

УТВЕРЖДАЮ

Главный врач НУЗ «Отделенческая больница на ст. Смоленск ОАО «РЖД»

06.12.2018

С.А. Герасимов

ИЗВЕЩЕНИЕ № 06-12-3

о проведение запроса котировок
на право заключения договора поставки
расходных материалов для лаборатории

НУЗ «Отделенческая больница на ст. Смоленск ОАО «РЖД»

Заказчик	НУЗ «Отделенческая больница на ст. Смоленск ОАО «РЖД»
Место нахождения	г. Смоленск, 1-й Краснофлотский пер., д.15
Почтовый адрес	214025 г. Смоленск, 1-й Краснофлотский пер., д.15
Официальный сайт	https://www.smolob.ru
Адрес электронной почты	market@smolob.ru
Номер контактного телефона	(4812) 24-50-52, 39-58-23
Контактные лица	Павлова Оксана Владимировна – начальник договорно-правового сектора Лозовская Татьяна Анатольевна – заведующая КДЛ
Предмет закупки	Поставка расходных материалов для лаборатории НУЗ «Отделенческая больница на ст. Смоленск ОАО «РЖД»

Объем закупки

№	Наименование	Технические характеристики	Кол-во	Ед.
1	Модуль реагентный	Пакет с растворами предназначен для участия в операции калибровки и промывки. Обеспечивает хранение отходов отработанных калибровочных и промывочных растворов, а также биологических жидкостей с помощью отдельной емкости. Упаковка не менее 1 шт.	10	шт
2	Разбавляющий реагент	Буферный изотонический раствор (бесцветная прозрачная жидкость) предназначен для разведения пробы на гематологических анализаторах МЕК. Состав: хлорид натрия <0,9%, сульфат натрия <1,2 %, органический буфер <1,2 %, стабилизатор <0,3 %. Не стерильный, одноразового использования. Упаковка - не менее 20л. Класс потенциального риска применения не выше первого.	24	шт
3	Промывающий раствор	Ферментативный раствор для промывания гидравлической системы гематологического анализатора МЕК с целью очистки и обеспечения достоверности проводимых исследований. Состав: хлорид натрия < 0,9%, буфер < 0,3 %, детергент < 1,0%, стабилизатор < 0,4 %. Не стерильный, одноразового использования. Упаковка - не менее 5 л. Класс потенциального риска применения не выше первого.	4	шт
4	Лизирующий реагент	Лизирующий реагент для подсчета и дифференцировки лейкоцитов и для определения гемоглобина на гематологических анализаторах МЕК. Состав: цианид калия <0,05 %, детергент <5,3 %, четвертичная соль аммония <5,0 %. Не стерильный, одноразового использования. Упаковка - не менее 5л. Класс потенциального риска применения не выше первого.	1	шт
5	Очищающий реагент	Детергент для жесткой очистки системы (5% раствор гипохлорита) гематологического анализатора МЕК. Не стерильный, одноразового использования. Упаковка - не менее 5л. Класс потенциального риска применения не выше первого.	2	шт
6	Дилуэнт	Представляет собой изотонический раствор с буферной емкостью, содержащий биоциды, щелочные соли. Используется для выполнения тестов CBC, CD, CDR, CR, BF, H&N, PLT, RETIC, WBC, WBC-NE#, WHP, определения гемоглобина. Упаковка: пластиковый контейнер в картонной	20	шт

		коробке, объем не менее 1x10 л, два штрих-кода на картонной коробке, 1-й из 15 знаков, 2-й - из 22 знаков. Полная совместимость с анализатором DxH 800.		
7	Реагенты для анализа ретикулоцитов	Для использования на системе цитологического анализа на анализаторах серии DxH для осветления эритроцитов и окраски ретикулоцитов. Упаковка: не менее 2 пластиковых контейнера в единой коробке: не менее 1 x 380 мл, не менее 1x1900 мл. Полная совместимость с анализатором DxH 800.	1	упак
8	Реагенты для дифференцировки лейкоцитов	Для использования на системе цитологического анализа UniCel® DxH 800 Coulter® для лизиса эритроцитов и консервации лейкоцитов. 2 пластиковых контейнера в единой картонной коробке: не менее 1 x 1900 мл, не менее 1 x 850 мл, два штрих-кода на картонной коробке, 1-й из 15 знаков, 2-й - из 22 знаков. Полная совместимость с анализатором DxH 800.	2	упак
9	Лизирующий раствор	Литический агент эритроцитов для количественного определения гемоглобина, подсчета NRBC, подсчета и оценки размера лейкоцитов на системе цитологического анализа DxH 800 .Упаковка: пластиковый контейнер в картонной коробке, объем не менее 1x5 л. Два штрих-кода на картонной коробке, 1-й из 15 знаков, 2-й - из 22 знаков. Полная совместимость с анализатором DxH 800.	6	шт
10	Промывающий реагент	Очищающее средство, использующееся на находящихся в контакте с образцами крови составляющих системы цитологического анализа DxH 800 .Упаковка: не менее 1x10 л, два штрих-кода на картонной коробке, 1-й из 15 знаков, 2-й - из 22 знаков. Полная совместимость с анализатором DxH 800.	6	шт
11	Контроль гематологический	Гематологический материал контроля качества, используемый для мониторинга работы системы клеточного анализа UniCel DxH 800 Coulter. В набор входят: уровень 1 – не менее 1 x 3,5 мл; - уровень 1 – не менее 1 x 3,5 мл; - уровень 3 – не менее 1 x 3,5 мл. Полная совместимость с анализатором DxH 800.	1	упак
12	Универсальный дилуент	Разбавитель для использования в гематологических анализаторах типа XP-300. Стабилен после вскрытия не менее 60 дней. Является реагентом, предназначенным для абсолютного подсчета WBC, RBC и PLT DC методом. При добавлении специального лизирующего реагента его можно использовать для определения концентрации гемоглобина. На упаковке имеется 28-значный штриховой код №2 с информацией о разбавителе. Активные ингредиенты: Натрия хлорид - 0,64%, Борная кислота - 0,10%, Натрия тетраборат - 0,02%, EDTA-2K - 0,02%. Упаковка не менее 20 л.	12	шт
13	Лизирующий реагент-WH	Реагент для гематологических анализаторов типа XP-300. Стабилен после вскрытия не менее 90 дней. Представляет собой реагент, который в комбинации со специальным лизирующим раствором лизирует WBC/HGB и предназначается для классификации WBC с использованием технологии кондуктометрии. На упаковке имеется 28-значный штриховой с информацией о реагенте. Состав: водный раствор содержащий органические четвертичные соли аммония 8,5 г/л, хлорид натрия 0,6 г/л Упаковка не менее не менее 3x500 мл.	3	упак
14	Депротеинизатор	Депротеинизатор является сильным щелочным детергентом, который служит для удаления лизирующего реагента, клеточного остатка и белков крови, остающихся в гидравлической системе Sysmex автоматических гематологических анализаторов. Объем не менее 50 мл Использование: детергент для очистки аппарата, удаления остатков лизирующих реагентов, клеточных остатков и протенинов крови из гидравлических систем, датчика-преобразователя измерительных сигналов, клапана ротатора образцов, трубки для аспирации цельной крови. Состав: гипохлорит натрия (5%) в водном растворе Стабилизирующий компонент.	2	упак

15	Ревматоидный фактор, реагенты для клинической биохимии	Реактив для определения ревматоидного фактора в сыворотке человека. Метод: Иммунотурбидиметрический Стабильность: Готовый реактив стабилен в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°C до +8°C; Линейность до концентрации не менее 51.2 ME/ml. Реагенты в специализированных флаконах со штрих-кодом для биохимического анализатора «RX Imola». Фасовка: биреагент, не менее 52 мл.	5	упак
16	Электрод pCO2	Набор расходных материалов. Электрод pCO2 предназначен для измерения значений парциального давления CO2 на анализаторе «RX Imola».	1	шт
17	Креатинин, реагенты для клинической биохимии	Реагент для количественного определения креатинина в сыворотке, плазме и моче человека. Метод: Колориметрический Стабильность: стабильны в течение срока, указанного на этикетке при +15 - +25°C. Линейность до концентрации не менее 2844 мкмоль/л (18 мг/дл) в сыворотке или плазме; Реагенты в специализированных флаконах со штрих-кодом для биохимического анализатора «RX Imola». Фасовка: биреагент, не менее 380 мл.	5	упак
18	Мочевина, реагенты для клинической биохимии	Реагент для количественного определения мочевины в сыворотке, плазме и моче. Метод: УФ, энзиматический, уреазно-глутаматдегидрогеназный Стабильность: Готовые R1, R2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°C до +8°C. Линейность до концентрации не менее 50,5 ммоль/л (303 мг/дл); Реагенты в специализированных флаконах со штрих-кодом для биохимического анализатора «RX Imola». Фасовка: биреагент, не менее 370 мл.	4	упак
19	Набор для выявления крови в кале	Набор реагентов предназначен для in vitro одноэтапного быстрого качественного выявления крови в кале человека методом иммунохроматографического анализа, не менее 25 шт/уп. Состав Набора: планшет индивидуальный, упакованный в индивидуальную вакуумную упаковку из алюминиевой фольги с осушителем; пипетка с контейнером для внесения образца; реагент для разведения образца фекалий.	20	упак
20	Кальций, реагенты для клинической биохимии	Реагент для количественного определения кальция в сыворотке, плазме крови и моче. Метод: Колориметрический, арсеназо III Стабильность: стабилен в течение срока, указанного на этикетке при +15 - +25°C. Линейность до концентраций не менее 5,91 ммоль/л.; Реагенты в специализированных флаконах со штрих-кодом для биохимического анализатора «RX Imola». Фасовка: монореагент, не менее 450 мл.	3	упак
21	Железо, реагенты для клинической биохимии	Реагент для количественного определения железа в сыворотке и плазме крови. Метод: Колориметрический (феррозин) Стабильность: Стабилен до конца срока годности при температуре от +15°C до +25°C. Линейность до концентрации не менее 198 мкмоль/л. Реагенты в специализированных флаконах со штрих-кодом для биохимического анализатора «RX Imola». Фасовка: биреагент, не менее 145 мл.	2	упак
22	Общий белок, реагенты для клинической биохимии	Реагент для количественного определения общего белка в сыворотке и плазме. Метод: Биуретовый Стабильность: реактив стабилен в течение срока указанного на упаковке при температуре от +15°C до +25°C. Линейность до концентраций не менее 124 г/л; Реагенты в специализированных флаконах со штрих-кодом для биохимического анализатора «RX Imola». Фасовка: монореагент, не менее 450 мл.	2	упак

23	Хлориды, реагенты для клинической биохимии	Реагент для количественного определения хлоридов в сыворотке, плазме и моче. Метод: Колориметрический, Ртутно (II)-тиоционатный; Стабильность: стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +15°C до +25°C. Реагенты в специализированных флаконах со штрих-кодом для биохимического анализатора «RX Imola». Фасовка: не менее 490 мл.	1	флак
24	АЛТ, реагенты для клинической биохимии	Реагент для количественного определения активности аланинаминотрансферазы в сыворотке и плазме крови человека. Метод: кинетический, УФ; Стабильность: жидкие, готовые реагенты стабильны в течение срока годности при температуре +2...+8°C; Линейность до концентраций не менее 400 Е/л. Реагенты в специализированных флаконах со штрих-кодом для биохимического анализатора «RX Imola». Фасовка: биреагент, не менее 380 мл.	3	упак
25	АСТ, реагенты для клинической биохимии	Реагент для количественного определения активности аспартатаминотрансферазы в сыворотке и плазме крови человека. Метод: кинетический, УФ; Стабильность: готовые жидкие реагенты стабильны в течение срока годности при температуре +2...+8°C. Линейность до концентраций не менее 657 Е/л; Реагенты в специализированных флаконах со штрих-кодом для биохимического анализатора «RX Imola». Фасовка: биреагент, не менее 380 мл.	3	упак
26	Амилаза, реагенты для клинической биохимии	Реагент для количественного определения активности амилазы в сыворотке, плазме и моче человека. Метод: кинетический, колориметрический; Стабильность: жидкие готовые реагенты стабильны до окончания срока годности при температуре от +2°C до +8°C; Линейность до концентрации не менее 1200 Ед/л; Реагенты в специализированных флаконах со штрих-кодом для биохимического анализатора «RX Imola». Фасовка: биреагент, не менее 80 мл.	2	упак
27	Щелочная фосфатаза, реагенты для клинической биохимии	Реагент для количественного определения активности щелочной фосфатазы в сыворотке и плазме. Метод: колориметрический; Стабильность: стабилен в течении срока годности при температуре +2...+8°C. Линейность до концентраций не менее 2000 Е/л; Реагенты в специализированных флаконах со штрих-кодом для биохимического анализатора «RX Imola». Фасовка: биреагент, не менее 380 мл.	2	упак
28	Холестерин, реагенты для клинической биохимии	Реагент для количественного определения холестерина в сыворотке и плазме. Метод: колориметрический, энзиматический Стабильность: Готовый реактив стабилен в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°C до +8°C. Линейность до концентрации не менее 16,6 ммоль/л ; Реагенты в специализированных флаконах со штрих-кодом для биохимического анализатора «RX Imola». Фасовка: монореагент, не менее 450 мл.	3	упак
29	Глюкоза, реагенты для клинической биохимии	Реагент для количественного определения глюкозы в сыворотке, плазме и моче. Метод: колориметрический, глюкозооксидазный Стабильность: R1 стабилен в течение срока, указанного на этикетке при +2 - +8°C. Линейность до концентрации не менее 22,2 ммоль/л. Реагенты в специализированных флаконах со штрих-кодом для биохимического анализатора «RX Imola». Фасовка: монореагент, не менее 450 мл.	2	упак
30	Мочевая кислота, реагенты для клинической биохимии	Реагент для количественного определения мочевой кислоты в сыворотке, плазме и моче. Метод: колориметрический, энзиматический, уриказный Стабилен в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°C до +8°C.	2	упак

		Реагенты в специализированных флаконах со штрих-кодом для биохимического анализатора «RX Imola». Фасовка: моnoreагент, не менее 450 мл.		
31	Фосфор, реагенты для клинической биохимии	Реагент для количественного определения неорганического фосфора в сыворотке и моче. Метод: УФ Стабильность: стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +15°C до +25°C. Линейность до концентраций не менее 6,5 ммоль/л. Реагенты в специализированных флаконах со штрих-кодом для биохимического анализатора «RX Imola». Фасовка: моnoreагент, не менее 110 мл.	1	упак
32	ЛДГ пируват -> лактат, реагенты для клинической биохимии	Реагент для количественного определения активности лактатдегидрогеназы в сыворотке и плазме крови. Метод: УФ, Пируват-Лактат, DGKC Стабильность: Готовые R1, R2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°C до +8°C. Линейность до концентраций не менее 1150 Е/л; Реагенты в специализированных флаконах со штрих-кодом для биохимического анализатора «RX Imola». Фасовка: биреагент, не менее 150 мл.	2	упак
33	Трансферрин, реагенты для клинической биохимии	Реагент для количественного определения трансферрина в сыворотке крови. Метод: иммунотурбидиметрия Стабильность: стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°C до +8°C. Реагенты в специализированных флаконах со штрих-кодом для биохимического анализатора «RX Imola». Фасовка: биреагент, не менее 160 мл.	1	упак
34	Гамма-глютамилтрансфераза, реагенты для клинической биохимии	Реагент для количественного определения активности γ-глютамилтрансферазы в сыворотке и плазме крови человека. Метод: Колориметрический; Стабильность: реактивы стабильны до истечения срока, указанного на упаковке при температуре от +2°C до +8°C; Реагенты в специализированных флаконах со штрих-кодом для биохимического анализатора «RX Imola». Фасовка: моnoreагент, не менее 120 мл.	1	упак
35	Магний, реагенты для клинической биохимии	Реагент для количественного определения магния в сыворотке, плазме и моче. Метод: Колориметрический Стабильность: стабилен в течение срока, указанного на этикетке при +2 - +8°C°. Реагенты в специализированных флаконах со штрих-кодом для биохимического анализатора «RX Imola». Фасовка: моnoreагент, не менее 110 мл.	1	упак
36	ЛПВП-Холестерин, реагенты для клинической биохимии	Реагент для количественного определения липопротеинов высокой плотности в сыворотке и плазме крови. Метод: Прямая энзиматическая элиминация, колориметрический Стабильность: Стабилен в течении срока годности при температуре +2..+8°C. Реагенты в специализированных флаконах со штрих-кодом для биохимического анализатора «RX Imola». Фасовка: биреагент, не менее 200 мл.	1	упак
37	ЛПНП-Холестерин, реагенты для клинической биохимии	Реагент для количественного определения липопротеинов низкой плотности в сыворотке и плазме крови. Метод: Прямая энзиматическая элиминация, колориметрический Стабильность: Стабилен в течении срока годности при температуре +2..+8°C. Линейность до концентрации не менее 22,2 ммоль/л Реагенты в специализированных флаконах со штрих-кодом для биохимического анализатора «RX Imola». Фасовка: биреагент, не менее 200 мл.	1	упак
38	Иммуноглобулин А, реагенты для клинической биохимии	Реагент для количественного определения иммуноглобулина А в сыворотке и плазме крови. Метод: Иммунотурбидиметрический Стабильность: R1, R2 стабильны в течение срока, указанного	1	упак

		на этикетке при +2° - +8°C. Реагенты в специализированных флаконах со штрих-кодом для биохимического анализатора «RX Imola». Фасовка: биреагент, не менее 100 мл.		
39	Иммуноглобулин G , реагенты для клинической биохимии	Реагент для количественного определения иммуноглобулина G в сыворотке и плазме крови. Метод: Иммунотурбидиметрический Стабильность: R1, R2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке при +2 - +8°C. Реагенты в специализированных флаконах со штрих-кодом для биохимического анализатора «RX Imola». Фасовка: биреагент, не менее 100 мл.	1	упак
40	Иммуноглобулин M , реагенты для клинической биохимии	Реагент для количественного определения иммуноглобулина M в сыворотке и плазме крови. Метод: Иммунотурбидиметрический Стабильность: R1 стабильны в течение срока, указанного на этикетке при +2 - +8°C. Реагенты в специализированных флаконах со штрих-кодом для биохимического анализатора «RX Imola». Фасовка: монореагент, не менее 50 мл.	1	упак
41	Гликозилированный гемоглобин, реагенты для клинической биохимии	Реагент для количественного определения гликозилированного гемоглобина в крови человека. Метод: Латексное торможение агглютинации; Стабильность: Реактивы стабильны до истечения срока указанного на упаковке при температуре от +2°C до +8°C. Реагенты в специализированных флаконах со штрих-кодом для биохимического анализатора «RX Imola». Фасовка: биреагент, не менее 80 мл.	1	упак
42	Триглицериды, реагенты для клинической биохимии	Реагент для количественного определения триглицеридов в сыворотке и плазме крови. Метод: колориметрический Стабильность: стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°C до +8°C. Линейность до концентраций не менее 12,7 ммоль/л. Реагенты в специализированных флаконах со штрих-кодом для биохимического анализатора «RX Imola». Фасовка: монореагент, не менее 300 мл.	1	упак
43	Антистрептолизин- O , реагенты для клинической биохимии	Реагент для количественного определения антистрептолизина O в сыворотке крови человека. Метод: Иммунотурбидиметрический; Стабильность: Готовые жидкие реактивы стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°C до +8°C; Линейность не менее 1314 ME/ml. Реагенты в специализированных флаконах со штрих-кодом для биохимического анализатора «RX Imola». Фасовка: биреагент, не менее 40 мл.	2	упак
44	Ферритин, реагенты для клинической биохимии	Реагент для количественного определения ферритина в сыворотке и плазме крови. Метод: Иммунотурбидиметрический; Стабильность: стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°C до +8°C; Реагенты в специализированных флаконах со штрих-кодом для биохимического анализатора «RX Imola». Фасовка: биреагент, не менее 55 мл.	1	упак
45	С-реактивный белок, реагенты для клинической биохимии	Реагент для количественного определения С-реактивного белка в сыворотке крови. Метод: Иммунотурбидиметрический Стабильность: Готовый жидкий реактив стабилен в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°C до +8°C. Реагенты в специализированных флаконах со штрих-кодом для биохимического анализатора «RX Imola». Фасовка: биреагент, не менее 140 мл.	5	упак
46	Трубка перистальтического насоса	Гибкая пластиковая трубка с муфтообразными фиксационными утолщениями на концах. Упаковка не менее 1 шт.	1	шт
47	Фильтр гемоглобина	Пластиковая емкость цилиндрической формы, наполненная фильтрующим элементом. Срок годности с даты	1	упак

		производства – 12 месяцев. Условия хранения: при температуре от +18°C до +30°C. Упаковка – не менее 10 шт.		
48	Калий, реагенты для клинической биохимии	Реагент для количественного определения калия в сыворотке и плазме крови. Метод: УФ Стабильность: стабильны до окончания срока годности при температуре хранения +2...+8°C. Линейность до концентрации не менее 11,5 ммоль/л. Реагенты в специализированных флаконах со штрих-кодом для биохимического анализатора «RX Imola». Фасовка: биреагент, не менее 80 мл.	21	упак
49	Натрий, реагенты для клинической биохимии	Реагент для количественного определения натрия в сыворотке и плазме. Метод: колориметрический, энзиматический Стабильность: стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°C до +8°C. Реагенты в специализированных флаконах со штрих-кодом для биохимического анализатора «RX Imola». Фасовка: биреагент, не менее 250 мл.	18	упак

Требования к безопасности, качеству, техническим характеристикам, функциональным характеристикам товара: Поставляемый Товар должен соответствовать обязательным требованиям к его качеству и безопасности, предусмотренными для товаров данного рода действующим законодательством Российской Федерации, иными правовыми актами органов государственной власти Российской Федерации. Поставщик гарантирует Заказчику соответствие качества поставляемого им товара стандартам и требованиям, предъявляемым к продукции данного рода.

Место поставки товара: г. Смоленск, 1-й Краснофлотский пер., д.15

Сроки поставки товара: до 31.03.2019 года.

Условия поставки товара:

- товар поставляется в заводской упаковке;
- поставка товара осуществляется в течение 5 (пяти) календарных дней с момента получения заявки от Покупателя, направленной посредством автоматизированной системы заказов «Электронный ордер».

Начальная (максимальная) цена договора: Начальная (максимальная) цена договора не должна превышать: 2 646 092 (два миллиона шестьсот сорок шесть тысяч девяносто два) рубля 00 копеек.

Начальная (максимальная) цена договора включает:

Начальная (максимальная) цена договора должна включать все расходы на доставку товара, страхование, уплату налогов, таможенных пошлин, сборов и других обязательных платежей.

Покупатель по согласованию с Поставщиком в ходе исполнения договора вправе изменить количество всех предусмотренных договором товаров при изменении потребности в товарах на поставку которых заключен договор, в пределах 30% от цены договора, а также при выявлении потребности в дополнительном объеме товаров, не предусмотренных договором, но связанных с такими товарами, предусмотренными договором.

Срок и порядок оплаты товара:

Оплата Товара Покупателем производится на основании счета, выставленного Поставщиком, путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика в течение 30 (тридцати) дней после принятия Товара Покупателем и подписания Сторонами товарной накладной формы ТОРГ-12.

Источник финансирования	Оплата товара осуществляется за счет средств фонда обязательного медицинского страхования и за счет средств ОАО «РЖД».
Срок, место и порядок подачи заявок участников закупки (далее также - заявки)	Заявки в письменной форме подаются по адресу: г. Смоленск, 1-й Краснофлотский пер., д.15 (в рабочие дни с 8:00 до 16:30), в договорно – правовой сектор с 07.12.2018 с 09.00 по 12.12.2018 до 14.00., время Московское. Порядок подачи заявок- в соответствии с котировочной документацией.
Место, дата и время вскрытия конвертов с	Краснофлотский пер., д.15 « 12 » 12.2018 в 15 ч.00 мин. (время московское)

заявками на участие в запросе котировок	
Место, дата и время рассмотрения заявок участников закупки и подведения итогов закупки	Краснофлотский пер., д.15 с «12» 12 2018 в 15 ч. 15 мин. (время московское), Срок рассмотрения заявок: не может превышать 10 дней с даты окончания подачи заявок.
Критерии оценки и сопоставления заявок на участие в закупке:	Наименьшая цена договора.

Обязательные требования к участникам запроса котировок:

- 1) соответствие требованиям, установленным в соответствии с законодательством Российской Федерации к лицам, осуществляющим поставку товара, выполнение работы, оказание услуги, являющихся предметом договора – наличие Лицензии.
- 2) непроведение ликвидации участника закупки – юридического лица и отсутствие решения арбитражного суда о признании участника закупки - юридического лица или индивидуального предпринимателя несостоятельным (банкротом) и об открытии конкурсного производства;
- 3) неприостановление деятельности участника закупки в порядке, установленном Кодексом Российской Федерации об административных правонарушениях, на дату подачи заявки на участие в закупке;
- 4) отсутствие у участника закупки недоимки по налогам, сборам, задолженности по иным обязательным платежам в бюджеты бюджетной системы Российской Федерации (за исключением сумм, на которые предоставлены отсрочка, рассрочка, инвестиционный налоговый кредит в соответствии с законодательством Российской Федерации о налогах и сборах, которые реструктурированы в соответствии с законодательством Российской Федерации, по которым имеется вступившее в законную силу решение суда о признании обязанности заявителя по уплате этих сумм исполненной или которые признаны безнадежными к взысканию в соответствии с законодательством Российской Федерации о налогах и сборах). Участник закупки считается соответствующим установленному требованию в случае, если им в установленном порядке подано заявление об обжаловании указанных недоимки, задолженности и решение по такому заявлению на дату рассмотрения заявки на участие в определении поставщика (подрядчика, исполнителя) не принято;
- 5) отсутствие у участника закупки – физического лица либо у руководителя, членов коллегиального исполнительного органа или главного бухгалтера юридического лица – участника закупки судимости за преступления в сфере экономики (за исключением лиц, у которых такая судимость погашена или снята), а также неприменение в отношении указанных физических лиц наказания в виде лишения права занимать определенные должности или заниматься определенной деятельностью, которые связаны с поставкой товара, выполнением работы, оказанием услуги, являющихся объектом осуществляемой закупки, и административного наказания в виде дисквалификации;
- 6) обладание участником закупки исключительными правами на результаты интеллектуальной деятельности, если в связи с исполнением договора заказчик приобретает права на такие результаты;
- 7) отсутствие между участником закупки и заказчиком конфликта интересов, под которым понимаются случаи, при которых руководитель заказчика и/или организатора процедуры закупки, член экспертной группы, член комиссии, лицо, ответственное за организацию конкурентной процедуры, состоят в браке с физическими лицами, являющимися выгодоприобретателями, единоличным исполнительным органом хозяйственного общества (директором, генеральным директором, управляющим, президентом и другими), членами коллегиального исполнительного органа хозяйственного общества, руководителем (директором, генеральным директором) учреждения или унитарного предприятия либо иными органами управления юридических лиц - участников закупки, с физическими лицами, в том числе зарегистрированными в качестве индивидуального предпринимателя, - участниками закупки либо являются близкими родственниками (родственниками по прямой восходящей и нисходящей линии (родителями и детьми, дедушкой, бабушкой и внуками), полнородными и неполнородными (имеющими общих отца или мать) братьями и сестрами), усыновителями или усыновленными указанных физических лиц. Под выгодоприобретателями в данном случае понимаются физические лица, владеющие напрямую или косвенно (через юридическое лицо или через несколько юридических лиц) более чем десятью процентами голосующих акций хозяйственного общества либо долей, превышающей десять процентов в уставном капитале хозяйственного общества.

Сведения указанные в пункте 1 данного извещения необходимо подтвердить соответствующим документом (надлежащим образом заверенной копией).

Требования к котировочным заявкам:

- 1) в составе котировочной заявки должны быть представлены:

- наименование поставляемых товаров, выполняемых работ, оказываемых услуг согласно предмету закупки (в случае осуществления закупки товаров также указываются характеристики поставляемых товаров);

- наименование, организационно-правовая форма, место нахождения, почтовый адрес участника закупки (для юридического лица), фамилия, имя, отчество, паспортные данные, место жительства участника закупки (для физического лица), номер телефона, адрес электронной почты, банковские реквизиты;
 - идентификационный номер налогоплательщика (при его наличии);
 - согласие участника закупки с условиями договора, указанными в запросе котировок;
 - цена товаров, работ, услуг с указанием сведений о включенных или не включенных в нее расходах (расходах на перевозку, страхование, уплату таможенных пошлин, налогов, сборов и других обязательных платежей);
 - документы (копии документов), подтверждающие соответствие участников закупки установленным требованиям;
 - документы, подтверждающие соответствие товаров, работ, услуг, предлагаемых участником закупки в котировочной заявке, установленным требованиям.
- 2) заявки представляются на бумажном носителе в месте и до истечения срока, которые указаны в извещении о закупке.
- 3) в случае наличия в составе заявки документов и информации, текст которых не поддается прочтению, такие документы и информация считаются непредставленными.
- 4) участник закупки может подать только одну заявку по одному лоту для участия в закупке. Если участник закупки подает более одной заявки по лоту, а ранее поданные им заявки по этому лоту не отозваны, все заявки такого участника закупки по лоту отклоняются.
- 5) участник закупки вправе изменить или отозвать свою заявку в любой момент до истечения срока подачи заявок.
- 6) основанием для отказа в приеме заявки является истечение срока подачи заявок и/или несоответствие конверта с заявкой установленным требованиям.
- 7) на конверте указываются наименование и номер закупки, на участие в которой подается заявка, номер лота при наличии, а также наименование, адрес и индивидуальный налоговый номер участника закупки (образец конверта прилагается).
- 8) документы, представленные в составе каждого конверта, должны быть прошиты вместе с описью документов, скреплены печатью (при ее наличии) и заверены подписью уполномоченного лица участника.
- 9) все листы котировочной заявки должны быть пронумерованы.
- 10) Все рукописные исправления, сделанные в котировочной заявке должны быть завизированы лицом, подписавшим заявку на участие в запросе котировок.

Конкурсная комиссия может отклонить котировочные заявки в случае:

- 1) несоответствия котировочной заявки требованиям, указанным в запросе котировок;
- 2) при предложении в котировочной заявке цены товаров, работ, услуг выше начальной (максимальной) цены договора;
- 3) отказа от проведения запроса котировок;
- 4) непредставления участником закупки разъяснений положений котировочной заявки (в случае наличия требования заказчика).

Право отказа от проведения процедуры:

Заказчик вправе отказаться от проведения запроса котировок в любое время, в том числе после подписания протокола по результатам закупки, не неся при этом никакой ответственности перед любыми физическими и юридическими лицами, которым такое действие может принести убытки.

Рассмотрение и оценка котировочных заявок:

По результатам рассмотрения и оценки представленных котировочных заявок участнику размещения заказа, подавшему котировочную заявку, которая отвечает требованиям и является неделимой, установленным в настоящем извещении, и в которой указана наиболее низкая цена договора, признанному победителем, будет направлен для подписания проект договора.

Срок подписания договора:

Победитель запроса котировок должен подписать договор не позднее 5(пяти) календарных дней с даты подведения итогов запроса котировок. Если в указанный срок победитель не представит Заказчику подписанный договор, победитель будет признан уклонившимся от заключения договора.

Форма котировочной заявки: прилагается к настоящему извещению о проведении запроса котировок.

Проект договора: прилагается к настоящему извещению о проведении запроса котировок.

Настоящая документация о проведении запроса котировок (котировочная документация) подготовлена в соответствии с нормативными правовыми актами:

Положением о закупке товаров, работ, услуг для нужд НУЗ ОАО «РЖД», утвержденным приказом Центральной дирекции здравоохранения ОАО «РЖД» от 02.04.2018 № 1ЦДЗ-35 и введенным в действие приказом НУЗ «Отделенческая больница на ст. Смоленск ОАО «РЖД» 30.04.2018

Во всех вопросах, особо не оговоренных в тексте настоящей документации, Заказчик и Комиссия по проведению закупок товаров, выполнению работ и оказанию услуг НУЗ «Отделенческая больница на ст. Смоленск ОАО «РЖД» (далее - Комиссия) руководствуются требованиями Положения о закупке товаров, работ, услуг для нужд НУЗ ОАО «РЖД».

Извещение о проведении запроса котировок размещается на официальном сайте НУЗ «Отделенческая больница на ст. Смоленск ОАО «РЖД» по адресу: <https://www.smolob.ru>