УТВЕРЖДАЮ:

Главный врач УЗ «Чаусская

центральная районная больница»

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_А.К. Кеда

"26" мая 2015 г.

**ЗАДАНИЕ НА ЗАКУПКУ**

## реагентов, реактивов и расходных материалов для клинико-диагностической лаборатории на 2015 год

1. Перечень реагентов, подлежащий закупке:

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ лота** | **Наименование** | **Требования** | **Объем**  **1 набора** | **Кол-во** |
| 1. **Реагенты, контрольные и расходные материалы для выполнения гематологического анализа на автоматическом гематологическом анализаторе XS-1000i, производства Sysmex Corporation (Япония)** | | | | |
| **1.1** | CELLPACK\* | 1. Объем упаковки не менее 20л.  2. Предлагаемый реагент должен быть указан в инструкции пользователя анализатора XS-1000i, производства Sysmex Corporation, Япония как разрешенный к применению на нем. |  | 38 упако-вок |
| **1.2** | CELLCLEAN\* | 1. Объем упаковки не более 50 мл.  2. Предлагаемый реагент должен быть указан в инструкции пользователя анализатора XS-1000i, производства Sysmex Corporation, Япония как разрешенный к применению на нем. |  | 6  упако-вок |
| **1.3** | SULFOLYSER\* | 1. Объем флакона в упаковке не более 500 мл, в упаковке не более 3-х флаконов.  2. Предлагаемый реагент должен быть указан в инструкции пользователя анализатора XS-1000i, производства Sysmex Corporation, Япония как разрешенный к применению на нем. |  | 15 флако-нов |
| **1.4** | STROMATOLYSER-4DL\* | 1. Объем фасовки не менее 5000 мл.  2. Предлагаемый реагент должен быть указан в инструкции пользователя анализатора XS-1000i, производства Sysmex Corporation (Япония) как разрешенный к применению на нем. |  | 10 упако-вок |
| **1.5** | STROMATOLYSER-4DS\* | 1. Объем упаковки 3х42 мл 2. Предлагаемый реагент должен быть указан в инструкции пользователя анализатора XS-1000i, производства Sysmex Corporation (Япония) как разрешенный к применению на нем. |  | 6  упако-вок |
| **1.6** | e-CHECK (XS) Low \*  e-CHECK (XS) Normal \*  e-CHECK (XS) High\* | 1. Комплект должен включать контрольную кровь 3 уровней (низкий, нормальный и высокий), по одному флакону каждого уровня  2. Объем флакона не более 1,5 мл  3. Аттестация всех измеряемых параметров для анализатора XS-1000i производства Sysmex Corporation (Япония).  4. Указание на возможность применение в инструкции пользователя к анализатору. |  | 13 фл.  13 фл.  13 фл. |
| \* - Использование аналогов недопустимо в целях обеспечения совместимости с ранее закупленным анализатором (согласно п.3 ст. 20 Закона Республики Беларусь «О государственных закупках товаров (работ, услуг)» от 13 июля 2012 г. № 419-З). | | | | |
| **2.** | Устройства для взятия капиллярной крови с антикоагулянтом К(2)- ЭДТА типа Microvette® 200 или аналог | 1. система взятия капиллярной крови должна включать в себя калиброванный по принципу “end-to-end” капилляр на 200 мкл, обработанный К(2)-EDTA;  2. пробирка должна быть рассчитана для сбора 200 мкл цельной крови и содержать K(2)-EDTA из расчета конечной концентрации антикоагулянта 1,2-2 мг/мл крови (согласно рекомендациям Республиканского центра по контролю качества РБ);  3. пробирка должна быть градуированной с указанием типа реагента для четкой идентификации типа пробирки и объема проб. |  | 20 000 шт. |
| 1. **Микродозаторы 1-канальные** | | | | |
| **3.1** | Дозатор  1-канальный | Одноканальный дозатор **переменного объема** Ленпипет Дигитал.  Объем 100-1000 мкл;  Объем 1-5 мл. |  | 2 шт  2 шт |
| **3.2** | Наконечник для дозатора  1-канального | Наконечники:   1. для дозатора одноканального Ленпипет Дигитал объемом 100-1000 мкл – удлиненный 100-1000 мкл; 2. для дозатора одноканального Ленпипет Дигитал объемом 1-5 мл – 1-5мл. |  | 2 упаковка  2 упаковка |
| 1. **Ланцеты автоматические для взятия крови** | | | | |
| **4.1** | Ланцет автоматический | Глубина прокола 1,5 мм (низкий кровоток) |  | 3 000  шт |
| **4.2** | Ланцет автоматический | Глубина прокола 1,8 мм (средний кровоток) |  | 5 000  шт |
| **5.** | Картриджи к анализатору СLOVER A1с | 1. Test Cartridge - тестовый картридж Clover A1c предназначен для определения гликированного гемоглобина. С**остоит из базовой и реагентной части.** 2. Monthly Check Cartridge – ежемесячный контрольный картридж. Состоит из базовой и реагентной части. Одноразовый. Используется ежемесячно для калибровки анализатора; в случае возникновения ошибки (Err) – с диагностической целью; при подозрении, что анализатор выдает неверный результат определения гликированного гемоглобина. |  | 140 шт  6 шт |
| **6. Реагенты для клинического исследования системы гемостаза** | | | | |
| **6.1** | Набор реагентов для определения активированного частичного тромбопластино-вого времени (АЧТВ-тест) | 1. АЧТВ - реагент должен быть лиофильно высушенный. 2. Должен быть водорастворимый. 3. АЧТВ-реагент (4 мл) – 7 флаконов. 4. Кальция хлорид 0,025М раствор (10 мл) – 3 флакона. |  | 10 наборов |
| **6.2** | Набор реагентов для определения протромбирован-ного времени в плазме венозной крови | 1. Ренампластин должен быть лиофильно высушенный. 2. Должен быть водорастворимый. 3. Ренампластин реагент(8 мл) – 10 шт. |  | 12 наборов |
| **7.** | Набор реагентов для определения активности  α-амилазы в биологических жидкостях | Метод основан на колориметрическом определении концентрации крахмального субстрата до и после его ферментативного гидролиза (метод Каравея). В качестве рабочего раствора должен использоваться 0,01 Н раствор йода.  Длина волны630-690 нм(красный светофильтр).  Срок годности должен составлять не менее 12 месяцев. | не менее 400 мл | 28 наборов |
| **8.** | Набор реагентов для определения активности аланин-аминотрансфера-зы (АлАТ) в сыворотке крови | Метод Райтмана-Френкеля.  Срок годности должен составлять не менее 12 месяцев. | не менее 1000 мл | 25 наборов |
| **9.** | Набор реагентов для определения активности асанин-аминотрансфера-зы (АсТ) в сыворотке крови | Метод Райтмана-Френкеля.  Срок годности должен составлять не менее 12 месяцев. |  | 6  наборов |
| **10.** | Набор реагентов для определения билирубина в крови | Диазометод по Йендрашику (общий и прямой билирубин). | не менее 500 мл | 20  наборов |
| **11.** | Набор реагентов для определения креатинина в сыворотке крови и моче | Метод Яффе с пикриновой кислотой, кинетический вариант без депротеинизации (кинетический вариант).  Метод основан на регистрации скорости образования окрашенного комплекса креатинина с пикратом натрия в щелочной среде. | не менее 400 мл | 15 наборов |
| **12.** | Набор реагентов для определения общего белка в биологических жидкостях | Биуретовый метод (монореагент).  Наличие стандартного раствора.  Растворы должны быть жидкие, готовые к применению.  Срок годности должен составлять не менее 12 месяцев. | не менее 1000 мл | 13 наборов |
| **13.** | Набор реагентов для определения глюкозы в биологических жидкостях | Глюкозооксидазный метод (монореагент). Готовый к применению реагент.  Срок годности должен составлять не менее 12 месяцев. | не менее 400 мл | 21  набор |
| **14.** | Набор реагентов для определения концентрации мочевой кислоты в плазме, сыворотке крови и моче | Метод - ферментативный (монореагент).  Реагент должен быть готов к использованию.  Срок годности должен составлять не менее 12 месяцев. | 200 мл | 10 наборов |
| **15.** | Набор реагентов для определения мочевины в биологических жидкостях | Набор реагентов для определения мочевины в биологических жидкостях по реакции с диацетилмонооксимом.  Срок годности должен составлять не менее 12 месяцев. | не менее 1000 мл | 30 наборов |
| **16.** | Набор реагентов для определения гемоглобина | Гемоглобинцианидный метод.  Срок годности должен составлять не менее 12 месяцев. | не менее 2 000 мл | 5 наборов |
| **17.** | Набор для определения триптазы в сыворотке крови | Для количественного определения общего белка в сыворотке и плазме крови по биуретовой реакции.  Срок годности должен составлять не менее 12 месяцев. |  | 1 набор |
| **18.** | Набор реагентов для определения концентрации железа в сыворотке (плазме) крови | Метод - колориметрический без депротеинизации.  Рабочий реагент должен быть стабилен не менее 8 часов при комнатной температуре (+18…+25°С) в темноте.  Калибратор должен быть готов к работе.  Срок годности должен составлять не менее 12 месяцев.  Адаптационная методика для фотометра СОЛАР РМ2111. | не менее 100 мл | 4 набора |
| **19.** | Набор реагентов для определения холестерина в биологических жидкостях | Фотометрический ферментативный метод, жидкий монореагент (без осаждения).  Срок годности должен составлять не менее 12 месяцев. | не менее  200 мл | 56 наборов |
| **20.** | Набор реагентов для анализа сыворотки крови Тимоловая проба | Турбидиметрический метод (для ручного анализа).  Образование глобулин-тимоллипоидного комплекса.  Срок годности должен составлять не менее 12 месяцев. | не менее  1000 мл | 3  набора |
| **21.** | Набор для обнаружения яиц гельминтов | Предназначен для выявления яиц гельминтов методом толстого мазка и окраски по Като.  Состав: реактив Като, пластинки из гидрофильного целлофана. |  | 2 набора |
| **22.** | Набор реагентов для определения содержания ревматоидного фактора | Набор реагентов для быстрого выявления клинически значимого уровня ревматоидного фактора (РФ) в сыворотке крови, а также полуколичественной оценки его содержания методом латекс-агглютинации.  Наличие положительного и отрицательного контролей.  Срок годности должен составлять не менее 12 месяцев. |  | 15  наборов |
| **23.** | Набор реагентов для определения содержания С-реактивного белка (СРБ) в сыворотке крови | Набор реагентов для полуколичественного определения концентрации С-реактивного белка в сыворотке и плазме крови методом латекс-агглютинации.  Наличие положительного и отрицательного контролей.  Срок годности должен составлять не менее 12 месяцев. |  | 15  наборов |
| **24.** | Набор для определения антистрептолизи-на О в сыворотке крови | Набор реагентов для качественного и полуколичественного определения содержания антистрептолизина О в сыворотке крови человека методом латекс-агглютинации.  Срок годности должен составлять не менее 12 месяцев. |  | 2 набора |
| **25.** | Набор для экспресс-анализа тропонина i в крови | Качественный одностадийный иммуно-хро-матографический экспресс-тест для определения сердечного тропонина в сыворотке (плазме) крови или цельной крови.  Срок годности должен составлять не менее 12 месяцев. |  | 50 тестов |
| **26.** | Тест-полоски для определения глю-козы качествен-ной, белка и рН в биологической жидкости | Для одновременного качественного обнаружения глюкозы, качественного и полуколичественного определения белка и определения рН (реакции) мочи (три тестовых элемента на одном держателе). | в упаковке  100 штук | 150 упако-вок |
| **27.** | Набор для экспресс-анализа скрытой крови в стуле | Иммунохроматографический экспресс-тест.  Срок годности должен составлять не менее 12 месяцев. |  | 20 наборов |
| **28.** | Набор реагентов для выявления бактериальных антигенов Ureaplasma urealyticum | Метод прямой иммунофлюоресценции.  В состав набора должен входить флакон препарата антител, который разбавляют дистиллированной водой.  Срок годности должен составлять не менее 12 месяцев. |  | 3 набора |
| **29.** | Набор реагентов для выявления бактериальных антигенов Mycoplasma hominis | Метод прямой иммунофлюоресценции.  В состав набора должен входить флакон препарата антител, который разбавляют дистиллированной водой.  Срок годности должен составлять не менее 12 месяцев. |  | 3 набора |
| **30** | Референтная нормальная пулированная плазма | Должна быть лиофильно высушенная.  Срок годности должен составлять не менее 12 месяцев. |  | 20 флако-нов |
| **31.** | Набор жидких контрольных сывороток ЖСВ-контроль  (воспроизводи-мость) | Жидкая контрольная сыворотка для контроля воспроизводимости резуль-татов биохимических исследований компонентов.  Контрольная сыворотка должна быть готовой к применению.  Срок годности набора должен быть не менее12 месяцев. |  | 1 набор |
| **32.** | Набор жидких контрольных сывороток ЖСП-контроль  (правильность) | Жидкая контрольная сыворотка для контроля правильности результатов биохимических исследований компонентов.  Контрольная сыворотка должна быть готовой к применению.  Срок годности набора должен быть не менее12 месяцев. |  | 2 набора |
| **33.** | Контрольная биохимическая сыворотка Serodos | Набор для биохимических исследований и ИФА с известными значениями в области патологии, лиофилизированный.  Состав набора: лиофилизат. На основе сыворотки человека. Для рутинного контроля качества. Аттестованные значения в области патологии. Более 50 аттестованных показателей.  Стабильность после разведения: 10 дней при 2..8°С. Возможно однократное замораживание при -20 °С |  | 2 набора |
| **34.** | Гемоконт | Набор контрольных растворов гемоглобина (2 уровня концентрации). |  | 1 набор |
| **35.** | Л-контроль | Набор контрольных суспензий лейкоцитов (два уровня концентрации). |  | 1 набор |
| **36.** | ЭР-контроль | Набор контрольных суспензий эритроцитов. |  | 1 набор |
| **37.** | БМ-контроль | Набор контрольных растворов белков мочи. |  | 1 набор |
| **38.** | Набор реагентов для окраски мазков крови «Краска Романовского» | Для окраски форменных элементов крови. Метод определения – азур-эозин по Романовскому.  Реагенты должен быть жидкими (в растворе). Концентрат.  Срок годности набора должен быть не менее12 месяцев. | не менее  1000 мл | 1 набор |
| **39.** | Набор реагентов для окраски кисло-тоустойчивых бактерий (КУБ) | Метод Циля-Нильсена. Набор используется для определения кислотоустойчивых бактерий.  Должен быть готов к работе.  Срок годности должен составлять не менее 12 месяцев. | не менее 150 мл | 1 набор |
| **40.** | Набор реагентов для окраски мазков по Граму | Для окраски мазков по Граму (грам-отрицательных микроорганизмов). | не менее 150 мл | 1 набор |
| **41.** | Краска для ретикулоцитов | Раствор предназначен для применения в качестве красителя ретикулоцитов. |  | 1 набор |
| **42.** | [Реагент "Эозин-метиленовый по Май-Грюнвальду"](http://analiz-x.ru/reagent/gematologia/reagent-eozin-metilenovyij-sinij-po-maj-gryunvaldu.html) | Метанольный раствор для фиксации и предварительной окраски мазков крови. | не менее 1000 мл | 4 набора |
| **43.** | Среда Амиеса с активированным углем | N2 среда транспортная (стерильно). |  | 300 наборов |
| **44.** | Кислота 5-сульфо-салициловая  2-водная | Для определения белка в моче. |  | 1 кг |
| **45.** | Кислота азотная концентрирован-ная |  |  | 1 кг |
| **46.** | Аммоний молибде-новокислый |  |  | 20 г |
| **47.** | Порошок  «Судан III» | Предназначен для определения жировых отложений на изделиях медназначения. |  | 20 г |
| **48.** | Метиленовая синь | Для окраски мазков метиленовым синим. |  | 50 г |
| **49.** | Масло иммерсионное | Вспомогательный реагент для микроскопии мазков крови. |  | 1 флакон |
| **50.** | Пробирка биологическая из стекла | Пробирка изготовлена из стекла марки НС (нейтральное стекло).  14х120 мм  16х150 мм |  | 1 000 шт  1 000 шт |
| **51.** | Пробирка центрифужная градуированная | Центрифужные пробирки с коническим дном изготовлены из нейтрального стекла, градуированные по всей длине.  П-1-10-0,2хС |  | 500 шт |
| **52.** | Стакан лабораторный | Стаканы стеклянные с носиком используются при приготовлении растворов, подогревании, отмеривании жидкостей. Изготовлены из термо- и химически стойкого стекла.  Высокие:  В-1-100, ТС  В-1-250, ТС  Низкие:  Н-1-1000, ТС  Н-1-600, ТС |  | 1 шт  2 шт  2 шт  2 шт |
| **53.** | Воронка стеклянная лабораторная | Воронки лабораторные используются для переливания жидкости. Изготовлены из химически стойкого стекла.  В-75-110  В-100-150 |  | 2 шт  2 шт |
| **54.** | Стекло предметное | Стекло предметное без обработки |  | 2 000 штук |
| **55.** | Пипетка измерительная на полный слив | Пипетки измерительные на полный слив применяются для точного отмеривания определенных объемов жидкости.  2-1-2-10мл  2-2-2-5мл |  | 10 шт  5 шт |
| **56.** | Пипетка стеклянная к СОЭ-метру | Пипетки устойчивы ко всем видам стерилизации. Четкая коричневая градуировка от 0 до 10 см; цена деления 0,1 мм; общая длина 17,2 мм. |  | 500 шт |
| **57.** | Пипетка с одной меткой типа САЛИ | Предназначена для дозирования 20 мкл жидкости. Маркировка на пипетке нанесена темной краской, устойчивой к механическим и химическим воздействиям. Изготовлена из стекла ХС.  ППСГ-01-20. |  | 10 шт |
| **58.** | Урометр | Предназначен для измерения плотности урины. |  | 2 шт |
| **59.** | Камера Горяева | Оптическое устройство для подсчета клеток или иных соизмеримых с ними частиц в заданном объеме жидкости. Состоит из толстого предметного стекла, имеющего прямоугольное углубление (камеру) с нанесенной микроскопической сеткой и тонкого покровного стекла. |  | 2 шт |
| **60.** | Пробирка коническая с делениями с винтовой крышкой | Объем - 10мл, материал - полипропилен. |  | 300 шт |
| **61.** | Пробирка **типа FALCON** | **Пробирки пластиковые центрифужные конические из полипропилена (ПП).**  Пробирки с завинчивающейся крышкой изготовлены из автоклавируемого (121 °С) полипропилена (ПП) и выдерживают замораживание до – 80°С. Должны быть сертифицированы на отсутствие ДНК, РНазы, ДНазы и пирогенов, иметь гидрофобное, биологически инертное покрытие. Стерильные.  Объем - 50 мл. |  | 1000 шт |
| **62.** | Планшет для серологии | Планшет должен подходить для серологических реакций, для проведения иммунологических реакций агглютинации или преципитации.  Состоит из корпуса с 72 круглодонными лунками. Размер 225×119×19 мм, диаметр 15 мм; V лунки 2мл. Изготовлены из полистирола; нестерильные. |  | 2 шт |
| **63.** | Планшет для определения группы крови | Планшет для определения группы крови на 10 лунок, 160х40х6 мм, полистирол (ПС). |  | 2 шт |
| **64.** | Кювета для спектрофото-метра СОЛАР | Кювета для спектрофотометра, из полистирола.  Объем -4 мл, размер 12х45мм. |  | 5 000 шт |
| **65.** | Ерши пробирочные | Ерши предназначены для мытья лабораторной посуды. Синтетическая мягкая щетина. |  | 5 шт |
| **66.** | Пробка резиновая | №12,5 мм  №14,5 мм |  | 200 шт  200 шт |
| **67.** | Спринцовка резиновая | Тип А, №0 |  | 10 штук |
| **68.** | Якоря магнитные одноразовые |  |  | 3 коробки |
| **69.** | Карандаш по стеклу | Цвет – красный. Для нанесения надписей на стекле. |  | 40 шт |
| **70.** | Секундомер механический | Секундомер механический СОПпр-2а-3-000 |  | 1 шт |

**2. Источник финансирования закупки**: районный бюджет.

**3. Вид процедуры закупки**: электронный аукцион в соответствии с перечнем товаров (работ, услуг), государственные закупки которых осуществляются с применением электронных аукционов (приложение к постановлению Совета Министров РБ от 22.08.2012г. №778 «О некоторых мерах по реализации Закона РБ «О государственных закупках товаров (работ, услуг)»).

**4. Комиссия**, на которую возлагается проведение данной процедуры закупки: конкурсная комиссия по проведению государственных закупок УЗ «Чаусская ЦРБ».

**5. Требования, предъявляемые к товарам по всем лотам:**

**5.1.** Наличие подробной инструкции к применению реагентов (оригинал и перевод);

**5.2.** Сертификаты ISO на реагенты, контроли и калибраторы импортного производства);

**5.3.** Срок годности поставляемых реагентов не менее 12 месяцев;

**5.4.** Срок годности на момент поставки — не менее 80%.

**5.5.** Реагенты должны быть пригодны к транспортировке без специальных приспособлений в климатических условиях Республики Беларусь и быть устойчивыми к механическим воздействиям при эксплуатации и транспортировке.

**6. Условия оплаты товаров:** Расчеты за поставленный товар осуществляются Покупателем со счетов территориального органа государственного казначейства (далее – ОГК) путем размещения платежного поручения согласно ТТН, ТН, актов выполненных работ, счетов-фактур. Покупатель представляет в ОГК платежное поручение на перечисление денежных средств на расчетный счет Поставщика в течение 5 (пяти) банковских дней со дня поставки товара с отсрочкой платежа в течение 20 (двадцати) календарных дней.

**7. Срок поставки товаров:** поставка товара осуществляется частями в течение всего срока действия договора на основании письменной или устной заявки Покупателя в течение 3-5 календарных дней после получения заявки Поставщиком.

**8. Условия и место поставки товаров**: доставка осуществляется транспортом Поставщика и за счет средств Поставщика. Место поставки товара: г.Чаусы, ул. Круговая, 53.

**9. Требования к составу участников**: к участию допускаются юридические и физические лица, кроме лиц указанных в п.3 ст.14 Закона Республики Беларусь от 13 июля 2012г. №419-З «О государственных закупках товаров (работ, услуг)».

**10. Требования к квалификационным данным участников** сформированы в соответствии со ст. 15 Закона Республики Беларусь от 13 июля 2012 года № 419-З «О государственных закупках товаров (работ, услуг)».

Для проверки квалификационных данных претендент должен приложить документальные доказательства, свидетельствующие о том, что участник имеет право на подачу предложения и обладает квалификацией, необходимой для выполнения условий договора в случае принятия его предложения:

**1.** Документы, подтверждающие наличие у участника прав и возможностей осуществлять соответствующий вид деятельности по поставке или реализации предлагаемых товаров:

- копия свидетельства о государственной регистрации участника, заверенная печатью;

- копия регистрационного удостоверения Министерства здравоохранения РБ, заверенная печатью;

- сертификат продукции собственного производства (в случае, если участник является производителем);

- документы (дилерские и иные договора, авторизационные письма, а также иные документы), подтверждающие возможности участника выполнить обязательства по поставке товаров, составляющих предмет закупки;

- документ, подтверждающий, что организация обладает правом на возможность применения преференциальной поправки в соответствии с пунктом 1.7. Постановления Совета Министров Республики Беларусь «О некоторых мерах по реализации Закона Республики Беларусь «О государственных закупках товаров (работ, услуг)».

**2.** Документы, подтверждающие финансовое состояние претендента, которым являются:

- документы, удостоверяющие отсутствие задолженности по уплате налогов, сборов (пошлин), задолженности по платежам в бюджет в связи с неисполнением или ненадлежащим исполнением ранее заключенных договоров в соответствии с законодательством на 1-е число месяца, предшествующего дню подачи предложения (справка из обслуживающего банка, из налоговой инспекции);

**3.** Документальное подтверждение наличия у участника опыта работы (технической возможности) в соответствующей сфере деятельности:

- отзывы о применении предлагаемых участником изделий медицинского назначения на оборудовании, для которого осуществляется закупка согласно заданию (не менее двух КДЛ).

- наличие у участника квалифицированного персонала, способного осуществлять методическую и аппликационную поддержку предлагаемых изделий медицинского назначения при работе на требуемом согласно заданию на закупку оборудовании, а также полномочий на выполнение операций с данным оборудованием, подтвержденных сертификатами производителя.

**13. Первый раздел аукционного предложения** должен обязательно содержать следующую информацию:

- наименование товара, цена за единицу товара, общая цена за товарную позицию, страна-производитель, срок годности, порядок доставки товара, сроки и порядок оплаты товара, заявление о согласии участника заключить договор о государственной закупке на условиях, указанных в аукционных документах, в случае признания его победителем электронного аукциона.

**14.** **Второй раздел аукционного предложения** должен содержать:

- наименование поставщика, место нахождения и учетный номер плательщика участника, перечень документов, подтверждающих квалификационные требования участника.

**15. Предложение участника отклоняется:**

**15.1.** при представлении недостоверной информации о квалификационных данных.

**15.2.** в случае отказа в предоставлении оригиналов или заверенных копий документов, подтверждающих соответствие участника квалификационным требованиям.

**16. Срок действия предложения** – не менее 30 календарных дней с даты предоставления предложений.

**17. Срок заключения договора**: в течение 10 календарных дней после истечения десятидневного срока, предусмотренного на обжалование действий (бездействия) и решений заказчика, комиссии и ее членов (согласно п.4 ст.25 Закона РБ «О государственных закупках товаров (работ, услуг) от 13.07.2012г №419-3).

Техническое задание разработано:

Фельдшер-лаборант Н.М. Байсова

Специалист по организации закупок О.Н. Машковская