##### КОТИРОВОЧНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ

Запрос котировок № **23140505059/35**

на поставку реактивов и расходного материала для нужд клинико-диагностической лаборатории

**Заказчик:** Частное учреждение здравоохранения «Больница «РЖД-Медицина» города Рузаевка»; **сокращенное** официальное наименование учреждения: ЧУЗ «РЖД-Медицина» г. Рузаевка».

**Юридический адрес**: 431440, Россия, Республика Мордовия, г. Рузаевка, ул. Бедно-Демьяновская, д.15.

**E-mail**: guzubr@gmail.com, тел.: 8 (83451) 6-23-09 (секретарь).

**Контактное лицо**: экономист 1 категории – Пасагина Галина Николаевна, тел.: 8 (83451) 6-24-17.

заведующий лабораторией – Трунина Светлана Викторовна, тел.: 8(83451) 9-20-56

**Способ запроса**: запрос котировок в бумажной форме.

**Предмет запроса котировок**: на право заключения договора на поставку реактивов и расходного материала для нужд клинико-диагностической лаборатории.

**ОПИСАНИЕ ОБЪЕКТА ЗАКУПКИ**

Наименование товара: реактивы и расходный материал для нужд клинико-диагностической лаборатории.

Начальная (максимальная) сумма договора, не более - **960 279 (Девятьсот шестьдесят тысяч двести семьдесят девять) рублей 31 копейка** с учетом стоимости всех налогов и расходов.

Закупка производится в соответствии с требованиями Положения о закупке товаров работ, услуг для нужд частных учреждений здравоохранения ОАО «РЖД», утвержденного приказом Центральной дирекции здравоохранения от 5 марта 2021 г. № ЦДЗ-18, размещенного на сайте заказчика: www.nuz-ruzaevka.ru в разделе - Закупки.

**Условия исполнения договора:**

1. **Требования качества**:
2. 1) Поставленный Товар должен соответствовать требованиям стандартов по качеству, упаковке и маркировке, утвержденной нормативно-технической документацией.
3. а) Поставляемый товар должен иметь действующее регистрационное удостоверение установленного образца с приложением в соответствии с (п. 4 статьи 38 Федерального закона от 21 ноября 2011г. № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации»; Постановление Правительства Российской Федерации от 27 декабря 2012г. № 1416 «Об утверждении правил государственной регистрации медицинских изделий»).
4. б) Требование о наличии сертификатов/деклараций в отношении указанной продукции установлено и постановлением Правительства Российской Федерации от 01.12.2009 № 982 «Об утверждении единого перечня продукции, подлежащей обязательной сертификации, и единого перечня продукции, подтверждение соответствия которой осуществляется в форме принятия декларации о соответствии».
5. 2) Качество Товара подтверждается соответствием техническим характеристикам, описанию, фасовке и упаковке, указанным в котировочной документации.
6. 3) По количеству и качеству Товар должен полностью соответствовать котировочной документации.
7. 4) Поставляемый товар должен быть новым, т.е. который не был в употреблении, находиться у Поставщика на законных основаниях, быть свободным от прав третьих лиц, не заложен и не находиться под арестом.

**Квалификационные требования к участникам**:

2.1. участник должен иметь разрешительные документы на право осуществления деятельности, предусмотренной котировочной документацией.

В подтверждение наличия разрешительных документов участник в составе заявки представляет:

- действующие на момент подачи заявки лицензии на право осуществления деятельности в соответствии с предметом процедуры

- или иные разрешительные документы, предусмотренные законодательством Российской Федерации.

2.2. участник должен иметь опыт аналогичных поставок в 2020-2022 годах, стоимость которых составляет 2/3 стоимости от начальной (максимальной) цены договора, установленной в котировочной документации. При этом учитывается стоимость всех поставленных, выполненных, оказанных участником запроса котировок (с учетом правопреемственности) товаров, работ, услуг (по выбору участника запроса котировок).

Заказчик вправе обратиться к Поставщику с требованием предоставить подтверждение опыта аналогичных поставок, в том числе запросить:

- таблицу, содержащую сведения об опыте аналогичных поставок;

- копии накладных;

- копии исполненных договоров, стоимость которых составляет не менее 20 процентов начальной (максимальной) цены договора (цены лота), указанной в извещении, документации о закупке. При этом учитывается стоимость всех поставленных по предмету закупки товаров за период не более года до проведения настоящей закупки.

1. **Нормативные документы, согласно которым установлены требования:**

Документы предусмотренные законом или иными правовыми актами.

1. **Место поставки товара:** 431440, Россия, РМ, г. Рузаевка, ул. Бедно-Демьяновская, д.15
2. **Тара доставки**: поставка товара должна осуществляется в оригинальной заводской упаковке, обеспечивающей его сохранность. Упаковка товара должна обеспечивать защиту от воздействия механических, химических и климатических факторов во время транспортирования и хранения поставляемого товара.
3. **Стоимость товара должна включать Стоимость товаров должна включать:** Все расходы Поставщика, которые могут возникнуть в ходе исполнения договора, в том числе: на перевозку, страхование, уплата таможенных пошлин, налогов и других обязательных платежей.
4. **Сроки и условия поставки товаров:** поставка Товара должна осуществляется партиями с даты подписания договора и до полного исполнения договора. Объем и срок поставки каждой партии Товара определяется Заказчиком в форме заявки, направленной посредством автоматизированной системы заказов «Электронный ордер». С даты получения соответствующей заявки Поставщиком, Поставщик обязуется осуществить поставку указанного в заявке Товара в течение 15 (пятнадцати) рабочих дней.
5. **Стоимость товаров должна включать:** Все расходы Поставщика, которые могут возникнуть в ходе исполнения договора, в том числе: на перевозку, страхование, уплата таможенных пошлин, налогов и других обязательных платежей.
6. **Срок и условия оплаты:** Оплата Товара производится Покупателем путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика после принятия и поставки товара в течение 60 календарных дней.

В случае нарушения Поставщиком сроков предоставления комплекта отчётных документов, предусмотренного условиями договора, оплата поставленных товаров осуществляется в течение 90 (девяноста) календарных дней с даты предоставления комплекта документов.

1. **Особые условия:** в случае, если Участник подает котировочную заявку на Товар, являющийся аналогом, то данный Товар по техническим характеристикам не должен быть хуже, а по некоторым критериям даже лучше (либо аналогичным), чем те, которые были предложены Заказчиком в котировочной документации.
2. **Источник финансирования:** доходы, полученные от предпринимательской деятельности.
3. **Место подачи котировочных заявок:** 431440, Россия, РМ, г. Рузаевка, ул. Бедно-Демьяновская, д.15 ЧУЗ «РЖД-Медицина» г. Рузаевка».

**Срок начала подачи котировочных заявок: с 12:00 23.03.2023г. (время местное).**

**Срок окончания подачи котировочных заявок: до 15:00 30.03.2023г. (время местное).**

**Дата вскрытия конвертов: 15:00 30.03.2023г. (время местное).**

**Дата и время рассмотрения котировочных заявок:** 431440, Россия, РМ, г. Рузаевка, ул. Бедно-Демьяновская ЧУЗ «РЖД-Медицина» г. Рузаевка» **15:30 30.03.2023г. (время местное).**

**Дата и время подведения итогов котировочных заявок:** 431440, Россия, РМ, г. Рузаевка, ул. Бедно-Демьяновская ЧУЗ «РЖД-Медицина» г. Рузаевка» **16:00 30.03.2023г. (время местное).**

В случае необходимости согласования закупки с Куйбышевской дирекцией здравоохранения или Центральной дирекцией здравоохранения подведение итогов осуществляется по вышеуказанному адресу в тоже время на следующий рабочий день после получения согласования закупки.

1. **Участники:** запрос котировок проводится среди индивидуальных предпринимателей и юридических лиц, независимо от формы собственности.
2. **Антидемпинговые меры:** Антидемпинговые меры не предусмотрены.
3. **Обеспечение заявок:** Обеспечение заявок не предусмотрено.
4. **Обеспечение договора:** Обеспечение договора не предусмотрено.
5. **Информационное обеспечение:**
   1. Заказчик или организатор процедуры закупки вправе одновременно с размещением на официальном сайте извещения о проведении запроса котировок направить запрос котировок (извещение и котировочную документацию) не менее чем 3 участникам закупки, которые могут осуществить поставки необходимых товаров, выполнение работ, оказание услуг.
   2. Запрос котировок может направляться любым средством связи, при использовании которого можно получить подтверждение его получения, в том числе в электронной форме.
6. **Порядок подачи заявок:**

* Участник закупки может подать только одну заявку по одному лоту для участия в закупке. Если участник закупки подает более одной заявки по лоту, а ранее поданные им заявки по этому лоту не отозваны, все заявки такого участника закупки по лоту отклоняются.
* Заявки на участие в закупке действуют до момента заключения договора.
* Основанием для отказа в приеме заявки является истечение срока подачи заявок или несоответствие конверта с заявкой следующим требованиям: на конверте указываются наименование и номер закупки, на участие в которой подается заявка, номер лота, а также наименование, адрес и индивидуальный налоговый номер участника закупки.
* В случае размещения котировочной документации на электронной торгово-закупочной площадке (ЭТП) работа на данной площадке осуществляется в соответствии с регламентом работы электронной площадки, размещенным на ЭТП.
* Организатор процедуры закупки на ЭТП рассматривает только те заявки на участие в закупках, которые подписаны электронной подписью и направлены ему до наступления срока окончания подачи заявок.
* Организатор процедуры закупки на ЭТП вправе не рассматривать электронные документы, заверенные электронной подписью, если нарушены правила использования электронной подписи, установленные законодательством Российской Федерации, в том числе, если сертификат ключа подписи утратил силу, электронная подпись используется с превышением полномочий или устарели данные, представленные для выдачи сертификата ключа подписи (изменены реквизиты юридического/физического лица, полномочия должностного лица, которому выдан сертификат ключа подписи).
* При проведении запроса котировок проведение переговоров заказчика с оператором ЭТП и оператора ЭТП с участником запроса котировок не допускается в случае, если в результате этих переговоров создаются преимущественные условия для участия в запросе котировок и (или) условия для разглашения конфиденциальной информации.
* Проведение переговоров заказчиком или организатором процедуры закупки, членами комиссий с участником закупки в отношении заявок на участие в закупке, в том числе в отношении заявки, поданной таким участником, не допускается до выявления победителя закупки.
* ЭТП обеспечивает конфиденциальность информации и юридическую значимость электронного документооборота в соответствии с законодательством Российской Федерации и стандартами Российской Федерации.
* Ответственность за неполноту, недостоверность, изменение информации и документов, формируемых на ЭТП, за несоответствие указанных информации и документов требованиям, установленным законодательством Российской Федерации, а также за действия, совершенные на основании указанных информации и документов, несет лицо, имеющее право действовать от имени участника.
* Лица, аккредитованные на ЭТП, осуществляют обмен электронными документами только с использованием программно-аппаратных средств ЭТП в порядке, размещенном на сайте ЭТП.
* Лица, зарегистрированные на ЭТП, несут ответственность за сохранность закрытой части ключа усиленной квалифицированной электронной подписи и правильность эксплуатации системы криптографической защиты информации.
* Заказчик или организатор процедуры закупки принимает конверты с заявками до истечения срока подачи заявок, за исключением конвертов, на которых отсутствует необходимая информация, незапечатанных и поврежденных конвертов.
* По истечении срока подачи заявок конверты с заявками не принимаются. Конверт с заявкой, полученный заказчиком или организатором процедуры закупки по истечении срока подачи заявок по почте, не вскрывается и не возвращается.
* Участник закупки вправе изменить или отозвать свою заявку до истечения срока подачи заявок.
* Котировочная заявка должна включать цену за единицу (если указание цены за единицу предусмотрено котировочной документацией) и общую цену предложения. Участником должны быть указаны марки, модели, наименования предлагаемых товаров, работ, услуг.
* Цены необходимо приводить в рублях с учетом всех возможных расходов участника.
* Цены должны быть указаны с учетом НДС и без учета НДС.
* Для целей единообразного подхода к расчету сумм технического предложения суммы с учетом НДС необходимо рассчитывать следующим образом: цена единицы товаров, работ, услуг без учета НДС, округленная до двух знаков после запятой, умножается на количество, полученное значение округляется до двух знаков после запятой и умножается на 1,2 (либо иной коэффициент в зависимости от ставки НДС, применяемой в отношении участника).
* Котировочная заявка должна содержать все показатели и характеристики товаров, работ, услуг, условия исполнения договора, предусмотренные котировочной документацией и необходимые для рассмотрения и оценки котировочной заявки участника. Характеристики товаров, работ, услуг должны быть изложены таким образом, чтобы при рассмотрении и оценке заявок не допускалось их неоднозначное толкование, числовые показатели при описании характеристик товаров, работ, услуг должны быть указаны в абсолютных величинах. Все условия котировочной заявки участника понимаются заказчиком буквально, в случае расхождений показателей изложенных цифрами и прописью, приоритет имеют написанные прописью.
* Предложение участника о цене, содержащееся в котировочной заявке не должно превышать начальную (максимальную) цену договора (цену лота), установленную в котировочной документации (с учетом всех налогов). Если в документации указаны цены за единицу закупаемых товаров, работ, услуг, в техническом предложении должны быть указаны цены за единицу по каждому из предлагаемых участником товаров, работ, услуг. Цена за единицу, предложенная участником, не должна превышать цену за единицу, установленную в котировочной документации (с учетом всех налогов).

1. **Порядок направления запросов на разъяснение положений котировочной документации и предоставления разъяснений положений котировочной документации:**

* Участник закупки вправе направить заказчику 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.
* Запрос о разъяснении котировочной документации, полученный от участника позднее установленного срока, не подлежит рассмотрению.
* Запрос о разъяснении котировочной документации может быть направлен с момента размещения котировочной документации, извещения о проведении запроса котировок на сайтах и не позднее чем за 2 (два) рабочих дня до окончания срока подачи заявок на участие в запросе котировок.
* Заказчик запроса котировок обязан опубликовать разъяснения на официальном сайте не позднее 3-х дней со дня предоставления разъяснений.
* В любое время, но не позднее, чем за 1 (один) день до окончания срока подачи котировочных заявок, могут быть внесены дополнения и изменения в извещение о проведении запроса котировок и(или) в котировочную документацию.
* Дополнения и изменения, внесенные в котировочную документацию, размещаются на сайтах в день принятия решения о внесении изменений.
* В случае внесения изменений в извещение о проведении запроса котировок и(или) котировочную документацию позднее чем за 2 (два) дня до даты окончания подачи заявок, заказчик обязан продлить срок подачи котировочных заявок таким образом, чтобы со дня размещения на сайтах внесенных в извещение о проведении запроса котировок и(или) котировочную документацию изменений до даты окончания срока подачи заявок оставалось не менее 5 (пяти) дней, либо, если в извещение о проведении запроса котировок и(или) котировочную документацию такие изменения вносятся в отношении конкретного лота, срок подачи заявок на участие в запросе котировок в отношении конкретного лота должен быть продлен таким образом.
* Заказчик не берет на себя обязательство по уведомлению участников о дополнениях, изменениях, разъяснениях в извещение о проведении запроса котировок, котировочную документацию, а также по уведомлению участников об итогах запроса котировок и не несет ответственности в случаях, когда участник не осведомлен о разъяснениях, внесенных изменениях, дополнениях, итогах запроса котировок при условии их надлежащего размещения на сайтах.
* Заказчик вправе отказаться от запроса котировок в любое время, в том числе после подписания протокола по результатам закупки. Заказчик не несет при этом никакой ответственности перед любыми физическими и юридическими лицами, которым такое действие может принести убытки.
* Уведомление об отказе от проведения запроса котировок размещается на сайтах не позднее 3 (трех) дней со дня принятия решения об отказе от проведения запроса котировок.

1. **Вскрытие заявок:** По окончании срока подачи котировочных заявок для участия в запросе котировок представленные заявки в конвертах, соответствующих Порядку подачи заявок, вскрываются.
   1. Конверты с котировочными заявками вскрываются публично вовремя, в месте, в порядке и в соответствии с процедурами, которые указаны в котировочной документации. Полномочия представителей участников закупки подтверждаются доверенностью, оформленной в соответствии с гражданским законодательством Российской Федерации.
   2. Участники закупки, представившие котировочные заявки в установленном порядке, могут присутствовать при вскрытии конвертов с котировочными заявками.
   3. В случае установления факта подачи одним участником закупки двух и более котировочных заявок в отношении одного и того же лота при условии, что поданные ранее этим участником закупки котировочные заявки не отозваны, все котировочные заявки этого участника закупки, поданные в отношении одного и того же лота, не рассматриваются и возвращаются этому участнику закупки.
   4. Вскрытие конвертов и объявление информации, содержащейся в заявках производится в соответствии с очередностью их поступления в адрес заказчика.
   5. При вскрытии конвертов с котировочными заявками объявляется:

1) наименование участника закупки;

2) сведения, изложенные в финансово-коммерческом предложении участника закупки, используемые для оценки заявок;

3) иная информация (при необходимости).

* 1. Заказчик или организатор процедуры закупки может проводить аудиозапись процедуры вскрытия конвертов с котировочными заявками.
  2. При вскрытии конвертов с заявками документы по существу не рассматриваются.
  3. По итогам вскрытия конвертов формируется протокол, который подлежит публикации на официальном сайте не позднее 3 дней с даты его подписания.

1. **Рассмотрение и оценка заявок**:
   1. Заявки рассматриваются в течение 10 рабочих дней после окончания срока подачи котировочных заявок на предмет их соответствия требованиям, установленным в запросе котировок цен, и сопоставляет их предложения по цене договора. Заказчик вправе продлить срок рассмотрения и оценки котировочных заявок, подведения итогов запроса котировок, но не более чем на 10 рабочих дней, при этом в течение одного рабочего дня с даты принятия решения о продлении срока рассмотрения и оценки заявок, подведения итогов запроса котировок заказчик или организатор процедуры закупки размещает соответствующее уведомление на официальном сайте.
   2. В случае, если по окончании срока подачи заявок подано менее 3 котировочных заявок, срок рассмотрения и оценки котировочных заявок, подведения итогов запроса котировок может быть сокращен.
   3. Котировочные заявки участников рассматриваются на соответствие требованиям, изложенным в котировочной документации, на основании представленных в составе котировочных заявок документов, а также иных источников информации, предусмотренных котировочной документацией, законодательством Российской Федерации, в том числе официальных сайтов государственных органов, организаций в сети Интернет.
   4. Сведения об участнике закупки проверяются заказчиком, в том числе на основании выписки из единого государственного реестра юридических лиц, выписки из единого государственного реестра индивидуальных предпринимателей, размещенной на сайте [https://egrul.nalog.ru](https://egrul.nalog.ru/), выписки из единого реестра субъектов малого и среднего предпринимательства, размещенной на сайте <https://ofd.nalog.ru/>, информации, содержащейся на официальном сайте Федеральной налоговой службы Российской Федерации [www.nalog.ru](http://www.nalog.ru), о применении участником закупки специального налогового режима «Налог на профессиональный доход».
   5. Участник запроса котировок не допускается к участию в запросе котировок в случае:

* Несоответствия котировочной заявки требованиям котировочной документации, в том числе:

котировочная заявка не соответствует форме, установленной котировочной документацией, не содержит документов, иной информации согласно требованиям котировочной документации. Документы не подписаны должным образом (в соответствии с требованиями котировочной документации);

* Предложение о цене договора (цене лота) превышает начальную (максимальную) цену договора (цену лота), в том числе предложение о цене за единицу товара, выполняемых работ, оказываемых услуг превышает начальную (максимальную) цену за единицу (если такая цена за единицу установлена в котировочной документации),
* Участник запроса котировок не представил разъяснения положений котировочной заявки (в случае наличия требования в котировочной документации);
* Отказ от проведения запроса котировок;
  1. Заказчик или Организатор закупок вправе до подведения итогов запроса котировок в письменной форме запросить у участников запроса котировок информацию и документы, необходимые для подтверждения соответствия участника, товаров, работ, услуг, предлагаемых в соответствии с заявкой такого участника, предъявляемым требованиям, изложенным в котировочной документации. При этом не допускается изменение и(или) дополнение заявок участников.
  2. Ответ от участника запроса котировок, полученный после даты, указанной в запросе, не подлежит рассмотрению.
  3. Заказчик или Организатор закупок вправе проверять достоверность сведений, информации и документов, содержащихся в заявках участников, путем получения сведений из любых официальных источников, использование которых не противоречит законодательству Российской Федерации, в том числе официальных сайтов государственных органов и организаций в сети Интернет, а также путем выездных проверок.
  4. По результатам рассмотрения котировочных заявок заказчик принимает решение о допуске (отказе в допуске) участника запроса котировок к участию в запросе котировок.
  5. При наличии информации и документов, подтверждающих, что товары, работы, услуги, предлагаемые в соответствии с заявкой участника, не соответствуют требованиям, изложенным в котировочной документации, заявка участника отклоняется.
  6. Информация относительно процесса изучения, оценки и сопоставления котировочных заявок, определения победителей запроса котировок не подлежит разглашению участникам. Попытки участников получить такую информацию до размещения протоколов на сайтах, служат основанием для отклонения котировочных заявок таких участников.
  7. Заказчик может не принимать во внимание мелкие погрешности, несоответствия, неточности в котировочной заявке, которые существенно не влияют на ее содержание и дальнейшую оценку (при соблюдении равенства всех участников запроса котировок) и не оказывают воздействия на рейтинг какого-либо из участников при рассмотрении и оценке котировочных заявок.
  8. Заказчик вправе допустить участника к участию в запросе котировок в случае, если участник или его котировочная заявка не соответствуют требованиям котировочной документации, но выявленные недостатки носят формальный характер и не влияют на содержание и условия заявки на участие в запросе котировок, а также на условия исполнения договора и не влекут рисков неисполнения обязательств, принятых таким участником в соответствии с его котировочной заявкой.
  9. Если в котировочной заявке имеются расхождения между обозначением сумм словами и цифрами, то к рассмотрению принимается сумма, указанная словами.
  10. Если в котировочной заявке имеются арифметические ошибки при отражении цен за единицу закупаемых товаров, работ, услуг и(или) цены договора (цены лота) заявка такого участника отклоняется.
  11. В ходе рассмотрения заявок заказчик вправе затребовать от участников запроса котировок разъяснения положений котировочных заявок.
  12. Участники и их представители не вправе участвовать в рассмотрении котировочных заявок и изучении квалификации участников.
  13. По итогам рассмотрения и оценки котировочных заявок заказчик составляет протокол рассмотрения и оценки заявок, в котором в том числе может содержаться следующая информация:
* Наименование товаров, работ, услуг, на закупку которых проводится запрос котировок, существенные условия договора.
* Сведения об участниках закупки, подавших котировочные заявки.
* Принятое заказчиком решение об отклонении котировочной заявки с обоснованием причин отклонения.
* Наиболее низкая цена товаров, работ, услуг.
* Заключение о взаимозаменяемости (эквивалентности) товаров, работ, услуг (при необходимости).
  1. Протокол рассмотрения и оценки котировочных заявок размещается на сайтах не позднее 2 (двух) дней с даты подписания протокола.
  2. При необходимости согласования заявки с Центральной дирекцией здравоохранения – филиалом ОАО «РЖД» итоги оценки и сопоставления котировочных заявок в течение двух дней направляются на согласование в Куйбышевскую дирекцию здравоохранения – структурное подразделение Центральной дирекции здравоохранения – филиала ОАО «РЖД».

1. **Порядок оценки и сопоставления котировочных заявок**
   1. Победитель запроса котировок определяется по итогам оценки заявок, соответствующих требованиям котировочной документации.
   2. Оценка заявок осуществляется на основании цены, указанной в котировочной заявке путем сопоставления.
   3. Единственным критерием оценки котировочных заявок является цена. Иные критерии оценки котировочных заявок не применяются.
   4. При оценке котировочных заявок сопоставляются предложения участников по цене с учетом всех налогов. Сопоставление осуществляется методом математического сравнения..
   5. В случае обнаружения предложений, стоимость которых ниже среднеарифметической цены всех поданных участниками предложений более, чем на 15%, заказчик имеет право запросить дополнительные разъяснения порядка ценообразования и обоснованности такого снижения цены, а при отсутствии обоснованных разъяснений - отклонить поданное предложение.
   6. Котировочная заявка участника должна соответствовать требованиям котировочной документации, технические условия должны предоставляться по форме Приложение № 1.1 к котировочной документации.
   7. При несоответствии котировочной заявки требованиям, указанным в пункте 20.6 котировочной документации, заявка такого участника отклоняется.
   8. Лучшей признается котировочная заявка, которая отвечает всем требованиям, установленным в котировочной документации, и содержит наиболее низкую цену товаров, работ, услуг. При наличии нескольких равнозначных котировочных заявок лучшей признается та, которая поступила раньше.
2. **Подведение итогов запроса котировок**
   1. Комиссия, рассмотрев котировочные заявки и представленные по итогам рассмотрения и оценки заявок материалы, при необходимости согласования заявки с Центральной дирекцией здравоохранения – филиалом ОАО «РЖД» или Куйбышевской дирекцией здравоохранения - в течение 2 (двух) дней с момента получения согласия, принимает решение о победителе запроса котировок. По результатам работы комиссии оформляется протокол.
   2. В иных случаях комиссия составляет протокол подведения итогов запроса котировок не позднее 2 дней с момента опубликования на официальном сайте протокола рассмотрения и оценки котировочных заявок.
   3. Протокол комиссии размещается на сайтах не позднее 2 (двух) дней с даты подписания протокола.
   4. В протоколе комиссии излагается решение комиссии об итогах запроса котировок.
   5. В протоколе подведения итогов запроса котировок излагается решение комиссии об итогах процедуры закупки, в том числе сведения о победителе в проведении запроса котировок, об участнике закупки, предложившем в котировочной заявке цену, такую же, как и победитель в проведении запроса котировок, или об участнике закупки, предложение о цене договора (цене лота) которого содержит лучшие условия по цене договора (цене лота), следующие после предложенных победителем в проведении запроса котировок условий.
   6. Участники или их представители не могут присутствовать на заседании комиссии.
   7. Победителем признается участник, заявка которого отвечает всем требованиям, установленным в котировочной документации, и содержит наиболее низкую цену товаров, работ, услуг.
   8. При проведении переторжки (переторжек), предоставлении возможности подачи альтернативных предложений, в иных случаях дата и время подведения итогов могут быть перенесены.
   9. При проведении переторжки (переторжек), предоставлении возможности подачи альтернативных предложений рассмотрение, оценка и итоги запроса котировок подводятся на основании представленных участниками котировочных заявок, альтернативных предложений, предложений для переторжки, с учетом требований котировочной документации.
3. **Признание запроса котировок несостоявшимся**
   1. Запрос котировок (в том числе в части отдельных лотов) признается несостоявшимся, если:

* на участие в запросе котировок (в том числе в части отдельных лотов) подано менее 2 (двух) котировочных заявок;
* по итогам рассмотрения котировочных заявок только одна котировочная заявка признана соответствующей котировочной документации;
* все котировочные заявки признаны несоответствующими котировочной документации;
* победитель запроса котировок (в том числе в части отдельных лотов) или участник закупки, предложивший в котировочной заявке цену, такую же, как и победитель, или участник закупки, предложение о цене договора (цене лота) которого содержит лучшие условия по цене договора (цене лота), следующие после предложенных победителем в проведении запроса котировок (в том числе в части отдельных лотов) условий, уклоняется от заключения договора.
  1. Если запрос котировок (в том числе в части отдельных лотов) признан несостоявшимся в случаях, когда по итогам рассмотрения и оценки котировочных заявок только одна котировочная заявка признана соответствующей котировочной документации, или на участие в запросе котировок подана одна котировочная заявка и она соответствует требованиям котировочной документации, с участником закупки, подавшим такую заявку, может быть заключен договор в порядке, установленном нормативными документами заказчика.
  2. Цена заключаемого договора не может превышать цену, указанную в котировочной заявке участника запроса котировок (в том числе в части отдельных лотов).
  3. Если запрос котировок (в том числе в части отдельных лотов) признан несостоявшимся, заказчик вправе объявить новый запрос котировок (в том числе в части отдельных лотов) или осуществить закупку другим способом.

1. **Проведение переторжки**
   1. Переторжка является дополнительным элементом запроса котировок и заключается в добровольном повышении предпочтительности заявок участников запроса котировок в рамках специально организованной для этого процедуры путем снижения участниками запроса котировок цены своих первоначально поданных заявок.
   2. Переторжка проводится по решению заказчика неограниченное количество раз в рамках одного запроса котировок.
   3. Переторжка может быть отменена в любое время до ее окончания. Переторжка в режиме реального времени может быть отменена до ее начала.
   4. В любое время до подведения итогов запроса котировок заказчик вправе направить участникам, допущенным к участию в запросе котировок приглашение с указанием в нем формы, порядка проведения переторжки, сроков и порядка подачи предложений с новыми условиями, а также информации о дате, времени, проведения переторжки в режиме реального времени, дате, времени открытия доступа к документам с измененными условиями (при проведении переторжки в заочной форме), дате и времени рассмотрения предложений и переносе срока подведения итогов. Заказчик также размещает приглашение на сайтах. В приглашении указывается перечень документов, которые должны быть представлены в составе предложения. Документы должны быть оформлены в порядке, установленном котировочной документацией.
   5. При проведении закупки в электронной форме переторжка может проводиться в режиме реального времени или в заочной форме, а при проведении закупки не в электронной форме переторжка проводится только в заочной форме.
   6. При проведении переторжки в режиме реального времени на ЭТП изменению подлежит только цена предложения.
   7. При проведении переторжки в заочной форме участникам закупки может быть предоставлена возможность добровольно повысить предпочтительность их заявок путем изменения следующих условий договора (без изменения остальных условий заявки), если они являются критериями оценки и предусмотрены документацией о закупке:
   * снижение цены;
   * уменьшение сроков поставки продукции;
   * снижение авансовых платежей;
   * другие условия.
   1. С момента начала переторжки на ЭТП участник закупки, желающий повысить предпочтительность своей заявки, должен заявить на ЭТП в режиме реального времени новую цену договора. Снижение цены договора (цены лота) может производиться участником закупки поэтапно до окончания переторжки неограниченное количество раз. Представители участников закупки заявляют новую цену договора независимо от цен, предлагаемых другими участниками, при этом участник закупки не имеет обязанности предложить цену обязательно ниже других участников.
   2. При проведении переторжки в режиме реального времени на ЭТП устанавливается минимальное время приема предложений участников закупки о цене договора (цене лота), составляющее один час.
   3. Если до окончания переторжки остается менее 10 минут и в этот период поступает ценовое предложение, то переторжка продлевается на 10 минут с момента подачи такого предложения. Указанная процедура повторяется неограниченное количество раз, но длится не более 4 часов.
   4. Если в течение 10 минут с момента продления процедуры переторжки ни одного предложения о более низкой цене договора (цене лота) не поступило, процедура переторжки автоматически завершается при помощи программных и технических средств ЭТП, обеспечивающих ее проведение.
   5. При проведении переторжки допущенным к участию в запросе котировок участникам запроса котировок предоставляется возможность добровольно повысить предпочтительность их заявок путем снижения цены, указанной в заявке такого участника при условии сохранения остальных положений заявки без изменений.
   6. В переторжке имеют право участвовать все допущенные к участию в запросе котировок участники. Предложение для переторжки, поданное участником, не допущенным к участию в запросе котировок, не подлежит рассмотрению.
   7. Участник, допущенный к участию в запросе котировок, вправе не принимать участие в переторжке, тогда при оценке заявок рассматривается его первоначальная заявка (последняя соответствующая требованиям котировочной документации заявка, если переторжка проводится несколько раз).
   8. Предложения участника по ухудшению первоначальных условий (последних предложенных условий если переторжка проводится несколько раз), не рассматриваются, такой участник запроса котировок считается не участвовавшим в переторжке, при этом его предложение остается действующим с ранее объявленными условиями.
   9. Участник вправе отозвать поданное предложение с новыми условиями в любое время до открытия доступа к документам с измененными условиями на участие в запросе котировок.
   10. После проведения переторжки победитель определяется в порядке, предусмотренном пунктами 20-23 котировочной документации.
   11. Протокол переторжки с помощью программных и технических средств ЭТП размещается на ЭТП на следующий рабочий день после окончания переторжки.
   12. Участники закупки, участвовавшие в переторжке в режиме реального времени на ЭТП и снизившие первоначальную цену, обязаны дополнительно представить откорректированные с учетом новой цены документы, определяющие коммерческое предложение, оформленные в порядке, предусмотренном для подачи заявки на участие в закупке. Порядок представления документов определяется условиями закупки.
2. **Котировочная заявка**
   1. Котировочная заявка должна содержать всю указанную в котировочной документации информацию и документы.
   2. Котировочная заявка оформляется в соответствии с требованиями котировочной документации.
   3. Котировочная заявка участника, не соответствующая требованиям котировочной документации, отклоняется.
   4. Котировочная заявка оформляется на русском языке. Если в составе котировочной заявки представляются документы на иностранном языке, такие документы должны быть переведены на русский язык, а перевод заверен нотариально. При представлении заявки представляется копия, сканированная с нотариально заверенного перевода. Вся переписка, связанная с проведением запроса котировок, ведется на русском языке.
   5. Если в составе заявки представлен документ, который не поддается прочтению (ввиду, например, низкого качества копирования/сканирования участником, представления участником поврежденного документа и др.), документ считается непредставленным и не рассматривается.
   6. Если документацией о закупке не предусмотрено иное, участник закупки вправе изменить или отозвать свою заявку в любой момент до истечения срока подачи заявок, не утрачивая права на обеспечение заявки.
   7. В котировочной заявке должны быть представлены:

* опись представленных документов, заверенная подписью и печатью (при ее наличии) участника. Документ должен быть сканирован с оригинала;
* надлежащим образом оформленная, в соответствии с формой, являющейся приложением № 1 к котировочной документации, заверенная подписью и печатью (при ее наличии) участника, заявка на участие в запросе котировок. Документы должны быть сканированы с оригинала;
* наименование поставляемых товаров, выполняемых работ, оказываемых услуг согласно предмету закупки (в случае осуществления закупки товаров также указываются характеристики поставляемых товаров);
* цена товаров, работ, услуг с указанием сведений о включенных или не включенных в нее расходах (расходах на перевозку, страхование, уплату таможенных пошлин, налогов, сборов и других обязательных платежей);
* наименование, организационно-правовая форма, место нахождения, почтовый адрес участника закупки (для юридического лица), фамилия, имя, отчество, паспортные данные, место жительства участника закупки (для физического лица), номер телефона, адрес электронной почты, банковские реквизиты;
* идентификационный номер налогоплательщика (при его наличии);
* согласие участника закупки с условиями договора, указанными в запросе котировок;
* документы, подтверждающие полномочия лица, подписавшего котировочную заявку: доверенность на лицо, подписавшее заявку, а также решение или приказ о назначении на должность лица, выдавшего доверенность, если от имени участника действует лицо на основании доверенности. Если от имени участника действует лицо на основании устава (учредительных документов), должны быть представлены решение о назначении лица на должность или приказ о назначении на должность. Доверенность должна быть сканирована с оригинала или нотариально заверенной копии, иные документы должны быть сканированы с оригинала или копии, заверенной участником;
* документы, подтверждающие соответствие участников запроса котировок, предлагаемых ими товаров, работ, услуг установленным требованиям котировочной документации и условиям допуска к участию в запросе котировок;
* годовую бухгалтерскую (финансовую) отчетность, а именно: бухгалтерский баланс и отчет о финансовых результатах за один последний завершенный отчетный период (финансовый год), по результатам которого указанная отчетность представлялась в ИФНС. Документы должны быть сканированы с оригинала или копии, заверенной участником;
* документы, содержащие информацию о месте регистрации (для юридических лиц и индивидуальных предпринимателей), документы, удостоверяющие личность (для физических лиц). При предоставлении заявки документ должен быть сканирован с оригинала, копии, заверенной участником;
* учредительные документы с учетом всех изменений и дополнений к ним, свидетельства о государственной регистрации учредительных документов и внесенных в них изменений и дополнений;
* выписка из единого государственного реестра юридических лиц, выданная регистрирующим органом не ранее чем за один месяц до направления котировочной заявки;
* лицензии, если деятельность, которую осуществляет контрагент, подлежит лицензированию в соответствии с законодательством Российской Федерации, а также сертификаты Саморегулирующих организаций - в случае, если их наличие является обязательным в соответствии с действующим законодательством Российской Федерации;
* копия банковской карточки с образцами подписей и оттиском печати контрагента.

Все предоставляемые копии документов заверяются организацией/индивидуальным предпринимателем и содержат:

* ФИО лица (руководителя организации), заверившего копии документов;
* Наименование должности лица (руководителя организации), заверившего копии документов;
* Его собственноручную подпись (не факсимиле);
* Оттиск оригинальной печати организации (не «ДЛЯ ДОКУМЕНТОВ»).

Оригиналы документов или их копии, состоящие из нескольких листов, должны быть сшиты и заверены способом, изложенным выше, с указанием на оборотной стороне последнего листа сшива текста следующего содержания: «Пронумеровано, прошито и скреплено печатью \_\_\_\_ (\_\_\_\_\_) листов».

1. **Взаимозаменяемость:** Взаимозаменяемость (эквивалентность) товаров, работ, услуг, предлагаемых участниками, закупаемыми товарами, работами, услугами определяется заказчиком исходя из основных принципов осуществления закупок и требований технического задания.
2. **Обязательные требования к участникам запроса котировок цен**
   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. обладание участником закупки исключительными правами на результаты интеллектуальной деятельности, если в связи с исполнением договора заказчик приобретает права на такие результаты;
   7. отсутствие между участником закупки и заказчиком или организатором процедуры закупки конфликта интересов, под которым понимаются случаи, при которых руководитель заказчика и/или организатора процедуры закупки, член комиссии, лицо, ответственное за организацию конкурентной процедуры, состоят в браке с физическими лицами, являющимися выгодоприобретателями, единоличным исполнительным органом хозяйственного общества (директором, генеральным директором, управляющим, президентом и другими), членами коллегиального исполнительного органа хозяйственного общества, руководителем (директором, генеральным директором) учреждения или унитарного предприятия либо иными органами управления юридических лиц - участников закупки, с физическими лицами, в том числе зарегистрированными в качестве индивидуального предпринимателя, - участниками закупки либо являются близкими родственниками (родственниками по прямой восходящей и нисходящей линии (родителями и детьми, дедушкой, бабушкой и внуками), полнородными и неполнородными (имеющими общих отца или мать) братьями и сестрами), усыновителями или усыновленными указанных физических лиц. Под выгодоприобретателями в данном случае понимаются физические лица, владеющие напрямую или косвенно (через юридическое лицо или через несколько юридических лиц) более чем десятью процентами голосующих акций хозяйственного общества либо долей, превышающей десять процентов в уставном капитале хозяйственного общества;
   8. Иные единые требования к участникам закупки, в том числе квалификационные требования, установленные в документации о закупке в зависимости от технических, технологических, функциональных (потребительских) характеристик товаров, работ, услуг, требований, предъявляемых к их безопасности, и/или иных показателей, связанных с определением соответствия участника закупки требованиям, предъявляемым законодательством Российской Федерации, нормативными документами ЧУЗ ОАО «РЖД» к поставщикам, исполнителям, подрядчикам
3. **Заключение договора**
   1. Договор заключается на условиях и по цене, указанных в котировочной документации и в котировочной заявке победителя или участника закупки, с которым заключается договор.
   2. По согласованию сторон договор может быть заключен с победителем, участником, с которым заключается договор, по цене ниже, чем указана в его заявке/предложении без изменения остальных условий договора.
   3. Если победитель запроса котировок не исполнил необходимые для заключения договора условия, заказчик вправе заключить договор с участником закупки, предложившим в котировочной заявке такую же цену, как и победитель в проведении запроса котировок, или с участником закупки, предложение о цене договора (цене лота) которого содержит лучшие условия по цене договора (цене лота), следующие после предложенных победителем в проведении запроса котировок условий.
   4. Положения договора (условия, цена) не могут быть изменены по сравнению с котировочной документацией и котировочной заявкой победителя запроса котировок за исключением случаев, предусмотренных котировочной документацией. При невыполнении победителем запроса котировок требований данного пункта он признается уклонившимся от заключения договора. Договор в таком случае может быть заключен с участником, предложившим в котировочной заявке такую же цену, как и победитель в проведении запроса котировок, или с участником закупки, предложение о цене договора (цене лота) которого содержит лучшие условия по цене договора (цене лота), следующие после предложенных победителем в проведении запроса котировок условий, с учетом требований данного пункта.
   5. Заказчик направляет участнику запроса котировок, с которым заключается договор проект договора в течение 5 (пяти) рабочих дней с даты опубликования итогов запроса котировок на сайтах.
   6. До заключения договора лицо, с которым заключается договор по итогам котировок, предоставляет сведения о своих владельцах, включая конечных бенефициаров. В случае непредставления указанных сведений и документов победитель, иной участник, с которым заключается договор, считается уклонившимся от заключения договора.
   7. Договор заключается в течение 30 (тридцати) дней с даты подведения итогов. В случаях, когда в соответствии с внутренними нормативными документами для заключения договора требуется согласование с Центральной дирекцией здравоохранения – филиалом ОАО «РЖД», срок заключения договора начинает исчисляться со дня получения такого согласования.
   8. Договор заключается на срок не более одного года действия. Пролонгация договора после истечения его срока действия возможно исключительно с предварительного согласования с региональной дирекцией здравоохранения и Центральной дирекцией здравоохранения.
   9. Заключение договора с автоматической пролонгацией («по умолчанию») не допускается.
4. **Исполнение, изменение, расторжение договора**
   1. Заказчик по согласованию с исполнителем договора вправе изменить или расторгнуть договор в случае существенного изменения обстоятельств, из которых они исходили при заключении договора, в порядке, предусмотренном Гражданским кодексом Российской Федерации. В случае недостижения соглашения об изменении условий договора в соответствии с существенно изменившимися обстоятельствами или о его расторжении, договор может быть расторгнут или изменен судом в порядке и по основаниям, предусмотренным Гражданским кодексом Российской Федерации.
   2. Заказчик в одностороннем порядке может отказаться от исполнения обязательств по договору по основаниям, предусмотренным Гражданским кодексом Российской Федерации.
   3. Заказчик по согласованию с контрагентом при заключении договора и/или в ходе исполнения договора вправе изменить количество всех предусмотренных договором товаров, объем предусмотренных работ, услуг при изменении потребности в товарах, работах, услугах, на поставку, выполнение, оказание которых заключен договор в пределах 30% от начальной (максимальной) цены лота, если иное не предусмотрено в документации о закупке), а также при выявлении потребности в дополнительном объеме работ, услуг, товаров, не предусмотренных договором, но связанных с такими работами, услугами, товарами, предусмотренными договором.
   4. При поставке дополнительного количества таких товаров, выполнении дополнительного объема таких работ, оказании дополнительного объема таких услуг, заказчик по согласованию с контрагентом вправе изменить первоначальную цену договора пропорционально количеству таких товаров, объему таких работ, услуг, а при внесении соответствующих изменений в договор в связи с сокращением потребности в поставке таких товаров, выполнении таких работ, оказании таких услуг заказчик в обязательном порядке меняет цену договора указанным образом.
   5. Лицо, с которым заключен договор, обязано информировать заказчика в сроки, установленные договором, о произошедших изменениях в сведениях в отношении всей цепочки собственников, включая бенефициаров (в том числе конечных), и о составе исполнительных органов, с подтверждением соответствующими документами.
   6. При исполнении договора не допускается перемена поставщика (исполнителя, подрядчика), за исключением случаев, если новый поставщик (исполнитель, подрядчик) является правопреемником поставщика (исполнителя, подрядчика) по такому договору вследствие реорганизации юридического лица в форме преобразования, слияния или присоединения. Новый поставщик (исполнитель, подрядчик) должен соответствовать требованиям к участникам запроса котировок, которые устанавливались в котировочной документации.
   7. При исполнении договора по согласованию с заказчиком допускается поставка товара, выполнение работы или оказание услуги, качество, технические и функциональные характеристики (потребительские свойства) которых являются улучшенными по сравнению с качеством и соответствующими техническими и функциональными характеристиками, указанными в договоре. При этом стоимость поставляемого товара, выполняемых работ, оказываемых услуг не должна быть выше стоимости, указанной в договоре.

**Форма котировочной заявки:** прилагается к настоящей котировочной документации о проведении запроса котировок.

Приложения:

1. Образец котировочной заявки

1.1.Техническое задание;

2. Образец сведений о бенефициарах;

3. Согласие на обработку персональных данных;

4. Проект договора;

5. Образец оформления конверта

Председатель комиссии по закупкам Н.Н. Прохорова

#### Приложение 1

от «\_\_\_\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_2023г. № \_\_\_\_\_\_\_\_\_

**КОТИРОВОЧНАЯ ЗАЯВКА**

на\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Кому: Частное учреждение здравоохранения «Больница «РЖД-Медицина» города Рузаевка»;

Адрес: 431440, Россия, Республика Мордовия, г. Рузаевка, ул. Бедно-Демьяновская, д.15.

E-mail: [guzubr@gmail.com](mailto:guzubr@gmail.com) Тел: 8 (83451) 4-01-86, факс: 6-23-09

|  |  |
| --- | --- |
| Наименование организации/ФИО ИП: |  |
| ИНН |  |
| Место нахождения: |  |
| Почтовый адрес: |  |
| E-mail: |  |
| Тел: |  |
|  |  |
| Банковские реквизиты: |  |
| Банк |  |
| БИК |  |
| к\с |  |
| р\с |  |

Уважаемые господа!

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

*(наименование)*

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

*(должность, Ф.И.О. - полностью)*

на основании Вашего извещения о проведении запроса котировок № 23140505059/35 предлагаем *оказать следующие услуги / поставить товар:*

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| №  п/п | Наименование заказчика | Предлагаемое наименование | Описание, характеристики, размеры, объемные показатели | Производитель/Страна происхождения | Ед.  измер. | Кол-во | Стоимость без НДС | Стоимость с НДС | Итого |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  | Итого: |  |  |  |  |  |  |  |  |

**Условия исполнения договора:**

1. **Требования качества**:

**\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**

**Место доставки:** 431440, Россия, Республика Мордовия, г. Рузаевка, ул. Бедно-Демьяновская, д.15.

1. **Сроки и условия поставки товара:** \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
2. **Стоимость поставки товара включает**: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
3. **Стоимость поставки товара на** \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ составляет: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

*(дата)*

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ руб., в том числе НДС %- \_\_\_\_\_\_ (если не облагается, *обязательно* указать основания). Стоимость услуг/поставки товара по договору является фиксированной и не подлежит изменению на протяжении всего срока действии договора.

**7. Сроки и условия оплаты:**  \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**8. Особые условия: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**

Настоящим подтверждается, что \_\_\_\_\_\_\_\_\_(наименование участника) ознакомилось(ся) с условиями котировочной документации, с ними согласно(ен) и возражений не имеет.

В частности, \_\_\_\_\_\_\_ (наименование участника), подавая настоящую заявку, согласно(ен) с тем, что:

- результаты рассмотрения заявки зависят от проверки всех данных, представленных \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (наименование участника), а также иных сведений, имеющихся в распоряжении заказчика;

- за любую ошибку или упущение в представленной \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (наименование участника) заявке ответственность целиком и полностью будет лежать на \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (наименование участника);

- заказчик вправе отказаться от проведения запроса котировок в порядке, предусмотренном котировочной документацией без объяснения причин.

При подаче котировочной заявки на поставку товара в соответствии с Вашим запросом котировок, мы выражаем согласие с указанными условиями договора, а также мы берем на себя обязательства **при подаче котировочной заявки** представить документы, 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;
* 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);
* годовую бухгалтерскую (финансовую) отчетность, а именно: бухгалтерский баланс и отчет о финансовых результатах за один последний завершенный отчетный период (финансовый год), по результатам которого указанная отчетность представлялась в ИФНС;
* копия банковской карточки с образцами подписей и оттиском печати 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;

В случае признания \_\_\_\_\_\_\_\_\_ *(наименование участника)* победителем мы обязуемся:

1. До заключения договора представить сведения о своих владельцах, включая конечных бенефициаров, с приложением подтверждающих документов. \_\_\_\_ (*наименование участника*) предупрежден(о), что при непредставлении указанных сведений и документов, заказчик вправе отказаться от заключения договора.
2. Подписать договор(ы) на условиях настоящей котировочной заявки и на условиях, объявленных в котировочной документации;
3. Исполнять обязанности, предусмотренные заключенным договором строго в соответствии с требованиями такого договора;
4. Не вносить в договор изменения, не предусмотренные условиями котировочной документации.

Настоящим подтверждаем, что:

- товары, результаты работ, услуг предлагаемые \_\_\_\_\_\_\_ *(наименование участника)*, свободны от любых прав со стороны третьих лиц, \_\_\_\_\_\_\_\_ *(наименование участника)* согласно передать все права на товары, результаты работ, услуг в случае признания победителем заказчику;

- поставляемый товар не является контрафактным (применимо если условиями закупки предусмотрена поставка товара);

- поставляемый товар является новым (не был в употреблении, в ремонте, в том числе который не был восстановлен, у которого не была осуществлена замена составных частей, не были восстановлены потребительские свойства) в случае, если иное не предусмотрено техническим заданием документации (применимо если условиями закупки предусмотрена поставка товара);

- \_\_\_\_\_\_\_\_(наименование участника, лиц, выступающих на стороне участника) не находится в процессе ликвидации;

- в отношении \_\_\_\_(наименование участника, лиц, выступающих на стороне участника) не открыто конкурсное производство;

- на имущество \_\_\_\_\_\_\_\_ (наименование участника, лиц, выступающих на стороне участника) не наложен арест, экономическая деятельность не приостановлена;

- у \_\_\_\_\_\_\_\_*(наименование участника, лиц, выступающих на стороне участника)* отсутствуют недоимки по налогам, сборам, просроченной 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 либо подано заявление об обжаловании указанных недоимки, задолженности и решение по такому заявлению на дату рассмотрения заявки на участие в определении поставщика (подрядчика, исполнителя) не принято);

- у руководителей, членов коллегиального исполнительного органа и главного бухгалтера \_\_\_\_\_ (наименование участника лиц, выступающих на стороне участника) отсутствуют непогашенные судимости за преступления в сфере экономики, в отношении указанных лиц не применялись наказание в виде лишения права занимать определенные должности или заниматься определенной деятельностью, которые связаны с поставкой товаров, выполнением работ, оказанием услуг, являющихся предметом запроса котировок, и административные наказания в виде дисквалификации;

-отсутствие между участником закупки и заказчиком конфликта интересов, под которым понимаются случаи, при которых руководитель заказчика, член комиссии по осуществлению закупок, руководитель контрактной службы заказчика, контрактный управляющий 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 для целей настоящей статьи 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 отношении *\_\_\_\_(наименование участника, лиц, выступающих на стороне участника)* отсутствуют сведения в реестрах недобросовестных поставщиков, предусмотренных частью 7 статьи 3 Федерального закона от   
18 июля 2011 г. № 223-ФЗ «О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц»;

- *\_\_\_\_\_\_\_\_ (наименование участника)* извещены о включении сведений о *\_\_\_\_\_\_\_\_ (наименование участника)* в Реестр недобросовестных поставщиков в случае уклонения *\_\_\_\_\_\_\_\_(наименование участника)* от заключения договора.

Настоящим *\_\_\_\_\_\_\_\_ (наименование участника, лиц, выступающих на стороне участника)* подтверждаем, что при подготовке заявки на участие в запросе котировок обеспечили соблюдение требований Федерального закона Российской Федерации от 27 июля 2006 г. № 152-ФЗ «О персональных данных», в том числе о получении согласий и направлении уведомлений, необходимых для передачи и обработки персональных данных субъектов персональных данных, указанных в заявке, в целях проведения запроса котировок.

\_\_\_\_\_\_\_ *(указывается ФИО лица, подписавшего Заявку)* даю согласие на обработку всех своих персональных данных, указанных в заявке, в соответствии с требованиями законодательства Российской Федерации, в целях проведения запроса котировок.

Настоящим \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (наименование участника) подтверждает и гарантирует подлинность всех документов, представленных в составе котировочной заявки.

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

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

*(для юридического лица))*

##### Приложение № 1.1

##### Приложение № 1.1

к извещению о проведении запроса котировок

**Техническое задание**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | | **Наименование товара** | | | **Ед. изм.** | **Количество (объем)** | **Цена за единиц у с учетом стоимости всех налогов и расходов** | **Всего с учетом стоимости всех налогов и расходов** | |
|  | | Инфекционные заболевания HBsAg | | | набор | 2 | 8682,96 | 17 365,92 | |
|  | | Инфекционные заболевания Anti-HCV | | | набор | 2 | 22272,85 | 44 545,70 | |
|  | | Щитовидная панель FT4 | | | набор | 1 | 6062,11 | 6 062,11 | |
|  | | Щитовидная панель TSH | | | набор | 7 | 6062,11 | 42 434,77 | |
|  | | Щитовидная панель T4 | | | набор | 1 | 6235,59 | 6 235,59 | |
|  | | Щитовидная панель T3 | | | набор | 1 | 6235,59 | 6 235,59 | |
|  | | Репродуктивная панель Estradiol | | | набор | 1 | 12229,60 | 12 229,60 | |
|  | | Репродуктивная панель LH | | | набор | 1 | 9378,51 | 9 378,51 | |
|  | | Репродуктивная панель PRL | | | набор | 1 | 10130,80 | 10 130,80 | |
|  | | Репродуктивная панель TESTO | | | набор | 1 | 11578,64 | 11 578,64 | |
|  | | Репродуктивная панель FSH | | | набор | 1 | 10941,46 | 10 941,46 | |
|  | | Онкомаркеры CEA | | | набор | 1 | 10159,98 | 10 159,98 | |
|  | | Онкомаркеры CA 125 | | | набор | 1 | 17665,88 | 17 665,88 | |
|  | | Онкомаркеры CA 15-3 | | | набор | 1 | 18399,52 | 18 399,52 | |
|  | | Онкомаркеры CA 19-9 | | | набор | 1 | 18399,52 | 18 399,52 | |
|  | | Онкомаркеры PSA | | | набор | 2 | 11700,23 | 23 400,46 | |
|  | | Онкомаркеры fPSA | | | набор | 1 | 12175,28 | 12 175,28 | |
|  | | Калибраторы HBsAg Calibrators | | | набор | 1 | 9097,21 | 9 097,21 | |
|  | | Калибраторы Anti-HCV Calibrators | | | набор | 1 | 8566,24 | 8 566,24 | |
|  | | Калибраторы Free T4 Calibrators | | | набор | 1 | 10570,17 | 10 570,17 | |
|  | | Калибраторы TSH Calibrators | | | набор | 1 | 10570,17 | 10 570,17 | |
|  | | Калибраторы Total T4 Calibrators | | | набор | 1 | 7897,43 | 7 897,43 | |
|  | | Калибраторы Total T3 Calibrators | | | набор | 1 | 7897,43 | 7 897,43 | |
|  | | Калибраторы Estradiol Calibrators | | | набор | 1 | 10570,17 | 10 570,17 | |
|  | | Калибраторы LH Calibrators | | | набор | 1 | 6036,98 | 6 036,98 | |
|  | | Калибраторы Prolactin Calibrators | | | набор | 1 | 13974,94 | 13 974,94 | |
|  | | Калибраторы Testosterone Calibrators | | | набор | 1 | 6447,16 | 6 447,16 | |
|  | | Калибраторы FSH Calibrators | | | набор | 1 | 13011,08 | 13 011,08 | |
|  | | Калибраторы CEA Calibrators | | | набор | 1 | 4825,84 | 4 825,84 | |
|  | | Калибраторы CA125 Calibrators | | | набор | 1 | 7698,82 | 7 698,82 | |
|  | | Калибраторы CA15-3 Calibrators | | | набор | 1 | 7255,40 | 7 255,40 | |
|  | | Калибраторы CA19-9 Calibrators | | | набор | 1 | 14539,97 | 14 539,97 | |
|  | | Калибраторы Total PSA Calibrators | | | набор | 1 | 5582,19 | 5 582,19 | |
|  | | Калибраторы Free PSA Calibrators | | | набор | 1 | 6971,66 | 6 971,66 | |
|  | | Контрольные материалы Thyroid Function Multi Control (H) | | | набор | 1 | 43494,26 | 43 494,26 | |
|  | | Контрольные материалы Thyroid Function Multi Control (L) | | | набор | 1 | 43494,26 | 43 494,26 | |
|  | | Контрольные материалы Reproductive Multi Control (H) | | | набор | 1 | 53640,47 | 53 640,47 | |
|  | | Контрольные материалы Reproductive Multi Control (L) | | | набор | 1 | 53640,47 | 53 640,47 | |
|  | | Контрольные материалы Tumor Marker Multi Control (H) | | | набор | 1 | 86988,53 | 86 988,53 | |
|  | | Контрольные материалы Tumor Marker Multi Control (L) | | | набор | 1 | 72481,80 | 72 481,80 | |
|  | | Контрольные материалы HBsAg Positive Control | | | набор | 1 | 4602,92 | 4 602,92 | |
|  | | Контрольные материалы HBsAg Negative Control | | | набор | 1 | 4602,92 | 4 602,92 | |
|  | | Контрольные материалы Anti-HCV Positive Control | | | набор | 1 | 6186,13 | 6 186,13 | |
|  | | Контрольные материалы Anti-HCV Negative Control | | | набор | 1 | 6186,13 | 6 186,13 | |
|  | | Системная реагентика Wash buffer 300 | | | набор | 10 | 3877,38 | 38 773,80 | |
|  | | Системная реагентика Substrate Solution | | | набор | 1 | 23259,42 | 23 259,42 | |
|  | | Системная реагентика Кюветы 3 696 шт/уп | | | набор | 1 | 40240,28 | 40 240,28 | |
|  | | Системная реагентика CD80 детергент | | | набор | 1 | 5975,24 | 5 975,24 | |
|  | | Системная реагентика Sample Diluent (auto) | | | набор | 1 | 24704,83 | 24 704,83 | |
|  | | Системная реагентика Sample Diluent (manual) | | | набор | 1 | 11577,02 | 11 577,02 | |
|  | | Системная реагентика System Wash Solution | | | набор | 1 | 4656,43 | 4 656,43 | |
|  | | Системная реагентика System Detection Solution | | | набор | 1 | 6922,21 | 6 922,21 | |
| **ИТОГО начальная (максимальная) цена** | | | | | | | | | **960 279,31** | |
| **Порядок формирования начальной**  **(максимальной) цены договора** | | | | | Начальная (максимальная) цена договора включает стоимость всех налогов и расходов Поставщика, которые возникнут или могут возникнуть в ходе исполнения Договора. | | | | | |
| **2. Требования к товарам** | | | | | | | | | | |
| 1. 1 | Инфекционные заболевания HBsAg | | Набор реагентов для количественного определения поверхностного антигена вируса гепатита В (Hepatitis В Surface Antigen (CLIA) (HBsAg)) в клиническом образце человека иммунохсмилюминесцентным методом на анализаторах серии CL.  Предназначение количественное определение поверхностного антигена вируса гепатита В.  Совместимость возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL.  Количество выполняемых исследований из 1 набора реагентов -100.  Метод определения количественный, двустадийный сэндвич метод.  Состав: Реагент Ra: Парамагнитные микрочастицы, покрытые стреп-тавидином в цитратном буфере с консервантом Proclin 300 0,048%; Реагент Rb: Меченые щелочной фосфатазой моноклональные анти-HBs антитела (мышиный IgG) в МЭС буфе-ре с консервантом Proclin 300 0,048%; Реагент Rc: Меченные биотином анти-HBs антитела (мыши-ный IgG) в ТРИС-буфере с консервантом Proclin 300 0,048%.  Расходуемый объем образца на 1 тест, 50 мкл.  Срок стабильности после вскрытия, 28 дней.  Реагенты готовы к использованию наличие.  Образец сыворотка.  Диапазон линейности 0.05~250 IU/mL.  Частота калибровки, неделя 4.  Прослеживаемость 2-ой Международный стандарт ВОЗ（00/588.） | | | | | | | |
| 1. 2 | Инфекционные заболевания Anti-HCV | | Набор реагентов для качественного определения антител к вирусу гепатита С (Antibody to hepatitis С virus (CLIA) (Anti-HCV)) в клиническом образце человека иммунохемилюминесцентным методом на анализаторах серии CL.  Предназначение качественное определение антител к вирусу гепатита С.  Совместимость возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL  Количество выполняемых исследований из 1 набора реагентов -100.  Метод определения качественный, двухстадийный сэндвич метод.  Состав: Реагент Ra: Парамагнитные микрочастицы, покрытые рекомбинантны-ми антигенами HCVв МЭС буфере с консервантом 0,048 % ProClin 300 и 0,09 % азид натрия; Реагент Rb: Меченый щелочной фосфатазой конъюгат антител к IgG че-ловека и моноклональных антител в МЭС буфере с консер-вантом 0,048 % ProClin 300 и 0,09 % азид натрия; Реагент Rc: Разбавители проб с консервантом 0,048 % ProClin 300 и 0,09 % азид натрия; Реагент Rd: МЭС буфер с консервантом 0,048 % ProClin 300 и 0,09 % азид натрия.  Расходуемый объем образца на 1 тест, 55 мкл.  Срок стабильности после вскрытия, 28 дней.  Реагенты готовы к использованию наличие.  Образец сыворотка, гепаринизированная плазма и плазма с ЭДТА.  Частота калибровки, неделя 4.  Прослеживаемость внутренний стандарт производителя. | | | | | | | |
| 1. 3 | Щитовидная панель FT4 | | Кассета с реагентами для количественного определения свободного тироксина (Free Thyroxine (FT4)) иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL для диагностики in vitro .  Предназначение: количественное определение свободного тироксина.  Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL.  Количество выполняемых исследований из 1 набора реагентов: 100.  Метод определения количественный, двухстадийный конкурентный метод.  Состав: парамагнитные микрочастицы, покрытые стрептавидином, вТРИС-буфере с консервантами, конъюгат моноклональных антител к Т4 (мышиных) с щелочной фосфотазой МЭС-буфере, биотинилированный Т4 в фосфатно-солевом буфере с консервантом.  Расходуемый объем образца на 1 тест: 15 мкл.  Срок стабильности после вскрытия -56 дней.  Реагенты готовы к использованию- наличие.  Образец: сыворотка, гепаринизированная плазма и плазма с ЭДТА.  Диапазон линейности: 0,3 - 6,0 нг/дл.  Частота калибровки, неделя 4.  Интерференция с человеческими антимышиными антителами (HAMA): наличие. | | | | | | | |
| 1. 4 | Щитовидная панель TSH | | Кассета с реагентами для количественного определения тиреотропного гормона (ThyroidStimulating Hormone (TSH)) иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL для диагностики in vitro.  Предназначение: количественное определение тиреотропного гормона.  Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL.  Количество выполняемых исследований из 1 набора реагентов: 100.  Метод определения количественный, двухстадийный сэндвич метод.  Состав: парамагнитные микрочастицы покрытые моноклональными антителами к ТТГ (мышиным) в МЕС буфере с консервантом, моноклональные антитела к ТТГ (мышиные) - щелочная фосфатаза конъюгат в МЭС-буфере с консервантом.  Расходуемый объем образца на 1 тест: 110 мкл.  Срок стабильности после вскрытия - 56 дней.  Реагенты готовы к использованию - наличие.  Образец: сыворотка.  Регистрируемый диапазон измерений: 0,005 - 100 мкМЕ/мл.  Частота калибровки, неделя 4.  Прослеживаемость 3й Международный стандарт ВОЗ (81/565).  Интерференция с человеческими антимышиными антителами (HAMA) отсутствует.  Отсутствие интерференция при концентрации ревматоидного фактора в пробе менее 200 МЕ/мл.  Hook эффект не наблюдается при концентрации ТТГ менее 1000 мМЕ/мл. | | | | | | | |
| 1. 5 | Щитовидная панель T4 | | Кассета с реагентами для количественного определения общего тироксина (Total Thyroxine (T4)) иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL для диагностики in vitro .  Предназначение: количественное определение общего тироксина.  Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL.  Количество выполняемых исследований из 1 набора реагентов – 100.  Метод определения количественный, двухстадийный конкурентный метод.  Состав: парамагнитные микрочастицы, покрытые моноклональными анти-Т4 антителами (мышиными) в ТРИС-буфере с консервантами, конъюгат Т4 с щелочной фосфатазой в ТРИС буфере, 8-анилино-1-нафталенсульфоновая кислота(АНК) в ТРИС-буфере.  Расходуемый объем образца на 1 тест, мкл 30.  Срок стабильности после вскрытия, дней 56.  Реагенты готовы к использованию - наличие.  Образец сыворотка, гепаринизированная плазма и плазма с ЭДТА.  Диапазон линейности 0,5 - 30 мкг/дл.  Частота калибровки, неделя 4.  Прослеживаемость ID-GC/MS.  Интерференция с человеческими антимышиными антителами (HAMA) отсутствие.  Отсутствие интерференция при концентрации ревматоидного фактора в пробе менее 100 МЕ/мл. | | | | | | | |
| 1. 6 | Щитовидная панель T3 | | Кассета с реагентами для количественного определения общего трийодтиронина (Total Triiodothyronine (T3)) иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL для диагностики in vitro.  Предназначение: количественное определение общего трийодтиронина.  Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL.  Количество выполняемых исследований из 1 набора реагентов - 100.  Метод определения количественный, двухстадийный конкурентный метод.  Состав: парамагнитные микрочастицы, покрытые стрептавидином, в ГЭПЭС-буфере с консервантом, конъюгат моноклональных анти-Т3 (мышиных) антител с щелочной фосфатазой в MES буфере, биотинилированный Т3 в фосфатном буфере, 8-анилино-1-нафталенсульфоновая кислота в МЭС-буфере с консервантами.  Расходуемый объем образца на 1 тест, мкл 50.  Срок стабильности после вскрытия, дней 56.  Реагенты готовы к использованию – наличие.  Образец сыворотка.  Диапазон линейности 0,2 - 8,0 нг/мл.  Частота калибровки, неделя 4.  Прослеживаемость ID-GC/MS.  Интерференция с человеческими антимышиными антителами (HAMA) отсутствие.  Отсутствие интерференция при концентрации ревматоидного фактора в пробе менее 200 МЕ/мл. | | | | | | | |
| 1. 7 | Репродуктивная панель Estradiol | | Кассета с реагентами для количественного определения эстрадиола (Estradiol (E2)) иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL для диагностики in vitro.  Предназначение: количественное определение эстрадиола.  Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL.  Количество выполняемых исследований из 1 набора реагентов 100  Метод определения количественный, двухстадийный конкурентный метод.  Состав: парамагнитные микрочастицы покрытые козьими анти-кроличьими IgG в ТРИС-буфере, конъюгат эстрадиола меченый щелочной фосфатазой в MES буфере, поликлональные анти-эстрадиол-антитела (кроличьи) в ТРИС буфере, раствор для подготовки образца с консервантами.  Расходуемый объем образца на 1 тест, мкл 35.  Срок стабильности после вскрытия, дней - 56.  Реагенты готовы к использованию наличие.  Образец сыворотка.  Диапазон линейности 25-4800 пг/мл.  Частота калибровки, неделя 4.  Прослеживаемость ID-GC/MS.  Отсутствие интерференция при концентрации ревматоидного фактора в пробе менее 100 МЕ/мл. | | | | | | | |
| 1. 8 | Репродуктивная панель LH | | Кассета с реагентами для количественного определения лютеинизирующего гормона (Luteinizing hormone (LH)) иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL для диагностики in vitro.  Предназначение: количественное определение лютеинизирующего гормона.  Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL.  Количество выполняемых исследований из 1 набора реагентов – 100.  Метод определения количественный, двухстадийный сэндвич метод.  Состав: парамагнитные микрочастицы покрытые моноклональными мышиными анти-ЛГ-антителами в ТРИС-буфере, моноклональные анти-ЛГ-антитела (мышиные) конъюгированные с щелочной фосфатазой в МЭС-буфере, МЭС буфер с консервантами.  Расходуемый объем образца на 1 тест, 15 мкл .  Срок стабильности после вскрытия, 28 дней.  Реагенты готовы к использованию наличие.  Образец сыворотка, гепаринизированная плазма и плазма с ЭДТА.  Диапазон линейности 0,2-250 мМЕ/мл.  Частота калибровки, неделя 4.  Прослеживаемость 2й международный стандарт ВОЗ (80/552).  Интерференция с человеческими антимышиными антителами (HAMA) отсутствие.  Отсутствие интерференция при концентрации ревматоидного фактора в пробе менее 1500 МЕ/мл. | | | | | | | |
| 1. 9 | Репродуктивная панель PRL | | Кассета с реагентами для количественного определения пролактина (Prolactin (PRL)) иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL для диагностики in vitro.  Предназначение: количественное определение пролактина.  Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL.  Количество выполняемых исследований из 1 набора реагентов 100.  Метод определения количественный, одностадийный сэндвич метод.  Состав: парамагнитные микрочастицы покрытые моноклональными анти-пролактин антителами (мышь) в ГЕПЕС буфере, конъюгат моноклональных анти-пролактин антител (мышиные) с щелочной фосфатазой в МЭС буфере.  Расходуемый объем образца на 1 тест, 10 мкл.  Срок стабильности после вскрытия, 28 дней.  Реагенты готовы к использованию наличие.  Образец сыворотка, гепаринизированная плазма и плазма с ЭДТА.  Диапазон линейности 0,47-200 нг/мл.  Частота калибровки, неделя 4.  Прослеживаемость 3й международный стандарт ВОЗ (84/500).  Интерференция с человеческими антимышиными антителами (HAMA) отсутствие.  Отсутствие интерференция при концентрации ревматоидного фактора в пробе менее 800 МЕ/мл.  Hook эффект не наблюдается при концентрации пролактина менее 10 000 нг/мл. | | | | | | | |
| 1. 10 | Репродуктивная панель TESTO | | Кассета с реагентами для количественного определения тестостерона (Testosterone (TESTO)) иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL для диагностики in vitro.  Предназначение: количественное определение тестостерона.  Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL.  Количество выполняемых исследований из 1 набора реагентов -100.  Метод определения количественный, одностадийный конкурентный метод.  Состав: парамагнитные микрочастицы покрытые моноклональными антителами к тестостерону (мышиными) в ТРИС-буфере, конъюгат тестостерона с щелочной фосфатазой в ТРИС буфере, раствор для подготоки образца с консервантами.  Расходуемый объем образца на 1 тест, 20 мкл.  Срок стабильности после вскрытия,56 дней.  Реагенты готовы к использованию наличие.  Образец сыворотка, гепаринизированная плазма и плазма с ЭДТА.  Диапазон линейности 0,1-16 нг/мл.  Частота калибровки, неделя 4.  Прослеживаемость ID-GC/MS.  Интерференция с человеческими антимышиными антителами (HAMA) отсутствие.  Отсутствие интерференция при концентрации ревматоидного фактора в пробе менее 400 МЕ/мл. | | | | | | | |
| 1. 11 | Репродуктивная панель FSH | | Кассета с реагентами для количественного определения фолликулостимулирующего гормона (Follicle Stimulating Hormone (FSH)) иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL для диагностики in vitro  Предназначение: количественное определение фолликулостимулирующего гормона  Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL.  Количество выполняемых исследований из 1 набора реагентов -100.  Метод определения количественный, одностадийный сэндвич метод.  Состав: парамагнитные микрочастицы покрытые моноклональными мышиными анти-ФСГ антителами в ТРИС буфере, конъюгат моноклональных антител к ФСГ (мышиных) с щелочной фосфатазой в МЭС буфере с консервантами.  Расходуемый объем образца на 1 тест, 25 мкл.  Срок стабильности после вскрытия, 28 дней.  Реагенты готовы к использованию наличие.  Образец сыворотка, гепаринизированная плазма и плазма с ЭДТА.  Диапазон линейности 0,2-200 мМЕ/мл.  Частота калибровки, неделя 4.  Прослеживаемость 1й международный стандарт ВОЗ (92/510).  Интерференция с человеческими антимышиными антителами (HAMA) отсутствие.  Отсутствие интерференция при концентрации ревматоидного фактора в пробе менее 800 МЕ/мл.  Hook эффект не наблюдается при концентрации ФСГ менее 28 000 мМЕ/мл. | | | | | | | |
| 1. 12 | Онкомаркеры CEA | | Кассета с реагентами для количественного определения раково-эмбрионального антигена (carcinoembryonic antigen (СЕА)) иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL для диагностики in vitro  Предназначение количественного определения раково-эмбрионального антигена.  Совместимость возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL.  Количество выполняемых исследований из 1 набора реагентов -100.  Метод определения количественный, одностадийный сэндвич метод.  Состав: Реагент Ra: Парамагнитные микрочастицы, покрытые монокло-нальным антителом Anti-CEA (мышиный ) в TRIS буфере с консервантом; Реагент Rb: Меченые щелочной фосфатазой моноклональные антитела анти-CEA антитела (мышиные) в MES буфере с консервантами.  Расходуемый объем образца на 1 тест, 8 мкл.  Срок стабильности после вскрытия, 56 дней.  Реагенты готовы к использованию наличие.  Образец сыворотка, плазма (ЭДТА, гепарин натрия, гепарин лития).  Диапазон линейности 0.2-1000 ng/mL.  Частота калибровки, неделя 4.  Прослеживаемость 1й международный стандарт ВОЗ（73/601). | | | | | | | |
| 1. 13 | Онкомаркеры CA 125 | | Кассета с реагентами для количественного определения ракового антигена 125 (cancer antigen 125 (CA 125)) иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL для диагностики in vitro.  Предназначение количественное определение ракового антигена 125.  Совместимость возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL.  Количество выполняемых исследований из 1 набора реагентов 100.  Метод определения количественный, одностадийный сэндвич метод.  Состав: парамагнитные микрочастицы покрытые моноклональными мышиными анти-СА 125 антителами в ТРИС буфере, моноклональные анти-СА 125 (мышиные) антитела конъюгированные с щелочной фосфатазой в PBS буфере с консервантами.  Расходуемый объем образца на 1 тест,10 мкл.  Срок стабильности после вскрытия, 56 дней.  Реагенты готовы к использованию наличие.  Образец сыворотка, гепаринизированная плазма и плазма с ЭДТА.  Диапазон линейности 1-5 000 Е/мл.  Частота калибровки, неделя 4.  Прослеживаемость внутренний стандарт.  Интерференция с человеческими антимышиными антителами (HAMA) отсутствие.  Отсутствие интерференция при концентрации ревматоидного фактора в пробе менее 800 МЕ/мл.  Hook эффект не наблюдается при концентрации СА 125 менее 100 000 Е/мл. | | | | | | | |
| 1. 14 | Онкомаркеры CA 15-3 | | Кассета с реагентами для количественного определения ракового антигена 15-3 (cancer antigen 15-3 (CA 15-3)) иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL для диагностики in vitro.  Предназначение количественное определение ракового антигена 15-3  Совместимость возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL.  Количество выполняемых исследований из 1 набора реагентов 100.  Метод определения количественный, одностадийный сэндвич метод.  Состав: парамагнитные микрочастицы покрытые моноклональными мышиными анти-СА 15-3 анитела в ТРИС буфере, моноклональные анти СА 15-3 антитела (мышиные) конъюгированные с щелочной фосфатазой в МЭС буфере, ТРИС буфер с консервантами.  Расходуемый объем образца на 1 тест, 10 мкл.  Срок стабильности после вскрытия, 28 дней.  Реагенты готовы к использованию наличие.  Образец сыворотка, гепаринизированная плазма и плазма с ЭДТА.  Диапазон линейности 1-500 Е/мл.  Частота калибровки, неделя 4.  Прослеживаемость внутренний стандарт.  Интерференция с человеческими антимышиными антителами (HAMA) отсутствие  Отсутствие интерференция при концентрации ревматоидного фактора в пробе менее 1 500 МЕ/мл.  Hook эффект не наблюдается при концентрации СА 15-3 менее 20 000 Е/мл. | | | | | | | |
| 1. 15 | Онкомаркеры CA 19-9 | | Кассета с реагентами для количественного определения углеводного антигена 19-9 (carbohydrate antigen 19-9 (CA 19-9)) иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL для диагностики in vitro.  Предназначение количественное определение ракового антигена 19-9.  Совместимость возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL.  Количество выполняемых исследований из 1 набора реагентов -100.  Метод определения количественный, одностадийный сэндвич метод.  Состав: парамагнитные микрочастицы покрытые моноклональными мышиными анти-СА 19-9 антителами в ТРИС буфере, конъюгат моноклональных мышиных анти-СА 19-9 антител и щелочной фосфатазы в ТРИС буфере, ТРИС буфер с консервантами.  Расходуемый объем образца на 1 тест, мкл 15.  Срок стабильности после вскрытия, 56 дней.  Реагенты готовы к использованию наличие.  Образец сыворотка, гепаринизированная плазма и плазма с ЭДТА.  Диапазон линейности 1-2000 Е/мл.  Частота калибровки, неделя 4.  Прослеживаемость внутренний стандарт.  Интерференция с человеческими антимышиными антителами (HAMA) отсутствие.  Отсутствие интерференция при концентрации ревматоидного фактора в пробе менее 800 МЕ/мл.  Hook эффект не наблюдается при концентрации СА 19-9 менее 300 000 Е/мл. | | | | | | | |
| 1. 16 | Онкомаркеры PSA | | Кассета с реагентами для количественного определения общего простатспецифического антигена (total prostate specific antigen (t-PSA)) иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL для диагностики in vitro.  Предназначение: количественное определение общего простатспецифического антигена.  Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL.  Количество выполняемых исследований из 1 набора реагентов -100.  Метод определения количественный, одностадийный сэндвич метод.  Состав: парамагнитные микрочастицы покрытые моноклональными мышиными анти-ПСА антителами в ТРИС буфере, моноклональные анти-ПСА антитела (мышиные) конъюгированные с щелочной фосфатазой в буферном растворе с консервантами.  Расходуемый объем образца на 1 тест, 15 мкл.  Срок стабильности после вскрытия, 28 дней.  Реагенты готовы к использованию наличие.  Образец сыворотка, гепаринизированная плазма и плазма с ЭДТА.  Диапазон линейности 0,008-100 нг/мл.  Частота калибровки, неделя 4.  Прослеживаемость 1й международный стандарт ВОЗ (96/670).  Интерференция с человеческими антимышиными антителами (HAMA) отсутствие.  Отсутствие интерференция при концентрации ревматоидного фактора в пробе менее 800 МЕ/мл.  Hook эффект не наблюдается при концентрации PSA менее 10 000 нг/мл. | | | | | | | |
|  | Онкомаркеры fPSA | | Кассета с реагентами для количественного определения свободного простатспецифического антигена (free prostate specific antigen (FPSA)) иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL для диагностики in vitro.  Предназначение количественное определение свободного простатспецифического антигена.  Совместимость возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL.  Количество выполняемых исследований из 1 набора реагентов -100.  Метод определения количественный, одностадийный сэндвич метод.  Состав: парамагнитные микрочастицы покрытые моноклональными мышиными анти-свПСА антителами в ТРИС буфере, моноклональные анти-ПСА антитела (мышиные) конъюгированные с щелочной фосфатазой в буферном растворе с консервантами.  Расходуемый объем образца на 1 тест, 10 мкл.  Срок стабильности после вскрытия, 28 дней.  Реагенты готовы к использованию наличие.  Образец сыворотка.  Диапазон линейности 0,01-30 нг/мл.  Частота калибровки, неделя 4.  Прослеживаемость 1й международный стандарт ВОЗ (96/668)  Интерференция с человеческими антимышиными антителами (HAMA) отсутствие.  Отсутствие интерференция при концентрации ревматоидного фактора в пробе менее 400 МЕ/мл.  Hook эффект не наблюдается при концентрации свободного ПСА менее 30 000 нг/мл. | | | | | | | |
|  | Калибраторы HBsAg Calibrators | | Набор калибраторов для количественного определения поверхностного антигена вируса гепатита В (HBsAg Calibrators (HBsAg CAL)) иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL.  Предназначение калибровочный материал для метода определения поверхностного антигена вируса гепатита В.  Совместимость возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL.  Фасовка 3х2 мл.  Количество уровней концентрации аналита 3.  Калибратор готов к использованию наличие.  Срок стабильности после вскрытия при 2-8 С, 30 дней.  Срок стабильности после вскрытия при -20 С, 90 дней. | | | | | | | |
|  | Калибраторы Anti-HCV Calibrators | | Набор калибраторов для качественного определения антител к вирусу гепатита C (Anti-HCV Calibrators (Anti-HCV CAL)) иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL.  Предназначение калибровочный материал для метода определения антител к вирусу гепатита C.  Совместимость возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL.  Фасовка 2х2 мл.  Количество уровней концентрации аналита 2.  Калибратор готов к использованию наличие.  Срок стабильности после вскрытия при 2-8 С, 30 дней. | | | | | | | |
|  | Калибраторы Free T4 Calibrators | | Набор калибраторов для количественного определения свободного тироксина (Free Thyroxine (FT4 CAL)) иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL для диагностики in vitro.  Предназначение калибровка количественного анализа содержания свободного тироксина.  Совместимость возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL.  Фасовка 3х2 мл.  Количество уровней концентрации аналита 3.  Калибрато готов к использованию наличие  Срок стабильности после вскрытия, 30 дней. | | | | | | | |
|  | Калибраторы TSH Calibrators | | Набор калибраторов для количественного определения тиреотропного гормона (Thyroid-Stimulating Hormone (TSH CAL)) иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL для диагностики in vitro.  Предназначение калибровка количественного анализа содержания тиреотропного гормона  Совместимость возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL.  Фасовка 3х2 мл.  Количество уровней концентрации аналита 3.  Калибрато готов к использованию наличие.  Срок стабильности после вскрытия, 30 дней. | | | | | | | |
|  | Калибраторы Total T4 Calibrators | | Набор калибраторов для количественного определения общего тироксина (Total Thyroxine (T4 CAL)) иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL для диагностики in vitro .  Предназначение калибровка количественного анализа содержания общего тироксина.  Совместимость возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL.  Фасовка 3х2 мл.  Количество уровней концентрации аналита 3.  Калибрато готов к использованию наличие.  Срок стабильности после вскрытия, 30 дней. | | | | | | | |
|  | Калибраторы Total T3 Calibrators | | Набор калибраторов для количественного определения общего трийодтиронина (Total Triiodothyronine (T3 CAL)) иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL для диагностики in vitro.  Предназначение калибровка количественного анализа содержания общего трийодтиронина.  Совместимость возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL.  Фасовка 3х2 мл.  Количество уровней концентрации аналита 3.  Калибрато готов к использованию наличие.  Срок стабильности после вскрытия, 30 дней. | | | | | | | |
|  | Калибраторы Estradiol Calibrators | | Набор калибраторов для количественного определения эстрадиола (Estradiol (E2 CAL)) иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL для диагностики in vitro.  Предназначение калибровка количественного анализа содержания эстрадиол.а  Совместимость возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL.  Фасовка 3х2 мл.  Количество уровней концентрации аналита 3.  Калибрато готов к использованию наличие.  Срок стабильности после вскрытия, 30 дней. | | | | | | | |
|  | Калибраторы LH Calibrators | | Набор калибраторов для количественного определения лютеинизирующего гормона (Luteinizing hormone (LH CAL)) иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL для диагностики in vitro.  Предназначение калибровка количественного анализа содержания лютеинизирующего гормона.  Совместимость возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL.  Фасовка 3х2 мл.  Количество уровней концентрации аналита 3.  Калибрато готов к использованию наличие.  Срок стабильности после вскрытия, 30 дней. | | | | | | | |
|  | Калибраторы Prolactin Calibrators | | Набор калибраторов для количественного определения пролактина (Prolactin (PRL CAL)) иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL для диагностики in vitro.  Предназначение калибровка количественного анализа содержания пролактина.  Совместимость возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL.  Фасовка 3х2 мл.  Количество уровней концентрации аналита 3.  Калибрато готов к использованию наличие.  Срок стабильности после вскрытия, 30 дней. | | | | | | | |
|  | Калибраторы Testosterone Calibrators | | Набор калибраторов для количественного определения тестостерона (Testosterone (TESTO CAL)) иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL для диагностики in vitro .  Предназначение калибровка количественного анализа содержания тестостерона  Совместимость возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL.  Фасовка 3х2 мл.  Количество уровней концентрации аналита 3.  Калибрато готов к использованию наличие.  Срок стабильности после вскрытия, 30 дней. | | | | | | | |
|  | Калибраторы FSH Calibrators | | Набор калибраторов для количественного определения фолликулостимулирующего гормона (Follicle Stimulating Hormone (FSH CAL)) иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL для диагностики in vitro.  Предназначение калибровка количественного анализа содержания. фолликулостимулирующего гормона.  Совместимость возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL.  Фасовка 3х2 мл.  Количество уровней концентрации аналита 3.  Калибрато готов к использованию наличие.  Срок стабильности после вскрытия, 30 дней. | | | | | | | |
|  | Калибраторы CEA Calibrators | | Набор калибраторов для количественного определения раково-эмбрионального антигена (carcinoembryonic antigen (СЕА CAL)) иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL для диагностики in vitro.  Назначение калибровочный материал для методоа определения раково-эмбрионального антигена.  Совместимость возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL.  Фасовка 3х2 мл.  Количество уровней концентрации аналита 3.  Калибрато готов к использованию наличие.  Срок стабильности после вскрытия, 30 дней. | | | | | | | |
|  | Калибраторы CA125 Calibrators | | Набор калибраторов для количественного определения ракового антигена 125 (cancer antigen 125 (CA 125 CAL)) иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL для диагностики in vitro.  Предназначение калибровка количественного анализа содержания ракового антигена 125  Совместимость возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL.  Фасовка 3х2 мл.  Количество уровней концентрации аналита 3.  Калибрато готов к использованию наличие.  Срок стабильности после вскрытия, 30 дней. | | | | | | | |
|  | Калибраторы CA15-3 Calibrators | | Набор калибраторов для количественного определения ракового антигена 15-3 (cancer antigen 15-3 (CA 15-3 CAL)) иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL для диагностики in vitro.  Предназначение калибровка количественного анализа содержания ракового антигена 15-3  Совместимость возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL.  Фасовка 3х2 мл.  Количество уровней концентрации аналита 3.  Калибрато готов к использованию наличие.  Срок стабильности после вскрытия, 30 дней. | | | | | | | |
|  | Калибраторы CA19-9 Calibrators | | Набор калибраторов для количественного определения углеводного антигена 19-9 (carbohydrate antigen 19-9 (CA 19-9 CAL)) иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL для диагностики in vitro.  Предназначение калибровка количественного анализа содержания ракового антигена 19-9.  Совместимость возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL.  Фасовка 3х2 мл.  Количество уровней концентрации аналита 3.  Калибрато готов к использованию наличие.  Срок стабильности после вскрытия, 30 дней. | | | | | | | |
|  | Калибраторы Total PSA Calibrators | | Набор калибраторов для количественного определения общего простатспецифического антигена (total prostate specific antigen (t-PSA CAL)) иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL для диагностики in vitro.  Предназначение калибровка количественного анализа содержания общего простатспецифического антигена.  Совместимость возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL.  Фасовка 3х2 мл.  Количество уровней концентрации аналита 3.  Калибрато готов к использованию наличие.  Срок стабильности после вскрытия, 30 дней. | | | | | | | |
|  | Калибраторы Free PSA Calibrators | | Набор калибраторов для количественного определения свободного простатспецифического антигена (free prostate specific antigen (FPSA CAL)) иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL для диагностики in vitro.  Предназначение калибровка количественного анализа содержания свободного простатспецифического антигена.  Совместимость возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL.  Фасовка 3х2 мл.  Количество уровней концентрации аналита 3.  Калибрато готов к использованию наличие.  Срок стабильности после вскрытия, 30 дней. | | | | | | | |
|  | Контрольные материалы Thyroid Function Multi Control (H) | | Материал контрольный Thyroid Function Multi Control для контроля качества количественного определения аналитов функции щитовидной железы в клиническом образце иммунохемилюминесцентным методом на анализаторах серии CL для диагностики in vitro. Предназначение контроль точности и воспроизводимости иммунохемилюминисцентного анализатора Mindray серии CL и проверки способности клинической лаборатории к количественному определению аналитов функции щитовидной железы.  Совместимость возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL.  Фасовка 3х5 мл.  Контролируемые параметры свободный трийодтиронин, свободный тироксин, общий трийодтиронин, общий тироксин, тиреотропный гормон, тиреоглобулин.  Концентрация контролируемых параметров высокая.  Контрольный материал готов к использованию наличие.  Срок стабильности после вскрытия, 7 дней. | | | | | | | |
|  | Контрольные материалы Thyroid Function Multi Control (L) | | Материал контрольный Thyroid Function Multi Control для контроля качества количественного определения аналитов функции щитовидной железы в клиническом образце иммунохемилюминесцентным методом на анализаторах серии CL для диагностики in vitro. Предназначение контроль точности и воспроизводимости иммунохемилюминисцентного анализатора Mindray серии CL и проверки способности клинической лаборатории к количественному определению аналитов функции щитовидной железы.  Совместимость возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL.  Фасовка 3х5 мл.  Контролируемые параметры свободный трийодтиронин, свободный тироксин, общий трийодтиронин, общий тироксин, тиреотропный гормон, тиреоглобулин.  Концентрация контролируемых параметров низкая.  Контрольный материал готов к использованию наличие.  Срок стабильности после вскрытия, 7 дней. | | | | | | | |
|  | Контрольные материалы Reproductive Multi Control (H) | | Материал контрольный Reproductive Multi Control для контроля качества количественного определения гормонов репродуктивной функции иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL для диагностики in vitro.  Предназначение контроль точности и воспроизводимости иммунохемилюминисцентного анализатора Mindray серии CL и проверки способности клинической лаборатории к количественному определению репродуктивных гормонов.  Совместимость возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL.  Фасовка 3х5 мл.  Контролируемые параметры общий β-хорионический гонадотропин человека, фолликулостимулирующий гормон, лютеинизирующий гормон, пролактин, эстрадиол, эстриол, тестостерон и прогестерон .  Концентрация контролируемых параметров высокая.  Контрольный материал готов к использованию наличие.  Срок стабильности после вскрытия, 7 дней. | | | | | | | |
|  | Контрольные материалы Reproductive Multi Control (L) | | Материал контрольный Reproductive Multi Control для контроля качества количественного определения гормонов репродуктивной функции иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL для диагностики in vitro.  Предназначение контроль точности и воспроизводимости иммунохемилюминисцентного анализатора Mindray серии CL и проверки способности клинической лаборатории к количественному определению репродуктивных гормонов.  Совместимость возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL.  Фасовка 3х5 мл.  Контролируемые параметры общий β-хорионический гонадотропин человека, фолликулостимулирующий гормон, лютеинизирующий гормон, пролактин, эстрадиол, эстриол, тестостерон и прогестерон.  Концентрация контролируемых параметров низкая.  Контрольный материал готов к использованию наличие.  Срок стабильности после вскрытия, 7 дней. . | | | | | | | |
|  | Контрольные материалы Tumor Marker Multi Control (H) | | Материал контрольный Tumor Marker Multi Control для контроля качества количественного определения опухолевых маркеров в клиническом образце иммунохемилюминесцентным методом на анализаторах серии CL для диагностики in vitro.  Предназначение контроль точности и воспроизводимости иммунохемилюминисцентного анализатора Mindray серии CL и проверки способности клинической лаборатории к количественному определению опухолевых маркеров.  Совместимость возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL.  Фасовка 3 х 5 мл.  Контролируемые параметры раковый эмбриональный антиген, альфа-фетопротеин, ракового антигена 125, раковый антиген 15-3, раковый антиген 19-9, общий простатспецифический антиген, свободный простатспецифический антиген, ферритин.  Концентрация контролируемых параметров высокая.  Контрольный материал готов к использованию наличие.  Срок стабильности после вскрытия, 7 дней. | | | | | | | |
|  | Контрольные материалы Tumor Marker Multi Control (L) | | Материал контрольный Tumor Marker Multi Control для контроля качества количественного определения опухолевых маркеров в клиническом образце иммунохемилюминесцентным методом на анализаторах серии CL для диагностики in vitro.  Предназначение контроль точности и воспроизводимости иммунохемилюминисцентного анализатора Mindray серии CL и проверки способности клинической лаборатории к количественному определению опухолевых маркеров.  Совместимость возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL.  Фасовка 3 х 5 мл.  Контролируемые параметры раковый эмбриональный антиген, альфа-фетопротеин, ракового антигена 125, раковый антиген 15-3, раковый антиген 19-9, общий простатспецифический антиген, свободный простатспецифический антиген, ферритин.  Концентрация контролируемых параметров низкая.  Контрольный материал готов к использованию наличие.  Срок стабильности после вскрытия, 7 дней. | | | | | | | |
|  | Контрольные материалы HBsAg Positive Control | | Материал контрольный для контроля качества количественного определения поверхностного антигена вируса гепатита В в клиническом образце иммунохемилюминесцентным методом на анализаторах серии CL.  Назначение контроль точности и воспроизводимости метода определения поверхностного антигена вируса гепатита В на иммунохемилюминисцентных анализаторах Mindray серии CL  Совместимость возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL  Фасовка 3х2 мл.  Контролируемые параметры поверхностный антиген вируса гепатита В.  Уровень контролируемых параметров положительный.  Контрольный материал готов к использованию наличие.  Срок стабильности после вскрытия при 2-8 С,30 дней.  Срок стабильности после вскрытия при-20 С, 90 дней. | | | | | | | |
|  | Контрольные материалы HBsAg Negative Control | | Материал контрольный для контроля качества количественного определения поверхностного антигена вируса гепатита В в клиническом образце иммунохемилюминесцентным методом на анализаторах серии CL. Назначение контроль точности и воспроизводимости метода определения поверхностного антигена вируса гепатита В на иммунохемилюминисцентных анализаторах Mindray серии CL.  Совместимость возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL.  Фасовка 3х2 мл.  Контролируемые параметры поверхностный антиген вируса гепатита В.  Уровень контролируемых параметров отрицательный.  Контрольный материал готов к использованию наличие.  Срок стабильности после вскрытия при 2-8 С, 30 дней.  Срок стабильности после вскрытия при-20 С, 90 дней. | | | | | | | |
|  | Контрольные материалы Anti-HCV Positive Control | | Материал контрольный для контроля качества качественного определения антител к вирусу гепатита С (Anti-HCV Control) в клиническом образце иммунохемилюминесцентным методом на анализаторах серии CL.  Назначение контроль точности и воспроизводимости метода определения антител к вирусу гепатита С на иммунохемилюминисцентных анализаторах Mindray серии CL.  Совместимость возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL.  Фасовка 3х2 мл.  Контролируемые параметры антитела к вирусу гепатита С.  Уровень контролируемых параметров положительный.  Контрольный материал готов к использованию наличие.  Срок стабильности после вскрытия, 30 дней. | | | | | | | |
|  | Контрольные материалы Anti-HCV Negative Control | | Материал контрольный для контроля качества качественного определения антител к вирусу гепатита С (Anti-HCV Control) в клиническом образце иммунохемилюминесцентным методом на анализаторах серии CL.  Назначение контроль точности и воспроизводимости метода определения антител к вирусу гепатита С на иммунохемилюминисцентных анализаторах Mindray серии CL  Совместимость возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL.  Фасовка 3х2 мл.  Контролируемые параметры антитела к вирусу гепатита С.  Уровень контролируемых параметров отрицательный.  Контрольный материал готов к использованию наличие.  Срок стабильности после вскрытия, 30 дней. | | | | | | | |
|  | Системная реагентика Wash buffer 300 | | Раствор буферный промывочный (Wash buffer) для автоматических иммунохемилюминесцентных анализаторов серии CL для диагностики in vitro.  Предназначение : промывка аналитической иммунохемилюминесцентной системы  Совместимость возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL.  Фасовка 10 литров.  Состав ТРИС буфер, консервант ProClin 300, сурфактант Tween 20.  Срок стабильности после вскрытия, 28 дней. | | | | | | | |
|  | Системная реагентика Substrate Solution | | Раствор субстратный (Substrate Solution) для автоматических иммунохемилюминесцентных анализаторов серии CL для диагностики in vitro .  Предназначение изделие предназначено выполнения иммунохемилюминесцентного анализа совместно с соответствующими реагентами. Изделие дает люминесцентный сигнал в ходе химической реакции.  Совместимость возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL.  Количество выполняемых тестов из 1 флакона - 500.  Количество флаконов 4.  Состав AMPPD (хлор-5-замещенный адамантил-1,2-диоксетан фосфат).  Срок годности после вскрытия, 14 дней. | | | | | | | |
|  | Системная реагентика Кюветы 3 696 шт/уп. | | Набор кювет (3696 шт./наб.).  Предназначение: изделие предназначено для проведения иммунохимической реакции.  Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL, вариант исполнения CL-1200i.  Количество 3696 кювет.  Материал пластик. | | | | | | | |
|  | Системная реагентика CD80 детергент | | CD-80 детергент (1 литр х 1 флакон).  Предназначение: изделие используется при процедуре очистки анализаторов автоматических иммунохемилюминесцентных для диагностики in vitro серии CL.  Совместимость возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL.  Состав: гидрохлорид натрия, неионные ПАВ, полианионные ПАВ, буферы, стабилизаторы. | | | | | | | |
|  | Системная реагентика Sample Diluent (auto) | | Раствор для разбавления образцов (автоматическое разведение).  Предназначение для автоматического разбавления образцов, концентрация аналита в которых выше диапазона измерения теста.  Совместимость для автоматических иммунохемилюминесцентных анализаторов Mindray серии CL.  Состав: "ТРИС буфер с бычьим сывороточным альбумином, козья сыворотка, сурфактант, азид натрия и ProClin 300".  Количество флаконов в упаковке 2 флакона.  Объём флакона 30 мл. | | | | | | | |
|  | Системная реагентика Sample Diluent (manual) | | Раствор для разбавления образцов (ручное разведение).  Предназначение:для ручного разбавления образцов, концентрация аналита в которых выше диапазона измерения теста.  Совместимость: для автоматических иммунохемилюминесцентных анализаторов Mindray серии CL.  Состав: "ТРИС буфер с бычьим сывороточным альбумином, козья сыворотка, сурфактант, азид натрия и ProClin 300".  Количество флаконов в упаковке 6 флаконов.  Объём флакона 8 мл. | | | | | | | |
|  | Системная реагентика System Wash Solution | | Раствор промывочный.  Предназначение: изделие используется при установке анализаторов автоматических иммунохемилюминесцентных для диагностики in vitro серии CL.  Совместимость возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL.  Состав: органические кислоты, анионные и неионный суфрактанты и алканоламины. | | | | | | | |
|  | Системная реагентика System Detection Solution | | Раствор для обнаружения.  Предназначение: изделие используется при установке анализаторов автоматических иммунохемилюминесцентных для диагностики in vitro серии CL.  Совместимость возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL.  Состав: ТРИС буфер с щелочной фосфатазой, альбумин бычьей сыворотки, консервант ProClin 300, азид натрия. | | | | | | | |
| **3. Требования к результатам:**  Товар должен быть поставлен в полном объеме, в установленный срок и соответствовать предъявляемым в соответствии с документацией и договором требованиям. | | | | | | | | | | | |
| **4. Место, условия и сроки.** | | | | | | | | | | | |
| Место поставки товаров. | | | | | 431440, Россия, РМ, г. Рузаевка, ул. Бедно-Демьяновская, д.15 | | | | | | |
| Условия поставки товаров. | | | | | Поставка товара должна осуществляется в оригинальной заводской упаковке, обеспечивающей его сохранность. Упаковка товара должна обеспечивать защиту от воздействия механических, химических и климатических факторов во время транспортирования и хранения поставляемого товара. Вместе с товаром передаются относящиеся к нему документы: регистрационное удостоверение, сертификат, декларация соответствия, инструкция на русском языке и/или другие документы предусмотренные законом или иными правовыми актами. | | | | | | |
| Сроки поставки. | | | | | Поставка Товара должна осуществляется партиями с даты подписания договора и до 31.12.2023г. Объем и срок поставки каждой партии Товара определяется Заказчиком в форме заявки, направленной посредством автоматизированной системы заказов «Электронный ордер». С даты получения соответствующей заявки Поставщиком, Поставщик обязуется осуществить поставку указанного в заявке Товара в течение 15 (пятнадцати) рабочих дней. | | | | | | |
| Гарантийный срок. | | | | | Гарантированный остаточный срок годности (на момент поставки Заказчику) поставляемого товара должен быть не менее 70% от установленного производителем. | | | | | | |
| **5. Форма, сроки и порядок оплаты** | | | | | | | | | | | |
| Форма оплаты, срок и порядок оплаты | | | | | В течение 60 (Шестидесяти) календарных дней после приемки Товара Покупателем и подписания Сторонами товарной накладной формы (ТОРГ-12) / Универсального передаточного документа (УПД).  В случае нарушения Поставщиком сроков предоставления комплекта отчётных документов, предусмотренного условиями договора, оплата поставленных товаров осуществляется в течение 90 (девяноста) календарных дней с даты предоставления комплекта документов. | | | | | | |
| **6. Документы, предоставляемые в подтверждение соответствия предлагаемых участником товаров.** | | | | | | | | | | | |
| С котировочной заявкой необходимо обязательно предоставить все копии регистрационных удостоверений, сертификатов соответствия, и других соответствующих документов на Товар (заверенные печатью). В случае, если Товар не подлежит сертификации, предоставить информационную справку. | | | | | | | | | | | |

Приложение № 2

**Справка о цепочке собственников контрагента, включая бенефициаров (в том числе конечных)**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Наименование контрагента (ИНН, вид деятельности) | | | | | | | Информация о цепочке собственников контрагента, включая бенефициаров (в том числе, конечных) | | | | | | | | |
| № | ИНН | ОГРН | Наименование краткое | КОД ОКВЭД | Ф.И.О руководителя | Серия, номер документа, удостоверяющего личность руководителя | № | ИНН | ОГРН | Наименование /Ф.И.О | Адрес регистрации | Серия, номер документа, удостоверяющего личность (для физич. лица) | Руководитель/ участник/ акционер/ бенефициар | Размер доли (для участников/ акционеров/ бенефициаров) | Информация о подтверждающих документах (наименование, реквизиты и т.д.) |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | 12 | 13 | 14 | 15 | 16 |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |

|  |  |
| --- | --- |
|  | Генеральный директор *Фамилия Имя Отчество* |
| *подпись уполномоченного представителя* | *(должность, фамилия, имя, отчество подписавшего)* |
| *м.п.* |  |

#### Приложение 3

**Согласие на обработку персональных данных**

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

Настоящим \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

*(указывается* *полное наименование участника закупочной процедуры*

***\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_*** *(потенциального контрагента), контрагента)*

Адрес регистрации: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Свидетельство о регистрации: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

*ИНН* ***\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_***

*КПП* ***\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_***

*ОГРН \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_*

в лице ***\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_***

*(указываются Ф.И.О., адрес, номер основного документа, удостоверяющего личность,*

***\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_***,

*сведения о дате выдачи указанного документа и выдавшем его органе)****\****

действующего на основании ***\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_***, дает свое согласие **ЧУЗ «РЖД-Медицина» г. Рузаевка»**, зарегистрированному по адресу: 431440, Россия, Республика Мордовия, г. Рузаевка, ул. Бедно-Демьяновская, д.15, и**Открытому акционерному обществу «Российские железные дороги»**, зарегистрированному по адресу: 107174, город Москва, улица Басманная Нов., дом 2, в отношении следующего перечня персональных данных руководителей и собственников (участников, учредителей, акционеров), в том числе конечных бенефициаров, участника закупки (потенциального контрагента) / контрагента / третьего лица, привлеченного контрагентом к исполнению своих обязательств по договору: фамилия имя отчество, серия и номер документа, удостоверяющего личность, сведения о дате выдачи указанного документа и выдавшем его органе, адрес регистрации, ИНН - на совершение действий, предусмотренных п. 3 ст. 3 Федерального закона от 27.07.2006 № 152-ФЗ «О персональных данных», в том числе с использованием информационных систем, а также на представление указанной информации в уполномоченные государственные органы (Росфинмониторинг России, ФНС России) и подтверждает, что получил согласие на обработку персональных данных от всех своих собственников (участников, учредителей, акционеров) и бенефициаров.**\*\***

Цель обработки персональных данных: обеспечение соблюдения требований законодательства Российской Федерации, в том числе статьи 13.3 Федерального закона от 25.12.2008 № 273-ФЗ «О противодействии коррупции», выполнение поручений Правительства Российской Федерации от 28.12.2011 № ВП-П13-9308.

Срок, в течение которого действует настоящее согласие: со дня его подписания до момента фактического достижения цели обработки либо отзыва настоящего согласия посредством письменного обращения субъекта персональных данных с требованием о прекращении обработки его персональных данных.

|  |  |
| --- | --- |
|  | Генеральный директор *Фамилия Имя Отчество* |
| *подпись субъекта персональных данных / уполномоченного представителя* | *(должность, фамилия, имя, отчество подписавшего* **\****)* |
| ***м.п.*** |  |

Указываются фамилия, имя, отчество, адрес субъекта персональных данных, номер основного документа, удостоверяющего личность, сведения о дате выдачи указанного документа и выдавшем его органе; фамилия, имя, отчество, адрес представителя субъекта персональных данных, номер основного документа, удостоверяющего личность, сведения о дате выдачи указанного документа и выдавшем его органе, реквизиты доверенности или иного документа, подтверждающего полномочия этого представителя (при получении согласия от представителя субъекта персональных данных).

**\*\*** Заполнение участником закупки (потенциальным контрагентом) / контрагентом на сайте электронной торговой площадки / на бумажном носителе согласия на обработку его данных и информации о руководителе, собственниках (участниках, учредителях, акционерах) и бенефициарах исключает ответственность ОАО «РЖД», **ЧУЗ** **«РЖД-Медицина» г. Рузаевка»** перед руководителем, собственником (участником, учредителем, акционером), а также бенефициаром участника закупки / контрагента / третьего лица, привлеченного контрагентом к исполнению своих обязательств по договору, за предоставление Обществу данных о руководителе, собственниках (участниках, учредителях, акционерах), в том числе бенефициарах и бенефициарах третьего лица, привлеченного контрагентом к исполнению своих обязательств по договору, и предполагает, что участник закупки (потенциальный контрагент) / контрагент получил у руководителя, своих бенефициаров и бенефициаров третьих лиц, привлеченных контрагентом к исполнению своих обязательств по договору согласие на представление (обработку) ОАО «РЖД», **ЧУЗ** **«РЖД-Медицина» г. Рузаевка»** и в уполномоченные государственные органы указанных сведений.

**Приложение 4**

**ДОГОВОР № 23140505059**

**поставки расходных медицинских материалов**

г. Рузаевка «\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_ 2023 г.

**Частное учреждение здравоохранения «Больница «РЖД-Медицина» города Рузаевка»** (ЧУЗ «РЖД-Медицина» г. Рузаевка»), именуемое далее «Покупатель», в лице Главного врача Косыркиной Ирины Евгеньевны, действующего на основании Устава, с одной стороны, и

**\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**, в лице \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, именуемый далее «Поставщик», действующего на основании \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, с другой стороны, именуемые далее совместно «Стороны», заключили Договор о нижеследующем,

**1. Предмет Договора**

1.1. Поставщик обязуетсяпередать Покупателю в установленный настоящим Договором срок \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (далее – Товар) в соответствии со Спецификацией (Приложение №1), а Покупатель обязуется принять и оплатить Товар.

1.2. Срок поставки Товара: определяется в Графике поставки (Приложение № 2).

1.3.Поставка Товара осуществляется: на склад Покупателя, расположенный по адресу: Республика Мордовия, г. Рузаевка, ул. Бедно-Демьяновская, д.15.

1.4. Время поставки: с 08:00 ч. по 16:00 ч.

1.5. Поставщик гарантирует, что поставляемый по настоящему Договору Товар полностью соответствует стандартам изготовителя данного Товара, требованиям действующего законодательства.

1.6. При осуществлении настоящего Договора Стороны гарантируют соблюдение установленных законодательством Российской Федерации правил оптовой торговли лекарственными средствами.

**2. Стоимость и порядок оплаты**

2.1. Общая стоимость Товара 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, включена в стоимость Договора, и составляет – \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_) рублей \_\_\_\_\_ копеек, в том числе НДС/НДС не облагается (на основании \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_).

При выявлении потребности в дополнительном объеме Товаров, не предусмотренных договором, но связанных с такими Товарами Покупатель вправе изменить количество всех предусмотренных договором Товаров в пределах 30% от цены поставляемого Товара, также Покупатель по согласованию с Поставщиком вправе изменить первоначальную цену договора пропорционально количеству таких товаров, в том числе в связи с сокращением потребности в поставке Товаров.

* 1. Оплата Товара производится Покупателем путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика указанный в разделе 16 в следующем порядке:

Оплата Товара производится Покупателем после принятия Товара Покупателем в полном объеме и подписания Сторонами товарной накладной формы (ТОРГ-12)/Универсального передаточного документа (УПД) путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика.

2.3. Обязанность Покупателя по оплате 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, на основании заявки Покупателя, направленной посредством автоматизированной системы заказов «Электронный ордер», и передачу Покупателю Товара на условиях настоящего Договора.

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

3.1.3. При отгрузке Товара передать Покупателю подлинники следующих документов:

товарную накладную формы (ТОРГ-12) / Универсальный передаточный документ (УПД)

счет-фактуру.

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

3.1.5.  Предоставлять информацию об изменениях в составе владельцев 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. Обеспечить проверку при приемке Товара по количеству, качеству и комплектности.

3.2.2. 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)/Универсального передаточного документа (УПД);

наименование Товара;

упаковочный лист;

дату отгрузки;

количество мест;

вес нетто и вес брутто.

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

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

**5. Комплектность, качество и гарантии**

5.1. Поставщик гарантирует, что:

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

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

по показателям качества и безопасности поставляемый Товар должен соответствовать существующим международным стандартам и государственным стандартам Российской Федерации, нормативным документам Российской Федерации, а также условиям настоящего Договора. Не допускается к поставке Товар, не прошедший регистрацию на территории Российской Федерации;

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

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

5.2. Срок годности на Товар на момент передачи его Покупателю должен составлять не менее 80%, от срока годности указанного производителем. Товар с меньшим сроком годности считается некачественным и подлежит замене, если поставка Товара с меньшим сроком годности не была дополнительно согласована Сторонами.

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

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

5.5. Если есть предписание уполномоченного государственного органа об уничтожении некачественного Товара Покупателем, то такой Товар уничтожается Покупателем, а расходы на уничтожение некачественного Товара возмещаются Покупателю Поставщиком.

При возврате/уничтожении Товара денежные средства, уплаченные за Товар, должны быть возвращены Покупателю в течение 10 (Десяти) календарных дней с момента возврата/уничтожения Товара.

**6. Упаковка и маркировка**

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

**7.Переход права собственности**

Право собственности на Товар и риск случайной гибели или случайного повреждения Товара переходят от Поставщика к Покупателю с момента подписания Сторонами товарной накладной формы ТОРГ-12/Универсального передаточного документа (УПД).

**8. Ответственность Сторон**

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

8.2. В случае просрочки поставки Товара Покупатель вправе требовать от Поставщика уплаты неустойки из расчета 0,1 % от стоимости не поставленного в срок Товара, за каждый день просрочки.

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

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

- возмещения Покупателю убытков, вызванных таким отказом;

- возврата всех уплаченных Покупателем по настоящему Договору денежных сумм;

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

8.5. В случае 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:

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

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

8.7. Если условиями настоящего Договора предусмотрена поставка товара в комплекте, то в случае некомплектной поставки Товара Покупатель вправе по своему выбору в одностороннем порядке уменьшить цену Товара на цену не поставленных в срок комплектующих или потребовать от Поставщика доукомплектовать Товар в течение 30 (тридцати) 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 настоящему 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 Республики Мордовия в соответствии с действующим законодательством Российской Федерации.

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

**и его расторжения**

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

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

11.3. Настоящий Договор может быть расторгнут по инициативе Покупателя в одностороннем порядке, в случае неисполнения Поставщиком требования, предусмотренного пунктом 3.1.5 настоящего Договора.

11.4. 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.

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

11.6. Датой уведомления в целях настоящего Договора признается дата вручения 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 настоящего Договора.

**12. Антикоррупционная оговорка**

12.1. При исполнении своих обязательств по настоящему Договору Стороны, их аффилированные лица, работники или посредники не выплачивают, не предлагают выплатить и не разрешают выплату каких-либо денежных средств или ценностей, прямо или косвенно, любым лицам для оказания влияния на действия или решения этих лиц с целью получить какие-либо неправомерные преимущества или для достижения иных неправомерных целей.

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

12.2. В случае возникновения у Стороны подозрений, что произошло или может произойти нарушение каких-либо положений [пункта 12.1](#p283) настоящего Договора, соответствующая Сторона обязуется уведомить об этом другую Сторону в письменной форме. В письменном уведомлении Сторона обязана сослаться на факты или предоставить материалы, достоверно подтверждающие или дающие основание предполагать, что произошло или может произойти нарушение каких-либо положений [пункта 12.1](#p283) настоящего Договора другой Стороной, ее аффилированными лицами, работниками или посредниками.

Каналы уведомления Покупателя о нарушениях каких-либо положений пункта 11.1. настоящего Договора: 8 (834 51) 6-23-09; E-mail:guzubr@gmail.com (для заполнения специальной формы).

Каналы уведомления Поставщика о нарушениях каких-либо положений пункта 12.1. настоящего Договора: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ адрес электронной почты: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (для заполнения специальной формы).

Сторона, получившая уведомление о нарушении каких-либо положений [пункта 12.1](#p283). настоящего Договора, обязана рассмотреть уведомление и сообщить другой Стороне об итогах его рассмотрения в течение 20 (двадцати) рабочих дней с даты получения письменного уведомления.

12.3. Стороны гарантируют осуществление надлежащего разбирательства по фактам нарушения положений [пункта 12.1](#p283). настоящего Договора с соблюдением принципов конфиденциальности и применение эффективных мер по предотвращению возможных конфликтных ситуаций. Стороны гарантируют отсутствие негативных последствий как для уведомившей Стороны в целом, так и для конкретных работников уведомившей Стороны, сообщивших о факте нарушений.

12.4. В случае подтверждения факта нарушения одной Стороной положений [пункта 12.1](#p283). настоящего Договора и/или неполучения другой Стороной информации об итогах рассмотрения уведомления о нарушении в соответствии с [пунктом 12.2](#p285). настоящего Договора, другая Сторона имеет право расторгнуть настоящий Договор в одностороннем внесудебном порядке путем направления письменного уведомления не позднее чем за 60 (шестьдесят) календарных дней до даты прекращения действия настоящего Договора.

**13. Срок действия Договора**

Настоящий Договор вступает в силу с момента его заключения и действует до полного исполнения Сторонами своих обязательств по настоящему Договору.

**14. Налоговая оговорка**

14.1.Поставщикгарантирует, 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 настоящему 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 настоящему Договору, если осуществляемая по настоящему Договору деятельность является лицензируемой;

является членом саморегулируемой организации, если осуществляемая по настоящему 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;

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

14.2. Если Поставщикнарушит гарантии (любую одну, несколько или все вместе), указанные в пункте 14.1. настоящего Договора, 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 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.

14.3. Поставщик в соответствии со ст. 406.1. Гражданского кодекса Российской Федерации, возмещает Покупателю все убытки последнего, возникшие в случаях, указанных в пункте 14.2. настоящего Договора. 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 Поставщика возместить имущественные потери.

**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 настоящего Договора. В любом из случаев срок получения такого документа, письма, уведомления, начинает течь с момента направления электронного сообщения. Сторона, указавшая неверный электронный адрес или не указавшая его вовсе, не вправе ссылаться на несвоевременное получение уведомления, сообщения и прочей письменной документации от другой стороны. В этом случае, уведомления, сообщения и прочая переписка будет считаться принятыми к исполнению другой стороной с даты отправления электронного письма.

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:**  **ЧУЗ «РЖД - Медицина» г. Рузаевка»**  Юридический/почтовый адрес: 431440, Республика Мордовия, г. Рузаевка, ул. Бедно-Демьяновская, д.15.  Банк: Филиал «Центральный» БАНКА ВТБ (ПАО) в г. Москве  Расчетный счет: 40703810539180001851  БИК: 044525411  Кор/счет: 30101810145250000411  Телефон (факс) (83451) 6-23-09, электронная почта: E-mail: [guzubr@gmail.com](mailto:guzubr@gmail.com)  ИНН: 1324128080, КПП: 132401001, ОГРН: 1041314001068.  **Главный врач**  **\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_И.Е. Косыркина** | **Поставщик:**  **\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**  **\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ /\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/**  **МП** |

Приложение №1

к договору № ­­­­­­­­\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ от «\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 2023г.

Спецификация

г. Рузаевка «\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_ 2023 г.

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| № п/п | Наименование товара, услуг, работ | Ед.изм | Кол-во | НДС не облагается | Цена за ед. с НДС, руб. | Стоимость вкл. НДС, руб. |
| 1 |  |  |  |  |  |  |
| 2 |  |  |  |  |  |  |
| 3 |  |  |  |  |  |  |
| 4 |  |  |  |  |  |  |
| 5 |  |  |  |  |  |  |
| 6 |  |  |  |  |  |  |
| 7 |  |  |  |  |  |  |
| 8 |  |  |  |  |  |  |
| 9 |  |  |  |  |  |  |
| 10 |  |  |  |  |  |  |
| 11 |  |  |  |  |  |  |
| 12 |  |  |  |  |  |  |

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

от Покупателя от Поставщика

**Главный врач**

**\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_И.Е. Косыркина \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ /\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/**

Приложение №2

к договору № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ от «\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 2023г.

**График поставки**

г. Рузаевка «\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_ 2023 г.

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Наименование** | **Ед.**  **изм.**  **шт.** | **Кол-**  **во** | **Дата поставки/ Сроки и условия поставки товаров** | **Время**  **час/мин** | **Стоимость, руб.** |
| 1. | По спецификации |  |  | Срок исполнения каждой заявки не должен составлять более 15 (пятнадцатии) рабочих дней с момента получения Поставщиком заявки Покупателя. Заявки направляются в электронной форме по средствам автоматизированной системы заказов «Электронный ордер». | с 08ч.00мин. до 16ч.00мин. | п. 2.1. Договора |

Адрес поставки: Республика Мордовия, г. Рузаевка, ул. Бедно-Демьяновская, д.15.

от Покупателя от Поставщика

**Главный врач**

**\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_И.Е. Косыркина \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ /\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/**