

Приложение № 1 к котировочной документации

**Частное учреждение здравоохранения «РЖД-Медицина»
пос.Беркакит»**

**ТЕХНИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ
на поставку медицинских расходных материалов для лабораторной
диагностики**

№ п/п	Наименование Товара	Ед. изм.	Кол-во	НМЦ за ед. товара с учетом НДС	НМЦ за Товар с учетом НДС
1	Глюкоза-Витал В 05.12	набор	3	969,17	2907,51
2	Холестерин-Витал кат. В13.21	набор	3	2500,00	7500,00
3	Мочевина-Витал кат.В-08.02	набор	5	760,00	3800,00
4	Креатинин-Витал кат.В-04.02	набор	3	709,21	2127,63
5	Мочевая кислота-Витал кат.В-12.02	набор	5	970,00	4850,00
6	АЛТ-Витал-В 01 01	набор	2	857,56	1715,12
7	АСТ-Витал-В 02 01	набор	2	857,56	1715,12
8	Триглицериды-Витал-В 17 01	набор	5	1151,16	5755,80
9	Щелочная фосфатаза Витал В 0903	набор	1	1562,00	1562,00
10	Билирубин-Витал-В 03 12	набор	2	990,00	1980,00
11	LDL-Калибратор-Витал В13.56с	набор	1	3257,56	3257,56
12	HDL- Калибратор-Витал В13.55с	набор	1	2248,66	2248,66
13	LDL-Холестерин-Витал кат.В-13.16	набор	1	15690,00	15690,00
14	HDL-Холестерин-Витал кат.В-13.15	набор	1	10290,50	10290,50
15	Натрий-Витал В 27.02	набор	1	4122,56	4122,56
16	Набор реактивов для определения порфобилиногена (ПГБ) в моче ООО «АГАТ-МЕД»	набор	1	1350,00	1350,00
17	Полоски диагностические для мочи типа UrineRS модели Н 10 для анализатора мочи CL-50 PLUS	упак	10	2390	23900
18	Аппарат Панченкова (для постановки СОЭ)	шт	2	585,00	1170,00
19	Пробирки конусные (одноразовые)	упак	1	680,00	680,00
20	Штативы на 10	шт	5	230,00	1150,00
21	Штативы на 20	шт	5	280,00	1400,00
ИТОГО начальная (максимальная) цена		99172,46 (Девяносто девять тысяч сто семьдесят два рубля 46 копеек)			

№ п/п	Наименование товара	Характеристики товара
1	Глюкоза-Витал В05.12	<p>Набор предназначен для количественного определения содержания глюкозы в сыворотке или плазме крови человека глюкозооксидазным методом без депротеинизации в клинико-диагностических и биохимических лабораториях и в научно-исследовательской практике. Набор выпускается в двух видах - лиофилизированном (вариант 1) и жидким (вариант 2); данный набор (<u>по варианту 1</u>) рассчитан на проведение 100, 250 или 500 определений при расходе 2,0 мл рабочего реагента на один анализ.</p> <p>ПРИНЦИП МЕТОДА</p> <p>При окислении р-D-глюкозы кислородом воздуха под действием глюкозооксидазы образуется эквимолярное количество перекиси водорода. Под действием пероксидазы перекись водорода окисляет хромогенные субстраты в присутствии фенола с образованием окрашенного продукта, интенсивность окраски которого пропорциональна концентрации глюкозы в пробе и измеряется фотометрически при длине волн 510 (490-540) нм.</p>

		<p>Набор предназначен для количественного определения общего I (этерифицированного и неэтерифицированного) холестерина в сыворотке (плазме) крови человека в клинико-диагностических и I биохимических лабораториях и в научно-исследовательской практике. Набор рассчитан на проведение 100 (комплект 1), 250 (комплект 2) или 500 определений (комплект 3) при расходе 2,0 мл монореагента на один анализ.</p> <p>ПРИНЦИП МЕТОДА</p> <p>Определение концентрации общего холестерина основано на проведении сопряженных реакций, катализируемых холестеринэстеразой, холестериноксидазой и пероксидазой:</p> $\text{Холестеринэстераза}$ $\text{эфиры холестерина} \xrightarrow{\text{холестериноксидаза}} \text{холестерин} + \text{жирные кислоты}$ $\text{холестерин O}_2 \xrightarrow{\text{пероксидаза}} \text{холестенон} + \text{H}_2\text{O}$ $\text{H}_2\text{O}_2 + \text{хромоген} \xrightarrow{\text{хромоген}} \text{H}_2\text{O} + \text{окрашенный продукт.}$ <p>Перекись водорода окисляет субстраты пероксидазы с образованием окрашенного продукта, концентрация которого прямо пропорциональна содержанию холестерина в анализируемой пробе и определяется фотометрически при длине волны 500 (470-540) нм.</p>
2	Холестерин-Витал кат. В13.21	<p>Набор МОЧЕВИНА-ВИТАЛ предназначен для количественного определения концентрации мочевины в сыворотке (плазме) крови и моче уреазным фенол/гипохлоритным методом в клинико-диагностических и биохимических лабораториях и в научно-исследовательской практике.</p> <p>Набор рассчитан на проведение 100 определений при расходе 0,1 мл реагента 1 на один анализ.</p> <p>ПРИНЦИП МЕТОДА</p> <p>Мочевина под действием уреазы гидролизуется с образованием карбоната аммония. Ионы аммония реагируют в щелочной среде в присутствии нитропруссида с фенолом и гипохлоритом, образуя окрашенный комплекс, интенсивность окраски которого прямо пропорциональна концентрации мочевины в анализируемом образце и измеряется фотометрически при длине волны 540 (490-600) нм.</p>
3	Мочевина-Витал кат.В-08.02	<p>Набор КРЕАТИНИН-ВИТАЛ предназначен для количественного определения концентрации креатинина методом Яффе "по конечной точке" с депротеинизацией в сыворотке (плазме) крови и моче в клинико-диагностических и биохимических лабораториях и научно-исследовательской практике.</p> <p>Набор рассчитан на проведение 200 или 500 определений при суммарном расходе 1,5 мл реагентов 1, 2 и 3 на один анализ</p> <p>ПРИНЦИП МЕТОДА</p> <p>Метод определения основан на реакции Яффе. Креатинин в (щелочной среде образует с пикриновой кислотой окрашенный комплекс, интенсивность окраски которого прямо пропорциональна концентрации креатинина в анализируемой пробе и измеряется фотометрически при длине волны 505 (490-510)нм.</p>
4	Креатинин-Витал кат.В-04.02	<p>Набор «МОЧЕВАЯ КИСЛОТА-ВИТАЛ» предназначен для количественного определения концентрации мочевой кислоты в сыворотке (плазме) крови и моче человека в клинико-диагностических и биохимических лабораториях и научно-исследовательской практике. Набор рассчитан на проведение 50 определений при расходе 2,0 мл рабочего реагента на один анализ.</p> <p>ПРИНЦИП МЕТОДА</p> <p>Мочевая кислота, содержащаяся в анализируемой пробе, окисляется под действием фермента уриказы с образованием эквимолярного количества перекиси водорода. В присутствии пероксидазы перекись водорода окисляет хромогены с образованием окрашенного продукта, интенсивность окраски которого пропорциональна концентрации мочевой кислоты в пробе и регистрируется фотометрически при длине волны 520 нм . (490-540) нм.</p>
5	Мочевая кислота-Витал кат.В-12.02	<p>Набор предназначен для определения активности аланинаминотрансферазы в сыворотке и плазме крови унифицированным методом Райтмана-Френкеля.</p> <p>ПРИНЦИП МЕТОДА</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. L-аланин + α-кетоглутарат →□ АлАТ □→ 2. пищевиноградная кислота + L-глутамат 2. фотометрическое определение содержания пирувата в пробе на основе реакции с 2,4-динитрофенилгидразином
6	АЛТ-Витал-В 01 01	

		<p>Набор предназначен для определения активности аспартатаминотрансферазы (АСТ) в сыворотке или плазме крови унифицированным динитрофенилгидразиновым методом Райтмана-Френкеля. Использовать только для <i>In vitro</i> диагностики.</p> <p>ПРИНЦИП МЕТОДА</p> <p>В результате реакции переаминирования между L-аспартатом и а-кетоглутаратом под действием аспартатаминотрансферазы образуются L-глутамат и оксалоацетат. Определение активности АСТ основано на измерении оптической плотности окрашенных в щелочной среде 2,4-динитрофенилгидразонов а-кетоглутаровой и щавелевоуксусной кислот. Интенсивность окраски при длине волнны 537 (500-560) нм пропорциональна активности АСТ в пробе.</p>
7	АСТ-Витал-В 02 01	<p>Набор реагентов «ТРИГЛИЦЕРИДЫ-ВИТАЛ» ардназначен для количественного определения концентрации триглицеридов в сыворотке (плазме) крови человека в клинико-диагностических и биохимических лабораториях и в научно-исследовательской практике.</p> <p>ПРИНЦИП МЕТОДА</p> <p>Образующийся при гидролизе триглицеридов липазой свободный глицерин в результате последовательных ферментативных реакций окисляется кислородом воздуха с образованием перекиси водорода. Под действием пероксидазы перекись водорода окисляет хромогены, образуя окрашенный хинонимин, концентрация которого прямо пропорциональна содержанию триглицеридов в пробе и определяется фотометрически при длине волнны 505 (490-, 540) нм.</p> <p>Липаза</p> <p>Триглицериды----- глицерин - жирные кислоты ГК¹</p> <p>Глицерин + АТФ -----глицерил-3-fosфат +АДФ ГО²</p> <p>Глицерил-3-фосфат -----диоксиацетон фосфат + 2H₂O₂</p> <p>ПО³</p> <p>H₂O₂ - 4-аминоантимирин + 4-хлорфенол -----хинонимин + 4 H₂O</p>
9	Щелочная фосфатаза Витал В 0903	<p>Набор реагентов для определения активности щелочной фосфатазы в сыворотке и плазме крови оптимизированным кинетическим методом.</p> <p>ПРИНЦИП МЕТОДА п-нитрофенилфосфат + вода→ п-нитрофенол + фосфат</p> <p>Количество образовавшегося в единицу времени пнитрофенола, пропорциональное активности ферmenta, определяется по изменению оптической плотности образца.</p>
10	Билирубин-Витал-В 03 12	<p>Набор предназначен для количественного определения концентрации , общего и прямого билирубина в сыворотке крови человека в клинико-диагностических и биохимических лабораториях и в научно- исследовательской практике. Набор рассчитан на проведение 140 определений общего и 140 определений прямого билирубина при расходе 1,8 мл реагента 1 и рабочего реагента на один анализ.</p> <p>ПРИНЦИП МЕТОДА</p> <p>Определение общего и прямого билирубина основано на реакции диазотирования билирубина диазотированной сульфаниловой кислотой при участии кофеинового реагента (общий билирубин) и в отсутствии кофеинового реагента (прямой билирубин). В результате реакции образуется окрашенное соединение, интенсивность окраски которого пропорциональна концентрации билирубина и измеряется фотометрически при длине волнны 535 (500-560) нм.</p>
11	Набор реагентов для определения концентрации холестерина липопротеидов высокой плотности кат.В 13.15	<p>Набор реагентов для определения концентрации холестерина липопротеидов высокой плотности в сыворотке (плазме) крови энзиматическим колориметрическим методом с иммуноингибированием, без осаждения «HDL-ХОЛЕСТЕРИН-ВИТАЛ» (кат. № В 13.05, В 13.15)</p> <p>Линейная область определения концентрации HDL-холестерина - в диапазоне от 0,15 до 4,66 ммоль/л, отклонение от «линейности» - не более 5%.</p> <p>Чувствительность определения - не более 0,1 ммоль/л.</p> <p>Коэффициент вариации результатов определений - не более 5%.</p> <p>Качество набора может проверяться по отечественным или зарубежным контрольным сывороткам, аттестованным данным методом.</p> <p>Нормальные величины концентрации HDL-холестерина в сыворотке или плазме крови составляют 1,4 - 1,55 ммоль/л.</p> <p>Рекомендуется в каждой лаборатории уточнить диапазон нормальных величин HDL-холестерина для обследуемого контингента людей.</p>

		<ul style="list-style-type: none"> - реагент 1: {HEPES (N,N-бис [2-гидроксиэтил-2-аминоэтансульфоновая] кислота, 30 ммоль/л; пероксидаза, 2400 Ед/л; 4-аминоантипирин, 0,9 ммоль/л; козыи антитела к человеческому β-липопротеину, 10 мг/л; аскорбатокисдаза, 2700 Ед/л}, pH 7,0, готов к использованию - 1 флакон (45 мл) или 2 флакона (по 45 мл); - реагент 2: {HEPES (N,N-бис [2-гидроксиэтил-2-аминоэтансульфоновая] кислота, 30 ммоль/л; холестериноксидаза, 20000 Ед/л; N-этил-N-(2-гидрокси-3-сульфопропил)-3,5-диметокси-4-фтороанилин, F-DAOS, 0,8 ммоль/л; холестеринэстераза, 4000 Ед/л}, pH 7,0, готов к использованию - 1 флакон (15 мл) или 2 флакона (по 15 мл); - калибратор (лиофилизированная сыворотка крови человека, концентрация HDL-холестерина после растворения в 3,0 мл дистиллированной воды указана в паспорте на набор и на этикетке флакона) - 1 флакон.
12	Набор реагентов для определения концентрации холестерина липопротеидов низкой плотности Витал кат.В-13.16	<p>Набор реагентов для определения концентрации холестерина липопротеидов низкой плотности в сыворотке (плазме) крови энзиматическим колориметрическим методом с селективной защитой, без осаждения (LDL-холестерин-ВИТАЛ) предназначен для количественного определения концентрации холестерина липопротеидов низкой плотности (LDL-холестерин) в сыворотке (плазме) крови в клинико-диагностических и биохимических лабораториях и научно-исследовательской практике.</p> <p>В состав набора входят следующие компоненты:</p> <ul style="list-style-type: none"> - реагент 1: {HEPES (N,N-бис[2-гидроксиэтил-2аминоэтансульфоновая] кислота, 25 ммоль/л; холестериноксидаза, 5000 Ед/л; холестеринэстераза, 5000 Ед/л; N-(2-гидрокси-3-сульфопропил)-3,5-диметоксианилин, HDAOS, 0,64 ммоль/л; каталаза, 1000000 Ед/л; аскорбатоксидаза, 5 Ед/л}, pH 6,8, готов к использованию - 1 флакон (40 мл или 45 мл) или 2 флакона (по 40 мл, по 45 мл или по 70 мл) или 3 флакона (по 50 мл) или 4 флакона (по 40 мл); - реагент 2: {HEPES (N,N-бис[2-гидроксиэтил-2-аминоэтансульфоновая] кислота, 25 ммоль/л; пероксидаза, 20000 Ед/л; 4-аминоантипирин, 0,9 ммоль/л; натрия азид, 0,095%}, pH 7,0, готов к использованию - 1 флакон (14 мл или 15 мл) или 2 флакона (по 14 мл, по 15 мл, по 23 мл или по 28 мл) или 3 флакона (по 17 мл); - калибратор (лиофилизированная сыворотка крови человека, концентрация LDL-холестерина после растворения в 1,0 мл дистиллированной воды указана в паспорте на набор и на этикетке флакона) - 1 флакон. <p><u>Аналитические характеристики набора</u></p> <p>Линейная область определения концентрации LDL-холестерина - в диапазоне от 0,20 до 7,50 ммоль/л, отклонение от «линейности» - не более 5 %.</p> <p>Чувствительность определения - не более 0,15 ммоль/л. Коэффициент вариации результатов определений - не более 5 %. Качество набора может проверяться по отечественным или зарубежным контрольным сывороткам, аттестованным данным методом. Калибратор в наборе восходит к стандартным материалам NIST. Нормальные величины концентрации LDL-холестерина в сыворотке или плазме крови составляют менее 3,37 ммоль/л. Содержание LDL-холестерина в диапазоне 3,37-4,15 ммоль/л характеризует группу риска сердечно-сосудистых заболеваний, а содержание LDL-холестерина более 4,15 ммоль/л свидетельствует о наличии патологии сердечно-сосудистой системы.</p>
13	LDL-Холестерин-Витал кат.В-13.56	<p>Набор реагентов для определения концентрации холестерина липопротеидов низкой плотности в сыворотке (плазме) крови энзиматическим колориметрическим методом с селективной защитой, без осаждения (LDL-холестерин-ВИТАЛ) предназначен для количественного определения концентрации холестерина липопротеидов низкой плотности (LDL-холестерин) в сыворотке (плазме) крови в клинико-диагностических и биохимических лабораториях и научно-исследовательской практике.</p> <p>В состав набора входят следующие компоненты:</p> <ul style="list-style-type: none"> - реагент 1: {HEPES (N,N-бис[2-гидроксиэтил-2аминоэтансульфоновая] кислота, 25 ммоль/л; холестериноксидаза, 5000 Ед/л; холестеринэстераза, 5000 Ед/л; N-(2-гидрокси-3-сульфопропил)-3,5-диметоксианилин, HDAOS, 0,64 ммоль/л; каталаза, 1000000 Ед/л; аскорбатоксидаза, 5 Ед/л}, pH 6,8, готов к использованию - 1 флакон (40 мл или 45 мл) или 2 флакона (по 40 мл, по 45 мл или по 70 мл) или 3 флакона (по 50 мл) или 4 флакона (по 40 мл); - реагент 2: {HEPES (N,N-бис[2-гидроксиэтил-2-аминоэтансульфоновая] кислота, 25 ммоль/л; пероксидаза, 20000 Ед/л; 4-аминоантипирин, 0,9 ммоль/л; натрия азид, 0,095%}, pH 7,0, готов к использованию - 1 флакон (14 мл или 15 мл)

		<p>или 2 флакона (по 14 мл, по 15 мл, по 23 мл или по 28 мл) или 3 флакона (по 17 мл);</p> <ul style="list-style-type: none"> - калибратор (лиофилизированная сыворотка крови человека, концентрация LDL-холестерина после растворения в 1,0 мл дистиллированной воды указана в паспорте на набор и на этикетке флакона) - 1 флакон. <p><u>Аналитические характеристики набора</u></p> <p>Линейная область определения концентрации LDL-холестерина - в диапазоне от 0,20 до 7,50 ммоль/л, отклонение от «линейности» - не более 5 %.</p> <p>Чувствительность определения - не более 0,15 ммоль/л.</p> <p>Коэффициент вариации результатов определений - не более 5 %.</p> <p>Качество набора может проверяться по отечественным или зарубежным контрольным сывороткам, аттестованным данным методом. Калибратор в наборе восходит к стандартным материалам NIST. Нормальные величины концентрации LDL-холестерина в сыворотке или плазме крови составляют менее 3,37 ммоль/л. Содержание LDL-холестерина в диапазоне 3,37-4,15 ммоль/л характеризует группу риска сердечно-сосудистых заболеваний, а содержание LDL-холестерина более 4,15 ммоль/л свидетельствует о наличии патологии сердечно-сосудистой системы.</p> <p>Рекомендуется в каждой лаборатории уточнить диапазон нормальных величин LDL-холестерина для обследуемого контингента людей.</p>
14	HDL-Холестерин-Витал кат.В-13.55	<p>Набор реагентов для определения концентрации липопротеидов высокой плотности в сыворотке и плазме крови.</p> <p>ПРИНЦИП МЕТОДА Хиломикроны, липопротеиды очень низкой плотности (VLDL) и липопротеиды низкой плотности (LDL) осаждаются при добавлении к образцу фосфорновольфрамовой кислоты и Mg⁺. После центрифugирования в супернатанте остаются только HDL, концентрация которых определяется так же, как концентрация общего холестерина.</p>
15	Натрий-Витал В 27.02	<p>Набор реагентов для определения концентрации натрия в сыворотке крови энзиматическим колориметрическим методом, 4x10 мл. Состав набора: 1. Реагент 1 - буфер (41 мл). 2. Реагент 2 - стартовый реагент ONPG 1,5 ммоль/л (2,1 мл). 3. Реагент 3 - лиофилизат: b-галактозидаза 0,8 Е/л (4 флакона). 4. Калибратор: натрий хлористый 150 ммоль/л (1,5 мл). 5. Реагент 5 - стоп-реагент: гуанидин гидрохлорид 2,25 моль/л (230 мл). Чувствительность не более 100 ммоль/л, линейность 110-160 ммоль/л, коэффициент вариации не более 7%, время реакции - 15 мин., длина волны 420 нм (405-436 нм), температура инкубации 37 С. Набор предназначен для фотометров и полуавтоматических анализаторов. Срок годности 1 год. Калибратор стабилен в течение 15 месяцев. Стабильность вскрытого калибратора - 1 месяц. Срок годности рабочего реагента - 10 сут.</p>
16	Набор реактивов для определения порфобилиногена (ПБГ) в моче ООО «АГАТ-МЕД»	<p>Диагностический набор ПБГ АГАТ предназначен для качественного определения порфобилиногена (ПБГ) в моче в клинико-диагностических и биохимических лабораториях. ПБГ является важным диагностическим маркером нарушения порфиринового обмена при развитии клиники острой порфирии. Выявление повышенного содержания ПБГ в моче является первым (скрининговым) этапом в диагностике острых форм порфирии (острой перемежающейся порфирии, вариегатной порфирии и наследственной копропорфирии).</p> <p>Набор рассчитан на проведение 200 определений, в том числе 5 дополнительных определений с экстрагентом.</p> <p>СОСТАВ НАБОРА</p> <p>1. п-Диметиламинобензальдегид (2 г) – 1 флакон. 2. Раствор соляной кислоты (0,6 моль/л), 100 мл – 1 флакон. 3. Раствор ацетата натрия (2,4 моль/л), 8,0 мл – 1 флакон. 4. Экстрагент (н-амиловый спирт – 8,25 мл, бензиловый спирт – 2,75 мл), 11 мл – 1 флакон.</p>
17	Полоски диагностические для мочи типа UrineRS модели Н 10 для анализатора мочи CL-50 PLUS	<p>Тест-полоски UrineRS H10 предназначены для лабораторного скрининга и индивидуального мониторинга пациента.</p> <p>10 параметров:</p> <ul style="list-style-type: none"> -биохимические компоненты (глюкоза, белок, кетоны, нитриты, билирубин, уробилиноген); -клетки крови (скрытая кровь, лейкоциты); -физико-химические показатели (рН, удельный вес). <p>Комплектация: 100 шт./уп, пластмассовый пенал с влагопоглотителем</p>
18	Аппарат Панченкова (для постановки СОЭ)	<p>Капилляр Панченкова. Стандартный стеклянный капилляр для определения СОЭ: длина – 172 мм; наружный диаметр – 5 мм; диаметр отверстия – 1,0 мм; четкая коричневая градуировка от 0 до 10 см, шаг шкалы – 1,0 мм; верхнее деление шкалы отмечено «0» и буквой «К» (кровь), напротив деления 50 имеется буква «Р»</p>

		(реактив). Прибор ПР-3 (СОЭ-метр, аппарат Панченкова) –представляет собой пластиковый штатив с гнездами для установки 20 капилляров. Время измерения: один час.
19	Пробирки конусные (одноразовые)	Назначение: Пробирка лабораторная предназначена для хранения химических веществ и биоматериалов, используется в процессе отбора проб, выращивания клеточных культур с целью проведения лабораторных исследований и анализов. Описание: Пробирки лабораторные представляют собой цилиндрические либо конические ёмкости разной высоты и диаметра, с полукруглым, плоским или суживающимся дном, объемами от 3 до 50 мл, из боросиликатного стекла (БСС), натриевого стекла (НС), полипропилена (ПП) или полистирола (ПС). Разнообразие конфигурации позволяет подобрать пробирку для подходящего лабораторного исследования или анализа, совместимую с любым типом креплений штативов, нагревательными плитками, центрифугами, планшетами для пробирок и другими приспособлениями для удобного позиционирования лабораторной посуды. Градуированные пробирки применяют для точного дозирования веществ, растворов, жидких индикаторов, реагентов. Пробирки с плотно закрываемыми крышками обеспечивают благоприятную среду для хранения и перевозки чувствительных, лабильных препаратов, помогают избежать контакта персонала с опасными веществами. В медицинских лабораториях для временного хранения биологических образцов перед биохимическими исследованиями преимущественно используют стерильные пробирки. Основные технические характеристики: Пробирки из боросиликатного (БСС) или натриевого стекла (НС) объемов от 4 до 47 мл, без градуировки и крышки, не стерильные. Пробирки стандартны по толщине стенок, диаметру и высоте. Поставляется в небольших количествах для более удобного использования в лаборатории. Срок годности: не ограничен
20	Штативы на 10	Штативы предназначены для удержания в строго вертикальном положении пробирок различного диаметра для хранения и транспортировки проб биоматериалов. Они помогают организовать лабораторное пространство таким образом, чтобы осталось достаточно места для различных манипуляций. Разборный штатив с буквенно-цифровой маркировкой гнезд, предназначен для установки пробирок. Изготовлен из полиэтилена. Быстро собирается, удобен в работе и транспортировке. Рабочий диапазон температур - от -30 до +90°C. Размеры: 128x60x80 мм, Число гнезд: 10 шт., Диаметр гнезда: 18 мм, Материал: полиэтилен, Упаковка: 1 шт.
21	Штативы на 20	Штативы предназначены для удержания в строго вертикальном положении пробирок различного диаметра для хранения и транспортировки проб биоматериалов. Они помогают организовать лабораторное пространство таким образом, чтобы осталось достаточно места для различных манипуляций. 20 гнезд. Материал - полипропилен и полиэтилен низкого давления. Диаметр гнезда - 18 мм. Габариты (ДхШхВ) - 241x59x75 мм. Физические и химические характеристики: -Имеют температурный режим работы от -10С до +135С -Стерилизуются паром при температуре 121С в течение 20 минут, газом (этанол оксид) или химическими соединениями (формалин, этанол) -Имеют гидрофобную и антиадгезионную поверхность -Обладают высокой химической устойчивостью к сильным, концентрированным и разбавленным кислотам, щелочам, альдегидам, алифатическим спиртам и алифатическим углеводородам в течение длительного времени -Проявляют высокую химическую устойчивость к галогензамещенным углеводородам и углеводородам ароматического ряда, простым и сложным эфирам и кетонам при взаимодействии с ними в течение 7-30 дней.

1. Общая стоимость Товара по настоящему договору с учетом стоимости транспортных расходов Поставщика по доставке Товара Покупателю, а также любых других расходов, которые возникнут или могут возникнуть у Поставщика в ходе исполнения настоящего Договора, не должна превышать – 99172,46 (Девяносто девять тысяч сто семьдесят два рубля) 46 коп. НДС не облагается. Окончательный объем поставляемого Товара по настоящему договору определяется фактическим объемом выполненных поставок. Цена за единицу Товара, согласованная в Спецификации

(Приложение № 1 к договору) Сторонами, остается твердой на весь срок действия договора поставки.

2. Обоснование НМЦ: обоснование начальной максимальной цены договора сформировано с помощью метода сопоставимых рыночных цен за единицу товара (анализа рынка) (Приложение № 1 к Техническому заданию).

3. Требования к товару:

3.1. Требования к качеству товара:

- 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;
- срок годности на Товар на момент передачи его Покупателю должен составлять не менее 70%, от срока годности указанного производителем. Товар с меньшим сроком годности считается некачественным и подлежит замене, если поставка Товара с меньшим сроком годности не была дополнительно согласована Сторонами.

3.2. Требования к упаковке товара:

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

4. Срок заключения договора и порядок поставки товара: Срок действия договора – с даты заключения договора по 31.12.2021 г. Срок поставки Товара: Поставщик осуществляет поставку Товара партиями по заявкам Покупателя в период с даты заключения договора по 31.12.2021 года включительно, в рабочие дни (с понедельника по пятницу, исключая нерабочие праздничные дни) с 08-00 ч. до 12-00 ч. и с 13-00 ч. до 16-00 ч. по местному времени. Срок исполнения каждой заявки не должен составлять более 7 календарных дней с момента получения Поставщиком заявки Покупателя, при условии наличия Товара на складе Поставщика, при отсутствии - в срок не позднее 30 календарных дней с момента получения заявки Покупателя. Поставщик вправе произвести досрочную поставку партии Товара, указанного в заявке Покупателя.

5. Место и время поставки Товара: 678990, Республика Саха (Якутия), Нерюнгринский район, п. Беркакит, ул. Оптимистов, дом 25.

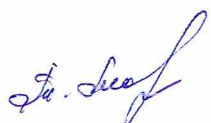
Поставка Товара осуществляется силами Поставщика в рабочие дни с 08-00 ч. до 12-00 ч. и с 13-00 ч. до 16-00 ч. по местному времени.

6. Форма, сроки и порядок оплаты: Оплата партии Товара производится Покупателем в течение 10 (десяти) календарных дней после принятия каждой конкретной партии Товара и подписания Сторонами товарной накладной

формы (ТОРГ-12)/Универсального передаточного документа (УПД), путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика.

7. Документы, предоставляемые в подтверждение соответствия предлагаемых участником товаров: вместе с товаром Поставщик предоставляет действующие сертификаты соответствия, 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.

Старшая медсестра
ЧУЗ «РЖД-Медицина» пос.Беркакит



Марковцева Т.П.