**Извещение № 41 - 2019**

о проведении запроса котировок на право заключения договора на поставку

расходных материалов для лабораторных исследований на 1 квартал 2020 года для нужд НУЗ «Отделенческая больница на ст. Волховстрой ОАО «РЖД»

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **№**  **п/п** | **Параметры процедуры закупки** | **Условия проводимой закупки** |
| **1** | **2** | **3** |
| **1.** | **Способ закупки** | **Запрос котировок**.  Процедура закупки проводится в соответствии с требованиями Положения о закупке товаров, работ и услуг для нужд негосударственных учреждений здравоохранения ОАО «РЖД» от 02 апреля 2018г. № ЦДЗ-35, размещенного на сайте заказчика, размещенного на сайте заказчика www.ob-volhovstroy.ru |
| **2.** | **Заказчик** | НУЗ «Отделенческая больница на ст. Волховстрой ОАО «РЖД»  187401, Ленинградская обл., г. Волхов, ул. Воронежская, д.1.  Тел. (813-63) 7-22-27 (приемная), (813-63) 6-28-44 (экономический отдел).  E-mail: [nuz.ob.volhov@bk.ru](mailto:nuz.ob.volhov@bk.ru) |
| **3.** | **Предмет процедуры закупки** | поставка расходных материалов для лабораторных исследований на 1 квартал 2020 года для нужд НУЗ «Отделенческая больница на ст. Волховстрой ОАО «РЖД» |
| **4.** | **Место поставки товара, выполнения работ, оказания услуг** | 187401, Ленинградская обл., г. Волхов, ул. Воронежская, д.1. |
| **5.** | **Почтовый/электронный адрес для направления заявки (коммерческого предложения)** | E-mail: [nuz.ob.volhov@bk.ru](mailto:nuz.ob.volhov@bk.ru) |
| **6.** | **Начальная (максимальная) цена** | **929 458 (Девятьсот двадцать девять тысяч четыреста пятьдесят восемь) рублей, 27 копеек** (с учетом стоимости комплектующих и запасных частей по всем единицам Товара, транспортных расходов Поставщика по доставке Товара Покупателю, а также любых других расходов, которые возникнут или могут возникнуть у Поставщика в ходе исполнения Договора). |
| **7.** | **Источник финансирования** | Денежные средства по территориальной программе государственных гарантий ОМС и средства от предпринимательской деятельности |
| **8.** | **Срок подачи заявок** | Дата начала подачи заявок – с момента опубликования извещения и документации на сайте **«21» ноября 2019г**  Дата окончания срока подачи заявок – **«29» ноября 2019г в 10:00 часов** по московскому времени. |
| **9.** | **Место и дата вскрытия заявок** | Вскрытие заявок осуществляется по истечении срока подачи заявок **«29» ноября 2019г в 11:00** часов московского времени по адресу: 187401, Ленинградская обл., г. Волхов, ул. Воронежская, д.1. |
| **10.** | **Место и дата рассмотрения предложений участников закупки и подведения итогов закупки** | Рассмотрение заявок осуществляется **«29» ноября 2019г в 11:30** часов по московскому времени по адресу:  187401, Ленинградская обл., г. Волхов, ул. Воронежская, д.1. |
| **11.** | **Публикация протокола вскрытия конвертов** | Не позднее 3-х дней с даты подписания протокола вскрытия конвертов на сайте Учреждения: www.ob-volhovstroy.ru |
| **12.** | **Требования к участникам Закупки в запросе котировок:** | 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 или главного бухгалтера юридического лица − участника закупки судимости за преступления в сфере экономики (за исключением лиц, у которых такая судимость погашена или снята), а также неприменение в отношении указанных физических лиц наказания в виде лишения права занимать определенные должности или заниматься определенной деятельностью, которые связаны с поставкой товара, выполнением работы, оказанием услуги, являющихся объектом осуществляемой закупки, и административного наказания в виде дисквалификации;  6) 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, 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;  7) Отсутствие информации об участнике закупки в реестре недобросовестных поставщиков, предусмотренном [статьей 5](consultantplus://offline/ref=3EEF83BA23A828AD0CA95920CBEA6FD2C45C7B930773296B8D4AB2E76479E8CBD7047B75745751B7l811Q) Федерального закона «О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц», и (или) в реестре недобросовестных поставщиков, предусмотренном Федеральным законом «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд». |
| **13.** | **Перечень документов, представляемых участниками закупки в составе заявки** | В случае признания победителем запроса котировок, участник закупки выражает согласие с указанными условиями договора. А также берет на себя обязательство представить документы (оригиналы или заверенные копии), подтверждающие сведения, указанные в анкете, а именно:  -учредительные документы с учетом внесенных в них изменений;  - свидетельства о государственной регистрации учредительных документов и внесенных в них изменений;  -свидетельства о постановке на учет в налоговом органе;  - выписка из единого государственного реестра юридических лиц, выданная регистрирующим органом не ранее чем за один месяц до предоставления документов;  - документы, подтверждающие полномочия лица на подписания договора, оформленные надлежащим образом; заверенная копия доверенности, если договор подписывается не единоличным Исполнительным органом;  - лицензия, если деятельность, которую осуществляет контрагент, подлежит лицензированию в соответствии с законодательством Российской Федерации;  -информационная справка, содержащая сведения о владельцах контрагента, включая конечных бенефициаров, с приложением подтверждающих документов;  -регистрационные удостоверения, сертификаты и декларации соответствия на предлагаемый Товар и другие соответствующие справки;  - для физических лиц: паспорт и документы, подтверждающие профессиональные навыки для выполнения обязательств по договору (диплом. Сертификаты о получении дополнительного образования и повышения квалификации, трудовая книжка и иные документы), свидетельство о постановке на налоговый учет(при наличии), банковские реквизиты. |
| **14.** | **Победитель** | Лучшей признается котировочная заявка, которая отвечает всем требованиям, установленным в запросе котировок, и содержит наиболее низкую цену товаров, работ и услуг. |
| **15.** | **Право отказа от проведения процедуры** | Заказчик 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. |
| **16.** | **Разъяснения котировочной документации** | В ходе котировочных заявок Конкурсная комиссия Заказчика вправе потребовать от участников котировки разъяснения сведений, содержащихся в котировочных заявках. Ответ на запрос о разъяснении котировочной документации должен быть представлен в течение 2-х дней со дня поступления запроса, но не позднее срока окончания подачи котировочных заявок. Представленные разъяснения не должны изменить содержание заявки по существу. Организатор процедуры закупки обязан опубликовать разъяснения на официальном сайте не позднее 3 дней со дня предоставления разъяснений. |
| **17.** | **Право участников закупки на разъяснения** | Участник закупки вправе направить заказчику или организатору процедуры закупки письменный запрос на разъяснение документации о закупке в сроки, установленные в документации. Запрос от юридического лица оформляется на фирменном бланке участника закупки (при наличии), заверяется уполномоченным лицом участника закупки. Запрос может быть направлен посредством почтовой связи, факсимильной связи, курьерской доставки. Запрос не может быть направлен посредством электронной почты. Заказчик или организатор процедуры закупки обязан ответить на запрос. Запрос о разъяснении документации о закупке, полученный от участника позднее срока, установленного в документации о закупке, не подлежит рассмотрению. Заказчик или организатор процедуры закупки обязан опубликовать разъяснения на официальном сайте не позднее 3 дней со дня предоставления разъяснений. |
| **18.** | **Дата публикации и адреса сайтов в сети Интернет** | Настоящее извещение и документацияразмещены на официальном сайте www.ob-volhovstroy.ru **«21» ноября 2019г.**  Все необходимые документы попроведению запроса котировок размещены в разделе «Тендеры». |

**Сведения об условиях договора и товаре, на поставку которого осуществляется закупка**

Процедура закупки проводится в соответствии с требованиями Положения о закупке товаров, работ и услуг для нужд негосударственных учреждений здравоохранения ОАО «РЖД» от 02 апреля 2018г. №ЦДЗ-35, размещенного на сайте заказчика: **www.ob-volhovstroy.ru**

**1. Наименование и описание объекта закупки (функциональные, технические и качественные характеристики, эксплуатационные характеристики объекта закупки (при необходимости)), количество товара**

**Наименование:** поставка расходных материалов для лабораторных исследований на 1 квартал 2020 года для нужд НУЗ «Отделенческая больница на ст. Волховстрой ОАО «РЖД»

**ТЕХНИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ**

**на поставку расходных материалов для лабораторных**

**исследований на 1 квартал 2020 года для нужд НУЗ «Отделенческая**

**больница на ст. Волховстрой ОАО «РЖД».**

1. Наименование продукции: лекарственные препараты

2. Требования к качеству: вся продукция должна иметь сертификаты качества,

действующих на территории России (СанПиН, ГОСТ, ТУ).

3.Адрес поставки: 187401, Ленинградская обл., г. Волхов, ул. Воронежская, д.1.

4. Общие требования к условиям поставки:

- поставка продукции осуществляется на основании заявки Покупателя;

- продукция должна быть поставлена в таре (упаковке), соответствующей СанПиНу,

ГОСТам, ТУ или другой нормативно-технической документации и гарантировать ее

сохранность во время перевозки к конечному пункту поставки.

- срок годности поставляемого Товара, должен быть не менее 60% до окончания срока

годности. Поставка продукции с остаточным сроком годности менее 50% возможна по соглашению Сторон.

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№, п/п** | **Наименование товара** | **Технические характеристики** | **Ед. изм.** | **Кол-во** |
| **ОМС** | | | | |
| 1 | Набор реагентов для определения глюкозы (GOD-POD) | Набор реагентов для количественного фотометрического определения in vitro концентрации глюкозы в сыворотке и плазме человека пероксидазным методом на автоматических биохимических анализаторах.  Диапазон измерений: 0,3 - 20,0 ммоль/л (5 - 360 мг/дл). Расширенный диапазон измерений после вторичного разбавления: 0,3 - 60,0 ммоль/л (5 - 1080 мг/дл). Предел обнаружения: 0,1 ммоль/л (2 мг/дл). Состав реагента: фосфатный буфер (рН 7,5) 250 ммоль/л, фенол 5 ммоль/л, 4-аминоантипирин 0,5 ммоль/л, глюкозооксидаза ≥ 15 тыс. ед. /л, пероксидаза ≥ 1 тыс. ед. /л, NaN3 < 0,1%.  Фасовка реагента: 12 х 20 мл.  Реагент жидкий, стабильный, готовый к использованию, упакованный в герметичные пластиковые флаконы, оснащенные штрих-кодом и предназначенные для непосредственной установки в анализатор Indiko. Штрих-код содержит информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности. | шт | 1 |
| 2 | Набор реагентов для определения холестерина | Набор реагентов для количественного фотометрического определения in vitro концентрации холестерина в сыворотке или гепаринизированной плазме крови человека пероксидазо-антипероксидазным методом (ПАП) на автоматических биохимических анализаторах. Диапазон измерений: 0,2 - 15,0 ммоль/л (8 - 579 мг/дл). Расширенный диапазон измерений после вторичного разбавления: 0,2 - 45,0 ммоль/л (8 - 1737 мг/дл). Предел обнаружения: 0,1 ммоль/л (4 мг/дл).  Состав реагента: холестериноксидаза (микробная) > 200 ед/л, холестеринэстераза (микробная) > 500 ед/л, пероксидаза хрена > 300 ед/л, 4-аминоантипирин 0,25 ммоль/л, ГБК (гидроксибензойная кислота) 10 ммоль/л, буфер MOPSO (3-N-морфолинопропансульфоновая кислота) 50 ммоль/л, ПАВ, рН 6,7. Фасовка реагента: не менее 12 х 20 мл.  Реагенты жидкие, стабильные, готовы к использованию, упакованные в герметичные пластиковые флаконы, оснащенные штрих-кодом и предназначенные для непосредственной установки в анализатор Indiko. Штрих-код содержит информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности. | шт | 1 |
| 3 | Набор реагентов для определения креатинина | Набор реагентов для фотометрического количественного определения in vitro концентрации креатинина в сыворотке, плазме крови и моче человека методом Яффе на автоматических биохимических анализаторах. Диапазон измерений (сыворотка и плазма): 10 - 800 мкмоль/л (0,1 - 9 мг/дл). Расширенный диапазон измерений после вторичного разбавления: 10 - 8000 мкмоль/л (0,1 - 90 мг/дл). Диапазон измерений (моча): 0,5 – 40,8 ммоль/л (5,7 - 462 мг/дл). Расширенный диапазон измерений после вторичного разбавления: 0,01 – 80,8 ммоль/л (0,1 - 914 мг/дл). Предел обнаружения: 5 мкмоль/л (0,06 мг/дл). Состав реагента А: пикриновая кислота 14,2 ммоль/л, реагента В: NaOH 520 ммоль/л, фосфатный буфер 21 ммоль/л, стабилизатор.  Фасовка реагента А: не более 8 х 10 мл, реагента В: не менее 8 х 10 мл + 10 мл дополнительно.  Реагенты жидкие, стабильные, готовы к использованию, упакованные в герметичные пластиковые флаконы, оснащенные штрих-кодом и предназначенные для непосредственной установки в анализатор Indiko . Штрих-код содержит информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности | шт | 1 |
| 4 | Набор реагентов для определения концентрации прямого билирубина | Набор реагентов для количественного определения in vitro концентрации прямого (связанного) билирубина в сыворотке или плазме крови человека по конечной точкебескофеиновым методом Walters-Gerard на автоматических биохимических анализаторах. Диапазон измерений: 0,5 - 340 мкмоль/л (0,03 - 20 мг/дл). Расширенный диапазон измерений после вторичного разбавления: 0,5 - 1020 мкмоль/л (0,03 - 60 мг/дл). Предел обнаружения: 0,3 мкмоль/л.  Состав реагентов А и В: сульфаниловая кислота 10 ммоль/л, NaCl 100 ммоль/л, рН 1,15; реагента С: нитрит натрия 144 ммоль/л, рН 7,0.  Фасовка реагента А: 4 х 20 мл, реагента В: 20 х 4 мл, реагента С: 1 х 5 мл. Реагенты жидкие, стабильные, готовы к использованию, упакованные в герметичные пластиковые флаконы, оснащенные штрих-кодом и предназначенные для непосредственной установки в анализатор Indiko. Штрих-код содержит информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности. | шт | 1 |
| 5 | Набор реагентов для определения АСТ/GОT | Набор реагентов для количественного определения in vitro активности аспартатаминотрансферазы в сыворотке или плазме человека кинетическим методом, рекомендованным IFCC/NCCLS для автоматических биохимических анализаторов. Диапазон измерений 1-реагентного метода: 4 - 350 МЕ/л (0,07 - 5,83 мккат/л), расширенный диапазон измерений после вторичного разведения: 4 - 2100 МЕ/л (0,07 - 35 мккат/л), 2-реагентного метода: 6 - 300 МЕ/л (0,10 - 5,00 мккат/л), расширенный диапазон измерений после вторичного разведения: 6 - 1800 МЕ/л (0,10 - 30,00 мккат/л). Предел обнаружения 1-реагентного метода: 2 МЕ/л (0,03 мккат/л), 2-реагентного метода: 3 МЕ/л (0,05 мккат/л). Состав реагента А (фермента): Трис-буфер, рН 7,8 110 ммоль/л, L-аспартат 325 ммоль/л, ЛДГ> 810 МЕ/л, МДГ> 810 МЕ./л, NaN3< 0,1%; реагента В (субстрата): 2-оксоглутарат 65 ммоль/л, НАД-Н 1,0 ммоль/л, NaN3< 0,1%.  Фасовка реагента А: не менее 8 х 16 мл, реагента В: не более 8 х 4 мл.  Реагенты жидкие, стабильные, готовы к использованию, упакованные в герметичные пластиковые флаконы, оснащенные штрих-кодом и предназначенные для непосредственной установки в анализатор Indiko. Штрих-код содержит информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности. | шт | 1 |
| 6 | Набор реагентов концентрации холестерина липопротеинов низкой плотности | Набор реагентов для количественного определения in vitro концентрации холестерина липопротеинов низкой плотности в сыворотке или плазме человека прямым методом без иммуноингибирования на автоматических биохимических анализаторов. Диапазон измерений: 0,09 - 11,0 ммоль/л (3 - 425 мг/дл). Расширенный диапазон измерений после вторичного разбавления: 0,09 - 33,0 ммоль/л (3 – 1274 мг/дл). Предел обнаружения: 0,04 ммоль/л (1,5 мг/дл). Состав реагента А: буфер MOPS, рН 6,5 20,1ммоль/л; HSDA 0,3 г/л; аскорбатоксидаза (Eupenicillium sp.) ≥ 3 тыс. ед./л; пероксидаза ≥ 10 тыс. ед./л; стабилизатор; реагента В: буфер MOPS рН 6.8, 20,1 ммоль/л; сульфат магния 8,1 ммоль/л; 4-аминоантипирин 0,5 г/л; холестеринэстераза ≥ 3,0 тыс. ед./л; холестериноксидаза ≥ 2,0 тыс. ед./л; пероксидаза ≥ 20 тыс. ед. /л; детергент, стабилизатор. Фасовка реагента А: 4 х 18 мл, реагента В: 4 х 6 мл.  Реагенты жидкие, стабильные, готовы к использованию, упакованные в герметичные пластиковые флаконы, оснащенные штрих-кодом и предназначенные для непосредственной установки в анализатор Indiko. Штрих-код содержит информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности. | шт | 1 |
| 7 | Набор реагентов для концентрации холестерина липопротеинов высокой плотности | Набор реагентов для количественного определения in vitro концентрации холестерина липопротеинов высокой плотности в сыворотке или литий-гепаринизированной плазме человека прямым методом без иммуноингибирования на автоматических биохимических анализаторах. Диапазон измерений: 0,16 - 2,80 ммоль/л (6 - 108 мг/дл). Расширенный диапазон измерений после вторичного разбавления: 0,16 - 8,40 ммоль/л (6 - 324 мг/дл). Предел обнаружения: 0,04 ммоль/л (1,5 мг/дл).  Состав реагента А: буфер HEPES (4-(2-гидроксиэтил)-1-пиперазинэтансульфоновая кислота) 10,07 ммоль/л, CHES (2-(N-циклогексиламино)-этансульфоновая кислота), рН 7,4 96,5 ммоль/л, сульфат декстрана 1,5 г/л, гексагидрат нитрата магния ≥11,7 ммоль/л, ГСДА (N-(2-гидрокси-3-сульфопропил)-3,5-диметоксианилин) 0,96 ммоль/л, аскорбатоксидаза (Eupenicillium sp.) ≥ 3 000 Е/л, пероксидаза ≥ 1000 Е/л, консервант; реагента В: буфер HEPES, рН 7,0 (4-(2-гидроксиэтил)-1-пиперазин-этансульфоновая кислота) 10,07 ммоль/л, ПЭГ холестеролэстераза ≥ 200 Е./л, ПЭГ холестеролоксидаза ≥ 7600 Е/л, пероксидаза ≥20 000 Е/л, 4-аминоантипирин 2,46 ммоль/л, консервант. Фасовки реагента А: 6x18 мл, реагента В:6x6 мл. Реагенты жидкие, стабильные, готовы к использованию, упакованные в герметичные пластиковые флаконы, оснащенные штрих-кодом и предназначенные для непосредственной установки в анализатор Indiko. Штрих-код содержит информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности. | шт | 1 |
| 8 | Набор реагентов для определения концентрации альбумина | Набор реагентов для количественного определения in vitro концентрации альбумина в сыворотке или плазме человека с помощью красителя бромкрезолового зеленого (БКЗ)на автоматических биохимических анализаторах. Диапазон измерений 2 - 45 г/л (0,2 - 4,5 г/дл). Расширенный диапазон измерений после вторичного разбавления: 2 - 135 г/л (0,2 - 13,5 г/дл). Предел обнаружения: 1 г/л (0,1 г/дл). Состав реагента: бромкрезоловый зеленый 0,14 ммоль/л, сукцинатный буфер, рН 4,2 75 ммоль/л, NaN3 0,1 г/л, ПАВ. Фасовка: реагент 8 х 20 мл. Реагенты жидкие, стабильные, готовы к использованию, упакованные в герметичные пластиковые флаконы, оснащенные штрих-кодом и предназначенные для непосредственной установки в анализатор Indiko. Штрих-код содержит информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности. | шт | 1 |
| 9 | Набор для определения С-реактивного белка | Набор для иммунотурбидиметрического определения С-реактивного белка.  Метод количественное иммунотурбидиметрическое определение. Длина волны: 340 нм. Линейность в диапазоне от не более 2 до не менее 250 мг/л. Чувствительность: не более 2 мг/л. Предел прозоны: не менее 2000 мг/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты. Стабильность: После вскрытия реагенты R1 и R2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°С до +8°С и отсутствии загрязнений.  Стабильность калибровки: не менее 4 недель.  Калибровка по калибратору С-реактивного белка пяти уровней Фасовка: не менее 48 мл. | упак | 1 |
| 10 | Набор реагентов для определения концентрации неорганических фосфатов | Набор реагентов для количественного определения in vitro концентрации неорганических фосфатов в сыворотке и плазме крови или моче человека методом измерения по конечной точке с молибдатом аммония на автоматических биохимических анализаторах. Диапазон измерений (сыворотка и плазма): 0,08 - 4,0 ммоль/л (0,2 – 12,4 мг/дл). Расширенный диапазон измерений после вторичного разбавления: 0,08 – 20,0 ммоль/л (0,2 – 61,9 мг/дл). Диапазон измерений (моча): 2,5 - 84,0 ммоль/л (7,7 – 260,1 мг/дл). Расширенный диапазон измерений после вторичного разбавления: 0,08 – 204,0 ммоль/л (0,2 – 631,8 мг/дл). Предел обнаружения: 0,04 ммоль/л. Состав реагента А: серная кислота 665 ммоль/л, рН 1,2; реагента В: серная кислота 665 ммоль/л, молибдат аммония 2,3 ммоль/л, рН 1,2. Фасовка реагента А: 8 х 4 мл, реагента В: 8 х 6 мл. Реагенты жидкие, стабильные, готовые к использованию, упакованные в герметичные пластиковые флаконы, оснащенные штрих-кодом и предназначенные для непосредственной установки в анализатор Indiko. Штрих-код содержит информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности. | шт | 1 |
| 11 | Набор калибраторов ревматоидного фактора | Набор жидких стабилизированных готовых к использованию калибраторов пяти различных уровней, изготовленных на основе человеческой плазмы и предназначенных для калибровки автоматических и полуавтоматических биохимических анализаторов при определении рематоидного фактора. Стабильность в невскрытых флаконах: до конца срока годности при температуре +2°С – +8°C. Стабильность после вскрытия: не менее одного месяца при температуре +2°С – +8°C.  Фасовка: не менее 5 флаконов по не менее 1 мл. | упак | 1 |
| 12 | Калибратор холестерина ЛПВП и ЛПНП | Калибратор предназначен для калибровки in vitro тестов на холестерин ЛПВП и ЛПНП прямым методом без иммуноингибирования, рекомендованным производителем для автоматических биохимических анализаторов серии Indiko. Лиофилизованная сыворотка человека, содержащая холестерин ЛПВП и ЛПНП человеческого происхождения, герметично упакованная в стеклянные флаконы, 5х1 мл. | шт | 1 |
| 13 | АЧТВ-тест | Набор реагентов для определения активированного частичного тромбопластинового времени (АЧТВ) на основе лиофильно высушенной смеси фосфолипидов сои и эллаговой кислоты. Возможность работы ручным методом и на всех типах коагулометров. Чувствителен к дефициту факторов внутреннего пути свертывания, гепарину и волчаночному антикоагулянту. Состав набора: АЧТВ-реагент – 7 фл. (1 фл. 4 мл), СaCl2 – 3 фл. (1фл. 10 мл) | набор | 1 |
| 14 | Пробирка для исследования сыворотки (без наполнителя) 4мл | Материал пробирки полиэтилентерефталат (ПЭТФ);  Крышка пробирки трехкомпонентная, из пластика красного цвета (в соответствии с ГОСТ ISO 6710-2011); внутренняя пробка крышки серая с углублением, из бромбутилкаучука, для многократного прокола;  Пробирка без наполнителя;  Цвет надписей на этикетке соответствует цвету крышки пробирки, для возможности идентификации пробирки в анализаторах при снятой крышке.  Этикетка бумажная с указанием: наполнителя, объема забираемой крови, точной отметки уровня наполнения, знака стерильности и способа стерилизации, знака однократности применения, номера лота, срока годности. Все надписи на этикетке на русском языке; возможность записи данных пациента, даты анализа;  Этикетка с двойным отрывным буквенно-цифровым кодом на каждой пробирке в количестве не менее 2-х штук;  Размер пробирки не менее 13\*100 мм,  Объем забираемой крови не более 4 мл;  Область применения: клиническая химия, серология, определение инфекций, микробиология;  Упаковка пробирок – не менее 100 шт. в пенопластовом штативе, запаянном в полиэтилен;  На этикетке упаковки содержится информация о сроке годности, дате изготовления, номере лота, объёме пробирки, наполнителе, размере пробирки, условиях хранения, импортере (для иностранного товара); номер регистрационного удостоверения.  Продукция должна быть зарегистрирована на территории РФ, обязательно наличие регистрационного удостоверения в составе заявки. | шт | 200 |
| 15 | Пробирка для исследования сыворотки (активатор свертывания) 4мл | Материал пробирки полиэтилентерефталат (ПЭТФ);  Крышка пробирки трехкомпонентная, из пластика красного цвета (в соответствии с ГОСТ ISO 6710-2011); внутренняя пробка крышки серая с углублением, из бромбутилкаучука, для многократного прокола;  Наличие активатора свертывания (кремнезема) на внутренних стенках пробирки;  Цвет надписей на этикетке соответствует цвету крышки пробирки, для возможности идентификации пробирки в анализаторах при снятой крышке.  Этикетка бумажная с указанием: наполнителя, объема забираемой крови, точной отметки уровня наполнения, знака стерильности и способа стерилизации, знака однократности применения, номера лота, срока годности. Все надписи на этикетке на русском языке; возможность записи данных пациента, даты анализа;  Этикетка с двойным отрывным буквенно-цифровым кодом на каждой пробирке в количестве не менее 2-х штук;  Размер пробирки не более 13\*75 мм,  Объем забираемой крови не менее 4 мл;  Область применения: клиническая химия, серология, определение инфекций, микробиология;  Упаковка пробирок – не менее 100 шт. в пенопластовом штативе, запаянном в полиэтилен;  На этикетке упаковки содержится информация о сроке годности, дате изготовления, номере лота, объёме пробирки, наполнителе, размере пробирки, условиях хранения, импортере (для иностранного товара); номер регистрационного удостоверения.  Продукция должна быть зарегистрирована на территории РФ, обязательно наличие регистрационного удостоверения в составе заявки. | шт | 2100 |
| 16 | Пробирка для гематологических исследований (ЭДТА-КЗ), 2мл | Материал пробирки полиэтилентерефталат (ПЭТФ);  Крышка пробирки трехкомпонентная, из пластика лилового или фиолетового цвета (в соответствии с ГОСТ ISO 6710-2011); внутренняя пробка крышки серая с углублением, из бромбутилкаучука, для многократного прокола;  Наличие антикоагулянта ЭДТА К3 на внутренних стенках пробирки;  Этикетка бумажная с указанием: наполнителя, объема забираемой крови, точной отметки уровня наполнения, знака стерильности и способа стерилизации, знака однократности применения, номера лота, срока годности. Все надписи на этикетке на русском языке; возможность записи данных пациента, даты анализа;  Этикетка с двойным отрывным буквенно-цифровым кодом на каждой пробирке в количестве не менее 2-х штук;  Размер пробирки не более 13\*75 мм,  Объем забираемой крови не более 2 мл;  Область применения: гематология; ПЦР  Упаковка пробирок – не менее 100 шт. в пенопластовом штативе, запаянном в полиэтилен;  На этикетке упаковки содержится информация о сроке годности, дате изготовления, номере лота, объёме пробирки, наполнителе, размере пробирки, условиях хранения, импортере (для иностранного товара); номер регистрационного удостоверения.  Продукция должна быть зарегистрирована на территории РФ, обязательно наличие регистрационного удостоверения в составе заявки. | шт | 1500 |
| 17 | Пробирка для исследований плазмы (литий-гепарин), 4 мл | Материал пробирки полиэтилентерефталат (ПЭТФ);  Крышка пробирки трехкомпонентная, из пластика зеленого цвета (в соответствии с ГОСТ ISO 6710-2011); внутренняя пробка крышки серая с углублением, из бромбутилкаучука, для многократного прокола;  Наличие антикоагулянта литий-гепарина на внутренних стенках пробирки;  Цвет надписей на этикетке соответствует цвету крышки пробирки, для возможности идентификации пробирки в анализаторах при снятой крышке.  Этикетка бумажная с указанием: наполнителя, объема забираемой крови, точной отметки уровня наполнения, знака стерильности и способа стерилизации, знака однократности применения, номера лота, срока годности. Все надписи на этикетке на русском языке; возможность записи данных пациента, даты анализа;  Этикетка с двойным отрывным буквенно-цифровым кодом на каждой пробирке в количестве не менее 2-х штук;  Размер пробирки не более 13\*75 мм,  Объем забираемой крови не менее 4 мл;  Область применения: получение гепаринизированной плазмы, используемой в клинической химии, иммунологии, для лекарственного мониторинга.  Упаковка пробирок – не менее 100 шт. в пенопластовом штативе, запаянном в полиэтилен;  На этикетке упаковки содержится информация о сроке годности, дате изготовления, номере лота, объёме пробирки, наполнителе, размере пробирки, условиях хранения, импортере (для иностранного товара); номер регистрационного удостоверения.  Продукция должна быть зарегистрирована на территории РФ, обязательно наличие регистрационного удостоверения в составе заявки. | шт | 100 |
| 18 | Пробирка для коагулологических исследований (цитрат натрия 3,8%) 4,5мл | Материал пробирки полиэтилентерефталат (ПЭТФ);  Крышка пробирки трехкомпонентная, из пластика голубого цвета (в соответствии с ГОСТ ISO 6710-2011); внутренняя пробка крышки серая с углублением, из бромбутилкаучука, для многократного прокола;  Наличие антикоагулянта – цитрата натрия в концентрации 3,8% (0,129М);  Цвет надписей на этикетке соответствует цвету крышки пробирки, для возможности идентификации пробирки в анализаторах при снятой крышке.  Этикетка бумажная с указанием: наполнителя, объема забираемой крови, точной отметки уровня наполнения, знака стерильности и способа стерилизации, знака однократности применения, номера лота, срока годности. Все надписи на этикетке на русском языке; возможность записи данных пациента, даты анализа;  Этикетка с двойным отрывным буквенно-цифровым кодом на каждой пробирке в количестве не менее 2-х штук;  Размер пробирки не менее 13\*75мм,  Объем забираемой крови не менее 4,5 мл  Соотношение кровь/реагент – 9:1  Область применения: исследования системы гемостаза;  Упаковка пробирок – не менее 100 шт. в пенопластовом штативе, запаянном в полиэтилен;  На этикетке упаковки содержится информация о сроке годности, дате изготовления, номере лота, объёме пробирки, наполнителе, размере пробирки, условиях хранения, импортере (для иностранного товара); номер регистрационного удостоверения.  Продукция должна быть зарегистрирована на территории РФ, обязательно наличие регистрационного удостоверения в составе заявки. | шт | 200 |
| 19 | Мультиячеистые кюветы | Полистироловые прозрачные прямоугольные кюветы, разделенные на 10 ячеек, с крючками на боковых сторонах.  Длина не менее -56 мм, с крючком-63 мм.  Ширина не менее -9 мм, Выс.22 мм.  Внутренний размер каждой из ячеек не менее-20х4х7 мм.  Верхней открытой стороной по 18 штук наклеиваются на клейкую ленту для предотвращения запыления и удобного размещения в анализаторе Indiko. | упак | 1 |
| 20 | Контрольные материалы для гематологического анализатора (низкий) | Гематологический контроль Streck Para 12 Extend для гем.анализаторов типа Horiba Medical ABX Micros 60. Содержит стабилизированные эритроциты млекопитающих, лейкоцитарный и тромбоцитарный компоненты, полученные из крови млекопитающих или искусственных аналогов.  Низкий уровень концентраций, не менее 2,5 мл - 1 флакон;  Аттестованны не менее, чем по 16-ти гематологическим параметрам (лейкоциты, эритроциты, гемоглобин, гематокрит, средний объем эритроцита, среднее содержание гемоглобина в эритроците, средняя концентрация гемоглобина в эритроците, ширина распределения эритроцитов, тромбоциты, средний объем тромбоцита, лимфоциты (абс. и %), средние клетки (абс. и %), гранулоциты (абс. и %))  Стабильность закрытого флакона: 190 дней, после вскрытия - 30 дней.  Условия хранения: при температуре +2...8°C в темном месте. | флак | 1 |
| 21 | Контрольные материалы для гематологического анализатора (нормальный) | Гематологический контроль Streck Para 12 Extend для гем.анализаторов типа Horiba Medical ABX Micros 60. Содержит стабилизированные эритроциты млекопитающих, лейкоцитарный и тромбоцитарный компоненты, полученные из крови млекопитающих или искусственных аналогов.  Нормальный уровень концентраций, не менее 2,5 мл - 1 флакон.  Аттестованны не менее, чем по 16-ти гематологическим параметрам (лейкоциты, эритроциты, гемоглобин, гематокрит, средний объем эритроцита, среднее содержание гемоглобина в эритроците, средняя концентрация гемоглобина в эритроците, ширина распределения эритроцитов, тромбоциты, средний объем тромбоцита, лимфоциты (абс. и %), средние клетки (абс. и %), гранулоциты (абс. и %))  Стабильность закрытого флакона: 190 дней, после вскрытия - 30 дней.  Условия хранения: при температуре +2...8°C в темном месте. | флак | 1 |
| 22 | Контрольные материалы для гематологического анализатора (высокий) | Гематологический контроль Streck Para 12 Extend для гем.анализаторов типа Horiba Medical ABX Micros 60. Содержит стабилизированные эритроциты млекопитающих, лейкоцитарный и тромбоцитарный компоненты, полученные из крови млекопитающих или искусственных аналогов.  Высокий уровень концентраций, не менее 2,5 мл - 1 флакон;  Аттестованны не менее, чем по 16-ти гематологическим параметрам (лейкоциты, эритроциты, гемоглобин, гематокрит, средний объем эритроцита, среднее содержание гемоглобина в эритроците, средняя концентрация гемоглобина в эритроците, ширина распределения эритроцитов, тромбоциты, средний объем тромбоцита, лимфоциты (абс. и %), средние клетки (абс. и %), гранулоциты (абс. и %))  Стабильность закрытого флакона: 190 дней, после вскрытия - 30 дней.  Условия хранения: при температуре +2...8°C в темном месте. | флак | 1 |
| 23 | Фиксатор-краситель эозин метиленовый синий по Май-Грюнвальду | Фиксатор-краситель форменных элементов. Представляет собой раствор сухого красителя эозин метиленовый синий по Май-Грюнвальду в метаноле. Фиксация в течение 3 минут (кровь), 3 мин костный мозг, 2 мин другие биопрепараты. Возможна фиксация 3000 препаратов и окраска 4000 препаратов.  Форма выпуска - флакон из матого полиэтилена, ёмкостью не менее 1 литр | л | 1 |
| 24 | Краситель азур-эозин по Романовскому | Краситель используется только для окраски препаратов периферической крови. Краситель представляет собой раствор сухого азур-эозина по Романовскому в метаноле и глицерине, в соотношении 1:1. Обязательно применение с забуференной водой. Особенность данного красителя - экономичный режим разведения (1:45) и растянутый интервал окраски препаратов (45мин), при этом не перекрашиваются мазки.  Рабочий раствор годен в течение 6 часов. Окраска 25000 препаратов в зависимости от разведения и метода окрашивания.  Форма выпуска - флакон из матого полиэтилена , есмкостью не менее 1 литр | л | 1 |
| 25 | Реагенты диагностические к анализаторам мочи | Реагенты диагностические к анализаторам мочи моделей Н-100. Для полуколичественного инструментального и визуального анализа мочи in vitro по 10 параметрам.  Параметры анализа: Билирубин, Уробилиноген, Глюкоза, Кетоны, Удельный вес, Скрытая кровь, рН, Белок, Нитриты, Лейкоциты  Срок годности: не менее 18 месяцев.  Температура хранения: +2 - +30ºС в сухом и защищенном от света месте в плотно закрытой фабричной упаковке. | упак | 16 |
| 26 | Контейнер одноразовый медицинский полимерный 100 мл с крышкой | Контейнер ПП для биопроб объемом 100 мл. С завинчивающейся крышкой, градуированный, не стерильный, с окошком для записей. Цвет крышки: красный/белый  Контейнеры для биологических материалов изготавливаются из ультрачистого, прозрачного полипропилена, снабжены завинчивающейся крышкой, которая защищает контейнер от протекания, а также от ингаляционного контакта. Таким образом, обеспечивается полная герметичность и сохранность биологического материала при его транспортировке.  Для удобства, на прозрачной стенке контейнера предусматривается специальное матовое окошко для записи необходимой информации о пациенте, либо о пробе. Каждый контейнер снабжен мерной шкалой.  Контейнеры предлагаются как в разобранном виде (корпуса и крышки упакованы раздельно), так и в сборе. Представлены в индивидуальной упаковке.  Порядок использования контейнеров определяется правилами проведения конкретных видов исследований. Применение контейнеров не требует специальной подготовки. По бактериальному статусу контейнеры асептические, или бактериально чистые по производству. Возможна дополнительная стерилизация контейнеров при помощи гамма-излучения  Для утилизации контейнеров используется сухая термическая обработка: автоклавирования или сжигание в печах.  Диаметр по крышке: 63 мм  Объем: не менее 100 мл  Высота: не менее 73 мм | шт | 400 |
| 27 | Контейнер одноразовый медицинский полимерный 60 мл с крышкой и ложкой | Контейнеры для биологических материалов изготавливаются из ультрачистого, прозрачного полипропилена, снабжены завинчивающейся крышкой, которая защищает контейнер от протекания, а также ложкой. Таким образом, обеспечивается полная герметичность и сохранность биологического материала при его транспортировке.  Для удобства, на прозрачной стенке контейнера предусматривается специальное матовое окошко для записи необходимой информации о пациенте, либо о пробе. Каждый контейнер снабжен мерной шкалой.  Применение контейнеров не требует специальной подготовки. По бактериальному статусу контейнеры асептические, или бактериально чистые по производству. Возможна дополнительная стерилизация контейнеров при помощи гамма-излучения  Для утилизации контейнеров используется сухая термическая обработка: автоклавирование или сжигание в печах.  Контейнер ПП для биопроб объемом не менее 60 мл.,  с завинчивающейся крышкой, градуированный,  с окошком для записей.  Цвет крышки: красный/белый.  Диаметр по крышке: не менее 54 мм  Объем: не менее 60 мл  Высота: не более 62 мм | шт | 100 |
| 28 | Лизирующий реагент | Лизирующий реагент для гематологического анализатора Micros 60, используемый при исследовании периферической крови,  Бесцветная прозрачная жидкость,  Упаковка пластиковая четырехгранная бутыль не менее 1 литр, с названием реагента на бумажной этикетке бутыли,  Пластиковая пробка с защитой от вскрытия. Диаметр резьбы 38 мм, длина нити резьбы – 1 ¾ оборота. Резьбовое соединение предназначено для герметичного противопылевого соединения бутыли с магистралью забора реактива в анализатор.  Этикетка реагента должна иметь штрих-код, содержащий всю необходимую информацию для автоматического менеджмента системы реагентов. | шт | 1 |
| 29 | Реагент для разведения | Реагент для разведения для гематологического анализатора Micros 60, используемый при исследовании периферической крови,  Бесцветная прозрачная жидкость,  Упаковка состоит из:  - плотной картонной кубической коробки, на которой обозначено название реагента, защищающей саму емкость от физических повреждений, и собственно реактив от действия света и прямых солнечных лучей, и одновременно используемой для транспортировки и хранения в «несколько этажей».  - и расположенной внутри коробки мягкой пластиковой канистры объемом не менее 20 литров с резьбовой пробкой. Диаметр резьбы 38 мм, длина нити резьбы – 1 ¾ оборота. Резьбовое соединение предназначено для герметичного противопылевого соединения канистры с магистралью забора реактива в анализатор.  Этикетка реагента должна иметь штрих-код, содержащий всю необходимую информацию для автоматического менеджмента системы реагентов. | шт | 1 |
| 30 | Реагент для промывания | Реагент для промывания для гематологического анализатора Micros 60, используемый при исследовании периферической крови.  Бесцветная прозрачная жидкость.  Упаковка:  Пластиковая четырехгранная бутыль 1 литр.  Название реагента на бумажной этикетке бутыли ABX Cleaner, с двойной пробкой из пластика и полиуретана с защитой от вскрытия. Диаметр резьбы 38 мм, длина нити резьбы – 1 ¾ оборота. Резьбовое соединение предназначено для герметичного противопылевого соединения бутыли с магистралью забора реактива в анализатор.  Этикетка реагента должна иметь штрих-код, содержащий всю необходимую информацию для автоматического менеджмента системы реагентов. | шт | 3 |
| 31 | Реагент для стабилизации крови при исследовании гемостаза | Лимоннокислый натрий, трёхзамещенный, 5,5-водный (на 50 мл 3,8% раствора) - во флаконе.  Реагент только для применения in vitro.  Условия хранения в сухом месте при комнатной температуре (+18...25°С) в течение всего срока годности (36 месяцев). Допускается транспортировка при температуре до +25°С в течение 30 суток.  Раствор цитрата натрия можно хранить при температуре +2...8°С не более 7 дней в герметично закрытой посуде.  Зарегистрирован в Росздравнадзор РФ | упак | 2 |
| 32 | Смесь для очистки и обезжиривания | Смесь для очистки и обезжиривания стекол многократного применения.  Флакон 1 л рассчитан на не менее, чем 5000 стёкол | л | 3 |
| 33 | Кардиолипиновый антиген | Комплекс липидов для выполнения флокуляционного теста на Luis  В состав набора входит взвесь АгКЛ в 10 % растворе холин-хлорида, содержащая кардиолипина – 0,033 %; лецитина – 0,27 %, холестерина – 0,9 %, ЭДТА (стабилизатор) в конечной концентрации 0,0125 моль/л и тимеросал (консервант) в конечной концентрации 0,1 %. Реагент готов к использованию, розлит во флаконы с завинчивающейся крышкой.  Набор рассчитан на исследование 2000 образцов.  Объем исследуемого образца 90 мкл.  Образец для исследования: сыворотка (плазма) крови, ликвор  Суммарное время постановки реакции 8 минут. Оптимальный температурный режим реакции 23-28 0С  Предназначен для качественного и полуколичественного определения.  Срок годности - 18 месяцев.  Срок хранения реагентов набора после вскрытия упаковки: до конца срока годности.  Допускается транспортирование при температуре от 9 до 25 оС в течение 10 сут. | набор | 1 |
| 34 | Игла двусторонняя, зеленая, 21G | Игла двусторонняя для забора крови.  Материал иглы – нержавеющая сталь, силиконизированное покрытие иглы;  Наличие двух пластиковых футляров, снабженных этикеткой с перфорацией, предотвращающей повторное использование;  наличие на этикетке знака стерильности, размера иглы и срока годности;  наличие гибкого клапана из каучука на конце иглы, направляемом к пробирке (предназначен для предотвращения обратного тока крови);  двойной косоугольный срез и тройная копьевидная заточка лазером с сагиттального конца иглы;  Наличие резьбы на канюле для ввинчивания иглы в иглодержатель;  Размер иглы не более 21G\*1 1/2"" (0,8\*38 мм),  цветовая кодировка – зеленая;  Групповая упаковка – не менее 100 шт. в картонной коробке.  На этикетке групповой упаковки содержится информация о сроке годности, дате изготовления, номере лота, размере изделия, условиях хранения, импортере (для иностранного товара); знак стерильности и способ стерилизации, знак однократности применения, номер регистрационного удостоверения; наличие надписи: «Апирогенно», «Нетоксично».  Продукция должна быть зарегистрирована на территории РФ, обязательно наличие регистрационного удостоверения в составе заявки. | шт | 1100 |
| 35 | Игла двусторонняя, черная, 22G | Игла двусторонняя для забора крови.  Материал иглы – нержавеющая сталь, силиконизированное покрытие иглы;  Наличие двух пластиковых футляров, снабженных этикеткой с перфорацией, предотвращающей повторное использование;  наличие на этикетке знака стерильности, размера иглы и срока годности;  наличие гибкого клапана из каучука на конце иглы, направляемом к пробирке (предназначен для предотвращения обратного тока крови);  двойной косоугольный срез и тройная копьевидная заточка лазером с сагиттального конца иглы;  Наличие резьбы на канюле для ввинчивания иглы в иглодержатель;  Размер иглы не более 22G\*1 1/2"" (0,7\*38 мм),  цветовая кодировка – черная;  Групповая упаковка – не менее 100 шт. в картонной коробке.  На этикетке групповой упаковки содержится информация о сроке годности, дате изготовления, номере лота, размере изделия, условиях хранения, импортере (для иностранного товара); знак стерильности и способ стерилизации, знак однократности применения, номер регистрационного удостоверения; наличие надписи: «Апирогенно», «Нетоксично».  Продукция должна быть зарегистрирована на территории РФ, обязательно наличие регистрационного удостоверения в составе заявки. | шт | 100 |
| 36 | Игла-бабочка с луер-адаптером с резьбой, 21G | Игла-бабочка, соединенная с луер-адаптером с резьбой, для безопасного взятия проб крови в вакуумные пробирки.  Материал иглы-бабочки - нержавеющая сталь, силиконизированное покрытие иглы;  игла-бабочка снабжена широкими «крылышками» для удобства фиксации, на которые нанесена цветовая кодировка размера иглы (цвет зеленый);  Размер иглы-бабочки не более 21G\*3/4 (0,8\*19 мм).  Длина прозрачного катетера из апирогенного материала, соединяющего иглу-бабочку с луер-адаптером не менее 185 мм и не более 190 мм.  Луер-адаптер снабжен иглой с гибким клапаном из каучука, для безопасного взятия крови;  Индивидуальная стерильная упаковка;  групповая упаковка – не менее 100 шт. в картонной коробке.  На этикетке групповой упаковки содержится информация о сроке годности, дате изготовления, номере лота, размере изделия, условиях хранения, импортере (для иностранного товара); знак стерильности и способ стерилизации, знак однократности применения, номер регистрационного удостоверения; наличие надписи: «Апирогенно», «Нетоксично».  Продукция должна быть зарегистрирована на территории РФ, обязательно наличие регистрационного удостоверения в составе заявки." | шт | 300 |
| 37 | Ренампластин | Реагент предназначен для определения протромбинового времени (ПВ) в плазме венозной крови и расчета протромбинового отношения (ПО), протромбинового индекса (ПИ) и Международного Нормализованного Отношения (МНО), а также для определения протромбина по Квику в % от нормы.  Определение протромбинового времени – это высокочувствительный скрининговый тест, который выявляет нарушения во внешнем и общем пути свертывания крови (ф. II, V, VII и X) и рекомендуется для:  мониторинга терапии непрямыми антикоагулянтами;  диагностики наследственных и приобретенных коагулопатий;  диагностики заболеваний печени.  Набор предназначен для работы на всех типах полуавтоматических и автоматических коагулометров и ручным методом.  Принцип метода:  При добавлении к цитратной плазме избытка тканевого тромбопластина и ионов кальция время образования сгустка фибрина зависит только от активности факторов внешнего и общего пути коагуляции: I, II, V, VII, X.  Ренампластин – водносолевой экстракт высушенной ацетоном ткани головного мозга кролика, стабилизированный и лиофилизированный в присутствии хлорида кальция.  Состав набора:  ПГ-5/1: Ренампластин, лиофильно высушенный – объем после восстановления 8,0 мл/флакон – 10 флаконов.  Упаковка - 10 флаконов (1 фл. - 8 мл). | набор | 2 |
| 38 | Набор реагентов для определения концентрации гемоглобина | Набор реагентов для определения концентрации гемоглобина  Реагент 1-200 мл, Калибр.- 2,5 мл, Конеч. объём реагента- 2 л  Количество определений зависит от характеристик биохимического анализатора и объёма кюветы измерительного оборудования.  Исследуемый материал: Цельная кровь.  Метод: гемиглобинцианидный метод Драбкина; по конечной точке; для ФЭК и полуавтоматических анализаторов.  Длина волны: 540 нм (520-560 нм).  Линейность от 40 до 180 г/л.  Чувствительность: не более 5 г/л  Срок годности набора: 12 месяцев при +(18-25)ºС. Реагент 1 (Монореагент): фосфорнокислый однозамещённый калий 10 ммоль/л, рН 7,35; феррицианид калия 6,1 ммоль/л; ацетонциангидрин 11,2 ммоль/л; 10-ти кратный концентрат.  Калибратор – калибровочный раствор гемоглобина с концентрацией 120 г/л. | шт | 2 |
| 39 | Набор реагентов для определения концентрации общего холестерина | Количество определений зависит от характеристик биохимического анализатора и объёма кюветы измерительного оборудования.  Исследуемый материал: Сыворотка крови.  Метод: реакция Триндера; CHOD-PAP; энзиматический, колориметрический; по конечной точке; для полу- и автоматических анализаторов и ФЭК.  Длина волны: 500 (490-520) нм.  Линейность от 0,5 до 25,8 ммоль/л.  Чувствительность: от 0,3 ммоль/л.  Срок годности набора: 12 месяцев при +(2-8)ºС. Реагент 1: фосфатный буфер 100 ммоль/л, рН 6,50; фенол 20 ммоль/л.  Реагент 2 (лиофилизат): холестериноксидаза 20 Ед/л, холестеринэстераза 40 Ед/л; пероксидаза 500 Ед/л; 4-аминоантипирин 0,2 ммоль/л.  Калибратор: калибровочный раствор холестерина 5,17 ммоль/л.  Состав набора: Реагент 1-500 мл; Реагент 2-2фл; Калибр.-3 мл | шт | 1 |
| 40 | Набор реагентов для определения концентрации мочевины | Количество определений зависит от характеристик биохимического анализатора и объёма кюветы измерительного оборудования.  Состав набора: Реагент 1-10 мл; Реагент 2-100 мл; Реагент 3-100 мл; Калибр.-2 мл  Исследуемый материал: Сыворотка крови, моча.  Метод: уреазо-фенол-гипохлоритный метод, реакция Бертлота; по конечной точке; для ФЭК и полуавтоматических анализаторов.  Длина волны: 540 (520 - 560) нм.  Линейность: от 1 до 25 ммоль/л.  Чувствительность: не более 0,5 ммоль/л.  Срок годности набора: 6 месяцев при +(2-8)ºС. Реагент 1 (cтабилизированный раствор уреазы): фосфатный буфер 50 ммоль/л, рН 7,00; азид натрия 0,25 г/л; уреаза 30000 Ед/л.  Реагент 2 (фенол-нитропруссид): фенол 106 ммоль/л; нитропруссид натрия 170 ммоль/л.  Реагент 3 (гипохлорит): гипохлорит натрия 9,43 ммоль/л; гидроокись натрия 125 ммоль/л.  Калибратор: калибровочный раствор мочевины 5 ммоль/л. | шт | 2 |
| 41 | Набор реагентов для определения концентрации креатинина | Исследуемый материал: Сыворотка или плазма крови, моча.  Метод: Яффе, псевдокинетика; для полу- и автоматических анализаторов.  Длина волны: 505 нм.  Линейность: 25 до 880 мкмоль/л.  Чувствительность: не более 20 мкмоль/л.  Срок годности набора: 12 месяцев при +(18-25)ºС.  Реагент 1 (пикриновая кислота): 20 ммоль/л. – 50 мл  Реагент 2 (гидроокись натрия): 260 ммоль/л. – 50 мл  Калибратор: концентрация креатинина после разведения 177 мкмоль/л. – 2 мл | шт | 1 |
| 42 | Набор реагентов для определения концентрации мочевой кислоты | Исследуемый материал: Сыворотка или плазма крови, моча.  Метод: реакция Триндера; по конечной точке; для ФЭК, полу- и автоматических анализаторов.  Длина волны: 500 (490-540) нм.  Линейность: от 80 до 1200 мкмоль/л.  Чувствительность: не более 40 мкмоль/л.  Срок годности набора: 6 месяцев при +(2-8)ºС.  Реагент 1 (фосфатный буфер): 100 ммоль/л, рН 7,75; 3,5-дихлор-2-фенолсульфонат 1,0 ммоль/л. – 100 мл  Реагент 2 (лиофилизат): 4-аминоантипирин 1,0 ммоль/л; уриказа 500 Ед/л; пероксидаза 500 Ед/л. – 2 фл  Калибратор: калибровочный раствор мочевой кислоты 357 мкмоль/л. – 1 мл | шт | 1 |
| 43 | Набор реагентов для определения содержания глюкозы (без депротеинизации) (ГЛЮКОЗА) | Набор реагентов для определения концентрации глюкозы  Реагент 1 -1000 мл; Реагент 2 - 4 фл.; Калибратор - 5 мл  Исследуемый материал: Сыворотка или плазма крови.  Метод: реакция Триндера; GOD-PAP; по конечной точке; для полу- и автоматических анализаторов и ФЭК.  Длина волны: 500 нм (490-540 нм).  Линейность от 1 до 30 ммоль/л.  Чувствительность: не более 0,5 ммоль/л.  Срок годности набора: 18 месяцев при +(2-8)ºС.  Реагент 1 (буферный раствор): фосфатный буфер 100 ммоль/л; рН 7,80;фенол 11 ммоль/л.  Реагент 2 (лиофилизированная смесь ферментов, хромогенов и стабилизаторов): глюкозооксидаза 30000 ед/л; пероксидаза 1800 Ед/л; 4-аминоантипирин 0,016 ммоль/л.  Калибратор: калибровочный раствор глюкозы 10 ммоль/л.  Количество определений зависит от характеристик биохимического анализатора и объёма кюветы измерительного оборудования. | шт | 1 |
| 44 | Набор реагентов для подсчета форменных элементов крови в камере Горяева | Набор реагентов для подсчета форменных элементов крови в камере Горяева. Состав набора: 1) Реагент для подсчета тромбоцитов: бесцветная прозрачная жидкость, представляющая собой раствор оксалата аммония. Флакон, емкостью 0,5 л. Количество определений - 125. 2) Реагент для подсчета эритроцитов: бесцветная прозрачная жидкость, представляющая собой раствор сернокислого натрия. Флакон, емкостью 0,5 л.  Количество определений - 125.  3) Реагент для подсчета лейкоцитов: прозрачная жидкость голубого цвета, представляющая собой раствор метиленового синего в уксусной кислоте. Флакон, емкостью 0,5 л.  Количество определений - 1250.  Набор готов к использованию. | упак | 1 |
| 45 | Скарификатор | Скарификатор-копье это пластина с копьем изготовленная из холодно-катанной и высоко-нагартованной нержавеющей ленты в соответствии с медицинскими требованиями, длина копья 3,0±0,7 мм.(для взрослых). Предназначен для прокалывания кожи пальца при взятии проб крови на клинические и другие анализы (крови) в лечебно-профилактических учреждениях. | шт | 1000 |
| 46 | 1-канальный механический дозатор 2-20 мкл | Количество каналов - 1  Диапазон дозирования - 2-20 мкл  Дискретность - 0.5 мкл | шт | 1 |
| 47 | Стекло покровное | Стекло покровное из гидролитического стекла I класса не допускающего образования блистеров и трещинок, без искажений при изучении образца, устойчивы к воде, гидролитичны по классу 1, способность поглощать ультрафиолет. Коэффициент светопропускания при толщине стекла 0,15мм - tVD65 in % (d=0,15 mm) = 91,7 ± 0,3%. Индексы преломления ne (l = 546.1 nm): 1.5255 ± 0.0015,nD (l = 589.3 nm): 1.5230± 0.0015. Упакованы в пластиковый контейнер, который запаян в фольгу  Размеры:  Длина 50 мм. Допуск ±1 мм  Ширина 24 мм. Допуск ±1 мм  Упаковка: не более 100 шт/уп. | упак | 5 |
| 48 | Стекло предметное | Стекла предметные имеют шлифованный по углом 90 градусов край и двустороннюю матовую полосу шириной 20 мм для маркировки.  Размер:  Длина 75,0 мм. Допуск ±1 мм  Ширина 25,0. Допуск ±1 мм  Толщина 1,0. Допуск ± 0,1 мм  Изготовлены из высококачественного сырья. Стёкла устойчивы к воздействию химических реагентов, традиционно применяемых в лаборатории.  Количество в уп.: не менее 50 шт.  Характер упаковки: коробка из плотного картона, запакованная в прозрачный полиэтилен. Внутри коробки стекла упакованы блоком в прозрачный полиэтилен. | упак | 5 |
| 49 | Гематоксилин Майера | Гематоксилин Майера – краситель для цитологии и гистологии, окраска препаратов с последующим докрашиванием эозином, предназначен для избирательного окрашивания ядер клеток в синий или сине-сиреневый цвет. Представляет собой водный раствор гематоксилина, хлоралгидрата, квасцов и йодноватого калия, готовый к применению, для многократного использования.  Раствор сухого красителя гематоксилина 0,1% в смеси с хлоралгидратом, алюмокалиевыми квасцами, йоднокислым калием - 1 флакон объемом 250 мл.  Упаковка из матового полиэтилена с цветной крышкой, этикетка сине-черного цвета на русском языке.  Исследуемый материал: мазки крови и костного мозга.  Условия хранения: при температуре от 0 до +25°С в закрытых вентилируемых помещениях, не допуская воздействия прямых солнечных лучей.  Срок годности - 1 год с даты производства, указанной на этикетке набора.  Флакон рассчитан на 250 исследуемых проб | флак | 2 |
| **ПД** | | | | |
| 1 | Набор реагентов для определения глюкозы (GOD-POD) | Набор реагентов для количественного фотометрического определения in vitro концентрации глюкозы в сыворотке и плазме человека пероксидазным методом на автоматических биохимических анализаторах.  Диапазон измерений: 0,3 - 20,0 ммоль/л (5 - 360 мг/дл). Расширенный диапазон измерений после вторичного разбавления: 0,3 - 60,0 ммоль/л (5 - 1080 мг/дл). Предел обнаружения: 0,1 ммоль/л (2 мг/дл). Состав реагента: фосфатный буфер (рН 7,5) 250 ммоль/л, фенол 5 ммоль/л, 4-аминоантипирин 0,5 ммоль/л, глюкозооксидаза ≥ 15 тыс. ед. /л, пероксидаза ≥ 1 тыс. ед. /л, NaN3 < 0,1%.  Фасовка реагента: 12 х 20 мл.  Реагент жидкий, стабильный, готовый к использованию, упакованный в герметичные пластиковые флаконы, оснащенные штрих-кодом и предназначенные для непосредственной установки в анализатор Indiko. Штрих-код содержит информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности. | шт | 1 |
| 2 | Набор реагентов для определения холестерина | Набор реагентов для количественного фотометрического определения in vitro концентрации холестерина в сыворотке или гепаринизированной плазме крови человека пероксидазо-антипероксидазным методом (ПАП) на автоматических биохимических анализаторах. Диапазон измерений: 0,2 - 15,0 ммоль/л (8 - 579 мг/дл). Расширенный диапазон измерений после вторичного разбавления: 0,2 - 45,0 ммоль/л (8 - 1737 мг/дл). Предел обнаружения: 0,1 ммоль/л (4 мг/дл).  Состав реагента: холестериноксидаза (микробная) > 200 ед/л, холестеринэстераза (микробная) > 500 ед/л, пероксидаза хрена > 300 ед/л, 4-аминоантипирин 0,25 ммоль/л, ГБК (гидроксибензойная кислота) 10 ммоль/л, буфер MOPSO (3-N-морфолинопропансульфоновая кислота) 50 ммоль/л, ПАВ, рН 6,7. Фасовка реагента: не менее 12 х 20 мл.  Реагенты жидкие, стабильные, готовы к использованию, упакованные в герметичные пластиковые флаконы, оснащенные штрих-кодом и предназначенные для непосредственной установки в анализатор Indiko. Штрих-код содержит информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности. | шт | 1 |
| 3 | Набор реагентов для определения общего билирубина | Набор реагентов для фотометрического количественного определения in vitro концентрации общего билирубина в сыворотке или плазме крови человека по конечной точке с НБД на автоматических биохимических анализаторах. Диапазон измерений: 1,0 - 500 мкмоль/л (0,06 - 29 мг/дл). Расширенный диапазон измерений после вторичного разбавления: 1,0 - 2500 мкмоль/л (0,06 - 146 мг/дл). Предел обнаружения: 0,2 мкмоль/л (0,01 мг/дл). Состав реагента А: HCl 150 ммоль/л, детергент, рН 1; реагента В: HCl 150 ммоль/л, соль п-нитробензодиазония (НБД) 4,4 моль/л, рН 1.  Фасовка реагента А: 4 х 48 мл, реагента В: 4 х 12 мл.  Реагенты жидкие, стабильные, готовые к использованию, упакованные в герметичные пластиковые флаконы, оснащенные штрих-кодом и предназначенные для непосредственной установки в анализатор Indiko. Штрих-код содержит информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности. | шт | 1 |
| 4 | Набор реагентов для определения AЛT/GPT | Набор реагентов для количественного определения in vitro активности аланинаминотрансферазы в сыворотке или гепаринизированной плазме крови человека кинетическим методом, рекомендованным IFCC/NCCLS для автоматических биохимических анализаторов. Диапазон измерений 1-реагентного метода: 4 - 300 МЕ/л (0,07 - 5,00 мккат/л). Расширенный диапазон измерений после вторичного разведения: 4 - 1800 МЕ/л (0,07 - 30,00 мккат/л). Диапазон измерений 2-реагентного метода: 6 - 250 МЕ/л (0,10 - 4,17мккат/л). Расширенный диапазон измерений после вторичного разведения: 6 - 1500 МЕ/л (0,10 - 25,00 мккат/л). Предел обнаружения 1-реагентного метода: 2 МЕ/л (0,03 мккат/л), 2-реагентного метода: 3 МЕ/л (0,05 мккат/л). Состав реагента А (фермента): Трис-буфер, рН 7,15 137,5 ммоль/л, L-аланин 700 ммоль/л, ЛДГ ≥1650 МЕ/л, NaN3 < 0,1%; реагента В (субстрата): 2-оксоглутарат в концентрации 82,5 ммоль/л, НАД-Н 1,0 ммоль/л, NaN3 < 0,1%.  Фасовка реагента А: 8 х 16 мл, реагента В: 8 х4 мл.  Реагенты жидкие, стабильные, готовы к использованию, упакованные в герметичные пластиковые флаконы, оснащенные штрих-кодом и предназначенные для непосредственной установки в анализатор Indiko. Штрих-код содержит информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности. | шт | 1 |
| 5 | Набор реагентов концентрации холестерина липопротеинов низкой плотности | Набор реагентов для количественного определения in vitro концентрации холестерина липопротеинов низкой плотности в сыворотке или плазме человека прямым методом без иммуноингибирования на автоматических биохимических анализаторов. Диапазон измерений: 0,09 - 11,0 ммоль/л (3 - 425 мг/дл). Расширенный диапазон измерений после вторичного разбавления: 0,09 - 33,0 ммоль/л (3 – 1274 мг/дл). Предел обнаружения: 0,04 ммоль/л (1,5 мг/дл). Состав реагента А: буфер MOPS, рН 6,5 20,1ммоль/л; HSDA 0,3 г/л; аскорбатоксидаза (Eupenicillium sp.) ≥ 3 тыс. ед./л; пероксидаза ≥ 10 тыс. ед./л; стабилизатор; реагента В: буфер MOPS рН 6.8, 20,1 ммоль/л; сульфат магния 8,1 ммоль/л; 4-аминоантипирин 0,5 г/л; холестеринэстераза ≥ 3,0 тыс. ед./л; холестериноксидаза ≥ 2,0 тыс. ед./л; пероксидаза ≥ 20 тыс. ед. /л; детергент, стабилизатор. Фасовка реагента А: 4 х 18 мл, реагента В: 4 х 6 мл.  Реагенты жидкие, стабильные, готовы к использованию, упакованные в герметичные пластиковые флаконы, оснащенные штрих-кодом и предназначенные для непосредственной установки в анализатор Indiko. Штрих-код содержит информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности. | шт | 1 |
| 6 | Набор реагентов для определения мочевой кислоты | Набор реагентов для фотометрического количественного определения in vitro концентрации мочевой кислоты в сыворотке, плазме крови и моче человека уриказным методом по конечной точке с аскорбатоксидазой (AOX) на автоматических биохимических анализаторах. Диапазон измерений (сыворотка): 10 - 1200 мкмоль/л (0,2 – 20,0 мг/дл). Расширенный диапазон измерений после вторичного разбавления: 10 - 7200,0 мкмоль/л (0,2 – 120,0 мг/дл). Диапазон измерений (моча): 0,60 – 13,2 ммоль/л (10,2 – 224 мг/дл). Расширенный диапазон измерений после вторичного разбавления: 0,01 - 60,0 ммоль/л (0,2 – 1017,0 мг/дл). Предел обнаружения: 5 мкмоль/л (0,1 мг/дл). Состав реагента А: фосфатный буфер, рН 7,0 100 ммоль/л, N-этил-N-(гидрокси-3-сульфопропил)-м-толуидин (TOOS) 1,25 ммоль/л, аскорбатоксидаза (АОХ) > 1,25 тыс.Ед/л, NaN3 < 0,1 %; реагента В: фосфатный буфер, рН 7,0 100 ммоль/л, 4-аминоантипирин 1,5 ммоль/л, K4[Fe(CN)6] 50 мкмоль/л, пероксидаза > 5 тыс. Ед/л, уриказа > 250 Ед/л, NaN3 < 0,1 %. Фасовка реагента А: 8 х 16 мл, реагента В: 8 х 4 мл. Реагенты жидкие, стабильные, готовые к использованию, упакованные в герметичные пластиковые флаконы, оснащенные штрих-кодом и предназначенные для непосредственной установки в анализатор Indiko. Штрих-код содержит информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности. | шт | 1 |
| 7 | Набор для определения ревматоидного фактора в сыворотке и плазме крови | Метод: количественное иммунотурбидиметрическое определение. Длина волны: 340 нм. Линейность в диапазоне от не более 10 до не менее 500 МЕ/мл. Чувствительность: не более 2 МЕ/мл. Предел прозоны: не менее 3000 МЕ/мл. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты.  Стабильность: После вскрытия реагенты R1 и R2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°С до +8°С.  Стабильность калибровки: не менее 3 недель.  Калибровка по калибратору ревматоидного фактора пяти уровней.  Фасовка: не менее 48 мл. | упак | 1 |
| 8 | Набор реагентов для определения концентрации общего белка | Набор реагентов для фотометрического количественного определения in vitro концентрации общего белка в сыворотке или плазме крови человека биуретовым методом по конечной точке на автоматических биохимических анализаторах. Диапазон измерений: 3 - 100,0 г/л (0,3 - 10 г/дл). Расширенный диапазон измерений после вторичного разбавления: 2 - 250,0 г/л (0,3 - 25 мг/дл). Предел обнаружения: 1 г/л (0,1 г/дл). Состав реагент А: NaOH 1,0 моль/л,  CuSO4 9 ммоль/л, KI 9 ммоль/л, Na2-ЭДТА 28 ммоль/л. Фасовка реагента: 12 х 20 мл. Реагент жидкий, стабильный, готовый к использованию, упакованный в герметичные пластиковые флаконы, оснащенные штрих-кодом и предназначенные для непосредственной установки в анализатор Indiko. Штрих-код содержит информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности. | шт | 1 |
| 9 | Набор реагентов для концентрации триглицеридов | Набор реагентов для фотометрического количественного определения in vitro концентрации триглицеридов в сыворотке или плазме крови человека ферментативным колориметрическим методом на автоматических биохимических анализаторах. Диапазон измерений: 0,05 - 11,00 ммоль/л (4 - 973 мг/дл). Расширенный диапазон измерений после вторичного разбавления: 0,05 - 55,0 ммоль/л (4 - 4867 мг/дл). Предел обнаружения: 0,02 ммоль/л (1,8 мг/дл). Состав реагента: буфер Гуда, рН 7,2; 50 ммоль/л, 4-хлорфенол 4 ммоль/л, АТФ 2 ммоль/л, Mg2+ 15 ммоль/л, глицерокиназа (ГК) ≥ 400 ед./л, пероксидаза (ПОД) ≥ 2000 ед./л, липопротеинлипаза (ЛПЛ) ≥ 2000 ед./л, 4-аминоантипирин 0,5 ммоль/л, глицерин-3-фосфатоксидаза (ГФО) ≥ 500 ед./л, NaN3 < 0,1 %. Фасовка реагента: 12 х 20 мл. Реагент жидкий, стабильный, готовый к использованию, упакованный в герметичные пластиковые флаконы, оснащенные штрих-кодом и предназначенные для непосредственной установки в анализатор Indiko. Штрих-код содержит информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности. | шт | 1 |
| 10 | Моющий раствор | Моющий раствор для биохимических анализаторов Indiko. Приготовлен на водной основе, содержит 4.5% гипохлорита натрия, 1% гидроксида натрия. Расфасован в пластиковые флаконы по 20 мл. Флаконы упакованы по 4 штуки в картонную коробку. | шт | 1 |
| 11 | Калибратор eCal | Мультистандарт, предназначенный для калибровки ферментов на автоматических биохимических анализаторах серии Indiko, использующих методы, рекомендованные производителем. Лиофилизованная человеческая сыворотка, содержащая хлорид тетраметиламмония в качестве стабилизатора, герметично упакованная в стеклянные флаконы, фасовка - 5х3 мл. | шт | 1 |
| 12 | Фибриноген-тест | Фибниноген-тест предназначен для быстрого количественного определения содержания фибриногена в плазме крови  Состав:  - 2 флакона тромбина (2X500 NIH ед.);  - 1 флакон растворителя для тромбина (1X10,5 мл);  - 1 флакон стандарт-плазмы (1X1,0 мл);  - 1 флакон концентрированного (20:1) буфера трис-HCl (1X10,0 мл). | набор | 1 |
| 13 | Пробирка для исследования сыворотки (без наполнителя) 4мл | Материал пробирки полиэтилентерефталат (ПЭТФ);  Крышка пробирки трехкомпонентная, из пластика красного цвета (в соответствии с ГОСТ ISO 6710-2011); внутренняя пробка крышки серая с углублением, из бромбутилкаучука, для многократного прокола;  Пробирка без наполнителя;  Цвет надписей на этикетке соответствует цвету крышки пробирки, для возможности идентификации пробирки в анализаторах при снятой крышке.  Этикетка бумажная с указанием: наполнителя, объема забираемой крови, точной отметки уровня наполнения, знака стерильности и способа стерилизации, знака однократности применения, номера лота, срока годности. Все надписи на этикетке на русском языке; возможность записи данных пациента, даты анализа;  Этикетка с двойным отрывным буквенно-цифровым кодом на каждой пробирке в количестве не менее 2-х штук;  Размер пробирки не менее 13\*100 мм,  Объем забираемой крови не более 4 мл;  Область применения: клиническая химия, серология, определение инфекций, микробиология;  Упаковка пробирок – не менее 100 шт. в пенопластовом штативе, запаянном в полиэтилен;  На этикетке упаковки содержится информация о сроке годности, дате изготовления, номере лота, объёме пробирки, наполнителе, размере пробирки, условиях хранения, импортере (для иностранного товара); номер регистрационного удостоверения.  Продукция должна быть зарегистрирована на территории РФ, обязательно наличие регистрационного удостоверения в составе заявки. | шт | 300 |
| 14 | Пробирка для исследования сыворотки (активатор свертывания) 4мл | Материал пробирки полиэтилентерефталат (ПЭТФ);  Крышка пробирки трехкомпонентная, из пластика красного цвета (в соответствии с ГОСТ ISO 6710-2011); внутренняя пробка крышки серая с углублением, из бромбутилкаучука, для многократного прокола;  Наличие активатора свертывания (кремнезема) на внутренних стенках пробирки;  Цвет надписей на этикетке соответствует цвету крышки пробирки, для возможности идентификации пробирки в анализаторах при снятой крышке.  Этикетка бумажная с указанием: наполнителя, объема забираемой крови, точной отметки уровня наполнения, знака стерильности и способа стерилизации, знака однократности применения, номера лота, срока годности. Все надписи на этикетке на русском языке; возможность записи данных пациента, даты анализа;  Этикетка с двойным отрывным буквенно-цифровым кодом на каждой пробирке в количестве не менее 2-х штук;  Размер пробирки не более 13\*75 мм,  Объем забираемой крови не менее 4 мл;  Область применения: клиническая химия, серология, определение инфекций, микробиология;  Упаковка пробирок – не менее 100 шт. в пенопластовом штативе, запаянном в полиэтилен;  На этикетке упаковки содержится информация о сроке годности, дате изготовления, номере лота, объёме пробирки, наполнителе, размере пробирки, условиях хранения, импортере (для иностранного товара); номер регистрационного удостоверения.  Продукция должна быть зарегистрирована на территории РФ, обязательно наличие регистрационного удостоверения в составе заявки. | шт | 2800 |
| 15 | Пробирка для гематологических исследований (ЭДТА-КЗ), 2мл | Материал пробирки полиэтилентерефталат (ПЭТФ);  Крышка пробирки трехкомпонентная, из пластика лилового или фиолетового цвета (в соответствии с ГОСТ ISO 6710-2011); внутренняя пробка крышки серая с углублением, из бромбутилкаучука, для многократного прокола;  Наличие антикоагулянта ЭДТА К3 на внутренних стенках пробирки;  Этикетка бумажная с указанием: наполнителя, объема забираемой крови, точной отметки уровня наполнения, знака стерильности и способа стерилизации, знака однократности применения, номера лота, срока годности. Все надписи на этикетке на русском языке; возможность записи данных пациента, даты анализа;  Этикетка с двойным отрывным буквенно-цифровым кодом на каждой пробирке в количестве не менее 2-х штук;  Размер пробирки не более 13\*75 мм,  Объем забираемой крови не более 2 мл;  Область применения: гематология; ПЦР  Упаковка пробирок – не менее 100 шт. в пенопластовом штативе, запаянном в полиэтилен;  На этикетке упаковки содержится информация о сроке годности, дате изготовления, номере лота, объёме пробирки, наполнителе, размере пробирки, условиях хранения, импортере (для иностранного товара); номер регистрационного удостоверения.  Продукция должна быть зарегистрирована на территории РФ, обязательно наличие регистрационного удостоверения в составе заявки. | шт | 2000 |
| 16 | Пробирка для коагулологических исследований (цитрат натрия 3,8%) 4,5мл | Материал пробирки полиэтилентерефталат (ПЭТФ);  Крышка пробирки трехкомпонентная, из пластика голубого цвета (в соответствии с ГОСТ ISO 6710-2011); внутренняя пробка крышки серая с углублением, из бромбутилкаучука, для многократного прокола;  Наличие антикоагулянта – цитрата натрия в концентрации 3,8% (0,129М);  Цвет надписей на этикетке соответствует цвету крышки пробирки, для возможности идентификации пробирки в анализаторах при снятой крышке.  Этикетка бумажная с указанием: наполнителя, объема забираемой крови, точной отметки уровня наполнения, знака стерильности и способа стерилизации, знака однократности применения, номера лота, срока годности. Все надписи на этикетке на русском языке; возможность записи данных пациента, даты анализа;  Этикетка с двойным отрывным буквенно-цифровым кодом на каждой пробирке в количестве не менее 2-х штук;  Размер пробирки не менее 13\*75мм,  Объем забираемой крови не менее 4,5 мл  Соотношение кровь/реагент – 9:1  Область применения: исследования системы гемостаза;  Упаковка пробирок – не менее 100 шт. в пенопластовом штативе, запаянном в полиэтилен;  На этикетке упаковки содержится информация о сроке годности, дате изготовления, номере лота, объёме пробирки, наполнителе, размере пробирки, условиях хранения, импортере (для иностранного товара); номер регистрационного удостоверения.  Продукция должна быть зарегистрирована на территории РФ, обязательно наличие регистрационного удостоверения в составе заявки. | шт | 100 |
| 17 | Мультиячеистые кюветы | Полистироловые прозрачные прямоугольные кюветы, разделенные на 10 ячеек, с крючками на боковых сторонах.  Длина не менее -56 мм, с крючком-63 мм.  Ширина не менее -9 мм, Выс.22 мм.  Внутренний размер каждой из ячеек не менее-20х4х7 мм.  Верхней открытой стороной по 18 штук наклеиваются на клейкую ленту для предотвращения запыления и удобного размещения в анализаторе Indiko. | упак | 1 |
| 18 | Фиксатор-краситель эозин метиленовый синий по Май-Грюнвальду | Фиксатор-краситель форменных элементов. Представляет собой раствор сухого красителя эозин метиленовый синий по Май-Грюнвальду в метаноле. Фиксация в течение 3 минут (кровь), 3 мин костный мозг, 2 мин другие биопрепараты. Возможна фиксация 3000 препаратов и окраска 4000 препаратов.  Форма выпуска - флакон из матого полиэтилена, ёмкостью не менее 1 литр | л | 2 |
| 19 | Реагенты диагностические к анализаторам мочи | Реагенты диагностические к анализаторам мочи моделей Н-100. Для полуколичественного инструментального и визуального анализа мочи in vitro по 10 параметрам.  Параметры анализа: Билирубин, Уробилиноген, Глюкоза, Кетоны, Удельный вес, Скрытая кровь, рН, Белок, Нитриты, Лейкоциты  Срок годности: не менее 18 месяцев.  Температура хранения: +2 - +30ºС в сухом и защищенном от света месте в плотно закрытой фабричной упаковке. | упак | 21 |
| 20 | Контейнер одноразовый медицинский полимерный 100 мл с крышкой | Контейнер ПП для биопроб объемом 100 мл. С завинчивающейся крышкой, градуированный, не стерильный, с окошком для записей. Цвет крышки: красный/белый  Контейнеры для биологических материалов изготавливаются из ультрачистого, прозрачного полипропилена, снабжены завинчивающейся крышкой, которая защищает контейнер от протекания, а также от ингаляционного контакта. Таким образом, обеспечивается полная герметичность и сохранность биологического материала при его транспортировке.  Для удобства, на прозрачной стенке контейнера предусматривается специальное матовое окошко для записи необходимой информации о пациенте, либо о пробе. Каждый контейнер снабжен мерной шкалой.  Контейнеры предлагаются как в разобранном виде (корпуса и крышки упакованы раздельно), так и в сборе. Представлены в индивидуальной упаковке.  Порядок использования контейнеров определяется правилами проведения конкретных видов исследований. Применение контейнеров не требует специальной подготовки. По бактериальному статусу контейнеры асептические, или бактериально чистые по производству. Возможна дополнительная стерилизация контейнеров при помощи гамма-излучения  Для утилизации контейнеров используется сухая термическая обработка: автоклавирования или сжигание в печах.  Диаметр по крышке: 63 мм  Объем: не менее 100 мл  Высота: не менее 73 мм | шт | 900 |
| 21 | Контейнер одноразовый медицинский полимерный 60 мл с крышкой и ложкой | Контейнеры для биологических материалов изготавливаются из ультрачистого, прозрачного полипропилена, снабжены завинчивающейся крышкой, которая защищает контейнер от протекания, а также ложкой. Таким образом, обеспечивается полная герметичность и сохранность биологического материала при его транспортировке.  Для удобства, на прозрачной стенке контейнера предусматривается специальное матовое окошко для записи необходимой информации о пациенте, либо о пробе. Каждый контейнер снабжен мерной шкалой.  Применение контейнеров не требует специальной подготовки. По бактериальному статусу контейнеры асептические, или бактериально чистые по производству. Возможна дополнительная стерилизация контейнеров при помощи гамма-излучения  Для утилизации контейнеров используется сухая термическая обработка: автоклавирование или сжигание в печах.  Контейнер ПП для биопроб объемом не менее 60 мл.,  с завинчивающейся крышкой, градуированный,  с окошком для записей.  Цвет крышки: красный/белый.  Диаметр по крышке: не менее 54 мм  Объем: не менее 60 мл  Высота: не более 62 мм | шт | 100 |
| 22 | Лизирующий реагент | Лизирующий реагент для гематологического анализатора Micros 60, используемый при исследовании периферической крови,  Бесцветная прозрачная жидкость,  Упаковка пластиковая четырехгранная бутыль не менее 1 литр, с названием реагента на бумажной этикетке бутыли,  Пластиковая пробка с защитой от вскрытия. Диаметр резьбы 38 мм, длина нити резьбы – 1 ¾ оборота. Резьбовое соединение предназначено для герметичного противопылевого соединения бутыли с магистралью забора реактива в анализатор.  Этикетка реагента должна иметь штрих-код, содержащий всю необходимую информацию для автоматического менеджмента системы реагентов. | шт | 1 |
| 23 | Реагент для разведения | Реагент для разведения для гематологического анализатора Micros 60, используемый при исследовании периферической крови,  Бесцветная прозрачная жидкость,  Упаковка состоит из:  - плотной картонной кубической коробки, на которой обозначено название реагента, защищающей саму емкость от физических повреждений, и собственно реактив от действия света и прямых солнечных лучей, и одновременно используемой для транспортировки и хранения в «несколько этажей».  - и расположенной внутри коробки мягкой пластиковой канистры объемом не менее 20 литров с резьбовой пробкой. Диаметр резьбы 38 мм, длина нити резьбы – 1 ¾ оборота. Резьбовое соединение предназначено для герметичного противопылевого соединения канистры с магистралью забора реактива в анализатор.  Этикетка реагента должна иметь штрих-код, содержащий всю необходимую информацию для автоматического менеджмента системы реагентов. | шт | 1 |
| 24 | Реагент для промывания | Реагент для промывания для гематологического анализатора Micros 60, используемый при исследовании периферической крови.  Бесцветная прозрачная жидкость.  Упаковка:  Пластиковая четырехгранная бутыль не менее 1 литр.  Название реагента на бумажной этикетке бутыли ABX Cleaner, с двойной пробкой из пластика и полиуретана с защитой от вскрытия. Диаметр резьбы 38 мм, длина нити резьбы – 1 ¾ оборота. Резьбовое соединение предназначено для герметичного противопылевого соединения бутыли с магистралью забора реактива в анализатор.  Этикетка реагента должна иметь штрих-код, содержащий всю необходимую информацию для автоматического менеджмента системы реагентов. | шт | 3 |
| 25 | Реагент для стабилизации крови при исследовании гемостаза | Лимоннокислый натрий, трёхзамещенный, 5,5-водный (на 50 мл 3,8% раствора) - во флаконе.  Реагент только для применения in vitro.  Условия хранения в сухом месте при комнатной температуре (+18...25°С) в течение всего срока годности (36 месяцев). Допускается транспортировка при температуре до +25°С в течение 30 суток.  Раствор цитрата натрия можно хранить при температуре +2...8°С не более 7 дней в герметично закрытой посуде.  Зарегистрирован в Росздравнадзор РФ | упак | 2 |
| 26 | Раствор промывающий универсальный | Универсальный промывающий раствор для полуавтоматических биохимических анализаторов с проточной кюветой, а так же для мытья пробирок, кювет, мультикюветных треков, пластиковой посуды, флаконов-диспенсеров от белковых и липидных загрязнений, красителей.  Поставляется в форме концентрата, объемом 1000 мл, рабочее разведение 1:50 | шт | 1 |
| 27 | Смесь для очистки и обезжиривания | Смесь для очистки и обезжиривания стекол многократного применения.  Флакон 1 л рассчитан на не менее, чем 5000 стёкол | л | 4 |
| 28 | Раствор бриллиантового крезилового синего для окраски ретикулоцитов | Краситель для окраски ретикулоцитов суправитальным пробирочным методом. Краситель представляет собой 1% раствор бриллиантового крезилового синего в физрастворе. Флакон емкостью не менее 50 мл из матового полиэтилена с цветной крышкой, с этикеткой сине-черного цвета. Раствор готов к использованию,  Количество определений-не менее 500. | фл | 3 |
| 29 | Игла двусторонняя, зеленая, 21G | Игла двусторонняя для забора крови.  Материал иглы – нержавеющая сталь, силиконизированное покрытие иглы;  Наличие двух пластиковых футляров, снабженных этикеткой с перфорацией, предотвращающей повторное использование;  наличие на этикетке знака стерильности, размера иглы и срока годности;  наличие гибкого клапана из каучука на конце иглы, направляемом к пробирке (предназначен для предотвращения обратного тока крови);  двойной косоугольный срез и тройная копьевидная заточка лазером с сагиттального конца иглы;  Наличие резьбы на канюле для ввинчивания иглы в иглодержатель;  Размер иглы не более 21G\*1 1/2"" (0,8\*38 мм),  цветовая кодировка – зеленая;  Групповая упаковка – не менее 100 шт. в картонной коробке.  На этикетке групповой упаковки содержится информация о сроке годности, дате изготовления, номере лота, размере изделия, условиях хранения, импортере (для иностранного товара); знак стерильности и способ стерилизации, знак однократности применения, номер регистрационного удостоверения; наличие надписи: «Апирогенно», «Нетоксично».  Продукция должна быть зарегистрирована на территории РФ, обязательно наличие регистрационного удостоверения в составе заявки. | шт | 1300 |
| 30 | Игла двусторонняя, черная, 22G | Игла двусторонняя для забора крови.  Материал иглы – нержавеющая сталь, силиконизированное покрытие иглы;  Наличие двух пластиковых футляров, снабженных этикеткой с перфорацией, предотвращающей повторное использование;  наличие на этикетке знака стерильности, размера иглы и срока годности;  наличие гибкого клапана из каучука на конце иглы, направляемом к пробирке (предназначен для предотвращения обратного тока крови);  двойной косоугольный срез и тройная копьевидная заточка лазером с сагиттального конца иглы;  Наличие резьбы на канюле для ввинчивания иглы в иглодержатель;  Размер иглы не более 22G\*1 1/2"" (0,7\*38 мм),  цветовая кодировка – черная;  Групповая упаковка – не менее 100 шт. в картонной коробке.  На этикетке групповой упаковки содержится информация о сроке годности, дате изготовления, номере лота, размере изделия, условиях хранения, импортере (для иностранного товара); знак стерильности и способ стерилизации, знак однократности применения, номер регистрационного удостоверения; наличие надписи: «Апирогенно», «Нетоксично».  Продукция должна быть зарегистрирована на территории РФ, обязательно наличие регистрационного удостоверения в составе заявки. | шт | 200 |
| 31 | Игла-бабочка с луер-адаптером с резьбой, 22G | Игла-бабочка, соединенная с луер-адаптером с резьбой, для безопасного взятия проб крови в вакуумные пробирки.  Материал иглы-бабочки - нержавеющая сталь, силиконизированное покрытие иглы;  игла-бабочка снабжена широкими «крылышками» для удобства фиксации, на которые нанесена цветовая кодировка размера иглы (цвет черный);  Размер иглы-бабочки не более 22G\*3/4 (0,7\*19 мм).  Длина прозрачного катетера из апирогенного материала, соединяющего иглу-бабочку с луер-адаптером не менее 185 мм и не более 190 мм.  Луер-адаптер снабжен иглой с гибким клапаном из каучука, для безопасного взятия крови;  Индивидуальная стерильная упаковка;  групповая упаковка – не менее 100 шт. в картонной коробке.  На этикетке групповой упаковки содержится информация о сроке годности, дате изготовления, номере лота, размере изделия, условиях хранения, импортере (для иностранного товара); знак стерильности и способ стерилизации, знак однократности применения, номер регистрационного удостоверения; наличие надписи: «Апирогенно», «Нетоксично».  Продукция должна быть зарегистрирована на территории РФ, обязательно наличие регистрационного удостоверения в составе заявки. | шт | 100 |
| 32 | Ренампластин | Реагент предназначен для определения протромбинового времени (ПВ) в плазме венозной крови и расчета протромбинового отношения (ПО), протромбинового индекса (ПИ) и Международного Нормализованного Отношения (МНО), а также для определения протромбина по Квику в % от нормы.  Определение протромбинового времени – это высокочувствительный скрининговый тест, который выявляет нарушения во внешнем и общем пути свертывания крови (ф. II, V, VII и X) и рекомендуется для:  мониторинга терапии непрямыми антикоагулянтами;  диагностики наследственных и приобретенных коагулопатий;  диагностики заболеваний печени.  Набор предназначен для работы на всех типах полуавтоматических и автоматических коагулометров и ручным методом.  Принцип метода:  При добавлении к цитратной плазме избытка тканевого тромбопластина и ионов кальция время образования сгустка фибрина зависит только от активности факторов внешнего и общего пути коагуляции: I, II, V, VII, X.  Ренампластин – водносолевой экстракт высушенной ацетоном ткани головного мозга кролика, стабилизированный и лиофилизированный в присутствии хлорида кальция.  Состав набора:  ПГ-5/1: Ренампластин, лиофильно высушенный – объем после восстановления 8,0 мл/флакон – 10 флаконов.  Упаковка - 10 флаконов (1 фл. - 8 мл). | набор | 2 |
| 33 | Набор реагентов для определения концентрации гемоглобина | Набор реагентов для определения концентрации гемоглобина  Реагент 1-200 мл, Калибр.- 2,5 мл, Конеч. объём реагента- 2 л  Количество определений зависит от характеристик биохимического анализатора и объёма кюветы измерительного оборудования.  Исследуемый материал: Цельная кровь.  Метод: гемиглобинцианидный метод Драбкина; по конечной точке; для ФЭК и полуавтоматических анализаторов.  Длина волны: 540 нм (520-560 нм).  Линейность от 40 до 180 г/л.  Чувствительность: не более 5 г/л  Срок годности набора: 12 месяцев при +(18-25)ºС. Реагент 1 (Монореагент): фосфорнокислый однозамещённый калий 10 ммоль/л, рН 7,35; феррицианид калия 6,1 ммоль/л; ацетонциангидрин 11,2 ммоль/л; 10-ти кратный концентрат.  Калибратор – калибровочный раствор гемоглобина с концентрацией 120 г/л. | шт | 2 |
| 34 | Набор реагентов для определения концентрации общего холестерина | Количество определений зависит от характеристик биохимического анализатора и объёма кюветы измерительного оборудования.  Исследуемый материал: Сыворотка крови.  Метод: реакция Триндера; CHOD-PAP; энзиматический, колориметрический; по конечной точке; для полу- и автоматических анализаторов и ФЭК.  Длина волны: 500 (490-520) нм.  Линейность от 0,5 до 25,8 ммоль/л.  Чувствительность: от 0,3 ммоль/л.  Срок годности набора: 12 месяцев при +(2-8)ºС. Реагент 1: фосфатный буфер 100 ммоль/л, рН 6,50; фенол 20 ммоль/л.  Реагент 2 (лиофилизат): холестериноксидаза 20 Ед/л, холестеринэстераза 40 Ед/л; пероксидаза 500 Ед/л; 4-аминоантипирин 0,2 ммоль/л.  Калибратор: калибровочный раствор холестерина 5,17 ммоль/л.  Состав набора: Реагент 1-500 мл; Реагент 2-2фл; Калибр.-3 мл | шт | 3 |
| 35 | Набор реагентов для определения содержания глюкозы (без депротеинизации) (ГЛЮКОЗА) | Набор реагентов для определения концентрации глюкозы  Реагент 1 -1000 мл; Реагент 2 - 4 фл.; Калибратор - 5 мл  Исследуемый материал: Сыворотка или плазма крови.  Метод: реакция Триндера; GOD-PAP; по конечной точке; для полу- и автоматических анализаторов и ФЭК.  Длина волны: 500 нм (490-540 нм).  Линейность от 1 до 30 ммоль/л.  Чувствительность: не более 0,5 ммоль/л.  Срок годности набора: 18 месяцев при +(2-8)ºС.  Реагент 1 (буферный раствор): фосфатный буфер 100 ммоль/л; рН 7,80;фенол 11 ммоль/л.  Реагент 2 (лиофилизированная смесь ферментов, хромогенов и стабилизаторов): глюкозооксидаза 30000 ед/л; пероксидаза 1800 Ед/л; 4-аминоантипирин 0,016 ммоль/л.  Калибратор: калибровочный раствор глюкозы 10 ммоль/л.  Количество определений зависит от характеристик биохимического анализатора и объёма кюветы измерительного оборудования. | шт | 3 |
| 36 | Набор контрольных суспензий лейкоцитов | Набор контрольных суспензий лейкоцитов предназначен для контроля правильности и воспроизводимости подсчета лейкоцитов на гематологических анализаторах и в счетной камере Горяева. Набор «Л-контроль» содержит 10 флаконов контрольной суспензии лейкоцитов.  Набор содержит два уровня концентрации:  5 флаконов с низким уровнем концентрации.  5 флаконов с нормальным уровнем концентрации.  Средние значения концентраций лейкоцитов и контрольные пределы (Х±2S) указаны в паспорте набора. Контрольная суспензия лейкоцитов расфасована в полипропиленовые флаконы по 2,5 мл. Значения концентрации в суспензии соответствуют концентрации в крови человека. Контрольная суспензия готова к использованию. Перед работой суспензию следует тщательно перемешать на устройстве для перемешивания или вручную.  Срок годности не более 12 месяцев  Температура хранения - 10ºС — 25ºС  Срок хранения после вскрытия флакона - не более 14 дней  При хранении флаконы должны быть плотно закрыты и находиться в вертикальном положении. Замораживание не допускается! | набор | 1 |
| 37 | Набор контрольных растворов гемоглобина | Набор контрольных растворов гемоглобина предназначен для проведения контроля правильности и воспроизводимости результатов определения концентрации гемоглобина унифицированным гемиглобинцианидным методом. Контрольный раствор гемоглобина расфасован во флаконы из полипропилена по 2,5 мл. Набор содержит 10 флаконов контрольного раствора гемоглобина.  5 флаконов с нормальным уровнем концентрации (норма)  4 флакона с низким уровнем концентрации (патология)  1 флакон — калибратор (концентрация гемоглобина 150 г/л)  Коэффициент вариации результатов измерения концентрации гемоглобина - не более 2%  Межфлаконная вариация - не более 2%  Допустимый разброс результатов определения концентрации гемоглобина в разных наборах одной серии - не более 2%  Количество исследований из одного флакона - не менее 100  Срок хранения набора 12 месяцев  Температура хранения 2ºС — 25ºС  Срок хранения после вскрытия флакона не более 14 дней | набор | 1 |
| 38 | Набор контрольных суспензий эритроцитов | Набор контрольных суспензий эритроцитов предназначен для контроля правильности и воспроизводимости подсчета эритроцитов на гематологических анализаторах и в счетной камере Горяева. Набор «Эр-контроль» содержит 10 флаконов контрольной суспензии эритроцитов.  Набор содержит два уровня концентрации:  5 флаконов с низким уровнем концентрации.  5 флаконов с нормальным уровнем концентрации.  Средние значения концентраций эритроцитов и контрольные пределы (Х±2S) указаны в паспорте набора. Контрольная суспензия эритроцитов расфасована в полиэтиленовые флаконы по 2,5 мл. Суспензия готова для подсчета в камере Горяева (разведена в 200 раз относительно концентрации эритроцитов в крови). При подсчете эритроцитов на гематологических анализаторах приготовление разведений следует производить согласно инструкции по применению набора «Эр-контроль»  Срок годности не более 12 месяцев  Температура хранения - 10ºС — 25ºС  Срок хранения после вскрытия флакона - не более 14 дней  При хранении флаконы должны быть плотно закрыты и находиться в вертикальном положении. Замораживание не допускается! | набор | 1 |
| 39 | Набор реагентов для подсчета форменных элементов крови в камере Горяева | Набор реагентов для подсчета форменных элементов крови в камере Горяева. Состав набора: 1) Реагент для подсчета тромбоцитов: бесцветная прозрачная жидкость, представляющая собой раствор оксалата аммония. Флакон, емкостью 0,5 л. Количество определений - 125. 2) Реагент для подсчета эритроцитов: бесцветная прозрачная жидкость, представляющая собой раствор сернокислого натрия. Флакон, емкостью 0,5 л.  Количество определений - 125.  3) Реагент для подсчета лейкоцитов: прозрачная жидкость голубого цвета, представляющая собой раствор метиленового синего в уксусной кислоте. Флакон, емкостью 0,5 л. Количество определений - 1250.  Набор готов к использованию. | упак | 2 |
| 40 | Скарификатор | Скарификатор-копье это пластина с копьем изготовленная из холодно-катанной и высоко-нагартованной нержавеющей ленты в соответствии с медицинскими требованиями, длина копья 3,0±0,7 мм.(для взрослых). Предназначен для прокалывания кожи пальца при взятии проб крови на клинические и другие анализы (крови) в лечебно-профилактических учреждениях. | шт | 1000 |
| 41 | 1-канальный механический дозатор 1-5 мл | Количество каналов - 1  Диапазон дозирования - 1000-5000 мкл  Дискретность - 50 мкл | шт | 1 |
| 42 | Стекло покровное | Стекло покровное из гидролитического стекла I класса не допускающего образования блистеров и трещинок, без искажений при изучении образца, устойчивы к воде, гидролитичны по классу 1, способность поглощать ультрафиолет. Коэффициент светопропускания при толщине стекла 0,15мм - tVD65 in % (d=0,15 mm) = 91,7 ± 0,3%. Индексы преломления ne (l = 546.1 nm): 1.5255 ± 0.0015,nD (l = 589.3 nm): 1.5230± 0.0015. Упакованы в пластиковый контейнер, который запаян в фольгу  Размеры:  Длина 50 мм. Допуск ±1 мм  Ширина 24 мм. Допуск ±1 мм  Упаковка: не более 100 шт/уп. | упак | 6 |
| 43 | Стекло предметное | Стекла предметные имеют шлифованный по углом 90 градусов край и двустороннюю матовую полосу шириной 20 мм для маркировки.  Размер:  Длина 75,0 мм. Допуск ±1 мм  Ширина 25,0. Допуск ±1 мм  Толщина 1,0. Допуск ± 0,1 мм  Изготовлены из высококачественного сырья. Стёкла устойчивы к воздействию химических реагентов, традиционно применяемых в лаборатории.  Количество в уп.: не менее 50 шт.  Характер упаковки: коробка из плотного картона, запакованная в прозрачный полиэтилен. Внутри коробки стекла упакованы блоком в прозрачный полиэтилен. | упак | 6 |
| 44 | Гематоксилин Майера | Гематоксилин Майера – краситель для цитологии и гистологии, окраска препаратов с последующим докрашиванием эозином, предназначен для избирательного окрашивания ядер клеток в синий или сине-сиреневый цвет. Представляет собой водный раствор гематоксилина, хлоралгидрата, квасцов и йодноватого калия, готовый к применению, для многократного использования.  Раствор сухого красителя гематоксилина 0,1% в смеси с хлоралгидратом, алюмокалиевыми квасцами, йоднокислым калием - 1 флакон объемом 250 мл.  Упаковка из матового полиэтилена с цветной крышкой, этикетка сине-черного цвета на русском языке.  Исследуемый материал: мазки крови и костного мозга.  Условия хранения: при температуре от 0 до +25°С в закрытых вентилируемых помещениях, не допуская воздействия прямых солнечных лучей.  Срок годности - 1 год с даты производства, указанной на этикетке набора.  Флакон рассчитан на 250 исследуемых проб | флак | 2 |

**Наличие документации:** Декларация о соответствии, Регистрационное удостоверение, Сертификат соответствия.

**Срок и порядок оплаты товара:** Оплата Товара производится Покупателем путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика в течение 30 дней после принятия Товара Покупателем в полном объеме, подписания Сторонами товарной накладной формы ТОРГ-12, счета, счет-фактуры.

**Сроки поставки товара:** в течение 3 (трех) месяцев с даты заключения Сторонами настоящего Договора.

**Работа контрагента в АСЗ «Электронный ордер» -Да**

**КОТИРОВОЧНАЯ ЗАЯВКА на Извещение №41-2019\_\_\_\_\_\_\_\_**

**НУЗ «Отделенческая больница на ст. Волховстрой ОАО «РЖД»**

«\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_20\_\_г.

**Кому:** Негосударственное учреждение здравоохранения «Отделенческая больница на станции Волховстрой открытого акционерного общества «Российские железные дороги»; сокращенное официальное наименование Учреждения: (НУЗ «Отделенческая больница на ст. Волховстрой ОАО «РЖД»).

Процедура закупки проводится в соответствии с положением о закупке товаров, работ и услуг для нужд негосударственных учреждений здравоохранения ОАО «РЖД», утвержденного приказом Центральной дирекции здравоохранения ОАО «РЖД» от 02 апреля 2018г. № ЦДЗ-35, размещенном на сайте учреждения: **www.ob-volhovstroy.ru**

**Адрес:** 187401, Ленинградская обл., г. Волхов, ул. Воронежская, д.1.

**Тел.**: (813-63) 7-22-27 (приемная), (813-63) 6-28-44 (экономический отдел).

**Факс:** (81363) 6-22-27.

**E-mail**: [nuz.ob.volhov@bk.ru](mailto:nuz.ob.volhov@bk.ru)

Уважаемый Руководитель!

Мы, \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, *(наименование участника запроса котировок)*

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

*(должность, Ф.И.О.)*

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

*(реквизиты документа, подтверждающие полномочия)*

на основании Вашего извещения о проведении запроса котировок сообщаем о своем согласии исполнить условия Договора на поставку \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, указанные в Извещении № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ о проведении запроса котировок от «\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_20\_\_г.

1. Место нахождения юридического лица участника запроса котировок: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, телефон: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, факс:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, e-mail:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.

2. Банковские реквизиты участника запроса котировок:

Расчетный счет \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;

Корреспондентский счет\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;

Код БИК \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;

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

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

ОГРН \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.

3. Предлагаемая общая стоимость Товара (работ, услуг) составляет:

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_рублей \_\_\_\_\_\_\_копеек *(прописать цифрами и прописью)* с учетом стоимости комплектующих и запасных частей по всем единицам Товара, транспортных расходов Поставщика по доставке Товара Покупателю, а также любых других расходов, которые возникнут или могут возникнуть у Поставщика в ходе исполнения Договора. НДС есть/нет.

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

4. Наименование и стоимость оказываемой услуги:

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Наименование** | **Ед. изм.** | **Кол-во, шт.** | **Цена за ед. без**  **НДС, руб.** | **НДС,**  **%** | **Цена за ед. с НДС, руб.** | **Сумма НДС, руб.** | **Стоимость вкл. НДС, руб.** |
| 1 |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  | **ИТОГО:** | | | | | | |  |

**Условия исполнения договора:**

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

Товар, заявленный к поставке, должен соответствовать по качеству и техническим характеристикам Сертификатам Соответствия, декларациям соответствия (если предусмотрено).

**Место поставки товара:** 187401, Ленинградская обл., г. Волхов, ул. Воронежская, д.1.

**Сроки поставки товара:** в течение 3 (трех) месяцев с даты заключения Сторонами настоящего Договора.

**Условия поставки товара:**

* поставляемый по настоящему Договору Товар является новым и не был в эксплуатации;
* поставляемый по настоящему Договору Товар находится у него во владении на законном основании, свободен от прав третьих лиц, не заложен и не находится под арестом;
* соответствует современному уровню техники, российским и международным стандартам, существующим для данного рода Товара на момент исполнения настоящего Договора;
* при производстве Товара были применены качественные материалы, и было обеспечено надлежащее техническое исполнение;
* качество и комплектность Товара обеспечивают нормальную и бесперебойную работу Товара в течение всего заявленного нормативного срока службы, полностью отвечают условиям настоящего Договора, техническим условиям на соответствующий вид Товара;
* транспортировка Товара производится в строгом соответствии с установленными правилами и стандартами, применяемыми для данного рода Товара;
* поставка товара осуществляется согласно заявке от Покупателя, направленной посредством автоматизированной системы заказов «Электронный ордер».

**Стоимость товара составляет:**

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_(\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_) рублей \_\_\_\_\_\_ копеек, включая

**Стоимость товара включает:** все расходы на доставку товара, страхование, уплату налогов, таможенных пошлин, сборов и других обязательных платежей, проведению инструктажа работников Покупателя.

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

**Срок и порядок оплаты товара:**

Оплата Товара производится Покупателем путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика в течение 30 дней после принятия Товара Покупателем в полном объеме, подписания Сторонами товарной накладной формы ТОРГ-12, счета, счет-фактуры..

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

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

Настоящей заявкой подтверждаем, что против \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

*(наименование Участника закупки)*

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

Настоящей заявкой подтверждаем, что у \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

*(наименование Участника закупки)*

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

* у руководителя, членов коллегиального исполнительного органа или главного бухгалтера юридического лица − участника закупки отсутствуют судимости за преступления в сфере экономики (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,
* имеются исключительные права на результаты интеллектуальной деятельности, если в связи с исполнением договора заказчик приобретает права на такие результаты,
* и заказчиком процедуры закупки отсутствует конфликт интересов, под которым понимаются случаи, при которых руководитель заказчика и, член экспертной группы, член комиссии, лицо, ответственное за организацию конкурентной процедуры, состоят в браке с физическими лицами, являющимися выгодоприобретателями, единоличным исполнительным органом хозяйственного общества (директором, генеральным директором, 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.

В случае, если наши предложения будут признаны лучшими, мы берем на себя обязательства подписать договор в соответствии с требованиями Извещения и условиями наших предложений в течение 15 (пятнадцати) календарных дней.

Сообщаем, что для оперативного уведомления нас по вопросам организационного характера и взаимодействия с Заказчиком нами уполномочен \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

*(Ф.И.О., телефон сотрудника)*

Все сведения о проведении запроса котировок просим сообщать уполномоченному лицу.

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

*(должность подписавшего) (подпись) (фамилия, инициалы)*

**АНКЕТА УЧАСТНИКА РАЗМЕЩЕНИЯ ЗАКАЗА**

|  |  |
| --- | --- |
| **1.Полное и сокращенное наименования организации и ее организационно-правовая форма**  *(на основании Учредительных документов установленной формы (устав, положение, учредительный договор), свидетельства о государственной регистрации, свидетельства о внесении записи в единый государственный реестр юридических лиц)*  **Ф.И.О. участника размещения заказа – физического лица** |  |
| **2.Регистрационные данные:**  Дата, место и орган регистрации юридического лица, регистрации физического лица в качестве индивидуального предпринимателя *(на основании Свидетельства о государственной регистрации)*  **Паспортные данные для участника размещения заказа – физического лица** |  |
| **3.** |  |
| 3.1. Номер и почтовый адрес Инспекции Федеральной налоговой службы, в которой участник размещения заказа зарегистрирован в качестве налогоплательщика |
| 3.2.ИНН, КПП, ОГРН, ОКПО участника размещения заказа | ИНН  КПП  ОГРН  ОКПО |
| **4. Юридический адрес/место жительства участника размещения заказа** | Страна Россия |
| Адрес: |
| **5. Почтовый адрес участника размещения заказа** | Страна Россия |
| Адрес: |
| Телефон: |
| Факс: |
| **6.Банковские реквизиты *(может быть несколько)*:** |  |
| 6.1. Наименование обслуживающего банка |  |
| 6.2. Расчетный счет |  |
| 6.3. Корреспондентский счет |  |
| 6.4. Код БИК |  |
| **7.Сведения о выданных участнику размещения заказа лицензиях, необходимых для выполнения обязательств по контракту** *(указывается лицензируемый вид деятельности, реквизиты действующей лицензии, наименование территории на которой действует лицензия)* |  |

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

Участник размещения заказа

(уполномоченный представитель) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  (подпись)

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

(подпись)

М.П.

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

(должность подписавшего (подпись) (фамилия, инициалы) (для юридического лица))

ПРОЕКТ ДОГОВОРА

**Договор № \_\_\_\_**

**поставки товара**

**г. \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ «\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_ 20\_\_\_ г.**

**Негосударственное учреждение здравоохранения «Отделенческая больница на станции Волховстрой открытого акционерного общества «Российские железные дороги»** (сокращенное наименование НУЗ «Отделенческая больница на ст. Волховстрой ОАО «РЖД»), именуемое далее «Покупатель», в лице и.о. главного врача \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, действующего на основании \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, с одной стороны, и \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, именуемое далее «Поставщик», в лице \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, (сокращенное \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_) действующего на основании \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, с другой стороны, именуемые далее совместно «Стороны», заключили настоящий Договор о нижеследующем:

**1. Предмет Договора**

1.1. Поставщик обязуетсяпередать Покупателю в установленный Договором срок

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (далее – Товар) в соответствии со Спецификацией (Приложение №1), а Покупатель обязуется принять и оплатить Товар.

1.2. Срок поставки Товара:

*Вариант 1. конкретная дата: до «\_\_\_»\_\_\_\_\_\_\_\_ , или порядок ее определения.*

*или*

*Вариант 2. определяется в Графике поставки (Приложение № 2).*

1.3.Поставка Товара осуществляется: на склад Покупателя, расположенный по адресу:187401, Ленинградская область, г. Волхов, ул. Воронежская, д.1.

1.4. Время поставки: в рабочие дни с 8:00 до 16:00.

**2. Стоимость и порядок оплаты**

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

2.2. Оплата Товара производится Покупателем путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика в следующем порядке:

2.2.1. Оплата Товара производится Покупателем в течение 30 (тридцати) календарных дней после принятия Товара Покупателем в полном объеме и подписания Сторонами товарной накладной формы (ТОРГ-12) путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика.

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

**3. Права и обязанности Сторон**

**3.1. Поставщик обязан:**

3.1.1. В сроки, установленные настоящим Договором, осуществлять поставку Товара в количестве, предусмотренном Спецификацией, и передачу его Покупателю на условиях настоящего Договора.

Поставщик обязан осуществлять поставку товаров в количестве, указанном в заявке покупателя, направленной посредством автоматизированной системы заказов «Электронный ордер».

3.1.2. Предоставить на Товар техническую документацию, паспорт с инструкцией по эксплуатации и/или электронные схемы с указанием параметров основных элементов, техническое описание конструкции с указанием основных технических данных на русском языке, сертификат соответствия Госстандарта России или иные документы, необходимые для эксплуатации Товара по назначению.

3.1.3. При отгрузке Товара передать Покупателю подлинники следующих документов:

товарную накладную формы (ТОРГ-12);

счет – фактуру. ЕСЛИ ЕСТЬ НДС!

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

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

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

**3.2. Покупатель обязан:**

3.2.1. Покупатель обязан предоставлять Поставщику заявки на товар в электронном виде посредством автоматизированной системы заказов «Электронный ордер».

Произвести необходимые подготовительные работы для приемки Товара, а именно: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.

3.2.2. Обеспечить проверку при приемке Товара по количеству качеству и комплектности.

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

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

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

**4. Условия поставки**

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

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

номер Договора;

номер товарной накладной формы (ТОРГ-12);

наименование Товара;

упаковочный лист;

дату отгрузки;

количество мест;

вес нетто и вес брутто.

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

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

**5. Комплектность, качество и гарантии**

5.1. Поставщик гарантирует, что:

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

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

- соответствует современному уровню техники, российским и международным стандартам, существующим для данного рода Товара на момент исполнения настоящего Договора;

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

- качество и комплектность Товара обеспечивают нормальную и бесперебойную работу Товара в течение всего заявленного нормативного срока службы, полностью отвечают условиям настоящего Договора, техническим условиям на соответствующий вид Товара;

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

5.2. Срок годности Товара на момент поставки должен быть не менее 60%. Поставка Товара с остаточным сроком годности менее 50% возможно только по соглашению Сторон.

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

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

**6. Упаковка и маркировка**

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

**7.Переход права собственности**

7.1. Право собственности на Товар и риск случайной гибели или случайного повреждения Товара переходят от Поставщика к Покупателю с момента подписания Сторонами товарной накладной формы ТОРГ-12.

**8. Ответственность Сторон**

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

8.2. В случае просрочки поставки Товара Покупатель вправе требовать от Поставщика уплаты неустойки из расчета 0,02 % от стоимости не поставленного в срок Товара за каждый день просрочки.

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

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

- возмещения Покупателю убытков, вызванных таким отказом;

- возврата всех уплаченных Покупателем по настоящему Договору денежных сумм;

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

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

0,02% 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;

0,01% от стоимости неисправных деталей или узлов Товара за каждый день просрочки. Данная мера ответственности применяется в случае, если наличие таких недостатков (неисправностей) 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 Поставщик за свой счет обязуется устранить все недостатки Товара в течение 14 (четырнадцати) календарных дней с даты поставки Товара. Покупатель в этом случае может, но не обязан, при обнаружении недостатков Товара подписать товарную накладную формы ТОРГ-12 с соответствующими оговорками. В случае неисполнения Поставщиком обязанности по устранению всех недостатков в указанный срок, Покупатель вправе в одностороннем порядке соразмерно уменьшить цену Товара или удержать с Поставщика сумму своих расходов на устранение недостатков Товара.

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

8.8. 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.

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

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

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

**9. Обстоятельства непреодолимой силы**

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

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

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

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

**10. Разрешение споров**

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

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

10.3. В случае если споры не урегулированы Сторонами путем переговоров и в претензионном порядке, то они передаются заинтересованной Стороной в Арбитражный суд г. Санкт-Петербург и Ленинградской области в соответствии с действующим законодательством РФ.

**11. Налоговая оговорка**

11.1. Поставщик гарантирует, что:

- зарегистрирован в ЕГРЮЛ надлежащим образом;

- его исполнительный орган находится и осуществляет функции управления по месту регистрации юридического лица, и в нем нет дисквалифицированных лиц;

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

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

- является членом саморегулируемой организации, если осуществляемая по договору деятельность требует членства в саморегулируемой организации;

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

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

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

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

- отражает в налоговой отчетности по НДС все суммы НДС, предъявленные Покупателю;

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

11.2. Если Поставщик нарушит гарантии (любую одну, несколько или все вместе), указанные в пункте 11.1. настоящего раздела, и это повлечет:

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

11.3. Поставщик в соответствии со ст. 406.1. Гражданского кодекса Российской Федерации, возмещает Покупателю все убытки последнего, возникшие в случаях, указанных в пункте 11.2. настоящего раздела. При этом факт оспаривания или не оспаривания налоговых доначислений в налоговом органе, в том числе вышестоящем, или в суде, а также факт оспаривания или не оспаривания в суде претензий третьих лиц не влияет на обязанность Исполнителя (Поставщика) возместить имущественные потери.

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

**и его расторжения**

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

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

12.3. Договор может быть расторгнут в случае неисполнения Поставщиком требования, предусмотренного пунктом 3.1.5 настоящего Договора.

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

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

12.6. Датой уведомления в целях настоящего Договора признается дата вручения Поставщику соответствующего извещения под расписку (при направлении извещения курьером), либо дата вручения Поставщику заказной корреспонденции почтовой службой, либо дата отметки почтовой службы на заказной корреспонденции об отсутствии (выбытии) Поставщика по указанному в настоящем Договоре или сообщенному в порядке, установленном пунктом 15.3 Договора.

**13. Антикоррупционная оговорка**

13.1. При исполнении своих обязательств по настоящему Договору Стороны, их аффилированные лица, работники или посредники не выплачивают, не предлагают выплатить и не разрешают выплату каких-либо денежных средств или ценностей, прямо или косвенно, а также не оказывают, не предлагают оказать и не разрешают оказание каких-либо услуг, прямо или косвенно, любым лицам для оказания влияния на действия или решения этих лиц с целью получения каких-либо неправомерных преимуществ или для достижения иных неправомерных целей.

13.2. При исполнении своих обязательств по настоящему Договору, Стороны, и аффилированные лица, работники или посредники не осуществляют действия, квалифицируемые применимым для целей настоящего Договора законодательством как дача взятки, получение взятки, коммерческий подкуп, а так же иные действия, нарушающие требования применимого законодательства Российской Федерации и международных правовых актов в сфере предупреждения и противодействия коррупции.

13.3. В случае возникновения у одной из Сторон подозрений, что произошло или могло произойти нарушение каких-либо положений пунктов 13.1, 13.2 настоящего Договора, эта Сторона обязуется уведомить о возникновении таких подозрений другую Сторону в письменной форме. В тексте уведомления Сторона обязана сослаться на известные ей факты или предоставить материалы, достоверно подтверждающие или дающие основание предполагать, что произошло или может произойти нарушение каких-либо положений пунктов 13.1, 13.2 настоящего Договора другой Стороной, её аффилированными лицами, работниками или посредниками.

13.3.1.Каналы уведомления Покупателя о нарушениях каких-либо положений пунктов 13.1, 13.2 настоящего Договора:

тел. (813-63) 7-22-27;

электронная почта: [nuz.ob.volhov@bk.ru](mailto:nuz.ob.volhov@bk.ru)

Каналы уведомления Поставщика о нарушениях каких-либо положений пунктов 13.1, 13.2 настоящего Договора:

тел.\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_;

электронная почта: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

13.4. Сторона, получившая уведомление о нарушении каких-либо пунктов 13.1, 13.2 настоящего Договора, обязана рассмотреть такое уведомление и сообщить другой Стороне о результатах его рассмотрения в течение 10 (десяти) рабочих дней с даты получения письменного уведомления.

13.5. Стороны гарантируют осуществление надлежащего разбирательства по фактам нарушения положений пунктов 13.1, 13.2 настоящего Договора с соблюдением принципов конфиденциальности, а так же 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 выявленных фактах нарушения положений пунктов 13.1, 13.2 настоящего Договора.

13.6. В случае подтверждения факта нарушения одной из Сторон положений пунктов 13.1, 13.2 настоящего Договора, другая Сторона имеет право расторгнуть настоящий Договор в одностороннем внесудебном порядке путём направления письменного уведомления не позднее, чем за 15 (пятнадцать) календарных дней до предполагаемой даты прекращения действия настоящего Договора.

13.7. В случае неполучения Стороной, направившей уведомление о нарушении положений пунктов 13.1, 13.2 настоящего Договора, информации о результатах рассмотрения такого уведомления в установленный пунктом 13.4 настоящего Договора срок, другая Сторона имеет право расторгнуть настоящий Договор в одностороннем внесудебном порядке путём направления письменного уведомления не позднее, чем за 1 (один) календарный месяц до предполагаемой даты прекращения действия настоящего Договора.

**14. Срок действия Договора**

14.1 Настоящий Договор вступает в силу с момента его заключения и действует до \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.2019 года, а в части взаиморасчетов до полного исполнения Сторонами своих обязательств по настоящему Договору.

**15. Прочие условия**

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

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

15.3. При изменении наименования, местонахождения, банковских реквизитов или реорганизации одной из Сторон она обязана письменно в двухнедельный срок после произошедших изменений сообщить другой Стороне о данных изменениях, кроме случаев, когда изменение наименования и реорганизация происходят в соответствии с указами Президента Российской Федерации и постановлениями Правительства Российской Федерации.

15.4. Все уведомления, сообщения, согласования в рамках исполнения настоящего Договора могут быть направлены другой стороне по электронному адресу, указанному в реквизитах настоящего договора. Документы, направляемые в отсканированном виде, содержащие печать и подпись стороны, в последующем должны быть направлены в оригинале по адресу, указанному получателем в реквизитах 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.

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

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

15.7. К настоящему Договору прилагаются:

15.7.1 Спецификация (приложение № 1);

15.7.2. График поставки (приложение № 2).

**16. Адреса и платёжные реквизиты Сторон**

|  |  |
| --- | --- |
| **Покупатель:**  НУЗ «Отделенческая больница на ст. Волховстрой ОАО «РЖД» | **Поставщик:** |
|  |  |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **От «Покупателя»:**  И.о. главного врача  НУЗ «Отделенческая больница  на ст. Волховстрой ОАО «РЖД» |  | **От «Поставщика»:** |
|  |  |  |
| **\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/** |  | **\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ /\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/** |

**М.П. М.П.**

Приложение № 1

к Договору №

от «\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 201\_г.

**Спецификация**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| № п/п | Наименование Товара /Производитель  /Страна производства | | Ед. изм. | Кол-во | Цена за ед. без НДС, руб. | НДС,%.  /НДС не облагает  ся | Цена за ед. с НДС, руб. | Сумма НДС, руб. | Стоимость вкл. НДС, руб. |
| 1 |  | |  |  |  |  |  |  |  |
|  | | ИТОГО: | | | | | | |  |
|  | |  | | | | | | |  |

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

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **От «Покупателя»:**  И.о главного врача  НУЗ «Отделенческая больница  на ст. Волховстрой ОАО «РЖД» |  | **От «Поставщика»:** |
|  |  |  |
| **\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/** |  | **\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ /\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/** |

Приложение №2

к договору № \_\_\_\_\_\_

от «\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 20\_\_г.

**График поставки**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| № п/п | Наименование Товара | Ед. изм. | Кол-во | Дата поставки | Время  час/мин | Стоимость вкл. НДС, руб./ НДС не облагается |
| 1 |  |  |  |  |  |  |
| 2 |  |  |  |  |  |  |
| 3 |  |  |  |  |  |  |
| ИТОГО: | | | | |  |  |

ИТОГО: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_) рублей \_\_\_\_\_\_ копеек,

*в том числе НДС \_\_\_% - \_\_\_\_\_ / или НДС не облагается*

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **От «Покупателя»:**  И.о. главного врача  НУЗ «Отделенческая больница  на ст. Волховстрой ОАО «РЖД» |  | **От «Поставщика»:** |
|  |  |  |
| **\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/** |  | **\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ /\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/** |
|  |  |  |
| **М.П.** |  | **М.П.** |