

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

 М.В. Морозов

ИЗВЕЩЕНИЕ № 2404 - 1 от 24.04.2018

о проведение запроса котировок на право заключения договора поставки расходных материалов  
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	Документация доступна для ознакомления на сайте <a href="https://www.smolob.ru">https://www.smolob.ru</a> с момента ее опубликования без ограничений.
Адрес электронной почты	<a href="mailto:market@smolob.ru">market@smolob.ru</a>
Номер контактного телефона	(4812) 24-50-52, 39-47-09
Контактные лица	Павлова Оксана Владимировна – начальник договорно-правового сектора Самсонов Владимир Васильевич – инженер 1 категории
Предмет закупки	Поставка расходных материалов

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 № ЦДЗ-35. Во всех вопросах, особо не оговоренных в тексте настоящей документации, Заказчик и Комиссия по осуществлению 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».

#### Объем закупки:

№ п/п	Наименование объекта закупки	Функциональные, технические и качественные характеристики	Единица измерения	Кол-во
1.	Тест-полоски Акку-Чек Перформа	Тест-полоски Акку-Чек Перформа для глюкометра «Акку-Чек Перформа» и «Акку-Чек Перформа Нано». Обязательное наличие сертификата (декларации) о соответствии, регистрационного удостоверения на момент поставки.	Уп.	3
2.	Часы песочные 5мин.	Часы песочные изготовлены из химико-лабораторного стекла по ГОСТ 21400-75. Маркировка номинала времени нанесена на стекле изделия. Гарантированный срок эксплуатации: 12 мес со дня ввода в эксплуатацию. Интервал времени: 5 минут	Шт.	3
3.	Часы песочные 15мин.	Часы песочные изготовлены из химико-лабораторного стекла по ГОСТ 21400-75. Маркировка номинала времени нанесена на стекле изделия. Гарантированный срок эксплуатации: 12 мес. со дня ввода в эксплуатацию. Интервал времени: 15 минут	Шт.	3
4.	Бумага для ЭКГ 210мм x 280мм x 215л. с нанесением диагр. сетки	Мелованная бумага, покрытая термическим составом, реагирующим на нагревание. Совместимость с оборудованием следующих производителей: SCHILLER Совместимо с следующими моделями: АТ-2/АТ-2 plus Требуемые размерные характеристики: Бумага Z-складная в пачки Ширина листа - 210 +/- 0,1мм; Длина листа - 280 +/- 0,1мм; Количество листов в пачке - 215 шт. Наличие диаграммной сетки - Да Плотность бумажной основы - 70 +/- 5 г/м2; Масса одной ед.изделия не менее 884,94 +/- 5 г; толщина бумажной основы 60 +/- 0,1мм; белизна с лицевой стороны 83 +/- 3% оптическая плотность, не менее 1,2 архивируемость при соблюдении условий хранения не менее 7 лет. Наличие контрольной линии, нанесенной по краям, появляющейся не более чем через 0,5м до окончания пачки и сигнализирующей о его окончании. Бумага должна отвечать требованиям ГОСТ 7826-93. Остаточный срок годности на момент поставки должен быть не менее 80%, от срока годности установленного производителем. Обязательное наличие сертификата (декларации) о соответствии, регистрационного удостоверения на момент поставки.	Шт.	300
5.	Электроды для ЭКГ - одноразовые (D-50 мм.) твердый гель	Одноразовые электроды предназначены для снятия ЭКГ (электрокардиограмм). Материал электрода - FOAM (непроницаемый для жидкости вспененный	Шт.	5500

		полиуретан (пенопласт на полипропиленовой (полиуретановой) основе), с особо прочным клеем для кратковременного и длительного наблюдения, холтеровского мониторингирования и исследований в состоянии покоя).		
6.	Бумага для ЭКГ 90мм х 90мм х 400л.	Мелованная бумага, покрытая термическим составом, реагирующим на нагревание. Требуемые размерные характеристики: Ширина листа - 90 +/- 0,1мм; Фальц (Длина сложения) - 90мм; Количество листов в пачке должно быть не менее 400. Листы бумаги сложены Z-образно. Бумага должна быть изготовлена из импортного сырья. Плотность бумажной основы 55+/-5 г/м2, толщина не менее 60 мкм, гладкость min.350, белизна min. 85%, архивируемость не менее 7 лет. Бумага должна отвечать требованиям ГОСТ 7826-93. Остаточный срок годности на момент поставки должен быть не менее 80%, от срока годности установленного производителем. Обязательное наличие сертификата (декларации) о соответствии, регистрационного удостоверения на момент поставки.	Шт.	450
7.	Бумага для ЭКГ 63мм х30м х 18мм	Мелованная бумага, покрытая термическим составом, реагирующим на нагревание, для аппаратов ЭКГ. Бумага смотана в рулон термослоем внутрь. Требуемые размерные характеристики: Ширина рулона - 63 +/- 0,1мм; Длина намотки - не менее 30м; Внутренний диаметр втулки - 18 +/- 0,1мм. На внутренней стороне рулона, должна быть нанесена стандартная диаграммная сетка розового цвета. Плотность бумажной основы не менее 55 г/м2, толщина 60 мкм, гладкость min.350, белизна min. 85%, архивируемость не менее 7 лет, высокочувствительная. Наличие контрольной линии, нанесенной по краям, появляющейся не более чем через 0,5м до окончания рулона и сигнализирующей о его окончании. Бумага должна отвечать требованиям ГОСТ 7826-93. Заводская упаковка должна содержать 108 рулонов. Остаточный срок годности на момент поставки должен быть не менее 80%, от срока годности установленного производителем. Обязательное наличие сертификата (декларации) о соответствии, регистрационного удостоверения на момент поставки.	Шт.	216
8.	Гель для УЗИ "Медиагель" 5,0 кг высокой вязкости (бесцветный) /4	Универсальный гель для ультразвуковых исследований, доплерографии и терапии. Рекомендуется для всех процедур, где требуется вязкий гель. Гель служит эффективной контактной средой для ультразвуковых исследований и терапии при использовании отечественной или импортной аппаратуры. Гель наносится непосредственно на датчик, либо тело пациента, легко распределяется и не растекается по коже, долго не сохнет, обеспечивая длительное скольжение и полный контакт датчика с телом пациента. После проведения исследования гель легко удаляется салфеткой или смывается водой. Гель не пачкает одежду, не вызывает аллергии, не портит датчики, водорастворим. Вязкость: по Брукфильду 23,0-31,0 Па·с (соответствует вязкости 12,0-16,0 Па·с при скорости сдвига (16,8+0,3)с-1); pH: 6,8-7,0. Акустический импеданс: 1,57х10х5 г/см2хс. Срок хранения: 3 года. Транспортная упаковка: 4 канистры по 5 кг. На каждые 4 канистры бесплатно прилагается дозирующее устройство и пустой флакон 0.25 кг.	Шт.	20
9.	Кабель пациента для ЭКГ 10 отведений	Совместим с оборудованием: Schiller Cardiovit AT-1, AT-2, AT-102, CS-200, AT-10/PLUS ECG, AT-104 PC, AT-110, AT-4 Cardioline, Biomedica Personal P-80/8000, также для венгерских кардиографов Heart Screen, Heart Mirror, а также для отечественных э/кардиографов марки Альтон. Длина основного кабеля - 2100мм. Количество отведений -10. Длина грудных отведений - 770 мм. Длина отведений на конечности - 1250 мм. Разъем вилки кабеля - 15 Pin, диаметр штекеров - 4 мм, тип banana - стандартная цветовая маркировка штекеров, сопротивление отведений кабеля (защита от дефибрилляции) R - не более 4,5 кОм.	Шт.	2
10.	Кабель мт 100 7 жильный	Кабель пациента 7-ми жильный для МТ-100 (3-х кан.)	Шт.	4
11.	Набор электродов ЭКГ на конечности	Многоразовые периферические электроды для ЭКГ типа <клемма> имеют особенности: Запись ЭКГ сигнала на всех различных типах электрокардиографов. Металлическая часть электрода выполнена с покрытием Ag/AgCl, что позволяет обеспечить безопасную и четкую передачу сигнала. Благодаря винтовому подсоединению, а также коннектору типа <кнопка>, многоразовые электроды для ЭКГ типа <клемма> , могут быть подсоединены к кабелю пациента любого электрокардиографа и монитора, оканчивающегося штекером или коннектором типа <кнопка>.	набор	2

		Продукция не содержит латекс и никель.		
12.	Электроды для ЭКГ-грудной, с винтом и зажимом (метал. D 22/24мм.) комплект 6шт	ЭКГ электрод-груша, грудной, с универсальным коннектором, для взрослых без силикона. Назначение: для регистрации грудных ЭКГ-отведений различными типами электрокардиографов у взрослых. Материалы: эластичный поливинилхлорид, не содержащий латекса, сенсор и коннектор - медицинская сталь с покрытием Ag/AgCl; Состав: эластичная груша шарообразной формы синего цвета диаметром 30 мм. и толщиной стенки 4мм.; вставленный в грушу куполообразный, стальной, с покрытием Ag/AgCl сенсор-присоска диаметром 24мм. и толщиной стенки 1мм; встроенный в боковую, проксимальную часть сенсора универсальный стальной, с покрытием Ag/AgCl коннектор под кнопку/штекер, для возможности использования с различными типами (моделями) электрокардиографов. Соответствует требованиям: ГОСТ Р 50444-92, ГОСТ Р 50267.0-9, ГОСТ 25995-83, ГОСТ ИСО 10993.1-99, ГОСТ ИСО10993.5-99, ГОСТ Р ИСО 10993.10-99, <Сборник руководящих методических материалов по токсиколого-гигиенических исследований полимерных материалов и изделий на их основе медицинского назначения. Упаковка: не стерильно упакованный. Заводской срок годности: 3 года с даты изготовления.	Шт.	4
13.	Кабель 6 ти канальный	Экг кабель серого цвета с центральной коробкой и 10 отведениями для подключения электродов, наложенных на тело пациента к кардиографу и считывания показаний с прибора. Совместимость с устройствами снятия кардиограммы: Nihon Kohden 9020, 9022, Biocare, Юкард-100, Medinova ECG-9806, ЭКЗТ-Р-Д, ЭК12Т-01-Р-Д, CARDIOLINE, Dixon, Heart Mirror, с неразборной коробкой. Упаковка: Количество в упаковке 1 шт., каждый кабель, оснащен инструкцией для использования, упакован индивидуально в полиэтиленовом пакете с соответствующим ярлыком, указывающим все идентификационные данные продукта.	Шт.	2
14.	Носимый карман к регистратору мт-100 шиллер	Носимый карман к регистратору мт-100 шиллер	Шт.	5
15.	Манжета пневматическая плечевая для суточного мониторинга артериального давления	Чехол манжеты должен быть изготовлен из материала на хлопковой основе с добавлением других компонент (например, полиуретана и полиэфира) для увеличения долговечности и износостойкости. Для обеспечения плотного прилегания манжеты к руке пациента и более точных измерений АД чехол манжеты должен иметь конусообразную форму и при наложении повторять форму плеча руки. Камера манжеты и соединительная трубка должны быть изготовлены из высококачественной резины и представлять собой единое целое (не иметь соединительных частей, приводящих к утечке воздуха) Размеры камеры должны быть не менее: 225х120мм – для средней взрослой и обеспечивать уверенное измерение АД у пациентов с окружностью плеча 23-32см, соответственно. Длина соединительной трубки должна быть не менее 130 см. Манжета не должна иметь металлических и пластиковых скоб. Фиксация манжеты на руке должна осуществляться с помощью текстильной застёжки (липучки). Должна быть предусмотрена возможность установки манжеты как на левую руку, так и на правую. Наличие индикации правильного наложения манжеты на руку и индикация диапазона охвата руки. В целях исключения ограничения перемещения манжеты на руке, должна быть предусмотрена возможность её крепления к одежде с помощью фиксатора. Манжета должна комплектоваться соединительным устройством, обеспечивающим надёжное соединение этой манжеты с регистратором АД. Чехол манжеты должен быть стойким к неоднократной стирке и дезинфекции, после стирки должен сохранять форму и цвет изделия.	Шт.	2
16.	Манжета с пневмошлангом 32х42см.	Манжета плечевая (32-42 см) в сборе с неразъемным штуцером и пневмошлангом	Шт.	2
17.	Мундштук одноразовый 28х65х1,0 (уп.250шт.)	Мундштук (загубник) картонный одноразовый 25,8 – внутренний диаметр, 65 – длина, 1,0 – толщина стенки (наружный диаметр 27,8) Выпускаются с защитными встроенными фильтрами или без фильтров на основании ТУ9398-001-56156837-2007. Наружная поверхность мундштука гладкая, не ламинированная. Такая поверхность	Упак.	12

		<p>препятствует прилипанию мундштука к губам пациента при проведении обследований.</p> <p>Упаковка – индивидуальная каждой штуки из полипропиленовой пленки БОПП.</p> <p>Транспортировочная коробка – 250 шт.</p>		
18.	Термобумага рулонная (110мм x18м.)	<p>Носитель для печати (тип V), предназначенный для глянцевого черно-белой печати формата А6 (ширина) на принтерах UP-X898MD/D898MD/897MD/D897MD/D897/895/D895/890/D890/860/D860. Ширина А6 B&amp;W Глянцевая бумага (тип V) для применения в принтерах UPX898MD/D898MD/897MD/D897MD/D897/895/D895/890/D890/860/D860 Данный продукт поставляется блоками 5 x 1 (картонная коробка содержит 100 рулонов). В основном используется для применений в ультразвуковой диагностике. Общие характеристики - Габариты рулона 110 мм (Ш) x 18 м - Количество отпечатков 195 отпечатков Техническое описание. Рулонная термобумага с чувствительностью тип - V, для цифровых и видеопринтеров. Требуемые размерные характеристики: Ширина рулона - 110 +/- 0,1мм; Длина намотки - 18м. Архивируемость не менее 5 лет. Вес рулона в упаковке - 0,175 кг. Количество рулонов в картонной упаковке - 10 шт. Остаточный срок годности на момент поставки должен быть не менее 80%, от срока годности установленного производителем. Обязательное наличие регистрационного удостоверения на момент поставки.</p>	Шт.	10
19.	Презервативы для УЗИ	<p>Презервативы латексные для УЗИ для ректо-вагинальных датчиков УЗИ с целью защиты пациента от заражения при проведении исследования. Изготовлены из высококачественного натурального латекса. Нестерильные, одноразового использования. Малоопудренные, с гладкой поверхностью, без смазки, не содержит тиурамов. Высокие прочностные показатели, усилие при разрыве до теплового старения - не менее 47 Н, после ускоренного старения - не менее 40 Н. Высокоэластичная пленка, относительное удлинение до теплового старения - не менее 700 %, после - не менее 600 %. Презервативы легко одеваются на датчик, не соскальзывают, не образуют складок - тем самым не вносят помех в исследование. Презервативы длиной не менее 190 мм, шириной 42+2 мм, толщиной 0,05-0,09 мм, толщиной венчика 1,5+0,5 мм. Каждое изделие проверено электроникой и упаковано в индивидуальную упаковку. Упаковка - по 100 шт. в картонной коробке, по 3000 в гофроящике. Наличие штрих-кода на групповой и транспортной таре. Приемлемый уровень дефектности по герметичности AQL -1,5 Соответствие стандартам серии ГОСТ Р ИСО 10993. Наличие регистрационного удостоверения, сертификата добровольной сертификации</p> <p>Гарантийный срок годности - 5 лет с даты изготовления.</p>	Шт.	500
20.	Гель для УЗИ "Медиагель" 5,0 кг средней вязкости (бесцветный)	<p>Гель для ультразвуковых исследований, доплерографии, физиотерапии и косметологии. Эффективен при всех видах исследований. Медиагель служит эффективной контактной средой для ультразвуковых исследований при использовании отечественной или импортной аппаратуры. Гель наносится на датчик или на тело пациента, легко распределяется и не растекается по коже, обеспечивает длительное скольжение и полный контакт датчика с телом пациента. После проведения исследования гель легко удаляется салфеткой или смывается водой. Гель не пачкает одежду, не вызывает аллергии, не портит датчики, водорастворим. Вязкость: по Брукфильду 18,0-22,0 Па·с (соответствует вязкости 9,5-11,5 Па·с при скорости сдвига (16,8+0,3)с<sup>-1</sup>); pH: 6,8-7,0. Акустический импеданс: 1,56x10x5 г/см<sup>2</sup>хс. Срок хранения: 3 года. Транспортная упаковка: 1 коробка - 4 канистры по 5 кг.</p>	Шт.	12
21.	Бумага для ЭКГ 57мм x 23м x 12мм	<p>Мелованная бумага, покрытая термическим составом, реагирующим на нагревание, Бумага смотана в рулон термослоем наружу. Требуемые размерные характеристики: Ширина рулона - 57 +/- 0,1мм; Длина намотки - не более 23м; Внутренний диаметр втулки - 12 +/- 0,1мм. На наружной стороне рулона, должна быть нанесена стандартная диаграммная сетка розового цвета. Бумага должна быть изготовлена из импортного сырья. Плотность бумажной основы плотность не менее 55 г/м<sup>2</sup>, толщина 60 мкм, гладкость min.350, белизна min. 85%, архивируемость не менее 7 лет, высокочувствительная. Наличие контрольной линии, нанесенной по краям, появляющейся не более чем через 0,5м до окончания рулона и сигнализирующей о его окончании. Бумага должна отвечать требованиям ГОСТ 7826-93. Заводская упаковка</p>	Шт.	147



		должна содержать 147 рулонов. Остаточный срок годности на момент поставки должен быть не менее 80%, от срока годности установленного производителем. Обязательное наличие сертификата (декларации) о соответствии, регистрационного удостоверения на момент поставки.		
22.	Гель электродный контактный "УНИАГЕЛЬ" - 5,0 кг /4	Универсальный электродный гель для электрофизиологических медицинских исследований: для регистрации ЭКГ, ЭЭГ, РЭГ, холтеровского мониторирования, велоэргометрии, а также для электромиографии и электромиостимуляции. Гель наносится непосредственно на электрод, либо тело пациента, легко распределяется по коже, долго не сохнет, обеспечивая хороший контакт электрода с телом пациента. После проведения исследования гель легко удаляется салфеткой или смывается водой. Гель не пачкает одежду, не вызывает аллергии, не портит электроды, водорастворим. Удельная электропроводность: 0,7 - 1,0 См/м Вязкость: по Брукфильду 15,0-21,0 Па·с (соответствует вязкости 8,0-11,0 Па·с при скорости сдвига (16,8±0,3)с-1); pH: 6,8 - 7,2. Срок хранения: 3 года. Транспортная упаковка: 1 коробка - 4 канистры по 5 кг.	Шт.	12
23.	Кабель ктлб.9441.013 10 - жильный к холтеру		Шт.	1
24.	Бумага экг 50x50x18	Мелованная бумага, покрытая термическим составом, реагирующим на нагревание, для 1-канального аппарата ЭКГ Российского или импортного производства. Бумага смотана в рулон термослоем внутрь. Требуемые размерные характеристики: Ширина рулона - 50 +/- 0,1мм; Длина намотки - не менее 50м; Внутренний диаметр втулки - 18 +/- 0,1мм. На внутренней стороне рулона, должна быть нанесена стандартная диаграммная сетка розового цвета. Бумага должна быть изготовлена из импортного сырья. Плотность бумажной основы плотность не менее 55 г/м2, толщина 60 мкм, гладкость min.350, белизна min. 85%, архивированность не менее 7 лет, высокочувствительная. Наличие контрольной линии, нанесенной по краям, появляющейся не более чем через 0,5м до окончания рулона и сигнализирующей о его окончании. Бумага должна отвечать требованиям ГОСТ 7826-93. Заводская упаковка должна содержать 100 рулонов. Остаточный срок годности на момент поставки должен быть не менее 80%, от срока годности установленного производителем. Обязательное наличие сертификата (декларации) о соответствии, регистрационного удостоверения на момент поставки.	Шт.	300
25.	Батарея аккумуляторная	Элемент питания (аккумулятор) перезаряжаемый Li-Ion емкость 1100mAh 3,7V ICP5/34/52	Шт.	3
26.	Устройство зарядное	Зарядное устройство для аккумуляторов серии «Кардиотехника-07»	Шт.	1
27.	Сумка	Комплект чехлов и ремней для крепления регистраторов для КТ-07-3/12Р, КТ-07-АД-3, КТ-07-АД-1	Шт.	2
28.	Электроды комплект для местной дарсонвализации	Комплект электродов (8шт.) к аппаратам «Искра-1» гребешковый грибовидный большой грибовидный малый десенный вагинальный ректальный большой ректальный малый ушной	Компл.	2
29.	Оправа пробная универсальная	Пробная универсальная оправа (взрослая) предназначена для использования офтальмологом при подборе очков и контактных линз. Характеристики: Регулировка межцентрового расстояния в одно касание. Легкий подбор астигматических и прогрессивных линз. Регулируемая по ширине и высоте носовая перегородка. Регулируемая длина и угол наклона заушника. Диапазон измерения РЦ, мм 54-70 мм Регулируемые параметры РЦ, длина и угол наклона заушников, высота и наклон упора для переносицы, угол оси цилиндра Масса, г 50	Шт.	1
30.	Офтальмоскоп зеркальный ручной	Офтальмоскоп электрический зеркальный для прямой офтальмоскопии. Представляет из себя набор из рукояти, головки, аккумулятора. Рукоять полностью выполнена из медицинской стали, с перекрестным рифлением поверхности для предотвращения выскальзывания. Оснащена замком типа «Клик» с одной стороны для крепления головки	Шт.	1

		<p>офтальмоскопа и защитной винтовой крышкой с пластиковым предохранителем с другой стороны. Со стороны замка расположен поворотный реостат с кнопкой включения для плавной бесступенчатой регулировки яркости. На реостате нанесена условная цветовая индикация уровня яркости света. Боковая поверхность реостата оснащена рифлением для удобства вращения. Рукоять диаметром 28 мм, предназначена для работы только от аккумулятора.</p> <p>Головка офтальмоскопа выполнена из ударостойкого пластика с окном для осмотра глазного дна. Со стороны врача смотровое окошко оснащено линзой для увеличения, со стороны пациента стеклом с полусферическим ложем. Световые потоки наблюдения и освещения должны быть разделены! Световой поток освещения передается через систему зеркал, линзы отсутствуют во избежание искажения. На головке находятся два переключателя – для изменения силы корректирующих линз для настройки фокуса (от не более +20 диоптрий до не менее -20 диоптрий), и для смены диагностических апертур для проведения детальных исследований (необходимо наличие следующих апертур: малый круг, большой круг, полукруг, сетка, вертикальная щель, зеленый фильтр). На головке нанесена идентификационная маркировка модели, производителя и соответствия европейским стандартам. Наличие не менее 18 корректирующих линз.</p> <p>Источник света – светосильная галогеновая лампа, рабочее напряжение не менее 2,5В.</p> <p>Комплект упакован в мягкий чехол из кожзаменителя на молнии с внутренними отсеками для размещения инструмента.</p>		
31	Мононить полипропиленовая, USP 5/0, 75см.с иглой атравматической	<p>Нить монофиламентная нерассасывающаяся неизменной прочности из изотактического полипропилена, окрашенная в контрастный цвет. Условный номер USP 5/0 метрический размер EP 1, длина нити не менее 75см, одна игла с круглым поперечным сечением /(или трехгранным поперечным сечением, или колюще-режущая), длина иглы 35 (+1)мм, степень изгиба иглы 4/8 окружности. Разрывная нагрузка нити в простом узле и прочность крепления шовного материала в атравматической игле в соответствии ГОСТ 31620-2012. Силиконизированная игла из высокопрочной коррозионностойкой стали. Игла с высверленным лазером отверстием на задней торцевой части иглы для обеспечения при соединении с нитью атравматичности за счет лучшего соотношения диаметров иглы с нитью. Соединение нити с иглой методом кругового равномерного обжима иглы для предотвращения появления травмирующих частей и заусенцев на игле. Диаметр иглы в зоне крепления шовной нити не должен превышать 1,15 диаметра иглы в начальной зоне крепления. Полный средний ресурс иглы не менее 50 проколов (ГОСТ 26641-85). Игла должна быть упругой, прочной, не разгибаться, не ломаться, поверхность блестящей, без трещин, раковин, вмятин, царапин и заусенцев. Стерильная упаковка должна обеспечивать легкость вскрытия и доступ к игле (наличие насечек или др. приспособлений). Конструкция носителя должна обеспечивать легкое, без образования узлов и сукрутин, извлечение нити с иглой из упаковки. Медицинское изделие в соответствии с ГОСТ 2.601-2013 должно сопровождаться эксплуатационной документацией: инструкцией (информацией) на русском языке по применению, необходимой для безопасного использования, и паспортом (для определения соответствия ГОСТ 31620-2012). Маркировка шовного материала должна содержать номер регистрационного удостоверения медицинского изделия, утвержденного Росздравнадзором для возможности подачи запроса на предмет определения достоверных сведений и для предотвращения поставки фальсифицированной продукции). Остаточный срок годности – не менее 80%.</p>	Шт.	50
32	Капрон (полиамид) плетёный 75см. 4/0(1) с иглой атравматической	<p>Нить синтетическая нерассасывающаяся капроновая (полиамидная) плетеная неокрашенная. Условный номер 4/0 метрический размер 1 длина нити не менее 75см, одна игла с трехгранным поперечным сечением, длина иглы 35(+1) мм, степень изгиба иглы 4/8 окружности. Разрывная нагрузка нити в простом узле и прочность крепления шовного материала в атравматической игле в соответствии ГОСТ 31620-2012. Силиконизированная игла из высокопрочной коррозионностойкой стали. Игла с высверленным лазером отверстием на задней торцевой части иглы для обеспечения при соединении с нитью атравматичности за счет лучшего соотношения диаметров иглы с нитью. Соединение нити с иглой методом кругового равномерного обжима иглы для</p>	Шт.	25

		предотвращения появления травмирующих частей и заусенец на игле. Диаметр иглы в зоне крепления шовной нити не должен превышать 1,15 диаметра иглы в начальной зоне крепления. Полный средний ресурс иглы не менее 50 проколов (ГОСТ 26641-85). Игла должна быть упругой, прочной, НЕ РАЗГИБАТЬСЯ, не ломаться, поверхность блестящей, без трещин, раковин, вмятин, царапин и заусенцев. Стерильная упаковка должна обеспечивать легкость вскрытия и доступ к игле (наличие насечек или др. приспособлений). Конструкция носителя должна обеспечивать легкое, без образования узлов и сукрутин, извлечение нити с иглой из упаковки. Медицинское изделие в соответствии с ГОСТ 2.601-2013 должно сопровождаться эксплуатационной документацией: инструкцией (информацией) на русском языке по применению, необходимой для безопасного использования. Маркировка шовного материала должна содержать в том числе наименование материала, из которого изготовлен шовный материал, номер регистрационного удостоверения медицинского изделия, утвержденного Росздравнадзором. Остаточный срок годности – не менее 80%.		
33.	Капрон (полиамид) плетеный 75см.USP 0 с иглой атравматической	Нить синтетическая нерассасывающаяся капроновая (полиамидная) плетеная неокрашенная. Условный номер 0 метрический размер 3,5 длина нити не менее 75см, одна игла с трехгранным поперечным сечением, длина иглы 35(+1) мм, степень изгиба иглы 4/8 окружности. Разрывная нагрузка нити в простом узле и прочность крепления шовного материала в атравматической игле в соответствии ГОСТ 31620-2012. Силиконизированная игла из высокопрочной коррозионностойкой стали. Игла с высверленным лазером отверстием на задней торцевой части иглы для обеспечения при соединении с нитью атравматичности за счет лучшего соотношения диаметров иглы с нитью. Соединение нити с иглой методом кругового равномерного обжима иглы для предотвращения появления травмирующих частей и заусенец на игле. Диаметр иглы в зоне крепления шовной нити не должен превышать 1,15 диаметра иглы в начальной зоне крепления. Полный средний ресурс иглы не менее 50 проколов (ГОСТ 26641-85). Игла должна быть упругой, прочной, НЕ РАЗГИБАТЬСЯ, не ломаться, поверхность блестящей, без трещин, раковин, вмятин, царапин и заусенцев. Стерильная упаковка должна обеспечивать легкость вскрытия и доступ к игле (наличие насечек или др. приспособлений). Конструкция носителя должна обеспечивать легкое, без образования узлов и сукрутин, извлечение нити с иглой из упаковки. Медицинское изделие в соответствии с ГОСТ 2.601-2013 должно сопровождаться эксплуатационной документацией: инструкцией (информацией) на русском языке по применению, необходимой для безопасного использования. Маркировка шовного материала должна содержать в том числе наименование материала, из которого изготовлен шовный материал, номер регистрационного удостоверения медицинского изделия, утвержденного Росздравнадзором. Остаточный срок годности – не менее 80%.	Шт.	25
34.	Шелк 3/0 (2) 75см. с иглой атравматической	Нить нерассасывающаяся состоящая из белка органического происхождения – фиброина. Плетеные шелковые материалы покрыты воском окрашены в черный цвет или синий цвет. Постепенная деградация in vivo белковосодержащих волокон шелка приводит к нарастающей потере прочности с течением времени и к полной потере прочности спустя 3–6 месяцев. Толщина нити M2 (3/0), длина не более 75 см. Соединение нити с атравматической иглой прочное, диаметр иглы в зоне крепления не более 1,15 диаметра иглы в начале зоны крепления, что обеспечивает снижение травматизации тканей при проведении иглы, а также наиболее полную герметизацию отверстия прокола, что способствует снижению риска кровотечения из сосуда. Минимальное различие диаметров нити и иглы обеспечивается применением технологии лазерного сверления иглы или иным методом. Игла из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями. Конструкция и материал иглы обеспечивает повышенную устойчивость к необратимой деформации (изгибу) не менее 4,6 Н/см, что предотвращает необходимость замены иглы. Игла имеет конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе за счет насечек в месте захвата, и фиксации под различным углом в иглодержателе за счет скругленных углов корпуса. Игла колющая, кончик в виде трехгранного острия с режущими гранями, изгиб 1/2 окружности, от 30 до 35 мм, 2 иглы. Одинарная индивидуальная стерильная упаковка, обеспечивающая быстрый доступ в одно движение	Шт.	24

		<p>к внутреннему вкладышу с шовным материалом. Наружный листок упаковки прозрачный для контроля за содержимым упаковки. Внутренний вкладыш защищает нить и иглу от повреждения (пластик или иной прочный материал), обеспечивает прямолинейность нити после ее извлечения, предотвращая возникновения эффекта "памяти формы", содержит полную информацию о наименовании изделия, составе и параметрах нити, параметрах иглы для контроля за содержимым после извлечения из индивидуальной упаковки и размещения на стерильном столе. Возможен захват иглы иглодержателем и ее извлечение из лотка в одно движение.</p> <p>Индивидуальная упаковка позволяет производить идентификацию и учет методом сканирования при наличии необходимого оборудования. Соответствие игл ГОСТ 26641-85 и нитей ГОСТ 53005-2008 с учётом вышеизложенных требований.</p> <p>Групповая упаковка (коробка) содержит 12 индивидуальных пакетов. Герметичная (полиэтилен или другой материал), предохраняющая содержимое от влаги. Каждая коробка содержит инструкцию по медицинскому применению на русском языке. Срок годности, установленный производителем, не менее 5 лет с даты изготовления.</p>		
35	Мононить полипропиленовая, USP 4/0, 75см.с иглой атравматической	<p>Нить монофиламентная нерассасывающаяся неизменной прочности из изотактического полипропилена, окрашенная в контрастный цвет. Условный номер USP 4/0 метрический размер EP 1,5, длина нити не менее 75.см, одна игла с круглым поперечным сечением /(или трехгранным поперечным сечением, или колюще-режущая), длина иглы 35 (+1)мм, степень изгиба иглы 4/8 окружности. Разрывная нагрузка нити в простом узле и прочность крепления шовного материала в атравматической игле в соответствии ГОСТ 31620-2012. Силиконизированная игла из высокопрочной коррозионностойкой стали. Игла с высверленным лазером отверстием на задней торцевой части иглы для обеспечения при соединении с нитью атравматичности за счет лучшего соотношения диаметров иглы с нитью. Соединение нити с иглой методом кругового равномерного обжима иглы для предотвращения появления травмирующих частей и заусенец на игле. Диаметр иглы в зоне крепления шовной нити не должен превышать 1,15 диаметра иглы в начальной зоне крепления. Полный средний ресурс иглы не менее 50 проколов (ГОСТ 26641-85). Игла должна быть упругой, прочной, не разгибаться, не ломаться, поверхность блестящей, без трещин, раковин, вмятин, царапин и заусенцев. Стерильная упаковка должна обеспечивать легкость вскрытия и доступ к игле (наличие насечек или др. приспособлений). Конструкция носителя должна обеспечивать легкое, без образования узлов и сукрутин, извлечение нити с иглой из упаковки. Медицинское изделие в соответствии с ГОСТ 2.601-2013 должно сопровождаться эксплуатационной документацией: инструкцией (информацией) на русском языке по применению, необходимой для безопасного использования, и паспортом (для определения соответствия ГОСТ 31620-2012). Маркировка шовного материала должна содержать номер регистрационного удостоверения медицинского изделия, утвержденного Росздравнадзором для возможности подачи запроса на предмет определения достоверных сведений и для предотвращения поставки фальсифицированной продукции). Остаточный срок годности – не менее 80%.</p>	Шт.	25
36	Шпатель медицинский стерильный деревянный одноразовый	Шпатель медицинский деревянный шлифованный стерильный, размеры: 150*18*1,8 мм. Количество изделий в транспортной упаковке: 50уп по 100шт (5000шт).	Шт.	200
37	Бинт гипсовый 3x15см.	Бинт гипсовый марлевый медицинский с пластификатором - предназначен для наложения внешних шин, гипсовых повязок при переломах, для изготовления лангет, иммобилизации при лечении болезней костей и суставов, при травмах мягких тканей и в других случаях, когда требуется наложение фиксирующей гипсовой повязки, а также для изготовления слепков конечностей в ортопедии. Размер: 3м x 15см. Время схватывания: 5-10 минут. Гарантийный срок хранения: 3 года с даты изготовления.	Шт.	50
38	Светильник медицинский	Светильник диагностический предназначен для проведения осмотров полости рта, уха, носа, проверки зрачкового рефлекса и других диагностических процедур. Выполнен в форме авторучки. Стальной корпус с лакированным	Шт.	10



		покрытием. Оснащен фиксационной клипсой для крепления на кармане. Присутствует задний рефлектор, что увеличивает эффективный световой поток. Включение-выключение светильника происходит нажатием на клипсу (включение) и отпуская клипсы (выключение). Работает от батареек типа ААА, батарейки поставляются в комплекте. Длина 13 см, диаметр 1 см, длина клипсы 4,5 см, ширина 4 мм.		
39.	Лезвие скальпеля хирургического одноразовое стерильное из нерж.стали №23	Предназначен для рассечения мягких тканей и сосудов при хирургических операциях. Стерильное предназначено для одноразового использования. Материал лезвия углеродистая сталь. Соответствие размеров лезвий размерам ручек. Срок годности не менее 5 лет количество в упаковке 100шт. №23	Шт.	500
40.	Штатив бокс для предметных стекол		Шт.	16
41.	Емкость для колюще-режущего инструментария 200мл.	Одноразовый контейнер для сбора колюще-режущих отходов Класса "Б" и "В", 0,25л.	Шт.	500
42.	Термометр стеклянный жидкостный ТСЖ-Х	<p>Термометр выполнен в виде стеклянной капиллярной трубки с резервуаром, заполненным термометрической жидкостью, который находится в пластмассовом корпусе с удобным крючком для подвешивания.</p> <p>Каждый термометр упакован в индивидуальный картонный тубус. Диапазон измерения температуры от минус -30 до плюс +40°С. Цена деления шкалы 1°С. (отсчет показаний производится по нижнему краю мениска)</p> <p>Термометрическая жидкость:</p> <p>Спирт этиловый марки А по ГОСТ 17229 или авиационный керосин марки Т1 по ГОСТ 10227;</p> <p>Термометры для холодильных камер ТТЖ - Х - в обязательном порядке подлежат проверке на соответствие во время выпуска термометра с производства. После проверки на паспорт ставится клеймо проверки, по которому изготовитель гарантирует соответствие термометра требованиям технических условий в течении 3-х лет (межповерочный интервал).</p>	Шт.	80
43.	Эндопротез женский	<p>Эндопротез-сетка полипропиленовый для восстановительной хирургии Линтекс-Урослинг ®1. Должен быть цельновязанным сетчатым эндопротезом – лентой из полипропиленовых мононитей диаметром не менее 0,10 мм и не более 0,12 мм. Длина должна быть не менее 45 см и не более 48 см. Ширина должна быть не менее 1,5 см и не более 1,7 см. Должен иметь макропористую структуру. Особенность вязания должна препятствовать избыточному растяжению эндопротеза.</p> <p>Край эндопротеза должен быть выполнен в виде петель.</p> <p>К эндопротезу должны быть фиксированы петлеобразные проводники из хирургических нитей, длиной не менее 30 см. и не более 35 см. Должен применяется для хирургического лечения аликального пролапса. Устанавливается через сакро-спинальные связки.</p> <p>Должен быть стерильным (окись этилена - ЕО), в индивидуальной двойной упаковке – внешний полимерно-бумажный пакет и внутренний полимерно-бумажный пакет или пакет из ламинированной фольги.</p> <p>Цвет: должен быть контрастным (бело – синий), толщина: не менее 0,4 мм и не более 0,6 мм, объемная пористость: не менее 65 % и не более 75%, поверхностная плотность: не менее 75 г/м2 и не более 90 г/м2</p> <p>Эндопротез должен соответствовать ГОСТ Р ИСО 14630-2017 "Имплантаты хирургические неактивные. Общие требования".</p>	Шт.	10
44.	Урофикс ПЛ с облегченной ручкой (серп)	<p>Проводник жесткий для позадилоной установки эндопротезов - "Урофикс ПЛ"</p> <p>Должен быть жестким, цельнометаллическим многоразовым универсальным проводником-иглой для установки эндопротезов в позадилоном положении. Должен быть изготовлен из медицинской стали, ручка должна быть изготовлена из медицинского стали. Инструмент должен представлять собой иглу с петлеобразной ручкой. Длина рабочей части не менее 170 мм и не более 190 мм.</p> <p>Должен выпускаться в нестерильном виде. Упакован должен быть в одинарную упаковку – полимерно –бумажный пакет или коробку.</p> <p>Инструмент для установки эндопротезов должен соответствовать ГОСТ 19126-2007 "Инструменты медицинские металлические. Общие технические условия".</p>	Шт.	2
45.	Нить синтетическая	Нить синтетическая нерассасывающаяся лавсановая (полиэфирная) из	Шт.	10

	нерассасывающаяся полиэфирная с покрытием, USP I, с иглой	полиэтилентерефталата, плетеная, окрашенная в контрастный цвет (синий/ зеленый), с фторполимерным покрытием, условный номер USP I, метрический размер EP 4, длина нити не менее 75 см, с иглой колющей 45(+1) мм, изгиб иглы 1/2 окружности. Силиконизированная игла из высокопрочной коррозионностойкой стали с высверленным лазером отверстием на задней торцевой части иглы для обеспечения при соединении с нитью атравматичности за счет лучшего соотношения диаметров иглы с нитью. Диаметр иглы в зоне крепления шовной нити не должен превышать 1,15 диаметра иглы в начальной зоне крепления. Полный средний ресурс иглы не менее 50 проколов. Игла должна быть упругой, поверхность блестящей, без трещин, раковин, вмятин, царапин и заусенцев. Стерильная двойная упаковка: внешний и внутренний полимерно-бумажные пакеты, внутренняя упаковка с указателем местоположения иглы и насечками для облегчения вскрытия. Конструкция носителя должна обеспечивать легкое, без образования узлов и сукрутин, извлечение нити из упаковки. Условия хранения при температуре в диапазоне от +50С до +250С. Остаточный срок годности – не менее 80%.		
46.	Эндопротез сетчатый полимерный полипропиленовый для восстановительной хирургии	Эндопротез сетчатый (имплантат) полимерный для восстановительной/реконструктивной хирургии (для хирургического лечения грыж) должен соответствовать требованиям ГОСТ Р ИСО 14630-2017. Сетчатый эндопротез из биологически инертной нерассасывающейся полипропиленовой мононити. Структура эндопротеза должна обеспечивать эндопротезу нераспускаемость краев при разрезании, стабильность размеров и ограниченную растяжимость во всех направлениях. Медицинское изделие должно быть стерильным. Упаковка светонепроницаемая. Медицинское изделия в соответствии с ГОСТ 2.601-2013 должна сопровождаться эксплуатационной документацией :инструкцией (информацией) на русском языке по применению, необходимой для безопасного использования. Размер: 30х30см (+1)см Цвет: неокрашенный или окрашенный (чередование бело-синих направительных полос для лучшей визуализации при позиционировании и удобства раскроя сетки под грыжевые ворота). Толщина: 0,40-0,60 мм Поверхностная плотность: 65-100 г/м2. Разрывная нагрузка вдоль петельного столбика – не менее 120 Н Разрывная нагрузка вдоль петельного ряда – не менее 200 Н Разрывное удлинение – не более 120%. Остаточный срок годности – не менее 80%.	Шт.	5
47.	Эндопротез сетчатый полимерный полипропиленовый для восстановительной хирургии	Эндопротез сетчатый (имплантат) полимерный для восстановительной/реконструктивной хирургии (для хирургического лечения грыж) должен соответствовать требованиям ГОСТ Р ИСО 14630-2017. Сетчатый эндопротез из биологически инертной нерассасывающейся полипропиленовой мононити. Структура эндопротеза должна обеспечивать эндопротезу нераспускаемость краев при разрезании, стабильность размеров и ограниченную растяжимость во всех направлениях. Медицинское изделие должно быть стерильным. Упаковка светонепроницаемая. Медицинское изделия в соответствии с ГОСТ 2.601-2013 должна сопровождаться эксплуатационной документацией :инструкцией (информацией) на русском языке по применению, необходимой для безопасного использования. Размер: 8х15см (+1)см Цвет: неокрашенный или окрашенный (чередование бело-синих направительных полос для лучшей визуализации при позиционировании и удобства раскроя сетки под грыжевые ворота). Толщина: 0,40-0,60 мм Поверхностная плотность: 65-100 г/м2. Разрывная нагрузка вдоль петельного столбика – не менее 120 Н Разрывная нагрузка вдоль петельного ряда – не менее 200 Н Разрывное удлинение – не более 120%. Остаточный срок годности – не менее 80%.	Шт.	12

**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:** 31.12.2019.

**Условия поставки товара:**

- товар поставляется в заводской упаковке;
- поставка товара осуществляется в течение 5 (пяти) рабочих 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: **1 092 717 (Один миллион девятьсот две тысячи семьсот семнадцать) рублей 50 копеек.**

Определение начальной (максимальной) цены договора Покупателем было выполнено методом сопоставимых рыночных цен:

Наименование объекта закупки	Ком. предложение № 1	Ком. предложение №2	Средняя цена, руб.
Расходные материалы	1 041 555,00	1 143 880,00	1 092 717,50

**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.

**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/или за счет средств от предпринимательской деятельности
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 <u>24.04</u> 2019 с 09.00 по <u>30.04</u> 2019 до 14.00., время Московское. Порядок подачи заявок- в соответствии с котировочной документацией.
Место, дата и время вскрытия конвертов с заявками на участие в запросе котировок	Краснофлотский пер., д.15 « <u>30</u> » <u>04</u> 2019 в <u>15</u> ч. <u>00</u> мин. (время московское)
Место, дата и время рассмотрения заявок участников закупки и подведения итогов закупки	Краснофлотский пер., д.15 с « <u>30</u> » <u>04</u> 2019 в <u>15</u> ч. <u>15</u> 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;

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.

#### **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 скреплены печатью (при ее наличии) и заверены подписью уполномоченного лица участника.

9) 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.

**Форма, порядок, дата и время начала и окончания срока предоставления участникам закупки разъяснений положений документации о закупке:**

Участник закупки вправе направить заказчику закупки письменный запрос на разъяснение документации о закупке в сроки, соответствующие срокам подачи заявок, но не позднее чем за 2 (Два) дня до их окончания. Запрос от юридического лица оформляется на фирменном бланке участника закупки (при наличии), заверяется уполномоченным лицом участника закупки. Запрос может быть направлен посредством почтовой связи, факсимильной связи, курьерской доставки. Запрос не может быть направлен посредством электронной почты. Заказчик закупки обязан ответить на запрос, оформленный в соответствии с вышеуказанными требованиями, полученный не позднее установленного срока. Запрос о разъяснении документации о закупке, полученный от участника позднее срока, установленного в документации о закупке, не подлежит рассмотрению. Заказчик закупки обязан опубликовать разъяснения на официальном сайте не позднее 3 дней со дня предоставления разъяснений.

**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 7(семи) 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.