖД-Медицина» г. Челябинск» (далее - Комиссия) руководствуются требованиями Положения о закупке товаров, работ, услуг для нужд ЧУЗ ОАО «РЖД».

Извещение и Документация о проведении закупки размещается на официальном сайте ЧУЗ «КБ «РЖД-Медицина» г. Челябинск» по адресу: https://chelyabinsk.rzd-medicine.ru.

1. Требования к безопасности, качеству, техническим характеристикам, функциональным характеристикам (потребительским свойствам) товара, работ, услуги, к размерам, упаковке, отгрузке: товар, должен соответствовать по качеству и техническим характеристикам Техническому заданию, Сертификату соответствия (или декларации соответствия) и Регистрационным документам. Поставщик должен указать наименование, модель, каталожный номер (артикул), предложенной продукции для предотвращения предоставления недостоверных сведений о товаре.

Товар должен соответствовать запрашиваемым техническим характеристикам и параметрам товара.

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

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

2.2. Заявка на участие в закупке оформляется по форме Приложения № 1 к Документации и подается Заказчику в письменной форме в запечатанном конверте, оформленном в соответствии с Приложением № 5 к Документации и не позволяющем просматривать содержание такой заявки до даты и времени вскрытия конвертов с заявками на участие в закупке.

2.3. Заявка должна содержать следующие информацию и документы:

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

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

2.3.3. идентификационный номер налогоплательщика;

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

2.3.5 предлагаемая участником закупки цена товара (наличие цены по каждой единице лота обязательно);

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

Перечень документов:

- Учредительные документы с учетом внесенных в них изменений, свидетельства о государственной регистрации учредительных документов и внесенных в них изменений;

* Свидетельство о государственной регистрации контрагента, свидетельство о внесении в государственный реестр изменений в сведения о юридическом лице, не связанных с внесением в учредительные документы, свидетельство о постановке на учет в налоговом органе;
* Выписка из единого государственного реестра юридических лиц, выданная регистрирующим органом не ранее чем за один месяц до предоставления документов;
* Документы, подтверждающие полномочия лица на подписание договора, оформленные надлежащим образом (протокол (решение) уполномоченного органа управления контрагента о назначении Исполнительного органа; оригинал доверенности, если договор со стороны контрагента подписан не единоличным Исполнительным органом; согласие соответствующего органа управления контрагента на совершение сделки, предусмотренной договором, в случаях, когда это определено законодательством Российской Федерации и учредительными документами контрагента);
* Согласие контролирующих органов на совершение сделки или подтверждение уведомления соответствующих органов о совершении сделки в случаях, когда такое согласие или уведомление предусмотрено законодательством Российской Федерации;
* Действующие регистрационные удостоверения, сертификаты или декларация соответствия на предлагаемый Товар, и другие соответствующие информационные справки;
* Информационная справка, содержащая сведения о владельцах контрагента, включая конечных бенефициаров, с приложением подтверждающих 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.

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

2.3.8. Декларация о соответствии участника закупки требованиям, установленным пунктом 10 Документации (подается в письменном виде в соответствии с Приложением №8 к Документации).

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

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

2.6. Основанием для отказа в приеме заявки является истечение срока подачи заявок и/или несоответствие конверта с заявкой требованиям, установленным Документацией.

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

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

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

3. Требования к описанию участниками закупки поставляемого товара, который является предметом закупки, его функциональных характеристик (потребительских свойств), его количественных и качественных характеристик, требования к описанию участниками закупки выполняемой работы, оказываемой услуги, которые являются предметом закупки, их количественных и качественных характеристик: установлены в Приложении №3 к документации о проведении закупки (далее - Документация).

4. Место поставки товара: Поставщик осуществляет поставку Товара Заказчику по адресу:

г. Челябинск, ул. Доватора, 23, в рабочие дни (с понедельника по пятницу, исключая праздничные дни) с 8.00 до 15.00 ч.

Под рабочими днями при исполнении Договора сторонами понимаются дни недели с понедельника по пятницу, исключая приходящиеся на эти дни недели выходные и праздничные дни, установленные или перенесенные в соответствии со статьей 112 Трудового кодекса РФ.

Срок поставки товара: Поставка Товара осуществляется в течение года на основании заявок, направленных посредством автоматизированной системы заказов «Электронный ордер».

Условия поставки товара:

**-** Поставка товара осуществляется в течение 10 (десяти) календарных дней с момента подачи заявки заказчика, направленной посредством автоматизированной системы заказов «Электронный ордер».

**-** Товар должен иметь копии регистрационных удостоверений, паспорта на русском языке, документы передаются вместе с Товаром.

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

5. Остаточный срок годности:не менее 80% (восьмидесяти процентов) от общего срока годности на момент поставки товара и подписания сторонами товарной накладной (ТОРГ-12).

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

7. Форма, срок и порядок оплаты товара: Оплата Товара Заказчиком производится по безналичному расчету на основании счета, выставленного Поставщиком, в течении 90 (девяноста) календарных дней, после приемки Товара и подписания Заказчиком товарной накладной (форма ТОРГ-12).

8. Начальная (максимальная) цена договора включает в себя стоимость товара, все расходы на перевозку, доставку по адресу Заказчика, страхование, уплату таможенных пошлин, налогов, сборов, других обязательных платежей, связанных с выполнением условий, указанных в проекте Договора (Приложение № 4 к документации о проведении закупки), а также стоимость упаковки товара. Цена единицы товара является фиксированной и изменению в течение срока действия договора не подлежит.

9. Срок подачи заявок участников закупки 8 (восемь) календарных дней с момента размещения Извещения о закупке на официальном сайте Заказчика. Заявки в письменной форме подаются по адресу: г. Челябинск, ул. Цвиллинга, 41, с 09.12.2024 г. с 13 ч 00 мин. по 17.12.2024 г. до 14 ч 00 мин. время местное.

Прием заявок на участие в запросе котировок в письменной форме осуществляется по адресу: г. Челябинск, ул. Цвиллинга, 41, приемная главного врача, 3 этажа, в рабочие дни с 8-00 до 16-30, с 12-00 до 12-30 обед (местное время).

Порядок подачи заявок - в соответствии с закупочной документацией.

10. Требования к участникам закупки.

Участники закупки должны отвечать следующим установленным требованиям:

- соответствие требованиям, установленным в соответствии с законодательством Российской Федерации к лицам, осуществляющим поставку товара, выполнение работы, оказание услуги, являющихся предметом договора;

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

- неприостановление деятельности участника закупки в порядке, установленном [Кодексом](consultantplus://offline/ref=3EEF83BA23A828AD0CA95920CBEA6FD2C45F7994077B296B8D4AB2E76479E8CBD7047B75745751BEl810Q) Российской Федерации об административных правонарушениях, на дату подачи заявки на участие в закупке;

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

- 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](https://www.consultant.ru/document/cons_doc_LAW_444861/7cb5d9b7f75fd72853e0610988cc9f6fdd08802e/#dst101897), [290](https://www.consultant.ru/document/cons_doc_LAW_444861/6411e005f539b666d6f360f202cb7b1c23fe27c3/#dst2054), [291](https://www.consultant.ru/document/cons_doc_LAW_444861/0108932a3c6234f73590b25799588ada492deb23/#dst2072), [291.1](https://www.consultant.ru/document/cons_doc_LAW_444861/a74ca4364cb5aa0d95db2b7636907af350ab52c8/#dst2086) 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;

- 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;

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

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

- 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;

- участник закупки не является иностранным агентом;

- 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;

- отсутствии сведений об участниках закупки в реестре недобросовестных поставщиков, предусмотренном [статьей 5](consultantplus://offline/ref=3EEF83BA23A828AD0CA95920CBEA6FD2C45C7B930773296B8D4AB2E76479E8CBD7047B75745751B7l811Q) 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».

11. Участник закупки вправе направить Заказчику письменный запрос на разъяснение Документации в сроки, установленные в Документации. Запрос от юридического лица оформляется на фирменном бланке участника закупки (при наличии), оформленный в соответствии с Приложением №7 к Документации, заверяется уполномоченным лицом участника закупки. Запрос может быть направлен посредством почтовой связи, факсимильной связи, курьерской доставки. Запрос не может быть направлен посредством электронной почты. Запрос о разъяснении Документации, полученный от участника позднее срока, установленного в Документации, не подлежит рассмотрению. Заказчик обязан опубликовать разъяснения на официальном сайте не позднее 2 рабочих дней со дня поступления запроса на разъяснение.

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

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

13. Критерии и сопоставление заявок участников закупки.

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

14. Порядок и сопоставление котировочных заявок участников закупки:

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

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

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

Комиссия может отклонить котировочные заявки в случае:

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

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

3) отказа от проведения запроса котировок;

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

Отклонение котировочных заявок по иным основаниям не допускается.

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

15. Протокол рассмотрения и оценки котировочных заявок подписывается членами Комиссии или объединенной Комиссии и размещается на официальном сайте не позднее 2 дней с даты подписания указанного протокола членами комиссии или членами объединенной комиссии.

16. При приобретении товаров, работ и услуг, указанных в пункте 70 Положения о закупке товаров, работ и услуг для нужд частных учреждений здравоохранения ОАО «РЖД», утвержденным приказом Центральной дирекции здравоохранения ОАО «РЖД» от 05.03.2021 № ЦДЗ-18, а также посредством совместной закупки Комиссия или объединенная Комиссия не позднее 2 дней с момента получения согласования от региональной дирекции здравоохранения или от ЦДЗ составляет протокол подведения итогов запроса котировок, в котором излагается решение комиссии об итогах процедуры закупки, в том числе сведения о победителе в проведении запроса котировок, об участнике закупки, предложившем в котировочной заявке цену, такую же, как и победитель в проведении запроса котировок, или об участнике закупки, предложение о цене договора (цене лота) которого содержит лучшие условия по цене договора (цене лота), следующие после предложенных победителем в проведении запроса котировок условий.

При приобретении товаров, работ и услуг, не указанных в пункте 70 Положения о закупке товаров, работ и услуг для нужд частных учреждений здравоохранения ОАО «РЖД», утвержденным приказом Центральной дирекции здравоохранения ОАО «РЖД» от 05.03.2021 № ЦДЗ-18, а также не посредством совместной закупки комиссия составляет протокол подведения итогов запроса котировок не позднее 2 дней с момента опубликования на официальном сайте протокола рассмотрения и оценки котировочных заявок.

17. Протокол подведения итогов запроса котировок размещается на официальном сайте в сроки, установленные в документации, но не позднее 2 дней с даты подписания протокола.

18. Процедура закупки проводится в соответствии с требованиями Положения о закупке товаров, работ и услуг для нужд частных учреждений здравоохранения ОАО «РЖД», утвержденным приказом Центральной дирекции здравоохранения ОАО «РЖД» от 05.03.2021 № ЦДЗ-18, размещенного на сайте заказчика.

Право Заказчика отказаться от проведения закупки.

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

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

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

20. Требования к обеспечению заявок на участие в закупке: не установлены. Требования к обеспечению исполнения договора: не установлены.

21. Порядок заключения договора.

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

Победитель запроса котировок должен подписать договор не позднее 5 (пяти) календарных дней с момента публикации Победителя на официальном сайте заказчика. Если в указанный срок победитель не представит Заказчику подписанный договор, победитель будет признан уклонившимся от заключения договора.

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

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

Приложение:

1. Форма котировочной заявки;
2. Анкета участника запроса котировок цен;
3. Техническое задание;
4. Проект договора;
5. Порядок оформления конверта с заявкой на участие в закупки, подаваемой на бумажном носителе;
6. Справка о цепочке собственников компании, содержащая сведения о владельцах контрагента, включая конечных бенефициаров;
7. Форма запроса разъяснений положений закупочной документации;
8. Форма декларации о соответствии участника закупки требованиям, установленным в Документации о проведении закупки.

**Приложение № 1**

к Документации о проведении закупки

ФОРМА

**КОТИРОВОЧНАЯ ЗАЯВКА**

**на право заключения договора на поставку питательных сред и диагностических материалов для проведения микробиологических исследований в бактериологической лаборатории учреждения ЧУЗ «КБ «РЖД-Медицина» г. Челябинск».**

**Адрес:** 454091, г. Челябинск, ул. Цвиллинга, 41, (для приема заявок).

**Телефон:** +7(351) 268-42-32/268-38-00

(электронный адрес dkbsecr@dkb74.ru

Уважаемые господа!

Мы, \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(наименование, организационно-правовая форма, **ИНН**, ОГРН, место нахождения, почтовый адрес участника закупки (для юридического лица), фамилия, имя, отчество, паспортные данные, место жительства участника закупки (для физического лица), номер телефона, адрес электронной почты, банковские реквизиты участника размещения заказа)

на основании Вашего извещения о проведении запроса котировок предлагаем поставить товар:

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Наименование Товара**  **(участник указывает наименование предлагаемого к поставке товара в соответствии с регистрационным удостоверением на данный товар)** | **Описание, качественные характеристики, эксплуатационные характеристики товара. Показатели, позволяющие определить соответствие закупаемого товара установленным заказчиком** | **Ед.**  **изм.** | **Кол-во** | **Цена за ед., руб.** | **Сумма, руб.** |
| 1 | **Питательная среда**  **для идентификации энтеробактерий сухая**  **(Агар Клиглера-ГРМ)**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Питательная среда для идентификации энтеробактерий сухая представляет собой мелкодисперсный, гигроскопичный, светочувствительный порошок кремового цвета.  Состав среды, грамм/литр:  Панкреатический гидролизат рыбной муки  с тиосульфатом натрия 20,5 Дрожжевой экстракт 3,0  Лактоза 20,0  Натрия хлорид 3,0, Глюкоза 1,0, Железа сульфат 0,2  Железа окисного цитрат 0,1  Феноловый красный 0,05  Натрий сернистокислый (натрия сульфит) 0,5  Натрий углекислый (натрия карбонат) 0,01-0,25, Агар 10,0±3,0. Наличие действующего регистрационного удостоверения. | кг | 5 |  |  |
| 2 | **Агар-агар (бактериологический)**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Агар – гелеобразующий агент, используемый  в микробиологии для приготовления культуральных сред, обладает большой прозрачностью.  Используется в концентрациях от 1,2% до 1,6%.  Представляет собой кремово-белый порошок  с размером частиц 95% свыше 60.  Точка гелеобразования(1,5%) - 35 ± 3°C, прочность геля (1,5%, Nikan) - 800–1100 г/см2, прозрачность (1,5%) - ≤ 12 NTU.  Упаковка – 500г  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | уп | 1 |  |  |
| 3 | **Питательный бульон**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Предназначен для бактериологических исследований  в клинической и санитарной микробиологии с целью накопления холерного вибриона.  Состав: пептон ферментативный, натрия хлорид, калия нитрат, натрия карбонат, натрия метабисульфит.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | кг | 1 |  |  |
| 4 | **Питательная среда**  **для дифтерийных микробов сухая (Пизу)**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Компонентный состав, грамм/литр:  Панкреатический гидролизат казеина  (ТУ 9385-002-004479327-94) 36,2;  Экстракт кормовых дрожжей (ЭКД)  (ФС 42-3441-97) 1,0;  D-мальтоза (ТУ 6-09-2108-77) 3,4; Натрия хлорид (ГОСТ 4233-77) 5,2; Висмут лимоннокислый (ТУ 64-6-255-87) 1,7; L-цистин (ТУ 6-09-3252-80) 0,2; 8-оксихинолин сернокислый (хинозол)  (ТУ 6-09-07-668-76) 0,001;  Натрий углекислый (ГОСТ 5100-85Е) 2,5;  Агар микробиологический (ГОСТ 17206-96) 5,8±1,4.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | кг | 0,25 |  |  |
| 5 | **Кровь баранья цитратная стерильная для питательных сред**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Реагент для питательных сред представляет собой стерильную кровь барана без фибриновых волокон, эритроциты в сыворотке находятся во взвешенном состоянии, в смеси с антикоагулянтом цитрат натрия  в соотношении 4:1. Во флаконах по 100 мл суспензии. Предназначена для обогащения бактериологических питательных сред и определение гемолитической активности микроорганизмов  Срок годности реагента: 30 суток. Условия хранения: при температуре + 2...8°С, в упаковке предприятия-изготовителя в сухом, защищенном от света месте,  замораживание не допустимо.  100мл/уп.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | Флак. | 60 |  |  |
| 6 | **Набор реагентов**  **для контроля микробной загрязненности (цитратный агар Симонса) «Питательная среда**  **№14 ГРМ»**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Цитратный агар Симмонса с бромтимоловым синим,  для контроля микробной загрязненности нестерильных лекарственных сред и других объектов.  Состав среды, грамм/литр:  Натрия хлорид - 4,0,  Магния сульфат - 0,2, Натрия цитрат - 3,0, Аммония хлорид - 0,8, Натрия гидрофосфат - 1,0,  Бромтимоловый синий - 0,08, Агар 10,0±3,0. Действующее регистрационное удостоверение - наличие | кг | 0,5 |  |  |
| 7 | **Питательная среда**  **№2 ГРМ (Сабуро)**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Предназначена для выращивания и подсчёта общего числа дрожжевых и плесневых грибов при контроле микробной загрязнённости.18  Состав: панкреатический гидролизат рыбной муки, панкреатический гидролизат казеина, дрожжевой экстракт натрия фосфат однозамещённый, глюкоза, агар.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | кг | 5 |  |  |
| 8 | **Набор реагентов**  **для контроля микробной загрязненности**  **(для определения ферментации глюкозы)**  **Питательная среда**  **№6 ГРМ**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Состав среды: Панкреатический гидролизат рыбной муки, дрожжевой экстракт, натрий хлористый, глюкоза, феноловый красный. В виде гомогенного сухого, легко растворимого порошка светло-желтого цвета с розовым оттенком.  Готовая среда красного цвета. Готовая среда пригодна не более 14 суток при температуре хранения +2...8°С в темном месте. Форма выпуска: среда в полиэтиленовых банка по 250 г. Набор реагентов необходимо хранить в герметично закрытой упаковке в сухом защищенном от света месте  при температуре +2...30°C. Срок годности порошка 2 года - с даты производства, указанной на упаковке.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | кг | 1,0 |  |  |
| 9 | **Набор реагентов**  **для контроля микробной загрязненности**  **(для выращивания**  **P. Aeruginosae и**  **S. aureus )**  **Питательная среда №8 ГРМ**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Среда для контроля микробной загрязненности.  Компонентный состав, грамм/литр:  - Пептон сухой ферментативный для бактериологических целей 20,0;  - Калий сернокислый 9,0;  - Натрий азотнокислый 4,0; - D-глюкоза 5,0; - Экстракт кормовых дрожжей 6,0; - Сода кальцинированная 0,4. - Мелкодисперсный светло-желтого порошок, водорастворимый.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | кг | 0,25 |  |  |
| 10 | **Питательная среда**  **для контроля стерильности сухая (Тиогликолевая среда)**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Предназначена для контроля стерильности лекарственных сред иммунобиологических препаратов.  Состав:  панкреатический гидролизат казеина, дрожжевой экстракт, натрия хлорид, глюкоза, натрия тиогликолят, натрия карбонат, цистеина гидрохлорид.  Действующее регистрационное удостоверение - наличие | кг | 2 |  |  |
| 11 | **Маннит-солевой агар**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Среда для селективного выделения и подсчета патогенных стафилококков.  Состав: Пептон ферментативный, сухой - 9,7 г  Маннит - 9,7 г  Натрий хлористый – 75,1 г  Агар микробиологический – 15г  Экстракт автолизированных дрожжей осветленный – 1,1г  Натрий углекислый - 0,4 г  Феноловый красный -0,02 г.  Гомогенный сыпучий светло-розовый порошок.  Готовая среда имеет красную окраску, прозрачна или слегка опалесцирует, по плотности соответствует 1,5% агаровому гелю. Наличие действующего регистрационного удостоверения. | кг | 1 |  |  |
| 12 | **Триптон-соевый агар сухой**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Состав, грамм/ литр:  Гидролизат казеина 15,00;  Папаиновый перевар соевой муки 5,00;  Натрия хлорид 5,00;  Агар-агар 15,00.  Конечное значение рН (при 25ºС) 7,3 ± 0,2. Гомогенный сыпучий светло-желтый порошок.  Готовая среда имеет светло-желтый цвет, прозрачна или слегка опалесцирует, соответствует по плотности 1,5 % агару. Наличие действующего регистрационного удостоверения. | кг | 2 |  |  |
| 13 | **Агар питательный сухой**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Предназначен для культивирования различных микроорганизмов таких, как: энтеробактерии, синегнойная палочка, стафилококки, а также для проведения  исследований в санитарной и клинической микробиологии. Представляет собой мелкодисперсный гигроскопичный порошок светло-желтого цвета.  Состав:  Панкреатический гидролизат рыбной муки-12,0  Пептон сухой ферментативный-12,0  Натрия хлорид-6,0  Агар микробиологический-10,0  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | кг | 7 |  |  |
| 14 | **Агар Эндо**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Для выделения энтеробактерий из исследуемого материала.  Состав среды: гидролизат рыбной муки, дрожжевой экстракт, натрия хлорид, натрия сульфит, натрия фосфат двузамещённый, лактоза, фуксин основной, агар.  Компоненты, входящие в состав среды, должны обеспечивать рост, дифференциацию по признаку ферментации лактозы.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | кг | 3 |  |  |
| 15 | **Висмут-сульфит агар**  **для культивирования микроорганизмов**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Предназначен для выделения сальмонелл из исследуемого материала.  Состав: панкреатический гидролизат рыбной муки, дрожжевой экстракт глюкозы, натрия хлорид, натрия фосфат двузамещенный, натрия сульфит, натрия карбонат, железа сульфат, бриллиантовый зелёный, висмут лимоннокислый, агар.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | кг | 2 |  |  |
| 16 | **Питательная среда**  **для выделения стафилококков**  **сухая (стафилококкагар)**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Питательная среда для выделения стафилококков.  Состав среды:  панкреатический гидролизат рыбной муки 5,0;  панкреатический гидролизат казеина 20,0;  пептон сухой ферментативный 10,0; дрожжевой экстракт 5,0; натрий хлористый 68,0±2,0; натрий фосфорнокислый двузамещенный 0,5; натрий углекислый 0,1-0,3;  агар 11,0±3,0. В виде гомогенного сухого, легко растворимого порошка светло-желтого цвета.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | кг | 8 |  |  |
| 17 | **Среда бифидум**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Для культивирования Bifidobacterium spp.  при производстве пробиотических препаратов, выделения бифидобактерий в бактериологических исследованиях клинического материала при подозрении на дисбактериоз.  Состав среды: панкреатический гидролизат казеина, дрожжевой экстракт, натрий хлористый, глюкоза, лактоза, цистеина гидрохлорид, магния сульфат, кислота аскорбиновая, натрий углекислый, агар. В виде гомогенного сухого, легко растворимого порошка светло-желтого цвета.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | кг | 3 |  |  |
| 18 | **Фенилаланинагар**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Фенилаланин-агар в виде сухого порошка  для приготовления плотной питательной среды, предназначенной для дифференциации энтеробактерий  по способности к дезаминированию фенилаланина,  при проведении микробиологических исследований.  Состав (в пересчете на 1 л готовой среды):  Агар микробиологический - 10,9 г. Натрий хлористый - 4,3 г. Экстракт автолизированных дрожжей осветленный –  2,9 г. L-Фенилаланин - 1,8 г. Натрий фосфорнокислый двузамещенный - 0,1 г.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | кг | 0,25 |  |  |
| 19 | **Бульон МРС**  **для лактобактерий,**  **сухой,**  **(500г/уп.GM369-500G) Хаймедия**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Гранулированная сухая среда для культивирования лактобактерий.  Состав, грамм/литр:  Протеозопептон 10,00; Мясной экстракт 10,00; Дрожжевой экстракт 5,00; Глюкоза 20,00; Твин-80 1,00; Аммония цитрат 2,00; Натрия ацетат 5,00; Магния сульфат 0,10; Марганца сульфат 0,05; Натрия гидрофосфат 2,00. Конечное значение рН (при 25°С) 6,5 ± 0,2.  Упаковка – 500г  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | Упак. | 1 |  |  |
| 20 | **Среда Левина**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Среда Левина для культивирования микроорганизмов. Представляет собой мелкодисперсный, гигроскопичный,  светочувствительный порошок светло-сиреневого цвета.  Состав:  Панкреатический гидролизат рыбной муки 12,0  Дрожжевой экстракт -1,0  Д-лактоза, 1-водная-10,0  Натрия гидрофосфат-0,7  Натрия хлорид-4,2  Эозин-Н-0,4  Метиленовый синий-0,065  Агар микробиологический-9,0  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | кг | 2 |  |  |
| 21 | **Среда с лизином**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Сухая среда для приготовления жидкой питательной среды для идентификации энтеробактерий по наличию у них фермента декарбоксилазы.  Состав (в пересчете на 1 л готовой среды):  Пептон ферментативный, сухой - 2,9 г. Гидролизат соевой муки ферментативный - 1,0 г. Глюкоза кристаллическая гидратная - 0,9 г. Кормовой концентрат L -лизина - 6,2 г. Бромтимоловый синий водорастворимый, индикатор - 0,035 г.  Представляет собой мелкодисперсный гомогенный, гигроскопичный, светочувствительный порошок светло-бежевого цвета.  Среда контроль лизин в виде сухого порошка для приготовления жидкой питательной среды для идентификации энтеробактерий по наличию у них фермента декарбоксилазы.  Контрольная среда для среды с лизином:  Пептон ферментативный, сухой - 3,2 г. Гидролизат соевой муки ферментативный - 1,2 г. Глюкоза кристаллическая гидратная - 1,0 г. Бромтимоловый синий водорастворимый, индикатор - 0,035 г.  Представляет собой мелкодисперсный гомогенный, гигроскопичный, светочувствительный порошок светло-бежевого цвета.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | кг | 0,5 |  |  |
| 22 | **Среда Кларка**  **(глюкозо-фосфатная среда)**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Питательная среда Кларка (ГФБ) для родовой идентификации энтеробактерий из проб воды, молока, пищевых продуктов, для постановки тестов  с метиловым красным и реакции  на ацетилметилкарбинол (реакция Фогеса - Проскауэра)  Состав:  Панкреатический гидролизат кормовых дрожжей 4,0;  Д-глюкоза 5,0;  Динатрия фосфат обезвоженный 3,5; Мелкодисперсный порошок светло-желтого цвета, гигроскопичный, светочувствительный.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | кг | 0,25 |  |  |
| 23 | **Бульон лактозный**  **(среда №11)**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Питательная среда для контроля микробной загрязненности (лактозный бульон – среда для предварительного обогащения бактерий семейства Enterobacteriaceae), сухая  Состав (г/л):  Панкреатический гидролизат рыбной муки – 5,0 Дрожжевой экстракт– 2,0 Лактоза – 10,0 Феноловый красный – 0,025  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | кг | 0,25 |  |  |
| 24 | **Среда**  **для диф. энтеробак.**  **к индолу (среда №15)**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Питательная среда №15 ГРМ предназначена для дифференциации энтеробактерий по их способности к образованию индола.  Состав (г/л):  Панкреатический гидролизат рыбной муки – 20,0 г Дрожжевой экстракт – 2,0 г L–триптофан – 1,0 г  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | кг | 0,5 |  |  |
| 25 | **Сапонин 100г/уп**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Сапонин — сложное безазотистое органическое соединение из [гликозидов](https://ru.wikipedia.org/wiki/%D0%93%D0%BB%D0%B8%D0%BA%D0%BE%D0%B7%D0%B8%D0%B4) растительного происхождения с [поверхностно-активными](https://ru.wikipedia.org/wiki/%D0%9F%D0%BE%D0%B2%D0%B5%D1%80%D1%85%D0%BD%D0%BE%D1%81%D1%82%D0%BD%D0%BE-%D0%B0%D0%BA%D1%82%D0%B8%D0%B2%D0%BD%D1%8B%D0%B5_%D0%B2%D0%B5%D1%89%D0%B5%D1%81%D1%82%D0%B2%D0%B0) свойствами.  Раствор сапонина при взбалтывании образует густую стойкую пену.  Сапонины — бесцветные или желтоватые аморфные вещества без характерной [температуры плавления](https://ru.wikipedia.org/wiki/%D0%A2%D0%B5%D0%BC%D0%BF%D0%B5%D1%80%D0%B0%D1%82%D1%83%D1%80%D0%B0_%D0%BF%D0%BB%D0%B0%D0%B2%D0%BB%D0%B5%D0%BD%D0%B8%D1%8F) (обычно с разложением).  Наличие паспорта. | Упак. | 2 |  |  |
| 26 | **Желчь сухая**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Желчь крупного рогатого скота сухая используется в питательных средах для выделения энтеробактерий в качестве ингибитора роста грамположительной микрофлоры. 10 % раствор препарата сухой желчи соответствует свежей желчи.  Мелкодисперсный однородный порошок жёлтого с зеленоватым оттенком цвета  Данное вещество – химический реактив, не предназначенный для употребления внутрь или наружного применения.  Наличие паспорта. | кг | 1 |  |  |
| 27 | **Среда Лейфсона**  **(селенит. бульон)**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Предназначена для накопления сальмонелл и шигелл при посевах инфицированного материала с подозрением на присутствие бактерий salmonella.  Компонентный состав, грамм/литр:  Панкреатический гидролизат казеина (РП № 816-98) 5,26; D(+)-лактоза (ТУ 6-09-2293-79) 4,21; Натрий селенистокислый кислый (без теллура)  (ТУ 6-09-1965-77) 4,21; Динатрия фосфат обезвоженный  (ТУ 64-6-254-88) 6,32.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | кг | 1 |  |  |
| 28 | **Среда Плоскирева (бактоагар**  **д/выд. шигелл и сальм.)**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Среда предназначена для выращивания шигелл и сальмонелл, и дифференциации от других энтеробактерий. Должен соответствовать ТУ9398-045-78095326-2008.Ингибирующие вещества, входящие в состав среды должны подавлять рост грамположительной микрофлоры и в 2-3 раза кишечной палочки, не препятствовать росту шигелл и сальмонелл.  Упаковка - банки по 250г, срок годности не менее 2х лет  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | кг | 1 |  |  |
| 29 | **Бумага индикатор**  **универсальная pH 0-12**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Упаковка из 100 лакмусовых полосок для проведения pH тестов. На упаковке приведена таблица цветов соответствия pH.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | уп | 5 |  |  |
| 30 | **Диагностикум сыпнотифозный**  **для РПГА, жидкий**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Диагностикум эритроцитарный сыпнотифозный для реакции пассивной гемагглютинации РПГА №2  в комплекте с несенсибилизированными эритроцитами человека №8 (готовые к применению по 12,5 мл во фл.)  и лиофилизированной сывороткой к антигенам риккетсий Провачека –  в ампулах для приготовления 1 мл диагностической сыворотки в каждой.  Диагностикум бактериологический предназначен для выявление антител в сыворотке крови к Rickettsia prowazekii. Принцип метода: реакция непрямой гемагглютинации (РНГА).  Форма выпуска: флаконы с жидким диагностикумом –  не менее 8 в наборе, фл. с эритроцитами человека формалинизированные несенсибилизированные,  жидкие – не менее 2 флаконов в наборе,  и сывороткой диагностической сухой –  не менее 3 амп. по 0,1 мл наборе. Условия хранения: при температуре +2...8°C в сухом темном месте. Наличие действующего регистрационного удостоверения. | набор | 1 |  |  |
| 31 | **«Диагностикум эритроцитарный сальмонеллезный**  **О-антигенный, жидкий», набор №1**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Набор реагентов для постановки реакции пассивной гемагглютинации (РПГА) включает:  1. Диагностикум эритроцитарный сальмонеллезный комплексный (1, 2, 3, 4, 6, 7, 8, 9, 10, 12) гомогенная суспензия коричневого цвета без хлопьев, при отстаивании образуются два слоя - плотный коричневый осадок эритроцитов и прозрачная желтоватая надосадочная жидкость; 6 мл - 1 флакон; 2. Сыворотки диагностические сальмонеллезные неадсорбированные сухие к отдельным серогруппам A, B, C1, C2, Д, E по 0,1 мл - 6 флаконов; 3. 1% взвесь формалинизированных, несенсибилизированных эритроцитов барана1 мл - 1 флакон; 4. 0,9% раствора натрия хлорида; по 8 мл - 4 флакона; 5. Планшет круглодонный для иммунологических реакций с прозрачным бесцветным круглым дном - 2 штуки. Наличие действующего регистрационного удостоверения. | набор | 5 |  |  |
| 32 | **Диагностикум эритроцитарный сальмонеллезный Vi-антигенный, жидкий»**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Предназначен для выявления антител к Vi-антигену возбудителя брюшного тифа (Salmonella typhi) в сыворотке или плазме крови человека в реакции пассивной гемагглютинации (РПГА), в формате качественного и полуколичественного тестов.  В состав набора входят контрольные эритроциты, тест-эритроциты, контрольные образцы, РРО. Все компоненты готовы к применению, во флаконах с завинчивающейся крышкой. Набор укомплектован планшетом для микротитрования и ванночкой.  Контрольные эритроциты - окрашенная суспензия формалинизированных эритроцитов барана, сенсибилизированных Vi-антигеном возбудителя брюшного тифа.  Чувствительность и специфичность – 100%.  Образец для исследования – сыворотка (плазма) крови, 10 мл.  Набор на 64 анализа (при качественном исследовании) или 12 анализов (при полуколичественном исследовании)  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | набор | 10 |  |  |
| 33 | **Диагностикум эритроцитарный сальмонеллезный**  **О (1,9,12)**  **серогр. Д, жидкий**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Диагностикумы эритроцитарные сальмонеллезные отдельных основных О-групп сальмонелл по схеме Кауфмана-Уайта получают путем сенсибилизации эритроцитов барана О-антигенами из  сальмонелл  серогрупп.  Представляют собой 1 % взвесь формалинизированных эритроцитов барана, сенсибилизированных антигенами из сальмонелл в фосфатном буферном растворе  (рН- 7,2 ± 0,2; концентрация – 0,06 моль/л).  Консервант – формалин.  Гомогенная суспензия коричневого цвета без хлопьев; при отстаивании образуется 2 слоя: плотный коричневый осадок эритроцитов и прозрачная желтоватая надосадочная жидкость  Состав набора:  Диагностикум сальмонеллезный О-1,9,12.  Набор на 12 анализов.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | набор | 1 |  |  |
| 34 | **Диагностикум эритроцитарный сальмонеллезный**  **О (1,2,12)**  **серогр. А,**  **жидкий**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Диагностикумы эритроцитарные.  Диагностикумы эритроцитарные сальмонеллезные отдельных основных О-групп сальмонелл по схеме Кауфмана-Уайта получают путем сенсибилизации эритроцитов барана  О -антигенами из сальмонелл серогрупп.  Представляют собой 1 % взвесь формалинизированных эритроцитов барана, сенсибилизированных антигенами из сальмонелл в фосфатном буферном растворе  (рН- 7,2 ± 0,2; концентрация – 0,06 моль/л).  Консервант – формалин.  Гомогенная суспензия коричневого цвета без хлопьев;  при отстаивании образуется 2 слоя: плотный коричневый осадок эритроцитов и прозрачная желтоватая надосадочная жидкость.  Состав набора:  Диагностикум сальмонеллезный О-1,2,12.  Набор на 12 анализов.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | набор | 1 |  |  |
| 35 | **Диагностикум эритроцитарный сальмонеллезный**  **О (1,4,12)**  **серогр. В,**  **жидкий**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Диагностикумы эритроцитарные сальмонеллезные отдельных основных О-групп сальмонелл по схеме Кауфмана-Уайта получают путем сенсибилизации эритроцитов барана О - антигенами из  сальмонелл  серогрупп.  Представляют собой 1 % взвесь формалинизированных эритроцитов барана, сенсибилизированных антигенами из сальмонелл в фосфатном буферном растворе  (рН- 7,2 ± 0,2; концентрация – 0,06 моль/л).  Консервант – формалин.  Гомогенная суспензия коричневого цвета без хлопьев;  при отстаивании образуется 2 слоя: плотный коричневый осадок эритроцитов и прозрачная желтоватая надосадочная жидкость  Состав набора:  Диагностикум сальмонеллезный О-1,4,12  Набор на 12 анализов.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | набор | 1 |  |  |
| 36 | **Диагностикум эритроцитарный сальмонеллезный**  **О (6,7)**  **серогр.С1,**  **жидкий**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Диагностикумы эритроцитарные сальмонеллезные отдельных основных О-групп сальмонелл по схеме Кауфмана-Уайта получают путем сенсибилизации эритроцитов барана О -антигенами из сальмонелл серогрупп.  Представляют собой 1 % взвесь формалинизированных эритроцитов барана, сенсибилизированных антигенами  из сальмонелл в фосфатном буферном растворе  (рН- 7,2 ± 0,2; концентрация – 0,06 моль/л).  Консервант – формалин.  Гомогенная суспензия коричневого цвета без хлопьев;  при отстаивании образуется 2 слоя:  плотный коричневый осадок эритроцитов и прозрачная желтоватая надосадочная жидкость  Состав набора:  Диагностикум сальмонеллезный О-6,7  Набор на 12 анализов.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | набор | 1 |  |  |
| 37 | **Диагностикум эритроцитарный сальмонеллезный**  **О (6,8)**  **серогр.С1,**  **жидкий**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Диагностикумы эритроцитарные сальмонеллезные отдельных основных О-групп сальмонелл по схеме Кауфмана-Уайта получают путем сенсибилизации эритроцитов барана О -антигенами из сальмонелл  серогрупп.  Представляют собой 1 % взвесь формалинизированных эритроцитов барана, сенсибилизированных антигенами  из сальмонелл в фосфатном буферном растворе  (рН- 7,2 ± 0,2; концентрация – 0,06 моль/л).  Консервант – формалин.  Гомогенная суспензия коричневого цвета без хлопьев;  при отстаивании образуется 2 слоя:  плотный коричневый осадок эритроцитов и прозрачная желтоватая надосадочная жидкость  Состав набора:  Диагностикум сальмонеллезный О-6,8  Набор на 12 анализов.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | набор | 1 |  |  |
| 38 | **Диагностикум эритроцитарный сальмонеллезный**  **О (3,10)**  **серогр.С1,**  **жидкий**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Диагностикумы эритроцитарные сальмонеллезные отдельных основных О-групп сальмонелл по схеме Кауфмана-Уайта получают путем сенсибилизации эритроцитов барана О -антигенами из  сальмонелл  серогрупп.  Представляют собой 1 % взвесь формалинизированных эритроцитов барана, сенсибилизированных антигенами  из сальмонелл в фосфатном буферном растворе  (рН- 7,2 ± 0,2; концентрация – 0,06 моль/л).  Консервант – формалин.  Гомогенная суспензия коричневого цвета без хлопьев;  при отстаивании образуется 2 слоя:  плотный коричневый осадок эритроцитов и прозрачная желтоватая надосадочная жидкость  Состав набора:  Диагностикум сальмонеллезный О-3,10  Набор на 12 анализов.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | набор | 1 |  |  |
| 39 | **Диагностикумы**  **для выявления стрептококков**  **групп А**  **в реакции коагглютинации, жидкие**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Диагностикум предназначен для идентификации группоспецифического антигена стрептококка  группы A в реакции коагглютинации на стекле  Состав:  -диагностикум стрептококка группы "А", коагглютинационный;  - специфические кроличьи антитела к групповому антигену стрептококка группы А, сорбированные на клетках золотистого стафилококка - 1фл;  - контрольный диагностикум /К-/,  - иммуноглобулины нормальной кроличьей сыворотки, сорбированные на клетках золотистого стафилококка –  1 фл;  -положительный контрольный образец /К+А/  - экстракт группоспецифического, полисахарида стрептококка группы А- 1фл;  - раствор для экстракции № 1 - 1 фл;  - раствор для экстракции № 2 - 1 фл.  - инструкция по применению - 1 шт.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | набор | 10 |  |  |
| 40 | **Диагностикумы**  **для выявления стрептококков**  **групп В**  **в реакции коагглютинации, жидкие**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Диагностикум предназначен для идентификации группоспецифического антигена стрептококка  группы В в реакции коагглютинации на стекле.  Состав:  -диагностикум стрептококка группы "В", коагглютинационный  - специфические кроличьи антитела к групповому антигену стрептококка  группы В, сорбированные на клетках золотистого стафилококка – 1 фл;  - контрольный диагностикум /К-/,  - иммуноглобулины нормальной кроличьейсыворотки, сорбированные на клетках золотистого стафилококка- 1 фл;  положительный контрольный образец /К+В/  - экстракт группоспецифического полисахарида стрептококка  группы В - 1фл;  раствор для экстракции № 1- 1 фл;  раствор для экстракции № 2- 1 фл.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | набор | 10 |  |  |
| 41 | **Диагностикумы**  **для выявления стрептококков**  **групп С**  **в реакции коагглютинации,**  **жидкие**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Диагностикум предназначен для идентификации группоспецифического антигена стрептококка  группы С в реакции коагглютинации на стекле.  Состав:  -диагностикум стрептококка группы "С", коагглютинационный - специфические кроличьи антитела к групповому антигену стрептококка группы С, сорбированные на клетках золотистого стафилококка – 1 фл;  - контрольный диагностикум /К-/,  - иммуноглобулины нормальной кроличьей, сыворотки, сорбированные на клетках золотистого стафилококка - 1 фл;  - положительный контрольный образец /К+С/  - экстракт группоспецифического полисахарида стрептококка группы С- 1фл;  раствор для экстракции № 1- 1 фл;  раствор для экстракции № 2- 1 фл.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | набор | 10 |  |  |
| 42 | **Диагностикумы**  **для выявления стрептококков**  **групп G**  **в реакции**  **коагглютинации, жидкие**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Диагностикум предназначен для идентификации группоспецифического антигена стрептококка  группы G в реакции коагглютинации на стекле  Состав:  -диагностикум стрептококка группы "G", коагглютинационный;  - специфические кроличьи антитела к групповому антигену стрептококка группы G, сорбированные на клетках золотистого стафилококка – 1 фл;  - контрольный диагностикум /К-/,  - иммуноглобулины нормальной кроличьей сыворотки, сорбированные на клетках золотистого стафилококка- 1 фл;  - положительный контрольный образец /К+G/ - экстракт группоспецифического полисахарида стрептококка группы G- 1фл;  - раствор для экстракции № 1- 1 фл;  - раствор для экстракции № 2- 1 фл.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | набор | 10 |  |  |
| 43 | **Диски**  **с бацитрацином**  **10ЕД**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Стерильные диски из фильтровальной бумаги, пропитанные раствором бацитрацина 10 ЕД.  В стеклянном флаконе по 50 шт.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | фл | 30 |  |  |
| 44 | **Диски**  **с бацитрацином**  **0,04 ЕД**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Стерильные диски из фильтровальной бумаги, пропитанные раствором бацитрацина 0,04 ЕД.  В стеклянном флаконе по 50 шт.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | фл | 10 |  |  |
| 45 | **Диски**  **с дезоксихолат натрия**  **3мг**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер* | Стерильные диски из фильтровальной бумаги, пропитанные раствором дезоксихолат натрия 3мг.  В стеклянном флаконе по 100 шт.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | фл | 5 |  |  |
| 46 | **Диски**  **с новобиоцином**  **5мгк**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Стерильные диски из фильтровальной бумаги, пропитанные раствором налидиксовой кислотой 5 мкг.  В стеклянном флаконе по 50 шт.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | фл | 20 |  |  |
| 47 | **Диски**  **с оптохином**  **для идентификац. пневмококков**  **6 мкг**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Стерильные диски из фильтровальной бумаги, пропитанные раствором оптохином 6 мкг.  В стеклянном флаконе по 100 шт.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | фл | 30 |  |  |
| 48 | **Диски**  **с оксациллином**  **1мкг**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Стерильные диски из фильтровальной бумаги, пропитанные раствором оксациллином 1мкг.  В стеклянном флаконе по 100 шт.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | фл | 2 |  |  |
| 49 | **Контейнер стерильный**  **для сбора биоматериала**  **60 мл**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Контейнер ёмкостью 60 мл с герметичной крышкой, этикеткой, пластиковый, стерильный.  Предназначен для взятия проб биоматериалов - мочи, мокроты и проч.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | шт | 5000 |  |  |
| 50 | **Контейнер стерильный**  **для сбора биоматериала**  **100-120 мл**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Контейнер ёмкостью 100-120 мл с герметичной крышкой, этикеткой, пластиковый, стерильный.  Предназначен для взятия проб биоматериалов - мочи, мокроты и проч.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | шт | 1500 |  |  |
| 51 | **Контейнер стерильный**  **для сбора биоматериала**  **с ложкой**  **60 мл**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Контейнер ёмкостью 60 мл с герметичной крышкой, этикеткой, пластиковый, стерильный, с ложкой. Предназначен для взятия проб биоматериалов — кала.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | шт | 1000 |  |  |
| 52 | **Микро-ГРАМ-НИЦФ**  **набор реагентов**  **для окраски микроорганизмов**  **по методу Грама**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Предназначен для дифференциально-диагностической окраски микроорганизмов путем последовательной обработки мазка, взятого из биологического материала человека (гной, мокрота, моча и др.), компонентами комплекта.  Один комплект рассчитан на проведение окраски 100 мазков.  Состав набора:  -генциановый фиолетовый карболовый, готов к применению –1 флакон (100 мл.);  -фуксин основной карболовый концентрированный –  1 флакон (10 мл.);  - раствор Люголя, готов к применению - 1 флакон (100 мл)  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | набор | 15 |  |  |
| 53 | **Метиленовый синий**  **по Леффлеру**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Раствор Метиленовый синий по Леффлеру предназначен для первичной окраски микроорганизмов, а также для использования  в качестве дополнительного красителя в составе реагентов для окраски спор микроорганизмов  по методу Ожешки. Раствор представляет собой непрозрачную жидкость синего цвета. Состав:  Раствор метиленового синего по Леффлеру  (Метиленовый синий 0,3% раствор в 30% спирте этиловом 96º с 0,1% гидроксидом калия),  Упаковка 100 мл – 1 фл.  Паспорт. | Флак. | 1 |  |  |
| 54 | **Наконечники**  **для пипеток 200мкл**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Материал - пластик, нестерильные. Объем пробы - 5-200 мкл,  цвет – желтый. В упаковке 1000 шт.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | уп | 10 |  |  |
| 55 | **Наконечники**  **для пипеток**  **100-1000мкл**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Материал - пластик, нестерильные. Объем пробы - 100-1000 мкл,  цвет – голубой. В упаковке 1000 шт.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | уп | 3 |  |  |
| 56 | **ОКСИтест –**  **для определение бактериальной цитохромоксидазы**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | ОКСИтест - индивидуальный тест для обнаружения бактериальной цитохромоксидазы.  Форма выпуска: полоски, 50шт.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | уп | 4 |  |  |
| 57 | **ПИРАтест –**  **определение активности пирролидонилариламидазы**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Диагностические полоски для определения пирролиданилариламидазной активности.  Продолжительность теста:  10 минут с момента получения чистой культуры.  Форма выпуска: полоски по 50 штук. Наличие действующего регистрационного удостоверения. | уп | 4 |  |  |
| 58 | **ОНПтест-**  **оплределение**  **в-галактозидазы**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Диагностические полоски для определения бета-галактозидазы Форма выпуска: полоски по 50 штук. Наличие действующего регистрационного удостоверения. | уп | 4 |  |  |
| 59 | **Индоксил-тест**  **(50шт/уп)**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Диагностические полоски для определения индоксила Форма выпуска: полоски по 50 штук.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | упак | 2 |  |  |
| 60 | **Сыворотка крови**  **крупного рогатого скота для культур клеток,**  **жидкая**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Прозрачная жидкость от соломенно-желтого до красновато-оранжевого цвета.  При хранении допускается появление слабой опалесценции и незначительного хлопьевидного осадка, разбивающегося при встряхивании.  Прозрачность (ед. оптич. плотности) - не более 0,45;  Значение рН: от 7,4 до 8,2;  Содержание белка - в диапазоне от 60,0 до 80,0 г/л;  Содержание гемоглобина - не более 0,5 г/л;  Упаковка- флакон 100 мл. Наличие действующего регистрационного удостоверения. | фл | 5 |  |  |
| 61 | **Тупфер**  **для взятия мазков**  **на исследование биоматериала**  **с транспортной средой Aimsa**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Транспортная система со средой Эймса в пластиковой пробирке для взятия мазков, стерильная.  Размер пробирки 13х150 (+-5) мм. Снабжены длинным пластиковым шпателем  с вискозным тампоном на конце.  Имеют бумажную этикетку с полями для заполнения информации.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | шт | 4000 |  |  |
| 62 | **Тупфер**  **для взятия мазков**  **на исследование биоматериала**  **с транспортной средой Стюарта**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Транспортная система со средой Стюарта в пластиковой пробирке для взятия мазков стерильная, размер пробирки 13х150(+-5) мм. Снабжены длинным пластиковым шпателем  с вискозным тампоном на конце.  Имеют бумажную этикетку с полями для заполнения информации.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | шт | 2000 |  |  |
| 63 | **Тупфер**  **для взятия мазков**  **на исследование биоматериала**  **в пробирке**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Содержит тампон-зонд размером 150x12 мм стерильный хлопковый в полиэтиленовой (PE) пробирке, предназначен для асептического взятия клинического материала, индивидуально упакован.  На полипропиленовой палочке  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | шт | 8000 |  |  |
| 64 | **Тампон-зонд**  **для взятия мазков**  **на исследование биоматериала**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Тампон состоит из пластикового аппликатора длиной 15(+-5) см и головки-тампона, из хлопка (вискозы) стерильный, в индивидуальной упаковке.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | шт | 10000 |  |  |
| 65 | **Чашка Петри пластиковая одноразовая 90 мм**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Предназначены для микробиологических исследований. Основание и крышка изготовлены  из полистирола, диаметр 90мм.  Вентилируемые.  Стерильные, в групповой упаковке по 10 или 20шт.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | шт | 6000 |  |  |
| 66 | **Чашка Петри**  **стеклянная**  **90 мм**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Предназначена для культивирования микроорганизмов на плотных и питательных средах.  Выдерживает химические и термические режимы стерилизации. Изготовлена из стекла марки НС.  Наружный Ø основания 100-2,0 мм Наружный Ø крышки-110+2,0 мм Высота основания - 20 ± 2,0 мм Высота крышки - 18 ± 2,0 мм  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | шт | 540 |  |  |
| 67 | **Пробка силиконовая двухконусная**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Пробка силиконовая №14,5 двухконусная  предназначена для укупорки пробирок и флаконов. Устойчива к тепловому воздействию при t = +250°С, выдерживает 500 циклов автоклавирования,  устойчива к действиям растворов солей, слабых кислот, абсолютно не токсична  Размеры:  Диаметр конусов – 11/13 мм Диаметр середины – 17 мм Высота – 44 мм  Канал – несквозное отверстие для инструмента,  легко прокалывается  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | шт | 1000 |  |  |
| 68 | **Штативы пластиковые**  **для пробирок на 10 шт.**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Материал корпуса и основания - полиэтилен низкого давления марки ПЭ2НТ-12  ТУ 2243-176-00203335,  стойка из полиэтилена марки PP1500J  ТУ 2211-136-05766081. Габаритные размеры: (130-4)х(68-1,9)х(80-1,9) мм, разборный. Диаметр гнезда 18 мм.  Количество гнезд - 10 штук. Комплектация изделия:  корпус 1, основание 1, стойка 4 шт.,  Разборный штатив с цифровой маркировкой гнёзд предназначен для установки пробирок.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | шт | 10 |  |  |
| 69 | **Мешки автоклавируемые лабораторные**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Пакеты полипропиленовые одноразовые с индикаторами стерилизации, для сбора и термической обработки (дезинфекции и утилизации) медико-биологических отходов  Пакеты изготовлены из термостойкого полипропилена специальной марки и температурой устойчивости  до 150 С. Пакеты снабжены индикатором паровой стерилизации 1-класса (индикатор-свидетель).  По достижении уровня критических параметров индикаторная полоска меняет свой цвет  со светло-бежевого на коричневый цвет.  Размер – 600\*750мм  Упаковка – 100шт  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | уп | 4 |  |  |
| 70 | **Пакеты газорегенерирующие «Анаэрогаз»**  **50 шт./уп.**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Сухие газогенерирующие пакеты Анаэрогаз предназначены для создания в анаэростате объёмом 2,5-3,0 л бескислородной и обогащенной углекислым газом искусственной атмосферы, оптимальной для культивирования и выделения  из первичного материала облигатно анаэробных бактерий (Bacteroides, Fusobacterium, Peptococcus, Petrostreptococcus и проч.)  Размеры пакетов 250 х 200 х 70 мм.  Упаковка - 50 шт.  Наличие паспорта (на русском языке) | уп | 12 |  |  |
| 71 | **Пипетка Пастера пластиковая стерильная**  **в инд. уп.**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Пипетка Пастера объемом 3 мл с нанесенной градуировкой изготовлена из полиэтилена, стерильная, в индивидуальной упаковке.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | шт | 2200 |  |  |
| 72 | **Стеклянные шарики**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Предназначены для нанесения равномерного газона микроорганизмов на плотной питательной среде  в чашках Петри, а также для перемешивания растворов в лабораторной практике.  Диаметр шарика - 5 мм  Паспорт (на русском языке) - наличие | кг | 7 |  |  |
| 73 | **Диски**  **с триметоприм/**  **сульфаметоксзолом 1,25/23,75мкг**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Стерильные диски из фильтровальной бумаги, пропитанные раствором триметоприм/сульфаметоксзолом 1,25/23,75мкг.  В стеклянном флаконе по 100 шт.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | фл | 3 |  |  |
| 74 | **Пробирка пластиковая 15мл**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Предназначена для центрифугирования биологических и иных жидкостей.  Пробирка коническая градуированная с окошком  для записи и винтовой крышкой.  Рельефная градуировка.  Нагрузка при центрифугировании не более 12000 g Стерилизация проведена методом радиационной обработки.  Объем.................................................... 15 мл Диаметр.............................................. 18,5 мм Высота................................................ 120 мм Цена деления....................................... 0,5 мл Материал пробирки................полипропилен Материал крышки.......................полиэтилен  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | шт | 700 |  |  |
| 75 | **Плазма**  **кроличья цитратная**  **сухая**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Плазма получена из крови кроликов путем смешивания с 5% раствором натрия лимоннокислого трехзамещенного.  Имеет вид пористой массы белого, бледно-розового или светло-желтого цвета, хорошо растворимая, стерильная. Форма выпуска: герметично запаянные ампулы, содержащие лиофилизат для приготовления 1 мл плазмы. Упаковка: по 10 ампул.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | уп | 10 |  |  |
| 76 | **Тубстер**  **с транспортной средой Кери-Блейера,**  **пластиковый аппликатор стерильный**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Транспортная система со средой Кэри-Блэра  в пластиковой пробирке для взятия мазков, стерильная.  Размер пробирки 13х150 мм. Снабжены длинным пластиковым шпателем  с вискозным тампоном на конце.  Имеют бумажную этикетку с полями для заполнения  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | шт | 700 |  |  |
| 77 | **Масло иммерсионное**  **100 мл**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Прозрачное масло без примесей для микроскопии  Назначение:  иммерсионная жидкость для микроскопии в видимой области спектра. Свойства:  прозрачное, имеет показатель преломления света, равный таковому стекла линзы и предметного стекла (1,57), не содержит примесей, вызывающих помутнение объектива.  Плотность при 20˚С: 0,985 - 0,995,  индекс преломления 1,57 - 1,58  Упаковка: флакон из полиэтилена объемом 100 мл  с инструкцией по применению. Наличие действующего регистрационного удостоверения. | фл | 5 |  |  |
| 78 | **Пробка**  **ватно-марлевая**  **для пробирок**  **ПБ-14, ПБ-16**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Пробки изготовлены из плотной ваты и обернуты в два слоя марли.  Пробки обеспечивают стабильную укупорку лабораторной посуды и фильтрацию содержимого  за счет проницаемой структуры.  Пробки являются многоразовыми изделиями и выдерживают обработку без потери качества:  не менее 10 циклов при t +169-171°C в суховоздушном шкафу;  не менее 40 циклов при t +119-121°C в автоклаве.  Упаковка – 500шт.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | Упак. | 2 |  |  |
| 79 | **Диски индикаторные**  **с пефлоксацином**  **5мкг**  **№100**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Стерильные диски из фильтровальной бумаги, пропитанные раствором налидиксовой кислотой 5 мкг.  В стеклянном флаконе по 100 шт.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | фл | 1 |  |  |
| 80 | **Шпатель бактериологический Дригальского**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Используется для расштриховки исследуемого материала по поверхности твердых питательных сред.  Размер – 4\*200мм  АЛЮМИНИЕВЫЙ СПЛАВ. НЕ ПОДВЕРЖЕН ВОЗДЕЙСТВИЮ КИСЛОТ.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | Шт. | 100 |  |  |
| 81 | **Триптон-соевый бульон**  **с казеиновым переваром**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Бульон соевый с казеиновым переваром (триптон-соевый бульон) (cтерилизовано гамма-облучением) (предназначенный для оценки стерильности жидкостей, применяемых в фармацевтическом производстве (методом растворения – MFT).  Состав:  Гидролизат казеина – 17 г/л  Папаиновый перевар соевой муки – 3г/л  Натрия хлорид – 5 г/л  Калия гидрофосфат – 2 г/л  Глюкоза – 2,5г/л  Гомогенный сыпучий светло-желтый порошок.  При 25°С водный раствор имеет рН 7,3 ± 0,2.  Ростовые характеристики референс-штаммов  через 18-48 ч при 35-37°С.  Упаковка – 500г.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | Упак. | 1 |  |  |
| 82 | **Диски индикаторные**  **с налидиксовой кислотой**  **30мкг №100**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Стерильные диски из фильтровальной бумаги, пропитанные раствором налидиксовой кислотой  30 мкг.  В стеклянном флаконе по 100 шт.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | фл | 1 |  |  |
| 83 | **Индоксил-тест**  **(50шт/уп)**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Диагностические полоски для определения индоксила Форма выпуска: полоски по 50 штук.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | упак | 3 |  |  |
| 84 | **Сыворотка диагностическая эшерихиозная поливалентная**  **для РА, ОКА**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Сыворотка диагностическая эшерихиозная ОК поливалентная представляет собой препарат, полученный из нативной сыворотки кроликов или баранов, гипериммунизированных смесью корпускулярных антигенов Escherichia coli  Сыворотки предназначены для ориентировочной серологической идентификации эшерихий в реакции агглютинации на стекле.  Определяемая группа микроорганизмов: А. Принцип метода: реакция агглютинации. Форма выпуска: флаконы, содержащие лиофилизированный препарат объемом не менее 1 мл. Внешний вид:  гигроскопичная пористая аморфная масса розовато-желтого цвета. Действующее регистрационное удостоверение - наличие | фл | 5 |  |  |
| 85 | **Сыворотка диагностическая эшерихиозная**  **для РА, О6**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Сыворотка диагностическая эшерихиозные О6  для реакции агглютинации моновалентная представляют собой препарат, полученный  из нативной сыворотки кроликов или баранов, гипериммунизированных смесью корпускулярных антигенов эшерихий.  Форма выпуска: ампулы, содержащие лиофилизированный препарат объемом не менее 1 мл. Наличие действующего регистрационного удостоверения. | фл | 3 |  |  |
| 86 | **Сыворотка диагностическая эшерихиозная**  **для РА, О75**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Сыворотка диагностическая эшерихиозные О75  для реакции агглютинации моновалентная представляют собой препарат, полученный  из нативной сыворотки кроликов или баранов, гипериммунизированных смесью корпускулярных антигенов эшерихий.  Форма выпуска: ампулы, содержащие лиофилизированный препарат объемом не менее 1 мл. Наличие действующего регистрационного удостоверения. | фл | 1 |  |  |
| 87 | **Сыворотка диагностическая эшерихиозная**  **для РА, ОК 6**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Сыворотка диагностическая эшерихиозные ОК6  для реакции агглютинации моновалентная представляют собой препарат, полученный  из нативной сыворотки кроликов или баранов, гипериммунизированных смесью корпускулярных антигенов эшерихий.  Форма выпуска: ампулы, содержащие лиофилизированный препарат объемом не менее 1 мл. Наличие действующего регистрационного удостоверения. | фл | 3 |  |  |
| 88 | **Сыворотка диагностическая эшерихиозная**  **для РА, ОК18**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Сыворотка диагностическая эшерихиозные ОК18  для реакции агглютинации моновалентная представляют собой препарат, полученный  из нативной сыворотки кроликов или баранов, гипериммунизированных смесью корпускулярных антигенов эшерихий.  Форма выпуска: ампулы, содержащие лиофилизированный препарат объемом не менее 1 мл. Наличие действующего регистрационного удостоверения. | фл | 1 |  |  |
| 89 | **Сыворотка сальмонеллезная**  **О-9**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | О-сыворотка адсорбированная для реакции агглютинации (РА), полученная из крови кроликов, содержащая агглютинины к О-антигенам сальмонелл, лиофилизат для диагностических целей Сыворотки по 2 мл, лиофилизированны. Гомогенный порошок кремового цвета, гигроскопичен. Фасовка в ампулах вместимостью 5 мл, герметично запаяны.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | фл | 1 |  |  |
| 90 | **Сыворотка сальмонеллезная**  **Нz6 Н-групповая**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Моновалентная Н-сыворотка адсорбированная для реакции агглютинации (РА), полученная из крови кроликов, содержащая агглютинины к H-антигенам сальмонелл, лиофилизат для диагностических целей.  Форма выпуска: Сыворотки по 2 мл, лиофилизированны. Гомогенный порошок кремового цвета, гигроскопичен. Наличие действующего регистрационного удостоверения. | фл | 1 |  |  |
| 91 | **Сыворотка сальмонеллезная Нm Н-групповая**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Моновалентная Н-сыворотка адсорбированная для реакции агглютинации (РА), полученная из крови кроликов, содержащая агглютинины к H-антигенам сальмонелл, лиофилизат для диагностических целей. Форма выпуска:  Сыворотки по 2 мл, лиофилизированны. Гомогенный порошок кремового цвета, гигроскопичен. Наличие действующего регистрационного удостоверения. | фл | 1 |  |  |
| 92 | **Теллурит калия**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Калий теллурит, 2%-ный раствор, нестерильный, флакон по 5мл.  Компонент для приготовления сред выделения (в том числе Клауберга II) и транспортирования возбудителей дифтерии, холеры и других бактерий. Содержание калия теллурита в 1 мл препарата может колебаться в пределах 0,020±0,002 г.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | фл | 30 |  |  |
| 93 | **Мочевина**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Химический реактив белого цвета.  Формула - CH4N2O  Квалификация - чда  ГОСТ 6691-77.  Паспорт. | кг | 1 |  |  |
| 94 | **Реактив Эрлиха**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Реагент для постановки реакции Эрлиха Микро-ЭРЛИХ-НИЦФ предназначен для биохимической дифференциации «индолположительных» и «индолотрицательных» микроорганизмов по признаку наличия индола в культуральной среде. Реактив рассчитан на проведение 200 анализов. Состав реактива:  Парадиметиламинобензальдегид – 0,9 г Кислота соляная концентрированная – 18,0 мл Спирт этиловый – 82,0 мл  Упаковка – 100мл  Паспорт. | Упак. | 30 |  |  |
| 95 | **Колпачок алюминиевый для пробирки диам.15-16 мм**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Колпачок алюминиевый для пробирки диам.15-16 мм, для негерметичного стерильного закрывания пробирок, автоклавируемый.  Колпачки изготовлены из алюминия и снабжены внутренней зажимной пружиной.  Диаметр колпачка – 16мм  Упаковка - 100шт.  Сертификат соответствия. | упак | 2 |  |  |
| 96 | **Спиртовка лабораторная**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Спиртовка с металлической оправой для установки металлической сетки предназначена для подогрева открытым пламенем.  Фитиль спиртовки изготовлен из хлопчатобумажного волокна, обеспечивающего ровное нетоксичное горение. Изготовлена из стекла ХС1 по ГОСТ 21400-75.  Объем - 100 мл Габаритные размеры, мм: (72 ± 2,0) х (90 ± 2,0).  Максимальная температура пламени до 900°С.  Паспорт. | шт | 5 |  |  |
| 97 | **Пробирки**  **для денси-ла-метра, упаковка 20 штук, производитель Lachema**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Предназначены для работы на имеющемся в эксплуатации оборудовании Денси-ла-метре, (производитель Lachema).  Одноразовые стерильные пробирки с круглым дном и цветной крышкой, вставляемой внутрь. Размеры:  объем 15 куб. см,  диаметр — 16 мм. (допустимый диапазон 15–18,5 мм,  включая отклонения),  высота 100 мм. Изготовлены из полистирола c высокой степенью прозрачности.  Пробка выполнена из полиэтилена низкой плотности.  Форма выпуска: 20 шт. в полиэтиленовом пакете  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | уп | 800 |  |  |
| 98 | **Пробирка – поплавок**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Пробирка лабораторная по ТУ 9461-008-52876351-2008, ПМ-10, поплавок, 10х30мм.  Разработана для химических, биологических и микробиологических лабораторных процедур. Изготовлена из стекла марки НС-1  по ГОСТ 19808-86.  Вместимость: 1,6±0,5 мл  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | Шт. | 500 |  |  |
| 99 | **Набор реагентов для определения чувствительности микроорганизмов к антибиотикам MIKROLATEST**  **«МПК Колистин»**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Набор реагентов для определения чувствительности микроорганизмов к антибиотикам MIKROLATEST предназначен для определения чувствительности микроорганизмов к антибиотикам на основе определения МПК (минимальной подавляющей концентрации).  Упаковка рассчитана на определение чувствительности 36 бактериальных культур. Результаты определения чувствительности учитывают через 16 – 20 часов инкубации.  Не менее 7 концентраций пенициллина в стрипе.  Наличие инструкции пользователя на русском языке, полиэтиленовых пакетов для термостатирования, пакетов для хранения неиспользованных стрипов.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | набор | 5 |  |  |
| 100 | **Набор реагентов для определения чувствительности микроорганизмов**  **к**  **антибиотикам MIKROLATEST «МПК Пенициллин»**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Набор для определения чувствительности грамположительных микроорганизмов  к антибактериальным препаратам  на основании определения МПК  (минимальной подавляющей концентрации).  Упаковка рассчитана на определение чувствительности 36 бактериальных культур. Результаты определения чувствительности учитывают через 16 – 20 часов инкубации.  Не менее 7 концентраций пенициллина в стрипе. Наличие инструкции пользователя на русском языке, полиэтиленовых пакетов для термостатирования, пакетов для хранения неиспользованных стрипов.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | Набор | 1 |  |  |
| 101 | **Набор реагентов**  **для определения чувствительности микроорганизмов**  **к**  **антибиотикам MIKROLATEST**  **«МПК Ванкомицин»**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Набор для определения чувствительности грамположительных микроорганизмов  к антибактериальным препаратам на основании определения МПК (минимальной подавляющей концентрации).  Упаковка рассчитана на определение чувствительности 36 бактериальных культур. Результаты определения чувствительности учитывают через 16 – 20 часов инкубации.  Не менее 7 концентраций ванкомицина в стрипе. Наличие инструкции пользователя на русском языке, полиэтиленовых пакетов для термостатирования, пакетов для хранения неиспользованных стрипов.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | Набор | 5 |  |  |
| 102 | **Суспензионная среда**  **для Сенсилатеста (МИК)**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Суспензионная среда MIC /МПК/ - вспомогательный препарат для наборов MIC /МПК/ (MIC /МПК/ Г-I, Г-II, УРИНЕ, НЕФЕРМ, СТАФИ), предназначенных для определения чувствительности микроорганизмов. Суспензионную среду поставляют в стерильных стеклянных пробирках, содержимое одной пробирки (13 мл) предназначено для приготовления суспензии 1 штамма.  Набор содержит:  30 пробирок суспензионной среды MIC /МПК  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | упак | 5 |  |  |
| 103 | **Суспензионная среда**  **для Сенсилатеста СТР (МИК)**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Суспензионная среда MIC G+ /МПК Г+/ — вспомогательный препарат для наборов MIC G+ /МПК Г+/, предназначенных для определения чувствительности микроорганизмов.  Суспензионную среду MIC G+ /МПК Г+/ поставляют в стерильных стеклянных пробирках, содержимое одной пробирки (13 мл) предназначено  для приготовления суспензии 1 штамма.  Набор содержит:  30 пробирок суспензионной среды MIC G+ /МПК Г+/  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | упак | 1 |  |  |
| 104 | **Диски**  **с флюконазолом**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Предназначены для определения чувствительности  к антимикробным препаратам диск-диффузионным методом.  Стерильные диски из фильтровальной бумаги, пропитанные раствором флуконазола 25 мкг. Упаковка из 10 картриджей по 50 дисков в каждом. Каждая упаковка укомплектована диспенсером для дисков. Этикетка на упаковке и картридже на русском языке.  1уп-10карт\*50шт  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | Упак. | 1 |  |  |
| 105 | **Диски**  **с вориконазолом**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Предназначены для определения чувствительности  к антимикробным препаратам диск-диффузионным методом.  Стерильные диски из фильтровальной бумаги, пропитанные раствором вориконазола 1 мкг. Упаковка из 10 картриджей по 50 дисков в каждом. Каждая упаковка укомплектована диспенсером  для дисков. Этикетка на упаковке и картридже на русском языке.  В упаковке: 10карт по 50шт.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | Упак. | 1 |  |  |
| 106 | **Линейка-шаблон**  **для измерения размеров зон задержки роста микроорганизмов**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Линейка-шаблон для измерения размеров зон задержки роста микроорганизмов  Размеры 200 x 95мм  В упаковке - 3шт.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | Упак | 1 |  |  |
| 107 | **Штатив-бокс**  **для предметных стекол**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Штатив-бокс на 50 предметных стекол с крышкой. Предназначен для хранения микропрепаратов на предметных стеклах размером 76 х 26 мм,  толщиной 2 мм.  Имеет нумерованные ячейки и поля для записи. Изготовлен бокс-штатив из полистирола  Размеры - 200 x 94 x 34 мм  Паспорт. | Шт. | 10 |  |  |
| 108 | **Дозатор**  **1-кан 20-200мкл**  **Экохим**  **(1.75.30.50.0060)**  **Или эквивалент**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Дозатор предназначен для объемного дозирования проб биожидкостей и реактивов.  Материал дозатора обладает повышенной химической стойкостью;  Дозатор частично автоклавируемый (стерилизации подвергается только ось держателя наконечника);  Посадочный конус выполнен из поливинилфторида. Внутренний стержень дозатора выполнен из термопластика (полиэфиркетон).  Диапазон дозирования: 20-200 мкл;  шаг: 1 мкл; наконечник: 200, 300 мкл. - Точность а) ± 2% (при объеме 20мкл);  б) ± 1,5% (при объеме 200мкл);  - Воспроизводимость а) менее 3% (при объеме 20мкл); б) менее 2% (при объеме 200мкл).  Комплектация:  - Дозатор;  - Паспорт (свидетельство о поверке);  - Инструкция по использованию;  - Сменные наконечники;  - Ключ для калибровки;  - Смазка.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | шт | 3 |  |  |
| 109 | **Дозатор**  **1-кан 0,5-10мкл**  **Экохим**  **(1.75.30.50.0020)**  **Или эквивалент**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Дозатор предназначен для объемного дозирования проб биожидкостей и реактивов.  Материал дозатора обладает повышенной химической стойкостью;  Дозатор частично автоклавируемый (стерилизации подвергается только ось держателя наконечника);  Посадочный конус выполнен из поливинилфторида. Внутренний стержень дозатора выполнен из термопластика (полиэфиркетон).  Диапазон дозирования: 0,5-10 мкл шаг: 0,1 мкл наконечник: 10, 20 мкл  Точность:  а) ± 8% (при объеме 1мкл);  б) ± 2,5% (при объеме 10мкл);  - Воспроизводимость:  а) менее 7% (при объеме 1мкл);  б) менее 3% (при объеме 10мкл).  Комплектация:  - Дозатор;  - Паспорт (свидетельство о поверке);  - Инструкция по использованию;  - Сменные наконечники;  - Ключ для калибровки;  - Смазка.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | шт | 1 |  |  |
| 110 | **Дозатор**  **1-кан 100-1000мкл**  **Экохим (1.75.30.50.0070)**  **Или эквивалент**  *Торговое наименование: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Товарный знак, модель, каталожный номер (артикул), (при наличии), при отсутствии: указать – отсутствует: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;*  *Производитель, страна происхождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.*  *Регистрационное удостоверение\_\_\_\_\_\_\_.*  *(Указать номер и дату регистрационного удостоверения на медицинское изделие зарегистрированного в установленном порядке на территории РФ).*  *Декларация о соответствии (либо сертификат о соответствии)\_\_\_\_\_\_ (Указать дату и номер)* | Материал дозатора обладает повышенной химической стойкостью;  Дозатор частично автоклавируемый  (стерилизации подвергается только ось держателя наконечника);  Посадочный конус выполнен из поливинилфторида. Внутренний стержень дозатора выполнен из термопластика (полиэфиркетон).  Диапазон дозирования: 100-1000 мкл; шаг: 5 мкл наконечник: 1000 мкл.  -Точность: а) ± 1,5% (при объеме 100мкл);  б) ± 1% (при объеме 1000мкл);  -Воспроизводимость: а) менее2% (при объеме 100мкл); б) менее 1% (при объеме 1000мкл).  Комплектация:  - Дозатор;  - Паспорт (свидетельство о поверке);  - Инструкция по использованию;  - Сменные наконечники;  - Ключ для калибровки;  - Смазка.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | шт | 1 |  |  |
| **Итого:** | | | | | |  |

Если товар облагается налогом на добавленную стоимость, указывается ставка в процентах. Если товар не облагается налогом на добавленнуюстоимость, указать причину освобождения от налогообложения.

**Итого сумма договора** (Указать цифрами и прописью) руб., в том числе НДС (\_\_%) \_\_\_\_\_\_рублей.

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

- Качество товара должно соответствовать технологическим и эксплуатационным (техническим) требованиям, предъявляемым к товару данного вида действующими нормативами и стандартами Российской Федерации.

- Поставляемый товар должен быть новым товаром, товаром, не прошедшим переработку и восстановление потребительских свойств, не бывшим в употреблении, соответствовать запрашиваемым техническим характеристикам и параметрам, а также свободным от прав на него третьих лиц. Импортный Товар должен быть выпущен для свободного обращения на территории РФ с уплатой всех таможенных платежей и пошлин.

**Место поставки товара:** 454092, г. Челябинск, ул. Доватора 23, в рабочие дни (с понедельника по пятницу, исключая праздничные дни) с 8.00 до 15.00 ч.

Под рабочими днями при исполнении Договора сторонами понимаются дни недели с понедельника по пятницу, исключая приходящиеся на эти дни недели выходные и праздничные дни, установленные или перенесенные в соответствии со статьей 112 Трудового кодекса РФ.

**Срок поставки товара:** Поставка Товара осуществляется в течение года на основании заявок, направленных посредством автоматизированной системы заказов «Электронный ордер».

**Условия поставки товара:**

- Комплектность поставки Товара обязательна.

**-** Поставка товара осуществляется в течение 10 (десяти) календарных дней с момента подачи заявки заказчика, направленной посредством автоматизированной системы заказов «Электронный ордер».

- Товар должен иметь копии регистрационных удостоверений, паспорта на русском языке; документы передаются вместе с Товаром.

-Товар поставляются в заводской упаковке.

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

- Исполнителю необходимо после подписания договора и внесения договора Заказчиком в программу ЭО АСЗ в течение не более одного дня активировать этот договор, загрузить товар в каталог ЭО АСЗ для своевременного формирования заказа и в дальнейшем выполнять работу согласно инструкции по работе с Системой.

**Остаточный срок годности:** не менее 80% (восьмидесяти процентов) от общего срока годности на момент поставки товара и подписания сторонами товарной накладной (ТОРГ-12).

**Стоимость товара составляет:**

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_) рублей \_\_\_\_\_\_ копеек.

**Стоимость товара включает:**

все расходы на перевозку, доставку по адресу Заказчика, страхование, уплату таможенных пошлин, налогов, сборов, других обязательных платежей, связанных с выполнением поставки, а также стоимость упаковки товара.

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

**Срок и порядок оплаты товара:**

Оплата Товара Заказчиком производится по безналичному расчету на основании счета, выставленного Поставщиком, в течении 90 (девяноста) календарных дней, после приемки Товара и подписания Заказчиком товарной накладной (форма ТОРГ-12).

Невыборка Заказчиком товаров в полном объеме согласно цене Договора, в период до конца действия Договора, не влечет для Заказчика обязательств по возмещению убытков Поставщику в связи с такой невыборкой.

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

* Учредительные документы с учетом внесенных в них изменений, свидетельства о государственной регистрации учредительных документов и внесенных в них изменений;
* Свидетельство о государственной регистрации контрагента, свидетельство о внесении в государственный реестр изменений в сведения о юридическом лице, не связанных с внесением в учредительные документы, свидетельство о постановке на учет в налоговом органе;
* Выписка из единого государственного реестра юридических лиц, выданная регистрирующим органом не ранее чем за один месяц до предоставления документов;
* Документы, подтверждающие полномочия лица на подписание договора, оформленные надлежащим образом (протокол (решение) уполномоченного органа управления контрагента о назначении Исполнительного органа; оригинал доверенности, если договор со стороны контрагента подписан не единоличным Исполнительным органом; согласие соответствующего органа управления контрагента на совершение сделки, предусмотренной договором, в случаях, когда это определено законодательством Российской Федерации и учредительными документами контрагента);
* Согласие контролирующих органов на совершение сделки или подтверждение уведомления соответствующих органов о совершении сделки в случаях, когда такое согласие или уведомление предусмотрено законодательством Российской Федерации;
* Информационная справка, содержащая сведения о владельцах контрагента, включая конечных бенефициаров, с приложением подтверждающих документов;
* Действующее Регистрационное удостоверение, Сертификат или Декларацию соответствия на предлагаемый Товар, и другие соответствующие информационные справки;

Настоящей заявкой подтверждаем, что против \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ *(наименование Участника размещения заказа)*

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

Настоящей заявкой подтверждаем, что \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ *(наименование Участника размещения заказа)*

* соответствует требованиям, установленным в соответствии с законодательством Российской Федерации к лицам, осуществляющим поставку товара, выполнение работы, оказание услуги, являющихся предметом договора;
* не находится в стадии ликвидации и отсутствуют решения арбитражного суда о признании несостоятельным (банкротом) и об открытии конкурсного производства;
* не приостановлена деятельность в порядке, установленном [Кодексом](consultantplus://offline/ref=3EEF83BA23A828AD0CA95920CBEA6FD2C45F7994077B296B8D4AB2E76479E8CBD7047B75745751BEl810Q) Российской Федерации об административных правонарушениях, на дату подачи заявки на участие в закупке;
* отсутствуют недоимки по налогам, сборам, задолженности по иным обязательным платежам в бюджеты бюджетной системы Российской Федерации (за исключением сумм, на которые предоставлены отсрочка, рассрочка, инвестиционный налоговый кредит в соответствии с законодательством Российской Федерации о налогах и сборах, которые реструктурированы в соответствии с законодательством Российской Федерации, по которым имеется вступившее в законную силу решение суда о признании обязанности заявителя по уплате этих сумм исполненной или которые признаны безнадежными к взысканию в соответствии с законодательством Российской Федерации о налогах и сборах). 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;
* у участника закупки – физического лица, либо у руководителя, членов коллегиального исполнительного органа, лица, исполняющего функции единоличного исполнительного органа, или главного бухгалтера юридического лица отсутствуют судимости за преступления в сфере экономики и (или) преступления, предусмотренные [статьями 289](https://www.consultant.ru/document/cons_doc_LAW_444861/7cb5d9b7f75fd72853e0610988cc9f6fdd08802e/#dst101897), [290](https://www.consultant.ru/document/cons_doc_LAW_444861/6411e005f539b666d6f360f202cb7b1c23fe27c3/#dst2054), [291](https://www.consultant.ru/document/cons_doc_LAW_444861/0108932a3c6234f73590b25799588ada492deb23/#dst2072), [291.1](https://www.consultant.ru/document/cons_doc_LAW_444861/a74ca4364cb5aa0d95db2b7636907af350ab52c8/#dst2086) 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;
* 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;
* обладает исключительными правами на результаты интеллектуальной деятельности, если в связи с исполнением договора заказчик приобретает права на такие результаты;
* отсутствует конфликт интересов между участником закупки и заказчиком или организатором процедуры закупки, под которым понимаются случаи, при которых руководитель заказчика и/или организатора процедуры закупки, член комиссии, лицо, ответственное за организацию конкурентной процедуры, руководитель отдела (отделения, подразделения), для нужд которого осуществляется закупка состоят в браке с физическими лицами, являющимися выгодоприобретателями, единоличным исполнительным органом хозяйственного общества (директором, генеральным директором, управляющим, президентом и другими), членами коллегиального исполнительного органа хозяйственного общества, руководителем (директором, генеральным директором) учреждения или унитарного предприятия либо иными органами управления юридических лиц - участников закупки, с физическими лицами, в том числе зарегистрированными в качестве индивидуального предпринимателя, - участниками закупки либо являются близкими родственниками (родственниками по прямой восходящей и нисходящей линии (родителями и детьми, дедушкой, бабушкой и внуками), полнородными и неполнородными (имеющими общих отца или мать) братьями и сестрами), усыновителями или усыновленными указанных физических лиц. Под выгодоприобретателями в данном случае понимаются физические лица, владеющие напрямую или косвенно (через юридическое лицо или через несколько юридических лиц) более чем десятью процентами голосующих акций хозяйственного общества либо долей, превышающей десять процентов в уставном капитале хозяйственного общества.
* 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;
* не является иностранным агентом;
* 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) поддерживающим санкционный режим в отношении РФ;
* отсутствуют сведения об участнике закупки в реестре недобросовестных поставщиков, предусмотренном [статьей 5](consultantplus://offline/ref=3EEF83BA23A828AD0CA95920CBEA6FD2C45C7B930773296B8D4AB2E76479E8CBD7047B75745751B7l811Q) Федерального закона «О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц», и (или) в реестре недобросовестных поставщиков, предусмотренном Федеральным законом «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд».

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

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

Все сведения о проведении запроса котировок просим сообщать уполномоченному лицу.

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

(должность подписавшего) (подпись) М.П. (фамилия, инициалы)

**Приложение №2**

к Документации о проведении закупки

АНКЕТА УЧАСТНИКА РАЗМЕЩЕНИЯ ЗАКАЗА

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

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

Участник размещения заказа

(уполномоченный представитель) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.

(подпись)  (фамилия, инициалы)

Главный бухгалтер \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.

(подпись)  (фамилия, инициалы)

М.П.

Директор \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.

(должность подписавшего  (подпись)  (фамилия, инициалы)

(для юридического лица))

**Приложение № 3**

к Документации о проведении закупки

Техническое задание

на поставку товара (без сопутствующих работ) - на поставку питательных сред и диагностических материалов для проведения микробиологических исследований

в бактериологической лаборатории учреждения

1. Требования к товару:

* 1. Комплектность поставки Товара обязательна.
  2. Качество товара должно соответствовать технологическим и эксплуатационным (техническим) требованиям, предъявляемым к товару данного вида действующими нормативами и стандартами Российской Федерации.
  3. Поставляемый товар должен быть новым товаром, товаром, не прошедшим переработку и восстановление потребительских свойств, не бывшим в употреблении, соответствовать запрашиваемым техническим характеристикам и параметрам, а также свободным от прав на него третьих лиц. Импортный Товар должен быть выпущен для свободного обращения на территории РФ с уплатой всех таможенных платежей и пошлин

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| №п/п | Наименование  товара | Описание, качественные характеристики, эксплуатационные характеристики товара. Показатели, позволяющие определить соответствие закупаемого товара установленным заказчиком. | Ед.  изм. | Кол-во |
| 1 | Питательная среда  для идентификации энтеробактерий сухая  (Агар Клиглера-ГРМ) | Питательная среда для идентификации энтеробактерий сухая представляет собой мелкодисперсный, гигроскопичный, светочувствительный порошок кремового цвета.  Состав среды, грамм/литр:  Панкреатический гидролизат рыбной муки  с тиосульфатом натрия 20,5 Дрожжевой экстракт 3,0  Лактоза 20,0  Натрия хлорид 3,0, Глюкоза 1,0, Железа сульфат 0,2  Железа окисного цитрат 0,1  Феноловый красный 0,05  Натрий сернистокислый (натрия сульфит) 0,5  Натрий углекислый (натрия карбонат) 0,01-0,25, Агар 10,0±3,0. Наличие действующего регистрационного удостоверения. | кг | 5 |
| 2 | Агар-агар (бактериологический) | Агар – гелеобразующий агент, используемый  в микробиологии для приготовления культуральных сред, обладает большой прозрачностью.  Используется в концентрациях от 1,2% до 1,6%.  Представляет собой кремово-белый порошок  с размером частиц 95% свыше 60.  Точка гелеобразования(1,5%) - 35 ± 3°C, прочность геля (1,5%, Nikan) - 800–1100 г/см2, прозрачность (1,5%) - ≤ 12 NTU.  Упаковка – 500г  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | уп | 1 |
| 3 | Питательный бульон | Предназначен для бактериологических исследований  в клинической и санитарной микробиологии с целью накопления холерного вибриона.  Состав: пептон ферментативный, натрия хлорид, калия нитрат, натрия карбонат, натрия метабисульфит.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | кг | 1 |
| 4 | Питательная среда  для дифтерийных микробов сухая (Пизу) | Компонентный состав, грамм/литр:  Панкреатический гидролизат казеина  (ТУ 9385-002-004479327-94) 36,2;  Экстракт кормовых дрожжей (ЭКД)  (ФС 42-3441-97) 1,0;  D-мальтоза (ТУ 6-09-2108-77) 3,4; Натрия хлорид (ГОСТ 4233-77) 5,2; Висмут лимоннокислый (ТУ 64-6-255-87) 1,7; L-цистин (ТУ 6-09-3252-80) 0,2; 8-оксихинолин сернокислый (хинозол)  (ТУ 6-09-07-668-76) 0,001;  Натрий углекислый (ГОСТ 5100-85Е) 2,5;  Агар микробиологический (ГОСТ 17206-96) 5,8±1,4.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | кг | 0,25 |
| 5 | Кровь баранья цитратная стерильная для питательных сред | Реагент для питательных сред представляет собой стерильную кровь барана без фибриновых волокон, эритроциты в сыворотке находятся во взвешенном состоянии, в смеси с антикоагулянтом цитрат натрия  в соотношении 4:1. Во флаконах по 100 мл суспензии. Предназначена для обогащения бактериологических питательных сред и определение гемолитической активности микроорганизмов  Срок годности реагента: 30 суток. Условия хранения: при температуре + 2...8°С, в упаковке предприятия-изготовителя в сухом, защищенном от света месте,  замораживание не допустимо.  100мл/уп.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | Флак. | 60 |
| 6 | Набор реагентов  для контроля микробной загрязненности (цитратный агар Симонса) «Питательная среда  №14 ГРМ» | Цитратный агар Симмонса с бромтимоловым синим,  для контроля микробной загрязненности нестерильных лекарственных сред и других объектов.  Состав среды, грамм/литр:  Натрия хлорид - 4,0,  Магния сульфат - 0,2, Натрия цитрат - 3,0, Аммония хлорид - 0,8, Натрия гидрофосфат - 1,0,  Бромтимоловый синий - 0,08, Агар 10,0±3,0. Действующее регистрационное удостоверение - наличие | кг | 0,5 |
| 7 | Питательная среда  №2 ГРМ (Сабуро) | Предназначена для выращивания и подсчёта общего числа дрожжевых и плесневых грибов при контроле микробной загрязнённости.18  Состав: панкреатический гидролизат рыбной муки, панкреатический гидролизат казеина, дрожжевой экстракт натрия фосфат однозамещённый, глюкоза, агар.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | кг | 5 |
| 8 | Набор реагентов  для контроля микробной загрязненности  (для определения ферментации глюкозы)  Питательная среда  №6 ГРМ | Состав среды: Панкреатический гидролизат рыбной муки, дрожжевой экстракт, натрий хлористый, глюкоза, феноловый красный. В виде гомогенного сухого, легко растворимого порошка светло-желтого цвета с розовым оттенком.  Готовая среда красного цвета. Готовая среда пригодна не более 14 суток при температуре хранения +2...8°С в темном месте. Форма выпуска: среда в полиэтиленовых банка по 250 г. Набор реагентов необходимо хранить в герметично закрытой упаковке в сухом защищенном от света месте  при температуре +2...30°C. Срок годности порошка 2 года - с даты производства, указанной на упаковке.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | кг | 1,0 |
| 9 | Набор реагентов  для контроля микробной загрязненности  (для выращивания  P. Aeruginosae и  S. aureus )  Питательная среда №8 ГРМ | Среда для контроля микробной загрязненности.  Компонентный состав, грамм/литр:  - Пептон сухой ферментативный для бактериологических целей 20,0;  - Калий сернокислый 9,0;  - Натрий азотнокислый 4,0; - D-глюкоза 5,0; - Экстракт кормовых дрожжей 6,0; - Сода кальцинированная 0,4. - Мелкодисперсный светло-желтого порошок, водорастворимый.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | кг | 0,25 |
| 10 | Питательная среда  для контроля стерильности сухая (Тиогликолевая среда) | Предназначена для контроля стерильности лекарственных сред иммунобиологических препаратов.  Состав:  панкреатический гидролизат казеина, дрожжевой экстракт, натрия хлорид, глюкоза, натрия тиогликолят, натрия карбонат, цистеина гидрохлорид.  Действующее регистрационное удостоверение - наличие | кг | 2 |
| 11 | Маннит-солевой агар | Среда для селективного выделения и подсчета патогенных стафилококков.  Состав: Пептон ферментативный, сухой - 9,7 г  Маннит - 9,7 г  Натрий хлористый – 75,1 г  Агар микробиологический – 15г  Экстракт автолизированных дрожжей осветленный – 1,1г  Натрий углекислый - 0,4 г  Феноловый красный -0,02 г.  Гомогенный сыпучий светло-розовый порошок.  Готовая среда имеет красную окраску, прозрачна или слегка опалесцирует, по плотности соответствует 1,5% агаровому гелю. Наличие действующего регистрационного удостоверения. | кг | 1 |
| 12 | Триптон-соевый агар сухой | Состав, грамм/ литр:  Гидролизат казеина 15,00;  Папаиновый перевар соевой муки 5,00;  Натрия хлорид 5,00;  Агар-агар 15,00.  Конечное значение рН (при 25ºС) 7,3 ± 0,2. Гомогенный сыпучий светло-желтый порошок.  Готовая среда имеет светло-желтый цвет, прозрачна или слегка опалесцирует, соответствует по плотности 1,5 % агару. Наличие действующего регистрационного удостоверения. | кг | 2 |
| 13 | Агар питательный сухой | Предназначен для культивирования различных микроорганизмов таких, как: энтеробактерии, синегнойная палочка, стафилококки, а также для проведения  исследований в санитарной и клинической микробиологии. Представляет собой мелкодисперсный гигроскопичный порошок светло-желтого цвета.  Состав:  Панкреатический гидролизат рыбной муки-12,0  Пептон сухой ферментативный-12,0  Натрия хлорид-6,0  Агар микробиологический-10,0  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | кг | 7 |
| 14 | Агар Эндо | Для выделения энтеробактерий из исследуемого материала.  Состав среды: гидролизат рыбной муки, дрожжевой экстракт, натрия хлорид, натрия сульфит, натрия фосфат двузамещённый, лактоза, фуксин основной, агар.  Компоненты, входящие в состав среды, должны обеспечивать рост, дифференциацию по признаку ферментации лактозы.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | кг | 3 |
| 15 | Висмут-сульфит агар  для культивирования микроорганизмов | Предназначен для выделения сальмонелл из исследуемого материала.  Состав: панкреатический гидролизат рыбной муки, дрожжевой экстракт глюкозы, натрия хлорид, натрия фосфат двузамещенный, натрия сульфит, натрия карбонат, железа сульфат, бриллиантовый зелёный, висмут лимоннокислый, агар.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | кг | 2 |
| 16 | Питательная среда  для выделения стафилококков  сухая (стафилококкагар) | Питательная среда для выделения стафилококков.  Состав среды:  панкреатический гидролизат рыбной муки 5,0;  панкреатический гидролизат казеина 20,0;  пептон сухой ферментативный 10,0; дрожжевой экстракт 5,0; натрий хлористый 68,0±2,0; натрий фосфорнокислый двузамещенный 0,5; натрий углекислый 0,1-0,3;  агар 11,0±3,0. В виде гомогенного сухого, легко растворимого порошка светло-желтого цвета.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | кг | 8 |
| 17 | Среда бифидум | Для культивирования Bifidobacterium spp.  при производстве пробиотических препаратов, выделения бифидобактерий в бактериологических исследованиях клинического материала при подозрении на дисбактериоз.  Состав среды: панкреатический гидролизат казеина, дрожжевой экстракт, натрий хлористый, глюкоза, лактоза, цистеина гидрохлорид, магния сульфат, кислота аскорбиновая, натрий углекислый, агар. В виде гомогенного сухого, легко растворимого порошка светло-желтого цвета.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | кг | 3 |
| 18 | Фенилаланинагар | Фенилаланин-агар в виде сухого порошка  для приготовления плотной питательной среды, предназначенной для дифференциации энтеробактерий  по способности к дезаминированию фенилаланина,  при проведении микробиологических исследований.  Состав (в пересчете на 1 л готовой среды):  Агар микробиологический - 10,9 г. Натрий хлористый - 4,3 г. Экстракт автолизированных дрожжей осветленный –  2,9 г. L-Фенилаланин - 1,8 г. Натрий фосфорнокислый двузамещенный - 0,1 г.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | кг | 0,25 |
| 19 | Бульон МРС  для лактобактерий,  сухой,  (500г/уп.GM369-500G) Хаймедия | Гранулированная сухая среда для культивирования лактобактерий.  Состав, грамм/литр:  Протеозопептон 10,00; Мясной экстракт 10,00; Дрожжевой экстракт 5,00; Глюкоза 20,00; Твин-80 1,00; Аммония цитрат 2,00; Натрия ацетат 5,00; Магния сульфат 0,10; Марганца сульфат 0,05; Натрия гидрофосфат 2,00. Конечное значение рН (при 25°С) 6,5 ± 0,2.  Упаковка – 500г  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | Упак. | 1 |
| 20 | Среда Левина | Среда Левина для культивирования микроорганизмов. Представляет собой мелкодисперсный, гигроскопичный,  светочувствительный порошок светло-сиреневого цвета.  Состав:  Панкреатический гидролизат рыбной муки 12,0  Дрожжевой экстракт -1,0  Д-лактоза, 1-водная-10,0  Натрия гидрофосфат-0,7  Натрия хлорид-4,2  Эозин-Н-0,4  Метиленовый синий-0,065  Агар микробиологический-9,0  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | кг | 2 |
| 21 | Среда с лизином | Сухая среда для приготовления жидкой питательной среды для идентификации энтеробактерий по наличию у них фермента декарбоксилазы.  Состав (в пересчете на 1 л готовой среды):  Пептон ферментативный, сухой - 2,9 г. Гидролизат соевой муки ферментативный - 1,0 г. Глюкоза кристаллическая гидратная - 0,9 г. Кормовой концентрат L -лизина - 6,2 г. Бромтимоловый синий водорастворимый, индикатор - 0,035 г.  Представляет собой мелкодисперсный гомогенный, гигроскопичный, светочувствительный порошок светло-бежевого цвета.  Среда контроль лизин в виде сухого порошка для приготовления жидкой питательной среды для идентификации энтеробактерий по наличию у них фермента декарбоксилазы.  Контрольная среда для среды с лизином:  Пептон ферментативный, сухой - 3,2 г. Гидролизат соевой муки ферментативный - 1,2 г. Глюкоза кристаллическая гидратная - 1,0 г. Бромтимоловый синий водорастворимый, индикатор - 0,035 г.  Представляет собой мелкодисперсный гомогенный, гигроскопичный, светочувствительный порошок светло-бежевого цвета.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | кг | 0,5 |
| 22 | Среда Кларка  (глюкозо-фосфатная среда) | Питательная среда Кларка (ГФБ) для родовой идентификации энтеробактерий из проб воды, молока, пищевых продуктов, для постановки тестов  с метиловым красным и реакции  на ацетилметилкарбинол (реакция Фогеса - Проскауэра)  Состав:  Панкреатический гидролизат кормовых дрожжей 4,0;  Д-глюкоза 5,0;  Динатрия фосфат обезвоженный 3,5; Мелкодисперсный порошок светло-желтого цвета, гигроскопичный, светочувствительный.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | кг | 0,25 |
| 23 | Бульон лактозный  (среда №11) | Питательная среда для контроля микробной загрязненности (лактозный бульон – среда для предварительного обогащения бактерий семейства Enterobacteriaceae), сухая  Состав (г/л):  Панкреатический гидролизат рыбной муки – 5,0 Дрожжевой экстракт– 2,0 Лактоза – 10,0 Феноловый красный – 0,025  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | кг | 0,25 |
| 24 | Среда  для диф. энтеробак.  к индолу (среда №15) | Питательная среда №15 ГРМ предназначена для дифференциации энтеробактерий по их способности к образованию индола.  Состав (г/л):  Панкреатический гидролизат рыбной муки – 20,0 г Дрожжевой экстракт – 2,0 г L–триптофан – 1,0 г  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | кг | 0,5 |
| 25 | Сапонин 100г/уп | Сапонин — сложное безазотистое органическое соединение из [гликозидов](https://ru.wikipedia.org/wiki/%D0%93%D0%BB%D0%B8%D0%BA%D0%BE%D0%B7%D0%B8%D0%B4) растительного происхождения с [поверхностно-активными](https://ru.wikipedia.org/wiki/%D0%9F%D0%BE%D0%B2%D0%B5%D1%80%D1%85%D0%BD%D0%BE%D1%81%D1%82%D0%BD%D0%BE-%D0%B0%D0%BA%D1%82%D0%B8%D0%B2%D0%BD%D1%8B%D0%B5_%D0%B2%D0%B5%D1%89%D0%B5%D1%81%D1%82%D0%B2%D0%B0) свойствами.  Раствор сапонина при взбалтывании образует густую стойкую пену.  Сапонины — бесцветные или желтоватые аморфные вещества без характерной [температуры плавления](https://ru.wikipedia.org/wiki/%D0%A2%D0%B5%D0%BC%D0%BF%D0%B5%D1%80%D0%B0%D1%82%D1%83%D1%80%D0%B0_%D0%BF%D0%BB%D0%B0%D0%B2%D0%BB%D0%B5%D0%BD%D0%B8%D1%8F) (обычно с разложением).  Наличие паспорта. | Упак. | 2 |
| 26 | Желчь сухая | Желчь крупного рогатого скота сухая используется в питательных средах для выделения энтеробактерий в качестве ингибитора роста грамположительной микрофлоры. 10 % раствор препарата сухой желчи соответствует свежей желчи.  Мелкодисперсный однородный порошок жёлтого с зеленоватым оттенком цвета  Данное вещество – химический реактив, не предназначенный для употребления внутрь или наружного применения.  Наличие паспорта. | кг | 1 |
| 27 | Среда Лейфсона  (селенит. бульон) | Предназначена для накопления сальмонелл и шигелл при посевах инфицированного материала с подозрением на присутствие бактерий salmonella.  Компонентный состав, грамм/литр:  Панкреатический гидролизат казеина (РП № 816-98) 5,26; D(+)-лактоза (ТУ 6-09-2293-79) 4,21; Натрий селенистокислый кислый (без теллура)  (ТУ 6-09-1965-77) 4,21; Динатрия фосфат обезвоженный  (ТУ 64-6-254-88) 6,32.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | кг | 1 |
| 28 | Среда Плоскирева (бактоагар  д/выд. шигелл и сальм.) | Среда предназначена для выращивания шигелл и сальмонелл, и дифференциации от других энтеробактерий. Должен соответствовать ТУ9398-045-78095326-2008.Ингибирующие вещества, входящие в состав среды должны подавлять рост грамположительной микрофлоры и в 2-3 раза кишечной палочки, не препятствовать росту шигелл и сальмонелл.  Упаковка - банки по 250г, срок годности не менее 2х лет  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | кг | 1 |
| 29 | Бумага индикатор  универсальная pH 0-12 | Упаковка из 100 лакмусовых полосок для проведения pH тестов. На упаковке приведена таблица цветов соответствия pH.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | уп | 5 |
| 30 | Диагностикум сыпнотифозный  для РПГА, жидкий | Диагностикум эритроцитарный сыпнотифозный для реакции пассивной гемагглютинации РПГА №2  в комплекте с несенсибилизированными эритроцитами человека №8 (готовые к применению по 12,5 мл во фл.)  и лиофилизированной сывороткой к антигенам риккетсий Провачека –  в ампулах для приготовления 1 мл диагностической сыворотки в каждой.  Диагностикум бактериологический предназначен для выявление антител в сыворотке крови к Rickettsia prowazekii. Принцип метода: реакция непрямой гемагглютинации (РНГА).  Форма выпуска: флаконы с жидким диагностикумом –  не менее 8 в наборе, фл. с эритроцитами человека формалинизированные несенсибилизированные,  жидкие – не менее 2 флаконов в наборе,  и сывороткой диагностической сухой –  не менее 3 амп. по 0,1 мл наборе. Условия хранения: при температуре +2...8°C в сухом темном месте. Наличие действующего регистрационного удостоверения. | набор | 1 |
| 31 | «Диагностикум эритроцитарный сальмонеллезный  О-антигенный, жидкий», набор №1 | Набор реагентов для постановки реакции пассивной гемагглютинации (РПГА) включает:  1. Диагностикум эритроцитарный сальмонеллезный комплексный (1, 2, 3, 4, 6, 7, 8, 9, 10, 12) гомогенная суспензия коричневого цвета без хлопьев, при отстаивании образуются два слоя - плотный коричневый осадок эритроцитов и прозрачная желтоватая надосадочная жидкость; 6 мл - 1 флакон; 2. Сыворотки диагностические сальмонеллезные неадсорбированные сухие к отдельным серогруппам A, B, C1, C2, Д, E по 0,1 мл - 6 флаконов; 3. 1% взвесь формалинизированных, несенсибилизированных эритроцитов барана1 мл - 1 флакон; 4. 0,9% раствора натрия хлорида; по 8 мл - 4 флакона; 5. Планшет круглодонный для иммунологических реакций с прозрачным бесцветным круглым дном - 2 штуки. Наличие действующего регистрационного удостоверения. | набор | 5 |
| 32 | Диагностикум эритроцитарный сальмонеллезный Vi-антигенный, жидкий» | Предназначен для выявления антител к Vi-антигену возбудителя брюшного тифа (Salmonella typhi) в сыворотке или плазме крови человека в реакции пассивной гемагглютинации (РПГА), в формате качественного и полуколичественного тестов.  В состав набора входят контрольные эритроциты, тест-эритроциты, контрольные образцы, РРО. Все компоненты готовы к применению, во флаконах с завинчивающейся крышкой. Набор укомплектован планшетом для микротитрования и ванночкой.  Контрольные эритроциты - окрашенная суспензия формалинизированных эритроцитов барана, сенсибилизированных Vi-антигеном возбудителя брюшного тифа.  Чувствительность и специфичность – 100%.  Образец для исследования – сыворотка (плазма) крови, 10 мл.  Набор на 64 анализа (при качественном исследовании) или 12 анализов (при полуколичественном исследовании)  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | набор | 10 |
| 33 | Диагностикум эритроцитарный сальмонеллезный  О (1,9,12)  серогр. Д, жидкий | Диагностикумы эритроцитарные сальмонеллезные отдельных основных О-групп сальмонелл по схеме Кауфмана-Уайта получают путем сенсибилизации эритроцитов барана О-антигенами из  сальмонелл  серогрупп.  Представляют собой 1 % взвесь формалинизированных эритроцитов барана, сенсибилизированных антигенами из сальмонелл в фосфатном буферном растворе  (рН- 7,2 ± 0,2; концентрация – 0,06 моль/л).  Консервант – формалин.  Гомогенная суспензия коричневого цвета без хлопьев; при отстаивании образуется 2 слоя: плотный коричневый осадок эритроцитов и прозрачная желтоватая надосадочная жидкость  Состав набора:  Диагностикум сальмонеллезный О-1,9,12.  Набор на 12 анализов.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | набор | 1 |
| 34 | Диагностикум эритроцитарный сальмонеллезный  О (1,2,12)  серогр. А,  жидкий | Диагностикумы эритроцитарные.  Диагностикумы эритроцитарные сальмонеллезные отдельных основных О-групп сальмонелл по схеме Кауфмана-Уайта получают путем сенсибилизации эритроцитов барана  О -антигенами из сальмонелл серогрупп.  Представляют собой 1 % взвесь формалинизированных эритроцитов барана, сенсибилизированных антигенами из сальмонелл в фосфатном буферном растворе  (рН- 7,2 ± 0,2; концентрация – 0,06 моль/л).  Консервант – формалин.  Гомогенная суспензия коричневого цвета без хлопьев;  при отстаивании образуется 2 слоя: плотный коричневый осадок эритроцитов и прозрачная желтоватая надосадочная жидкость.  Состав набора:  Диагностикум сальмонеллезный О-1,2,12.  Набор на 12 анализов.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | набор | 1 |
| 35 | Диагностикум эритроцитарный сальмонеллезный  О (1,4,12)  серогр. В,  жидкий | Диагностикумы эритроцитарные сальмонеллезные отдельных основных О-групп сальмонелл по схеме Кауфмана-Уайта получают путем сенсибилизации эритроцитов барана О - антигенами из  сальмонелл  серогрупп.  Представляют собой 1 % взвесь формалинизированных эритроцитов барана, сенсибилизированных антигенами из сальмонелл в фосфатном буферном растворе  (рН- 7,2 ± 0,2; концентрация – 0,06 моль/л).  Консервант – формалин.  Гомогенная суспензия коричневого цвета без хлопьев;  при отстаивании образуется 2 слоя: плотный коричневый осадок эритроцитов и прозрачная желтоватая надосадочная жидкость  Состав набора:  Диагностикум сальмонеллезный О-1,4,12  Набор на 12 анализов.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | набор | 1 |
| 36 | Диагностикум эритроцитарный сальмонеллезный  О (6,7)  серогр.С1,  жидкий | Диагностикумы эритроцитарные сальмонеллезные отдельных основных О-групп сальмонелл по схеме Кауфмана-Уайта получают путем сенсибилизации эритроцитов барана О -антигенами из сальмонелл серогрупп.  Представляют собой 1 % взвесь формалинизированных эритроцитов барана, сенсибилизированных антигенами  из сальмонелл в фосфатном буферном растворе  (рН- 7,2 ± 0,2; концентрация – 0,06 моль/л).  Консервант – формалин.  Гомогенная суспензия коричневого цвета без хлопьев;  при отстаивании образуется 2 слоя:  плотный коричневый осадок эритроцитов и прозрачная желтоватая надосадочная жидкость  Состав набора:  Диагностикум сальмонеллезный О-6,7  Набор на 12 анализов.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | набор | 1 |
| 37 | Диагностикум эритроцитарный сальмонеллезный  О (6,8)  серогр.С1,  жидкий | Диагностикумы эритроцитарные сальмонеллезные отдельных основных О-групп сальмонелл по схеме Кауфмана-Уайта получают путем сенсибилизации эритроцитов барана О -антигенами из сальмонелл  серогрупп.  Представляют собой 1 % взвесь формалинизированных эритроцитов барана, сенсибилизированных антигенами  из сальмонелл в фосфатном буферном растворе  (рН- 7,2 ± 0,2; концентрация – 0,06 моль/л).  Консервант – формалин.  Гомогенная суспензия коричневого цвета без хлопьев;  при отстаивании образуется 2 слоя:  плотный коричневый осадок эритроцитов и прозрачная желтоватая надосадочная жидкость  Состав набора:  Диагностикум сальмонеллезный О-6,8  Набор на 12 анализов.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | набор | 1 |
| 38 | Диагностикум эритроцитарный сальмонеллезный  О (3,10)  серогр.С1,  жидкий | Диагностикумы эритроцитарные сальмонеллезные отдельных основных О-групп сальмонелл по схеме Кауфмана-Уайта получают путем сенсибилизации эритроцитов барана О -антигенами из  сальмонелл  серогрупп.  Представляют собой 1 % взвесь формалинизированных эритроцитов барана, сенсибилизированных антигенами  из сальмонелл в фосфатном буферном растворе  (рН- 7,2 ± 0,2; концентрация – 0,06 моль/л).  Консервант – формалин.  Гомогенная суспензия коричневого цвета без хлопьев;  при отстаивании образуется 2 слоя:  плотный коричневый осадок эритроцитов и прозрачная желтоватая надосадочная жидкость  Состав набора:  Диагностикум сальмонеллезный О-3,10  Набор на 12 анализов.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | набор | 1 |
| 39 | Диагностикумы  для выявления стрептококков  групп А  в реакции коагглютинации, жидкие | Диагностикум предназначен для идентификации группоспецифического антигена стрептококка  группы A в реакции коагглютинации на стекле  Состав:  -диагностикум стрептококка группы "А", коагглютинационный;  - специфические кроличьи антитела к групповому антигену стрептококка группы А, сорбированные на клетках золотистого стафилококка - 1фл;  - контрольный диагностикум /К-/,  - иммуноглобулины нормальной кроличьей сыворотки, сорбированные на клетках золотистого стафилококка –  1 фл;  -положительный контрольный образец /К+А/  - экстракт группоспецифического, полисахарида стрептококка группы А- 1фл;  - раствор для экстракции № 1 - 1 фл;  - раствор для экстракции № 2 - 1 фл.  - инструкция по применению - 1 шт.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | набор | 10 |
| 40 | Диагностикумы  для выявления стрептококков  групп В  в реакции коагглютинации, жидкие | Диагностикум предназначен для идентификации группоспецифического антигена стрептококка  группы В в реакции коагглютинации на стекле.  Состав:  -диагностикум стрептококка группы "В", коагглютинационный  - специфические кроличьи антитела к групповому антигену стрептококка  группы В, сорбированные на клетках золотистого стафилококка – 1 фл;  - контрольный диагностикум /К-/,  - иммуноглобулины нормальной кроличьейсыворотки, сорбированные на клетках золотистого стафилококка- 1 фл;  положительный контрольный образец /К+В/  - экстракт группоспецифического полисахарида стрептококка  группы В - 1фл;  раствор для экстракции № 1- 1 фл;  раствор для экстракции № 2- 1 фл.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | набор | 10 |
| 41 | Диагностикумы  для выявления стрептококков  групп С  в реакции коагглютинации,  жидкие | Диагностикум предназначен для идентификации группоспецифического антигена стрептококка  группы С в реакции коагглютинации на стекле.  Состав:  -диагностикум стрептококка группы "С", коагглютинационный - специфические кроличьи антитела к групповому антигену стрептококка группы С, сорбированные на клетках золотистого стафилококка – 1 фл;  - контрольный диагностикум /К-/,  - иммуноглобулины нормальной кроличьей, сыворотки, сорбированные на клетках золотистого стафилококка - 1 фл;  - положительный контрольный образец /К+С/  - экстракт группоспецифического полисахарида стрептококка группы С- 1фл;  раствор для экстракции № 1- 1 фл;  раствор для экстракции № 2- 1 фл.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | набор | 10 |
| 42 | Диагностикумы  для выявления стрептококков  групп G  в реакции  коагглютинации, жидкие | Диагностикум предназначен для идентификации группоспецифического антигена стрептококка  группы G в реакции коагглютинации на стекле  Состав:  -диагностикум стрептококка группы "G", коагглютинационный;  - специфические кроличьи антитела к групповому антигену стрептококка группы G, сорбированные на клетках золотистого стафилококка – 1 фл;  - контрольный диагностикум /К-/,  - иммуноглобулины нормальной кроличьей сыворотки, сорбированные на клетках золотистого стафилококка- 1 фл;  - положительный контрольный образец /К+G/ - экстракт группоспецифического полисахарида стрептококка группы G- 1фл;  - раствор для экстракции № 1- 1 фл;  - раствор для экстракции № 2- 1 фл.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | набор | 10 |
| 43 | Диски  с бацитрацином  10ЕД | Стерильные диски из фильтровальной бумаги, пропитанные раствором бацитрацина 10 ЕД.  В стеклянном флаконе по 50 шт.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | фл | 30 |
| 44 | Диски  с бацитрацином  0,04 ЕД | Стерильные диски из фильтровальной бумаги, пропитанные раствором бацитрацина 0,04 ЕД.  В стеклянном флаконе по 50 шт.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | фл | 10 |
| 45 | Диски  с дезоксихолат натрия  3мг | Стерильные диски из фильтровальной бумаги, пропитанные раствором дезоксихолат натрия 3мг.  В стеклянном флаконе по 100 шт.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | фл | 5 |
| 46 | Диски  с новобиоцином  5мгк | Стерильные диски из фильтровальной бумаги, пропитанные раствором налидиксовой кислотой 5 мкг.  В стеклянном флаконе по 50 шт.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | фл | 20 |
| 47 | Диски  с оптохином  для идентификац. пневмококков  6 мкг | Стерильные диски из фильтровальной бумаги, пропитанные раствором оптохином 6 мкг.  В стеклянном флаконе по 100 шт.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | фл | 30 |
| 48 | Диски  с оксациллином  1мкг | Стерильные диски из фильтровальной бумаги, пропитанные раствором оксациллином 1мкг.  В стеклянном флаконе по 100 шт.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | фл | 2 |
| 49 | Контейнер стерильный  для сбора биоматериала  60 мл | Контейнер ёмкостью 60 мл с герметичной крышкой, этикеткой, пластиковый, стерильный.  Предназначен для взятия проб биоматериалов - мочи, мокроты и проч.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | шт | 5000 |
| 50 | Контейнер стерильный  для сбора биоматериала  100-120 мл | Контейнер ёмкостью 100-120 мл с герметичной крышкой, этикеткой, пластиковый, стерильный.  Предназначен для взятия проб биоматериалов - мочи, мокроты и проч.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | шт | 1500 |
| 51 | Контейнер стерильный  для сбора биоматериала  с ложкой  60 мл | Контейнер ёмкостью 60 мл с герметичной крышкой, этикеткой, пластиковый, стерильный, с ложкой. Предназначен для взятия проб биоматериалов — кала.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | шт | 1000 |
| 52 | Микро-ГРАМ-НИЦФ  набор реагентов  для окраски микроорганизмов  по методу Грама | Предназначен для дифференциально-диагностической окраски микроорганизмов путем последовательной обработки мазка, взятого из биологического материала человека (гной, мокрота, моча и др.), компонентами комплекта.  Один комплект рассчитан на проведение окраски 100 мазков.  Состав набора:  -генциановый фиолетовый карболовый, готов к применению –1 флакон (100 мл.);  -фуксин основной карболовый концентрированный –  1 флакон (10 мл.);  - раствор Люголя, готов к применению - 1 флакон (100 мл)  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | набор | 15 |
| 53 | Метиленовый синий  по Леффлеру | Раствор Метиленовый синий по Леффлеру предназначен для первичной окраски микроорганизмов, а также для использования  в качестве дополнительного красителя в составе реагентов для окраски спор микроорганизмов  по методу Ожешки. Раствор представляет собой непрозрачную жидкость синего цвета. Состав:  Раствор метиленового синего по Леффлеру  (Метиленовый синий 0,3% раствор в 30% спирте этиловом 96º с 0,1% гидроксидом калия),  Упаковка 100 мл – 1 фл.  Паспорт. | Флак. | 1 |
| 54 | Наконечники  для пипеток 200мкл | Материал - пластик, нестерильные. Объем пробы - 5-200 мкл,  цвет – желтый. В упаковке 1000 шт.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | уп | 10 |
| 55 | Наконечники  для пипеток  100-1000мкл | Материал - пластик, нестерильные. Объем пробы - 100-1000 мкл,  цвет – голубой. В упаковке 1000 шт.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | уп | 3 |
| 56 | ОКСИтест –  для определение бактериальной цитохромоксидазы | ОКСИтест - индивидуальный тест для обнаружения бактериальной цитохромоксидазы.  Форма выпуска: полоски, 50шт.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | уп | 4 |
| 57 | ПИРАтест –  определение активности пирролидонилариламидазы | Диагностические полоски для определения пирролиданилариламидазной активности.  Продолжительность теста:  10 минут с момента получения чистой культуры.  Форма выпуска: полоски по 50 штук. Наличие действующего регистрационного удостоверения. | уп | 4 |
| 58 | ОНПтест-  оплределение  в-галактозидазы | Диагностические полоски для определения бета-галактозидазы Форма выпуска: полоски по 50 штук. Наличие действующего регистрационного удостоверения. | уп | 4 |
| 59 | Индоксил-тест  (50шт/уп) | Диагностические полоски для определения индоксила Форма выпуска: полоски по 50 штук.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | упак | 2 |
| 60 | Сыворотка крови  крупного рогатого скота для культур клеток,  жидкая | Прозрачная жидкость от соломенно-желтого до красновато-оранжевого цвета.  При хранении допускается появление слабой опалесценции и незначительного хлопьевидного осадка, разбивающегося при встряхивании.  Прозрачность (ед. оптич. плотности) - не более 0,45;  Значение рН: от 7,4 до 8,2;  Содержание белка - в диапазоне от 60,0 до 80,0 г/л;  Содержание гемоглобина - не более 0,5 г/л;  Упаковка- флакон 100 мл. Наличие действующего регистрационного удостоверения. | фл | 5 |
| 61 | Тупфер  для взятия мазков  на исследование биоматериала  с транспортной средой Aimsa | Транспортная система со средой Эймса в пластиковой пробирке для взятия мазков, стерильная.  Размер пробирки 13х150 (+-5) мм. Снабжены длинным пластиковым шпателем  с вискозным тампоном на конце.  Имеют бумажную этикетку с полями для заполнения информации.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | шт | 4000 |
| 62 | Тупфер  для взятия мазков  на исследование биоматериала  с транспортной средой Стюарта | Транспортная система со средой Стюарта в пластиковой пробирке для взятия мазков стерильная, размер пробирки 13х150(+-5) мм. Снабжены длинным пластиковым шпателем  с вискозным тампоном на конце.  Имеют бумажную этикетку с полями для заполнения информации.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | шт | 2000 |
| 63 | Тупфер  для взятия мазков  на исследование биоматериала  в пробирке | Содержит тампон-зонд размером 150x12 мм стерильный хлопковый в полиэтиленовой (PE) пробирке, предназначен для асептического взятия клинического материала, индивидуально упакован.  На полипропиленовой палочке  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | шт | 8000 |
| 64 | Тампон-зонд  для взятия мазков  на исследование биоматериала | Тампон состоит из пластикового аппликатора длиной 15(+-5) см и головки-тампона, из хлопка (вискозы) стерильный, в индивидуальной упаковке.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | шт | 10000 |
| 65 | Чашка Петри пластиковая одноразовая 90 мм | Предназначены для микробиологических исследований. Основание и крышка изготовлены  из полистирола, диаметр 90мм.  Вентилируемые.  Стерильные, в групповой упаковке по 10 или 20шт.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | шт | 6000 |
| 66 | Чашка Петри  стеклянная  90 мм | Предназначена для культивирования микроорганизмов на плотных и питательных средах.  Выдерживает химические и термические режимы стерилизации. Изготовлена из стекла марки НС.  Наружный Ø основания 100-2,0 мм Наружный Ø крышки-110+2,0 мм Высота основания - 20 ± 2,0 мм Высота крышки - 18 ± 2,0 мм  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | шт | 540 |
| 67 | Пробка силиконовая двухконусная | Пробка силиконовая №14,5 двухконусная  предназначена для укупорки пробирок и флаконов. Устойчива к тепловому воздействию при t = +250°С, выдерживает 500 циклов автоклавирования,  устойчива к действиям растворов солей, слабых кислот, абсолютно не токсична  Размеры:  Диаметр конусов – 11/13 мм Диаметр середины – 17 мм Высота – 44 мм  Канал – несквозное отверстие для инструмента,  легко прокалывается  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | шт | 1000 |
| 68 | Штативы пластиковые  для пробирок на 10 шт. | Материал корпуса и основания - полиэтилен низкого давления марки ПЭ2НТ-12  ТУ 2243-176-00203335,  стойка из полиэтилена марки PP1500J  ТУ 2211-136-05766081. Габаритные размеры: (130-4)х(68-1,9)х(80-1,9) мм, разборный. Диаметр гнезда 18 мм.  Количество гнезд - 10 штук. Комплектация изделия:  корпус 1, основание 1, стойка 4 шт.,  Разборный штатив с цифровой маркировкой гнёзд предназначен для установки пробирок.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | шт | 10 |
| 69 | Мешки автоклавируемые лабораторные | Пакеты полипропиленовые одноразовые с индикаторами стерилизации, для сбора и термической обработки (дезинфекции и утилизации) медико-биологических отходов  Пакеты изготовлены из термостойкого полипропилена специальной марки и температурой устойчивости  до 150 С. Пакеты снабжены индикатором паровой стерилизации 1-класса (индикатор-свидетель).  По достижении уровня критических параметров индикаторная полоска меняет свой цвет  со светло-бежевого на коричневый цвет.  Размер – 600\*750мм  Упаковка – 100шт  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | уп | 4 |
| 70 | Пакеты газорегенерирующие «Анаэрогаз»  50 шт./уп. | Сухие газогенерирующие пакеты Анаэрогаз предназначены для создания в анаэростате объёмом 2,5-3,0 л бескислородной и обогащенной углекислым газом искусственной атмосферы, оптимальной для культивирования и выделения  из первичного материала облигатно анаэробных бактерий (Bacteroides, Fusobacterium, Peptococcus, Petrostreptococcus и проч.)  Размеры пакетов 250 х 200 х 70 мм.  Упаковка - 50 шт.  Наличие паспорта (на русском языке) | уп | 12 |
| 71 | Пипетка Пастера пластиковая стерильная  в инд. уп. | Пипетка Пастера объемом 3 мл с нанесенной градуировкой изготовлена из полиэтилена, стерильная, в индивидуальной упаковке.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | шт | 2200 |
| 72 | Стеклянные шарики | Предназначены для нанесения равномерного газона микроорганизмов на плотной питательной среде  в чашках Петри, а также для перемешивания растворов в лабораторной практике.  Диаметр шарика - 5 мм  Паспорт (на русском языке) - наличие | кг | 7 |
| 73 | Диски  с триметоприм/  сульфаметоксзолом 1,25/23,75мкг | Стерильные диски из фильтровальной бумаги, пропитанные раствором триметоприм/сульфаметоксзолом 1,25/23,75мкг.  В стеклянном флаконе по 100 шт.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | фл | 3 |
| 74 | Пробирка пластиковая 15мл | Предназначена для центрифугирования биологических и иных жидкостей.  Пробирка коническая градуированная с окошком  для записи и винтовой крышкой.  Рельефная градуировка.  Нагрузка при центрифугировании не более 12000 g Стерилизация проведена методом радиационной обработки.  Объем.................................................... 15 мл Диаметр.............................................. 18,5 мм Высота................................................ 120 мм Цена деления....................................... 0,5 мл Материал пробирки................полипропилен Материал крышки.......................полиэтилен  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | шт | 700 |
| 75 | Плазма  кроличья цитратная  сухая | Плазма получена из крови кроликов путем смешивания с 5% раствором натрия лимоннокислого трехзамещенного.  Имеет вид пористой массы белого, бледно-розового или светло-желтого цвета, хорошо растворимая, стерильная. Форма выпуска: герметично запаянные ампулы, содержащие лиофилизат для приготовления 1 мл плазмы. Упаковка: по 10 ампул.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | уп | 10 |
| 76 | Тубстер  с транспортной средой Кери-Блейера,  пластиковый аппликатор стерильный | Транспортная система со средой Кэри-Блэра  в пластиковой пробирке для взятия мазков, стерильная.  Размер пробирки 13х150 мм. Снабжены длинным пластиковым шпателем  с вискозным тампоном на конце.  Имеют бумажную этикетку с полями для заполнения  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | шт | 700 |
| 77 | Масло иммерсионное  100 мл | Прозрачное масло без примесей для микроскопии  Назначение:  иммерсионная жидкость для микроскопии в видимой области спектра. Свойства:  прозрачное, имеет показатель преломления света, равный таковому стекла линзы и предметного стекла (1,57), не содержит примесей, вызывающих помутнение объектива.  Плотность при 20˚С: 0,985 - 0,995,  индекс преломления 1,57 - 1,58  Упаковка: флакон из полиэтилена объемом 100 мл  с инструкцией по применению. Наличие действующего регистрационного удостоверения. | фл | 5 |
| 78 | Пробка  ватно-марлевая  для пробирок  ПБ-14, ПБ-16 | Пробки изготовлены из плотной ваты и обернуты в два слоя марли.  Пробки обеспечивают стабильную укупорку лабораторной посуды и фильтрацию содержимого  за счет проницаемой структуры.  Пробки являются многоразовыми изделиями и выдерживают обработку без потери качества:  не менее 10 циклов при t +169-171°C в суховоздушном шкафу;  не менее 40 циклов при t +119-121°C в автоклаве.  Упаковка – 500шт.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | Упак. | 2 |
| 79 | Диски индикаторные  с пефлоксацином  5мкг  №100 | Стерильные диски из фильтровальной бумаги, пропитанные раствором налидиксовой кислотой 5 мкг.  В стеклянном флаконе по 100 шт.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | фл | 1 |
| 80 | Шпатель бактериологический Дригальского | Используется для расштриховки исследуемого материала по поверхности твердых питательных сред.  Размер – 4\*200мм  АЛЮМИНИЕВЫЙ СПЛАВ. НЕ ПОДВЕРЖЕН ВОЗДЕЙСТВИЮ КИСЛОТ.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | Шт. | 100 |
| 81 | Триптон-соевый бульон  с казеиновым переваром | Бульон соевый с казеиновым переваром (триптон-соевый бульон) (cтерилизовано гамма-облучением) (предназначенный для оценки стерильности жидкостей, применяемых в фармацевтическом производстве (методом растворения – MFT).  Состав:  Гидролизат казеина – 17 г/л  Папаиновый перевар соевой муки – 3г/л  Натрия хлорид – 5 г/л  Калия гидрофосфат – 2 г/л  Глюкоза – 2,5г/л  Гомогенный сыпучий светло-желтый порошок.  При 25°С водный раствор имеет рН 7,3 ± 0,2.  Ростовые характеристики референс-штаммов  через 18-48 ч при 35-37°С.  Упаковка – 500г.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | Упак. | 1 |
| 82 | Диски индикаторные  с налидиксовой кислотой  30мкг №100 | Стерильные диски из фильтровальной бумаги, пропитанные раствором налидиксовой кислотой  30 мкг.  В стеклянном флаконе по 100 шт.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | фл | 1 |
| 83 | Индоксил-тест  (50шт/уп) | Диагностические полоски для определения индоксила Форма выпуска: полоски по 50 штук.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | упак | 3 |
| 84 | Сыворотка диагностическая эшерихиозная поливалентная  для РА, ОКА | Сыворотка диагностическая эшерихиозная ОК поливалентная представляет собой препарат, полученный из нативной сыворотки кроликов или баранов, гипериммунизированных смесью корпускулярных антигенов Escherichia coli  Сыворотки предназначены для ориентировочной серологической идентификации эшерихий в реакции агглютинации на стекле.  Определяемая группа микроорганизмов: А. Принцип метода: реакция агглютинации. Форма выпуска: флаконы, содержащие лиофилизированный препарат объемом не менее 1 мл. Внешний вид:  гигроскопичная пористая аморфная масса розовато-желтого цвета. Действующее регистрационное удостоверение - наличие | фл | 5 |
| 85 | Сыворотка диагностическая эшерихиозная  для РА, О6 | Сыворотка диагностическая эшерихиозные О6  для реакции агглютинации моновалентная представляют собой препарат, полученный  из нативной сыворотки кроликов или баранов, гипериммунизированных смесью корпускулярных антигенов эшерихий.  Форма выпуска: ампулы, содержащие лиофилизированный препарат объемом не менее 1 мл. Наличие действующего регистрационного удостоверения. | фл | 3 |
| 86 | Сыворотка диагностическая эшерихиозная  для РА, О75 | Сыворотка диагностическая эшерихиозные О75  для реакции агглютинации моновалентная представляют собой препарат, полученный  из нативной сыворотки кроликов или баранов, гипериммунизированных смесью корпускулярных антигенов эшерихий.  Форма выпуска: ампулы, содержащие лиофилизированный препарат объемом не менее 1 мл. Наличие действующего регистрационного удостоверения. | фл | 1 |
| 87 | Сыворотка диагностическая эшерихиозная  для РА, ОК 6 | Сыворотка диагностическая эшерихиозные ОК6  для реакции агглютинации моновалентная представляют собой препарат, полученный  из нативной сыворотки кроликов или баранов, гипериммунизированных смесью корпускулярных антигенов эшерихий.  Форма выпуска: ампулы, содержащие лиофилизированный препарат объемом не менее 1 мл. Наличие действующего регистрационного удостоверения. | фл | 3 |
| 88 | Сыворотка диагностическая эшерихиозная  для РА, ОК18 | Сыворотка диагностическая эшерихиозные ОК18  для реакции агглютинации моновалентная представляют собой препарат, полученный  из нативной сыворотки кроликов или баранов, гипериммунизированных смесью корпускулярных антигенов эшерихий.  Форма выпуска: ампулы, содержащие лиофилизированный препарат объемом не менее 1 мл. Наличие действующего регистрационного удостоверения. | фл | 1 |
| 89 | Сыворотка сальмонеллезная  О-9 | О-сыворотка адсорбированная для реакции агглютинации (РА), полученная из крови кроликов, содержащая агглютинины к О-антигенам сальмонелл, лиофилизат для диагностических целей Сыворотки по 2 мл, лиофилизированны. Гомогенный порошок кремового цвета, гигроскопичен. Фасовка в ампулах вместимостью 5 мл, герметично запаяны.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | фл | 1 |
| 90 | Сыворотка сальмонеллезная  Нz6 Н-групповая | Моновалентная Н-сыворотка адсорбированная для реакции агглютинации (РА), полученная из крови кроликов, содержащая агглютинины к H-антигенам сальмонелл, лиофилизат для диагностических целей.  Форма выпуска: Сыворотки по 2 мл, лиофилизированны. Гомогенный порошок кремового цвета, гигроскопичен. Наличие действующего регистрационного удостоверения. | фл | 1 |
| 91 | Сыворотка сальмонеллезная Нm Н-групповая | Моновалентная Н-сыворотка адсорбированная для реакции агглютинации (РА), полученная из крови кроликов, содержащая агглютинины к H-антигенам сальмонелл, лиофилизат для диагностических целей. Форма выпуска:  Сыворотки по 2 мл, лиофилизированны. Гомогенный порошок кремового цвета, гигроскопичен. Наличие действующего регистрационного удостоверения. | фл | 1 |
| 92 | Теллурит калия | Калий теллурит, 2%-ный раствор, нестерильный, флакон по 5мл.  Компонент для приготовления сред выделения (в том числе Клауберга II) и транспортирования возбудителей дифтерии, холеры и других бактерий. Содержание калия теллурита в 1 мл препарата может колебаться в пределах 0,020±0,002 г.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | фл | 30 |
| 93 | Мочевина | Химический реактив белого цвета.  Формула - CH4N2O  Квалификация - чда  ГОСТ 6691-77.  Паспорт. | кг | 1 |
| 94 | Реактив Эрлиха | Реагент для постановки реакции Эрлиха Микро-ЭРЛИХ-НИЦФ предназначен для биохимической дифференциации «индолположительных» и «индолотрицательных» микроорганизмов по признаку наличия индола в культуральной среде. Реактив рассчитан на проведение 200 анализов. Состав реактива:  Парадиметиламинобензальдегид – 0,9 г Кислота соляная концентрированная – 18,0 мл Спирт этиловый – 82,0 мл  Упаковка – 100мл  Паспорт. | Упак. | 30 |
| 95 | Колпачок алюминиевый для пробирки диам.15-16 мм | Колпачок алюминиевый для пробирки диам.15-16 мм, для негерметичного стерильного закрывания пробирок, автоклавируемый.  Колпачки изготовлены из алюминия и снабжены внутренней зажимной пружиной.  Диаметр колпачка – 16мм  Упаковка - 100шт.  Сертификат соответствия. | упак | 2 |
| 96 | Спиртовка лабораторная | Спиртовка с металлической оправой для установки металлической сетки предназначена для подогрева открытым пламенем.  Фитиль спиртовки изготовлен из хлопчатобумажного волокна, обеспечивающего ровное нетоксичное горение. Изготовлена из стекла ХС1 по ГОСТ 21400-75.  Объем - 100 мл Габаритные размеры, мм: (72 ± 2,0) х (90 ± 2,0).  Максимальная температура пламени до 900°С.  Паспорт. | шт | 5 |
| 97 | Пробирки  для денси-ла-метра, упаковка 20 штук, производитель Lachema | Предназначены для работы на имеющемся в эксплуатации оборудовании Денси-ла-метре, (производитель Lachema).  Одноразовые стерильные пробирки с круглым дном и цветной крышкой, вставляемой внутрь. Размеры:  объем 15 куб. см,  диаметр — 16 мм. (допустимый диапазон 15–18,5 мм,  включая отклонения),  высота 100 мм. Изготовлены из полистирола c высокой степенью прозрачности.  Пробка выполнена из полиэтилена низкой плотности.  Форма выпуска: 20 шт. в полиэтиленовом пакете  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | уп | 800 |
| 98 | Пробирка - поплавок | Пробирка лабораторная по ТУ 9461-008-52876351-2008, ПМ-10, поплавок, 10х30мм.  Разработана для химических, биологических и микробиологических лабораторных процедур. Изготовлена из стекла марки НС-1  по ГОСТ 19808-86.  Вместимость: 1,6±0,5 мл  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | Шт. | 500 |
| 99 | Набор реагентов для определения чувствительности микроорганизмов к антибиотикам MIKROLATEST  «МПК Колистин» | Набор реагентов для определения чувствительности микроорганизмов к антибиотикам MIKROLATEST предназначен для определения чувствительности микроорганизмов к антибиотикам на основе определения МПК (минимальной подавляющей концентрации).  Упаковка рассчитана на определение чувствительности 36 бактериальных культур. Результаты определения чувствительности учитывают через 16 – 20 часов инкубации.  Не менее 7 концентраций пенициллина в стрипе.  Наличие инструкции пользователя на русском языке, полиэтиленовых пакетов для термостатирования, пакетов для хранения неиспользованных стрипов.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | набор | 5 |
| 100 | Набор реагентов для определения чувствительности микроорганизмов  к  антибиотикам MIKROLATEST «МПК Пенициллин» | Набор для определения чувствительности грамположительных микроорганизмов  к антибактериальным препаратам  на основании определения МПК  (минимальной подавляющей концентрации).  Упаковка рассчитана на определение чувствительности 36 бактериальных культур. Результаты определения чувствительности учитывают через 16 – 20 часов инкубации.  Не менее 7 концентраций пенициллина в стрипе. Наличие инструкции пользователя на русском языке, полиэтиленовых пакетов для термостатирования, пакетов для хранения неиспользованных стрипов.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | Набор | 1 |
| 101 | Набор реагентов  для определения чувствительности микроорганизмов  к  антибиотикам MIKROLATEST  «МПК Ванкомицин» | Набор для определения чувствительности грамположительных микроорганизмов  к антибактериальным препаратам на основании определения МПК (минимальной подавляющей концентрации).  Упаковка рассчитана на определение чувствительности 36 бактериальных культур. Результаты определения чувствительности учитывают через 16 – 20 часов инкубации.  Не менее 7 концентраций ванкомицина в стрипе. Наличие инструкции пользователя на русском языке, полиэтиленовых пакетов для термостатирования, пакетов для хранения неиспользованных стрипов.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | Набор | 5 |
| 102 | Суспензионная среда  для Сенсилатеста (МИК) | Суспензионная среда MIC /МПК/ - вспомогательный препарат для наборов MIC /МПК/ (MIC /МПК/ Г-I, Г-II, УРИНЕ, НЕФЕРМ, СТАФИ), предназначенных для определения чувствительности микроорганизмов. Суспензионную среду поставляют в стерильных стеклянных пробирках, содержимое одной пробирки (13 мл) предназначено для приготовления суспензии 1 штамма.  Набор содержит:  30 пробирок суспензионной среды MIC /МПК  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | упак | 5 |
| 103 | Суспензионная среда  для Сенсилатеста СТР (МИК) | Суспензионная среда MIC G+ /МПК Г+/ — вспомогательный препарат для наборов MIC G+ /МПК Г+/, предназначенных для определения чувствительности микроорганизмов.  Суспензионную среду MIC G+ /МПК Г+/ поставляют в стерильных стеклянных пробирках, содержимое одной пробирки (13 мл) предназначено  для приготовления суспензии 1 штамма.  Набор содержит:  30 пробирок суспензионной среды MIC G+ /МПК Г+/  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | упак | 1 |
| 104 | Диски  с флюконазолом | Предназначены для определения чувствительности  к антимикробным препаратам диск-диффузионным методом.  Стерильные диски из фильтровальной бумаги, пропитанные раствором флуконазола 25 мкг. Упаковка из 10 картриджей по 50 дисков в каждом. Каждая упаковка укомплектована диспенсером для дисков. Этикетка на упаковке и картридже на русском языке.  1уп-10карт\*50шт  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | Упак. | 1 |
| 105 | Диски  с вориконазолом | Предназначены для определения чувствительности  к антимикробным препаратам диск-диффузионным методом.  Стерильные диски из фильтровальной бумаги, пропитанные раствором вориконазола 1 мкг. Упаковка из 10 картриджей по 50 дисков в каждом. Каждая упаковка укомплектована диспенсером  для дисков. Этикетка на упаковке и картридже на русском языке.  В упаковке: 10карт по 50шт.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | Упак. | 1 |
| 106 | Линейка-шаблон  для измерения размеров зон задержки роста микроорганизмов | Линейка-шаблон для измерения размеров зон задержки роста микроорганизмов  Размеры 200 x 95мм  В упаковке - 3шт.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | Упак | 1 |
| 107 | Штатив-бокс  для предметных стекол | Штатив-бокс на 50 предметных стекол с крышкой. Предназначен для хранения микропрепаратов на предметных стеклах размером 76 х 26 мм,  толщиной 2 мм.  Имеет нумерованные ячейки и поля для записи. Изготовлен бокс-штатив из полистирола  Размеры - 200 x 94 x 34 мм  Паспорт. | Шт. | 10 |
| 108 | Дозатор  1-кан 20-200мкл  Экохим  (1.75.30.50.0060)  Или эквивалент | Дозатор предназначен для объемного дозирования проб биожидкостей и реактивов.  Материал дозатора обладает повышенной химической стойкостью;  Дозатор частично автоклавируемый (стерилизации подвергается только ось держателя наконечника);  Посадочный конус выполнен из поливинилфторида. Внутренний стержень дозатора выполнен из термопластика (полиэфиркетон).  Диапазон дозирования: 20-200 мкл;  шаг: 1 мкл; наконечник: 200, 300 мкл. - Точность а) ± 2% (при объеме 20мкл);  б) ± 1,5% (при объеме 200мкл);  - Воспроизводимость а) менее 3% (при объеме 20мкл); б) менее 2% (при объеме 200мкл).  Комплектация:  - Дозатор;  - Паспорт (свидетельство о поверке);  - Инструкция по использованию;  - Сменные наконечники;  - Ключ для калибровки;  - Смазка.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | шт | 3 |
| 109 | Дозатор  1-кан 0,5-10мкл  Экохим  (1.75.30.50.0020)  Или эквивалент | Дозатор предназначен для объемного дозирования проб биожидкостей и реактивов.  Материал дозатора обладает повышенной химической стойкостью;  Дозатор частично автоклавируемый (стерилизации подвергается только ось держателя наконечника);  Посадочный конус выполнен из поливинилфторида. Внутренний стержень дозатора выполнен из термопластика (полиэфиркетон).  Диапазон дозирования: 0,5-10 мкл шаг: 0,1 мкл наконечник: 10, 20 мкл  Точность:  а) ± 8% (при объеме 1мкл);  б) ± 2,5% (при объеме 10мкл);  - Воспроизводимость:  а) менее 7% (при объеме 1мкл);  б) менее 3% (при объеме 10мкл).  Комплектация:  - Дозатор;  - Паспорт (свидетельство о поверке);  - Инструкция по использованию;  - Сменные наконечники;  - Ключ для калибровки;  - Смазка.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | шт | 1 |
| 110 | Дозатор  1-кан 100-1000мкл  Экохим (1.75.30.50.0070)  Или эквивалент | Материал дозатора обладает повышенной химической стойкостью;  Дозатор частично автоклавируемый  (стерилизации подвергается только ось держателя наконечника);  Посадочный конус выполнен из поливинилфторида. Внутренний стержень дозатора выполнен из термопластика (полиэфиркетон).  Диапазон дозирования: 100-1000 мкл; шаг: 5 мкл наконечник: 1000 мкл.  -Точность: а) ± 1,5% (при объеме 100мкл);  б) ± 1% (при объеме 1000мкл);  -Воспроизводимость: а) менее2% (при объеме 100мкл); б) менее 1% (при объеме 1000мкл).  Комплектация:  - Дозатор;  - Паспорт (свидетельство о поверке);  - Инструкция по использованию;  - Сменные наконечники;  - Ключ для калибровки;  - Смазка.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | шт | 1 |

2. Срок поставки товара:

Поставка Товара осуществляется партиями в течение года, на основании заявок, направленной посредством автоматизированной системы заказов «Электронный ордер».

3. Условия поставки товара:

3.1. **В течение 10 (десяти) календарных дней по заявке заказчика**, направленной посредством автоматизированной системы заказов «Электронный ордер».

3.2 Товар поставляются в заводской упаковке.

3.3. Место поставки товара: г. Челябинск, ул. Доватора 23, в рабочие дни (с понедельника по пятницу, исключая праздничные дни) с 8.00 до 15.00.

4. Стоимость Товара включает в себя стоимость товара, все расходы на перевозку, доставку по адресу Заказчика, страхование, уплату таможенных пошлин, налогов, сборов, других обязательных платежей, связанных с выполнением поставки, а также стоимость упаковки товара.

5. Товар должен иметь документы качества (копии регистрационного удостоверения, паспорт на русском языке); документы передаются вместе с Товаром.

6. Остаточный срок годности не менее 80% от общего срока годности на момент поставки товара.

**Приложение № 4**

к Документации о проведении закупки

**Договор № 25060105049**

**поставки расходных медицинских материалов**

г. Челябинск «\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_ 2024 г.

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

1. **Предмет Договора**

1.1. Поставщик обязуетсяпередать Покупателю в установленный настоящим Договором срок питательные среды и диагностический материал для проведения микробиологических исследований в бактериологической лаборатории Покупателя **(**далее – Товар) в соответствии с Техническими характеристиками Товара (Приложение №1 к настоящему Договору) и Спецификацией (Приложение №2 к настоящему Договору), а Покупатель обязуется принять и оплатить 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 Разделом 13 настоящего Договора, в рабочие дни (с понедельника по пятницу, исключая нерабочие праздничные дни) с 08:00 до 15:00 часов местного времени. Срок исполнения каждой заявки не должен составлять более 10 (десяти) календарных дней с момента получения Поставщиком заявки Покупателя, направленной посредством автоматизированной системы заказов «Электронный ордер» (АСЗ «Электронный ордер»). Поставщик вправе произвести досрочную поставку партии Товара, указанного в заявке Покупателя.

1.3. Поставка Товара осуществляется по адресу: г. Челябинск, ул. Доватора, 23.

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

**2. Стоимость и порядок оплаты**

2.1. Общая стоимость Товара по настоящему Договору, с учетом транспортных расходов Поставщика по доставке Товара Покупателю, страхования, уплаты таможенных пошлин, налогов, сборов, упаковки, 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 \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ ) в соответствие со Спецификацией (приложение№2) к Договору.*

Стоимость Товара, указанная в Спецификации (Приложение № 2) к настоящему Договору, не может быть увеличена в течение всего срока действия настоящего Договора.

2.2. Оплата партии Товара производится Покупателем в течение 90 (Девяноста) календарных дней после принятия каждой конкретной партии Товара и подписания Сторонами товарной накладной формы (ТОРГ-12) путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика, указанный в разделе 17 настоящего Договора на основании счета и счета-фактуры.

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 и ассортименте, предусмотренным Спецификацией, на основании заявки Покупателя, направленной посредством автоматизированной системы заказов «Электронный ордер» (АСЗ «Электронный ордер»), и передачу Покупателю Товара на условиях настоящего Договора.

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, 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.

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

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

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

3.2. Покупатель обязан:

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

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

3.2.3. Предоставлять Поставщику заявки на Товар в электронном виде, посредством автоматизированной системы заказов «Электронный ордер» (АСЗ «Электронный ордер»).

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. Покупатель вправе в любое время отказаться от подачи заявок на поставку Товара и расторгнуть настоящий Договор в одностороннем внесудебном порядке.

3.6. 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;

наименование Товара;

упаковочный лист;

дату отгрузки;

количество мест;

вес нетто и вес брутто.

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

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

**5. Качество, комплектность 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. Остаточный срок годности на Товар на момент передачи его Покупателю должен составлять не менее 80% (восемьдесят), 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 10 (десяти) 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.

**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 отказа Поставщика от исполнения обязательств по настоящему Договору Покупатель вправе требовать от Поставщика:

- возмещения Покупателю убытков, вызванных таким отказом;

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

8.6. В случае не устранения Поставщиком выявленных недостатков Товара в течении 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;

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

8.8. Перечисленные в настоящем разделе штрафные санкции могут быть взысканы Покупателем (после направления соответствующего письменного требования Поставщику) путем удержания причитающихся сумм при оплате счетов Поставщика. Если Покупатель не удержит по какой-либо причине сумму штрафных санкций, Поставщик обязуется уплатить такую сумму по первому письменному требованию Покупателя, в течение 5 (пяти) рабочих дней с момента получения Поставщиком такого требования.

8.9. Никакая уплата Поставщиком штрафных санкций не лишает Покупателя права требовать возмещения убытков, а Поставщика обязанности возместить убытки, причиненные Покупателю ненадлежащим исполнением Поставщиком своих обязательств по настоящему Договору.

8.10. Поставщик несет ответственность перед Покупателем за неисполнение или ненадлежащее исполнение обязательств третьими лицами, привлеченными Поставщиком для исполнения своих обязательств по настоящему Договору, а также самостоятельно осуществляет с третьими лицами все финансовые расчеты.

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

8.12. 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 0,1% от цены настоящего Договора.

8.13. Покупатель не несет ответственности перед Поставщиком за досрочное расторжение настоящего Договора в одностороннем внесудебном порядке, согласно п. 3.5. настоящего Договора и не влечет для Покупателя обязательств по возмещению убытков Поставщику в связи с таким расторжением.

8.14. В случае поставки некомплектного Товара Покупатель вправе по своему выбору в одностороннем порядке уменьшить стоимость Товара на стоимость не поставленных в срок комплектующих или потребовать от Поставщика в течение 30 (тридцати) дней доукомплектовать Товар. 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.

**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 Челябинской области.

**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.

11.4. Сторона, решившая расторгнуть настоящий Договор, должна направить письменное уведомление о намерении расторгнуть настоящий Договор другой Стороне 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.

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 Стороне соответствующего извещения под расписку (при направлении извещения курьером), либо дата вручения заказной корреспонденции почтовой службой, либо дата отметки почтовой службы на заказной корреспонденции об отсутствии (выбытии) Стороны 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](file:///P:\СЕКТОР%20ПО%20ЗАКУПКАМ\Извещение\Извещение%20МРМ\Извещение%203331%20на%20поставку%20перчаток%20в%20стоматологию\Извещение%20на%20поставку%20перчаток%20в%20стоматологию.docx#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](file:///P:\СЕКТОР%20ПО%20ЗАКУПКАМ\Извещение\Извещение%20МРМ\Извещение%203331%20на%20поставку%20перчаток%20в%20стоматологию\Извещение%20на%20поставку%20перчаток%20в%20стоматологию.docx#p283) настоящего Договора другой Стороной, ее аффилированными лицами, работниками или посредниками.

Каналы уведомления Покупателя о нарушениях каких-либо положений пункта 12.1. настоящего Договора: телефон 8 (351) 268-42-32, официальный сайт [chelyabinsk.rzd-medicine.ru](https://chelyabinsk.rzd-medicine.ru).

Каналы уведомления Поставщика о нарушениях каких-либо положений пункта 12.1. настоящего Договора: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, официальный сайт \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.

Сторона, получившая уведомление о нарушении каких-либо положений [пункта 12.1](file:///P:\СЕКТОР%20ПО%20ЗАКУПКАМ\Извещение\Извещение%20МРМ\Извещение%203331%20на%20поставку%20перчаток%20в%20стоматологию\Извещение%20на%20поставку%20перчаток%20в%20стоматологию.docx#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](file:///P:\СЕКТОР%20ПО%20ЗАКУПКАМ\Извещение\Извещение%20МРМ\Извещение%203331%20на%20поставку%20перчаток%20в%20стоматологию\Извещение%20на%20поставку%20перчаток%20в%20стоматологию.docx#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](file:///P:\СЕКТОР%20ПО%20ЗАКУПКАМ\Извещение\Извещение%20МРМ\Извещение%203331%20на%20поставку%20перчаток%20в%20стоматологию\Извещение%20на%20поставку%20перчаток%20в%20стоматологию.docx#p283). настоящего Договора и/или неполучения другой Стороной информации об итогах рассмотрения уведомления о нарушении в соответствии с [пунктом 12.2](file:///P:\СЕКТОР%20ПО%20ЗАКУПКАМ\Извещение\Извещение%20МРМ\Извещение%203331%20на%20поставку%20перчаток%20в%20стоматологию\Извещение%20на%20поставку%20перчаток%20в%20стоматологию.docx#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 момента его заключения и действует в течение 1 (одного) года, а в части расчетов – до полного исполнения обязательств по настоящему Договору.

**14. Налоговая оговорка**

14.1. Всоответствии со статьей 431.2Гражданского кодекса Российской Федерации:

14.1.1. Стороны заверяют друг друга об обстоятельствах, имеющих значение для заключения, исполнения и/или прекращения настоящего Договора, а именно в том, что:

каждая из Сторон является надлежащим образом учрежденным и зарегистрированным юридическим лицом, правомочным в соответствии с законодательством Российской Федерации на заключение настоящего Договора. Контрагент*,* не являющийся юридическим лицом, подтверждает, что является правомочным на заключение настоящего Договора надлежащим образом зарегистрированным индивидуальным предпринимателем;

исполнительные органы Сторон находятся и осуществляют функции управления по месту регистрации юридического лица и в них нет дисквалифицированных лиц;

Сторонами в порядке, предусмотренном законодательством Российской Федерации, получены (будут получены) все необходимые одобрения (согласия) на заключение настоящего Договора (если настоящий Договор является крупной сделкой или сделкой, в совершении которой имеется заинтересованность, или по иным причинам требует одобрения (согласования));

лица, подписывающие настоящий Договор, действуют в пределах полномочий, определенных действующим на дату заключения настоящего Договора уставом и (или) доверенностью;

Стороны не находятся в процессе реорганизации или ликвидации и способны надлежащим образом исполнять свои обязательства по настоящему Договору;

в отношении каждой из Сторон не имеется возбужденного дела о банкротстве, отсутствуют сведения о факте подачи кредиторами Сторон или намерениях кредиторов Сторон или самих Сторон подать заявление о признании Стороны банкротом;

Стороны не являются участниками (сторонами) исполнительного, административного, гражданского, уголовного, налогового и т.д.производства (дела), которое бы повлияло на способность Стороны, в том числе, по техническим и финансовым возможностям, исполнить свои обязательства по настоящему Договору;

Стороны ведут бухгалтерский учет и составляют бухгалтерскую отчетность в соответствии с законодательством Российской Федерации и нормативными правовыми актами по бухгалтерскому учету, представляют годовую бухгалтерскую отчетность в налоговые органы;

Стороны ведут налоговый учет и составляют налоговую отчетность в соответствии с законодательством Российской Федерации о налогах и сборах, своевременно и в полном объеме представляют налоговую отчетность в налоговые органы;

Стороны не допускают 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 отражают 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;

основной целью заключения и исполнения настоящего Договора не являются неуплата (неполная уплата) и (или) зачет (возврат) суммы налога.

14.1.2. Поставщик заверяет о следующих обстоятельствах, имеющих значение для заключения, исполнения и/или прекращения настоящего Договора, а именно, что:

обязательства по настоящему Договору исполняются и будут исполняться Поставщиком самостоятельно и (или) с привлечением третьего лица (субподрядчика, соисполнителя и т.д.) в порядке, установленном законом и настоящим Договором;

Поставщик располагает персоналом, имуществом и материальными ресурсами, необходимыми для выполнения своих обязательств по настоящему Договору, а в случае привлечения им третьих лиц (субподрядчиков, соисполнителей и т.д.) для исполнения настоящего Договора принимает все меры должной осмотрительности, чтобы указанные лица соответствовали данному требованию, при этом все действия по их привлечению будут оформлены Поставщиком документально;

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

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

Поставщик своевременно и в полном объеме уплачивает налоги, сборы и страховые взносы, отражает в налоговой отчетности по НДС все суммы НДС, предъявленные ОАО «РЖД»;

при исполнении обязательств по настоящему Договору у Поставщика не имеется и не будет иметься признаков несформированного источника по цепочке поставщиков товаров (работ, услуг) для принятия к вычету сумм НДС;

лица, подписывающие от имени Поставщика первичные документы и счета-фактуры, имеют на это все необходимые полномочия (доверенности);

все обязательства, исполненные в рамках настоящего Договора, будут надлежащим образом отражены в первичных документах, бухгалтерской и налоговой отчетности Поставщика и лиц, привлеченных Поставщиком для исполнения настоящего Договора.

14.2. Указанные в пункте 14.1 выше заверения об обстоятельствах имеют существенноезначение для Сторон. Стороны приняли решение о заключении настоящего Договора на условиях, указанных в настоящем Договоре, с учетом вышеуказанных заверений. Стороны не заключали бы настоящий Договор или заключили бы его на иных условиях, если бы имели сведения о недостоверности вышеуказанных заверений.

14.3. Стороны обязуются незамедлительно извещать друг друга о том, что указанные в пункте 14.1 выше заверения об обстоятельствах перестают быть достоверными вне зависимости от причин такового.

14.4. Если недостоверность одного, нескольких или всех вместе заверений Поставщика повлечет предъявление налоговыми органами требований к ОАО «РЖД» об уплате налогов, сборов, страховых взносов, пеней, процентов, штрафов, отказ в праве включить НДС в состав налоговых вычетов (в том числе по причине несформированного источника для принятия к вычету) и (или) признать расходы для целей налогообложения прибыли по настоящему Договору, то Поставщик в соответствии со статьей 431.2 Гражданского кодекса Российской Федерации уплачивает ОАО «РЖД» неустойку в размере сумм всех налоговых доначислений, включая, но не ограничиваясь, суммы:

налогов, пеней, процентов, штрафов, подлежащих уплате (доплате) ОАО «РЖД» по требованиям налоговых органов;

НДС, по которым ОАО «РЖД» отказано в возмещении в результате не подтверждения налоговыми органами права включить суммы НДС по настоящему Договору в состав налоговых вычетов (в том числе по причине несформированного источника для принятия к вычету);

налога на прибыль в результате исключения расходов по настоящему Договору, по которым ОАО «РЖД» налоговыми органами отказано в признании права учесть их для целей налогообложения прибыли.

При этом способ оформления требований/отказов налоговых органов (информационное письмо, запрос, требование, уведомление, решение по результатам налоговой проверки, мотивированное мнение и т.д.), а также факт оспаривания или не оспаривания налоговых требований/отказов/доначислений в налоговом органе, в том числе вышестоящем, или в суде не влияет на обязанность Поставщика уплатить неустойку.

14.5. В случае если сумма фактически полученной ОАО «РЖД» неустойки меньше ее размера, рассчитанного согласно пункту 14.4 выше, то Поставщик, вне зависимости от оснований уплаты неустойки не в полном размере, в соответствии со статьей 406.1 Гражданского кодекса Российской Федерации обязуется возместить ОАО «РЖД» имущественные потери, размер которых определяется как разница между суммой неустойки, рассчитанной согласно пункту 14.4 выше, и суммой, фактически полученной ОАО «РЖД» неустойки.

14.6. ОАО «РЖД» до обращения за выплатой неустойки обязуется уведомить Поставщика о фактах получения, указанных в пункте 14.4 выше требований/отказов налоговых органов с приложением копии полученного от налогового органа документа.

Поставщик вправе принять меры по устранению оснований для предъявления требований/отказов налоговых органов, в том числе представить уточненные налоговые декларации, урегулировать задолженность по уплате налогов и сборов, направить в налоговые органы необходимые пояснения и документы, обеспечить явку своих работников в налоговые органы, и незамедлительно проинформировать об этом ОАО «РЖД».

14.7. Стороны признают, что условия настоящего приложения направлены на обеспечение имущественных интересов каждой из Сторон вне зависимости от действительности, исполнимости, заключенности настоящего Договора. В связи с этим Стороны рассматривают условия настоящего приложения в качестве самостоятельного, автономного соглашения и в случае признания настоящего Договора недействительным, незаключенным, расторжения настоящего Договора, истечения срока его действия условия настоящего приложения сохраняют юридическую силу.

**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 иного неправомерного действия 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.

**16. Прочие условия**

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

16.2. 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.

16.3. 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.

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

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

16.6. К настоящему Договору прилагаются:

16.6.1. Технические характеристики Товара (Приложение №1);

16.6.2. Спецификация (Приложение № 2).

**17. Адреса и платёжные реквизиты Сторон**

|  |  |
| --- | --- |
| **Покупатель:**  **ЧУЗ «КБ «РЖД-Медицина» г. Челябинск»**  454091, г. Челябинск, ул. Цвиллинга, 41.  Телефон: 268-38-00, 268-42-32  ИНН 7451207988  КПП 745101001  ОГРН 1047423520320  Р/с 40703810400020001286  К/с 30101810145250000411  БИК 044525411  Филиал «Центральный» Банка ВТБ (ПАО) в г. Москве  Электронная почта: [dkbsecr@dkb74.ru](mailto:dkbsecr@dkb74.ru)  Директор  \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ А.П. Царев | **Поставщик:** |

Приложение №1

к договору № 25060105049 от «\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 2024 г.

**Технические характеристики Товара**

1. Требования к товару:

2. Комплектность поставки Товара обязательна.

3. Качество Товара должно соответствовать технологическим и эксплуатационным (техническим) требованиям, предъявляемым к Товару данного вида действующими нормативами и стандартами Российской Федерации.

4. Поставляемый Товар должен быть новым, не прошедшим переработку и восстановление потребительских свойств, не бывшим в употреблении, соответствовать запрашиваемым техническим характеристикам и параметрам, а также свободным от прав на него третьих лиц. Импортный Товар должен быть выпущен для свободного обращения на территории РФ с уплатой всех таможенных платежей и пошлин

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| №п/п | Наименование  товара | Описание, качественные характеристики, эксплуатационные характеристики товара. Показатели, позволяющие определить соответствие закупаемого товара установленным заказчиком. | Ед.  изм. |
| 1 | Питательная среда  для идентификации энтеробактерий сухая  (Агар Клиглера-ГРМ) | Питательная среда для идентификации энтеробактерий сухая представляет собой мелкодисперсный, гигроскопичный, светочувствительный порошок кремового цвета.  Состав среды, грамм/литр:  Панкреатический гидролизат рыбной муки  с тиосульфатом натрия 20,5 Дрожжевой экстракт 3,0  Лактоза 20,0  Натрия хлорид 3,0, Глюкоза 1,0, Железа сульфат 0,2  Железа окисного цитрат 0,1  Феноловый красный 0,05  Натрий сернистокислый (натрия сульфит) 0,5  Натрий углекислый (натрия карбонат) 0,01-0,25, Агар 10,0±3,0. Наличие действующего регистрационного удостоверения. | кг |
| 2 | Агар-агар (бактериологический) | Агар – гелеобразующий агент, используемый  в микробиологии для приготовления культуральных сред, обладает большой прозрачностью.  Используется в концентрациях от 1,2% до 1,6%.  Представляет собой кремово-белый порошок  с размером частиц 95% свыше 60.  Точка гелеобразования(1,5%) - 35 ± 3°C, прочность геля (1,5%, Nikan) - 800–1100 г/см2, прозрачность (1,5%) - ≤ 12 NTU.  Упаковка – 500г  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | уп |
| 3 | Питательный бульон | Предназначен для бактериологических исследований  в клинической и санитарной микробиологии с целью накопления холерного вибриона.  Состав: пептон ферментативный, натрия хлорид, калия нитрат, натрия карбонат, натрия метабисульфит.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | кг |
| 4 | Питательная среда  для дифтерийных микробов сухая (Пизу) | Компонентный состав, грамм/литр:  Панкреатический гидролизат казеина  (ТУ 9385-002-004479327-94) 36,2;  Экстракт кормовых дрожжей (ЭКД)  (ФС 42-3441-97) 1,0;  D-мальтоза (ТУ 6-09-2108-77) 3,4; Натрия хлорид (ГОСТ 4233-77) 5,2; Висмут лимоннокислый (ТУ 64-6-255-87) 1,7; L-цистин (ТУ 6-09-3252-80) 0,2; 8-оксихинолин сернокислый (хинозол)  (ТУ 6-09-07-668-76) 0,001;  Натрий углекислый (ГОСТ 5100-85Е) 2,5;  Агар микробиологический (ГОСТ 17206-96) 5,8±1,4.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | кг |
| 5 | Кровь баранья цитратная стерильная для питательных сред | Реагент для питательных сред представляет собой стерильную кровь барана без фибриновых волокон, эритроциты в сыворотке находятся во взвешенном состоянии, в смеси с антикоагулянтом цитрат натрия  в соотношении 4:1. Во флаконах по 100 мл суспензии. Предназначена для обогащения бактериологических питательных сред и определение гемолитической активности микроорганизмов  Срок годности реагента: 30 суток. Условия хранения: при температуре + 2...8°С, в упаковке предприятия-изготовителя в сухом, защищенном от света месте,  замораживание не допустимо.  100мл/уп.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | Флак. |
| 6 | Набор реагентов  для контроля микробной загрязненности (цитратный агар Симонса) «Питательная среда  №14 ГРМ» | Цитратный агар Симмонса с бромтимоловым синим,  для контроля микробной загрязненности нестерильных лекарственных сред и других объектов.  Состав среды, грамм/литр:  Натрия хлорид - 4,0,  Магния сульфат - 0,2, Натрия цитрат - 3,0, Аммония хлорид - 0,8, Натрия гидрофосфат - 1,0,  Бромтимоловый синий - 0,08, Агар 10,0±3,0. Действующее регистрационное удостоверение - наличие | кг |
| 7 | Питательная среда  №2 ГРМ (Сабуро) | Предназначена для выращивания и подсчёта общего числа дрожжевых и плесневых грибов при контроле микробной загрязнённости.18  Состав: панкреатический гидролизат рыбной муки, панкреатический гидролизат казеина, дрожжевой экстракт натрия фосфат однозамещённый, глюкоза, агар.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | кг |
| 8 | Набор реагентов  для контроля микробной загрязненности  (для определения ферментации глюкозы)  Питательная среда  №6 ГРМ | Состав среды: Панкреатический гидролизат рыбной муки, дрожжевой экстракт, натрий хлористый, глюкоза, феноловый красный. В виде гомогенного сухого, легко растворимого порошка светло-желтого цвета с розовым оттенком.  Готовая среда красного цвета. Готовая среда пригодна не более 14 суток при температуре хранения +2...8°С в темном месте. Форма выпуска: среда в полиэтиленовых банка по 250 г. Набор реагентов необходимо хранить в герметично закрытой упаковке в сухом защищенном от света месте  при температуре +2...30°C. Срок годности порошка 2 года - с даты производства, указанной на упаковке.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | кг |
| 9 | Набор реагентов  для контроля микробной загрязненности  (для выращивания  P. Aeruginosae и  S. aureus )  Питательная среда №8 ГРМ | Среда для контроля микробной загрязненности.  Компонентный состав, грамм/литр:  - Пептон сухой ферментативный для бактериологических целей 20,0;  - Калий сернокислый 9,0;  - Натрий азотнокислый 4,0; - D-глюкоза 5,0; - Экстракт кормовых дрожжей 6,0; - Сода кальцинированная 0,4. - Мелкодисперсный светло-желтого порошок, водорастворимый.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | кг |
| 10 | Питательная среда  для контроля стерильности сухая (Тиогликолевая среда) | Предназначена для контроля стерильности лекарственных сред иммунобиологических препаратов.  Состав:  панкреатический гидролизат казеина, дрожжевой экстракт, натрия хлорид, глюкоза, натрия тиогликолят, натрия карбонат, цистеина гидрохлорид.  Действующее регистрационное удостоверение - наличие | кг |
| 11 | Маннит-солевой агар | Среда для селективного выделения и подсчета патогенных стафилококков.  Состав: Пептон ферментативный, сухой - 9,7 г  Маннит - 9,7 г  Натрий хлористый – 75,1 г  Агар микробиологический – 15г  Экстракт автолизированных дрожжей осветленный – 1,1г  Натрий углекислый - 0,4 г  Феноловый красный -0,02 г.  Гомогенный сыпучий светло-розовый порошок.  Готовая среда имеет красную окраску, прозрачна или слегка опалесцирует, по плотности соответствует 1,5% агаровому гелю. Наличие действующего регистрационного удостоверения. | кг |
| 12 | Триптон-соевый агар сухой | Состав, грамм/ литр:  Гидролизат казеина 15,00;  Папаиновый перевар соевой муки 5,00;  Натрия хлорид 5,00;  Агар-агар 15,00.  Конечное значение рН (при 25ºС) 7,3 ± 0,2. Гомогенный сыпучий светло-желтый порошок.  Готовая среда имеет светло-желтый цвет, прозрачна или слегка опалесцирует, соответствует по плотности 1,5 % агару. Наличие действующего регистрационного удостоверения. | кг |
| 13 | Агар питательный сухой | Предназначен для культивирования различных микроорганизмов таких, как: энтеробактерии, синегнойная палочка, стафилококки, а также для проведения  исследований в санитарной и клинической микробиологии. Представляет собой мелкодисперсный гигроскопичный порошок светло-желтого цвета.  Состав:  Панкреатический гидролизат рыбной муки-12,0  Пептон сухой ферментативный-12,0  Натрия хлорид-6,0  Агар микробиологический-10,0  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | кг |
| 14 | Агар Эндо | Для выделения энтеробактерий из исследуемого материала.  Состав среды: гидролизат рыбной муки, дрожжевой экстракт, натрия хлорид, натрия сульфит, натрия фосфат двузамещённый, лактоза, фуксин основной, агар.  Компоненты, входящие в состав среды, должны обеспечивать рост, дифференциацию по признаку ферментации лактозы.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | кг |
| 15 | Висмут-сульфит агар  для культивирования микроорганизмов | Предназначен для выделения сальмонелл из исследуемого материала.  Состав: панкреатический гидролизат рыбной муки, дрожжевой экстракт глюкозы, натрия хлорид, натрия фосфат двузамещенный, натрия сульфит, натрия карбонат, железа сульфат, бриллиантовый зелёный, висмут лимоннокислый, агар.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | кг |
| 16 | Питательная среда  для выделения стафилококков  сухая (стафилококкагар) | Питательная среда для выделения стафилококков.  Состав среды:  панкреатический гидролизат рыбной муки 5,0;  панкреатический гидролизат казеина 20,0;  пептон сухой ферментативный 10,0; дрожжевой экстракт 5,0; натрий хлористый 68,0±2,0; натрий фосфорнокислый двузамещенный 0,5; натрий углекислый 0,1-0,3;  агар 11,0±3,0. В виде гомогенного сухого, легко растворимого порошка светло-желтого цвета.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | кг |
| 17 | Среда бифидум | Для культивирования Bifidobacterium spp.  при производстве пробиотических препаратов, выделения бифидобактерий в бактериологических исследованиях клинического материала при подозрении на дисбактериоз.  Состав среды: панкреатический гидролизат казеина, дрожжевой экстракт, натрий хлористый, глюкоза, лактоза, цистеина гидрохлорид, магния сульфат, кислота аскорбиновая, натрий углекислый, агар. В виде гомогенного сухого, легко растворимого порошка светло-желтого цвета.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | кг |
| 18 | Фенилаланинагар | Фенилаланин-агар в виде сухого порошка  для приготовления плотной питательной среды, предназначенной для дифференциации энтеробактерий  по способности к дезаминированию фенилаланина,  при проведении микробиологических исследований.  Состав (в пересчете на 1 л готовой среды):  Агар микробиологический - 10,9 г. Натрий хлористый - 4,3 г. Экстракт автолизированных дрожжей осветленный –  2,9 г. L-Фенилаланин - 1,8 г. Натрий фосфорнокислый двузамещенный - 0,1 г.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | кг |
| 19 | Бульон МРС  для лактобактерий,  сухой,  (500г/уп.GM369-500G) Хаймедия | Гранулированная сухая среда для культивирования лактобактерий.  Состав, грамм/литр:  Протеозопептон 10,00; Мясной экстракт 10,00; Дрожжевой экстракт 5,00; Глюкоза 20,00; Твин-80 1,00; Аммония цитрат 2,00; Натрия ацетат 5,00; Магния сульфат 0,10; Марганца сульфат 0,05; Натрия гидрофосфат 2,00. Конечное значение рН (при 25°С) 6,5 ± 0,2.  Упаковка – 500г  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | Упак. |
| 20 | Среда Левина | Среда Левина для культивирования микроорганизмов. Представляет собой мелкодисперсный, гигроскопичный,  светочувствительный порошок светло-сиреневого цвета.  Состав:  Панкреатический гидролизат рыбной муки 12,0  Дрожжевой экстракт -1,0  Д-лактоза, 1-водная-10,0  Натрия гидрофосфат-0,7  Натрия хлорид-4,2  Эозин-Н-0,4  Метиленовый синий-0,065  Агар микробиологический-9,0  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | кг |
| 21 | Среда с лизином | Сухая среда для приготовления жидкой питательной среды для идентификации энтеробактерий по наличию у них фермента декарбоксилазы.  Состав (в пересчете на 1 л готовой среды):  Пептон ферментативный, сухой - 2,9 г. Гидролизат соевой муки ферментативный - 1,0 г. Глюкоза кристаллическая гидратная - 0,9 г. Кормовой концентрат L -лизина - 6,2 г. Бромтимоловый синий водорастворимый, индикатор - 0,035 г.  Представляет собой мелкодисперсный гомогенный, гигроскопичный, светочувствительный порошок светло-бежевого цвета.  Среда контроль лизин в виде сухого порошка для приготовления жидкой питательной среды для идентификации энтеробактерий по наличию у них фермента декарбоксилазы.  Контрольная среда для среды с лизином:  Пептон ферментативный, сухой - 3,2 г. Гидролизат соевой муки ферментативный - 1,2 г. Глюкоза кристаллическая гидратная - 1,0 г. Бромтимоловый синий водорастворимый, индикатор - 0,035 г.  Представляет собой мелкодисперсный гомогенный, гигроскопичный, светочувствительный порошок светло-бежевого цвета.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | кг |
| 22 | Среда Кларка  (глюкозо-фосфатная среда) | Питательная среда Кларка (ГФБ) для родовой идентификации энтеробактерий из проб воды, молока, пищевых продуктов, для постановки тестов  с метиловым красным и реакции  на ацетилметилкарбинол (реакция Фогеса - Проскауэра)  Состав:  Панкреатический гидролизат кормовых дрожжей 4,0;  Д-глюкоза 5,0;  Динатрия фосфат обезвоженный 3,5; Мелкодисперсный порошок светло-желтого цвета, гигроскопичный, светочувствительный.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | кг |
| 23 | Бульон лактозный  (среда №11) | Питательная среда для контроля микробной загрязненности (лактозный бульон – среда для предварительного обогащения бактерий семейства Enterobacteriaceae), сухая  Состав (г/л):  Панкреатический гидролизат рыбной муки – 5,0 Дрожжевой экстракт– 2,0 Лактоза – 10,0 Феноловый красный – 0,025  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | кг |
| 24 | Среда  для диф. энтеробак.  к индолу (среда №15) | Питательная среда №15 ГРМ предназначена для дифференциации энтеробактерий по их способности к образованию индола.  Состав (г/л):  Панкреатический гидролизат рыбной муки – 20,0 г Дрожжевой экстракт – 2,0 г L–триптофан – 1,0 г  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | кг |
| 25 | Сапонин 100г/уп | Сапонин — сложное безазотистое органическое соединение из [гликозидов](https://ru.wikipedia.org/wiki/%D0%93%D0%BB%D0%B8%D0%BA%D0%BE%D0%B7%D0%B8%D0%B4) растительного происхождения с [поверхностно-активными](https://ru.wikipedia.org/wiki/%D0%9F%D0%BE%D0%B2%D0%B5%D1%80%D1%85%D0%BD%D0%BE%D1%81%D1%82%D0%BD%D0%BE-%D0%B0%D0%BA%D1%82%D0%B8%D0%B2%D0%BD%D1%8B%D0%B5_%D0%B2%D0%B5%D1%89%D0%B5%D1%81%D1%82%D0%B2%D0%B0) свойствами.  Раствор сапонина при взбалтывании образует густую стойкую пену.  Сапонины — бесцветные или желтоватые аморфные вещества без характерной [температуры плавления](https://ru.wikipedia.org/wiki/%D0%A2%D0%B5%D0%BC%D0%BF%D0%B5%D1%80%D0%B0%D1%82%D1%83%D1%80%D0%B0_%D0%BF%D0%BB%D0%B0%D0%B2%D0%BB%D0%B5%D0%BD%D0%B8%D1%8F) (обычно с разложением).  Наличие паспорта. | Упак. |
| 26 | Желчь сухая | Желчь крупного рогатого скота сухая используется в питательных средах для выделения энтеробактерий в качестве ингибитора роста грамположительной микрофлоры. 10 % раствор препарата сухой желчи соответствует свежей желчи.  Мелкодисперсный однородный порошок жёлтого с зеленоватым оттенком цвета  Данное вещество – химический реактив, не предназначенный для употребления внутрь или наружного применения.  Наличие паспорта. | кг |
| 27 | Среда Лейфсона  (селенит. бульон) | Предназначена для накопления сальмонелл и шигелл при посевах инфицированного материала с подозрением на присутствие бактерий salmonella.  Компонентный состав, грамм/литр:  Панкреатический гидролизат казеина (РП № 816-98) 5,26; D(+)-лактоза (ТУ 6-09-2293-79) 4,21; Натрий селенистокислый кислый (без теллура)  (ТУ 6-09-1965-77) 4,21; Динатрия фосфат обезвоженный  (ТУ 64-6-254-88) 6,32.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | кг |
| 28 | Среда Плоскирева (бактоагар  д/выд. шигелл и сальм.) | Среда предназначена для выращивания шигелл и сальмонелл, и дифференциации от других энтеробактерий. Должен соответствовать ТУ9398-045-78095326-2008.Ингибирующие вещества, входящие в состав среды должны подавлять рост грамположительной микрофлоры и в 2-3 раза кишечной палочки, не препятствовать росту шигелл и сальмонелл.  Упаковка - банки по 250г, срок годности не менее 2х лет  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | кг |
| 29 | Бумага индикатор  универсальная pH 0-12 | Упаковка из 100 лакмусовых полосок для проведения pH тестов. На упаковке приведена таблица цветов соответствия pH.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | уп |
| 30 | Диагностикум сыпнотифозный  для РПГА, жидкий | Диагностикум эритроцитарный сыпнотифозный для реакции пассивной гемагглютинации РПГА №2  в комплекте с несенсибилизированными эритроцитами человека №8 (готовые к применению по 12,5 мл во фл.)  и лиофилизированной сывороткой к антигенам риккетсий Провачека –  в ампулах для приготовления 1 мл диагностической сыворотки в каждой.  Диагностикум бактериологический предназначен для выявление антител в сыворотке крови к Rickettsia prowazekii. Принцип метода: реакция непрямой гемагглютинации (РНГА).  Форма выпуска: флаконы с жидким диагностикумом –  не менее 8 в наборе, фл. с эритроцитами человека формалинизированные несенсибилизированные,  жидкие – не менее 2 флаконов в наборе,  и сывороткой диагностической сухой –  не менее 3 амп. по 0,1 мл наборе. Условия хранения: при температуре +2...8°C в сухом темном месте. Наличие действующего регистрационного удостоверения. | набор |
| 31 | «Диагностикум эритроцитарный сальмонеллезный  О-антигенный, жидкий», набор №1 | Набор реагентов для постановки реакции пассивной гемагглютинации (РПГА) включает:  1. Диагностикум эритроцитарный сальмонеллезный комплексный (1, 2, 3, 4, 6, 7, 8, 9, 10, 12) гомогенная суспензия коричневого цвета без хлопьев, при отстаивании образуются два слоя - плотный коричневый осадок эритроцитов и прозрачная желтоватая надосадочная жидкость; 6 мл - 1 флакон; 2. Сыворотки диагностические сальмонеллезные неадсорбированные сухие к отдельным серогруппам A, B, C1, C2, Д, E по 0,1 мл - 6 флаконов; 3. 1% взвесь формалинизированных, несенсибилизированных эритроцитов барана1 мл - 1 флакон; 4. 0,9% раствора натрия хлорида; по 8 мл - 4 флакона; 5. Планшет круглодонный для иммунологических реакций с прозрачным бесцветным круглым дном - 2 штуки. Наличие действующего регистрационного удостоверения. | набор |
| 32 | Диагностикум эритроцитарный сальмонеллезный Vi-антигенный, жидкий» | Предназначен для выявления антител к Vi-антигену возбудителя брюшного тифа (Salmonella typhi) в сыворотке или плазме крови человека в реакции пассивной гемагглютинации (РПГА), в формате качественного и полуколичественного тестов.  В состав набора входят контрольные эритроциты, тест-эритроциты, контрольные образцы, РРО. Все компоненты готовы к применению, во флаконах с завинчивающейся крышкой. Набор укомплектован планшетом для микротитрования и ванночкой.  Контрольные эритроциты - окрашенная суспензия формалинизированных эритроцитов барана, сенсибилизированных Vi-антигеном возбудителя брюшного тифа.  Чувствительность и специфичность – 100%.  Образец для исследования – сыворотка (плазма) крови, 10 мл.  Набор на 64 анализа (при качественном исследовании) или 12 анализов (при полуколичественном исследовании)  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | набор |
| 33 | Диагностикум эритроцитарный сальмонеллезный  О (1,9,12)  серогр. Д, жидкий | Диагностикумы эритроцитарные сальмонеллезные отдельных основных О-групп сальмонелл по схеме Кауфмана-Уайта получают путем сенсибилизации эритроцитов барана О-антигенами из  сальмонелл  серогрупп.  Представляют собой 1 % взвесь формалинизированных эритроцитов барана, сенсибилизированных антигенами из сальмонелл в фосфатном буферном растворе  (рН- 7,2 ± 0,2; концентрация – 0,06 моль/л).  Консервант – формалин.  Гомогенная суспензия коричневого цвета без хлопьев; при отстаивании образуется 2 слоя: плотный коричневый осадок эритроцитов и прозрачная желтоватая надосадочная жидкость  Состав набора:  Диагностикум сальмонеллезный О-1,9,12.  Набор на 12 анализов.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | набор |
| 34 | Диагностикум эритроцитарный сальмонеллезный  О (1,2,12)  серогр. А,  жидкий | Диагностикумы эритроцитарные.  Диагностикумы эритроцитарные сальмонеллезные отдельных основных О-групп сальмонелл по схеме Кауфмана-Уайта получают путем сенсибилизации эритроцитов барана  О -антигенами из сальмонелл серогрупп.  Представляют собой 1 % взвесь формалинизированных эритроцитов барана, сенсибилизированных антигенами из сальмонелл в фосфатном буферном растворе  (рН- 7,2 ± 0,2; концентрация – 0,06 моль/л).  Консервант – формалин.  Гомогенная суспензия коричневого цвета без хлопьев;  при отстаивании образуется 2 слоя: плотный коричневый осадок эритроцитов и прозрачная желтоватая надосадочная жидкость.  Состав набора:  Диагностикум сальмонеллезный О-1,2,12.  Набор на 12 анализов.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | набор |
| 35 | Диагностикум эритроцитарный сальмонеллезный  О (1,4,12)  серогр. В,  жидкий | Диагностикумы эритроцитарные сальмонеллезные отдельных основных О-групп сальмонелл по схеме Кауфмана-Уайта получают путем сенсибилизации эритроцитов барана О - антигенами из  сальмонелл  серогрупп.  Представляют собой 1 % взвесь формалинизированных эритроцитов барана, сенсибилизированных антигенами из сальмонелл в фосфатном буферном растворе  (рН- 7,2 ± 0,2; концентрация – 0,06 моль/л).  Консервант – формалин.  Гомогенная суспензия коричневого цвета без хлопьев;  при отстаивании образуется 2 слоя: плотный коричневый осадок эритроцитов и прозрачная желтоватая надосадочная жидкость  Состав набора:  Диагностикум сальмонеллезный О-1,4,12  Набор на 12 анализов.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | набор |
| 36 | Диагностикум эритроцитарный сальмонеллезный  О (6,7)  серогр.С1,  жидкий | Диагностикумы эритроцитарные сальмонеллезные отдельных основных О-групп сальмонелл по схеме Кауфмана-Уайта получают путем сенсибилизации эритроцитов барана О -антигенами из сальмонелл серогрупп.  Представляют собой 1 % взвесь формалинизированных эритроцитов барана, сенсибилизированных антигенами  из сальмонелл в фосфатном буферном растворе  (рН- 7,2 ± 0,2; концентрация – 0,06 моль/л).  Консервант – формалин.  Гомогенная суспензия коричневого цвета без хлопьев;  при отстаивании образуется 2 слоя:  плотный коричневый осадок эритроцитов и прозрачная желтоватая надосадочная жидкость  Состав набора:  Диагностикум сальмонеллезный О-6,7  Набор на 12 анализов.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | набор |
| 37 | Диагностикум эритроцитарный сальмонеллезный  О (6,8)  серогр.С1,  жидкий | Диагностикумы эритроцитарные сальмонеллезные отдельных основных О-групп сальмонелл по схеме Кауфмана-Уайта получают путем сенсибилизации эритроцитов барана О -антигенами из сальмонелл  серогрупп.  Представляют собой 1 % взвесь формалинизированных эритроцитов барана, сенсибилизированных антигенами  из сальмонелл в фосфатном буферном растворе  (рН- 7,2 ± 0,2; концентрация – 0,06 моль/л).  Консервант – формалин.  Гомогенная суспензия коричневого цвета без хлопьев;  при отстаивании образуется 2 слоя:  плотный коричневый осадок эритроцитов и прозрачная желтоватая надосадочная жидкость  Состав набора:  Диагностикум сальмонеллезный О-6,8  Набор на 12 анализов.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | набор |
| 38 | Диагностикум эритроцитарный сальмонеллезный  О (3,10)  серогр.С1,  жидкий | Диагностикумы эритроцитарные сальмонеллезные отдельных основных О-групп сальмонелл по схеме Кауфмана-Уайта получают путем сенсибилизации эритроцитов барана О -антигенами из  сальмонелл  серогрупп.  Представляют собой 1 % взвесь формалинизированных эритроцитов барана, сенсибилизированных антигенами  из сальмонелл в фосфатном буферном растворе  (рН- 7,2 ± 0,2; концентрация – 0,06 моль/л).  Консервант – формалин.  Гомогенная суспензия коричневого цвета без хлопьев;  при отстаивании образуется 2 слоя:  плотный коричневый осадок эритроцитов и прозрачная желтоватая надосадочная жидкость  Состав набора:  Диагностикум сальмонеллезный О-3,10  Набор на 12 анализов.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | набор |
| 39 | Диагностикумы  для выявления стрептококков  групп А  в реакции коагглютинации, жидкие | Диагностикум предназначен для идентификации группоспецифического антигена стрептококка  группы A в реакции коагглютинации на стекле  Состав:  -диагностикум стрептококка группы "А", коагглютинационный;  - специфические кроличьи антитела к групповому антигену стрептококка группы А, сорбированные на клетках золотистого стафилококка - 1фл;  - контрольный диагностикум /К-/,  - иммуноглобулины нормальной кроличьей сыворотки, сорбированные на клетках золотистого стафилококка –  1 фл;  -положительный контрольный образец /К+А/  - экстракт группоспецифического, полисахарида стрептококка группы А- 1фл;  - раствор для экстракции № 1 - 1 фл;  - раствор для экстракции № 2 - 1 фл.  - инструкция по применению - 1 шт.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | набор |
| 40 | Диагностикумы  для выявления стрептококков  групп В  в реакции коагглютинации, жидкие | Диагностикум предназначен для идентификации группоспецифического антигена стрептококка  группы В в реакции коагглютинации на стекле.  Состав:  -диагностикум стрептококка группы "В", коагглютинационный  - специфические кроличьи антитела к групповому антигену стрептококка  группы В, сорбированные на клетках золотистого стафилококка – 1 фл;  - контрольный диагностикум /К-/,  - иммуноглобулины нормальной кроличьейсыворотки, сорбированные на клетках золотистого стафилококка- 1 фл;  положительный контрольный образец /К+В/  - экстракт группоспецифического полисахарида стрептококка  группы В - 1фл;  раствор для экстракции № 1- 1 фл;  раствор для экстракции № 2- 1 фл.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | набор |
| 41 | Диагностикумы  для выявления стрептококков  групп С  в реакции коагглютинации,  жидкие | Диагностикум предназначен для идентификации группоспецифического антигена стрептококка  группы С в реакции коагглютинации на стекле.  Состав:  -диагностикум стрептококка группы "С", коагглютинационный - специфические кроличьи антитела к групповому антигену стрептококка группы С, сорбированные на клетках золотистого стафилококка – 1 фл;  - контрольный диагностикум /К-/,  - иммуноглобулины нормальной кроличьей, сыворотки, сорбированные на клетках золотистого стафилококка - 1 фл;  - положительный контрольный образец /К+С/  - экстракт группоспецифического полисахарида стрептококка группы С- 1фл;  раствор для экстракции № 1- 1 фл;  раствор для экстракции № 2- 1 фл.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | набор |
| 42 | Диагностикумы  для выявления стрептококков  групп G  в реакции  коагглютинации, жидкие | Диагностикум предназначен для идентификации группоспецифического антигена стрептококка  группы G в реакции коагглютинации на стекле  Состав:  -диагностикум стрептококка группы "G", коагглютинационный;  - специфические кроличьи антитела к групповому антигену стрептококка группы G, сорбированные на клетках золотистого стафилококка – 1 фл;  - контрольный диагностикум /К-/,  - иммуноглобулины нормальной кроличьей сыворотки, сорбированные на клетках золотистого стафилококка- 1 фл;  - положительный контрольный образец /К+G/ - экстракт группоспецифического полисахарида стрептококка группы G- 1фл;  - раствор для экстракции № 1- 1 фл;  - раствор для экстракции № 2- 1 фл.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | набор |
| 43 | Диски  с бацитрацином  10ЕД | Стерильные диски из фильтровальной бумаги, пропитанные раствором бацитрацина 10 ЕД.  В стеклянном флаконе по 50 шт.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | фл |
| 44 | Диски  с бацитрацином  0,04 ЕД | Стерильные диски из фильтровальной бумаги, пропитанные раствором бацитрацина 0,04 ЕД.  В стеклянном флаконе по 50 шт.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | фл |
| 45 | Диски  с дезоксихолат натрия  3мг | Стерильные диски из фильтровальной бумаги, пропитанные раствором дезоксихолат натрия 3мг.  В стеклянном флаконе по 100 шт.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | фл |
| 46 | Диски  с новобиоцином  5мгк | Стерильные диски из фильтровальной бумаги, пропитанные раствором налидиксовой кислотой 5 мкг.  В стеклянном флаконе по 50 шт.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | фл |
| 47 | Диски  с оптохином  для идентификац. пневмококков  6 мкг | Стерильные диски из фильтровальной бумаги, пропитанные раствором оптохином 6 мкг.  В стеклянном флаконе по 100 шт.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | фл |
| 48 | Диски  с оксациллином  1мкг | Стерильные диски из фильтровальной бумаги, пропитанные раствором оксациллином 1мкг.  В стеклянном флаконе по 100 шт.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | фл |
| 49 | Контейнер стерильный  для сбора биоматериала  60 мл | Контейнер ёмкостью 60 мл с герметичной крышкой, этикеткой, пластиковый, стерильный.  Предназначен для взятия проб биоматериалов - мочи, мокроты и проч.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | шт |
| 50 | Контейнер стерильный  для сбора биоматериала  100-120 мл | Контейнер ёмкостью 100-120 мл с герметичной крышкой, этикеткой, пластиковый, стерильный.  Предназначен для взятия проб биоматериалов - мочи, мокроты и проч.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | шт |
| 51 | Контейнер стерильный  для сбора биоматериала  с ложкой  60 мл | Контейнер ёмкостью 60 мл с герметичной крышкой, этикеткой, пластиковый, стерильный, с ложкой. Предназначен для взятия проб биоматериалов — кала.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | шт |
| 52 | Микро-ГРАМ-НИЦФ  набор реагентов  для окраски микроорганизмов  по методу Грама | Предназначен для дифференциально-диагностической окраски микроорганизмов путем последовательной обработки мазка, взятого из биологического материала человека (гной, мокрота, моча и др.), компонентами комплекта.  Один комплект рассчитан на проведение окраски 100 мазков.  Состав набора:  -генциановый фиолетовый карболовый, готов к применению –1 флакон (100 мл.);  -фуксин основной карболовый концентрированный –  1 флакон (10 мл.);  - раствор Люголя, готов к применению - 1 флакон (100 мл)  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | набор |
| 53 | Метиленовый синий  по Леффлеру | Раствор Метиленовый синий по Леффлеру предназначен для первичной окраски микроорганизмов, а также для использования  в качестве дополнительного красителя в составе реагентов для окраски спор микроорганизмов  по методу Ожешки. Раствор представляет собой непрозрачную жидкость синего цвета. Состав:  Раствор метиленового синего по Леффлеру  (Метиленовый синий 0,3% раствор в 30% спирте этиловом 96º с 0,1% гидроксидом калия),  Упаковка 100 мл – 1 фл.  Паспорт. | Флак. |
| 54 | Наконечники  для пипеток 200мкл | Материал - пластик, нестерильные. Объем пробы - 5-200 мкл,  цвет – желтый. В упаковке 1000 шт.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | уп |
| 55 | Наконечники  для пипеток  100-1000мкл | Материал - пластик, нестерильные. Объем пробы - 100-1000 мкл,  цвет – голубой. В упаковке 1000 шт.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | уп |
| 56 | ОКСИтест –  для определение бактериальной цитохромоксидазы | ОКСИтест - индивидуальный тест для обнаружения бактериальной цитохромоксидазы.  Форма выпуска: полоски, 50шт.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | уп |
| 57 | ПИРАтест –  определение активности пирролидонилариламидазы | Диагностические полоски для определения пирролиданилариламидазной активности.  Продолжительность теста:  10 минут с момента получения чистой культуры.  Форма выпуска: полоски по 50 штук. Наличие действующего регистрационного удостоверения. | уп |
| 58 | ОНПтест-  оплределение  в-галактозидазы | Диагностические полоски для определения бета-галактозидазы Форма выпуска: полоски по 50 штук. Наличие действующего регистрационного удостоверения. | уп |
| 59 | Индоксил-тест  (50шт/уп) | Диагностические полоски для определения индоксила Форма выпуска: полоски по 50 штук.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | упак |
| 60 | Сыворотка крови  крупного рогатого скота для культур клеток,  жидкая | Прозрачная жидкость от соломенно-желтого до красновато-оранжевого цвета.  При хранении допускается появление слабой опалесценции и незначительного хлопьевидного осадка, разбивающегося при встряхивании.  Прозрачность (ед. оптич. плотности) - не более 0,45;  Значение рН: от 7,4 до 8,2;  Содержание белка - в диапазоне от 60,0 до 80,0 г/л;  Содержание гемоглобина - не более 0,5 г/л;  Упаковка- флакон 100 мл. Наличие действующего регистрационного удостоверения. | фл |
| 61 | Тупфер  для взятия мазков  на исследование биоматериала  с транспортной средой Aimsa | Транспортная система со средой Эймса в пластиковой пробирке для взятия мазков, стерильная.  Размер пробирки 13х150 (+-5) мм. Снабжены длинным пластиковым шпателем  с вискозным тампоном на конце.  Имеют бумажную этикетку с полями для заполнения информации.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | шт |
| 62 | Тупфер  для взятия мазков  на исследование биоматериала  с транспортной средой Стюарта | Транспортная система со средой Стюарта в пластиковой пробирке для взятия мазков стерильная, размер пробирки 13х150(+-5) мм. Снабжены длинным пластиковым шпателем  с вискозным тампоном на конце.  Имеют бумажную этикетку с полями для заполнения информации.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | шт |
| 63 | Тупфер  для взятия мазков  на исследование биоматериала  в пробирке | Содержит тампон-зонд размером 150x12 мм стерильный хлопковый в полиэтиленовой (PE) пробирке, предназначен для асептического взятия клинического материала, индивидуально упакован.  На полипропиленовой палочке  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | шт |
| 64 | Тампон-зонд  для взятия мазков  на исследование биоматериала | Тампон состоит из пластикового аппликатора длиной 15(+-5) см и головки-тампона, из хлопка (вискозы) стерильный, в индивидуальной упаковке.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | шт |
| 65 | Чашка Петри пластиковая одноразовая 90 мм | Предназначены для микробиологических исследований. Основание и крышка изготовлены  из полистирола, диаметр 90мм.  Вентилируемые.  Стерильные, в групповой упаковке по 10 или 20шт.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | шт |
| 66 | Чашка Петри  стеклянная  90 мм | Предназначена для культивирования микроорганизмов на плотных и питательных средах.  Выдерживает химические и термические режимы стерилизации. Изготовлена из стекла марки НС.  Наружный Ø основания 100-2,0 мм Наружный Ø крышки-110+2,0 мм Высота основания - 20 ± 2,0 мм Высота крышки - 18 ± 2,0 мм  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | шт |
| 67 | Пробка силиконовая двухконусная | Пробка силиконовая №14,5 двухконусная  предназначена для укупорки пробирок и флаконов. Устойчива к тепловому воздействию при t = +250°С, выдерживает 500 циклов автоклавирования,  устойчива к действиям растворов солей, слабых кислот, абсолютно не токсична  Размеры:  Диаметр конусов – 11/13 мм Диаметр середины – 17 мм Высота – 44 мм  Канал – несквозное отверстие для инструмента,  легко прокалывается  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | шт |
| 68 | Штативы пластиковые  для пробирок на 10 шт. | Материал корпуса и основания - полиэтилен низкого давления марки ПЭ2НТ-12  ТУ 2243-176-00203335,  стойка из полиэтилена марки PP1500J  ТУ 2211-136-05766081. Габаритные размеры: (130-4)х(68-1,9)х(80-1,9) мм, разборный. Диаметр гнезда 18 мм.  Количество гнезд - 10 штук. Комплектация изделия:  корпус 1, основание 1, стойка 4 шт.,  Разборный штатив с цифровой маркировкой гнёзд предназначен для установки пробирок.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | шт |
| 69 | Мешки автоклавируемые лабораторные | Пакеты полипропиленовые одноразовые с индикаторами стерилизации, для сбора и термической обработки (дезинфекции и утилизации) медико-биологических отходов  Пакеты изготовлены из термостойкого полипропилена специальной марки и температурой устойчивости  до 150 С. Пакеты снабжены индикатором паровой стерилизации 1-класса (индикатор-свидетель).  По достижении уровня критических параметров индикаторная полоска меняет свой цвет  со светло-бежевого на коричневый цвет.  Размер – 600\*750мм  Упаковка – 100шт  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | уп |
| 70 | Пакеты газорегенерирующие «Анаэрогаз»  50 шт./уп. | Сухие газогенерирующие пакеты Анаэрогаз предназначены для создания в анаэростате объёмом 2,5-3,0 л бескислородной и обогащенной углекислым газом искусственной атмосферы, оптимальной для культивирования и выделения  из первичного материала облигатно анаэробных бактерий (Bacteroides, Fusobacterium, Peptococcus, Petrostreptococcus и проч.)  Размеры пакетов 250 х 200 х 70 мм.  Упаковка - 50 шт.  Наличие паспорта (на русском языке) | уп |
| 71 | Пипетка Пастера пластиковая стерильная  в инд. уп. | Пипетка Пастера объемом 3 мл с нанесенной градуировкой изготовлена из полиэтилена, стерильная, в индивидуальной упаковке.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | шт |
| 72 | Стеклянные шарики | Предназначены для нанесения равномерного газона микроорганизмов на плотной питательной среде  в чашках Петри, а также для перемешивания растворов в лабораторной практике.  Диаметр шарика - 5 мм  Паспорт (на русском языке) - наличие | кг |
| 73 | Диски  с триметоприм/  сульфаметоксзолом 1,25/23,75мкг | Стерильные диски из фильтровальной бумаги, пропитанные раствором триметоприм/сульфаметоксзолом 1,25/23,75мкг.  В стеклянном флаконе по 100 шт.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | фл |
| 74 | Пробирка пластиковая 15мл | Предназначена для центрифугирования биологических и иных жидкостей.  Пробирка коническая градуированная с окошком  для записи и винтовой крышкой.  Рельефная градуировка.  Нагрузка при центрифугировании не более 12000 g Стерилизация проведена методом радиационной обработки.  Объем.................................................... 15 мл Диаметр.............................................. 18,5 мм Высота................................................ 120 мм Цена деления....................................... 0,5 мл Материал пробирки................полипропилен Материал крышки.......................полиэтилен  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | шт |
| 75 | Плазма  кроличья цитратная  сухая | Плазма получена из крови кроликов путем смешивания с 5% раствором натрия лимоннокислого трехзамещенного.  Имеет вид пористой массы белого, бледно-розового или светло-желтого цвета, хорошо растворимая, стерильная. Форма выпуска: герметично запаянные ампулы, содержащие лиофилизат для приготовления 1 мл плазмы. Упаковка: по 10 ампул.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | уп |
| 76 | Тубстер  с транспортной средой Кери-Блейера,  пластиковый аппликатор стерильный | Транспортная система со средой Кэри-Блэра  в пластиковой пробирке для взятия мазков, стерильная.  Размер пробирки 13х150 мм. Снабжены длинным пластиковым шпателем  с вискозным тампоном на конце.  Имеют бумажную этикетку с полями для заполнения  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | шт |
| 77 | Масло иммерсионное  100 мл | Прозрачное масло без примесей для микроскопии  Назначение:  иммерсионная жидкость для микроскопии в видимой области спектра. Свойства:  прозрачное, имеет показатель преломления света, равный таковому стекла линзы и предметного стекла (1,57), не содержит примесей, вызывающих помутнение объектива.  Плотность при 20˚С: 0,985 - 0,995,  индекс преломления 1,57 - 1,58  Упаковка: флакон из полиэтилена объемом 100 мл  с инструкцией по применению. Наличие действующего регистрационного удостоверения. | фл |
| 78 | Пробка  ватно-марлевая  для пробирок  ПБ-14, ПБ-16 | Пробки изготовлены из плотной ваты и обернуты в два слоя марли.  Пробки обеспечивают стабильную укупорку лабораторной посуды и фильтрацию содержимого  за счет проницаемой структуры.  Пробки являются многоразовыми изделиями и выдерживают обработку без потери качества:  не менее 10 циклов при t +169-171°C в суховоздушном шкафу;  не менее 40 циклов при t +119-121°C в автоклаве.  Упаковка – 500шт.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | Упак. |
| 79 | Диски индикаторные  с пефлоксацином  5мкг  №100 | Стерильные диски из фильтровальной бумаги, пропитанные раствором налидиксовой кислотой 5 мкг.  В стеклянном флаконе по 100 шт.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | фл |
| 80 | Шпатель бактериологический Дригальского | Используется для расштриховки исследуемого материала по поверхности твердых питательных сред.  Размер – 4\*200мм  АЛЮМИНИЕВЫЙ СПЛАВ. НЕ ПОДВЕРЖЕН ВОЗДЕЙСТВИЮ КИСЛОТ.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | Шт. |
| 81 | Триптон-соевый бульон  с казеиновым переваром | Бульон соевый с казеиновым переваром (триптон-соевый бульон) (cтерилизовано гамма-облучением) (предназначенный для оценки стерильности жидкостей, применяемых в фармацевтическом производстве (методом растворения – MFT).  Состав:  Гидролизат казеина – 17 г/л  Папаиновый перевар соевой муки – 3г/л  Натрия хлорид – 5 г/л  Калия гидрофосфат – 2 г/л  Глюкоза – 2,5г/л  Гомогенный сыпучий светло-желтый порошок.  При 25°С водный раствор имеет рН 7,3 ± 0,2.  Ростовые характеристики референс-штаммов  через 18-48 ч при 35-37°С.  Упаковка – 500г.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | Упак. |
| 82 | Диски индикаторные  с налидиксовой кислотой  30мкг №100 | Стерильные диски из фильтровальной бумаги, пропитанные раствором налидиксовой кислотой  30 мкг.  В стеклянном флаконе по 100 шт.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | фл |
| 83 | Индоксил-тест  (50шт/уп) | Диагностические полоски для определения индоксила Форма выпуска: полоски по 50 штук.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | упак |
| 84 | Сыворотка диагностическая эшерихиозная поливалентная  для РА, ОКА | Сыворотка диагностическая эшерихиозная ОК поливалентная представляет собой препарат, полученный из нативной сыворотки кроликов или баранов, гипериммунизированных смесью корпускулярных антигенов Escherichia coli  Сыворотки предназначены для ориентировочной серологической идентификации эшерихий в реакции агглютинации на стекле.  Определяемая группа микроорганизмов: А. Принцип метода: реакция агглютинации. Форма выпуска: флаконы, содержащие лиофилизированный препарат объемом не менее 1 мл. Внешний вид:  гигроскопичная пористая аморфная масса розовато-желтого цвета. Действующее регистрационное удостоверение - наличие | фл |
| 85 | Сыворотка диагностическая эшерихиозная  для РА, О6 | Сыворотка диагностическая эшерихиозные О6  для реакции агглютинации моновалентная представляют собой препарат, полученный  из нативной сыворотки кроликов или баранов, гипериммунизированных смесью корпускулярных антигенов эшерихий.  Форма выпуска: ампулы, содержащие лиофилизированный препарат объемом не менее 1 мл. Наличие действующего регистрационного удостоверения. | фл |
| 86 | Сыворотка диагностическая эшерихиозная  для РА, О75 | Сыворотка диагностическая эшерихиозные О75  для реакции агглютинации моновалентная представляют собой препарат, полученный  из нативной сыворотки кроликов или баранов, гипериммунизированных смесью корпускулярных антигенов эшерихий.  Форма выпуска: ампулы, содержащие лиофилизированный препарат объемом не менее 1 мл. Наличие действующего регистрационного удостоверения. | фл |
| 87 | Сыворотка диагностическая эшерихиозная  для РА, ОК 6 | Сыворотка диагностическая эшерихиозные ОК6  для реакции агглютинации моновалентная представляют собой препарат, полученный  из нативной сыворотки кроликов или баранов, гипериммунизированных смесью корпускулярных антигенов эшерихий.  Форма выпуска: ампулы, содержащие лиофилизированный препарат объемом не менее 1 мл. Наличие действующего регистрационного удостоверения. | фл |
| 88 | Сыворотка диагностическая эшерихиозная  для РА, ОК18 | Сыворотка диагностическая эшерихиозные ОК18  для реакции агглютинации моновалентная представляют собой препарат, полученный  из нативной сыворотки кроликов или баранов, гипериммунизированных смесью корпускулярных антигенов эшерихий.  Форма выпуска: ампулы, содержащие лиофилизированный препарат объемом не менее 1 мл. Наличие действующего регистрационного удостоверения. | фл |
| 89 | Сыворотка сальмонеллезная  О-9 | О-сыворотка адсорбированная для реакции агглютинации (РА), полученная из крови кроликов, содержащая агглютинины к О-антигенам сальмонелл, лиофилизат для диагностических целей Сыворотки по 2 мл, лиофилизированны. Гомогенный порошок кремового цвета, гигроскопичен. Фасовка в ампулах вместимостью 5 мл, герметично запаяны.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | фл |
| 90 | Сыворотка сальмонеллезная  Нz6 Н-групповая | Моновалентная Н-сыворотка адсорбированная для реакции агглютинации (РА), полученная из крови кроликов, содержащая агглютинины к H-антигенам сальмонелл, лиофилизат для диагностических целей.  Форма выпуска: Сыворотки по 2 мл, лиофилизированны. Гомогенный порошок кремового цвета, гигроскопичен. Наличие действующего регистрационного удостоверения. | фл |
| 91 | Сыворотка сальмонеллезная Нm Н-групповая | Моновалентная Н-сыворотка адсорбированная для реакции агглютинации (РА), полученная из крови кроликов, содержащая агглютинины к H-антигенам сальмонелл, лиофилизат для диагностических целей. Форма выпуска:  Сыворотки по 2 мл, лиофилизированны. Гомогенный порошок кремового цвета, гигроскопичен. Наличие действующего регистрационного удостоверения. | фл |
| 92 | Теллурит калия | Калий теллурит, 2%-ный раствор, нестерильный, флакон по 5мл.  Компонент для приготовления сред выделения (в том числе Клауберга II) и транспортирования возбудителей дифтерии, холеры и других бактерий. Содержание калия теллурита в 1 мл препарата может колебаться в пределах 0,020±0,002 г.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | фл |
| 93 | Мочевина | Химический реактив белого цвета.  Формула - CH4N2O  Квалификация - чда  ГОСТ 6691-77.  Паспорт. | кг |
| 94 | Реактив Эрлиха | Реагент для постановки реакции Эрлиха Микро-ЭРЛИХ-НИЦФ предназначен для биохимической дифференциации «индолположительных» и «индолотрицательных» микроорганизмов по признаку наличия индола в культуральной среде. Реактив рассчитан на проведение 200 анализов. Состав реактива:  Парадиметиламинобензальдегид – 0,9 г Кислота соляная концентрированная – 18,0 мл Спирт этиловый – 82,0 мл  Упаковка – 100мл  Паспорт. | Упак. |
| 95 | Колпачок алюминиевый для пробирки диам.15-16 мм | Колпачок алюминиевый для пробирки диам.15-16 мм, для негерметичного стерильного закрывания пробирок, автоклавируемый.  Колпачки изготовлены из алюминия и снабжены внутренней зажимной пружиной.  Диаметр колпачка – 16мм  Упаковка - 100шт.  Сертификат соответствия. | упак |
| 96 | Спиртовка лабораторная | Спиртовка с металлической оправой для установки металлической сетки предназначена для подогрева открытым пламенем.  Фитиль спиртовки изготовлен из хлопчатобумажного волокна, обеспечивающего ровное нетоксичное горение. Изготовлена из стекла ХС1 по ГОСТ 21400-75.  Объем - 100 мл Габаритные размеры, мм: (72 ± 2,0) х (90 ± 2,0).  Максимальная температура пламени до 900°С.  Паспорт. | шт |
| 97 | Пробирки  для денси-ла-метра, упаковка 20 штук, производитель Lachema | Предназначены для работы на имеющемся в эксплуатации оборудовании Денси-ла-метре, (производитель Lachema).  Одноразовые стерильные пробирки с круглым дном и цветной крышкой, вставляемой внутрь. Размеры:  объем 15 куб. см,  диаметр — 16 мм. (допустимый диапазон 15–18,5 мм,  включая отклонения),  высота 100 мм. Изготовлены из полистирола c высокой степенью прозрачности.  Пробка выполнена из полиэтилена низкой плотности.  Форма выпуска: 20 шт. в полиэтиленовом пакете  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | уп |
| 98 | Пробирка - поплавок | Пробирка лабораторная по ТУ 9461-008-52876351-2008, ПМ-10, поплавок, 10х30мм.  Разработана для химических, биологических и микробиологических лабораторных процедур. Изготовлена из стекла марки НС-1  по ГОСТ 19808-86.  Вместимость: 1,6±0,5 мл  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | Шт. |
| 99 | Набор реагентов для определения чувствительности микроорганизмов к антибиотикам MIKROLATEST  «МПК Колистин» | Набор реагентов для определения чувствительности микроорганизмов к антибиотикам MIKROLATEST предназначен для определения чувствительности микроорганизмов к антибиотикам на основе определения МПК (минимальной подавляющей концентрации).  Упаковка рассчитана на определение чувствительности 36 бактериальных культур. Результаты определения чувствительности учитывают через 16 – 20 часов инкубации.  Не менее 7 концентраций пенициллина в стрипе.  Наличие инструкции пользователя на русском языке, полиэтиленовых пакетов для термостатирования, пакетов для хранения неиспользованных стрипов.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | набор |
| 100 | Набор реагентов для определения чувствительности микроорганизмов  к  антибиотикам MIKROLATEST «МПК Пенициллин» | Набор для определения чувствительности грамположительных микроорганизмов  к антибактериальным препаратам  на основании определения МПК  (минимальной подавляющей концентрации).  Упаковка рассчитана на определение чувствительности 36 бактериальных культур. Результаты определения чувствительности учитывают через 16 – 20 часов инкубации.  Не менее 7 концентраций пенициллина в стрипе. Наличие инструкции пользователя на русском языке, полиэтиленовых пакетов для термостатирования, пакетов для хранения неиспользованных стрипов.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | Набор |
| 101 | Набор реагентов  для определения чувствительности микроорганизмов  к  антибиотикам MIKROLATEST  «МПК Ванкомицин» | Набор для определения чувствительности грамположительных микроорганизмов  к антибактериальным препаратам на основании определения МПК (минимальной подавляющей концентрации).  Упаковка рассчитана на определение чувствительности 36 бактериальных культур. Результаты определения чувствительности учитывают через 16 – 20 часов инкубации.  Не менее 7 концентраций ванкомицина в стрипе. Наличие инструкции пользователя на русском языке, полиэтиленовых пакетов для термостатирования, пакетов для хранения неиспользованных стрипов.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | Набор |
| 102 | Суспензионная среда  для Сенсилатеста (МИК) | Суспензионная среда MIC /МПК/ - вспомогательный препарат для наборов MIC /МПК/ (MIC /МПК/ Г-I, Г-II, УРИНЕ, НЕФЕРМ, СТАФИ), предназначенных для определения чувствительности микроорганизмов. Суспензионную среду поставляют в стерильных стеклянных пробирках, содержимое одной пробирки (13 мл) предназначено для приготовления суспензии 1 штамма.  Набор содержит:  30 пробирок суспензионной среды MIC /МПК  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | упак |
| 103 | Суспензионная среда  для Сенсилатеста СТР (МИК) | Суспензионная среда MIC G+ /МПК Г+/ — вспомогательный препарат для наборов MIC G+ /МПК Г+/, предназначенных для определения чувствительности микроорганизмов.  Суспензионную среду MIC G+ /МПК Г+/ поставляют в стерильных стеклянных пробирках, содержимое одной пробирки (13 мл) предназначено  для приготовления суспензии 1 штамма.  Набор содержит:  30 пробирок суспензионной среды MIC G+ /МПК Г+/  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | упак |
| 104 | Диски  с флюконазолом | Предназначены для определения чувствительности  к антимикробным препаратам диск-диффузионным методом.  Стерильные диски из фильтровальной бумаги, пропитанные раствором флуконазола 25 мкг. Упаковка из 10 картриджей по 50 дисков в каждом. Каждая упаковка укомплектована диспенсером для дисков. Этикетка на упаковке и картридже на русском языке.  1уп-10карт\*50шт  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | Упак. |
| 105 | Диски  с вориконазолом | Предназначены для определения чувствительности  к антимикробным препаратам диск-диффузионным методом.  Стерильные диски из фильтровальной бумаги, пропитанные раствором вориконазола 1 мкг. Упаковка из 10 картриджей по 50 дисков в каждом. Каждая упаковка укомплектована диспенсером  для дисков. Этикетка на упаковке и картридже на русском языке.  В упаковке: 10карт по 50шт.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | Упак. |
| 106 | Линейка-шаблон  для измерения размеров зон задержки роста микроорганизмов | Линейка-шаблон для измерения размеров зон задержки роста микроорганизмов  Размеры 200 x 95мм  В упаковке - 3шт.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | Упак |
| 107 | Штатив-бокс  для предметных стекол | Штатив-бокс на 50 предметных стекол с крышкой. Предназначен для хранения микропрепаратов на предметных стеклах размером 76 х 26 мм,  толщиной 2 мм.  Имеет нумерованные ячейки и поля для записи. Изготовлен бокс-штатив из полистирола  Размеры - 200 x 94 x 34 мм  Паспорт. | Шт. |
| 108 | Дозатор  1-кан 20-200мкл  Экохим  (1.75.30.50.0060)  Или эквивалент | Дозатор предназначен для объемного дозирования проб биожидкостей и реактивов.  Материал дозатора обладает повышенной химической стойкостью;  Дозатор частично автоклавируемый (стерилизации подвергается только ось держателя наконечника);  Посадочный конус выполнен из поливинилфторида. Внутренний стержень дозатора выполнен из термопластика (полиэфиркетон).  Диапазон дозирования: 20-200 мкл;  шаг: 1 мкл; наконечник: 200, 300 мкл. - Точность а) ± 2% (при объеме 20мкл);  б) ± 1,5% (при объеме 200мкл);  - Воспроизводимость а) менее 3% (при объеме 20мкл); б) менее 2% (при объеме 200мкл).  Комплектация:  - Дозатор;  - Паспорт (свидетельство о поверке);  - Инструкция по использованию;  - Сменные наконечники;  - Ключ для калибровки;  - Смазка.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | шт |
| 109 | Дозатор  1-кан 0,5-10мкл  Экохим  (1.75.30.50.0020)  Или эквивалент | Дозатор предназначен для объемного дозирования проб биожидкостей и реактивов.  Материал дозатора обладает повышенной химической стойкостью;  Дозатор частично автоклавируемый (стерилизации подвергается только ось держателя наконечника);  Посадочный конус выполнен из поливинилфторида. Внутренний стержень дозатора выполнен из термопластика (полиэфиркетон).  Диапазон дозирования: 0,5-10 мкл шаг: 0,1 мкл наконечник: 10, 20 мкл Точность:  а) ± 8% (при объеме 1мкл);  б) ± 2,5% (при объеме 10мкл);  - Воспроизводимость:  а) менее 7% (при объеме 1мкл);  б) менее 3% (при объеме 10мкл).  Комплектация:  - Дозатор;  - Паспорт (свидетельство о поверке);  - Инструкция по использованию;  - Сменные наконечники;  - Ключ для калибровки;  - Смазка.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | шт |
| 110 | Дозатор  1-кан 100-1000мкл  Экохим (1.75.30.50.0070)  Или эквивалент | Материал дозатора обладает повышенной химической стойкостью;  Дозатор частично автоклавируемый  (стерилизации подвергается только ось держателя наконечника);  Посадочный конус выполнен из поливинилфторида. Внутренний стержень дозатора выполнен из термопластика (полиэфиркетон).  Диапазон дозирования: 100-1000 мкл; шаг: 5 мкл наконечник: 1000 мкл. -Точность: а) ± 1,5% (при объеме 100мкл);  б) ± 1% (при объеме 1000мкл); -Воспроизводимость: а) менее2% (при объеме 100мкл); б) менее 1% (при объеме 1000мкл).  Комплектация:  - Дозатор;  - Паспорт (свидетельство о поверке);  - Инструкция по использованию;  - Сменные наконечники;  - Ключ для калибровки;  - Смазка.  Наличие действующего регистрационного удостоверения. | шт |

2. Товар должен иметь документы качества (копии регистрационного удостоверения, паспорт на русском языке); документы передаются вместе с Товаром.

от Покупателя от Поставщика

Директор

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/А. П. Царев/ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/

Приложение №2

к договору № 25060105049 от «\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 2024 г.

**Спецификация**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| № п/п | Торговое наименование / каталожный номер (при наличии)/ Производитель /Страна происхождения/рег. удостоверение/ сертификат о соответствии(Поставщик указывает наименование Товара в соответствии с поданной котировочной заявкой и регистрационным удостоверением на данный Товар) | Ед. изм. | Кол-во | НДС, %.  /НДС не облагается | Цена за ед. с НДС, руб. | Стоимость вкл. НДС, руб. |
| 1 |  |  |  |  |  |  |
|  | ИТОГО: |  |  |  |  |  |

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

от Покупателя от Поставщика

Директор

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ / А.П. Царев / \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ /\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/

**Приложение № 5**

**к Документации о проведении закупки**

Порядок оформления конверта с заявкой на участие в закупки,

подаваемой на бумажном носителе

Куда:454091, г. Челябинск, ул. Цвиллинга, 41, приемная главного врача, 3 этаж.

Кому Сектор по закупкам

НЕ ВСКРЫВАТЬ ДО: 14 ч. 00 мин. «17» декабря 2024 г. время местное

Заявка на участие в закупке№ 25060105049 на право заключения договора на поставку товара - питательных сред и диагностических материалов для проведения микробиологических исследований в бактериологической лаборатории для нужд ЧУЗ «КБ «РЖД-Медицина» г. Челябинск»

Участник Наименование:

закупки Адрес:

ИНН

**Приложение №6**

**к Документации о проведении закупки**

**Образец**

**Справка о цепочке собственников компании**

**\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/2024г**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| № п/п | Наименование контрагента (ИНН, вид деятельности) | | | | | | Информация о цепочке собственников, включая бенефициаров(в том числе конечных) | | | | | | | |
| ИНН | ОГРН | Наименование краткое | Код ОКВЭД | Фамилия, Имя, Отчество руководителя | Серия и номер документа удостоверяющего личность руководителя | № | ИНН | ОГРН | Наименование / ФИО | Адрес регистра- ции | Серия и номер документа удостоверяющего личность руководителя (для физичес-  ких лиц) | Руководитель/участник/бенефициар | Информа-  ция о подтвер-  ждающих документов (наименование, номера и тд) |
| *1* | *2* | *3* | *4* | *5* | *6* | *7* | *8* | *9* | *10* | *11* | *12* | *13* | *14* | *15* |
| 1 | 745……. | 10474….. | ИП Иванов П.П. |  |  |  | - | 77….. | 1037….. | ООО «Ласточка» | г. Москва. ул. |  |  |  |

1. Исполнитель гарантирует Заказчику, что сведения и документы в отношении всей цепочки собственников и руководителей, включая бенефициаров (в том числе конечных), передаваемые Заказчику являются полными, точными и достоверными.
2. Исполнитель настоящим выдает согласие и подтверждает получение им всех требуемых в соответствии с действующим законодательством РФ (в том числе о коммерческой тайне и о персональных данных) согласий всех упомянутых в сведениях, заинтересованных или причастных к сведениям лиц на обработку, а также на раскрытие Заказчиком полностью или частично предоставленных сведений компетентным органам государственной власти (в том числе, но не ограничиваясь, Федеральной налоговой службе РФ, Минэнерго России, Росфинмониторингу, Правительству РФ) и последующую обработку сведений такими органами (далее - Раскрытие). Исполнитель настоящим освобождает Заказчика от любой ответственности в связи с Раскрытием, в том числе возмещает Заказчику убытки, понесенные в связи с предъявлением Заказчику претензий, исков и требований любыми третьими лицами, чьи права были или могли быть нарушены таким Раскрытием.

|  |
| --- |
| \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  (фамилия, имя, отчество подписавшего, должность) (подпись, М.П.) |

**Приложение №7**

**к Документации о проведении закупки**

**ОБРАЗЕЦ**

**Запрос о даче разъяснений положений закупочной документации**

**к закупке № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ от «\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 2024г.**

на право заключения договора на поставкутовара(выполнение работ, оказание услуг) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ .

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

**Наименование участника закупки**: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, ИНН \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, юридический адрес: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.

**Адрес электронной почты для отправки уведомления участнику закупки**: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.

**Тема запроса:**

**Текст запроса:**

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

(фамилия, имя, отчество подписавшего, должность) М.П (подпись)

**Приложение №8**

**к Документации о проведении закупки**

***ФОРМА***

**ДЕКЛАРАЦИЯ**

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

Настоящим документом подтверждаем (ю), что на момент подачи заявки на участие \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

*наименование участника*

соответствует требованиям, установленным пунктом 10 Документации о проведении закупки, а именно:

- участник закупки соответствует требованиям, установленным в соответствии с законодательством Российской Федерации к лицам, осуществляющим поставку товара, выполнение работы, оказание услуги, являющихся предметом договора;

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

- неприостановление деятельности участника закупки в порядке, установленном [Кодексом](consultantplus://offline/ref=3EEF83BA23A828AD0CA95920CBEA6FD2C45F7994077B296B8D4AB2E76479E8CBD7047B75745751BEl810Q) Российской Федерации об административных правонарушениях, на дату подачи заявки на участие в закупке;

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

- 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](https://www.consultant.ru/document/cons_doc_LAW_444861/7cb5d9b7f75fd72853e0610988cc9f6fdd08802e/#dst101897), [290](https://www.consultant.ru/document/cons_doc_LAW_444861/6411e005f539b666d6f360f202cb7b1c23fe27c3/#dst2054), [291](https://www.consultant.ru/document/cons_doc_LAW_444861/0108932a3c6234f73590b25799588ada492deb23/#dst2072), [291.1](https://www.consultant.ru/document/cons_doc_LAW_444861/a74ca4364cb5aa0d95db2b7636907af350ab52c8/#dst2086) 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;

- 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;

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

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

- 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;

- участник закупки не является иностранным агентом;

- 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;

- участник закупки имеет опыт работы на российском рынке не менее двух лет и соответствует требованию об отсутствии фактов нарушения обязательств по договорам с ЧУЗ «КБ «РЖД-Медицина» г. Челябинск», в том числе фактов задержки поставок товаров/ выполнения работ/ предоставления услуг в течение последнего календарного года.

Также сообщаем, что сведения об участнике закупки, в том числе информация о членах коллегиального исполнительного органа, лица, исполняющего функции единоличного исполнительного органа, управляющего (при наличии), управляющей организации (при наличии), участников (членов) корпоративного юридического лица, владеющих более чем двадцатью пятью процентами акций (долей, паев) корпоративного юридического лица, учредителей унитарного юридического лица отсутствуют в реестре недобросовестных поставщиков, предусмотренном [статьей 5](consultantplus://offline/ref=3EEF83BA23A828AD0CA95920CBEA6FD2C45C7B930773296B8D4AB2E76479E8CBD7047B75745751B7l811Q) 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».

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

(должность подписавшего) (подпись) М.П. (фамилия, инициалы)