**Техническое задание[[1]](#footnote-1)**

**1.** Товар должен иметь следующие потребительские свойства и технические характеристики:

**2. Описание объекта закупки:** Сведения о технических и функциональных характеристиках (потребительских свойствах) товара, иные сведения о товаре

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Наименование товара** | **Код КТРУ/ОКПД2** | **Требования к функциональным, техническим и качественным характеристикам, эксплуатационным характеристикам (при необходимости) товара.** | **Единица измерения** | **Количество** |
| **Наименование показателя** | **Единица измерения показателя** | **Требуемое значение показателей** | **Обоснование необходимости использования показателей** |
| 1 | D 1 3561 99 10 917 Набор диагностических реагентов для количественного in vitro определения холестерина ЛПВП прямым методом (HDL-c direct FS). 600 мл (1290 тестов для DIRUI CS-T240/300B/400; 1455 тестов для DIRUI CS-600B/800/1200) | 21.20.23.110 | Обьем реагента | миллилитр | не менее 600 | требование установлено с учетом загруженности и потребности лаборатории | набор |  1 |
| Количество тестов | штука | ≥ 1290 |
| Наличие штрих-кода |   | Соответствие | для автоматического считывания анализатором данных о лоте, серии, дате производства, количестве циклов испытания, сроке годности подключаемого реагента |
| Совместимость с анализатором лабораторным для биохимического анализа Dirui CS- 400 |   | Соответствие | находится в собственности учреждения |
| 2 | D 1 1641 99 10 930 Реагенты диагностические для биохимических исследований in vitro: Креатинкиназа МБ (CK-MB FS). 100 мл (280 тестов для DIRUI CS-T240/300B/400; 300 тестов для DIRUI CS-600B/800/1200) | 21.20.23.110 | Обьем реагента | миллилитр | не менее 100 | требование установлено с учетом загруженности и потребности лаборатории | набор |  2 |
| Количество тестов | штука | ≥ 280 |
| Наличие штрих-кода |   | Соответствие | для автоматического считывания анализатором данных о лоте, серии, дате производства, количестве циклов испытания, сроке годности подключаемого реагента |
| Совместимость с анализатором лабораторным для биохимического анализа Dirui CS- 400 |   | Соответствие | находится в собственности учреждения |
|
| 3 | 1130302135 Реакционные кюветы (Reaction cuvette) |  32.50.13.190 | Материал |   | полистирол |   | упаковка |  1 |
| Количество в упаковке | штука | не менее 120 |   |
| Совместимость с анализатором лабораторным для биохимического анализа Dirui CS- 400 |   | Соответствие | находится в собственности учреждения |
| 4 | 2320901001 Антибактериальный бесфосфорный детергент (CS-anti-bacterial phosphor-free detergent) | 21.20.23.111 | Обьем реагента | миллилитр | не менее 500 |   | штука |  5 |
| Совместимость с анализатором лабораторным для биохимического анализа Dirui CS- 400 |   | Соответствие | находится в собственности учреждения |
| 5 | ЩР 002 Щелочной раствор для автоматических биохимическиханализаторов (ЩЕЛОЧНОЙ РАСТВОР ДДС) по ТУ 21.20.23.110-400-48813770-2022. 2 л, для анализаторов iMagic-S7, BM, Advia, Dirui CS, URIT-8280, ДДС- 240. | 21.20.23.111 | Обьем реагента | миллилитр | не менее 500 | требование установлено с учетом загруженности и потребности лаборатории | штука |  5 |
| Совместимость с анализатором лабораторным для биохимического анализа Dirui CS- 400 |   | Соответствие | находится в собственности учреждения |
| 6 | 5 9000 99 10 061 Контрольная сыворотка «Норма» (TruLab N) для контроля правильности и воспроизводимости результатов биохимических исследований in vitro. 5 мл | 21.20.23.110 | Изготовлен на основе человеческой сыворотк |   | Соответствие | потребность лаборатории - контроль максимально приближенный к исследуемомму образцу | флакон |  5 |
| количество определяемых параметров | штука | ≥ 30 | необходимы для контроля правильности и воспроизводимости результатов при проведении их определения. |
| Значения аналитов  |   | норма | в соответствии с потребностью заказчика к проведению контроля качества, согласно Приказу № 220 контроль качества должен проводиться с использованием контрольных материалов с аттестованными значениями в области нормальных и патологических значений |
| Фасовка | мл | ≥ 5 | в соответствии с потребностью заказчика, определяемой спецификой выполнения контроля качества |
| 7 | 5 9050 99 10 061 Контрольная сыворотка «Патология» (TruLab P) для контроля правильности и воспроизводимости результатов биохимических исследований in vitro. 5 мл | 21.20.23.110 | Изготовлен на основе человеческой сыворотк |   | Соответствие | потребность лаборатории - контроль максимально приближенный к исследуемомму образцу | флакон |  5 |
| количество определяемых параметров | штука | ≥ 30 | необходимы для контроля правильности и воспроизводимости результатов при проведении их определения. |
| Значения аналитов  |   | патология | в соответствии с потребностью заказчика к проведению контроля качества, согласно Приказу № 220 контроль качества должен проводиться с использованием контрольных материалов с аттестованными значениями в области нормальных и патологических значений |
| Фасовка | мл | ≥ 5 | в соответствии с потребностью заказчика, определяемой спецификой выполнения контроля качества |
| 8 | 5 9100 99 10 064 Мультикалибратор (TruCal U) для калибровки фотометрических систем при определении диагностических биохимических параметров крови in vitro. | 21.20.23.110 | Назначение |   | Для анализаторов открытого типа | Соответствует КТРУ | флакон |  5 |
| Объем реагента | Кубический сантиметр;^миллилитр | ≥ 1 |
| 9 | D 10 050 022 Набор реагентов для определения общей активности a-амилазы кинетическим методом в сыворотке крови и моче (α-АМИЛАЗА ДиаС) по ТУ 9398-106-48813770-2015. 510 мл. (1620 тестов для DIRUI CS-T240/300B/400; 2070 тестов для DIRUI CS-600B/800/1200) | 21.20.23.110 | Обьем реагента | миллилитр | не менее 510 | требование установлено с учетом загруженности и потребности лаборатории | набор |  1 |
| Количество тестов | штука | ≥ 1620 |
| Наличие штрих-кода |   | Соответствие | для автоматического считывания анализатором данных о лоте, серии, дате производства, количестве циклов испытания, сроке годности подключаемого реагента |
| Совместимость с анализатором лабораторным для биохимического анализа Dirui CS- 400 |   | Соответствие | находится в собственности учреждения |
| 10 | D 10 270 022 Набор реагентов для определения активности аланинаминотрансферазы кинетическим методом в сыворотке крови (АЛАНИНАМИНОТРАНСФЕРАЗА ДиаС) по ТУ 9398-101-48813770-2015. 510 мл. (1620 тестов для DIRUI CS-T240/300B/400; 2070 тестов для DIRUI CS-600B/800/1200) | 21.20.23.110 | Обьем реагента | миллилитр | не менее 510 | требование установлено с учетом загруженности и потребности лаборатории | набор |  2 |
| Количество тестов | штука | ≥ 1620 |
| Наличие штрих-кода |   | Соответствие | для автоматического считывания анализатором данных о лоте, серии, дате производства, количестве циклов испытания, сроке годности подключаемого реагента |
| Совместимость с анализатором лабораторным для биохимического анализа Dirui CS- 400 |   | Соответствие | находится в собственности учреждения |
| 11 | D 10 260 022 Набор реагентов для определения активности аспартатаминотрансферазы кинетическим методом в сыворотке крови (АСПАРТАТАМИНОТРАНСФЕРАЗА ДиаС) по ТУ 9398-102-48813770-2015. 510 мл. (1620 тестов для DIRUI CS-T240/300B/400; 2070 тестов для DIRUI CS-600B/800/1200) | 21.20.23.110 | Обьем реагента | миллилитр | не менее 510 | требование установлено с учетом загруженности и потребности лаборатории | набор |  3 |
| Количество тестов | штука | ≥ 1620 |
| Наличие штрих-кода |   | Соответствие | для автоматического считывания анализатором данных о лоте, серии, дате производства, количестве циклов испытания, сроке годности подключаемого реагента |
| Совместимость с анализатором лабораторным для биохимического анализа Dirui CS- 400 |   | Соответствие | находится в собственности учреждения |
| 12 | D 10 081 022 Набор реагентов для количественного определения содержания общего билирубина дихлоранилиновым методом в сыворотке крови (БИЛИРУБИН ОБЩИЙ ДиаС) по ТУ 9398-115-48813770-2015. 510 мл. (1620 тестов для DIRUI CS-T240/300B/400; 2070 тестов для DIRUI CS-600B/800/1200) | 21.20.23.110 | Обьем реагента | миллилитр | не менее 510 | требование установлено с учетом загруженности и потребности лаборатории | набор |  3 |
| Количество тестов | штука | ≥ 1620 |
| Наличие штрих-кода |   | Соответствие | для автоматического считывания анализатором данных о лоте, серии, дате производства, количестве циклов испытания, сроке годности подключаемого реагента |
| Совместимость с анализатором лабораторным для биохимического анализа Dirui CS- 400 |   | Соответствие | находится в собственности учреждения |
| 13 | D 10 082 022 Набор реагентов для количественного определения содержания прямого билирубина дихлоранилиновым методом в сыворотке крови (БИЛИРУБИН ПРЯМОЙ ДиаС) по ТУ 9398-114-48813770-2015. 510 мл. (1620 тестов для DIRUI CS-T240/300B/400; 2070 тестов для DIRUI CS-600B/800/1200) | 21.20.23.110 | Обьем реагента | миллилитр | не менее 510 | требование установлено с учетом загруженности и потребности лаборатории | набор |  2 |
| Количество тестов | штука | ≥ 1620 |
| Наличие штрих-кода |   | Соответствие | для автоматического считывания анализатором данных о лоте, серии, дате производства, количестве циклов испытания, сроке годности подключаемого реагента |
| Совместимость с анализатором лабораторным для биохимического анализа Dirui CS- 400 |   | Соответствие | находится в собственности учреждения |
| 14 | D 10 280 022 Набор реагентов для определения активности гамма-глутамилтрансферазы кинетическим методом в сыворотке крови (ГАММА-ГЛУТАМИЛТРАНСФЕРАЗА ДиаС) по ТУ 9398-103-48813770-2015. 510 мл. (1620 тестов для DIRUI CS-T240/300B/400; 2070 тестов для DIRUI CS-600B/800/1200) | 21.20.23.110 | Обьем реагента | миллилитр | не менее 510 | требование установлено с учетом загруженности и потребности лаборатории | набор |  2 |
| Количество тестов | штука | ≥ 1620 |
| Наличие штрих-кода |   | Соответствие | для автоматического считывания анализатором данных о лоте, серии, дате производства, количестве циклов испытания, сроке годности подключаемого реагента |
| Совместимость с анализатором лабораторным для биохимического анализа Dirui CS- 400 |   | Соответствие | находится в собственности учреждения |
| 15 | D 10 250 022 Набор реагентов для определения содержания глюкозы в сыворотке, плазме крови и моче (ГЛЮКОЗА ДиаС) по ТУ 9398-109-48813770-2015. 585 мл. (1710 тестов для DIRUI CS-T240/300B/400; 1770 тестов для DIRUI CS-600B/800/1200) | 21.20.23.110 | Обьем реагента | миллилитр | не менее 585 | требование установлено с учетом загруженности и потребности лаборатории | набор |  3 |
| Количество тестов | штука | ≥ 1710 |
| Наличие штрих-кода |   | Соответствие | для автоматического считывания анализатором данных о лоте, серии, дате производства, количестве циклов испытания, сроке годности подключаемого реагента |
| Совместимость с анализатором лабораторным для биохимического анализа Dirui CS- 400 |   | Соответствие | находится в собственности учреждения |
| 16 | D 10 191 021 Набор реагентов для определения содержания железа в сыворотке крови (ЖЕЛЕЗО ДиаС) по ТУ 9398-116-48813770-2015. 170 мл. (540 тестов для DIRUI CS-T240/300B/400; 690 тестов для DIRUI CS-600B/800/1200) | 21.20.23.110 | Обьем реагента | миллилитр | не менее 170 | требование установлено с учетом загруженности и потребности лаборатории | набор |  2 |
| Количество тестов | штука | ≥ 540 |
| Наличие штрих-кода |   | Соответствие | для автоматического считывания анализатором данных о лоте, серии, дате производства, количестве циклов испытания, сроке годности подключаемого реагента |
| Совместимость с анализатором лабораторным для биохимического анализа Dirui CS- 400 |   | Соответствие | находится в собственности учреждения |
| 17 | D 10 113 021 Набор реагентов для количественного определения кальция методом с арсеназо III в сыворотке крови и моче (КАЛЬЦИЙ АС ДиаС) по ТУ 9398-110-48813770-2015. 195 мл. (570 тестов для DIRUI CS-T240/300B/400; 590 тестов для DIRUI CS-600B/800/1200) | 21.20.23.110 | Обьем реагента | миллилитр | не менее 195 | требование установлено с учетом загруженности и потребности лаборатории | набор |  2 |
| Количество тестов | штука | ≥ 570 |
| Наличие штрих-кода |   | Соответствие | для автоматического считывания анализатором данных о лоте, серии, дате производства, количестве циклов испытания, сроке годности подключаемого реагента |
| Совместимость с анализатором лабораторным для биохимического анализа Dirui CS- 400 |   | Соответствие | находится в собственности учреждения |
| 18 | D 10 171 022 Набор реагентов для количественного определения содержания креатинина кинетическим методом в сыворотке крови и моче (КРЕАТИНИН ДиаС) по ТУ 9398-117-48813770-2015. 510 мл. (1620 тестов для DIRUI CS-T240/300B/400; 2070 тестов для DIRUI CS-600B/800/1200) | 21.20.23.110 | Обьем реагента | миллилитр | не менее 510 | требование установлено с учетом загруженности и потребности лаборатории | набор |  3 |
| Количество тестов | штука | ≥ 1620 |
| Наличие штрих-кода |   | Соответствие | для автоматического считывания анализатором данных о лоте, серии, дате производства, количестве циклов испытания, сроке годности подключаемого реагента |
| Совместимость с анализатором лабораторным для биохимического анализа Dirui CS- 400 |   | Соответствие | находится в собственности учреждения |
| 19 | D 10 160 021 Набор реагентов для определения общей активности креатинкиназы кинетическим методом в сыворотке крови (КРЕАТИНКИНАЗА ДиаС) по ТУ 9398-105-48813770-2015. 170 мл. (540 тестов для DIRUI CS-T240/300B/400; 560 тестов для DIRUI CS-600B/800/1200) | 21.20.23.110 | Обьем реагента | миллилитр | не менее 170  | требование установлено с учетом загруженности и потребности лаборатории | набор |  2 |
| Количество тестов | штука | ≥ 540 |
| Наличие штрих-кода |   | Соответствие | для автоматического считывания анализатором данных о лоте, серии, дате производства, количестве циклов испытания, сроке годности подключаемого реагента |
| Совместимость с анализатором лабораторным для биохимического анализа Dirui CS- 400 |   | Соответствие | находится в собственности учреждения |
| 20 | D 10 040 021 Набор реагентов для определения активности щелочной фосфатазы кинетическим методом в сыворотке и плазме крови (ЩЕЛОЧНАЯ ФОСФАТАЗА ДиаС) по ТУ 21.20.23.110-107-48813770-2017. 170 мл. (540 тестов для DIRUI CS-T240/300B/400; 690 тестов для DIRUI CS-600B | 21.20.23.110 | Обьем реагента | миллилитр | не менее 170 | требование установлено с учетом загруженности и потребности лаборатории | набор |  3 |
| Количество тестов | штука | ≥ 540 |
| Наличие штрих-кода |   | Соответствие | для автоматического считывания анализатором данных о лоте, серии, дате производства, количестве циклов испытания, сроке годности подключаемого реагента |
| Совместимость с анализатором лабораторным для биохимического анализа Dirui CS- 400 |   | Соответствие | находится в собственности учреждения |
| 21 | D 10 420 021 Набор реагентов для определения общей активности лактатдегидрогеназы кинетическим методом в сыворотке крови (ЛАКТАТДЕГИДРОГЕНАЗА ДиаС) по ТУ 9398-104-48813770-2015. 170 мл. (460 тестов для DIRUI CS-T240/300B/400; 480 тестов для DIRUI CS-600B/800/1200) | 21.20.23.110 | Обьем реагента | миллилитр | не менее 170 | требование установлено с учетом загруженности и потребности лаборатории | набор |  2 |
| Количество тестов | штука | ≥ 460 |
| Наличие штрих-кода |   | Соответствие | для автоматического считывания анализатором данных о лоте, серии, дате производства, количестве циклов испытания, сроке годности подключаемого реагента |
| Совместимость с анализатором лабораторным для биохимического анализа Dirui CS- 400 |   | Соответствие | находится в собственности учреждения |
| 22 | D 10 300 022 Набор реагентов для количественного определения мочевой кислоты ферментативным методом с аскорбатоксидазой в сыворотке крови и моче (МОЧЕВАЯ КИСЛОТА АО ДиаС) по ТУ 21.20.23.110-118-48813770-2017. 510 мл. (1620 тестов для DIRUI CS-T240/300B/400; 2070 тестов для DIRUI CS-600B/800/1200) | 21.20.23.110 | Обьем реагента | миллилитр | не менее 510 | требование установлено с учетом загруженности и потребности лаборатории | набор |  2 |
| Количество тестов | штука | ≥ 1620 |
| Наличие штрих-кода |   | Соответствие | для автоматического считывания анализатором данных о лоте, серии, дате производства, количестве циклов испытания, сроке годности подключаемого реагента |
| Совместимость с анализатором лабораторным для биохимического анализа Dirui CS- 400 |   | Соответствие | находится в собственности учреждения |
| 23 | D 10 310 022 Набор реагентов для определения содержания мочевины кинетическим методом в сыворотке крови и моче (МОЧЕВИНА ДиаС) по ТУ 9398-120-48813770-2015. 510 мл. (1380 тестов для DIRUI CS-T240/300B/400; 1440 тестов для DIRUI CS-600B/800/1200) | 21.20.23.110 | Обьем реагента | миллилитр | не менее 510 | требование установлено с учетом загруженности и потребности лаборатории | набор |  3 |
| Количество тестов | штука | ≥ 1380 |
| Наличие штрих-кода |   | Соответствие | для автоматического считывания анализатором данных о лоте, серии, дате производства, количестве циклов испытания, сроке годности подключаемого реагента |
| Совместимость с анализатором лабораторным для биохимического анализа Dirui CS- 400 |   | Соответствие | находится в собственности учреждения |
| 24 | D 10 231 022 Набор реагентов для определения содержания общего белка в сыворотке и плазме крови (ОБЩИЙ БЕЛОК ДиаС) по ТУ 9398-121-48813770-2015. 510 мл. (1620 тестов для DIRUI CS-T240/300B/400; 2070 тестов для DIRUI CS-600B/800/1200) | 21.20.23.110 | Обьем реагента | миллилитр | не менее 510 | требование установлено с учетом загруженности и потребности лаборатории | набор |  3 |
| Количество тестов | штука | ≥ 1620 |
| Наличие штрих-кода |   | Соответствие | для автоматического считывания анализатором данных о лоте, серии, дате производства, количестве циклов испытания, сроке годности подключаемого реагента |
| Совместимость с анализатором лабораторным для биохимического анализа Dirui CS- 400 |   | Соответствие | находится в собственности учреждения |
| 25 | D 10 120 021 Набор реагентов для количественного определения содержания хлоридов в сыворотке крови (ХЛОРИДЫ ДиаС) по ТУ 9398-112-48813770-2015. 195 мл. (570 тестов для DIRUI CS-T240/300B/400; 590 тестов для DIRUI CS-600B/800/1200) | 21.20.23.110 | Обьем реагента | миллилитр | не менее 195 | требование установлено с учетом загруженности и потребности лаборатории | набор |  2 |
| Количество тестов | штука | ≥ 570 |
| Наличие штрих-кода |   | Соответствие | для автоматического считывания анализатором данных о лоте, серии, дате производства, количестве циклов испытания, сроке годности подключаемого реагента |
| Совместимость с анализатором лабораторным для биохимического анализа Dirui CS- 400 |   | Соответствие | находится в собственности учреждения |
| 26 | D 10 571 022 Набор реагентов для определения содержания триглицеридов в сыворотке и плазме крови (ТРИГЛИЦЕРИДЫ ДиаС) по ТУ 9398-111-48813770-2015. 585 мл. (1710 тестов для DIRUI CS-T240/300B/400; 1770 тестов для DIRUI CS-600B/800/1200) | 21.20.23.110 | Обьем реагента | миллилитр | не менее 585 | требование установлено с учетом загруженности и потребности лаборатории | набор |  1 |
| Количество тестов | штука | ≥ 1710 |
| Наличие штрих-кода |   | Соответствие | для автоматического считывания анализатором данных о лоте, серии, дате производства, количестве циклов испытания, сроке годности подключаемого реагента |
| Совместимость с анализатором лабораторным для биохимического анализа Dirui CS- 400 |   | Соответствие | находится в собственности учреждения |
| 27 | D 10 130 022 Набор реагентов для определения содержания холестерина в сыворотке и плазме крови (ХОЛЕСТЕРИН ДиаС) по ТУ 9398-113-48813770-2015. 585 мл. (1710 тестов для DIRUI CS-T240/300B/400; 1770 тестов для DIRUI CS-600B/800/1200) | 21.20.23.110 | Обьем реагента | миллилитр | не менее 585 | требование установлено с учетом загруженности и потребности лаборатории | набор |  2 |
| Количество тестов | штука | ≥ 1710 |
| Наличие штрих-кода |   | Соответствие | для автоматического считывания анализатором данных о лоте, серии, дате производства, количестве циклов испытания, сроке годности подключаемого реагента |
| Совместимость с анализатором лабораторным для биохимического анализа Dirui CS- 400 |   | Соответствие | находится в собственности учреждения |
| 28 | 15CR Картридж с ионитом смешанного действия, MBC 15” | 28.29.12 | Глубокая деионизация воды |   | Соответствие |   | штука |  1 |
| 29 | 2PWH Картридж компактный с гранулированным активированным углем ACC 13 m | 28.29.12 | Предназначен для удаления активного хлора и остаточной органики. |   | Соответствие |   | штука |  1 |
| Фильтрующий материал: |   | кокосовый уголь |
| 30 | 2PWG Картридж компактный микрофильтрационный (5 мкм) MFC 13 m | 28.29.12 | Предназначен для предварительной очистки воды и удаления механических частиц размером более 5 мкм. |   | Соответствие |   | штука |  1 |
| Фильтрующий материал: |   | пористый полипропилен |
| 31 | 2PWI Картридж компактный с мембранным элементом ROC 50 m | 28.29.12 | Предназначен для обессоливания воды, удаления растворенных солей. |   | Соответствие |   | штука |  1 |
| 32 | 15CL Картридж с зернистой фильтрующей загрузкой, модель CFC 15” | 28.29.12 | Задерживает железо и другие металлы, а также грубые механические примеси, поступающие в систему водоподготовки с исходной водой. |   | Соответствие |   | штука |  1 |

***Международное непатентованное наименование/химическое, группировочное наименование лекарственного препарата - являются неизменными показателями.***

**\*\*** Поставка лекарственного препарата осуществляется в целых упаковках в соответствии с требованиями Федерального закона от 12.04.2010 № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств». При этом если количество лекарственных препаратов, поставляемых заказчику во вторичной (потребительской) упаковке, превышает количество, указанное в техническом задании, поставка лекарственных препаратов сверх количества осуществляется за счет поставщика. Транспортировка вакцин осуществляется с соблюдением требования действующего законодательства Российской Федерации к температурному режиму перевозки.

**1. Общие требования к товару, требования к его качеству, потребительским свойствам, стандарт товара.**

Поставка товара должна осуществляется с учетом требований действующего законодательства, а именно:

- Федерального закона от 21.11.2011 № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации»;

- Федерального закона от 12.04.2010 № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств»;

- Федерального закона от 27.12.2002 № 184-ФЗ «О техническом регулировании»;

- Постановление Правительства РФ от 15.10.2012 № 1043 "Об утверждении Положения о федеральном государственном надзоре в сфере обращения лекарственных средств";

- Постановление Правительства РФ от 29.10.2010 № 865 "О государственном регулировании цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов";

- Приказ Министерства здравоохранения РФ от 31.08.2016 № 646н "Об утверждении Правил надлежащей практики хранения и перевозки лекарственных препаратов для медицинского применения";

- Приказа Минздравсоцразвития России от 28.12.2010 № 1222н «Об утверждении Правил оптовой торговли лекарственными средствами для медицинского применения»;

- Постановление Главного государственного санитарного врача РФ от 17.02.2016 № 19 "Об утверждении санитарно-эпидемиологических правил СП 3.3.2.3332-16 "Условия транспортирования и хранения иммунобиологических лекарственных препаратов";

- Инструкция Госарбитража от 15.10.1990 "О порядке и сроках приемки импортных товаров по количеству и качеству, составления и направления рекламационных актов".

Поставщик отвечает за качество поставляемого товара (соответствие требованиям, установленным действующими ГОСТами, ТУ Госфармакопеи) при соблюдении Заказчиком условий хранения товара. По скрытым дефектам ответственность Поставщика распространяется на весь срок годности товара.

Поставляемый товар должен быть разрешен к обращению на территории Российской Федерации в соответствии с требованиями Федерального закона от 12.04.2010 № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств», и отвечать требованиям действующих нормативных технических и нормативных правовых актов.

Поставленный товар, признанный недоброкачественным и (или) фальсифицированным и (или)контрафактным по решению Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения или решению суда, подлежит изъятию и уничтожению. При этом Поставщик по претензии Заказчика обязан возвратить стоимость оплаченного товара и компенсировать понесенные Заказчиком затраты по его изъятию и уничтожению.

Поставка лекарственных препаратов осуществляется без нарушения целостности первичной и вторичной (потребительской) упаковки в соответствии с требованиями действующего законодательства Российской Федерации, упаковка должна обеспечивать сохранность при транспортировке и хранении.

К каждой единице поставляемого товара должна прилагаться инструкция по медицинскому применению препарата на русском языке.

**2. Назначение товара и цели его использования:** для обеспечения лечебного процесса медицинского учреждения.

**3. Требования к гарантийному сроку товара:** остаточный срок годности лекарственных препаратов установленного производителем (изготовителем) на момент поставки заказчику должен составлять **не менее 80% от срока установленного производителем.** Поставщик гарантирует качество товара в соответствии с требованиями Договора и Технического задания в течение всего остаточного срока годности товара.

1. Техническое задание должно быть подписано участником закупки или лицом, уполномоченным таким участником закупки (должна присутствовать подпись, расшифровка подписи лица, подписавшего заявку, должность, дата подписания). [↑](#footnote-ref-1)