

**Дополнительное соглашение № 1
к Договору № 195-20 от 17.08.2020г.
на поставку реагентов для выявления инфекций**

г. Иркутск

«31» августа 2021г.

Областное государственное автономное учреждение здравоохранения «Иркутская городская клиническая больница №8», именуемое в дальнейшем **Заказчик**, в лице главного врача Есевой Жанны Владимировны, действующего на основании Устава, с одной стороны, и **Общество с ограниченной ответственностью «Атлас»**, именуемое в дальнейшем «**Поставщик**», в лице генерального директора Иванцовой Ирины Николаевны, действующего на основании Устава, с другой стороны, совместно именуемые Стороны, заключили настоящее дополнительное соглашение к Договору № 195-20 от 17.08.2020г. на поставку реагентов для выявления инфекций (далее - Соглашение) о нижеследующем:

1. На основании п. 43 извещения о проведении закупки на поставку реагентов для выявления инфекций № 195-20, п. 2.4 договора № 195-20 от 17.08.2020г., (далее – Договор) стороны пришли к соглашению об увеличении предусмотренного договором количества Товара, но не более чем на десять процентов, исходя из установленной в договоре цены за единицу.

2. Изложить п. 2.1. Договора в новой редакции: «Цена настоящего Договора составляет **509 640,00 (пятьсот девять тысяч шестьсот сорок) рублей 00 копеек**, включает в себя стоимость Товара, НДС (в случае, если Поставщик является плательщиком НДС) и другие обязательные платежи (расходы на перевозку, страхование, уплату таможенных пошлин, налогов и сборов и другие затраты, предусмотренные настоящим Договором), является твердой и определяется на весь срок исполнения Договора, то есть является конечной».

3. Изложить СПЕЦИФИКАЦИЮ (Приложение № 1 к договору № 195-20 от 17.08.2020г.) в новой редакции (Приложение № 1 к Соглашению).

4. В связи изменением реквизитов «Заказчика» внести изменения в статью **12. ЮРИДИЧЕСКИЕ АДРЕСА И БАНКОВСКИЕ РЕКВИЗИТЫ И ПОДПИСИ СТОРОН** и изложить в следующей редакции:

Заказчик:

ОГАУЗ «Иркутская городская клиническая больница № 8»

Адрес: 664048, г. Иркутск, ул. Ярославского, 300

Телефон 44-31-30, 502-490

ИНН 3810009342

КПП 381001001

Минфин Иркутской области (ОГАУЗ «Иркутская городская клиническая больница № 8», л/с 80303090207)

Казначейский счет 03224643250000003400

Банковский счет 40102810145370000026

Наименование банка: Отделение Иркутск/УФК по Иркутской области, г. Иркутск

БИК 012520101

5. Настоящее Соглашение вступает в силу с момента его подписания Сторонами и является неотъемлемой частью Договора.

6. Во всем остальном, что не предусмотрено настоящим Соглашением, Стороны руководствуются положениями Договора.

7. Настоящее Соглашение составлено в двух экземплярах, имеющих одинаковую юридическую силу, по одному для каждой из Сторон.

8. Юридические адреса и реквизиты сторон:

Заказчик:

ОГАУЗ «Иркутская городская клиническая больница № 8»

Адрес: 664048, г. Иркутск, ул. Ярославского, 300

Телефон 44-31-30, 502-490

ИНН 3810009342

КПП 381001001

Минфин Иркутской области (ОГАУЗ «Иркутская городская клиническая больница № 8», л/с 80303090207)

Казначейский счет 03224643250000003400

Банковский счет 40102810145370000026

Наименование банка: Отделение Иркутск/УФК по Иркутской области, г. Иркутск

БИК 012520101

Главный врач

М.П.

Ж. В. Есева

Поставщик:

ООО «Атлас»

Место нахождения: 142530, г. Электрогорск, ул. Свердлова д. 11.

Телефон 8-909-992-15-17

ИНН 5035031143

КПП 503501001

ОГРН 1195081048029

ОКПО 40569106

р/с 40702810140000064288

ПАО СБЕРБАНК г. Москва

к/с 3010181040000000225

БИК 044525225

atlas12072019@mail.ru

Генеральный директор

М.П.

И.Н. Иванцова /

СПЕЦИФИКАЦИЯ

№ п/п	Наименование товара, работ, услуг, товарный знак (его словесное обозначение) (при наличии)	Характеристика поставляемого товара	Ед. изм.	Кол-во поставляемого товара	Производитель	Наименование страны происхождения	Цена за единицу поставляемого товара, руб.	Общая стоимость по позиции, руб.
1	Набор реагентов для иммуноферментного выявления HBsAg в сыворотке (плазме) и препаратах крови человека (иммуноглобулины, интерфероны, криопреципитат, альбумин). ИФА-HBsAg	«Сэндвич» ИФА, метод одностадийный, с однократным внесением конъюгата, с чувствительностью 0,05МЕ/мл и 0,05 ед П-Э/мл; и 0,01МЕ/мл и 0,01 ед П-Э/мл при разных процедурах проведения анализа. Количество определений 192, формат планшета стрипированный. Возможность использования набора в автоматических анализаторах открытого типа. Жидкий слабоположительный образец с концентрацией 0,1 МЕ/мл HBsAg, контрольный положительный образец с концентрацией 5,0 МЕ/мл HBsAg. Объем исследуемого образца 100 мкл. Объемное равенство контролей и образцов. Возможность проведения ферментативной реакции с хромогеном в защищенном от солнечного света месте при 18-25°С \ при 37°С. Условия проведения анализа с использованием шейкера, количество протоколов проведения ИФА 4. Срок годности на момент поставки 80% от нормативного. Дробное использование набора реализовано в течение 12 мес. Состав набора: планшет с иммобилизованными антителами к HBsAg; положительный контрольный образец, инактивированный K+, содержит 20±10 МЕ/мл HBsAg ауw2 субтипа – 1фл 2,0 мл; Слабоположительный контрольный образец, инактивированный K+ - 1 фл; отрицательный контрольный образец – 1 фл по 2,5 мл; конъюгат, концентрат – поликлональные антитела к HBsAg - 2 фл по 4,2 мл; раствор для разведения конъюгата - 2фл по 4,2 мл; субстратный буферный раствор – 2 фл по 20 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином – 2 фл по 40 мл; тетраметилбензидин , концентрат – 1 фл по 2,2 мл; стоп-реагент – 1фл по 25 мл. Наличие регистрационного удостоверения.	Набор	66	ЗАО «ЭКОлаб»	Россия	2 470,00	163 020,00
2	Набор реагентов для	Непрямой ИФА, метод двухстадийный, Количество определений 192 (24x8),	Набор	66	ЗАО «ЭКОлаб»	Россия	2 340,00	154 440,00

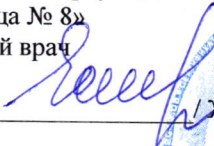
	<p>иммуноферментного выявления иммуноглобулинов классов G и M к вирусу гепатита С в сыворотке (плазме) и препаратах крови человека (иммуноглобулины, интерфероны, криопреципитат, альбумин)</p> <p>ИФА-ВГС</p>	<p>формат планшета стрипированный. Возможно использование набора в автоматических ИФА-анализаторах открытого типа. Объем исследуемого образца 20 мкл. Объемное равенство контролей и образцов. Возможность спектрофотометрического контроля внесения образцов и реагентов. Стандартизация условий проведения ферментативной реакции с хромогеном при 18-25°C. Минимальное время проведения анализа 1 ч 30 мин. Количество протоколов проведения ИФА 2. Предусмотрен расчет коэффициента позитивности. Срок годности на момент поставки 80% от нормативного. Дробное использование набора реализовано в течение всего срока годности. Состав набора: планшета с иммобилизованными рекомбинантными антителами ВГС; положительный контрольный образец – 1 фл по 1 мл; отрицательный контрольный образец – 1 фл по 1 мл; конъюгат – 1 фл по 2 мл; раствор для разведения сывороток – 2 фл по 14 мл; раствор для разведения конъюгата – 2 фл по 14 мл; раствор для предварительного разведения – 1 фл по 3 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином – 2 фл по 40 мл; субстратный буферный раствор – 2 фл по 14 мл; тетраметилбензидин – 1 фл по 3 мл; стоп-реагент – 1 фл по 25 мл, пленка для заклеивания планшета, ванночка для реагентов, наконечники для пипеток.</p>			»			
3	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления и подтверждения наличия иммуноглобулинов классов G и M к вирусу гепатита С</p> <p>ИФА-ВГС</p>	<p>ИФА не прямой, метод двухстадийный. Количество определений 48 (6x8). Возможно использование набора в автоматических ИФА-анализаторах открытого типа. Объем исследуемого образца 40 мкл (2x20 мкл), расположение на планшете антигенов горизонтально: core в рядах A, C, E, G; NS в рядах B, D, F, H. Объемное равенство контролей и образцов. Возможность спектрофотометрического контроля внесения образцов и реагентов. Стандартизация условий проведения ферментативной реакции с хромогеном при 18-25°C. Минимальная продолжительность анализа 1 ч 30 мин. Количество протоколов проведения ИФА 2. Предусмотрен расчет коэффициента позитивности. Срок годности на момент поставки 80% от нормативного. Дробное использование набора реализовано в течение всего срока</p>	Набор	15	ЗАО «ЭКОлаб»	Россия	2 080,00	31 200,00

		<p>годности.</p> <p>Наличие пленки для заклеивания планшета, пакета для планшета типа "зип-лок", унифицированных неспецифических компонентов ФСБ-Т, стоп-реагента, регистрационного удостоверения.</p> <p>Возможность транспортирования при температуре до 25°C (включительно) 10 сут.</p>						
4	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления и подтверждения присутствия HBsAg</p> <p>ИФА-HBsAg</p>	<p>Конкурентный ИФА, одностадийный. С чувствительностью 0,05МЕ/мл (0,05 ед. П-Э/мл) и 0,01МЕ/мл (0,01 ед. П-Э/мл) при разных процедурах. Количество определений 48, включая контроли, формат планшета стрипированный. Возможность использования набора в автоматических анализаторах открытого типа.</p> <p>Жидкий слабоположительный образец с концентрацией 0,1 МЕ/мл, контрольный положительный образец с концентрацией 5,0 МЕ/мл HBsAg. Объем исследуемого образца 100 мкл. Объемное равенство контролей и образцов.</p> <p>Возможность проведения ферментативной реакции с хромогеном в защищенном от солнечного света месте при 18-25°C \ при 37°C.</p> <p>Условия проведения анализа с использованием шейкера, количество протоколов проведения ИФА 4.</p> <p>Срок годности на момент поставки 80% от нормативного.</p> <p>Дробное использование набора реализовано в течение 12 мес.</p> <p>Наличие пленки для заклеивания планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток, унифицированных неспецифических компонентов ФСБ-Т, стоп-реагента. Минимальное время проведения реакции 1ч 20 мин.</p> <p>Возможность транспортирования при температуре до 25°C (включительно) 10 сут.</p> <p>Наличие регистрационного удостоверения.</p>	Набор	5	ЗАО «ЭКОлаб»	Россия	1 950,00	9 750,00
5	<p>Набор для выявления антител к возбудителю сифилиса</p> <p>Сифилис-АгКЛ-РМП</p>	<p>Антиген кардиолипиновый для реакции микропреципитации (РМП). Фармакологическое действие: выявление антител к возбудителю сифилиса. Раствор трех высокоочищенных липидов: кардиолипина, лецитина, холестерина в спирте этиловом абсолютизированном. Прозрачный бесцветный раствор со специфическим запахом спирта. Состав: 5 ампул антигена кардиолипинового, содержащих по 2 мл препарата, и одного флакона раствора холин-хлорида, содержащего 5 мл препарата; Набор рассчитан на проведение 1000 исследований.</p>	Набор	30	ЗАО «ЭКОлаб»	Россия	2 275,00	68 250,00
6	<p>Сыворотка контрольная положительная для диагностики сифилиса</p> <p>Сыворотки</p>	<p>Сыворотка контрольная положительная - сыворотка крови кролика, содержащая антитела к <i>Treponema pallidum</i> при определении в "Сифилис РПГА-тест" в титре 1:2560, обеспечивающая в РПМ и RRR реакцию положительной (3+ - 4+); прозрачная, от светло-желтого до</p>	Уп.	1	ЗАО «ЭКОлаб»	Россия	1 820,00	1 820,00

	контрольные для диагностики сифилиса	буроватого цвета жидкость. Фасовка 10 ампул по 1 мл в упаковке.						
7	Сыворотка для диагностики сифилиса, слабоположительная Сыворотки контрольные для диагностики сифилиса	Сыворотка контрольная слабоположительная - сыворотка крови кролика, содержащая антитела к <i>Treponema pallidum</i> при определении в "Сифилис РПГА-тест" в титре 1:640, обеспечивающую в РПМ и RRR слабоположительную реакцию (2+); прозрачная, от светло-желтого до буроватого цвета жидкость. Фасовка 10 ампул по 1 мл в упаковке.	Уп.	1	ЗАО «ЭКОлаб»	Россия	1 560,00	1 560,00
8	Экспресс-тест для определения гепатита С Экспресс-тесты иммунохроматографические диагностические	Тест для определения поверхностного антигена к гепатиту С в сыворотке, плазме и цельной крови человека. Является качественным иммунологическим анализом твердой фазы сэндвичевого типа. Относительная чувствительность 99.4 %, относительная специфичность 98.4%, общая точность не ниже 99.1%. В упаковке 20 картриджей , каждый в индивидуальной упаковке с влагопоглотителем, пластиковая пипетка –20 шт, дилуэнт – 1 фл по 5 мл, инструкция на русском языке, скарификаторы – 20 шт, салфетки одноразовые – 20 шт.	Набор	5	"НПФ DAC-Spectromeds.r.lOO O"	Молдова	150,00	750,00
9	Экспресс-тест для определения гепатита В Экспресс-тесты иммунохроматографические диагностические	Тест для определения поверхностного антигена к гепатиту В в сыворотке, плазме и цельной крови человека. Является качественным иммунологическим анализом твердой фазы сэндвичевого типа. Относительная чувствительность 99.9 %, относительная специфичность 99.6%, общая точность не ниже 99.7%. В упаковке 20 картриджей, каждый в индивидуальной упаковке с влагопоглотителем, пластиковая пипетка –20 шт, инструкция на русском языке, скарификаторы – 20 шт, салфетки одноразовые – 20 шт.	Набор	5	"НПФ DAC-Spectromeds.r.lOO O"	Молдова	150,00	750,00
10	Экспресс-тест для определения ВИЧ 1/2 Экспресс-тесты иммунохроматографические диагностические	Тест для визуального быстрого одноэтапного качественного выявления антител к вирусу иммунодефицита человека 1-го и 2-го типа (ВИЧ 1/2) в сыворотке (плазме) / цельной крови человека методом иммунохроматографического анализа. Относительная чувствительность: 99.9 % Относительная специфичность: 99.9 % Точность: 99.9 %. В упаковке 20 картриджей , каждый в индивидуальной упаковке с влагопоглотителем, пластиковая пипетка –20 шт, инструкция на русском языке, буфер 1 фл по 3 мл.	Набор	5	"НПФ DAC-Spectromeds.r.lOO O"	Молдова	150,00	750,00
11	Набор реагентов для иммуноферментного выявления суммарных антител к <i>Treponema pallidum</i>	«Сэндвич»-вариант ИФА, одностадийный. Выявление суммарных антител (IgM, IgG, IgA) к возбудителю сифилиса в сыворотке (плазме) крови человека. Количество определений 192 (24x8), формат планшета стрипированный. Объем исследуемого образца 10 мкл. Объемное равенство контролей и	Набор	35	ЗАО «ЭКОлаб»	Россия	2 210,00	77 350,00

ИФА-антипаллидум-одностадийный	образцов. Внесение образцов в сухой планшет. Время анализа 1 час 25 мин. Срок годности на момент поставки 80% от нормативного. Наличие: унифицированных неспецифических компонентов ФСБ-Т, стоп-реагента, регистрационного удостоверения. Возможность транспортирования при температуре до 25°C (включительно) 10 сут.							
ИТОГО (цена договора), руб.:				509 640,00				
В том числе НДС (в случае, если Поставщик является плательщиком НДС), руб.:				46 330,91				

1. Товар должен иметь остаточный срок годности на момент поставки не менее 80%.
2. Товар должен соответствовать требованиям законодательства Российской Федерации (системе сертификации ГОСТ).
3. Качество товара должно соответствовать условиям договора, ГОСТ, техническим условиям и подтверждается необходимыми сертификатами, документом о качестве, установленном для данного вида товара.
4. Товар должен находиться в таре и упаковке, соответствующей действующим стандартам, установленным законодательством РФ и не имеющей дефектов изготовления и транспортировки.
5. Упаковка должна предохранять товар от порчи, утраты товарного вида.
6. Тара и упаковка входят в стоимость поставляемого товара.
7. Товар должен иметь маркировочные ярлыки (этикетки) с указанием полной информации, предусмотренной законами и иными нормативно-правовыми актами РФ, подтверждающей качество поставляемого товара и его соответствие требованиям законодательства РФ.

Заказчик:
ОГАУЗ «Иркутская городская клиническая
больница № 8»
Главный врач

/ Ж. В. Есева /
М.П.



Поставщик:
ООО «Атлас»
Генеральный директор

/ И. Н. Иванцова /
М.П.

