ИЗВЕЩЕНИЕ О ПРОВЕДЕНИИ ЗАПРОСА КОТИРОВОК

Дата: 14.12.2011

Регистрационный № 1271

|  |  |
| --- | --- |
| Наименование заказчика  (указывается наименование заказчика в соответствии с учредительными документами заказчика) | Муниципальное учреждение здравоохранения г. Иванова городская клиническая больница № 8 |
| Почтовый адрес заказчика | 153032, г. Иваново, ул. Станкостроителей, д. 4 |
| Адрес электронной почты заказчика (при его наличии) | [gor\_bol\_8@mail.ru](mailto:gor_bol_8@mail.ru) |
| Номер контактного телефона заказчика | +7 (4932) 23-45-92 |
| Уполномоченный орган | Администрация города Иванова в лице управления муниципального заказа Администрации города Иванова |
| Место подачи котировочных заявок | 153000, г. Иваново, пл. Революции, д. 6, к. 1208 |
| Дата и время окончания срока подачи котировочных заявок | **21.12.2011 до 09:00** |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| Наименование поставляемых товаров, выполняемых работ, оказываемых услуг | Характеристики  поставляемых товаров, выполняемых работ, оказываемых услуг | | Единица измерения | Количество поставляемых товаров, объем выполняемых работ, оказываемых услуг |
| Поставка реактивов для лаборатории (Диагностикумы, антигены, тест-системы, применяемые в медицине, прочие)  ОКДП 2423889 | Требование к качеству товаров, работ, услуг | Качество поставляемого Товара должно соответствовать требованиям ГОСТов, СанПин и ТУ, принятых для данного вида Товаров, а также качественным удостоверениям производителя и сертификатам соответствия | Набор | Согласно приложения №1 к извещению |
| Технические характеристики товаров, работ, услуг | Согласно техническому заданию  (Приложение №1 к извещению о проведении запроса котировок) |
| Требования к безопасности товаров, работ, услуг | Наличие сертификата качества  Поставляемый Товар должен соответствовать требованиям, предъявляемым к данному виду товаров, санитарно-эпидемиологическим нормам и правилам с предоставлением соответствующих сертификатов и других документов. |
| Требования к функциональным характеристикам (потребительским свойствам) товара, требования к размерам, упаковке, отгрузке товара | Доставка и разгрузка товара производится поставщиком, в соответствии с заявленными требованиями.  Упаковка, маркировка завода изготовителя.  Товар должен поставляться в таре и упаковке, соответствующей действующим стандартам и техническим условиям. |
|  | Требование к гарантийному сроку | Остаточный срок годности поставляемого товара должен быть не менее 80% срока годности, установленного производителем. |  |  |

|  |  |
| --- | --- |
| Требования к участникам размещения заказа | Отсутствие в реестре недобросовестных поставщиков сведений об участнике размещения заказа |
| Источник финансирования заказа | Внебюджетные средства (средства предпринимательской деятельности) |
| Максимальная цена контракта, руб. | 130 265,71 |
| Сведения о включенных (не включенных) в цену товаров, работ, услуг расходах | Цена включает все расходы, связанные с исполнением контракта, в том числе стоимость товара, расходы на тару, упаковку, сертификацию, доставку, разгрузку, налоги с учетом НДС, сборы и другие обязательные платежи |
| Место доставки товаров, выполнения работ, оказания услуг | 153032, г. Иваново, ул. Станкостроителей, д. 4 (склад заказчика) |
| Срок поставок товаров, выполнения работ, оказания услуг | с момента заключения контракта до 20.01.2012 |
| Срок и условия оплаты поставок товаров, выполнения работ, оказания услуг | Оплата производится заказчиком по безналичному расчету, путем перечисления денежных средств на расчетный счет поставщика на основании счетов-фактур и товарно-транспортных накладных в течение 1-го квартала 2012 года |
| Срок подписания победителем контракта | Не позднее 8 (восемь) дней со дня подписания протокола рассмотрения и оценки котировочных заявок |

Приложение № 1

к извещению о проведении запроса котировок

Техническое задание

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| № п/п | Наименование реагента | Техническое задание | Кол-во |
| 1 | Набор реагентов для исследования системы гемостаза определения активированного парциального тромбопластинового времени | Набор предназначен для выполнения базовой методики исследования системы гемостаза – определения активированного парциального (частичного) тромбопластинового времени. Определение (частичного) тромбопластинового времени используется для выявления гипер- и гипокоагуляционного сдвига, контроля за гепаринотерапией при тромбозах, тромбоэмболиях и ДВС-синдромах различной этиологии, для диагностики гемофилии (дефицит факторв VIII, IX, XI), болезни Виллебранда. Реагенты набора могут использоваться для определения каолинового времени свертывания бедной и богатой тромбоцитами плазмы (активированного времени рекальцификации – АВР).  *Состав набора:*  - *Кефалин* (лиофильно высушенный фосфолипидный компонент) – 2 фл.  - *Каолин* (концентрированная суспензия 40:1 в дистиллированной воде), 1,0 мл – 1 фл.  - *Буфер трис-HCl* (концентрированный 20:1 раствор, 1 М), 2,0 мл – 1 фл.  - *Кальция хлорид* (концентрированный 20:1 раствор, 0,5 М), 2,0 мл – 1 фл.  Набор рассчитан на проведение 100 анализов при расходе рабочих растворов реагентов по 0,1 мл на 1 анализ.  Хранение набора должно проводиться при t +2…+8 C0 в течение всего срока годности набора – 24 мес.  Допускается хранение при t до +25оС в течение 10 сут.  Замораживание не допускается.  Время использования набора не должно превышать 2 мес. с момента вскрытия его компонентов. | 1 |
| 2 | Набор реагентов для оценки протромбинового времени свертывания | Набор предназначен для оценки протромбинового времени свертывания. Измерение проводят на коагулометре или мануально. Определение протромбинового времени используется для тестирования факторов протромбинового комплекса (II-протромбина, V, VII, X) и контроля за лечением антикоагулянтами непрямого действия.  *Состав набора:*  *- Техпластин* - лиофильно высушенная тромбопластин - кальциевая смесь, из кроличьего мозга на 5,0 мл суспензии (25 определений) - 4 фл. Международный индекс чувствительности (МИЧ) Техпластина в разных сериях составляет 1.1 -1.3  - *Контрольная плазма* - лиофильно высушенный пул плазмы крови, полученной не менее, чем от 20 здоровых людей, на 1,0 мл - 1 фл.  Набор рассчитан на проведение 100 анализов. Один флакон с Техпластином рассчитан на 25 анализов при расходе реагента по 0,2 мл на 1 анализ.  Хранение Техпластин-теста должно проводиться при t +2...+8оС в течение всего срока годности - 18 мес.  Допускается хранение при t до +25оС в течение 7 дней и *не более 3 дней* при t +30...+37оС. | 2 |
| 3 | Набор реактивов для определения каталитической концентрации аминотрансферазы АсАТ АлАТ в сыворотке крови | Набор предназначен для определения каталитической концентрации аминотрансферазы АсАТ АлАТ в сыворотке крови.  Метод: модиф. по Райтману и Френкелю.  Объем рабочего раствора 1200 мл., 180 анализов.  Реактивы: 1. Эталонный раствор натрий пировинограднокислый 2 ммоль/л (3 мл).  2. 2,4-динитрофенилгидразин раствор 1 ммоль/л в HCl 1 моль/л (100 мл).  3. Натрий гидроокись (1 флакон).  4.Субстрат АсАТ фосфатный буфер 0,1 моль/л, L-аспартат 0,1 моль/л, 2-оксоглутарат 2 ммоль/л (50 мл).  5.Субстрат АлАТ фосфатный буфер 0,1 моль/л, DL-альфа-аланин 0,2 моль/л, 2-оксоглутарат 2 ммоль/л (50 мл).  Температура хранения +2-+8. | 2 |
| 4 | Набор реактивов для определения мочевины в биологических жидкостях | Набор предназначен для определения мочевины в биологических жидкостях. Объем рабочего раствора 1000 мл. Объем достаточен для 450 анализов.  Метод: мочевина образует с диацетилмонооксимом в сильнокислой среде в присутствии тиосемикарбазида и ионов трехвалентного железа красный комплекс. Реактивы: 1. Стандартный раствор мочевина 16, 65 ммоль/л (10 мл).  2. Диацетилмонооксим (10 таблеток) каждая таблетка содержит диацетилмонооксим 0,5 ммоль, тиосемикарбазид 0,08 ммоль, соль трехвалентного железа 2,5 мкмоль. Температура хранения +2-+8. | 1 |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 5 | Диагностические полоски для качественного и полуколичественного определения глюкозы в моче. | Диагностические полоски для качественного и полуколичественного определения глюкозы в моче. Шкала глюкоза 0,0 2,8 5,5 17 55, Чувствительность глюкоза: 0,9 ммоль/л. Время определения 1 минута. Срок хранения - 2 года.  Упаковка: 50 полосок в пенале.  Полоски упакованы в пенал с крышкой. Пенал снабжен контролем вскрытия крышки и влагопоглощающим элементом - силикогелем. Комплект снабжен инструкцией на русском языке. | 1 |
| 6 | Диагностические полоски для качественного и полуколичественного определения кетоновых тел в моче. | Диагностические полоски для качественного и полуколичественного определения кетоновых тел в моче.  Шкала кетонов: 0,0 1,5 5 15 ммоль/л,  Чувствительность кетоны: 0,1-0,2 ммоль/л  Время определения 1 минута.  Срок хранения - 2 года.  Упаковка: 50 полосок в пенале. Полоски упакованы в пенал с крышкой. Пенал снабжен контролем вскрытия крышки и влагопоглощающим элементом - силикогелем.  Комплект снабжен инструкцией на русском языке. | 1 |
| 7 | Диагностические полоски для качественного и полуколичественного определения крови, кетонов, глюкозы, белка, рН в моче. | Диагностические полоски для качественного и полуколичественного определения крови, кетонов, глюкозы, белка, рН в моче.  Шкала гемоглобина: 0,0 10 50 250 эри/мкл  Шкала кетонов: 0,0 1,5 5 15 ммоль/л  Шкала глюкозы: 0,0 2,8 5,5 17 55 ммоль/л  Шкала белок: 0,0 0,3 1,0 5,0  Шкала рН: 5 6 7 8 9  Чувствительность гемоглобин: 5 эри/мкл  Чувствительность кетоны: 0,1-0,2 ммоль/л  Чувствительность глюкоза: 0,9 ммоль/л  Чувствительность белок 0,15 г/л  Срок хранения - 2 года.  Упаковка: 50 полосок в пенале Полоски упакованы в пенал с крышкой. Пенал снабжен контролем вскрытия крышки и и влагопоглощающим элементом - силикогелем.  Комплект снабжен инструкцией на русском языке. | 1 |
| 8 | Набор реагентов для количественного определения гемоглобина в крови гемиглобинцианидным методом. | Состав набора: 1.Трансформирующий реагент - сухая смесь (натрий углекислый кислый - 1,0 г; калий железосинеродистый - 200 мг) - 3 упаковки 2. Ацетонциангидрин - 3 ампулы (по 0,5 мл) 3. Калибровочный раствор гемоглобина с концентрацией 120 г/л - 1 флакон (2 мл) Набор рассчитан на проведение 400 определений при расходе 5,0 мл рабочего раствора на один анализ. | 2 |
| 9 | Набор реагентов для определения содержания железа в сыворотке крови | Набор предназначен для количественного определения железа в сыворотке крови колориметрическим методом (без депротеинизации).  Набор рассчитан на проведение 100 определений концентрации железа при расходе 1,0 мл реагента 1 или рабочего реагента на один анализ. Состав набора:  Реагент 1: буферный раствор, рН 4,5, содержащий ацетат натрия, 1,25 моль/л; тиомочевину, 150 ммоль/л – 4 флакона (по 20 мл), или 5 флаконов (по 80 мл).  Реагент 2: аскорбиновая кислота, 1,2 моль/л, ферен 15 ммоль/л, тиомочевина 600 ммоль/л – 1 флакон (20 мл), или 1 флакон (100 мл).  Калибратор: калибровочный раствор двухвалентного железа, 17,9 мкмоль/л, в растворе азида натрия, 0,095% – 1 флакон (3,0 мл) или 2 флакона (по 3,0 мл).  Набор обеспечивает: линейную область определения концентрации железа в диапазоне от 3,0 до 179 мкмоль/л, отклонение от линейности не превышает 5%.  Чувствительность – не более 2,0 мкмоль/л, коэффициент вариации результатов определений – не более 5%.  Исследуемый материал: негемолизированная сыворотка крови | 2 |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 10 | Набор реагентов для определения количества фибриногена в плазме крови | Набор для количественного определения фибриногена в составе: 1 - 1фл фибриноген-реагент, 2 - 2фл по 50 мл. раствора бурера рН 7,35, 3 - 1фл. нормальная плазма для контроля (лиофилизированная) 0,5мл, 4 - 1фл патологическая плазма (лиофилизированная). | 3 |
| 11 | Набор реагентов для определения концентрации общего холестерина в сыворотке и плазме крови. | Набор реагентов для определения концентрации общего холестерина в сыворотке и плазме крови энзиматическим колориметрическим методом. Принцип метода: холестерин из состава эфиров высвобождается под действием фермента холестеринэстеразы (ХЭ). При участии фермента холестериноксидазы (ХО) холестерин окисляется до 4-холестен-3-она. Образующаяся перекись водорода, при участии фермента пероксидазы, способствует окислительному азосочетанию 4-аминоантипирина и фенола с образованием окрашенного соединения (хинониминовый краситель). Интенсивность окраски реакционной среды пропорциональна содержанию холестерина в исследуемом материале и определяется фотометрические при длине волны 500 (490-520) нм. Линейность не менее 0,5-25,8 ммоль/л. | 1 |
| 12 | Набор реагентов для определения концентрации триглицеридов | Метод Триндера, ферментативный, конечная точка МОНОРЕАКТИВ. Время реакции 10 минут  Линейность до 1000 мг/дл. Стандарт 200 мг/дл (2,3 ммоль/л)  500 нм, Hg 546 нм. | 1 |
| 13 | Набор реагентов для определения концентрации мочевой кислоты | Метод уриказный - ТВНВА, ферментативный, конечная точка  БИРЕАКТИВ. Линейность до 20 мг/дл  Стандарт 6 мг/дл (357,0 ммоль/л)  550 нм, Hg 546 нм. | 1 |
| 14 | Набор реагентов для количественного определения 17-α-ОН-прогестерона в сыворотке крови . | Набор реагентов предназначен для количественного определения 17-α-ОН-прогестерона в сыворотке крови человека методом иммуноферментного анализа на твердофазном носителе.  Метод определения основан на твердофазном конкурентном иммуноферментном анализе с применением поликлональных антител.  СОСТАВ НАБОРА:  1. Иммуносорбент – 96-луночный разборный планшет для иммуноферментного анализа, содержащий 12 стрипов по 8 лунок, на поверхности которых иммобилизованы анти- 17α-ОН-прогестероновые поликлональные антитела, готовый для использования – 1 шт.;  2. Конъюгат ферментный (Кг) – 17-α-ОН-прогестерон, конъюгированный с пероксидазой из корня хрена, прозрачная розового или красного цвета жидкость, допускается опалесценция, готовый для использования, 25 мл – 1 фл.;  3. Набор референс-стандартов – образцы сывороток крови человека или лошади, инактивированные, с содержанием 17-α-ОН-прогестерона 0; 0,15; 0,5; 1,5; 3; 7,5; 20 нг/мл, или 0; 0,45; 1,5; 4,5; 9,1; 22,7; 60,6 нМоль/л соответственно, концентрации 17-α-ОН-прогестерона в референс-стандартах могут незначительно изменяться от серии к серии, точные значения концентраций указаны на этикетках флаконов; прозрачные светло-желтого или розового цвета жидкости, допускается опалесценция, готовые для использования, 1 мл – 7 фл.;  4. Субстрат-раствор с тетраметилбензидином\* - прозрачная бесцветная или со светло-зеленым или светло-голубым оттенком жидкость, готовый для использования, 25 мл – 1 фл.;  5. Стоп-раствор - 0,5М водный раствор серной кислоты, прозрачная бесцветная жидкость, готовый для использования 14 мл – 1 фл.;  6. Промывочный раствор (концентрат ×40), прозрачная бесцветная пенящаяся жидкость, возможно выпадение кристаллического осадка белого цвета, 30 мл – 1 фл.;  \*Примечание: вместо субстратного раствора с тетраметилбензидином СБР-ТМБ-1 в состав набора могут входить:  4а. Субстратный буферный раствор СБР, прозрачная бесцветная жидкость, 25 мл – 1 фл.;  4б. Хромоген – тетраметилбензидин ТМБ, прозрачная бесцветная или светло- желтого цвета жидкость, 3,2 мл – 1 фл.  Набор содержит все необходимые для проведения анализа реагенты, кроме дистиллированной воды. Набор реагентов должен храниться в упаковке предприятия-изготовителя в соответствии с СП 3.3.2.1248-03 при температуре от 2 до 8C, в сухом, защищенном от света месте и относительной влажности воздуха не более 70% в течение всего срока годности. Срок годности набора – 12 месяцев. | 1 |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 15 | Набор реагентов для количественного определения эстрадиола в сыворотке или плазме крови | Набор реагентов предназначен для количественного определения эстрадиола в сыворотке или плазме крови человека методом иммуноферментного анализа на твердофазном носителе.  Метод определения основан на твердофазном конкурентном иммуноферментном анализе с применением поликлональных антител  СОСТАВ НАБОРА:  1. Иммуносорбент – 96-луночный разборный планшет для иммуноферментного анализа, содержащий 12 стрипов по 8 лунок, на поверхности которых сорбированы кроличьи поликлональные антитела к эстрадиолу, готовый для использования – 1 шт.;  2. Конъюгат ферментный (Кг) – эстрадиол, конъюгированный с пероксидазой из корня хрена, прозрачная розового или красного цвета жидкость, допускается опалесценция, готовый для использования, 25 мл – 1 фл.;  3. Набор референс-стандартов – образцы сывороток крови человека, инактивированные, с содержанием эстрадиола 0; 25; 100; 250; 500; 1000; 2000 пг/мл, концентрации эстрадиола в референс-стандартах могут незначительно изменяться от серии к серии, точные значения концентраций указаны на этикетках флаконов; прозрачные светло-желтого или розового цвета жидкости, допускается опалесценция, готовые для использования, 1 мл – 7 фл.; (коэффициент перевода: 1 пг/мл = 3,67 пмоль/л);  4. Субстрат-раствор с тетраметилбензидином\* - прозрачная бесцветная или со светло-зеленым или светло-голубым оттенком жидкость, готовый для использования, 14 мл – 1 фл.;  5. Стоп-раствор - 0,5М водный раствор серной кислоты, прозрачная бесцветная жидкость, готовый для использования, 14 мл – 1 фл.;  6. Промывочный раствор (концентрат .40) - прозрачная бесцветная пенящаяся жидкость, возможно выпадение кристаллического осадка белого цвета, 30 мл – 1 фл.;  \*Примечание: вместо субстратного раствора с тетраметилбензидином СБР-ТМБ-1 в состав набора могут входить:  4а. Субстратный буферный раствор СБР, прозрачная бесцветная жидкость, 14 мл – 1 фл.;  4б. Хромоген – тетраметилбензидин ТМБ, прозрачная бесцветная или светло- желтого цвета жидкость, 2 мл – 1 фл.  Набор содержит все необходимые для проведения анализа реагенты, кроме дистиллированной воды.  Набор реагентов должен храниться в упаковке предприятия-изготовителя в соответствии с СП 3.3.2.1248-03 при температуре от 2 до 8C, в сухом, защищенном от света месте и относительной влажности воздуха не более 70% в течение всего срока годности. Срок годности набора – 12 месяцев | 2 |
| 16 | Набор реагентов для количественного иммуноферментного определения тиреотропного гормона в сыворотке и плазме крови | Принцип анализа-одностадийный "сендвич" иммуноферментный анализ Количество анализов (включая контроли) 96. Инкубация при температуре +37 град.С без шейкирования. Общее время инкубации не более 75 минут. Регистрация ИФА реакции - фотометрический метод при длине волны: 450 нм. Чувствительность 0.08 мМЕ/л. Диапазон определяемых концентраций не менее 0,2-20 мМЕ/л Формат планшета 96 луночный, разделяемый:12 стрипов по 8 лунок. Хромогенный субстрат - раствор ТМБ однокомпонентный, готовый к употреблению(11 мл).  Калибровочные пробы на основе фосфатного буфера (рН 7.2-7.4), содержащие известные количества тиреотропного гормона - 0; 0.2; 1; 5; 10; 20 мМЕ/л, готовы к использованию (калибровочная проба 0 мМЕ/л - 2 мл, остальные – по 0.8 мл каждая).  Концентрации калибраторов в разных сериях наборов не изменяются. Контрольная сыворотка на основе сыворотки крови человека с известным содержанием тиреотропного гормона, готова к использованию (0.8 мл) Концентрат отмывочного раствора, 21х-кратный (22 мл)  Конъюгат, готов к использованию (5,2 мл)  Стоп-реагент, готов к использованию (11 мл)  Бумага для заклеивания планшета - 2.  Упаковка прозрачная зипперная. Цефленовая вакуумная упаковка планшета. Цветовая индикация внесения реагентов в лунку. Наличие регистрационного удостоверения.  Остаточный срок годности на момент поставки не менее 80%. | 3 |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 17 | Набор реагентов для количественного иммуноферментного определения тироксина в сыворотке и плазме крови | Принцип анализа-одностадийный конкурентный иммуноферментный анализ. Количество анализов (включая контроли) 96.  Инкубация при температуре +37 град. С без шейкирования.  Общее время инкубации не более 75 минут.  Регистрация ИФА реакции - фотометрический метод при длине волны: 450 нм. Чувствительность 6 нмоль/л.  Диапазон определяемых концентраций не менее 6-320 нмоль/л  Формат планшета 96 луночный, разделяемый:12 стрипов по 8 лунок. Хромогенный субстрат - раствор ТМБ однокомпонентный, готовый к употреблению (11 мл).  Калибровочные пробы на основе сыворотки крови человека, содержащие известные количества Т4 - 0; 32; 64; 160; 320 нмоль/л, готовы к использованию (по 0.8 мл каждая).  Концентрации калибраторов в разных сериях наборов не изменяются. Контрольная сыворотка на основе сыворотки крови человека с известным содержанием Т4, готова к использованию (0.8 мл)  Концентрат отмывочного раствора, 21х-кратный (22 мл)  Концентрат конъюгата (6 мл).  Буфер для разведения концентрата конъюгата, готов к использованию (6 мл).  Стоп-реагент, готов к использованию (11 мл)  Бумага для заклеивания планшета - 2.  Упаковка прозрачная зипперная. Цефленовая вакуумная упаковка планшета. Цветовая индикация внесения реагентов в лунку. Наличие регистрационного удостоверения.  Остаточный срок годности на момент поставки не менее 80%. | 2 |
| 18 | Набор реагентов для количественного иммуноферментного определения свободного трийодтиронина в сыворотке и плазме крови. | Принцип анализа-одностадийный конкурентный иммуноферментный анализ. Количество анализов (включая контроли) 96.  Инкубация при температуре +37 град.С без шейкирования.  Общее время инкубации не более 75 минут.  Регистрация ИФА реакции - фотометрический метод при длине волны: 450 нм. Чувствительность 1 пмоль/л.  Диапазон определяемых концентраций не менее 1,0-40 пмоль/л  Формат планшета 96 луночный, разделяемый:12 стрипов по 8 лунок. Хромогенный субстрат - раствор ТМБ однокомпонентный, готовый к употреблению(11 мл).  Калибровочные пробы на основе сыворотки крови человека, содержащие известные количества свободного трийодтиронина - 0; 2.5; 5; 10; 20; 40 пмоль/л, готовы к использованию (по 0.8 мл каждая).  Концентрации калибраторов в разных сериях наборов не изменяются. Контрольная сыворотка на основе сыворотки крови человека с известным содержанием свободного тироксина, готова к использованию (0.8 мл) Концентрат отмывочного раствора, 21х-кратный (22 мл)  Конъюгат, готов к использованию (5,2 мл).  Стоп-реагент, готов к использованию (11 мл)  Бумага для заклеивания планшета - 2.  Упаковка прозрачная зипперная. Цефленовая вакуумная упаковка планшета. Цветовая индикация внесения реагентов в лунку. Наличие регистрационного удостоверения.  Остаточный срок годности на момент поставки не менее 80%. | 2 |
| 19 | Набор реагентов для количественного иммуноферментного определения свободного тироксина в сыворотке и плазме крови человека. | Принцип анализа-одностадийный конкурентный иммуноферментный анализ. Количество анализов (включая контроли) 96.  Инкубация при температуре +37 град.С без шейкирования.  Общее время инкубации не более 75 минут.  Регистрация ИФА реакции - фотометрический метод при длине волны: 450 нм. Чувствительность 1.5 пмоль/л. Диапазон определяемых концентраций не менее 1,5-100 пмоль/л  Формат планшета 96 луночный, разделяемый:12 стрипов по 8 лунок. Хромогенный субстрат - раствор ТМБ однокомпонентный, готовый к употреблению (11 мл). Калибровочные пробы на основе сыворотки крови человека, содержащие известные количества свободного тироксина - 0; 5; 10; 25; 50; 100 пмоль/л, готовы к использованию (по 0.8 мл каждая). Концентрации калибраторов в разных сериях наборов не изменяются. Контрольная сыворотка на основе сыворотки крови человека с известным содержанием свободного тироксина, готова к использованию (0.8 мл) Концентрат отмывочного раствора, 21х-кратный (22 мл)  Конъюгат, готов к использованию (11мл)  Стоп-реагент, готов к использованию (11 мл)  Бумага для заклеивания планшета - 2.  Упаковка прозрачная зипперная. Цефленовая вакуумная упаковка планшета. Цветовая индикация внесения реагентов в лунку. Наличие регистрационного удостоверения.  Остаточный срок годности на момент поставки не менее 80%. | 2 |
| 20 | Набор реагентов для количественного иммуноферментного определения лютеотропного гормона в сыворотке и плазме крови человека | Принцип анализа-одностадийный "сендвич" иммуноферментный анализ. Количество анализов (включая контроли) 96.  Инкубация при температуре +37 град.С без шейкирования.  Общее время инкубации не более 75 минут.  Регистрация ИФА реакции - фотометрический метод при длине волны: 450 нм. Чувствительность 0,3 МЕд/л.  Диапазон определяемых концентраций не менее 0,3 -100 МЕд/л  Формат планшета 96 луночный, разделяемый:12 стрипов по 8 лунок.  Хромогенный субстрат - раствор ТМБ однокомпонентный, готовый к употреблению (11 мл).  Калибровочные пробы на основе сыворотки КРС, содержащие известные количества ЛГ - 0; 5; 25; 50; 100 МЕд/л, готовы к использованию (калибровочная проба 0 МЕд/л – 2,0 мл, остальные по 0,8 мл). Концентрации калибраторов в разных сериях наборов не изменяются.  Контрольная сыворотка на основе сыворотки крови человека с известным содержанием ЛГ, готова к использованию (0,8 мл)  Концентрат отмывочного раствора, 21х-кратный (22 мл)  Конъюгат, готов к использованию (11мл)  Стоп-реагент готов к использованию (11 мл)  Бумага для заклеивания планшета - 2.  Упаковка прозрачная зипперная. Цефленовая вакуумная упаковка планшета. Цветовая индикация внесения реагентов в лунку. Наличие регистрационного удостоверения.  Остаточный срок годности на момент поставки не менее 80%. | 2 |
| 21 | Набор реагентов для количественного иммуноферментного определения концентрации фолликулостимулирующего гормона в сыворотке (плазме) крови человека | Принцип анализа-одностадийный "сендвич" иммуноферментный анализ. Количество анализов (включая контроли) - 96.  Инкубация при температуре +37 град.С без шейкирования.  Общее время инкубации не более 75 минут. Р  егистрация ИФА реакции - фотометрический метод при длине волны: 450 нм. Чувствительность 0.3 МЕ/л. Д  иапазон определяемых концентраций не менее 0.3-100МЕ/л  Формат планшета 96 луночный, разделяемый:12 стрипов по 8 лунок. Хромогенный субстрат - раствор ТМБ однокомпонентный, готовый к употреблению (11 мл). Калибровочные пробы на основе сыворотки, содержащие известные количества фолликулостимулирующего гормона - 0; 5; 25; 50; 100 МЕ/л, готовы к использованию (калибровочная проба 0 МЕ/л - 2 мл, остальные – по 0.8 мл каждая).  Концентрации калибраторов в разных сериях наборов не изменяются. Контрольная сыворотка на основе сыворотки крови человека с известным содержанием фолликулостимулирующего гормона, готова к использованию (0.8 мл)  Концентрат отмывочного раствора, 21х-кратный (22 мл)  Конъюгат, готов к использованию (11мл)  Стоп-реагент, готов к использованию (11 мл)  Бумага для заклеивания планшета - 2. Упаковка прозрачная зипперная. Цефленовая вакуумная упаковка планшета. Цветовая индикация внесения реагентов в лунку. Наличие регистрационного удостоверения.Остаточный срок годности на момент поставки не менее 80%. | 2 |
| 22 | Набор реагентов для количественного иммуноферментного определения пролактина в сыворотке и плазме крови человека. | Принцип анализа-одностадийный "сендвич" иммуноферментный анализ . Количество анализов (включая контроли) 96. Инкубация при температуре +37 град.С без шейкирования. Общее время инкубации не более 75 минут. Регистрация ИФА реакции - фотометрический метод при длине волны: 450 нм.  Чувствительность 10 мМЕ/л. Диапазон определяемых концентраций не менее 10-2000мМЕ/л  Формат планшета 96 луночный, разделяемый:12 стрипов по 8 лунок.  Хромогенный субстрат - раствор ТМБ однокомпонентный, готовый к употреблению (11 мл).  Калибровочные пробы на основе сыворотки, содержащие известные количества пролактина - 0; 100; 200; 1000; 2000 мМЕ/л, готовы к использованию (калибровочная проба 0 мМЕ/л - 2 мл, остальные – по 0.8 мл каждая). Концентрации калибраторов в разных сериях наборов не изменяются. Контрольная сыворотка на основе сыворотки крови человека с известным содержанием пролактина, готова к использованию (0.8 мл)  Концентрат отмывочного раствора, 21х-кратный (22 мл)  Конъюгат, готов к использованию (11мл)  Стоп-реагент, готов к использованию (11 мл)  Бумага для заклеивания планшета - 2.  Упаковка прозрачная зипперная. Цефленовая вакуумная упаковка планшета. Цветовая индикация внесения реагентов в лунку. Наличие регистрационного удостоверения.  Остаточный срок годности на момент поставки не менее 80%. | 2 |
| 23 | Набор реагентов для количественного иммуноферментного определения общего тестостерона в сыворотке и плазме крови человека. | Принцип анализа-одностадийный конкурентный иммуноферментный анализ. Количество анализов (включая контроли) 96.  Инкубация при температуре +37 град.С без шейкирования.  Общее время инкубации не более 135 минут.  Регистрация ИФА реакции - фотометрический метод при длине волны: 450 нм. Чувствительность 0.3 нмоль/л. Диапазон определяемых концентраций не менее 0.3-40 нмоль/л  Формат планшета 96 луночный, разделяемый:12 стрипов по 8 лунок.  Хромогенный субстрат - раствор ТМБ однокомпонентный, готовый к употреблению (11 мл).  Калибровочные пробы на основе сыворотки крови человека, содержащие известные количества тестостерона - 0; 1; 5; 10; 20; 40 нмоль/л, готовы к использованию (по 0.8 мл каждая).  Концентрации калибраторов в разных сериях наборов не изменяются. Контрольные сыворотки 2 уровня на основе сыворотки крови человека с известным содержанием тестостерона, готовы к использованию (по 0.8 мл каждая) Концентрат отмывочного раствора, 21х-кратный (22 мл)  Конъюгат, готов к использованию (11мл)  Стоп-реагент, готов к использованию (11 мл)  Бумага для заклеивания планшета - 2.  Упаковка прозрачная зипперная. Цефленовая вакуумная упаковка планшета. Цветовая индикация внесения реагентов в лунку. Наличие регистрационного удостоверения.  Остаточный срок годности на момент поставки не менее 80%. | 2 |
| 24 | Набор реагентов для количественного иммуноферментного определения прогестерона в сыворотке и плазме крови человека. | Принцип анализа-одностадийный конкурентный иммуноферментный анализ. Количество анализов (включая контроли) 96.  Инкубация при температуре +37 град.С без шейкирования.  Общее время инкубации не более 140 минут.  Регистрация ИФА реакции - фотометрический метод при длине волны: 450 нм. Чувствительность 0,5 нмоль/л.  Диапазон определяемых концентраций не менее 0,5-100нмоль/л.  Формат планшета 96 луночный, разделяемый:12 стрипов по 8 лунок.  Хромогенный субстрат - раствор субстрата тетраметилбензидина (ТМБ), готов к использованию (11 мл).  Всего 6 калибровочных проб, содержащих 0; 1; 4; 10; 40; 100 нмоль/л Прогестерона (по 0.8 мл\*, калибровочная проба C1 - 2 мл), и 1 контрольная сыворотка 0,8 мл.  Концентрат отмывочного раствора (22 мл)  Конъюгат Прогестерон-пероксидаза, готов к использованию (11 мл).  Стоп-реагент, готов к использованию (11 мл)  Бумага для заклеивания планшета - 2.  Упаковка прозрачная зипперная. Цефленовая вакуумная упаковка планшета. Цветовая индикация внесения реагентов в лунку. Наличие регистрационного удостоверения.  Остаточный срок годности на момент поставки не менее 80%. | 2 |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 25 | Набор реагентов для количественного иммуноферментного определения дегидроэпиандростерон-сульфата в сыворотке и плазме крови человека. | Принцип анализа-одностадийный конкурентный вариант твердофазного иммуноферментного анализа.  Количество анализов (включая контроли) 96.  Инкубация при температуре +37 град.С без шейкирования.  Общее время инкубации не более 80 минут.  Регистрация ИФА реакции - фотометрический метод при длине волны: 450 нм. Чувствительность 0,05 мкг/мл.  Диапазон определяемых концентраций не менее 0,05-10 мкг/мл.  Формат планшета 96 луночный, разделяемый: 12 стрипов по 8 лунок. Хромогенный субстрат - раствор субстрата тетраметилбензидина (ТМБ), готов к использованию (11 мл).  Калибровочные пробы на основе сыворотки крови человека, содержащие известные количества ДЭАС – 0; 0,1; 0,3; 1; 3; 10 мкг/мл, готовы к использованию (по 0,8 мл).  Концентрации калибраторов в разных сериях наборов не изменяются. Контрольная сыворотка на основе сыворотки крови человека с известным содержанием ДЭАС, готова к использованию (0,8 мл).  Концентрат отмывочного раствора, 21-кратный (22 мл)  Конъюгат готов к использованию (11 мл).  Стоп-реагент, готов к использованию (11 мл)  Бумага для заклеивания планшета - 2.  Упаковка прозрачная зипперная. Цефленовая вакуумная упаковка планшета. Цветовая индикация внесения реагентов в лунку. Наличие регистрационного удостоверения.  Остаточный срок годности на момент поставки не менее 80%. | 1 |
| 26 | Набор реагентов для количественного иммуноферментного определения концентрации кортизола в сыворотке и плазме крови | Принцип анализа-одностадийный "сендвич" твердофазный иммуноферментный анализ.  Количество анализов (включая контроли) 96.  Инкубация при температуре +37 град.С без шейкирования.  Общее время инкубации не более 75 минут.  Регистрация ИФА реакции - фотометрический метод при длине волны: 450 нм. Чувствительность 12 нмоль/л.  Диапазон определяемых концентраций не менее 12-2000 нмоль/л.  Формат планшета 96 луночный, разделяемый:12 стрипов по 8 лунок.  Хромогенный субстрат - раствор ТМБ однокомпонентный, готовый к употреблению(11 мл).  Калибровочные пробы на основе сыворотки крови человека, содержащие известные количества кортизола - 0; 40; 80; 200; 600; 2000 нмоль/л, готовы к использованию (по 0.8 мл каждая).  Концентрации калибраторов в разных сериях наборов не изменяются.  Контрольная сыворотка на основе сыворотки крови человека с известным содержанием кортизола, готова к использованию (0.8 мл).  Концентрат отмывочного раствора, 21х-кратный (22 мл).  Конъюгат готов к использованию (11 мл).  Стоп-реагент, готов к использованию (11 мл)  Бумага для заклеивания планшета - 2.  Упаковка прозрачная зипперная. Цефленовая вакуумная упаковка планшета. Цветовая индикация внесения реагентов в лунку. Наличие регистрационного удостоверения.  Остаточный срок годности на момент поставки не менее 80%. | 2 |
| 27 | Набор реагентов для количественного иммуноферментного определения общего простатспецифического антигена в сыворотке и плазме крови | Принцип анализа-одностадийный "сендвич" иммуноферментный анализ Количество анализов (включая контроли) 96.  Инкубация при температуре +37 град.С без шейкирования.  Общее время инкубации не более 75 минут. Р  Регистрация ИФА реакции - фотометрический метод при длине волны: 450 нм.  Чувствительность 0.3 нг/мл.  Диапазон определяемых концентраций не менее 0.3-30нг/мл.  Формат планшета 96 луночный, разделяемый: 12 стрипов по 8 лунок.  Хромогенный субстрат - раствор ТМБ однокомпонентный, готовый к употреблению (11 мл).  Калибровочные пробы на основе трис-буфера (рН 7.2-7.4), содержащие известные количества общего ПСА - 0; 1.5; 5; 10; 30 нг/мл, готовы к использованию (калибровочная проба 0 нг/мл - 6 мл, остальные – по 0.8 мл каждая).  Концентрации калибраторов в разных сериях наборов не изменяются.  Контрольная сыворотка на основе сыворотки крови человека с известным содержанием общего ПСА, готова к использованию (0.8 мл)  Концентрат отмывочного раствора, 21х-кратный (22 мл)  Конъюгат, готов к использованию (11 мл).  Стоп-реагент, готов к использованию (11 мл)  Бумага для заклеивания планшета - 2.  Упаковка прозрачная зипперная. Цефленовая вакуумная упаковка планшета. Цветовая индикация внесения реагентов в лунку. Наличие регистрационного удостоверения.  Общий срок годности не менее 12 месяцев.  Остаточный срок годности на момент поставки не менее 80%. | 1 |
| 28 | Набор реагентов для количественного иммуноферментного определения антигена СА-125 в сыворотке и плазме крови | Принцип анализа-одностадийный "сендвич" иммуноферментный анализ Количество анализов (включая контроли) 96.  Инкубация при температуре +37 град.С без шейкирования.  Общее время инкубации не более 75 минут.  Регистрация ИФА реакции - фотометрический метод при длине волны: 450 нм.  Чувствительность 3 Ед/мл.  Диапазон определяемых концентраций не менее 3-400Ед/мл  Формат планшета 96 луночный, разделяемый: 12 стрипов по 8 лунок.  Хромогенный субстрат - раствор ТМБ однокомпонентный, готовый к употреблению (11 мл).  Калибровочные пробы на основе трис-буфера (рН 7.2-7.4), содержащие известные количества CA125 - 0; 25; 50; 100; 200; 400 Ед/мл, готовы к использованию (калибровочная проба 0 Ед/мл - 6 мл, остальные – по 0.8 мл каждая).  Концентрации калибраторов в разных сериях наборов не изменяются. Контрольная сыворотка на основе сыворотки крови человека с известным содержанием CA125, готова к использованию (0.8 мл)  Концентрат отмывочного раствора, 21х-кратный (22 мл)  Конъюгат, готов к использованию (11 мл).  Стоп-реагент, готов к использованию (11 мл)  Бумага для заклеивания планшета - 2.  Упаковка прозрачная зипперная. Цефленовая вакуумная упаковка планшета. Цветовая индикация внесения реагентов в лунку. Наличие регистрационного удостоверения.  Общий срок годности не менее 12 месяцев. Остаточный срок годности на момент поставки не менее 80%. | 3 |
| 29 | Набор реагентов для количественного иммуноферментного определения антигена СА-15.3 в сыворотке и плазме крови | Принцип анализа-двухстадийный "сендвич" иммуноферментный анализ. Количество анализов (включая контроли) 96.  Инкубация при температуре +18+25 град.С без шейкирования.  Общее время инкубации не более 75 минут.  Регистрация ИФА реакции - фотометрический метод при длине волны: 450 нм.  Чувствительность 1.5 Ед/мл.  Диапазон определяемых концентраций не менее 1.5-250 Ед/мл.  Формат планшета 96 луночный, разделяемый: 12 стрипов по 8 лунок.  Хромогенный субстрат - раствор ТМБ однокомпонентный, готовый к употреблению (11 мл).  Калибровочные пробы на основе фосфатного буфера (рН 7.2-7.4), содержащие известные количества CA15.3 (M12) - 0; 12.5; 50; 125; 250 Ед/мл, готовы к использованию (по 0.8 мл каждая).  Концентрации калибраторов в разных сериях наборов не изменяются. Контрольная сыворотка на основе сыворотки крови человека с известным содержанием антигена CA15.3 (M12), готова к использованию (0.8 мл) Концентрат отмывочного раствора, 21х-кратный (22 мл)  Конъюгат, готов к использованию (11 мл).  Стоп-реагент, готов к использованию (11 мл)  Бумага для заклеивания планшета - 2. Упаковка прозрачная зипперная. Цефленовая вакуумная упаковка планшета. Цветовая индикация внесения реагентов в лунку. Наличие регистрационного удостоверения.  Общий срок годности не менее 12 месяцев. Остаточный срок годности на момент поставки не менее 80%. | 1 |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 30 | Набор контролей  гормонов | Набор препаратов контрольных сывороток человека для иммуноаналитического определения гормонов.  Предназначен для проведения внутрилабораторного и межлабораторного контроля количественного определения гормонов и других веществ, определяемых с помощью иммуноаналитических методов (эстрадиол, св. Т3, 17-ОН прогестерон, ТТГ, ЛГ, ФСГ, ХГ, ГР, пролактин, Т3, Т4, св Т4, прогестерон, тестостерон, кортизол, ДЭАС, IgE).  В состав набора входят: 2 уровня лиофильно высушеных контролей в стеклянных флаконах с завальцованными резиновыми пробками (по 2 флакона (5,0мл) каждого), маркированных общим цифровым номером серии и дополнительным буквенным или цифровым обозначением номера контроля внутри набора. Цветовая маркировка крышек разных контролей. Прозрачная зипперная упаковка. Наличие регистрационного удостоверения.  Общий срок годности не менее 36 месяцев. Остаточный срок годности на момент поставки не менее 80%. | 1 |
| 31 | Набор контролей онкомаркеров | Набор препаратов контрольных сывороток человека для иммуноаналитического определения онкомаркеров.  Предназначен для проведения внутрилабораторного и межлабораторного контроля количественного определения опухолевых маркеров и других веществ, определяемых с помощью иммуноаналитических методов.  В состав набора входят: 2 уровня лиофильно высушеных контролей в стеклянных флаконах с завальцованными резиновыми пробками (по 2 флакона (5,0мл) каждого), маркированных общим цифровым номером серии и дополнительным буквенным или цифровым обозначением номера контроля внутри набора. Цветовая маркировка крышек разных контролей. Прозрачная зипперная упаковка. Наличие регистрационного удостоверения.  Общий срок годности не менее 36 месяцев. Остаточный срок годности на момент поставки не менее 80%. | 1 |
| 32 | Набор для определения антиспермальных АТ | Набор для определения антиспермальных АТ методом латекс аглютинации Суспензия спермальных АГ. Положительный контроль. Отрицательный контроль. Буфер для разведения, концентрат. Слайды реакционные | 1 |

Качество товара должно подтверждаться сертификатами соответствия, регистрационными удостоверениями, паспортом на поставляемый товар и соответствовать требованиям ГОСТ, технических регламентов и другой нормативно-технической документации, предусмотренным для данного вида товара.

Товары должны быть в соответствующей упаковке без видимых повреждений.

Остаточный срок годности поставляемого товара не менее 80 %.

В случае поставки импортных препаратов сертификат качества должен быть оформлен на русском языке.

Котировочная заявка подается участником размещения заказа в оригинале в письменной форме. Котировочная заявка должна быть заполнена по всем пунктам, заверена подписью участника размещения заказа или уполномоченного представителя участника размещения заказа, скреплена соответствующей мастичной печатью (для индивидуальных предпринимателей - при её наличии). Сведения, которые содержатся в заявках участников размещения заказа, должны быть однозначны, и не допускать двусмысленных толкований. В котировочных заявках, представляемых участниками размещения заказа, не допускаются ошибки, подчистки и исправления (за исключением исправлений, парафированных лицами, подписавшими котировочную заявку). Если в заявке имеются расхождения между обозначением цены контракта прописью и цифрами, то котировочной комиссией принимается к рассмотрению цена контракта, указанная прописью.

В случае, если котировочная заявка насчитывает более одного листа, все листы должны быть пронумерованы и скреплены между собой таким образом, чтобы исключить их случайное выпадение, заверены подписью участника размещения заказа или уполномоченного представителя участника размещения заказа и скреплены печатью.

Согласно ч. 2 ст. 46 Федерального закона от 21.07.2005 № 94 - ФЗ «О размещении заказов на поставки товаров, выполнение работ, оказание услуг для государственных и муниципальных нужд» (далее - ФЗ № 94) котировочная заявка может быть подана по почте или в форме электронного документа, подписанного в соответствии с нормативными правовыми актами Российской Федерации.

Котировочные заявки, поданные позднее установленного в извещении срока подачи котировочных заявок, не рассматриваются и в день их поступления возвращаются участникам размещения заказа, подавшим такие заявки.

Участником размещения заказа может быть любое юридическое лицо независимо от организационно-правовой формы, формы собственности, места нахождения и места происхождения капитала или любое физическое лицо, в том числе индивидуальный предприниматель(ч. 1 ст. 8 ФЗ № 94).

Участники размещения заказов имеют право выступать в отношениях, связанных с размещением заказов на поставки товаров, выполнение работ, оказание услуг для муниципальных нужд, как непосредственно, так и через своих представителей. Полномочия представителей участников размещения заказа подтверждаются доверенностью, выданной и оформленной в соответствии с гражданским законодательством, или ее нотариально заверенной копией (ч.3 ст. 8 ФЗ № 94).

В соответствии с Гражданским кодексом Российской Федерации заказчик вправе отозвать извещение о проведении запроса котировок до окончания срока подачи котировочных заявок

Участник размещения заказа вправе подать только одну котировочную заявку, внесение изменений в которую не допускается.

Котировочная заявка должна быть составлена по прилагаемой форме и в соответствии с требованиями статьи 44 ФЗ № 94:

№ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Приложение к Извещению о

проведении запроса котировок

от 14.12.2011 г.

Регистрационный № 1271

КОТИРОВОЧНАЯ ЗАЯВКА

Дата: «\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_ 20\_\_\_ г.

Сведения об участнике размещения заказа:

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 1. Наименование участника размещения заказа  *(для юридического лица),* фамилия, имя, отчество *(для физического лица)*  (*Наименование юридического лица должно содержать указание на его организационно-правовую форму)* | | | |  | | | |
| 2. Место нахождения *(для юридического лица),* место жительства *(для физического лица)*, номер контактного телефона, адрес электронной почты (при его наличии) | | | |  | | | |
| 3. Банковские реквизиты участника размещения заказа:  3.1. Наименование и местоположение обслуживающего банка | | | |  | | | |
| 3.2. Расчетный счет | | | |  | | | |
| 3.3. Корреспондентский счет | | | |  | | | |
| 3.4. Код БИК | | | |  | | | |
| 4. Идентификационный номер налогоплательщика | | | |  | | | |
| 5.КПП | | | |  | | | |
| Предложение участника размещения заказа. | | | | | | | |
| N  п/п | Наименование поставляемых товаров (рекомендуется указать марку / модель и производителя) | Характеристики поставляемых  товаров | Единица  измерения | | Количество  поставляемых  товаров | Цена  единицы  продукции, руб. | Сумма руб. |
| 1 |  |  |  | |  |  |  |
| …. |  |  |  | |  |  |  |
|  | ИТОГО |  |  | |  |  |  |
| **Сведения о включенных или не включенных в цену контракта расходах** | | | Цена включает все расходы, связанные с исполнением контракта, в том числе стоимость товара, расходы на тару, упаковку, сертификацию, доставку, разгрузку, налоги, сборы и другие обязательные платежи | | | | |

Цена муниципального контракта \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ руб. \_\_\_\_ коп.,

(сумма прописью)

в т.ч. НДС\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.

**Примечание**: НДС указывается только теми организациями, которые работают с применением традиционной системы налогообложения.

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, согласно(ен) исполнить условия

(Наименование участника размещения заказа)

муниципального контракта, указанные в извещении о проведении запроса котировок № 1271 от 14.12.2011, с учетом предлагаемых характеристик поставляемого товара и цены контракта, указанного в настоящей котировочной заявке.

Руководитель организации \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(подпись) (Ф.И.О.)

М.П.

**ПРОЕКТ**

**МУНИЦИПАЛЬНЫЙ КОНТРАКТ № \_\_\_\_\_\_\_**

г. Иваново «\_\_\_»\_\_\_\_\_\_\_\_2011г.

МУЗ г. Иванова городская клиническая больница № 8 , именуемая в дальнейшем «Заказчик», в лице главного врача Ковалевой Аллы Вячеславовны, действующего на основании Устава, с одной стороны, и \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, именуемое в дальнейшем «Поставщик», в лице \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, действующего на основании \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, с другой стороны, именуемые в дальнейшем «Стороны», руководствуясь протоколом рассмотрения и оценки котировочных заявок   
№ \_\_\_\_ от \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, заключили настоящий муниципальный контракт (далее – Контракт) о нижеследующем:

1. **ПРЕДМЕТ КОНТРАКТА**
   1. Поставщик обязуется передать реактивы для лаборатории **(диагностикумы, антигены, тест-системы, применяемые в медицине, прочие)** (далее – Товар) в соответствие со Спецификацией (Приложение № 1 к Контракту) Заказчику, а Заказчик обязуется принять этот Товар и оплатить его в порядке и сроки, определенные настоящим Контрактом.
   2. Место поставки: 153032, г. Иваново, ул. Станкостроителей, д. 4 (склад Заказчика).
2. **ЦЕНА И ПОРЯДОК РАСЧЕТОВ**

2.1. Цена настоящего Контракта составляет \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ руб. \_\_\_\_коп., в т.ч. НДС \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.

Цена включает все расходы, связанные с исполнением контракта, в том числе стоимость товара, расходы на тару, упаковку, сертификацию, доставку, разгрузку, налоги, сборы и другие обязательные платежи.

2.2. Цена является твердой и не может изменяться в ходе его исполнения за исключением случая предусмотренного п. 2.3.

2.3. Цена Контракта может быть снижена по соглашению сторон без изменения предусмотренных контрактом количества товара и иных условий исполнения Контракта.

2.4. Оплата производится Заказчиком за счет внебюджетных средств (средства предпринимательской деятельности).

2.5. Оплата производится заказчиком по безналичному расчету, путем перечисления денежных средств на расчетный счет поставщика на основании счетов-фактур и товарно-транспортных накладных в течение 1-го квартала 2012 года.

1. **ОБЯЗАННОСТИ ПОСТАВЩИКА**

3.1. Поставщик обязан:

3.1.1. Обеспечить резервирование товара после поступления от Заказчика заказа на Товар.

3.1.2. Поставить Товар Заказчику с момента заключения контракта до 20.01.2012.

3.1.3. Своевременно передать Заказчику накладные на отгруженный Товар.

3.1.4. За свой счет заменить некачественный Товар в течение 5 (пяти) рабочих дней со дня получения претензии Заказчика.

3.1.5.Выполнить в полном объеме все свои обязательства, предусмотренные в настоящем Контракте.

1. **ОБЯЗАННОСТИ ЗАКАЗЧИКА**

4.1. Заказчик обязан:

4.1.1. Осуществить при приемке Товара проверку по количеству, качеству и ассортименту.

4.1.2. Оплатить поставленный Товар на условиях, предусмотренных настоящим Контрактом.

4.1.3. Заказчик вправе отказаться от оплаты Товара ненадлежащего качества, а если Товар оплачен, потребовать возврата уплаченных сумм впредь до замены Товара.

**5. КАЧЕСТВО ТОВАРА И УПАКОВКА**

5.1. Поставляемый Товар должен быть в соответствующей упаковке без видимых повреждений.

5.2. Качество товара должно подтверждаться сертификатами соответствия, регистрационными удостоверениями, паспортом на поставляемый товар и соответствовать требованиям ГОСТ, технических регламентов и другой нормативно-технической документации, предусмотренным для данного вида товара.

Поставляемый товар должен быть зарегистрирован и разрешен к применению на территории Российской Федерации.

Остаточный срок годности не менее 80 %.

5.3.При поставке Товара Поставщик передает Заказчику все необходимые документы, подтверждающие качество Товара, в том числе сертификаты соответствия и качественные удостоверения производителя, протокол согласования цен.

5.4. Поставщик гарантирует качество и надежность поставляемого Товара.

5.5. Заказчик вправе предъявить претензии Поставщику по качеству и срокам годности поставленного Товара в течение 30 (тридцати) дней после его приемки.

5.6. В случае поставки импортных товаров маркировка индивидуальной упаковки и инструкция должны быть на русском языке.

**6.** **ПОСТАВКА, ОТГРУЗКА И ПРИЕМКА ТОВАРА**

6.1. Поставка Товара производится автотранспортом Поставщика на склад Заказчика с момента подписания настоящего контракта в течение 5 (пяти) календарных дней со дня подписания настоящего Контракта.

6.2. Прием Товара по количеству и ассортименту осуществляется во время передачи его Заказчику на основании товарно-транспортной накладной вместе с Сертификатами качества или другими документами, определяющими качество Товара.

В случае несоответствия количества или ассортимента Товара настоящему Контракту, в товарно-транспортной накладной должна быть сделана отметка о фактически принятом количестве и ассортименте Товара.

6.3. Тара и упаковка Товара должны соответствовать установленным в РФ требованиям и нормам, обеспечивать его сохранность при транспортировке при условии бережного с ним обращения.

6.4. Факт передачи Товара подтверждается подписью уполномоченного представителя Заказчика в товарно-транспортной накладной. Право собственности на купленный Товар переходит к Заказчику с момента передачи Товара Заказчику.

**7. ОТВЕТСТВЕННОСТЬ СТОРОН**

7.1. За недопоставку или просрочку поставки Товара Поставщик уплачивает Заказчику неустойку в размере одной двадцать седьмой ставки рефинансирования Банка РФ за каждый день просрочки исполнения обязательства, начиная со дня, следующего после истечения срока исполнения обязательства.

7.2. В случае нарушения Поставщиком условий настоящего Контракта, настоящий Контракт считается расторгнутым с момента направления Заказчиком соответствующего уведомления.

1. **ОБСТОЯТЕЛЬСТВА НЕПРЕОДОЛИМОЙ СИЛЫ**

8.1. При наступлении обстоятельств непреодолимой силы каждая Сторона должна без промедления известить о них в письменном виде другую Сторону. Извещение должно содержать данные о характере обстоятельств, а также официальные документы, удостоверяющие наличие этих обстоятельств и, по возможности, дающие оценку их влияние на возможность исполнения Стороной своих обязательств по настоящему Контракту.

8.2. Под обстоятельствами непреодолимой силы понимаются стихийные бедствия, война и военные операции любого характера, блокады, эпидемия, забастовка, гражданские беспорядки, а также административно-правовые акты государственных органов и другие обстоятельства чрезвычайного характера, которые Стороны не могли предвидеть и предусмотреть в ходе исполнения настоящего Контракта.

1. **СРОК ДЕЙСТВИЯ КОНТРАКТА**

9.1. Настоящий Контракт вступает в силу с момента подписания его Сторонами и действует до \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.

1. **ЗАКЛЮЧИТЕЛЬНЫЕ ПОЛОЖЕНИЯ**
   1. Во всем остальном, что не предусмотрено настоящим Контрактом, Стороны руководствуются действующим законодательством Российской Федерации.

10.2. Настоящий Контракт, может быть, расторгнут исключительно по соглашению сторон или решению суда в случаях предусмотренных законодательством Российской Федерации.

10.3. Любые изменения и дополнения к настоящему Контракту действительны, при условии, если они совершены в письменной форме и подписаны Сторонами.

10.4. Настоящий Контракт составлен в двух экземплярах, имеющих одинаковую юридическую силу, по одному экземпляру для каждой Стороны.

1. **ЮРИДИЧЕСКИЕ АДРЕСА И РЕКВИЗИТЫ СТОРОН**

**Заказчик: Поставщик:**

МУЗ г.Иванова городская клиническая больница № 8

153032, г. Иваново, ул. Станкостроителей, д. 4

тел.(4932) 23-45-11

ИНН 3731011300/КПП 370201001

Р/с 40703810800003000002 в ГРКЦ ГУ Банка России

по Ивановской обл. г. Иваново

БИК 042406001

Главный врач МУЗ ГКБ № 8

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_А.В. Ковалева \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(подпись) (ФИО)

М.П. М.П.

Приложение №1

к муниципальному контракту

№ \_\_\_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

## СПЕЦИФИКАЦИЯ

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| №  п/п | Наименование поставляемых товаров | Производитель | Ед. изм. | Количество поставляемых товаров,  ед. | Цена за единицу продукции,  руб. | Сумма, руб. |
| 1 |  |  |  |  |  |  |
| 2 |  |  |  |  |  |  |
| 3 |  |  |  |  |  |  |
| … |  |  |  |  |  |  |
| ИТОГО | |  | | | | |

**Заказчик**: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ А.В. Ковалева **Поставщик:** \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ /\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

М. П. М. П.