Частное учреждение здравоохранения «Клиническая больница

«РЖД-Медицина» города Барнаул»

**УТВЕРЖДАЮ:**

И.О.Главного врача

ЧУЗ «КБ «РЖД-Медицина» г. Барнаул»

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ В.В. Толстихин

«29» января 2025 г.

**КОТИРОВОЧНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ**

к Извещению о проведении запроса котировок № 25050305017

на право заключения договора поставки реагентов для иммуноферментного анализа

для нужд ЧУЗ «КБ «РЖД-Медицина» города Барнаул»

**г. Барнаул, 2025 год**

**КОТИРОВОЧНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ № 25050305017**

Настоящая документация подготовлена в соответствии с разделом 52 Положения о закупке товаров, работ, услуг для нужд частных учреждений здравоохранения ОАО «РЖД», утвержденного приказом Центральной дирекции здравоохранения ОАО «РЖД» от 05.03.2021 г. № ЦДЗ-18 (далее – Положение о закупке). Данный нормативный документ размещен на официальном сайте Заказчика: <https://barnaul.rzd-medicine.ru> в разделе Закупки.

СОДЕРЖАНИЕ КОТИРОВОЧНОЙ ДОКУМЕНТАЦИИ:

Приложение № 1 Условия проведения запроса котировок

Приложение № 1.1 Техническое задание

Приложение № 1.2 Проект Договора

Приложение № 2 Образец оформления конверта

Приложение № 3 Форма заявки участника

Приложение № 3.1 Форма финансово-коммерческого предложения

Приложение № 3.2 Техническое предложение

Приложение № 3.3 Информационная справка, содержащая сведения о владельцах (контрагентах), включая конечных бенефициаров

Приложение № 3.4 Список участников

Приложение № 4 Форма запроса разъяснений положений котировочной документации

Приложение № 5 Согласие на обработку персональных данных (Для индивидуального предпринимателя)

**Приложение № 1**

**Условия проведения запроса котировок**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Параметры закупки** | **Условия закупки (текст пояснений)** | |
| 1.1 | Способ проведения закупки | **Запрос котировок (в бумажной форме) № 25050305017**  Процедура закупки проводится в соответствии с требованиями Положения о закупке товаров, работ, услуг для нужд ЧУЗ ОАО «РЖД» от 5 марта 2021г. № ЦДЗ-18, размещенного на официальном сайте заказчика: <https://barnaul.rzd-medicine.ru/zakupki> | |
| **1.2** | **Предмет закупки** | **Поставка реагентов для иммуноферментного анализа** | |
| 1.3 | Особенности участия в закупке | Особенности участия не предусмотрены | |
| 1.4 | Антидемпинговые меры | Антидемпинговые меры не предусмотрены. | |
| 1.5 | Обеспечение заявок | Обеспечение заявок не предусмотрено. | |
| 1.6 | Обеспечение исполнения договора | Обеспечение исполнения договора не предусмотрено. | |
| 1.7 | Подача альтернативных предложений | Не предусмотрена. | |
| 1.8 | Требования к участникам закупки | 1) соответствие требованиям, установленным в соответствии с законодательством Российской Федерации к лицам, осуществляющим поставку товара, выполнение работы, оказание услуги, являющихся предметом договора;  2) непроведение ликвидации участника закупки − юридического лица и отсутствие решения арбитражного суда о признании участника закупки - юридического лица или индивидуального предпринимателя несостоятельным (банкротом) и об открытии конкурсного производства;  3) неприостановление деятельности участника закупки в порядке, установленном Кодексом Российской Федерации об административных правонарушениях, на дату подачи заявки на участие в закупке;  4) отсутствие у участника закупки недоимки по налогам, сборам, задолженности по иным обязательным платежам в бюджеты бюджетной системы Российской Федерации (за исключением сумм, на которые предоставлены отсрочка, рассрочка, инвестиционный налоговый кредит в соответствии с законодательством Российской Федерации о налогах и сборах, которые реструктурированы в соответствии с законодательством Российской Федерации, по которым имеется вступившее в законную силу решение суда о признании обязанности заявителя по уплате этих сумм исполненной или которые признаны безнадежными к взысканию в соответствии с законодательством Российской Федерации о налогах и сборах). Участник закупки считается соответствующим установленному требованию в случае, если им в установленном порядке подано заявление об обжаловании указанных недоимки, задолженности и решение по такому заявлению на дату рассмотрения заявки на участие в определении поставщика (подрядчика, исполнителя) не принято;  5) отсутствие у участника закупки - физического лица либо у руководителя, членов коллегиального исполнительного органа, лица, исполняющего функции единоличного исполнительного органа, или главного бухгалтера юридического лица - участника закупки судимости за преступления в сфере экономики и (или) преступления, предусмотренные статьями 289, 290, 291, 291.1 Уголовного кодекса Российской Федерации (за исключением лиц, у которых такая судимость погашена или снята), а также неприменение в отношении указанных физических лиц наказания в виде лишения права занимать определенные должности или заниматься определенной деятельностью, которые связаны с поставкой товара, выполнением работы, оказанием услуги, являющихся объектом осуществляемой закупки, и административного наказания в виде дисквалификации;  5.1) участник закупки - юридическое лицо, которое в течение двух лет до момента подачи заявки на участие в закупке не было привлечено к административной ответственности за совершение административного правонарушения, предусмотренного статьей 19.28 Кодекса Российской Федерации об административных правонарушениях;  6) обладание участником закупки исключительными правами на результаты интеллектуальной деятельности, если в связи с исполнением договора заказчик приобретает права на такие результаты;  7) отсутствие между участником закупки и заказчиком 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.  8) участник закупки не является офшорной компанией, не имеет в составе участников (членов) корпоративного юридического лица или в составе учредителей унитарного юридического лица офшорной компании, а также не имеет офшорных компаний в числе лиц, владеющих напрямую или косвенно (через юридическое лицо или через несколько юридических лиц) более чем десятью процентами голосующих акций хозяйственного общества либо долей, превышающей десять процентов в уставном (складочном) капитале хозяйственного товарищества или общества;  9) участник закупки не является иностранным агентом;  10) участник закупки не является юридическим лицом, либо полномочным представителем юридического лица (филиал ставший самостоятельным юр лицом, после 22.02.2022 г. – но зависимый от импорта товаров вне пределов Евразийского экономического союза) поддерживающего санкционный режим в отношении РФ;  11) отсутствии сведений об участниках закупки в реестре недобросовестных поставщиков, предусмотренном статьей 5 Федерального закона «О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц», и (или) в реестре недобросовестных поставщиков, предусмотренном Федеральным законом «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд».  12) По результатам рассмотрения и оценки представленных котировочных заявок участник, признанный победителем обязан пройти регистрацию и разместить каталог товаров, работ и услуг (в течение 5 (пяти**)** рабочих дней с даты подписания договора) в автоматизированной системе заказов товаров, работ и услуг АСЗ «Электронный магазин» (http://zakupki.rzd-medicine.ru/). Дальнейшая работа в рамках заключенного договора и обмен документацией (заявки, счета, счета-фактуры и т.п.) производится только с использованием АСЗ «Электронный магазин». | |
| 1.9. | Изменение количества предусмотренных договором товаров | Предусмотрено | |
| 1.10 | Выбор победителя | По итогам конкурентной закупки определяется один победитель, заявка которого отвечает всем требованиям котировочной документации и содержит наиболее низкую цену. | |
| 1.11 | Особые условия заключения и исполнения договора | Не предусмотрено | |
| **2.** | **Требования к содержанию, форме, оформлению и составу котировочной заявки** | Заявка подаётся на бумажном носителе по форме, указанной в Приложении № 3 к настоящей Котировочной документации, в запечатанном конверте, оформленном по образцу в Приложении № 2 к Котировочной документации.  **В составе заявки должны содержаться:**  1. Анкета участника закупки;  2. Финансово-коммерческое предложение;  3. Техническое предложение (описание, технические характеристики товаров, работ, услуг), подписанное участником закупки.  4. Документы (копии документов), подтверждающие соответствие участника закупки установленным требованиям Котировочной документации;  5. Документы, подтверждающие соответствие товаров, работ, услуг, предлагаемых участником закупки, требованиям Котировочной документации;  6. Лицензии, если деятельность, которую осуществляет контрагент и которая необходима для исполнения договора, подлежит лицензированию в соответствии с законодательством Российской Федерации, а также сертификаты Саморегулирующих организаций – в случае, если их наличие является обязательным в соответствии с действующим законодательством Российской Федерации.  **Все документы, входящие в состав котировочной заявки, должны быть пронумерованы, прошнурованы, скреплены печатью (при наличии) с указанием ФИО и должности уполномоченного лица.** | |
| 2.1 | Требования к описанию Участником закупки поставляемого товара (предмета договора), выполняемой работы, оказываемой услуги, являющихся предметом закупки | В заявке должны быть указаны функциональные характеристики (потребительские свойства), количественные и качественные характеристики Товара, соответствие техническим регламентам, техническим условиям и стандартам, предусмотренными законодательством Российской Федерации.  К заявке на участие должны прилагаться документы, подтверждающие соответствие товаров, работ, услуг, предлагаемых участником закупки, требованиям настоящего запроса котировок.  Участник запроса котировок должен указывать в заявке конкретные, точные характеристики товара (работ, услуг), не допускающие двусмысленного толкования. | |
| 3. | Место, условия и сроки поставки товара/предмета закупки, выполнения работы, оказания услуги | Поставка осуществляется в согласованные сроки по адресу:  Алтайский край, город Барнаул, улица Молодежная, дом 20.  В срок не позднее 10 (Десяти) календарных дней с момента с момента получения Поставщиком заявки Покупателя. Заявка на поставку товара формируется Покупателем и направляются Поставщику в электронном виде посредством автоматизированной системы заказов «Электронный Ордер» («Электронный магазин») | |
| 4. | Сведения о начальной (максимальной) цене договора | **5190826,28 (Пять миллионов сто девяносто тысяч восемьсот двадцать шесть) рублей 28 копеек.**  Начальная (максимальная) цена договора (НМЦ) сформирована путем применения метода сопоставимых рыночных цен (анализ рынка), согласно Методическим рекомендациям по определению начальных (максимальных) цен договоров при проведении закупок товаров, работ, услуг для нужд негосударственных (частных) учреждений здравоохранения ОАО «РЖД», утвержденных приказом Центральной дирекции здравоохранения ОАО «РЖД» от 06.12.2019г. № ЦДЗ-281. | |
| 5. | Порядок формирования цены договора | В цену Договора входит стоимость тары и упаковки каждой единицы Товара, транспортных расходов Поставщика по доставке Товара Покупателю, а также любых других расходов, которые возникнут или могут возникнуть у Поставщика в ходе исполнения Договора.  Договор заключается по цене, предложенной победителем закупки. Если предмет закупки облагается НДС в соответствии с положениями Налогового Кодекса РФ, а победитель закупки применяет упрощенную систему налогообложения, цена договора на сумму НДС не уменьшается.  В случае заключения Договора с физическим лицом, за исключением индивидуального предпринимателя или иного занимающегося частной практикой лица, сумма, подлежащая уплате физическому лицу, уменьшается на размер налоговых платежей, связанных с оплатой договора. Заказчик удерживает и перечисляет НДФЛ в соответствии со ст. 226 Налогового Кодекса РФ. | |
| 6. | Форма, сроки и порядок оплаты товара, работы, услуги | Оплата Товара производится Покупателем путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика в течение 45 (сорока пяти) дней после принятия каждой партии Товара, подписания Сторонами документов приема-передачи и получения Покупателем от Поставщика счета на оплату. | |
| 7. | Порядок, место, дата и время начала и окончания срока подачи заявок на участие в закупке | Котировочные заявки принимаются в письменном виде по форме, содержащейся в Приложении № 3 к Котировочной документации, в запечатанных конвертах (Образец оформления конверта указан в приложении № 2 к Котировочной документации) по адресу:  Алтайский край, город Барнаул, улица Молодежная, дом 20, кабинет № 3 (сектор закупок) с 8-00 до 12-30 и с 13-30 до 16-45, кроме субботы, воскресенья и праздничных дней.  **Начало подачи: «30» января 2025 года в 08-00**  **Окончание подачи: «07» февраля 2025 года в 10-00** | |
| 7.1 | Место, дата и время вскрытия конвертов участников закупки | **Алтайский край, город Барнаул, улица Молодежная, дом 20,**  **хирургический корпус, литер А, конференц-зал**  **«07» февраля 2025 года** **в 10-00 местного времени.**  Заказчик предоставляет возможность всем участником закупки, подавшим конкурсные заявки, или их представителям присутствовать при вскрытии конвертов с заявками. Полномочия представителей участников закупки подтверждаются доверенностью (в том числе о передаче полномочий на право участия в процедуре закупки). | |
| 8. | **Перечень документов, входящих в состав заявки для подтверждения соответствия установленным требованиям** | **Все документы, входящие в состав котировочной заявки, должны быть пронумерованы, прошнурованы, скреплены печатью (при наличии) с указанием ФИО и должности уполномоченного лица** | |
| **Для юридического лица:**  Учредительные и иные документы, с учётом внесённых в них изменений:  - копия Устава;  - копия Протокола (решения) о создании общества;  - копия Свидетельства о государственной регистрации юридического лица (ОГРН) (либо листа записи о создании юр. лица, зарегистрированного после 01.01.2017г.);  - копия Свидетельства о постановке на учет в налоговом органе (ИНН);  - Выписка из единого государственного реестра юридических лиц (ЕГРЮЛ), актуальная на момент подачи заявки;  - копия документа, подтверждающего полномочия лица на подписание договора (решение о назначении, доверенность);  - копии документов, подтверждающих соответствие товаров, предлагаемых участником закупки – регистрационные удостоверения, сертификаты соответствия или иные разрешения, предусмотренные законодательством РФ;  - копия лицензии на осуществление деятельности (по принадлежности объекта закупки), в соответствии со статьей 12 Федерального закона от 04.05.2011 № 99-ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности»;  - копия уведомления о переходе на упрощенную систему налогообложения (УСН) (если применяется данная форма налогообложения).  **Документы, предоставляемые участником закупки признанным победителем при заключении договора:**  1. Информационная справка, содержащая сведения о владельцах (контрагентах), включая конечных бенефициаров (Приложение № 3.3 к котировочной документации).  2. Список участников (Приложение № 3.4 к котировочной документации). | **Для индивидуального предпринимателя:**  - копия паспорта (разворот лицевой страницы + страница с пропиской);  - копия Свидетельства о государ-  ственной регистрации физического лица в качестве индивидуального предпринимателя (ОГРНИП) (либо листа записи о приобретении физ. лицом статуса ИП);  - копия Свидетельства о постановке на учет в налоговом органе (ИНН);  - Выписка из единого государствен-ного реестра индивидуальных предпринимателей (ЕГРИП), актуальная на момент подачи заявки;  - копии документов, подтверждающих соответствие товаров, предлагаемых участником закупки – регистрационные удостоверения, сертификаты соответствия или иные разрешения, предусмотренные законодательством РФ;  - копия лицензии на осуществление деятельности (по принадлежности объекта закупки), в соответствии со статьей 12 Федерального закона от 04.05.2011 № 99-ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности»;  - копия уведомления о переходе на упрощенную систему налогообложения (УСН) (если применяется данная форма налогообложения). |
| Требования, предъявляемые к участникам закупки, установленные настоящей котировочной документацией, применяются в равной степени ко всем участникам закупки. Заказчик вправе до подведения итогов закупки запросить у участников закупки иные документы и информацию, необходимые ему для подтверждения соответствия участника требованиям, изложенным в Котировочной документации. | |
| 9. | Порядок предоставления участникам закупки разъяснений положений документации о закупке | Участник закупки вправе направить Заказчику письменный запрос на разъяснение документации о закупке, оформленный на фирменном бланке (при наличии) и заверенный уполномоченным лицом посредством почтовой связи, факсимильной связи, курьерской доставки, по форме, указанной в Приложении № 5 к настоящей Котировочной документации.  Запрос не может быть направлен посредством электронной почты.  Заказчик отвечает на запрос, оформленный в надлежащем виде, и поступивший не позднее чем за 2 рабочих дня до окончания установленного срока подачи Котировочных заявок, в течение 2-х дней со дня его поступления.  Запрос о разъяснении документации о закупке, полученный от участника позднее срока, установленного в Котировочной документации, не подлежит рассмотрению.  Заказчик размещает разъяснения на своём официальном сайте не позднее 3-х дней со дня предоставления таких разъяснений. | |
| 10. | Место, дата и время рассмотрения предложений участников закупки и подведения итогов закупки | Заседания комиссии по осуществлению закупок происходят по адресу: Алтайский край, город Барнаул, улица Молодежная, дом 20, хирургический корпус, литер А, конференц-зал  Срок рассмотрения и оценки котировочных заявок не может превышать 10 дней с даты окончания подачи котировочных заявок.  Протокол подведения итогов запроса котировок размещается на официальном сайте не позднее 2-х дней с даты его подписания. | |
| 11. | Критерии оценки и сопоставления заявок на участие в закупке | Критериями оценки и сопоставления заявок участников закупки являются соответствие требованиям, установленным в Котировочной документации, и наиболее низкая цена, предложенная участником закупки.  Участник, предложивший наиболее низкую цену договора и соответствующий установленным требованиям, признается победителем закупки.  Критерии и порядок оценки и сопоставления заявок на участие в закупке, установленные в документации о закупке, применяются в равной степени ко всем заявкам участников закупки. | |
| 12. | Порядок оценки и сопоставления заявок на участие в закупке | Комиссия рассматривает Котировочные заявки на предмет соответствия их требованиям, указанным в запросе котировок и сопоставляет предложения по цене Договора.  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.  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 такого требования от Заказчика).  Отклонение котировочных заявок по иным основаниям не допускается. | |
| 13. | Сведения о процедуре закупки, особенности проведения запроса котировок | Процедура закупки проводится в соответствии с требованиями Положения о закупке товаров, работ и услуг для нужд частных учреждений здравоохранения ОАО «РЖД» от 5 марта 2021 г. № ЦДЗ-18 (с изменениями, утвержденными приказом от 07.06.2024г. № ЦДЗ-68), размещенного на официальном сайте Заказчика.  Требования Федерального закона от 05.04.2013 **№ 44-ФЗ** «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд» и Федерального закона от 18.07.2011 **№ 223-ФЗ** «О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц» **не распространяются** на закупки, осуществляемые Заказчиком.  Проведение переговоров с участником закупки в отношении заявок на участие в закупке, в том числе в отношении заявки, поданной таким участником, не допускается до выявления победителя закупки.  Закупки с начальной (максимальной) ценой договора свыше 1 000 тыс. руб., осуществляются только после письменного согласования с ЦДЗ, в случаях, когда:  - на участие в запросе котировок была подана только одна котировочная заявка и она соответствует установленным требованиям Котировочной документации;  - по итогам рассмотрения и оценки котировочных заявок только одна заявка признана соответствующей требованиям Котировочной документации. | |
| 14. | Информация о правах Заказчика | Заказчик вправе по собственной инициативе либо в связи с поступившим запросом участника закупки принять решение о внесении изменений в документацию о закупке не позднее 2-х рабочих дней до окончания установленного срока подачи заявок.  Заказчик вправе вносить изменения, в том числе в техническое задание, характеристики, описание, иные параметры предмета закупки, при этом замена предмета закупки не допускается.  Заказчик опубликовывает внесенные изменения на официальном сайте не позднее 3-х дней со дня принятия решения о внесении изменений.  Заказчик или организатор процедуры закупки вправе отказаться от проведения запроса котировок в любое время, в том числе после подписания протокола по результатам закупки, не неся при этом никакой ответственности перед любыми физическими и юридическими лицами, которым такое действие может принести убытки.  Документ, содержащий сведения об отказе от проведения закупки, размещается на официальном сайте не позднее 3-х дней со дня принятия решения об отказе от проведения закупки.  Отстранение участника закупки от участия в закупке или отказ от заключения Договора с победителем закупки осуществляется в любой момент до заключения Договора, если комиссия по осуществлению закупок обнаружит, что участник закупки не соответствует требованиям, указанным в Котировочной документации, или предоставил недостоверную информацию в отношении своего соответствия указанным требованиям. | |
| 15. | Порядок, сроки и условия заключения договора по результатам закупки | По результатам закупки между заказчиком и победителем заключается договор, формируемый путем включения условий, предложенных в заявке победителя, в проект договора, являющийся неотъемлемой частью извещения о закупке и Котировочной документации.  Договор заключается на условиях и по цене, указанных в котировочной документации и в котировочной заявке победителя или участника закупки, с которым заключается договор.  По согласованию сторон договор может быть заключен по цене ниже, указанной в его заявке без изменения остальных условий договора.  Если на участие в запросе котировок подана только одна котировочная заявка и она соответствует требованиям Котировочной документации, договор заключается с единственным участником закупки по цене, указанной в заявке участника закупки.  При этом, если цена договора превышает 1000 тыс. руб., закупка осуществляется после письменного согласования с Центральной дирекцией здравоохранения ОАО «РЖД» (ЦДЗ).  Не позднее 10 дней со дня подведения итогов запроса котировок, Заказчик направляет заполненный проект договора на подпись контрагенту. Подписанный со своей стороны договор победитель закупки обязан передать Заказчику в срок, не превышающий 10 дней со дня получения договора. В случаях, когда в соответствии с Положением о закупке заключение договора подлежит согласованию с ЦДЗ, тогда срок направления договора на подпись контрагенту увеличивается до 20 дней. В совокупности срок заключения договора не может превысить 30 дней с даты подведения итогов запроса котировок и оформления итогового протокола.  Проведение процедуры согласования закупки не накладывает на заказчика гражданско-правовых обязательств по обязательному заключению Договора с победителем или иным участником.  Если победитель запроса котировок не исполнил необходимые для заключения договора условия, Заказчик вправе заключить договор со вторым участником настоящей закупки. | |

**Приложение № 1.1**

**к Котировочной документации**

**Техническое задание (технические характеристики объекта закупки)[[1]](#footnote-1)**

**Адрес (место) поставки товара:** город Барнаул, улица Молодежная, дом 20

**Сроки (периоды) поставки товара:** партиями по заявкам Покупателя до окончания срока действия Договора. Срок исполнения каждой заявки не должен составлять более 10 (Десяти) календарных дней с момента получения Поставщиком заявки Покупателя. Заявки на поставку товара формируются Покупателем и направляются Поставщику в электронном виде посредством автоматизированной системы заказов «Электронный Ордер» («Электронный магазин»).

**Срок действия договора:** с момента его заключения до 06.02.2026 года.

**Порядок оплаты:** Оплата Товара производится Покупателем в течение 45 (Сорока пяти) дней после принятиякаждой конкретной партии Товара путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика.

**Примечание:** Все указания в настоящем разделе на товарные знаки читать со словами «или эквивалент»

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| № | Артикул | Торговое наименование | Фасовка | Наименование товара | Описание | Кол-во 2025 | Ед. |
| 1 | 0151 | Вектор 0151 КомбиБест-ВИЧ-1,2АГ/АТ Набор реагентов для иммуноферментного выявления антител к ВИЧ-1,2 и антигена р24 ВИЧ-1 (КомбиБест ВИЧ-1,2 АГ/АТ)192 определения | 192 определения | Набор реагентов для иммуноферментного выявления антител к ВИЧ-1,2 и антигена р24 ВИЧ-1 | Метод: ИФА. Количество определений: не менее 192 (24х8), планшет стрипированный. Чувствительность р24 (ВИЧ-1) не более 10 пг/мл. Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов. Наличие пленки для заклеивания планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток. Взаимозаменяемость неспецифических реагентов (промывочный раствор, стоп-реагент) для других ИФА-наборов лота. | 95 | набор |
| 2 | 0557 | Вектор 0557 Вектогеп В-НВs-а/г (к-т1/стрип) 192 Набор реагентов для иммуноферментного выявления HBsAg (Вектогеп В-HBs-антиген)192 определения | 192 определения | Набор реагентов для иммуноферментного выявления HBsAg | Метод: ИФА, метод одностадийный. Образец для анализа: сыворотка, плазма. Чувствительность не более 0,01МЕ/мл. Количество определений 192 (24х8). Количество положительных контрольных образцов с различными концентрациями HBsAg в составе набора не менее 2. Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов. Количество различных типов конъюгатов в составе набора не более 1.Наличие пленки для заклеивания планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток. Взаимозаменяемость неспецифических реагентов (промывочный раствор, стоп-реагент) для других ИФА-наборов лота. Минимальное время проведения анализа не более 1ч 25 мин. | 55 | набор |
| 3 | 0773 | Вектор 0773 Бест анти-ВГС Комплект 3/стрип 24х8 Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов классов G и М к вирусу гепатита С (Бест анти-ВГС), Комплект 2192 определения | 192 определения | Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов классов G и M к вирусу гепатита С | Непрямой ИФА, метод двухстадийный. Количество определений 192(24х8). Образец для анализа: сыворотка, плазма. Минимальное время проведения анализа не более 1ч 30 мин. Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов. Наличие: пленки для заклеивания планшета, пакета для планшета типа "зип-лок", ванночек для реагентов, наконечников для пипеток. Взаимозаменяемость неспецифических реагентов (промывочный раствор, стоп-реагент) для других ИФА-наборов лота. | 56 | набор |
| 4 | 9120 | Вектор 9120 D-димер-ИФА-БЕСТ Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации D-димера в плазме крови (D-димер-ИФА-БЕСТ) по ТУ 21.20.23-002-23548172-201896 определений | 96 определений | Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации D-димера в плазме крови человека | Метод: ИФА. Количество определений 96 (12х8). Время анализа не более 1 ч 15 мин. Калибраторы не менее 5 шт. Чувствительность не более 10 нг/мл.Готовые однокомпонентные растворы конъюгата и ТМБ, не требующие разведения. Наличие: пленки для заклеивания планшета. Взаимозаменяемость неспецифических реагентов (промывочный раствор, стоп-реагент) для других ИФА-наборов лота. | 6 | набор |
| 5 | 100-01 | Алкор Кортизол 100-01 Набор реагентов для количественного иммуноферментного определения кортизола в сыворотке крови человека ("СтероидИФА-кортизол") по ТУ 9398-236-98539446-201196 определений | 96 определений | Тест-система для количественного определения кортизола | Метод: конкурентный одностадийный ИФА-анализ. Образец для анализа: сыворотка крови. Все реагенты жидкие, готовые не требующие дополнительных разведений, кроме концентрата промывочного буфера. Чувствительность не более 10 нмоль/л. Диапазон определения концентраций не уже 0-2000 нмоль/л. Калибраторы 6 фл. по 0,5 мл (0; 20; 60; 200; 600; 2000) нмоль/л. Продолжительность основной инкубации (без ТМБ) не более 60 мин. Количество определений не менее 96. | 4 | набор |
| 6 | К231 | Хема ПСА свободный К231 Набор реагентов для иммуноферментного определения свободного простатаспецифического антигена в сыворотке (плазме) крови "свПСА-ИФА"96 определений | 96 определений | Набор реагентов для определения свободного простатаспецифического антигена | Метод: ИФА-анализ, двустадийный. Образец для анализа: сыворотка, плазма крови. Чувствительность не более 0,07 нг/мл. Диапазон измеряемых концентраций 0,25-5 нг/мл. Количество калибровочных проб, не менее 5. Наличие контрольной сыворотки в составе набора. Все компоненты набора готовы к использованию. Общее время проведения анализа не более 1 часа. Расчетное количество определений, не менее 96. | 3 | набор |
| 7 | 100-07 | Алкор ХГЧ 100-07 Набор реагентов с принадлежностями для количественного иммуноферментного определения хорионического гонадотропина человека в сыворотке крови человека ("ГонадотропинИФА-ХГч") по ТУ 9398-230-98539446-201696 определений | 96 определений | Тест-система для количественного определения хорионического гонадотропина | Метод: одностадийный «сэндвич» вариант ИФА-анализа. Образец для анализа: сыворотка крови. Все реагенты жидкие, готовые не требующие дополнительных разведений, кроме концентрата промывочного буфера. Количество калибраторвов не менее 6. Чувствительность не более 5 МЕ/л. Диапазон определения концентраций не уже 0-500 МЕ/л. Количество определений не менее 96. | 3 | набор |
| 8 | 0562 | Вектор 0562 ВектоHBsAg-а/т Набор реагентов для иммуноферментного качественного и количественного определения анти-тел к HBs-антигену вируса гепатита В в сыворотке (плазме) крови (ВектоHBsAg-антитела) по ТУ 9398-342-23548172-201296 определений | 96 определений | Набор реагентов для качественного и количественного определения антител к HBs-антигену вируса гепатита В | Метод: ИФА. Количество определений 96 (12х8). Чувствительность не более 2 мМЕ/мл. Линейный диапазон: от 10 до 1000 мМЕ/мл. Калибровочные образцы, содержащие анти-HBsAg: 10 мМЕ/мл; 100 мМЕ/мл; 400 мМЕ/мл; 1000 мМЕ/мл – готовые для использования. | 4 | набор |
| 9 | 1852 | Вектор 1852 РекомбиБест Антипаллидум-стрип Набор реагентов для иммуноферментного выявления антител класса IgG к Treponema pallidum (РекомбиБест антипаллидум-IgG)96 определений | 96 определений | Набор реагентов для иммуноферментного выявления антител класса G к Treponema pallidum | Метод: непрямой ИФА, двухстадийный. Возможность определения АТ в ликворе. Количество определений: не менее 96 (12х8). Планшет с сорбированными рекомбинантными антигенами Treponema pallidum. Отсутствие серой зоны при интерпретации результатов. Время анализа: не более 90 мин. Взаимозаменяемость неспецифических реагентов (промывочный раствор, стоп-реагент) для других ИФА-наборов лота. | 6 | набор |
| 10 | 1858 | Вектор 1858 Антипаллидум IgM-стрип Набор реагентов для иммуноферментного выявления антител класса IgМ к Treponema pallidum (РекомбиБест антипаллидум - IgМ)96 определений | 96 определений | Набор реагентов для иммуноферментного выявления антител класса IgM к Treponema pallidum | Метод: «Capture»-вариант ИФА. Количество определений 96 (12х8). Выявление антител класса IgМ к Treponema pallidum методом ИФА "захвата" антител. Время анализа не более 90 мин. Взаимозаменяемость неспецифических реагентов (промывочный раствор, стоп-реагент) для других ИФА-наборов лота. | 3 | набор |
| 11 | 9102 | Вектор 9102 NTproBNP-ИФА-БЕСТ Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации N-терминального фрагмента предшественника мозгового натрийуретического пептида в сыворотке крови «NTproBNP-ИФА-БЕСТ» по ТУ 9398-243-23548172-201096 определений | 96 определений | Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации N-терминального фрагмента мозгового натрийуретического пептида | Метод: ИФА. Количество определений 96 (12х8). Образец для анализа: сыворотка крови. Количество калибраторов не менее 5. Чувствительность не более 20 пг/мл. Готовые однокомпонентные растворы конъюгата и ТМБ, не требующие разведения. Наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета. | 10 | набор |
| 12 | EIA2935 | ДРГ Инсулин EIA 2935 Наборы диагностических реагентов для иммуноферментных исследований in vitro: Инсулин - Insulin96 определений | 96 определений | Набор реагентов для количественного определения инсулина | Метод анализа: иммуноферментный. Образец для анализа: сыворотка крови. Состав набора, не менее: Микропланшет, набор рассчитан на 96 определений; Стандарты инсулина - 5 флаконов; Нулевой стандарт, 1 флакон, 3 мл; Биотинилированные антитела - 1 фл \* 5 мл; Ферментный конъюгат - 1 фл \* 7 мл; Концентрат промывающего буфера - 1 фл \* 30 ml; Субстратный раствор - 1 фл \* 14 ml; Флакон, содержащий раствор серной кислоты, 1 фл \* 14 ml. | 3 | набор |
| 13 | 1856 | Вектор 1856 Антипаллидум сум.а/т стрип Набор реагентов для иммуноферментного выявления суммарных антител к Treponema pallidum (РекомбиБест антипаллидум-суммарные антитела) по ТУ 9398-469-23548172-2016, вариант исполнения: Комплект 296 определений | 96 определений | Набор реагентов для иммуноферментного выявления суммарных антител к Treponema pallidum | «Сэндвич»-вариант ИФА, одностадийный. Выявление IgM, IgG, IgA к возбудителю сифилиса в сыворотке (плазме) крови и ликворе человека. Количество определений 96 (12х8). Конъюгат - рекомбинантные антигены Treponema pallidum, меченные пероксидазой. Наличие раствора ТМБ в составе набора. Время анализа не более 1 час 25 мин. Отсутствие серой зоны при интерпретации результатов. Взаимозаменяемость неспецифических реагентов (промывочный раствор, стоп-реагент) для других ИФА-наборов лота. | 20 | набор |
| 14 | 5502 | Вектор 5502 SARS-CoV-2-IgМ-ИФА-БЕСТ Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к SARS-CoV-2 (SARS-CoV-2-IgМ-ИФА-БЕСТ) по ТУ 21.20.23-108-23548172-202096 определений | 96 определений | Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к SARS-CoV-2 | Назначение: для качественного определения иммуноглобулинов класса М (IgМ) к SARS-CoV-2 в сыворотке, плазме крови человека методом твердофазного иммуноферментного анализа (двухстадийный capture – вариант). Набор рассчитан на проведение анализа 96 образцов, включая контрольные образцы. Возможно дробное использование набора. Состав набора: планшет разборный с иммобилизованными моноклональными антителами к IgМ человека; положительный контрольный образец (К+) (содержит IgМ к SARS-CoV-2); отрицательный контрольный образец (К–) (не содержит IgМ к SARS-CoV-2); конъюгат рекомбинантного антигена SARSCoV-2 с пероксидазой хрена; раствор для разведения сывороток (РРС); раствор для предварительного разведения сывороток; ронцентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином; раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ); стоп-реагент; планшет разборный для предварительного разведения исследуемых образцов; пленки для заклеивания планшета; наконечники для дозаторов; ванночки для реагентов. | 3 | набор |
| 15 | 9106 | Вектор 9106 Тропонин 1-ИФА-БЕСТ Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации тропонина I в сыворотке (плазме) крови (Тропонин I-ИФА-БЕСТ)96 определений | 96 определений | Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации тропонина I | Метод: ИФА. Образец для анализа: сыворотка крови. Количество определений 96 (12х8). Время анализа не более 1 ч 15 мин. Готовые жидкие калибраторы в диапазоне не менее 0-6 нг/мл не менее 6 шт, окрашенные с различной интенсивностью в зависимости от концентрации. Чувствительность не более 0,02 нг/мл. Наличие дополнительного контрольного образца с определенной концентрацией. Диапазон измерений не менее от 0 до 6 нг/мл. Возможность дробного использования набора в течение всего срока годности. Наличие: пленки для заклеивания планшета. | 4 | набор |
| 16 | 5505 | Вектор 5505 SARS-CoV-2-IgG количественный-ИФА-БЕСТ Набор реагентов для иммуноферментного количественного определения иммуноглобулинов класса G к SARS-CoV-2 (SARS-CoV-2-IgG количественный-ИФА-БЕСТ) по ТУ 21.20.23-199-23548172-202296 определений | 96 определений | Набор реагентов для иммуноферментного количественного определения иммуноглобулинов класса G к SARS-CoV-2 | Назначение: для количественного определения иммуноглобулинов класса G (IgG) к поверхностному гликопротеину S SARS-CoV-2 (включая рецептор-связывающий домен - RBD) в сыворотке, плазме крови человека методом твердофазного иммуноферментного анализа. Набор рассчитан на проведение анализа 96 образцов, включая контрольный и калибровочные образцы. Возможно дробное использование набора. Состав набора: Планшет разборный с иммобилизованным рекомбинантным антигеном SARS-CoV-2; калибровочные образцы; контрольный образец; раствор для предварительного разведения сывороток; коньюгат; раствор для разведения сывороток; Концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином; Раствор тетраметилбензидина; Стоп-реагент; дополнительные компоненты. Аналитическая чувствительность – минимально определяемая концентрация IgG к SARS-CoV-2 не более 0,5 BAU/мл. | 4 | набор |
| 17 | ВТ 11-07 | Витал атТПО-Имаксиз-07 Набор реагентов для количественного иммуноферментного определения аутоантител к тироидной пероксидазе в сыворотке крови человека "атТПО - Имаксиз (IMAXYZ)"96 определений | 96 определений | Набор реагентов для количественного иммуноферментного определения концентрации аутоантител к тироидной пероксидазе | Метод анализа – двухстадийный, непрямой ИФА. Количество определений не менее 96. Количество анализируемого образца не более 50 мкл, количество анализируемой сыворотки - не более 10 мкл. Предварительное разведение образцов не менее, чем в 100 раз. Максимальное время внесения калибровочных проб, контрольной сыворотки и исследуемых образцов не менее 15 мин. Термостатируемое шейкирование при + 37С, для обеспечения воспроизводимости результатов. Время инкубации не более 60 минут (30 минут (1стадия) + 30 минут (2 стадия)). Диапазон определения концентраций не уже: 2-500 МЕ/мл. Чувствительность: не более 2 МЕ/мл. Состав набора: не менее одного 8-ми луночного, 12-ти стрипового планшета, разделяемого на отдельные лунки.ТМБ готовый к использованию, однокомпонентный, не менее 1фл. 14 мл. Калибровочные пробы: не менее 6 фл. по не менее 0.5 мл (0;25;75;150;250;500 МЕ/мл). Калибровочные пробы аттестованы по международному стандарту NIBSC 66/387. Контрольная сыворотка - жидкая, готовая к использованию, не менее: 1 флакон, 0.5 мл. Буфер для разведения исследуемых образцов не менее: 1 фл. 50 мл. Водно-солевой буфер А, не менее: 1 флакон, 14 мл. Промывочный буфер 20-кратный концентрат, не менее 2 флаконов по 20 мл. Готовый к использованию промывочный буфер хранится не менее 5 суток при комнатной температуре. Количество промывок не менее 5 раз по 300 мкл. Все реагенты готовы к использованию и не требуют дополнительных разведений. Дополнительные комплектующие входящие в состав набора: ванночки для реагентов, наконечники, пленка для заклеивания планшета. | 10 | набор |
| 18 | ВТ11-02 | Витал свободный Т4-Имаксиз-02 Набор реагентов для количественного иммуноферментного определения свободного тироксина в сыворотке крови человека "Свободный Т4-Имаксиз (IMAXYZ)"96 определений | 96 определений | Набор реагентов для количественного иммуноферментного определения концентрации свободного тироксина | Метод анализа - одностадийный, конкурентный ИФА. Количество определений не менее 96. Количество анализируемой сыворотки - не более 20 мкл. Максимальное время внесения калибровочных проб, контрольной сыворотки и исследуемых образцов не менее 15 мин. Термостатируемое шейкирование при + 37С, для обеспечения воспроизводимости результатов. Время инкубации - не более 60 минут. Диапазон определения концентраций не уже: 1-135 пмоль/л, Чувствительность: не более 1 пмоль/л. Состав набора: не менее одного 8-ми луночного, 12-ти стрипового планшета, разделяемого на отдельные лунки. ТМБ готовый к использованию, однокомпонентный, не менее 1фл. 14 мл. Калибровочные пробы: не менее 6 фл по 0,5 мл (0;4;10 ;20; 40; 135 пмоль/л). Двухуровневая контрольная сыворотка - жидкая, готовая к использованию, 2 фл. по 0,5 мл. Промывочный буфер 20-кратный концентрат, не менее 20 мл. Готовый к использованию промывочный буфер хранится не менее 7 суток при комнатной температуре. Кол-во промывок не менее 4 раз по 300 мкл. Все реагенты готовы к использованию и не требуют дополнительных разведений. Дополнительные комплектующие входящие в состав набора: ванночки для реагентов, наконечники, пленка для заклеивания планшета. | 65 | набор |
| 19 | ВТ11-01 | Витал ТТГ-Имаксиз-01 Набор реагентов для количественного иммуноферментного определения тиреотропного гормона в сыворотке крови человека "ТТГ - Имаксиз (IMAXYZ)"96 определений | 96 определений | Набор реагентов для количественного иммуноферментного определения концентрации тиреотропного гормона | Метод анализа – сэндвич, одностадийный, ИФА. Количество определений не менее 96. Образец для анализа: сыворотка крови человека. Количество анализируемой сыворотки: не более 50 мкл; Максимальное время внесения калибровочных проб, контрольной сыворотки и исследуемых образцов не менее 20 мин. Термостатируемое шейкирование при + 37С, для обеспечения воспроизводимости результатов. Время инкубации - не более 60 минут. Диапазон определения концентраций не менее: 0,02-50 мкМЕ/мл. Чувствительность: не более 0,02 мкМЕ/мл. Состав набора: не менее одного 8-ми луночного, 12-ти стрипового планшета, разделяемого на отдельные лунки. Буфер для разведения исследуемых образцов - не менее 1 фл. 3 мл. ТМБ готовый к использованию, однокомпонентный, не менее 1фл. 14 мл. Аттестованные калибровочные пробы: не менее 6 фл по 0,5мл (0; 1; 5; 10; 25; 50 мкМЕ/мл). Контрольная сыворотка - жидкая, готовая к использованию. Промывочный буфер: 20-кратный концентрат. Количество промывок не менее 5 раз по 300 мкл. Все реагенты готовы к использованию и не требуют дополнительных разведений. Отсутствие перекрестных реакций с другими гормонами. Дополнительные комплектующие входящие в состав набора: ванночки для реагентов, наконечники, пленка для заклеивания планшета. | 110 | набор |
| 20 | ВТ12-11 | Витал СА 125-Имаксиз-11 Набор реагентов для количественного иммуноферментного определения антигена СА 125 в сыворотке крови человека (СА 125-Имаксиз (IMAXYZ))96 определений | 96 определений | Набор реагентов для количественного иммуноферментного определения концентрации антигена СА 125 | Метод анализа – сэндвич, одностадийный ИФА. Количество определений не менее 96. Образец для анализа: сыворотка крови человека. Количество анализируемой сыворотки не более 25 мкл. Максимальное время внесения калибровочных проб, контрольной сыворотки и исследуемых образцов не менее 15 мин. Термостатируемое шейкирование при + 37С, для обеспечения воспроизводимости результатов. Время инкубации - не более 60 минут. Диапазон определения концентраций не менее: 1,6-1000 Ед/мл, Чувствительность: не более 1,6 Ед/мл. Отсутствие перекрестных реакций с другими онкомаркерами. Состав набора: не менее одного 8-ми луночного, 12-ти стрипового планшета, разделяемого на отдельные лунки.ТМБ готовый к использованию, однокомпонентный, не менее 1фл. 14 мл. Калибровочные пробы: не менее 6 фл. по 0,5 мл (0; 20; 100; 200; 500; 1000 Ед/мл). Контрольная сыворотка - жидкая, готовая к использованию. Промывочный буфер: 20-кратный концентрат, не менее 1 флакона 20 мл. Готовый к использованию промывочный буфер хранится не менее 5 суток при комнатной температуре. Все реагенты готовы к использованию и не требуют дополнительных разведений. Количество промывок не менее 5 раз по 300 мкл. Дополнительные комплектующие входящие в состав набора: ванночки для реагентов, наконечники, пленка для заклеивания планшета. | 9 | набор |
| 21 | ВТ12-12 | Витал СА 19-9-Имаксиз ВТ12-12 Набор реагентов для количественного иммуноферментного определения антигена СА 19-9 в сыворотке крови человека «СА 19-9-Имаксиз (IMAXYZ)»96 определений | 96 определений | Набор реагентов для количественного иммуноферментного определения антигена СА 19-9 | Метод анализа – сэндвич, двухстадийный, ИФА. Количество определений не менее 96. Образец для анализа: сыворотка крови человека. Количество анализируемой сыворотки не более 50 мкл; время инкубации - не более 120 минут (2 стадии по 60 минут). Максимальное время внесения калибровочных проб, контрольной сыворотки и исследуемых образцов не менее 15 мин. Инкубация при + 37°С, без шейкера для обеспечения воспроизводимости результатов. Диапазон определения концентраций не уже: 0,5- 400 Ед/мл, Чувствительность: не более 0,5 Ед/мл. Отсутствие перекрестных реакций с другими онкомаркерами.Состав набора: не менее одного 8-ми луночного, 12-ти стрипового планшета, разделяемого на отдельные лунки. ТМБ готовый к использованию, однокомпонентный, не менее 1фл. 14 мл. Калибровочные пробы: не менее 6 фл по 0,5мл (0; 16; 40; 80; 200; 400 Ед/мл). Контрольная сыворотка - жидкая, готовая к использованию. Промывочный буфер: 20-кратный концентрат, не менее 2 флаконов по 20 мл. Готовый к использованию промывочный буфер хранится не менее 5 суток при комнатной температуре. Все реагенты готовы к использованию и не требуют дополнительных разведений. Количество промывок не менее 5 раз по 300 мкл. Дополнительные комплектующие входящие в состав набора: ванночки для реагентов, наконечники, пленка для заклеивания планшета. | 5 | набор |
| 22 | ВТ12-27 | Витал Ферритин-Имаксиз ВТ12-27 Набор реагентов для количественного иммуноферментного определения ферритина в сыворотке крови человека «Ферритин-Имаксиз (IMAXYZ)»96 определений | 96 определений | Набор реагентов для количественного определения концентрации ферритина | Метод анализа – сэндвич, одностадийный ИФА. Количество определений не менее 96. Количество анализируемой сыворотки не более 20 мкл. Максимальное время внесения калибровочных проб, контрольной сыворотки и исследуемых образцов не менее 15 мин. Инкубация при + 18…25°С, без шейкирования. Время инкубации - не более 30 минут. Диапазон определения концентраций: не уже 5 -1000 нг/мл, Чувствительность: не более 5 нг/мл. Отсутствие перекрестных реакций с другими гормонами и онкомаркерами.Состав набора: не менее одного 8-ми луночного, 12-ти стрипового планшета, разделяемого на отдельные лунки. ТМБ готовый к использованию, однокомпонентный, не менее 1фл. 14 мл. Калибровочные пробы: не менее 6 фл. по 0,5мл (0; 10; 50; 100; 400; 1000 нг/мл). Контрольная сыворотка - жидкая, готовая к использованию аттестована по международному стандарту WHO 3d IS 94/572. Промывочный буфер: 20-кратный концентрат, не менее 1 флакона 20 мл. Конъюгат: готовый к использованию, не менее 1 флакона 24 мл. Готовый к использованию промывочный буфер хранится не менее 5 суток при комнатной температуре. Все реагенты готовы к использованию и не требуют дополнительных разведений. Количество промывок не менее 5 раз по 300 мкл. Дополнительные комплектующие входящие в состав набора: ванночки для реагентов, наконечники, пленка для заклеивания планшета. | 19 | набор |
| 23 | ВР13-15 | Витал ЛГ-Имаксиз ВР13-15 Набор реагентов для количественного иммуноферментного определения лютеинизирующего гормона в сыворотке крови человека "ЛГ-Имаксиз (IMAXYZ)"96 определений | 96 определений | Набор реагентов для количественного иммуноферментного определения концентрации лютеинизирующего гормона | Метод анализа – сэндвич, одностадийный ИФА. Количество определений не менее 96. Образец для анализа: сыворотка крови человека. Количество анализируемой сыворотки не более 25 мкл. Максимальное время внесения калибровочных проб, контрольной сыворотки и исследуемых образцов не менее 15 мин. Инкубация при + 37С, без шейкированиядля обеспечения воспроизводимости результатов. Диапазон определения концентраций не менее: 0,2-120 мМЕ/мл, Чувствительность: не более 0,2 мМЕ/мл. Отсутствие перекрестных реакций с другими гормонами. Состав набора: не менее одного 8-ми луночного, 12-ти стрипового планшета, разделяемого на отдельные лунки. ТМБ готовый к использованию, однокомпонентный, не менее 1фл. 14 мл. Калибровочные пробы: не менее 6 фл. по 0,5мл (0; 3; 12; 24; 60; 120 мМЕ/мл), контрольная сыворотка - не менее 1 фл., 0.5 мл, лиофилизованные для обеспечения стабильности хранения. Промывочный буфер: 20-кратный концентрат, не менее 1 флакона 20 мл. Количество промывок не менее 5 раз по 300 мкл. Дополнительные комплектующие входящие в состав набора: ванночки для реагентов, наконечники, пленка для заклеивания планшета. | 6 | набор |
| 24 | ВР13-17 | Витал Пролактин-Имаксиз ВР13-17 Набор реагентов для количественного иммуноферментного определения пролактина в сыворотке крови человека (ПРЛ-Имаксиз (IMAXYZ)96 определений | 96 определений | Набор реагентов для количественного иммуноферментного определения концентрации пролактина | Метод анализа – сэндвич, одностадийный ИФА. Количество определений не менее 96. Образец для анализа: сыворотка крови человека. Количество анализируемой сыворотки не более 20 мкл. Максимальное время внесения калибровочных проб, контрольной сыворотки и исследуемых образцов не менее 15 мин. Инкубация без шейкирования. Время инкубации - не более 60 минут. Диапазон определения концентраций: не менее 20 -4600 мМЕ/л, Чувствительность: не более 20 мМЕ/мл. Отсутствие перекрестных реакций с другими гормонами. Состав набора: не менее одного 8-ми луночного, 12-ти стрипового планшета, разделяемого на отдельные лунки. ТМБ готовый к использованию, однокомпонентный, не менее 1фл. 14 мл. Калибровочные пробы: не менее 6 фл. по 0,5мл (0; 135; 460; 920; 2300; 4600 мМЕ/мл). Контрольная сыворотка - жидкая, готовая к использованию. Промывочный буфер: 20-кратный концентрат, не менее 1 флакона 20 мл. Конъюгат: готовый к использованию, не менее 1 флакона 22 мл. Все реагенты готовы к использованию и не требуют дополнительных разведений. Количество промывок не менее 5 раз по 300 мкл. Дополнительные комплектующие входящие в состав набора: ванночки для реагентов, наконечники, пленка для заклеивания планшета. | 7 | набор |
| 25 | ВР13-16 | Витал ФСГ-Имаксиз ВР13-16 Набор реагентов для количественного иммуноферментного определения фолликулостимулирующего гормона в сыворотке крови человека (ФСГ-Имаксиз (IMAXYZ))96 определений | 96 определений | Набор реагентов для количественного иммуноферментного определения концентрации фолликулостимулирующего гормона | Метод анализа – сэндвич, одностадийный ИФА. Количество определений не менее 96. Образец для анализа: сыворотка крови человека. Количество анализируемой сыворотки не более 50 мкл. Максимальное время внесения калибровочных проб, контрольной сыворотки и исследуемых образцов не менее 20 мин. Инкубация при + 37С, без шейкирования для обеспечения воспроизводимости результатов. Время инкубации не более 60 минут. Диапазон определения концентраций не менее: 0,2-120 мМЕ/мл. Чувствительность: не более 0,2 мМЕ/мл. Отсутствие перекрестных реакций с другими гормонами. Состав набора: не менее одного 8-ми луночного, 12-ти стрипового планшета, разделяемого на отдельные лунки. ТМБ готовый к использованию, однокомпонентный, не менее 1фл. 14 мл. Калибровочные пробы: не менее 6 фл. по 0,5мл (0; 3; 12; 24; 60; 120 мМЕ/мл). Контрольная сыворотка - жидкая, готовая к использованию. Промывочный буфер: 20-кратный концентрат. Все реагенты готовы к использованию и не требуют дополнительных разведений. Количество промывок не менее 5 раз по 300 мкл. Дополнительные комплектующие входящие в состав набора: ванночки для реагентов, наконечники, пленка для заклеивания планшета. | 6 | набор |
| 26 | К221 | Хема ПСА общий К221 Набор реагентов для иммуноферментного определения общего простатаспецифического антигена в сыворотке (плазме) крови "обПСА-ИФА"96 определений | 96 определений | Набор реагентов для определения общего простатаспецифического антигена | Метод: «сэндвич»-вариант (прямого) твердофазного иммуноферментного анализа. Образец для анализа: сыворотка, плазма крови. Чувствительность не более 0,3 нг/мл. Диапазон измеряемых концентраций 1,5-30 нг/мл. Количество калибровочных проб, не менее 5. Наличие контрольной сыворотки в составе набора. Все компоненты набора готовы к использованию. Общее время проведения анализа не более 1 часа. Расчетное количество определений, не менее 96 | 51 | набор |
| 27 | 9004 | Вектор 9004 Прокальцитонин-ИФА-БЕСТ 12\*8 Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации прокальцитонина в сыворотке (плазме) крови человека (Прокальцитонин-ИФА-БЕСТ)96 определений | 96 определений | Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации прокальцитонина | Метод: «Сэндвич»-вариант ИФА, трехстадийный. Образец для анализа: сыворотка, плазма крови. Одинаковое количество промывок после каждой инкубации. Количество определений 96 (48 в дублях). Чувствительность не более 0,04 нг/мл. Калибраторы в диапазоне не менее от 0 до 12,8 нг/мл, не менее 6 шт. Наличие контрольной сыворотки с известной концентрацией. Готовые формы конъюгатов и ТМБ. Время анализа не более 2 ч. 25 мин. | 7 | набор |
| 28 | 300-19 | Алкор Общий IgE 300-19 Набор реагентов для количественного иммуноферментного определения общего иммуноглобулина Е в сыворотке крови человека ("ИФА-общий IgE")96 определений | 96 определений | Тест-система для определения общего иммуноглобулина Е | Метод анализа - твердофазный иммуноферментный. Чувствительность не более 2,3 МЕ/мл. Диапазон определения концентраций не уже 0-500 МЕ/мл. Образец для анализа: сыворотка крови. Расчетное количество определений, не менее 96. | 9 | набор |
| 29 | К262 | Хема ПаратГормон К262 Набор реагентов для иммуноферментного определения паратиреоидного гормона в сыворотке (плазме) крови "ПТГ-ИФА"96 определений | 96 определений | Набор реагентов для определения паратиреоидного гормона | Образец для анализа: сыворотка, плазма крови человека. Метод анализа: «сэндвич»-вариант твердофазного иммуноферментного анализа. Количество определений не менее 96. Минимальная достоверно определяемая концентрация не более 0.4 пмоль/л. | 4 | набор |
| 30 | ВТ11-08 | Витал ТГ-Имаксиз-08 Набор реагентов для количественного иммуноферментного определения тиреоглобулина в сыворотке крови человека "ТГ - Имаксиз (IMAXYZ)"96 определений | 96 определений | Набор реагентов для количественного иммуноферментного определения концентрации тиреоглобулина | Образец для анализа: сыворотка крови человека. Метод анализа – сэндвич, одностадийный ИФА. Количество определений не менее 96. Максимальное время внесения калибровочных проб, контрольной сыворотки и исследуемых образцов не менее 20 мин. Термостатируемое шейкирование при + 37С, для обеспечения воспроизводимости результатов. Время инкубации - не более 60 минут. Диапазон определения концентраций не уже: 0,5-300 нг/мл. Чувствительность: не более 0,5 нг/мл. Состав набора: не менее одного 8-ми луночного, 12-ти стрипового планшета, разделяемого на отдельные лунки. Буфер для разведения исследуемых образцов. ТМБ готовый к использованию, однокомпонентный. Калибровочные пробы: не менее 6 фл по 0,5 мл (0; 3; 10; 30; 100; 300 нг/мл). Контрольная сыворотка - жидкая, готовая к использованию. Промывочный буфер 20-кратный концентрат. Количество промывок не менее 5 раз по 300 мкл. Все реагенты готовы к использованию и не требуют дополнительных разведений. Дополнительные комплектующие входящие в состав набора: ванночки для реагентов, наконечники, пленка для заклеивания планшета. | 3 | набор |
| 31 | ВТ12-14 | Витал РЭА-Имаксиз ВТ12-14 Набор реагентов для количественного иммуноферментного определения ракового эмбрионального антигена в сыворотке крови человека «РЭА-Имаксиз (IMAXYZ)»96 определений | 96 определений | Набор реагентов для количественного иммуноферментного определения ракового эмбрионального антигена | Образец для анализа: сыворотка крови человека. Метод анализа – сэндвич, одностадийный, ИФА. Количество определений не менее 96. Максимальное время внесения калибровочных проб, контрольной сыворотки и исследуемых образцов не менее 15 мин. Инкубация при + 37°С, без шейкера для обеспечения воспроизводимости результатов. Время инкубации - не более 60 минут. Диапазон определения концентраций не уже: 0,25- 100 нг/мл, Чувствительность: не более 0,25 нг/мл. Отсутствие перекрестных реакций с другими онкомаркерами. Состав набора: не менее одного 8-ми луночного, 12-ти стрипового планшета, разделяемого на отдельные лунки. ТМБ готовый к использованию, однокомпонентный. Калибровочные пробы: не менее 6 фл. по 0,5мл (0; 2; 10; 25; 50; 100 нг/мл). Контрольная сыворотка - жидкая, готовая к использованию. Промывочный буфер: 20-кратный концентрат. Все реагенты готовы к использованию и не требуют дополнительных разведений. Дополнительные комплектующие входящие в состав набора: ванночки для реагентов, наконечники, пленка для заклеивания планшета. | 5 | набор |
| 32 | ВТ12-21 | Витал АФП-Имаксиз ВТ12-21 Набор реагентов для количественного иммуноферментного определения альфа-фетопротеина в сыворотке крови человека «АФП-Имаксиз (IMAXYZ)»96 определений | 96 определений | Набор реагентов для количественного иммуноферментного определения концентрации альфафетопротеина | Образец для анализа: сыворотка крови человека. Метод анализа – сэндвич, одностадийный ИФА. Количество определений не менее 96. Максимальное время внесения калибровочных проб, контрольной сыворотки и исследуемых образцов не менее 15 мин. Время инкубации - не более 60 минут. Диапазон определения концентраций: не уже 0.8 -300 МЕ/мл. Чувствительность: не более 0.8 МЕ/мл. Отсутствие перекрестных реакций с другими гормонами и онкомаркерами. Состав набора: не менее одного 8-ми луночного, 12-ти стрипового планшета, разделяемого на отдельные лунки. ТМБ готовый к использованию, однокомпонентный. Калибровочные пробы: не менее 6 фл. по 0,5мл (0; 10; 25; 50; 100; 300 МЕ/мл). Аттестованная контрольная сыворотка - жидкая, готовая к использованию. Промывочный буфер: 20-кратный концентрат. Конъюгат: готовый к использованию. Все реагенты готовы к использованию и не требуют дополнительных разведений. Дополнительные комплектующие входящие в состав набора: ванночки для реагентов, наконечники, пленка для заклеивания планшета. | 4 | набор |
| 33 | ВТ12-29 | Витал НЕ4-Имаксиз Набор реагентов для количественного иммуноферментного определения антигена НЕ4 в сыворотке крови человека "НЕ4-Имаксиз (IMAXYZ)"96 определений | 96 определений | Набор реагентов, предназначенный для количественного иммуноферментного определения антигена НЕ4 | Образец для анализа: сыворотка крови человека. Метод анализа – сэндвич, двухстадийный ИФА, отсутствия хук-эффекта. Количество определений не менее 96. Максимальное время внесения калибровочных проб, контрольной сыворотки и исследуемых образцов не менее 15 мин. Термостатируемое шейкирование при + 37С, для обеспечения воспроизводимости результатов. Время инкубации - не более 60 минут (2 стадии по 30 минут). Диапазон определения концентраций не уже: 5-1000 пмоль/л. Чувствительность: не более 5 пмоль/л. Состав набора: не менее одного 8-ми луночного, 12-ти стрипового планшета, разделяемого на отдельные лунки. ТМБ готовый к использованию. Калибровочные пробы: не менее 6 фл. по 0,5мл (0; 20; 50; 200; 400; 1000 пмоль/л). Контрольная сыворотка - жидкая, готовая к использованию. Буфер для разведения образцов. Промывочный буфер: 20-кратный концентрат. Конъюгат: готовый к использованию. Все реагенты готовы к использованию и не требуют дополнительных разведений. Дополнительные комплектующие входящие в состав набора: ванночки для реагентов, наконечники, пленка для заклеивания планшета. | 4 | набор |
| 34 | ВТ12-13 | Витал СА 15-3-Имаксиз ВТ12-13 Набор реагентов для количественного иммуноферментного определения антигена СА 15-3 в сыворотке крови человека «СА 15-3-Имаксиз (IMAXYZ)»96 определений | 96 определений | Набор реагентов, предназначенный для количественного иммуноферментного определения антигена СА 15-3 | Образец для анализа: сыворотка крови человека. Метод анализа – сэндвич вариант ИФА. Количество определений не менее 96. Время анализа не более 120 минут. Максимальное время внесения калибровочных проб, контрольной сыворотки и исследуемых образцов не менее 15 мин. Время инкубации - не более 120 минут. Диапазон определения концентраций не уже: 0,5- 270 Ед/мл, Чувствительность: не более 0,5 Ед/мл. Отсутствие перекрестных реакций с другими онкомаркерами. Состав набора: не менее одного 8-ми луночного, 12-ти стрипового планшета, разделяемого на отдельные лунки. ТМБ готовый к использованию, однокомпонентный. Калибровочные пробы: не менее 6 фл. по 0,5мл (0; 10.8; 27; 54; 135; 270 Ед/мл). Контрольная сыворотка - жидкая, готовая к использованию. Промывочный буфер: 20-кратный концентрат. Все реагенты готовы к использованию и не требуют дополнительных разведений. Дополнительные комплектующие входящие в состав набора: ванночки для реагентов, наконечники, пленка для заклеивания планшета. | 6 | набор |
| 35 | ВТ 11-06 | Витал атТГ-Имаксиз-06 ВТ11-06 Набор реагентов для количественного имунноферментного определения аутоантител к тиреоглобулину в сыворотке крови человека "атТГ - Имаксиз (IMAXYZ)"96 определений | 96 определений | Набор реагентов, предназначенный для количественного иммуноферментного определения концентрации аутоантител к тиреоглобулину | Образец для анализа: сыворотка крови человека. Метод анализа – двухстадийный, непрямой ИФА. Количество определений не менее 96. Максимальное время внесения калибровочных проб, контрольной сыворотки и исследуемых образцов не менее 20 мин. Термостатируемое шейкирование при + 37С, для обеспечения воспроизводимости результатов. Время инкубации - не более 60 минут (2 стадии не более, чем по 30 минут). Диапазон определения концентраций не уже: 5-1500 МЕ/мл. Чувствительность: не более 5 МЕ/мл. Состав набора: не менее одного 8-ми луночного, 12-ти стрипового планшета, разделяемого на отдельные лунки. ТМБ готовый к использованию, однокомпонентный. Калибровочные пробы: не менее 6 фл. по 1,0 мл (0; 50; 125; 250; 750; 1500 МЕ/мл). Калибровочные пробы. Контрольная сыворотка - жидкая, готовая к использованию. Промывочный буфер 20-кратный концентрат. Буфер для разведения исследуемых образцов. Все реагенты готовы к использованию и не требуют дополнительных разведений. Дополнительные комплектующие входящие в состав набора: ванночки для реагентов, наконечники, пленка для заклеивания планшета. | 3 | набор |
| 36 | EIA3648 | ДРГ Кальцитонин 96опр. EIA3648Реагенты для иммуноферментной диагностики in vitro опухолевых маркеров, в Наборах и отдельных упаковках: Реагент для определения кальцитонина (Calcitonin)96 определений | 96 определений | Набор реагентов для количественного определения кальцитонина | Метод анализа: иммуноферментный. Образец для анализа: сыворотка крови. Состав набора: Микропланшет, содержащий 12 разборных стрипов (по 8 лунок в каждом), покрытых стрептавидином; конъюгат (антитела к кальцитонину, меченные пероксидазой хрена); калибраторы кальцитонина в лиофилизированном виде; контроли с двумя уровнями концентраций кальцитонина в лиофилизированном виде; биотинилированные антитела к кальцитонину; восстанавливающий раствор; промывающий раство; субстрат ТМБ; раствор серной кислоты 1N. | 2 | набор |
| 37 | 100-11 | Алкор ТТГ 100-11 0.05-15 мкМЕ/мл Набор реагентов для количественного иммуноферментного определения тиреотропного гормона в сыворотке крови человека ("ТироидИФА-ТТГ") по ТУ 9398-213-98539446-201696 определений | 96 определений | Тест-система для количественного определения ТТГ | Метод: одностадийный «сэндвич» вариант ИФА-анализа. Образец для анализа: сыворотка крови. Термостатируемое шейкирование +37°C для обеспечения точности результатов. Все реагенты готовые, не требующие дополнительных разведений, кроме концентрата промывочного буфера. Время внесения калибровочных проб, контрольной сыворотки и исследуемых образцов не менее 15 мин. Чувствительность не более 0,05 мкМЕ/мл. Диапазон определения концентраций не уже 0-15 мкМЕ/мл. Калибраторы 6 фл. по 0,5 мл (0; 0,25; 0,75; 2,5; 7,5; 15) мкМЕ/мл. Продолжительность основной инкубации (без ТМБ) не более 60 мин. Количество определений не менее 96. | 15 | набор |
| 38 | 1356 | Вектор 1356 ВектоКорь-IgG-стрип Набор реагентов для иммуноферментного количественного и качественного определения иммуноглобулинов класса G к вирусу кори в сыворотке (плазме) крови (ВектоКорь-IgG) по ТУ 9398-354-23548172-201296 определений | 96 определений | Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к вирусу кори | Метод: Непрямой ИФА. Количество определений 96 (12х8). Одинаковое количество промывок после инкубаций. Чувствительность не более 0,07 МЕ/мл. Количество калибраторов не менее 6 шт. Наличие дополнительной контрольной сыворотки с определенной концентрацией. Рабочее разведение исследуемого образца 1:100. Интервал линейности 0,15-5 МЕ/мл. Время анализа не более 1 час 25 мин. Готовые однокомпонентные растворы конъюгата и ТМБ, не требующие разведения. Возможность дробного использования набора в течение всего срока годности. Наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета. | 4 | набор |
| 39 | 8768 | Вектор 8768 Интерлейкин-6-ИФА-БЕСТ Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации интерлейкина-6 в сыворотке крови и моче (Интерлейкин-6-ИФА-БЕСТ)96 определений | 96 определений | Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации интерлейкина-6 в сыворотке крови и моче | Метод: ИФА. Количество тестов, не менее: 96 (12х8). Чувствительность не более 0,5 пг/мл. | 4 | набор |
| 40 | 8758 | Вектор 8758 альфа-Интерферон-ИФА-Бест Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации альфа-интерферона в сыворотке крови (альфа-ИНТЕРФЕРОН-ИФА-БЕСТ)96 определений | 96 определений | Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации альфа-интерферона в сыворотке крови | Метод: ИФА. Количество тестов, не менее: 12\*8. Чувствительность, не более: 5 пг/мл. Диапазон измерений, не уже: 0 – 500 пг/мл. | 3 | набор |
| 41 | EIA5298 | ДРГ Альдостерон EIA 5298 Реагенты для иммуноферментной диагностики in vitro гормонов: Реагент для определения альдостерона (Aldosterone Direct)96 определений | 96 определений | Реагент для определения альдостерона | Метод: твердофазный иммуноферментный анализ, одностадийный. Состав набора: Микротитровальная панель, покрытая антителами к альдорстерону, Концентрат ферментногоконъюгата, Раствор для разведения ферментного конъюгата и образцов, Концентрат промывочного раствора, Раствор для разведения образцов, Положительный контроль, Калибраторы, Стоп-раствор. Чувствительность, не более: 15,0пг/мл/ | 4 | набор |
| 42 | 4001 | Вектор 4001 С-пептид-ИФА-Бест Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации С-пептида в сыворотке (плазме) крови человека (С-пептид-ИФА-БЕСТ) по ТУ 9398-460-23548172-201396 определений | 96 определений | Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации С-пептида | Метод анализа: ИФА. Расчетное количество определений не менее 96. Количество калибраторов – не менее 6 шт. Готовые однокомпонентный раствор конъюгата, не требующий разведения. | 4 | набор |
| 43 | BB12-28 | Витал 25-ОН витамин Д-Имаксиз BB12-28 Набор реагентов для количественного иммуноферментного определения 25-ОН витамина D в сыворотке крови человека "25-ОН витамин D-Имаксиз (IMAXYZ)", ТУ 21.20.23-116-94568735-202196 определений | 96 определений | Набор реагентов для количественного иммуноферментного определения 25-ОН витамина D | Набор реагентов, предназначенный для количественного определения концентрации 25-гидрокси-витамина D (сокращенно 25-ОН витамин D) в сыворотке крови человека. Метод анализа – двухстадийный, конкурентный ИФА. Количество определений не менее 96. Количество анализируемого образца не более 25 мкл. Максимальное время внесения калибровочных проб, контрольной сыворотки и исследуемых образцов не менее 20 мин. Термостатируемое шейкирование при + 18-25С для обеспечения воспроизводимости результатов. Время инкубации - не более 120 минут (2 стадии 90+30 минут). Диапазон определения концентраций не уже: 0,3-150 нг/мл. Чувствительность: не более 0,3 нг/мл. Состав набора: не менее одного 8-ми луночного, 12-ти стрипового планшета, разделяемого на отдельные лунки. ТМБ готовый к использованию, однокомпонентный, не менее 1фл., 14 мл. Калибровочные пробы: не менее 6 фл. по 0,5 мл (0; 5; 15; 30; 75; 150 нг/мл). Контрольная сыворотка - жидкая, готовая к использованию. Буфер А не менее 1 флакона, 14 мл. Денатурирующий буфер ДН, не менее 1 флакона, 14 мл. Промывочный буфер 20-кратный концентрат, не менее 1 флакона 50 мл. Готовый к использованию промывочный буфер хранится не менее 7 суток при комнатной температуре. Количество промывок не менее 4 раз по 300 мкл. Все реагенты готовы к использованию и не требуют дополнительных разведений. Дополнительные комплектующие входящие в состав набора: ванночки для реагентов, наконечники, пленка для заклеивания планшета. | 10 | набор |
| 44 | ВР13-19 | Витал Тестостерон-Имаксиз ВР13-19 Набор реагентов для количественного иммуноферментного определения общего тестостерона в сыворотке крови человека "Тестостерон-Имаксиз (IMAXYZ)" по ТУ 9398-042-94568735-201596 определений | 96 определений | Набор реагентов для количественного иммуноферментного определения общего тестостерона | Метод: ИФА. Количество тестов, не менее: 96 | 23 | набор |
| 45 |  | Витал Буфер П, 3х250 мл Промывочный буфер3\*250 мл | 3\*250 мл | Буфер | Метод анализа – ИФА. Промывочный буфер 20-кратный концентрат, не менее 3 флаконов по 250 мл. | 8 | набор |
| 46 | 3968 | Вектор 3968 Анти-ТПО-ИФА Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации антител к тиреопероксидазе в сыворотке крови (Анти-ТПО-ИФА-БЕСТ)96 определений | 96 определений | Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации антител к тиреопероксидазе в сыворотке крови | Метод: ИФА. Количество тестов, не менее: 96  Чувствительность, не более 5 Ед/мл Диапазон измерений, не уже: 0-1000 Ед/мл | 9 | набор |
| 47 | 3354 | Вектор 3354 Гельминты-IgG-ИФА-БЕСТ Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам описторхисов, трихинелл, токсокар и эхинококков в сыворотке (плазме) крови (Гельминты-IgG-ИФА-БЕСТ)192 определения | 192 определения | Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам описторхисов, трихинелл, токсокар и эхинококков в сыворотке (плазме) крови | Метод: ИФА. Количество тестов, не менее: 192. Цветова индикация внесения образцов. | 2 | набор |
| 48 | 3970 | Вектор 3970 Т3свободный-ИФА-Бест Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации свободной фракции трийодтиронина в сыворотке крови (Т3 свободный-ИФА-БЕСТ) 96 определений | 96 определений | Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации свободной фракции трийодтиронина в сыворотке крови | Метод анализа: ИФА. Расчетное количество определений не менее 96. Количество калибраторов – не менее 6 шт. Готовые однокомпонентный растворы конъюгата и ТМБ, не требующие разведения. | 4 | набор |
| 49 | 3966 | Вектор 3966 ТГ-ИФА-Бест 12\*8 Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации тиреоглобулина в сыворотке крови (ТГ-ИФА-БЕСТ)96 определений | 96 определений | Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации тиреоглобулина в сыворотке крови | Метод анализа: ИФА. Расчетное количество определений не менее 96. Количество калибраторов – не менее 6 шт. Готовые однокомпонентный растворы конъюгата и ТМБ, не требующие разведения. Чувствительность, не более 1 нг/мл | 2 | набор |
| 50 | 3982 | Вектор 3982 17-ОН-Прогестерон-ИФА-БЕСТ Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации 17-ОН-прогестерона в сыворотке (плазме) крови (17-ОН-прогестерон-ИФА-БЕСТ) 96 определений | 96 определений | Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации 17-ОН-прогестерона в сыворотке (плазме) крови | Метод анализа: ИФА. Расчетное количество определений не менее 96. Количество калибраторов – не менее 6 шт. Чувствительность, не более 0,11 нмоль/л | 2 | набор |
| 51 | 3980 | Вектор 3980 ДГЭА-С-ИФА-БЕСТ Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации ДГЭА-С в сыворотке (плазме) крови (ДГЭА-С-ИФА-БЕСТ)96 определений | 96 определений | Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации ДГЭА-С в сыворотке (плазме) крови | Метод анализа: ИФА. Расчетное количество определений не менее 96. | 2 | набор |
| 52 | 3962 | Вектор 3962 Т4 свободный Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации свободной фракции тироксина в сыворотке крови (Т4 свободный-ИФА-БЕСТ) 96 определений | 96 определений | Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации свободной фракции тироксина в сыворотке крови | Метод анализа: ИФА. Расчетное количество определений не менее 96. Готовые однокомпонентный растворы конъюгата и ТМБ, не требующие разведения. Чувствительность, не более 0,5 пмоль/л | 5 | набор |

**Требования к качеству и безопасности товара:**

1. Товар, являющийся предметом закупки, должен соответствовать требованиям законодательства Российской Федерации, в том числе утвержденным Росздравнадзором России и удостоверяется всероссийским сертификатом соответствия, регистрационным удостоверением Минздрава Российской Федерации, иными документами, необходимыми в соответствии с действующим законодательством РФ.

2. Поставляемый товар новый, не был в употреблении, не был восстановлен, не была осуществлена замена составных частей, не были восстановлены потребительские свойства, в оригинальной упаковке без повреждений, с сохранением всех защитных знаков производителя, обеспечивающей сохранность и целостность товара при транспортировке.

3. Предлагаемый к поставке товар прошел обязательную регистрацию в РФ, испытания и допущен к обращению (продаже и использованию и пр.) на территории РФ, имеет сертификат соответствия/декларацию о соответствии.

4. Поставляемый товар соответствует обязательным требованиям, обеспечивает его безопасность для жизни, здоровья, имущества Заказчика и окружающей среды при обычных условиях его использования, хранения, транспортировки и утилизации.

5. Товар имеет необходимые маркировки, ярлыки, наклейки и т.п., согласно действующему законодательству Российской Федерации.

6. Поставщик гарантирует качество поставляемого Товара в течение всего срока годности, установленного производителем данного товара.

7. Срок годности/стерильности на Товар на момент передачи его Покупателю и подписания документов приема-передачи должен составлять не менее 70% от срока, указанного производителем.

**Требования к таре и упаковке товара:**

Транспортировка Товара должна производиться в строгом соответствии с установленными правилами и стандартами, применяемыми для данного рода Товара.

Поставщик обязуется поставить Товар в упаковке, позволяющей обеспечить сохранность Товара от повреждений при его отгрузке, перевозке и хранении. Перед упаковкой Товар должен быть соответственно законсервирован для предохранения от порчи во время транспортировки и хранения.

|  |  |
| --- | --- |
| Должность лица, заверяющего заявку на участие в запросе котировок  (руководителя или по доверенности) | *\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ И.О. Фамилия*  *Подпись* |
| *М.П.* | *\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_*  *Дата* |

**Приложение № 1.2**

**к Котировочной документации**

ПРОЕКТ

**Договор № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**

**поставки расходных медицинских материалов**

г. Барнаул «\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_ 2025 г.

Частное учреждение здравоохранения «Клиническая больница «РЖД-Медицина» города Барнаул», именуемое далее «Покупатель», в лице Главного врача Иощенко Андрея Васильевича, 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 (далее по тексту – Договор) о нижеследующем:

**1. Предмет Договора**

1.1. Поставщик обязуется передать Покупателю в установленный Договором срок расходные медицинские материалы (далее – Товар) в соответствии со Спецификацией (Приложение № 1), 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 Договора до окончания срока его действия, установленного пунктом 12.1 Договора. Срок исполнения каждой заявки не должен составлять более 10 (десяти) календарных дней с момента получения Поставщиком заявки Покупателя. Поставщик вправе произвести досрочную поставку партии Товара, указанного в заявке Покупателя. Заявки направляются в электронной форме посредством автоматизированной системы заказов Электронный ордер.

1.3. Поставщик уведомляет Покупателя о дате и времени поставки для организации Покупателем приемки Товара. В случае если Покупатель не может принять Товар в указанные Поставщиком дату или время, Покупатель извещает об этом Поставщика и Стороны согласовывают другую дату и время.

1.4. Поставка Товара осуществляется: на склад Покупателя,расположенный по адресу: Алтайский край, г. Барнаул, ул. Молодежная, дом 20.

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

**2. Стоимость и порядок оплаты**

2.1. Общая стоимость Товара по Договору с учетом транспортных расходов Поставщика по доставке Товара Покупателю, а также любых других расходов, которые возникнут или могут возникнуть у Поставщика в ходе исполнения Договора, составляет \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_) руб. \_\_\_ коп., (в том числе НДС (\_\_\_%) / или НДС не облагается на основании \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_).

2.2. Оплата Товара производится Покупателем путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика, указанный в разделе 17 Договора в следующем порядке:

Оплата партии Товара производится Покупателем в течение 45 (сорока пяти) календарных дней после принятия каждой конкретной партии Товара и подписания Сторонами товарной накладной формы ТОРГ-12/Универсального передаточного документа (УПД)/ транспортной накладной путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика, указанный в разделе 17 Договора.

2.3. Поставщик подтверждает, что надлежащим образом изучил все условия поставки Товара по Договору и что никакие обстоятельства не могут повлиять на увеличение общей стоимости Товара по Договора.

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

2.5. Покупатель по требованию Поставщика подтверждает факт оплаты Покупателем стоимости Товара путем направления электронной копии платежного поручения с отметкой банка Покупателя.

2.6. Оплата Товара Поставщику по Договору осуществляется Покупателем в рублях Российской Федерации за счет средств от приносящей доход деятельности Покупателя, за счет средств обязательного медицинского страхования.

**3. Права и обязанности Сторон**

3.1. Поставщик обязан:

3.1.1. В сроки, установленные Договором, осуществлять поставку Товара в количестве, предусмотренном Спецификацией.

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

3.1.3. При отгрузке Товара передать Покупателю подлинники следующих документов:

товарную накладную формы (ТОРГ-12);

счет фактуру.

**или**

Универсальный передаточный документ (УПД)

**или**

Транспортную накладную.

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

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

3.1.6. Поставку Товара осуществлять в соответствии с условиями, указанными в пункте 1.5 Договора.

3.2. Покупатель обязан:

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

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

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

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

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

**4. Условия поставки**

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

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

номер Договора;

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

наименование Товара;

упаковочный лист;

дату отгрузки;

количество мест;

вес нетто и вес брутто.

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

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

**5. Комплектность, качество и гарантии**

5.1. Поставщик гарантирует, что:

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

поставляемый по 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 Договора. Не допускается к поставке Товар, не прошедший регистрацию на территории Российской Федерации;

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

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

5.2. Срок годности на Товар на момент передачи его Покупателю должен составлять не менее 70%, 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 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 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 Договора и потребовать от Поставщика возместить понесенные убытки, вернуть уплаченные в счет исполнения 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/Универсального передаточного документа (УПД).

**8. Ответственность Сторон**

8.1. За неисполнение или ненадлежащее исполнение условий 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 Договора полностью или частично без возмещения Поставщику каких-либо расходов или убытков, вызванных отказом Покупателя.

8.4. В случае отказа Покупателя от Договора по указанному в пункте 8.3 Договора основанию Покупатель вправе требовать от Поставщика:

* возмещения Покупателю убытков, вызванных таким отказом;
* возврата всех уплаченных Покупателем по Договору денежных сумм;
* уплаты Покупателю штрафа в размере 10 % от общей стоимости Товара/предельной общей стоимости Товара, указанной в пункте 2.1 Договора.

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

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

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

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

8.8. В случае сообщения третьим лицам конфиденциальной информации в нарушение раздела 13 Договора, передачи информации на съемных носителях, содержащих вредоносное программное обеспечение, Поставщик возмещает Покупателю убытки и уплачивает штраф в размере 0,1 % от общей стоимости Товара/предельной общей стоимости Товара, указанной в пункте 2.1 Договора.

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

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

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

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

**9. Обстоятельства непреодолимой силы**

9.1. Ни одна из Сторон не несет ответственности перед другой Стороной за неисполнение или ненадлежащее исполнение обязательств по Договору, обусловленное действием обстоятельств непреодолимой силы, то есть чрезвычайных и не предотвратимых при данных условиях обстоятельств, в том числе объявленной или фактической войной, гражданскими волнениями, эпидемиями, блокадами, эмбарго, введением санкций в отношении Поставщика, пожарами, землетрясениями, наводнениями и другими природными стихийными бедствиями, изданием актов органов государственной власти.

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, не позднее, чем в течение 3 (трех) календарных дней известить другую Сторону в письменном виде о таких обстоятельствах и их влиянии на исполнение обязательств по Договору.

В случае неисполнения Стороной обязанности, предусмотренной в настоящем пункте, она лишается права ссылаться на обстоятельства непреодолимой силы как на обстоятельство, освобождающее ее от ответственности за ненадлежащее исполнение или неисполнение обязательств по Договору.

9.4. Действие обстоятельств непреодолимой силы продлевает срок выполнения обязательств по Договору на срок действия обстоятельств непреодолимой силы.

9.5. Если обстоятельства непреодолимой силы действуют на протяжении 3 (трех) последовательных месяцев, Договор может быть расторгнут по соглашению Сторон либо в одностороннем порядке по инициативе заинтересованной Стороны.

**10. Разрешение споров**

10.1. Все споры, возникающие при исполнении настоящего Договора, в соответствии с законодательством Российской Федерации решаются Сторонами путем переговоров, которые могут проводиться, в том числе путем отправления писем в порядке, предусмотренном в пункте 16.4 Договора.

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 Алтайского края в соответствии с действующим законодательством Российской Федерации.

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

**и его расторжения**

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

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

11.3. Настоящий Договор может быть расторгнут по инициативе Покупателя в одностороннем порядке в случае неисполнения Поставщиком требования, предусмотренного подпунктом 3.1.5 пункта 3.1 Договора[[3]](#footnote-3).

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

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

11.6. Датой уведомления в целях Договора признается дата вручения Поставщику соответствующего извещения под расписку (при направлении извещения курьером), либо дата вручения Поставщику заказной корреспонденции почтовой службой, либо дата отметки почтовой службы на заказной корреспонденции об отсутствии (выбытии) Поставщика по указанному в настоящем Договоре или сообщенному в порядке, установленном пунктом 16.4 Договора.

**12. Срок действия Договора**

12.1. Настоящий Договор вступает в силу с момента его заключения и действует до 06.02.2026 включительно, - а в части расчетов − до полного исполнения обязательств по Договору.

**13. Защита информации**

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

* обеспечение защиты информации, полученной друг от друга в связи с Договором, от неправомерного доступа, уничтожения, модифицирования, блокирования, копирования, предоставления, распространения, а также от иных неправомерных действий в отношении такой информации;
* обеспечение конфиденциальности информации, полученной друг от друга в связи с Договором.

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

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

13.4. Стороны обязуются в течение срока действия 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 Договору.

13.5. Стороны обязуются соблюдать конфиденциальность персональных данных, обрабатываемых ими при выполнении Договора, и принимать меры по обеспечению безопасности персональных данных при их обработке, предусмотренные статьей 19 Федерального закона от 27 июля 2006 г. № 152-ФЗ «О персональных данных».

**14. Антикоррупционная оговорка**

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

14.2. В случае возникновения у Стороны подозрений, что произошло или может произойти нарушение каких-либо положений [пункта 14.1](#p283) настоящего раздела, 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 14.1](#p283) настоящего раздела другой Стороной, ее аффилированными лицами, работниками или посредниками.

Каналы уведомления Покупателя о нарушениях каких-либо положений пункта 14.1 настоящего раздела: тел.: 8 (3852) 201-234, электронная почта: okb1@citydom.ru..

Каналы уведомления Поставщика о нарушениях каких-либо положений пункта 14.1 настоящего раздела: тел.: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, электронная почта: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.

Сторона, получившая уведомление о нарушении каких-либо положений [пункта 14.1](#p283) настоящего раздела, обязана рассмотреть уведомление и сообщить другой Стороне об итогах его рассмотрения в течение 20 (двадцати) календарных дней с даты получения письменного уведомления.

14.3. Стороны гарантируют осуществление надлежащего разбирательства по фактам нарушения положений [пункта 14.1](#p283) настоящего раздела 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.

14.4. В случае подтверждения факта нарушения одной Стороной положений [пункта 14.1](#p283) настоящего раздела и/или неполучения другой Стороной информации об итогах рассмотрения уведомления о нарушении в соответствии с [пунктом 14.2](#p285) настоящего раздела, 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 Договора.

**15. Налоговая оговорка**

15.1. Всоответствии со статьей 431.2Гражданского кодекса Российской Федерации:

15.1.1. 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. Поставщик*,* 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.

15.1.2. 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 ­­­­­ Покупателю;

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.

15.2. Указанные в пункте 15.1 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.

15.3. Стороны обязуются незамедлительно извещать друг друга о том, что указанные в пункте 15.1 выше заверения об обстоятельствах перестают быть достоверными вне зависимости от причин такового.

15.4. Если недостоверность одного, нескольких или всех вместе заверений Поставщика повлечет предъявление налоговыми органами требований к Покупателю 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 Покупателю неустойку в размере сумм всех налоговых доначислений, включая, но не ограничиваясь, суммы:

налогов, пеней, процентов, штрафов, подлежащих уплате (доплате) Покупателю по требованиям налоговых органов;

НДС, по которым Покупателю отказано в возмещении в результате неподтверждения 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 Покупатель 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 неоспаривания налоговых требований/отказов/доначислений в налоговом органе, в том числе вышестоящем, или в суде не влияет на обязанность Поставщика уплатить неустойку.

15.5. В случае если сумма фактически полученной Покупателем неустойки меньше ее размера, рассчитанного согласно пункту 15.4 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 Покупателю имущественные потери, размер которых определяется как разница между суммой неустойки, рассчитанной согласно пункту 15.4 выше, и суммой фактически полученной Покупателем неустойки.

15.6. Покупатель до обращения за выплатой неустойки обязуется уведомить Поставщика о фактах получения, указанных в пункте 15.4 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 Покупателя.

15.7. 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.

**16. Прочие условия**

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

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

16.3. При изменении наименования, местонахождения и иных реквизитов, указанных в разделе 17 Договора, а также при реорганизации одной из Сторон, такая Сторона обязана письменно в двухнедельный срок после произошедших изменений сообщить другой Стороне о данных изменениях, кроме случаев, когда изменение наименования и реорганизация происходят в соответствии с указами Президента Российской Федерации и постановлениями Правительства Российской Федерации.

16.4. Все уведомления, сообщения, согласования в рамках исполнения Договора могут быть направлены другой Стороне по электронному адресу, указанному в реквизитах Договора. Документы, направляемые в отсканированном виде, содержащие печать и подпись Стороны, в последующем должны быть направлены в оригинале по адресу, указанному получателем в реквизитах 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.

Стороны договорились, что переписка в системах обмена электронными сообщениями (мессенджерах, электронной почте и т.п.) считается юридически значимой и имеющей силу простой электронной подписи. Это значит, что все написанное будет иметь силу доказательства.

16.5. Все приложения к Договору являются его неотъемлемыми частями.

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

16.7. К Договору прилагаются:

16.7.1. Спецификация (Приложение № 1)

**17. Адреса и платёжные реквизиты Сторон**

|  |  |
| --- | --- |
| **Покупатель:**  ЧУЗ «КБ «РЖД-Медицина» г. Барнаул»  Юридический адрес:  656038, Алтайский край,  г. Барнаул, ул. Молодежная, дом 20  ИНН 2221063789 КПП 222101001  Тел/факс 8 (3852) 201-224  Банковские реквизиты:  Р/с 40703810525140008879  К/с 30101810145250000411  Филиал «Центральный» Банка ВТБ (ПАО) в г. Москве БИК 044525411  Электронная почта: okb1@citydom.ru | **Поставщик:**  Место нахождения:  ИНН:  КПП:  ОГРН:  К/С:  Банк:  БИК:  Р/С:  Электронная почта: |
| Главный врач  \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/Иощенко А.В./ | От поставщика  \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/ |

Приложение № 1

к Договору поставки расходных медицинских материалов

№ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ от «\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 2025 г.

Спецификация

г. Барнаул «\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_ 2025 г.

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| № п/п | Наименование Товара /Производитель  /Страна производства | Ед. изм. | Кол-во | НДС,%.  /НДС не облага-ется | Цена за ед. с НДС, руб. | Сумма НДС, руб. | Стоимость, включая НДС, руб./НДС не облагается | |
| 1 |  |  |  |  |  |  |  | |
| 2 |  |  |  |  |  |  |  | |
| ИТОГО: | | | | | | | |  | |

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

Главный врач от Поставщика:

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ / Иощенко А.В./ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ /\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/

**Приложение № 2**

**к Котировочной документации**

***ОБРАЗЕЦ ОФОРМЛЕНИЯ КОНВЕРТА***

|  |
| --- |
| **ЧУЗ «КБ «РЖД-Медицина» г. Барнаул»**  **656038, Алтайский край, город Барнаул, улица Молодежная, дом 20**  **ЗАЯВКА**  **на участие в запросе котировок № 25050305017**  **от «29» января 2025 г.**  НА ПРАВО ЗАКЛЮЧЕНИЯ ДОГОВОРА ПОСТАВКИ  реагентов для иммуноферментного анализадля нужд ЧУЗ «КБ «РЖД-Медицина» города Барнаул»  (наименование запроса котировок)  **Участник закупки: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**  (наименование организации, ИП, физ. лицо)  **ИНН Участника закупки:** \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  **Адрес местонахождения Участника закупки:** \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  **Контактное лицо: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**  **Контактный телефон: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_** |

**Приложение № 3**

**к Котировочной документации**

***(заполняется на бланке организации)***

*(при наличии)*

**ЗАЯВКА НА УЧАСТИЕ В ЗАПРОСЕ КОТИРОВОК**

**№ 25050305017 от «29» января 2025 года**

**на право заключения договора поставки реагентов для иммуноферментного анализа**

**для нужд ЧУЗ «КБ «РЖД-Медицина» города Барнаул»**

Информация предоставляется в соответствии с п. 294 раздела 53 Положения о закупке товаров, работ, услуг для нужд частных учреждений здравоохранения ОАО «РЖД», утвержденного приказом Центральной дирекции здравоохранения ОАО «РЖД» от 05.03.2021 г. № ЦДЗ-18.

**АНКЕТА УЧАСТНИКА**

|  |  |
| --- | --- |
| *для юридического лица:* ***НАИМЕНОВАНИЕ организации****, фирменное наименование (при наличии),* ***организационно-правовая форма;***  *для физического лица:* ***фамилия, имя, отчество*** *(при наличии),* ***паспортные данные*** |  |
| *для юридического лица:* ***МЕСТО НАХОЖДЕНИЯ****, почтовый адрес;*  *для физического лица:* ***место жительства*** |  |
| ***ИНН*** *юридического лица (физического лица)* |  |
| ***Контактное лицо*** *участника закупки* |  |
| ***адрес электронной почты*** *(****E-mail****)* |  |
| ***Телефон/факс*** |  |
| ***КПП*** *юридического лица* |  |
| ***Дата******постановки*** *на учет в налоговом органе* |  |
| ***ОКПО*** |  |
| ***ОГРН*** |  |
| *Сведения о* ***РУКОВОДИТЕЛЕ*** | *Должность, Фамилия Имя Отчество* |
| ***На основании чего действует (****Устав, доверенность, свидетельство и т.п.)* | *Реквизиты документа* |
| *Плательщик НДС* | *Да - \_\_\_\_\_ % / нет* |
| *НДС не предусмотрен на основании:*  *- применение упрощенной системы налогообложения;*  *- другое.* | *Гл.\_\_\_ ст. \_\_\_ НК РФ* |
| ***Банковские реквизиты*** | *Расчетный счет* |
| *Наименование банка* |
| *Корреспондентский счет* |
| *БИК* |
| ***Принадлежность к субъектам малого предпринимательства*** | *Да / Нет* |
| ***Лицо ответственное за подготовку и подачу заявки на участие в закупке*** | *Должность и Ф.И.О., контактный телефон* |

Изучив извещение о проведении запроса котировок на право заключения вышеупомянутого Договора,

|  |  |
| --- | --- |
|  | (далее – Участник), |

*(наименование организации, ИП, физ. лицо)*

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| в лице |  | , действующего на основании |  |

*(наименование должности руководителя и его Ф.И.О.)*

сообщает о своем согласии участвовать в запросе котировок на условиях, установленных в извещении и котировочной документации и в случае победы исполнить условия Договора, указанные в настоящей закупке.

Данную Котировочную заявку подаю с пониманием того, что:

- до подготовки и оформления официального Договора настоящая Котировочная заявка вместе с Вашим уведомлением об объявлении победителя будет играть роль обязательного Договора между нами;

- в случае признания настоящей Котировочной заявки, победившей в запросе котировок, обязуюсь заключить Договор с ЧУЗ «КБ «РЖД-Медицина» г. Барнаул» на поставку реагентов для иммуноферментного анализа

**Настоящим подтверждаю, что ознакомился с условиями данной закупки и требований Котировочной документации, в том числе с проектом Договора (Приложение № 1.2), с ними согласен и возражений не имею.**

В случае признания Участника победителем, участник закупки обязуется:

1. Подписать Договор на условиях настоящей Котировочной заявки и на условиях, объявленных в Котировочной документации;
2. Исполнять обязанности, предусмотренные заключенным Договором строго в соответствии с требованиями Договора.
3. Не вносить в Договор изменения, не предусмотренные условиями Котировочной документации.

**Настоящим подтверждаю, что:**

Участник закупки соответствует требованиям, установленным в соответствии с законодательством Российской Федерации к лицам, осуществляющим поставку товара, выполнение работы, оказание услуги, являющихся предметом договора, а именно:

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

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

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

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

5) отсутствие у участника закупки - физического лица либо у руководителя, членов коллегиального исполнительного органа, лица, исполняющего функции единоличного исполнительного органа, или главного бухгалтера юридического лица - участника закупки судимости за преступления в сфере экономики и (или) преступления, предусмотренные [статьями 289](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;

5.1) участник закупки - юридическое лицо, которое в течение двух лет до момента подачи заявки на участие в закупке не было привлечено к административной ответственности за совершение административного правонарушения, предусмотренного [статьей 19.28](https://www.consultant.ru/document/cons_doc_LAW_460025/f61ff313afecf81a91a43d729c2df55c1d6a1533/#dst2620) Кодекса Российской Федерации об административных правонарушениях;

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

7) 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.

8) участник закупки не является офшорной компанией, не имеет в составе участников (членов) корпоративного юридического лица или в составе учредителей унитарного юридического лица офшорной компании, а также не имеет офшорных компаний в числе лиц, владеющих напрямую или косвенно (через юридическое лицо или через несколько юридических лиц) более чем десятью процентами голосующих акций хозяйственного общества либо долей, превышающей десять процентов в уставном (складочном) капитале хозяйственного товарищества или общества;

9) участник закупки не является иностранным агентом;

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

11) отсутствии сведений об участниках закупки в реестре недобросовестных поставщиков, предусмотренном [статьей 5](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».

Нижеподписавшийся участник закупки удостоверяет, что сделанные заявления и сведения, представленные в настоящей заявке, являются полными, точными и достоверными.

Заказчику (его уполномоченным представителям) настоящим предоставляются полномочия наводить справки, запрашивать у государственных и иных учреждений, юридических или физических лиц, информацию и документы или проводить исследования с целью изучения отчетов, документов и сведений, представленных в данной заявке, и обращаться к юридическим и физическим лицам, государственным органам и учреждениям, обслуживающим нас банкам за разъяснениями относительно финансовых и технических вопросов.

Настоящая заявка служит также разрешением любому лицу или уполномоченному представителю любого учреждения, на которое содержится ссылка в сопровождающей документации, представлять любую информацию, необходимую для проверки заявлений и сведений, содержащихся в настоящей заявке, или относящихся к ресурсам, опыту и компетенции участника.

**При выполнении обязательств по Договору использовать автоматизированную систему заказов «Электронный ордер» СОГЛАСЕН**.

**К настоящей заявке прилагаются:**

*1. Финансово-коммерческое предложение;*

*2. Техническое предложение;*

*3. Документы (копии документов), указанные в перечне п. 8 Приложения № 1 (Условий проведения запроса котировок)*

|  |  |
| --- | --- |
| Должность лица, заверяющего документы  (руководителя или по доверенности) | *\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ И.О. Фамилия*  *Подпись* |
| *М.П.* | *\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_*  *Дата* |

**Приложение № 3.1**

**к заявке участника запроса котировок**

**ФИНАНСОВО-КОММЕРЧЕСКОЕ ПРЕДЛОЖЕНИЕ**

В соответствии с извещением о проведении запроса котировок на право заключения договора

поставки реагентов для иммуноферментного анализа для нужд ЧУЗ «КБ «РЖД-Медицина» города Барнаул», являющегося предметом договора, ориентируясь на установленную начальную максимальную цену:

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| №  п/п | Наименование Товара,  марка, артикул *(при наличии),* вариант исполнения, комплектация | Наименование производителя / Страна производства | Ед. изм. | Кол-во | Цена за ед., руб.  (с учетом налогов) |
| 1 |  |  |  |  |  |

**Итого сумма Договора** составляет\_\_\_\_ (\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_) рублей \_\_\_\_ копеек,

*(Указать цифрами и прописью)*

в том числе НДС \_\_% - \_\_\_\_\_ , \_\_\_ рублей / *НДС не облагается на основании\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_*\_\_\_\_\_\_.

**Стоимость Товара:** В цену Договора входит стоимость тары и упаковки каждой единицы Товара, транспортных расходов Поставщика по доставке Товара Покупателю, а также любых других расходов, которые возникнут или могут возникнуть у Поставщика в ходе исполнения Договора.

|  |  |
| --- | --- |
| Должность лица, заверяющего документы  (руководителя или по доверенности) | *\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ И.О. Фамилия*  *Подпись* |
| *М.П.* | *\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_*  *Дата* |

**Приложение № 3.3**

**к заявке участника запроса котировок**

Информационная справка, содержащая сведения о владельцах контрагента, включая конечных бенефициаров, с приложением подтверждающих документов

**(указать полное наименование организации)**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Наименование контрагента**  **(ИНН, вид деятельности)** | | | | | | | **Информация о цепочке собственников, включая бенефициаров**  **(в том числе конечных)** | | | | | | | |
| **ИНН** | **ОГРН** | **Наименование краткое** | **Код**  **ОКВЭД** | **ФИО**  **руководителя** | **Серия и номер, дата и кем выдан документ удостоверяющий личность руководителя** | **ИНН** | | **ОГРН** | **Наименование/ФИО** | **Адрес регистрации** | **Серия и номер, дата и кем выдан документ удостоверяющий личность руководителя** | **Руководитель**  **/участник**  **/акционер**  **/бенефициар** | **Информация о подтверждающих документах (наименование, реквизиты и т.д.)** |
|  |  |  |  |  |  |  | |  |  |  |  |  |  |

|  |  |
| --- | --- |
| Должность лица, заверяющего документы  (руководителя или по доверенности) | *\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ И.О. Фамилия*  *Подпись* |
| *М.П.* | *\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_*  *Дата* |

**Приложение № 3.4**

**к заявке участника запроса котировок**

**Список участников**

Наименование организации\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

По состоянию на (текущая дата)\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Место нахождения:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Размер уставного капитала\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| №п/п | Участник общества  (Ф.И.О. – для физ.лиц, наименование для юр.лиц) | Данные участника (ИНН физ.лица, сведения о регистрации юр.лица) | | Место жительства (нахождения)/ почтовый адрес | | Размер доли в уставном капитале (%) | Номинальная стоимость доли (руб.) |
| 1. |  |  | | Индекс\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  Нас.пункт\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  Улица\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  д.\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  кв.\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ | |  |  |
| 2. |  |  | | Индекс\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  Нас.пункт\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  Улица\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  д.\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  кв.\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ | |  |  |
| Должность лица, заверяющего документы  (руководителя или по доверенности) | | | *\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ И.О. Фамилия*  *Подпись* | |
| *М.П.* | | | *\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_*  *Дата* | |

**Приложение №4**

**к котировочной документации**

**ФОРМА**

**ЗАПРОСА О РАЗЪЯСНЕНИИ ПОЛОЖЕНИЙ ЗАКУПОЧНОЙ ДОКУМЕНТАЦИИ**

|  |  |
| --- | --- |
| *Фирменный бланк заявителя (при наличии) – юридического лица*  *Дата, исх.№* | **Главному врачу ЧУЗ «КБ**  **«РЖД-Медицина» г. Барнаул»**  **Иощенко А.В.**  от \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  (Ф.И.О. заявителя - физического лица,  \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  полное наименование заявителя - юридического лица) |

Запрос о разъяснении положений

котировочной документации № \_\_\_\_\_\_\_

Ознакомившись с извещением о проведении запроса котировок № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ на право заключения договора \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, размещенном «\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_ 20\_\_ года на официальном сайте (https://barnaul.rzd-medicine.ru/zakupki), а также изучив котировочную документацию, предмет и объект запроса котировок, \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

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

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

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

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

(наименование документа)

дать разъяснения следующих положений котировочной документации:

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

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

(Должность) (подпись)

**Приложение № 5**

**к котировочной документации**

***(ФОРМА ДЛЯ ИНДИВИДУАЛЬНОГО ПРЕДПРИНИМАТЕЛЯ)***

**СОГЛАСИЕ**

**на обработку персональных данных**

Я, \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(фамилия, имя, отчество полностью)

паспорт: серия № выдан

(дата выдачи и наименование органа, выдавшего документ)

проживающий по адресу:

в соответствии со [статьей 9](consultantplus://offline/ref=92630F16D0C21717460C6B4742059DACBD7B09BA0B9E39C3EE57D0A74D6CFD6D78C3419C78CE7E58SFy4B) Федерального закона от 27.07.2006 N 152-ФЗ "О персональных данных" даю своей волей и в своем интересе согласие ЧУЗ «КБ «РЖД-Медицина» города Барнаул»: г. Барнаул, ул. Молодежная, 20,

на обработку следующих моих персональных данных: фамилия, имя, отчество; дата и место рождения; паспортные данные: серия, номер, дата выдачи, наименование выдавшего органа; адрес регистрации по месту жительства в целях оформления доверенности.

В указанных целях я даю согласие на осуществление следующих действий с моими персональными данными: сбор, систематизация, накопление, хранение, уточнение (обновление, изменение), извлечение¸ использование, обезличивание, блокирование, удаление, уничтожение.

Обработка моих персональных данных может осуществляться как автоматизированным, так и неавтоматизированным способом.

Я ознакомлен(а) с тем, что:

согласие на обработку персональных данных действует с даты его подписания;

согласие на обработку персональных данных может быть отозвано путем подачи письменного заявления.

(дата) (подпись) (расшифровка подписи)

1. ***Техническое задание оформляется с указанием конкретных значений параметров (без содержания двусмысленных толкований), подписывается участником закупки и прикладывается к заявке на участие в запросе котировок, как техническое предложение.*** [↑](#footnote-ref-1)
2. Данный пункт не добавляется в договор, если Поставщиком является индивидуальный предприниматель. [↑](#footnote-ref-2)
3. Данный пункт не добавляется в договор, если Поставщиком является индивидуальный предприниматель. [↑](#footnote-ref-3)