Договор № 230-21н

**на поставку реактивов для биохимического анализатора серии AU**

**г. Иркутск «18» октября 2021г.**

**Областное государственное автономное учреждение здравоохранения «Иркутская городская клиническая больница №8»**, именуемое в дальнейшем **Заказчик,** в лице главного врача Есевой Жанны Владимировны, действующего на основании Устава, с одной стороны, и **Общество с ограниченной ответственностью фирма «МЕДИНА»,** именуемый в дальнейшем **Поставщик,** в лице директора Красноштанова Михаила Николаевича**,** действующего на основании Устава, с другой стороны, в дальнейшем совместно именуемые Стороны, на основании результатов определения Исполнителя путем проведения запроса котировок в электронной форме, участниками которого могут являться только субъекты малого и среднего предпринимательства (протокол рассмотрения и оценки итогов на участие в запросе котировок в электронной форме, участниками которого могут быть только субъекты малого и среднего предпринимательства, на поставку реактивов для биохимического анализатора серии AU № 32110660308 от 30.09.2021г.), заключили настоящий Договор о нижеследующем:

1. **ПРЕДМЕТ ДОГОВОРА**
	1. Поставщик обязуется осуществить поставку реактивов для биохимического анализатора серии AU в количестве и по ценам, указанным в спецификации (Приложение № 1), Заказчик обязуется принять и оплатить Товар.

# ЦЕНА ДОГОВОРА И ПОРЯДОК РАСЧЕТОВ

2.1. Цена настоящего Договора составляет **3 389 004 (три миллиона триста восемьдесят девять тысяч четыре) рубля 00 копеек**, включает в себя стоимость Товара, НДС*- 315 134,00 руб.* и другие обязательные платежи (расходы на перевозку, страхование, уплату таможенных пошлин, налогов и сборов и другие затраты, предусмотренные настоящим Договором), является твердой и определяется на весь срок исполнения Договора, то есть является конечной.

2.2. Оплата за Товар производится по факту получения Товара на основании счета в течение 15 (пятнадцати) рабочих дней со дня подписания товарной накладной, путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика. Датой оплаты является день списания денежных средств с расчетного счета Заказчика.

2.3. Цена Договора может быть снижена без изменения предусмотренных Договором количества Товара, качества поставляемого Товара и иных условий Договора по соглашению Сторон.

2.4. В случае если по предложению Заказчика увеличивается или уменьшается предусмотренное настоящим Договором количество Товара не более чем на десять процентов, то при этом по соглашению Сторон допускается изменение цены Договора пропорционально дополнительному количеству Товара исходя из установленной в Договоре цены единицы Товара, но не более чем на десять процентов цены Договора. При уменьшении предусмотренного Договором количества Товара Стороны Договора обязаны уменьшить цену Договора исходя из цены единицы Товара. Цена единицы дополнительно поставляемого Товара или цена единицы Товара при уменьшении предусмотренного Договором количества поставляемого Товара определяется как частное от деления первоначальной цены Договора на предусмотренное в Договоре количество такого Товара.

2.5. В случае неисполнения или ненадлежащего исполнения Поставщиком обязательств, предусмотренных настоящим Договором, Заказчик вправе произвести оплату поставленного Товара за вычетом соответствующего размера неустойки (штрафа, пени), предусмотренных разделом 6 настоящего Договора.

**3. КАЧЕСТВО ТОВАРА**

3.1. Качество товара должно соответствовать условиям договора, ГОСТ, техническим условиям и подтверждается необходимыми сертификатами, документом о качестве, установленном для данного вида товара.

3.2. Товар должен находиться в таре и упаковке, соответствующей действующим стандартам, установленным законодательством РФ и не имеющей дефектов изготовления и транспортировки.

3.3. Упаковка должна предохранять товар от порчи, утраты товарного вида.

3.4. Тара и упаковка входят в стоимость поставляемого товара.

3.5. Товар должен иметь маркировочные ярлыки (этикетки) с указанием полной информации, предусмотренной законами и иными нормативно-правовыми актами РФ, подтверждающей качество поставляемого товара и его соответствие требованиям законодательства РФ.

**4. СРОКИ И ПОРЯДОК ПОСТАВКИ И ПРИЕМКИ ТОВАРА**

4.1. Поставка товара осуществляется силами Поставщика партиями по заявкам Заказчика с момента подписания договора по 31.12.2022 г. по адресу: г. Иркутск, ул. Баумана, 214А.

4.2. Тара и упаковка возврату не подлежат.

4.3. Поставка товара по заявке Заказчика осуществляется в течение 10 (десяти) календарных дней с момента подачи такой заявки.

4.4. По решению Заказчика для приемки результатов Договора может создаваться приемочная комиссия.

4.5. При доставке Товара Заказчик производит приемку Товара по количеству.

4.6. Для проверки Товара на соответствие условиям договора Заказчик проводит экспертизу своими силами или с привлечением экспертов, экспертных организаций на основании заключенных в соответствии с Федеральным законом от 18.11.2011 № 223-ФЗ «О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц» договоров. Эксперты, экспертные организации имеют право запрашивать у Заказчика и Поставщика дополнительные материалы, относящиеся к условиям исполнения Договора и отдельным этапам исполнения Договора. Результаты такой экспертизы оформляются в виде заключения, которое подписывается экспертом, уполномоченным представителем экспертной организации. В случае, если по результатам такой экспертизы установлены нарушения требований Договора, не препятствующие приемке поставленного Товара, выполненной работы или оказанной услуги, в заключении могут содержаться предложения об устранении данных нарушений, в том числе с указанием срока их устранения.

4.7. Заказчик в течение 30 (тридцати) календарных дней со дня получения Товара производит приемку Товара по качеству, подписывает товарную накладную на Товар или направляет Поставщику письменный мотивированный отказ от подписания товарной накладной на Товар. При этом Поставщиком и Заказчиком составляется и подписывается акт, в котором указывается количество товаров ненадлежащего качества, основные недостатки, обнаруженные при приемке, и срок их устранения (замена поставленных товаров товарами надлежащего качества).Заказчик, приемочная комиссия отказывают в приемке результатов договора в случае несоответствия представленных результатов условиям договора. Допускается приемка результатов отдельного этапа исполнения договора либо поставленного товара, выполненной работы или оказанной услуги в случае выявления несоответствия этих результатов либо этих товара, работы, услуги условиям договора, если выявленное несоответствие не препятствует приемке этих результатов либо этих товара, работы, услуги и устранено поставщиком (подрядчиком, исполнителем).

4.8. В случае недопоставки Товара Поставщик производит допоставку в течение 5-ти дней с момента его уведомления, а при наличии брака Поставщик за свой счет заменяет некачественный Товар в срок, установленный в соответствии с п. 4.7. настоящего Договора.

4.9. Риск случайной гибели Товара переходит от Поставщика к Заказчику с момента подписания товарной накладной.

**5. ОБЯЗАННОСТИ СТОРОН**

5.1. Поставщик обязуется:

5.1.1. Поставить Товар согласно Спецификации (Приложение № 1), надлежащего качества и количества в порядке и сроки, установленные разделом 4 настоящего Договора, с приложением документов, подтверждающих соответствие Товара требованиям законодательства Российской Федерации, а также в надлежащей таре и упаковке, уведомив при этом Заказчика в срок, указанный в п. 4.3. настоящего Договора.

5.1.2. В случае обнаружения недостатков Товара в процессе приемки Товара устранить недостатки в порядке и сроки, указанные в акте, составленном в соответствии с п. 4.7. настоящего Договора.

5.1.3. Поставщик обязан своевременно предоставлять достоверную информацию о ходе исполнения своих обязательств, в том числе о сложностях, возникающих при исполнении Договора.

5.2. Заказчик обязуется:

5.2.1. Принять и оплатить Товар в соответствии с п. 2.2. настоящего Договора.

**6. ОТВЕТСТВЕННОСТЬ СТОРОН**

6.1. За неисполнение или ненадлежащее исполнение своих обязательств по настоящему Договору Стороны несут ответственность в соответствие с действующим законодательством Российской Федерации и настоящим Договором.

6.2. В случае нарушения по своей вине Заказчиком сроков, предусмотренных п. 2.2. настоящего Договора, Заказчик уплачивает Поставщику пеню в размере одной трехсотой действующей на день уплаты пени ключевой ставки Центрального Банка Российской Федерации от суммы неисполненных обязательств за каждый день просрочки исполнения обязательства, начиная со дня, следующего после дня истечения сроков, установленных п. 2.2. настоящего Договора до момента полного исполнения обязательств.

Заказчик освобождается от уплаты неустойки, если докажет, что просрочка исполнения указанного обязательства произошла вследствие непреодолимой силы или по вине Поставщика.

6.3. За просрочку поставки Товара Поставщик уплачивает Заказчику пеню в размере 0,1% от стоимости не поставленного в срок Товара, за каждый день просрочки до момента полного исполнения обязательства.

Поставщик освобождается от уплаты неустойки, если докажет, что просрочка исполнения указанного обязательства произошла вследствие непреодолимой силы или по вине Заказчика.

6.4. В случае неисполнения или ненадлежащего исполнения обязательств, установленных в пп. 5.1.1. - 5.1.3. настоящего Договора Поставщик уплачивает Заказчику штраф в размере 1% от стоимости некачественного или поврежденного товара.

6.5. Сторона, допустившая нарушение обязательств по настоящему Договору, обязана произвести уплату штрафа и пени в течение 20 рабочих дней с момента получения письменного требования об этом другой Стороны.

6.6. Уплата штрафа и пени не освобождает Поставщика от исполнения своих обязательств по договору. Поставщик также обязан возместить Заказчику убытки, возникшие вследствие ненадлежащего исполнения (неисполнения) Поставщиком принятых на себя обязательств.

**7. ОБЕСПЕЧЕНИЕ ИСПОЛНЕНИЯ ДОГОВОРА**

7.1. Размер обеспечения исполнения договора составляет **101 815,92 рублей**.

7.2. Исполнение Договора обеспечивается предоставлением банковской гарантии или внесением денежных средств на счет Заказчика. Способ обеспечения исполнения Договора определяется Поставщиком самостоятельно.

7.3. В случае если надлежащее исполнение обязательств Поставщика по настоящему Договору обеспечивается внесением денежных средств, то Заказчик возвращает Поставщику денежные средства, внесенные в качестве обеспечения исполнения Договора, в течение 10 рабочих дней с момента получения письменного заявления Поставщика при условии полного выполнения им всех обязательств по Договору.

7.4. В ходе исполнения Договора Поставщик вправе предоставить Заказчику обеспечение исполнения Договора, уменьшенное на размер выполненных обязательств, предусмотренных Договором, взамен ранее предоставленного обеспечения исполнения Договора. При этом может быть изменен способ обеспечения исполнения Договора.

7.5. В случае неисполнения или ненадлежащего исполнения Поставщиком обязательств по Договору обеспечение исполнения договора переходит Заказчику в размере неисполненных обязательств.

7.6. Обеспечение исполнения договора сохраняет свою силу при изменении законодательства Российской Федерации, а также при реорганизации Поставщика или Заказчика.

7.7. Все затраты, связанные с заключением и оформлением договоров и иных документов по обеспечению исполнения Договора, несет Поставщик.

7.8. Заказчик имеет право на бесспорное списание денежных средств со счета гаранта, если гарантом в срок не более чем 5 (пять) рабочих дней не исполнено требование Заказчика об уплате денежной суммы по банковской гарантии, направленное до окончания срока действия банковской гарантии.

**8. ДЕЙСТВИЕ НЕПРЕОДОЛИМОЙ СИЛЫ.**

8.1.Стороны, не исполнившие или ненадлежащим образом исполнившие обязательства по настоящему Договору, освобождаются от ответственности, если докажут, что надлежащее исполнение обязательств по настоящему Договору оказалось невозможным вследствие наступления обстоятельств непреодолимой силы. При этом сроки выполнения обязательств по настоящему Договору соразмерно продлеваются на срок действия указанных обстоятельств.

8.2. Каждая из сторон обязана письменно сообщить о наступлении обстоятельств непреодолимой силы не позднее *10 (десяти)* рабочих дней с начала их действия.

8.3. Не уведомление либо несвоевременное уведомление о наступлении обстоятельств непреодолимой силы не дает Сторонам право ссылаться при невозможности выполнить свои обязанности по настоящему Договору на наступление таких обстоятельств.

**9. СРОК ДЕЙСТВИЯ**

9.1. Настоящий Договор вступает в силу со дня его подписания и действует до момента полного исполнения обязательств по настоящему Договору.

**10. ПОРЯДОК РАЗРЕШЕНИЯ СПОРОВ**

10.1. Все споры или разногласия, возникшие между Сторонами по настоящему Договору, и в связи с ним, разрешаются путем переговоров между ними.

10.2. В случае невозможности разрешения споров или разногласий путем переговоров, они подлежат рассмотрению в Арбитражном суде Иркутской области в установленном законодательством РФ порядке.

**11. ЗАКЛЮЧИТЕЛЬНЫЕ ПОЛОЖЕНИЯ**

11.1. Взаимоотношения Сторон, не урегулированные настоящим Договором, регулируются действующим законодательством.

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

11.3. Расторжение договора допускается по соглашению сторон, по решению суда, в случае одностороннего отказа Стороны Договора от исполнения Договора в соответствии с действующим гражданским законодательством.

11.4. Заказчик обязан принять решение об одностороннем отказе от исполнения Договора, если в ходе исполнения Договора установлено, что Поставщик не соответствует установленным документацией о закупке требованиям к участникам закупки или предоставил недостоверную информацию о своем соответствии таким требованиям, что позволило ему стать победителем закупки.

11.5. При расторжении договора в одностороннем порядке по вине Поставщика Заказчик обязан предъявить требование об уплате неустоек (штрафов, пеней) в связи с неисполнением или ненадлежащим исполнением обязательств, предусмотренных Договором, а также обратиться к Поставщику с требованием о возмещении понесенных убытков при их наличии.

11.6. Расторжение Договора влечет за собой прекращение обязательств Сторон по Договору, но не освобождает от ответственности за неисполнение обязательств, которые имели место быть до расторжения Договора.

11.7. К настоящему Договору прилагается и является его неотъемлемой частью

*- Спецификация (Приложение№1)*

**12. ЮРИДИЧЕСКИЕ АДРЕСА И БАНКОВСКИЕ РЕКВИЗИТЫ И ПОДПИСИ СТОРОН**

|  |  |
| --- | --- |
| **Заказчик:****ОГАУЗ «Иркутская городская клиническая больница № 8»** **Адрес:** 664048, г. Иркутск, ул. Ярославского, 300**Телефон** 44-31-30, 502-490ИНН 3810009342 КПП 381001001Минфин Иркутской области (ОГАУЗ «Иркутская городская клиническая больница № 8», л/с 80303090207)Казначейский счет 03224643250000003400Банковский счет 40102810145370000026Отделение Иркутск//УФК по Иркутской области, г. ИркутскБИК 012520101**Главный врач****\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/ Есева Ж.В. /****М.П.** | **Поставщик:****ООО фирма «МЕДИНА»****Адрес:** 664011, г.Иркутск, пер. Пугачева 3-Б**Телефон** (3952) 20-01-88ИНН 3809016313КПП 380801001ОГРН 1023801028129ОКПО 16609393р/с 40702810518020100273Байкальский банк ПАО Сбербанк г.Иркутскк/с 30101810900000000607БИК 042520607medinacom@mail.ru**Директор****\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/М.Н. Красноштанов/**М.П. |

Приложение № 1

 к договору № 230-21н
от 18 октября 2021г.

**СПЕЦИФИКАЦИЯ**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  №п/п | Наименование товара, работ, услуг, товарный знак (его словесное обозначение) (при наличии) | Характеристика поставляемого товара | Ед. изм. | Кол-во поставляемого товара | Производитель | Наименование страны происхождения | Цена за единицу поставляемого товара, руб. | Общая стоимость по позиции, руб. |
| 1 | Аланинаминотрансфераза (ALT), реагент, 4 х 50 мл + 4 х 25 мл | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения аланинаминотрансферазы (АЛТ) в клиническом образце методом спектрофотометрического анализа.Количество выполняемых тестов1000 шт.Назначение: для анализаторов серииBeckmanCoulter.**Дополнительные характеристики:** Диапазон линейности (необходим для исключения ложных результатов при высоких значениях показателя, а также для минимизации затраты времени для разведения образца при неподходящей линейности для получения достоверного результата) соответствует значениям активности фермента от 3 Е/л до 1000 Е/л. Фасовка:реагент 1- 4 флакона по 50 мл;реагент 2- 4 флакона по 25 мл. Количество тестов в наборе 3920. Требования к фасовке установлены с учётом загруженности, потребности и оптимальной работы лаборатории, минимизируя затраты на калибровки.Совместимость с биохимическим анализатором BeckmanCoulter AU 700, имеющимся в наличии у заказчика. | Набор | 6 | БекменКультер, Инк, США | США Ирландия,Япония, Испания, Великобритания,Германия,Италия, Норвегия, Дания | 17 160,00 | 102960,00 |
| 2 | Общая аспартатаминотрансфераза, реагент, AST, 4 х 25 мл + 4 х 25 мл | Реактив, предназначенный для использования совместно с исходным изделием для invitro диагностики с целью выполнения определенной функции в анализе, который используется при количественном определении общей аспартатаминотрансферазы (АСТ) (aspartateaminotransferase (AST)) в клиническом образце. Количество выполняемых тестов 50 шт.Назначение: для анализаторов серииBeckmanCoulter.**Дополнительные характеристики:** Диапазон линейности соответствует значениям активности фермента от 3 Е/л до 1000 Е/л. Фасовка:реагент 1- 4 флакона по 25 мл; реагент 2 - 4 флакона по 25 мл.Количество тестов в наборе 3920.Требования к фасовке установлены с учётом загруженности, потребности и оптимальной работы лаборатории.Совместимость с биохимическим анализатором BeckmanCoulter AU 700, имеющимся в наличии у заказчика. | Набор | 6 | БекменКультер, Инк, США | США, Ирландия, Япония, Испания, Великобритания, Германия, Италия, Норвегия, Дания | 17 160,00 | 102960,00 |
| 3 | Альбумин, реагент, ALBUMIN, 4 х 29 мл | Реактив, предназначенный для использования совместно с исходным изделием для invitro диагностики для выполнения особой функции в анализе, который используется при количественном определении альбумина (albumin) в клиническом образце. Количество выполняемых тестов 50 шт.Назначение: для анализаторов серии BeckmanCoulter.**Дополнительные характеристики:** Диапазон линейности соответствует диапазону концентраций альбумина от 15 до 60 г/л. Фасовка: 4 флакона по 29 мл. Количество тестов наборе 2480. Требования к фасовке установлены с учётом загруженности, потребности и оптимальной работы лаборатории.Совместимость с биохимическим анализатором BeckmanCoulter AU 700, имеющимся в наличии у заказчика. | Набор | 1 | БекменКультер, Инк, США | США, Ирландия, Япония, Испания, Великобритания, Германия, Италия, Норвегия, Дания | 5 555,00 | 5555,00 |
| 4 | Общая щелочная фосфатазу (ЩФ), реагент, ALP, 4 х 30 мл + 4 х 30 мл | Реактив, предназначенный для использования совместно с исходным изделием для invitro диагностики с целью выполнения определенной функции в анализе, который используется при количественном определении общей щелочной фосфатазы (ЩФ) (alkalinephosphatase (ALP)) в клиническом образце. Количество выполняемых тестов50 шт.Назначение: для анализаторов серии BeckmanCoulter.**Дополнительные характеристики:** Набор реагентов для кинетического колориметрического количественного определения щелочной фосфатазы в сыворотке и плазме человека.Диапазон линейности соответствует значениям активности фермента от 5 до 1500 Е/л.  Фасовка: реагент 1 - 4 флакона по 30 мл; реагент 2 - 4 флакона по 30 мл.  Количество тестов в наборе 3280. Требования к фасовке установлены с учётом загруженности, потребности и оптимальной работы лаборатории.Совместимость с биохимическим анализатором BeckmanCoulter AU 700, имеющимся в наличии у заказчика. | Набор | 2 | БекменКультер, Инк, США | США, Ирландия, Япония, Испания, Великобритания, Германия, Италия, Норвегия, Дания | 11 990,00 | 23980,00 |
| 5 | Общая амилаза, реагент, alpha - AMYLASE, 4 х 40 мл + 4 х 10 мл | Реактив, предназначенный для использования совместно с исходным изделием для invitro диагностики с целью выполнения определенной функции в анализе, который используется при количественном определении общей амилазы (ОА) (totalamylase) в клиническом образце. Количество выполняемых тестов 50 шт.Назначение: для анализаторов серииBeckmanCoulter. **Дополнительные характеристики:** Для сыворотки и плазмы диапазон линейности соответствует значениям активности фермента от 10 Е/л до 1500 Е/л.  Для мочи диапазон линейности соответствует активности фермента от 10 Е/л до 4800 Е/л. Фасовка: реагент 1 - 4 флакона по 40 мл.реагент 2 - 4 флакона по 10 мл.  Количество тестов в наборе 1600. Требования к фасовке установлены с учётом загруженности, потребности и оптимальной работы лаборатории.Совместимость с биохимическим анализатором BeckmanCoulter AU 700, имеющимся в наличии у заказчика. | набор | 2 | БекменКультер, Инк, США | США, Ирландия, Япония, Испания, Великобритания, Германия, Италия, Норвегия, Дания | 41 415,00 | 82830,00 |
| 6 | Кальций (Ca2+), реагент, CALCIUM ARSENAZO III, 4 х 15 мл | Реактив, предназначенный для использования совместно с исходным изделием для в invitro диагностики выполнения особой функции в анализе, который используется при количественном определении кальция (calcium (Ca2+)) в клиническом образце. Количество выполняемых тестов 50 шт.Назначение: для анализаторов серии BeckmanCoulter.**Дополнительные характеристики:** Для сыворотки и плазмы диапазон линейности соответствует диапазону концентраций кальция от 1 ммоль/л до 5 ммоль/л. Для мочи диапазон линейности соответствует диапазону концентраций кальция от 0 ммоль/л до 10. Фасовка: 4 флакона по 15 мл.Количество тестов в наборе 2800. Требования к фасовке установлены с учётом загруженности, потребности и оптимальной работы лаборатории.Совместимость с биохимическим анализатором BeckmanCoulter AU 700, имеющимся в наличии у заказчика. | Набор | 1 | БекменКультер, Инк, США | США, Ирландия, Япония, Испания, Великобритания, Германия, Италия, Норвегия, Дания | 21 945,00 | 21945,00 |
| 7 | Общий холестерин, реагент, CHOLESTEROL, 4 х 22.5 мл | Реактив, предназначенный для использования совместно с исходным изделием для invitro диагностики с целью выполнения определенной функции в анализе, который используется при количественном определении общего холестерина (totalcholesterol) в клиническом образце. Количество выполняемых тестов 50 шт.Назначение: для анализаторов серии BeckmanCoulter.**Дополнительные характеристики:**Диапазон линейности соответствует значениям концентрации холестерина от 0,5 ммоль/л до 18,0 ммоль/л. Фасовка:4 флакона по 22,5 мл. Количество тестов в наборе 3640. Требования к фасовке установлены с учётом загруженности, потребности и оптимальной работы лаборатории.Совместимость с биохимическим анализатором BeckmanCoulter AU 700, имеющимся в наличии у заказчика. | Набор | 8 | БекменКультер, Инк, США | США, Ирландия, Япония, Испания, Великобритания, Германия, Италия, Норвегия, Дания | 23 045,00 | 184360,00 |
| 8 | Общая креатинкиназа, реагент, (NAK) CK (NAC), 4 х 22 мл + 4 х 4 мл + 4 х 6 мл | Реактив, предназначенный для использования совместно с исходным изделием для invitro диагностики с целью выполнения определенной функции в анализе, который используется при количественном определении общей креатинкиназы (totalcreatinekinase, CK) в клиническом образце. Количество выполняемых тестов 50 шт.Назначение: для анализаторов серии BeckmanCoulter. **Дополнительные характеристики:**Диапазон линейности соответствует значениям активности фермента от 10 Е/л до 2000 Е/л.Фасовка набор:реагент 1 - 4 флакона по 22мл;реагент 2 - 4 флакона по 6 мл; реагент 3 - 4 флакона по 4 мл.Количество тестов в наборе 920.Требования к фасовке установлены с учётом загруженности, потребности и оптимальной работы лаборатории.Совместимость с биохимическим анализатором BeckmanCoulter AU 700, имеющимся в наличии у заказчика. | Набор | 1 | БекменКультер, Инк, США | США, Ирландия, Япония, Испания, Великобритания, Германия, Италия, Норвегия, Дания | 41 195,00 | 41195,00 |
| 9 | Креатинин, реагент, CREATININE, 4 х 51 мл + 4 х 51 мл | Реактив, предназначенный для использования совместно с исходным изделием для invitro диагностики для выполнения особой функции в анализе, который используется для количественного определения креатинина (creatinine) в клиническом образце. Количество выполняемых тестов 50 шт.Назначение: для анализаторов серии BeckmanCoulter.**Дополнительные характеристики:**Линейность в диапазоне от 5 мкмоль/л до 2200 мкмоль/л. Фасовка: реагент 1 - 4 флакона по 51 мл;реагент 2 - 4 флакона по 51 мл.Количество тестов в наборе 3960. Требования к фасовке установлены с учётом загруженности, потребности и оптимальной работы лаборатории.Совместимость с биохимическим анализатором BeckmanCoulter AU 70, имеющимся в наличии у заказчика. | Набор | 6 | БекменКультер, Инк, США | США, Ирландия, Япония, Испания, Великобритания, Германия, Италия, Норвегия, Дания | 8 690,00 | 52140,00 |
| 10 | Конъюгированный (прямой, связанный) билирубин, реагент, DIRECT BILIRUBIN, 4 х 6 мл + 4 х 6 мл | Реактив, предназначенный для использования совместно с исходным изделием для invitro диагностики для выполнения особой функции в анализе, который используется для количественного определения, конъюгированного (прямого) билирубина (conjugated (direct) bilirubin) в клиническом образце. Количество выполняемых тестов 50 шт.Назначение: для анализаторов серии BeckmanCoulter. **Дополнительные характеристики:**Диапазон линейности соответствует диапазону концентраций билирубина от 0 мкмоль/л до 171 мкмоль/л. Фасовка:реагент 1 - 4 флакона по 6 мл, реагент 2 - 4 флакона по 6мл. Требования к фасовке установлены с учётом загруженности, потребности и оптимальной работы лаборатории.Количество тестов в наборе 920. Совместимость с биохимическим анализатором BeckmanCoulter AU 700. | Набор | 6 | БекменКультер, Инк, США | США, Ирландия, Япония, Испания, Великобритания, Германия, Италия, Норвегия, Дания | 10 120,00 | 60720,00 |
| 11 | Гамма-глутамилтрансфераза (ГГТ), реагент, GGT, 4 х 40 мл + 4 х 40 мл | Реактив, предназначенный для использования совместно с исходным изделием для invitro диагностики для выполнения особой функции в анализе, который используется для количественного определения гамма-глутамилтрансферазы (ГГТ) (gammaglutamyltransferase (GGT)) в клиническом образце. Количество выполняемых тестов 50 шт.Назначение: для анализаторов серии BeckmanCoulter. **Дополнительные характеристики:**Диапазон линейности соответствует значениям активности фермента от 5 Е/л до 1200 Е/л. Фасовка: реагент 1 - 4 флакона по 40 мл;реагент 2 - 4 флакона по 40 мл. Количество тестов в наборе 2600. Требования к фасовке установлены с учётом загруженности, потребности и оптимальной работы лаборатории.Совместимость с биохимическим анализатором BeckmanCoulter AU 700. | Набор | 1 | БекменКультер, Инк, США | США, Ирландия, Япония, Испания, Великобритания, Германия, Италия, Норвегия, Дания | 23 045,00 | 23045,00 |
| 12 | Глюкоза, реагент, GLUCOSE, 4 х 25 мл + 4 х 12.5 мл | Раствор, который используется для количественного определения глюкозы. Исследуемый материал - сыворотка крови. Количество выполняемых тестов 50 шт. Количество штук в упаковке 5 шт.Объём реагента от 100 до 500 см куб.млНазначение: для анализаторов серии BeckmanCoulter.Д**ополнительные характеристики**Диапазон линейности соответствует значениям концентрации от 0,6 ммоль/л до 45,0 ммоль/л для сыворотки, плазмы и СМЖ. Для мочи от 0 ммоль/л до 45 ммоль/л.Фасовка:реагент 1 - 4 флакона по 25 мл;реагент 2 - 4 флакона по 12,5 мл. Количество тестов в наборе 2440. Требования к фасовке установлены с учётом загруженности, потребности и оптимальной работы лаборатории.Совместимость с биохимическим анализатором BeckmanCoulter AU 700, имеющимся в наличии у заказчика. | Набор | 12 | БекменКультер, Инк, США | США, Ирландия, Япония, Испания, Великобритания, Германия, Италия, Норвегия, Дания | 16 390,00 | 196680,00 |
| 13 | Набор реагентов для определения неорганического фосфора, INORGANIC PHOSPHOROUS, 4 х 15 мл + 4 х 15 мл |  Набор реагентов для количественного ферментативного определения неорганического фосфора в сыворотке, плазме (гепарин), моче;Количество тестов в наборе 2360; Диапазон линейности соответствует значениям концентрации 0,32-6,40 ммоль/л для сыворотки; концентрации 0-113 ммоль/л для мочи;Состав: серная кислота; гептамолибдат аммония; глицин; консервант.Фасовка: реагент 1: 4 флакона по 15 мл; реагент 2 - 4 флакона по 15 мл.Требования к фасовке установлены с учётом загруженности, потребности и оптимальной работы лаборатории.Совместимость с биохимическим анализатором BeckmanCoulter AU 700, имеющимся в наличии у заказчика. | Набор | 1 | БекменКультер, Инк, США | США, Ирландия, Япония, Испания, Великобритания, Германия, Италия, Норвегия, Дания | 10 362,00 | 10362,00 |
| 14 | Железо, реагент, IRON, 4 х 15 мл + 4 х 15 мл | Реактив, предназначенный для использования совместно с исходным изделием для invitro диагностики для выполнения особой функции в анализе, который используется для количественного определения железа (iron) в клиническом образце. Назначение: для анализаторов серии Олимпус (Olympus).**Дополнительные характеристики:** Диапазон линейности соответствует диапазону концентраций аналита от 2 до 179 мкмоль/л. Фасовка: реагент 1- 4 флакона по 15 мл;реагент 2 - 4 флакона по 15 мл.Количество тестов в наборе 2000. Требования к фасовке установлены с учётом загруженности, потребности и оптимальной работы лаборатории.Совместимость с биохимическим анализатором BeckmanCoulter AU 700, имеющимся в наличии у заказчика. | Набор | 2 | БекменКультер, Инк, США | США, Ирландия, Япония, Испания, Великобритания, Германия, Италия, Норвегия, Дания | 18 920,00 | 37840,00 |
| 15 | Общая лактатдегидрогеназа, реагент, LDH, 4 х 40 мл + 4 х 20 мл | Реактив, предназначенный для использования совместно с исходным изделием для invitro диагностики с целью выполнения определенной функции в анализе, который используется при количественном определении общей лактатдегидрогеназы (ЛДГ) (totallactatedehydrogenase, LDH) в клиническом образце. Количество выполняемых тестов 50 шт.Назначение: для анализаторов серииBeckmanCoulter. **Дополнительные характеристики:**Диапазон линейности соответствует значениям активности фермента от 25 Е/л до 1200 Е/л.Фасовка: реагент 1 - 4 флакона по 40 мл; реагент 2 - 4 флакона по 20 мл.Количество тестов в наборе 2560. Требования к фасовке установлены с учётом загруженности, потребности и оптимальной работы лаборатории.Совместимость с биохимическим анализатором BeckmanCoulter AU 700, имеющимся в наличии у заказчика. | Набор | 1 | БекменКультер, Инк, США | США, Ирландия, Япония, Испания, Великобритания, Германия, Италия, Норвегия, Дания | 27 555,00 | 27555,00 |
| 16 | Общий билирубин, реагент, TOTAL BILIRUBIN, 4 х 15 мл + 4 х 15 мл | Реактив, предназначенный для использования совместно с исходным изделием для invitro диагностики с целью выполнения определенной функции в анализе, который используется при количественном определении общего билирубина (totalbilirubin) в клиническом образце.  Количество выполняемых тестов 50 шт.Назначение: для анализаторов серииBeckmanCoulter  .**Дополнительные характеристики:**Диапазон линейности соответствует диапазону концентраций общего билирубина от 0 мкмоль/л до 513 мкмоль/л.Фасовка: реагент 1- 4 флакона по 15 мл; реагент 2 - 4 флакона по 15 мл.Количество тестов в наборе 2360. Требования к фасовке установлены с учётом загруженности, потребности и оптимальной работы лаборатории.Совместимость с биохимическим анализатором BeckmanCoulter AU 700, имеющимся в наличии у заказчика. | Набор | 8 | БекменКультер, Инк, США | США, Ирландия, Япония, Испания, Великобритания, Германия, Италия, Норвегия, Дания | 16 390,00 | 131120,00 |
| 17 | Общий белок, реагент, TOTAL PROTEIN, 4 х 25 мл + 4 х 25 мл | Реактив, предназначенный для использования совместно с исходным изделием для с invitro диагностики целью выполнения определенной функции в анализе, который используется при количественном определении общего белка (totalprotein) в клиническом образце. Количество выполняемых тестов 50 шт.Назначение: для анализаторов серии BeckmanCoulter. **Дополнительные характеристики:** Диапазон линейности соответствует диапазону концентраций общего белка от 30 г/л до 120 г/л. Фасовка: реагент 1 - 4 флакона по 25 мл;  реагент 2 - 4 флакона по 25 мл.Количество тестов в наборе 3000.Требования к фасовке установлены с учётом загруженности, потребности и оптимальной работы лаборатории.Совместимость с биохимическим анализатором BeckmanCoulter AU 700, имеющимся в наличии у заказчика. | Набор | 3 | БекменКультер, Инк, США | США, Ирландия, Япония, Испания, Великобритания, Германия, Италия, Норвегия, Дания | 5 995,00 | 17985,00 |
| 18 | Триглицериды, реагент, TRIGLYCERIDES, 4 х 50 мл + 4 х 12.5 мл | Реактив, предназначенный для использования совместно с исходным изделием для с invitro диагностики целью выполнения определенной функции в анализе, который используется при количественном определении триглицеридов (triglyceride) в клиническом образце.Количество выполняемых тестов 50 шт.Назначение: для анализаторов серии BeckmanCoulter .**Дополнительные характеристики**Диапазон линейности соответствует диапазону концентраций триглицеридов от 0,1 ммоль/л до 11,3 ммоль/л.Фасовка:реагент 1- 4 флакона по 50 мл; реагент 2 - 4 флакона по 12,5 мл.Количество тестов в наборе 3000. Требования к фасовке установлены с учётом загруженности, потребности и оптимальной работы лаборатории.Совместимость с биохимическим анализатором BeckmanCoulter AU 700, имеющимся в наличии у заказчика. | Набор | 3 | БекменКультер, Инк, США | США, Ирландия, Япония, Испания, Великобритания, Германия, Италия, Норвегия, Дания | 39 710,00 | 119130,00 |
| 19 | Мочевина/азот мочевины, реагент, UREA, 4 х 25 мл + 4 х 25 мл | Реактив, предназначенный для использования совместно с исходным изделием для invitro диагностики для выполнения особой функции в анализе, который используется при качественном и количественном определении мочевины/азота мочевины в крови (bloodureanitrogen (BUN)) и в других биологических жидкостях в клиническом образце. Количество выполняемых тестов 50 шт.Назначение: для анализаторов серии BeckmanCoulter. **Дополнительные характеристики**Диапазон линейности соответствует значениям концентрации мочевины 0,8 - 50 ммоль/л в сыворотке и плазме. Фасовка: реагент 1 - 4 флакона по 25мл; реагент 2 - 4 флакона по 25 мл. Количество тестов в наборе 2480. Требования к фасовке установлены с учётом загруженности, потребности и оптимальной работы лаборатории.Совместимость с биохимическим анализатором BeckmanCoulter AU 700, имеющимся в наличии у заказчика. | Набор | 1 | БекменКультер, Инк, США | США, Ирландия, Япония, Испания, Великобритания, Германия, Италия, Норвегия, Дания | 19 635,00 | 19635,00 |
| 20 | Мочевая кислота, реагент URIC ACID, 4 х 30 мл + 4 х 12.5 мл | Реактив, предназначенный для использования совместно с исходным изделием для с целью invitro диагностики выполнения определенной функции в анализе, который используется при количественном определении мочевой кислоты (uricacid) в клиническом образце. Количество выполняемых тестов 50 шт.Назначение: для анализаторов серии BeckmanCoulter. **Дополнительные характеристики:** Для сыворотки и плазмы диапазон линейности соответствует диапазону концентраций мочевой кислоты от 89 мкмоль/л до 1785 мкмоль/л. Для мочи диапазон линейности соответствует диапазону концентраций мочевой кислоты от 119 мкмоль/л до 23800 мкмоль/л.Фасовка: реагент 1 - 4 флакона по 30 мл; реагент 2 - 4 флакона по 12,5 мл.Количество тестов в наборе 2500.Требования к фасовке установлены с учётом загруженности, потребности и оптимальной работы лаборатории.Совместимость с биохимическим анализатором BeckmanCoulter AU 700, имеющимся в наличии у заказчика. | Набор | 3 | БекменКультер, Инк, США | США, Ирландия, Япония, Испания, Великобритания, Германия, Италия, Норвегия, Дания | 29 700,00 | 89100,00 |
| 21 | С-реактивный белок (СРБ), (латекс) реагент, CRP LATEX, 4 х 30 мл + 4 х 30 мл | Реактив, предназначенный для использования совместно с исходным изделием для invitro диагностики для выполнения особой функции в анализе, который используется для количественного определения С-реактивного белка (C-reactiveprotein, CRP) в клиническом образце. Количество выполняемых тестов 50 шт.Назначение: для анализаторов серии BeckmanCoulter. **Дополнительные характеристики:**Диапазон линейности соответствует диапазону концентраций С-РБ от 0,2 мг/л до 480 мг/лФасовка:реагент 1 - 4 флакона по 30 мл; реагент 2 - 4 флакона по 30 мл.Количество тестов в наборе 920. Требования к фасовке установлены с учётом загруженности, потребности и оптимальной работы лаборатории.Совместимость с биохимическим анализатором BeckmanCoulter AU 700, имеющимся в наличии у заказчика. | Набор | 6 | БекменКультер, Инк, США | США, Ирландия, Япония, Испания, Великобритания, Германия, Италия, Норвегия, Дания | 50 435,00 | 302610,00 |
| 22 | Ферритин, реагент, FERRITIN, 4 х 24 мл + 4 х 12 мл | Реактив, предназначенный для использования совместно с исходным изделием для invitro диагностики для выполнения особой функции в анализе, который используется для количественного определения ферритина (ferritin) в клиническом образце. Количество выполняемых тестов: 50 шт.Назначение: для анализаторов серии BeckmanCoulter. **Дополнительные характеристики:**Фасовка: реагент 1 - 4 флакона по 24мл; реагент 2 - 4 флакона по 12 мл. Количество тестов в наборе 800. Требования к фасовке установлены с учётом загруженности, потребности и оптимальной работы лаборатории.Совместимость с биохимическим анализатором BeckmanCoulter AU 700, имеющимся в наличии у заказчика. | Набор | 3 | БекменКультер, Инк, США | США, Ирландия, Япония, Испания, Великобритания, Германия, Италия, Норвегия, Дания | 123 090,00 | 369270,00 |
| 23 | Холестерин липопротеинов высокой плотности, реагент, HDL-CHOLESTEROL, 4 х 27 мл + 4 х 9 мл | Реактив, предназначенный для использования совместно с исходным изделием для invitro диагностики для выполнения особой функции в анализе, который используется для количественного определения холестерина липопротеинов высокой плотности (ЛПВП) (highdensitylipoprotein (HDL) cholesterollipid) в клиническом образце. Количество выполняемых тестов 50 шт.Назначение: для анализаторов серии BeckmanCoulter. **Дополнительные характеристики**Диапазон линейности соответствует диапазону концентраций ЛПВП-холестерина от 0,05 ммоль/л до 4,65 ммоль/л.Фасовка: реагент 1- 4 флакона по 27 мл; реагент 2 - 4 флакона по 9 мл. Количество тестов в наборе 740. Требования к фасовке установлены с учётом загруженности, потребности и оптимальной работы лаборатории.Совместимость с биохимическим анализатором BeckmanCoulter AU 700, имеющимся в наличии у заказчика. | Набор | 8 | БекменКультер, Инк, США | США, Ирландия, Япония, Испания, Великобритания, Германия, Италия, Норвегия, Дания | 33 935,00 | 271480,00 |
| 24 | Ревматоидный фактор (латекс), реагент, RF LATEX, 4 х 24 мл + 4 х 8 мл | Реактив, предназначенный для использования совместно с исходным изделием для invitro диагностики с целью выполнения определенной функции в анализе, который используется при качественном и количественном определении иммуноглобулинов ревматоидного фактора в клиническом образце. Количество выполняемых тестов 50 шт.Назначение: для анализаторов серии BeckmanCoulter. **Дополнительные характеристики:**Диапазон линейности от 10 до 120 МЕ/мл. Фасовка: реагент 1 - 4 флакона по 24мл; реагент 2 - 4 флакона по 8 мл. Количество тестов в наборе 1000. Требования к фасовке установлены с учётом загруженности, потребности и оптимальной работы лаборатории.Совместимость с биохимическим анализатором BeckmanCoulter AU 70, имеющимся в наличии у заказчика. | Набор | 2 | БекменКультер, Инк, США | США, Ирландия, Япония, Испания, Великобритания, Германия, Италия, Норвегия, Дания | 52 855,00 | 105710,00 |
| 25 | Набор реагентов для определения трансферрина, TRANSFERRIN, 4 х 7 мл + 4 х 8 мл | Набор реагентов для количественного определения трансферрина методом иммунотурбидиметрии в сыворотке и плазме человека;Исследуемый материал: Сыворотка и плазма (ЭДТА, гепарин);Количество тестов в наборе 1080;Диапазон линейности соответствует значениям концентрации 0,75-7,5 г/л.Состав: ТРИС буфер рН 7,2; полиэтиленгликоль; козьи тела к человеческому трансферрину; консервант;Фасовка:реагент 1 - 4 флакона по 7 мл;реагент 2 - 4 флакона по 8 мл.Совместимость с биохимическим анализаторомBeckmanCoulter AU 700,имеющимся в наличии у заказчика. | Набор | 2 | БекменКультер, Инк, США | США, Ирландия, Япония, Испания, Великобритания, Германия, Италия, Норвегия, Дания | 80 542,00 | 161084,00 |
| 26 | Ненасыщенная железосвязывающая способность, реагент, UIBC, 4 х 27 мл + 4 х 3 мл + 4 х 6 мл + 4 х 2 мл | Реактив, предназначенный для использования совместно с исходным изделием для с invitro диагностики c целью выполнения определенной функции в анализе, который используется при количественном определении ненасыщенной железосвязывающей способности (ironbindingcapacity, UIBC) в клиническом образце. Количество выполняемых тестов 50 шт.Назначение: для анализаторов серии BeckmanCoulter.**Дополнительные характеристики:**Диапазон линейности соответствует значениям концентрации от 10 до 100 мкмоль/л.Фасовка:реагент 1 - 4 флакона по 27 мл; реагент 2 - 4 флакона по 3 мл;реагент 3 - 4 флакона по 6 мл;реагент 4 - 4 флакона по 2 мл.Количество тестов в наборе 960. Требования к фасовке установлены с учётом загруженности, потребности и оптимальной работы лаборатории.Совместимость с биохимическим анализатором BeckmanCoulter AU 700, имеющимся в наличии у заказчика. | Набор | 1 | БекменКультер, Инк, США | США, Ирландия, Япония, Испания, Великобритания, Германия, Италия, Норвегия, Дания | 16 610,00 | 16610,00 |
| 27 | Бета-гемолитический стрептококк группы А антитела к стрептолизину O, реагент, ASO, 4 х 51 мл + 4 х 7 мл | Реактив, предназначенный для использования совместно с исходным изделием для invitro диагностики для выполнения особой функции в анализе, который используется при качественном и количественном определении антител к ферменту стрептолизинуО (streptolysin O), выработанному бактериями группы А бета-гемолитических стрептококков (Group A beta-haemolyticStreptococcus), в клиническом образце. Количество выполняемых тестов 50 шт.Назначение: для анализаторов серииBeckmanCoulter.**Дополнительные характеристики:**Диапазон линейности соответствует значениям концентрации от 100 до 1000 МЕ/л.Фасовка:реагент 1 - 4 флакона по 51мл;реагент 2 - 4 флакона по 7 мл R2.Количество тестов в наборе 1320. Совместимость с биохимическим анализатором BeckmanCoulter AU 700, имеющимся в наличии у заказчика. | Набор | 1 | БекменКультер, Инк, США | США, Ирландия, Япония, Испания, Великобритания, Германия, Италия, Норвегия, Дания | 113 025,00 | 113025,00 |
| 28 | Калибратор системный, SYSTEM CALIBRATOR, 20 х 5 мл | Представляет собой калибратор на основе сыворотки крови, предназначенный для калибровки биохимических реагентов. Состав: сыворотка человека с добавлением химических веществ и соответствующих ферментов человеческого, животного и растительного происхождения. В наборе: 20 флаконов по 5 мл.Совместимость с биохимическим анализатором BeckmanCoulter AU 700, имеющимся в наличии у заказчика. | Набор | 1 | БекменКультер, Инк, США | США, Ирландия, Япония, Испания, Великобритания, Германия, Италия, Норвегия, Дания | 38 940,00 | 38940,00 |
| 29 | Сыворотка контрольная 1 уровень (CONTROL SERUM 1), 20 х 5 мл | Представляет собой лиофилизированную человеческую сыворотку с химическими добавками и необходимыми ферментами человеческого и животного происхождения.Предназначена для мониторинга аналитическиххарактеристик реагентов системы.В наборе: 20 штук по 5 мл.Совместимость с биохимическим анализатором BeckmanCoulter AU 700, имеющимся в наличии у заказчика. | Набор | 1 | БекменКультер, Инк, США | США, Ирландия, Япония, Испания, Великобритания, Германия, Италия, Норвегия, Дания | 36 740,00 | 36740,00 |
| 30 | Сыворотка контрольная 2 уровень (CONTROL SERUM 2), 20 х 5 мл | Представляет собой лиофилизированную человеческую сыворотку с химическими добавками и необходимыми ферментами человеческого и животного происхождения.Предназначена для мониторинга аналитическиххарактеристик реагентов системы.В наборе: 20 штук по 5 мл.Совместимость с биохимическим анализатором BeckmanCoulter AU 700, имеющимся в наличии у заказчика. | Набор | 1 | БекменКультер, Инк, США | США, Ирландия, Япония, Испания, Великобритания, Германия, Италия, Норвегия, Дания | 40 810,00 | 40810,00 |
| 31 | Очищающий раствор (CLEANING SOLUTION), 6 х 450 мл | Раствор предназначен для отмывки проточных магистралей прибора. В наборе 6 штук 450 мл. Совместимость с биохимическим анализатором BeckmanCoulter AU 700, имеющимся в наличии у заказчика. | Набор | 1 | БекменКультер, Инк, США | США, Ирландия, Япония, Испания, Великобритания, Германия, Италия, Норвегия, Дания | 22 605,00 | 22605,00 |
| 32 | Промывочный раствор (WASH SOLUTION), 6 х 2000 мл | Раствор предназначен для отмывки игл и проточных магистралей прибора. В наборе 6 штук по 2 л.Совместимость с биохимическим анализатором BeckmanCoulter AU 700, имеющимся в наличии у заказчика. | Набор | 5 | БекменКультер, Инк, США | США, Ирландия, Япония, Испания, Великобритания, Германия, Италия, Норвегия, Дания | 25 795,00 | 128975,00 |
| 33 | Мультикалибратор сывороточных белков, SERUM PROTEIN MULTI-CALIBRATOR 1, 6 х 1 х 2 мл | Мультикалибратор сывороточных белков предназначен для использования с реактивами для проведения иммунотурбидиметрических реакций. Приготовлен на основе жидкой сыворотки, pH 7,0, содержит человеческие белки в различных количествах. В наборе 6 флаконов по 2 мл. | Набор | 1 | БекменКультер, Инк, США | США, Ирландия, Япония, Испания, Великобритания, Германия, Италия, Норвегия, Дания | 52 140,00 | 52140,00 |
| 34 | ITA контрольная сыв-ка уровень 1 ITA 1, ITA CONTROL SERUM LEVEL 1, 6 х 2 мл | Представляет собой жидкий контрольный материал, приготовленный на основе сыворотки человека для проведения контроля качества специфических белков. В наборе 6 флаконов по 2 мл. | Набор | 1 | БекменКультер, Инк, США | США, Ирландия, Япония, Испания, Великобритания, Германия, Италия, Норвегия, Дания | 36 795,00 | 36795,00 |
| 35 | ITA контрольная сыв-ка уровень 2ITA 2, ITA CONTROL SERUM LEVEL 2, 6 х 2 мл | Представляет собой жидкий контрольный материал, приготовленный на основе сыворотки человека для проведения контроля качества специфических белков. В наборе 6 флаконов по 2 мл. | Набор | 1 | БекменКультер, Инк, США | США, Ирландия, Япония, Испания, Великобритания, Германия, Италия, Норвегия, Дания | 36 795,00 | 36795,00 |
| 36 | ITA контрольная сыв-ка уровень 3ITA 3, ITA CONTROL SERUM LEVEL 3, 6 х 2 мл | Представляет собой жидкий контрольный материал, приготовленный на основе сыворотки человека для проведения контроля качества специфических белков.В наборе 6 флаконов по 2 мл. | Набор | 1 | БекменКультер, Инк, США | США, Ирландия, Япония, Испания, Великобритания, Германия, Италия, Норвегия, Дания | 36 795,00 | 36795,00 |
| 37 | С-реактивный белок (СРБ) ИВД, калибратор. Нормальная чувствительность CRP LATEX CALIBRATOR NORMAL SET, 5 х 1 х 2 мл | Материал, используемый для установления референтных значений для анализа, предназначенный для количественного определения С-реактивного белка (СРБ) (C-reactiveprotein (CRP)) в клиническом образце. Объем реагента: 1 см³; мл. Назначение: для анализаторов серииBeckmanCoulter. | Набор | 2 | БекменКультер, Инк, США | США, Ирландия, Япония, Испания, Великобритания, Германия, Италия, Норвегия, Дания | 43 945,00 | 87890,00 |
| 38 | РФлатекскал-р RF LATEX CALIBRATOR. Калибратор для ревматоидного фактора RF CALIBRATOR, 5 х 1 х 1 мл | Представляет собой матрикс, основанный на человеческой сыворотке и предназначен для использования с реактивами для количественного определения РФ. В наборе: 5 штук по 1 мл.Назначение: для анализаторов серииBeckmanCoulter. | Набор | 1 | БекменКультер, Инк, США | США, Ирландия, Япония, Испания, Великобритания, Германия, Италия, Норвегия, Дания | 28 215,00 | 28215,00 |
| 39 | Холестерин липопротеинов высокой плотности, калибратор. HDL-CHOLESTEROL CALIBRATOR, 2 х 3 мл | Материал, используемый для установления референтных значений для анализа, предназначенный для количественного определения холестерина липопротеинов высокой плотности (ЛПВП) (high-densitylipoprotein (HDL) cholesterollipid) в клиническом образце.Объем реагента: 1 см³; мл.Назначение: для анализаторов серииBeckmanCoulter. | Набор | 2 | БекменКультер, Инк, США | США, Ирландия, Япония, Испания, Великобритания, Германия, Италия, Норвегия, Дания | 15 895,00 | 31790,00 |
| 40 | Контрольная сыворотка холестерина ЛПВП и ЛПНП, HDL/LDL-CHOLESTEROLCONTROLSERUMCONTROLSERUM, 3 х 5 мл + 3 х 5 мл | Представляет собой лиофилизированную сыворотку человека. Предназначена для измерения контроля качества при измерении ЛПНП и ЛПВП. В наборе 6 флаконов по 5 мл. | Набор | 1 | БекменКультер, Инк, США | США, Ирландия, Япония, Испания, Великобритания, Германия, Италия, Норвегия, Дания | 26 664,00 | 26664,00 |
| 41 | Соль выворочная техническая, (25 кг) | Используется в системах водоочистки и умягчения воды на производстве. Область применения: для получения чистого соляного раствора для регенерации ионообменных смол в водных фильтрах. Внешний вид: полностью растворимые солевые таблетки цилиндрической формы с фасками. Масса таблетки 13 г. Диаметр 25 мм. Высота 15 мм. Цвет: белый. Массовая доля NaCl 98%. Упаковка: 25 кг. | Уп. | 3 | БекменКультер, Инк, США | США, Ирландия, Япония, Испания, Великобритания, Германия, Италия, Норвегия, Дания | 2 688,00 | 8064,00 |
| 42 | Ионообменная смола, LEWATIT NM-60, 1x25л | Является смесью ионообменных смол (шихтой) для фильтров смешанного действия с высокой степенью регенерации. Насыпная плотность 688. Общая обменная емкость 0,4. Размер гранул, мм 0,6. Структура: гелевая. Ионная форма при поставке H+/OH-. Матрица: стирол-дивинилбензол. Внешний вид: прозрачные гранулы от янтарного до темно-коричневого цвета. Упаковка: 25 л. | Уп. | 2 | БекменКультер, Инк, США | США, Ирландия, Япония, Испания, Великобритания, Германия, Италия, Норвегия, Дания | 42 450,00 | 84900,00 |
|  | ИТОГО (цена договора), руб.: | **3 389004,00** |
|  | В том числе НДС (в случае, если Поставщик является плательщиком НДС), руб.: | **315134,00** |

**Прочие условия:**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **№** | **Наименование пункта** | **Текст пояснений** |
| 1 | Требования к гарантийному сроку и (или) объему предоставления гарантий качества товара, работы услуги, к обслуживанию товара, к расходам на эксплуатацию товара, об обязательности осуществления монтажа и наладки товара, к обучению лиц, осуществляющих использование и обслуживание товара при необходимости. | 1. Товар должен иметь остаточный срок годности на момент поставки не менее 80%.2. Наличие эксплуатационной документации на русском языке.3. Товар должен соответствовать требованиям законодательства Российской Федерации (системе сертификации ГОСТ).4. Качество товара должно соответствовать условиям договора, ГОСТ, техническим условиям и подтверждается необходимыми сертификатами, документом о качестве, установленном для данного вида товара.5. Поставщик гарантирует, что поставляемый товар является новым, неиспользованным, серийно выпускаемым, отражающим все последние модификации конструкций и материалов. Поставщик гарантирует, что товар не будет иметь дефектов, связанных с конструкцией, материалами или функционированием при штатном использовании поставленного товара.6. Товар при поставке должен сопровождаться документами, подтверждающими предоставление производителем и Поставщиком гарантий его качества (гарантийный срок)7. Поставщик гарантирует:7.1. Надлежащее качество материалов, используемых для изготовления товара, надлежащее качество изготовления товара.7.2. Полное соответствие поставляемого товара условиям договора. |
| 2 | Требования к качеству, техническим характеристикам товара, работ, услуг, требования к их безопасности | Предлагаемый товар должен быть зарегистрирован и разрешен к применению на территории Российской Федерации. Качество товара должно соответствовать государственным стандартам Российской Федерации, поставка товара должна сопровождаться документами, удостоверяющими качество (регистрационное удостоверение федеральной службы по надзору сфере здравоохранения и социального развития, сертификат соответствия ГОСТ РФ или декларация о соответствии). |
| 3 | Требование к упаковке, отгрузке Оборудования | Товар должен поставляться в оригинальной заводской упаковке, соответствующей характеру поставляемого товара и способу транспортировки, обеспечивающей защиту товара от внешних воздействующих факторов (в т. ч. климатических, механических) при транспортировании, хранении и погрузочно-разгрузочных работах и соответствующей требованиям ГОСТ Р. Маркировка товара и тары (упаковки) товара, в том числе транспортной, должна содержать информацию согласно требованиям ГОСТ Р.Доставка товара осуществляется с соблюдением условий хранения (перевозки), установленных производителем. |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Заказчик:ОГАУЗ «Иркутская городская клиническая больница № 8» Главный врач\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/ Ж. В. Есева/М.П. |  | Поставщик: ООО фирма «МЕДИНА»Директор\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/М.Н. Красноштанов/ М.П. |