|  |
| --- |
|  |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
|  | | **14.02.2019** | № | **05-07/93** |
|  | | *Ссылка на данный номер обязательна!* | | | | |
|  | | **Запрос Коммерческого предложения** | | | | |
| *(Поставка реагентов, реактивов и расходных материалов для отделения лабораторной диагностики)* | | | | |
|  | |  | | | | |

**Основные требования:**

|  |  |
| --- | --- |
| Адрес доставки / оказания услуг: | Санкт-Петербург, пос. Песочный, ул. Ленинградская, д.68 |
| Предполагаемый срок проведения закупки | 04.2019 |
| Требования к порядку поставки продукции (выполнения работ, оказания услуг) | Поставка партиями |
| Структура цены (расходы, включенные в цену товара / услуги) | 1. стоимость товара; 2. стоимость упаковки товара; 3. стоимость транспортировки товара от склада поставщика до склада покупателя, включающая в себя все сопутствующие расходы, а также погрузочно-разгрузочные работы; 4. расходы поставщика на уплату таможенных сборов, налоговых и иных обязательных платежей, обязанность по внесению которых установлена российским законодательством;   все иные прямые и косвенные накладные расходы поставщика, связанные с поставкой товара и необходимые для надлежащего выполнения обязательств. |
| Максимальное количество партий товара / этапов выполнения работ | Не более 10 (десяти) |
| Максимальный срок поставки товара (одной партии товара) / выполнения этапа работ | В течение 5 рабочих дней с момента поступления Заявки от Заказчика |
| Минимальные требования к сроку гарантии качества товара (сроку годности товара) или оказанных услуг | Остаточный срок годности товара на момент поставки должен составлять не менее 70%. |
| Требования к предоставляемым лицензиям, сертификатам или иным документам | Наличие РУ |
| Порядок и сроки оплаты | В течение 30 банковских дней с момента подписания УПД |
| Срок предоставления ценовой информации | 22.02.2019 |

**Спецификация**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Наименование** | **Технические характеристики** | **Единица измерения** | **Кол-во** | **Цена за ед. с НДС\*** | **Сумма\*** |
|  | Ирис Системный очиститель 800-3203 | Очиститель системный должен быть применим для анализатора осадка мочи для диагностики in vitro. Должен быть готовым к использованию. Должен использоваться как дополнительный чистящий раствор при проведении автоматической очистки от загрязнений тракта образца. В упаковке должны быть: 1 флакон объёмом не менее 425 мл каждый, не менее 4х пластиковых крышек. | флак | 2 |  |  |
|  | Ирис-Разбавитель 800-3202 | Разбавитель системный должен быть применим для анализатора осадка мочи для диагностики in vitro. Должен быть готовым к использованию. Должен использоваться для разведения образцов и при проведении автоматической очистки от загрязнений тракта образа анализатора. В упаковке должны быть: 1 флакон объёмом не менее 475 мл каждый, не менее 4х пластиковых крышек. | флак | 2 |  |  |
|  | Калибратор (IQ Calibrator) 800-3103 | Набор калибровочный, должен быть предназначен для анализатора микроскопии осадка мочи. Раствор должен представлять собой смесь стабилизированных человеческих эритроцитов и азида натрия в воде. В упаковке должна быть 1 ёмкость, содержащая - не менее 125мл вещества. | флак | 3 |  |  |
|  | Клини Тест-БМ ПГК | Набор реагентов должен быть предназначен для количественного определения белка в моче (диагностика протеинурии) и спинномозговой жидкости высокочувствительным методом – пирогаллоловый красный. Реагент должен представлять собой раствор красителя пирогаллолового красного и молибдата натрия в сукцинатном буфере, 1 флакон, не менее 500 мл; Калибратор 1 г/л – калибровочный раствор общего белка 1 г/л, 1 флакон, не менее 5 мл; Калибратор 0,2 г/л – калибровочный раствор общего белка 0,2 г/л, 1 флакон, не менее 5 мл. | упак | 2 |  |  |
|  | Контроль/Фокус (IQ Control/Focus) 4х125мл 800-3104 | Набор фокус/контроль растворов должен быть предназначен для анализатора микроскопии осадка мочи. В упаковке должно быть не менее 4х125мл: позитивный контроль (раствор, представляющий собой смесь стабилизированных человеческих эритроцитов и азида натрия в воде) не менее 1х125мл; негативный контроль (раствор, представляющий собой смесь 2-феноксиэтанола и азида натрия в воде) - не менее 1х125мл; фокус (раствор, представляющий собой смесь стабилизированных человеческих эритроцитов, хлорида натрия, хлорида кальция и азида натрия в воде) не менее 2х125 мл вещества каждая. | упак | 2 |  |  |
|  | Ламина (IQ Lamina), 2 х 7л 800-3236 | Раствор должен быть предназначен для анализатора микроскопии. Должен использоваться для гидродинамического позиционирования потока образцов в измерительной ячейке анализатора. Должен обеспечивать ламинарное течение посредством очистки всего гидравлического тракта анализатора. В упаковке должно быть не менее 2х7 литров. | упак | 3 |  |  |
|  | Набор реагентов для клинического анализа спинномозговой жидкости «ДИАХИМ-ЛИКВОР» | Набор реагентов должен быть предназначен для клинического анализа спинномозговой жидкости, для определения цитоза, качественного определения общего белка и качественного определения глобулинов в спинномозговой жидкости в клинико-диагностических лабораториях. В состав набора должны входить: реактив Самсона, готовый к применению, 1 флакон не менее 10 мл; карболовая кислота, готовая к применению, 1 флакон не менее 2,5 г; аммоний сернокислый, готовый к применению, 1 флакон не менее 85 г. Число анализируемых проб не менее 200 проб. | упак | 2 |  |  |
|  | Пробирки полимерные лабораторные 10 мл., 100 шт/упак | Пробирки цилиндрические должны быть не менее 10мл, без делений и без пробки, круглое дно, не менее 16х100 мм, полипропилен. Упаковка не менее100 шт. | упак | 4 |  |  |
|  | Промывающий раствор концентрированный (Washing Solution (Concentration), 1 л 79053 | Промывающий раствор для анализатора мочи, десятикратный концентрат. Концентрации ингредиентов моющего раствора: тритон Х-100 - не более 1% общего веса; азид натрия - не более 0,1% общего веса; фосфат натрия - не более 1% от общего веса; рН 12 (при 25℃); хранение: от не ниже +1°С до не выше +30°С; одного флакона должно хватить не менее чем на 3000 измерений. Фасовка: флакон не менее 1 л. | упак | 8 |  |  |
|  | Тест-полоски для автоматического измерения параметров мочи Aution Sticks 10ЕА 100 шт/уп 100563 | Тест-полоски для анализа мочи по не менее 10 параметрам: кислотность (рН), относительная плотность, глюкоза, белок, билирубин, уробилиноген, кетоновые тела, нитриты (косвенный тест на бактериурию), лейкоциты, кровь (эритроциты/гемоглобин), стандартные. 1). Глюкоза GLU Глюкозооксидазная реакция 50-1000 мг/дл, 2). Белок РRО Реакция с тетрабромфеноловым синим 15-1000 мг/дл, 3). Билирубин BIL Реакция азо-связывания 0,5-6,0 мг/дл, 4). Уробилиноген URO Реакция азо-связывания 2-8 мг/дл, 5). РН рН индикатор рН 5-9, 6). Удельный вес S.G. Катионная экстракция S.G 1,000-1,030, 7). Кровь BLD Измерение активности псевдопероксидазы гемоглобина Гемоглобин 0,06-1,0 мг/дл, 8). Кетоны КЕТ Реакция Ланге 5-150 мг/дл, 9). Нитриты NIT Реакция Грисса 0,08-0,5 мг/дл, 10). Лейкоциты LEU Измерение активности эстеразы лейкоцитов 25-500 лейкоц./мкл. Нестерильные, одноразового пользования, размер стандартный, цвет белый, с не менее чем десятью тестовыми полями. Упаковка не менее 100 полосок. | упак | 70 |  |  |
|  | Альбумин (ALBUMIN), реагенты для клинической биохимии 9 x 51 мл АВ3800 | Набор реагентов должен быть предназначен для количественного определения альбумина в сыворотке и плазме крови человека. Метод определения колориметрический, с бромкрезоловым зеленым. В упаковке должно быть не менее 9х51 мл. | упак | 1 |  |  |
|  | Аппликаторы одноразовые (50 х 12) для приборов SAS-1, SAS-3 (SAS-1, SAS-3 APPUCATORS disposable (50 х 12)), 50 шт/уп., 210300 | Одноразовые аппликаторы должны представлять собой пластиковые гребенки, каждый аппликатор должен использоваться для одновременного нанесения не менее 12 образцов пациентов на гель агарозы. Должны быть предназначены для обеспечения переноса точного количества геля с образцами на одноразовые ячейки для образцов при работе на оборудовании для электрофореза серии SAS, имеющемся у заказчика. В упаковке не менее 50 аппликаторов. | упак | 1 |  |  |
|  | Билирубин общий (BILIRUBIN TOTAL) реагенты для клинической биохимии 2x50мл/8x4мл BR3859 | Набор реагентов для определения общего билирубина колориметрически и методом Ендрашика. Набор должен включать: · R1: Кофеин - не менее 0,26 ммоль/л, бензонат натрия - не менее 0,52 ммоль/л. · R2:Сульфонильная кислота - не менее 29,0 ммоль/л (Соляная кислота - не менее 170 ммоль/л, нитрит натрия - не менее 385 моль/л). Линейность до концентраций 425 мкмоль/л (25 мг/дл). Готовые реактивы должны быть стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от не выше +2°С до не ниже +8°С Фасовка: не менее R1 2x50 мл. R2 8x4 мл." | упак | 10 |  |  |
|  | Билирубин прямой (BILIRUBIN DIRECT), реагенты для клинической биохимии 2 x30 мл/8 x4 мл BR3807 | Набор реагентов должен быть предназначен для определения прямого билирубина. Метод определения - колориметрический. В состав набора должны входить: R1 Солевой р-р( NaCl 9 г/л ; R2 –Сульфаниловая кислота 29 ммоль/л, Соляная кислота 170 ммоль/л, Нитрит натрия 25 ммоль/л. В упаковке должно быть не менее 2x30 мл, 8x4 мл. | упак | 4 |  |  |
|  | Жидкость теплоотводящая (REP PREP), 250 мл/уп., 3100 | Жидкость теплоотводящая (на 600 гелей), должна быть предназначена для удаления избыточного тепла от электрофорезного геля. Объем одного флакона не менее 250 мл. Для аппарата для электрофореза белковых фракций серии SAS, имеющегося у Заказчика. | упак | 1 |  |  |
|  | Калибратор В ион-селективный (ISE Cal B) 125 мл RX3949 | Раствор В для калибровки ионоселективного модуля анализаторов RX серии. Состав: Na+ 70 ммоль/л, K+ 8 ммоль/л, Cl- 41 ммоль/л, буфер, консерванты. Фасовка: не менее 1 х 125мл. Стабильность: стабилен должен быть до истечения срока годности при хранении плотно закрытым при температуре от не ниже +15 до не выше +25°C. | упак | 1 |  |  |
|  | Калибратор миоглобина MY2456 | Реагент должен быть для калибровки фотометрических систем при определении миоглобина. Состав: Лиофилизированный материал - человеческая матрица, азид натрия. Стабильность : разведенный реагент должен быть стабилен 30 дней при температуре от не ниже +2°С до не выше +8°С и не менее 6 месяцев при температуре от -20°С. Фасовка: не более 4x1 мл. | упак | 1 |  |  |
|  | Калибраторы специфических белков IT2691 | Реагент должен быть для калибровки фотометрических систем при определении специфических белков (антистрептолизин-О, комплемент С3, комплемент С4, церулоплазмин, С-реактивный белок (средний диапазон), ферритин, гаптоглобин, иммуноглобулины (A, G, M), преальбумин, трансферрин, ревматоидный фактор). Состав: стандартизованная человеческая сыворотка. Форма выпуска: жидкий, готовый к употреблению. Стабильность: должен быть стабилен до истечения срока годности при хранении при температуре от +2°С до +8°С; открытый флакон должен быть стабилен не менее 30 дней при температуре от +2°С до +8°С. Фасовка: не более 5x1мл. | упак | 1 |  |  |
|  | Контроль специфических белков уровень 1 PS2682 | Жидкая сыворотка человеческого происхождения должна быть предназначена для контроля определения аналитов: альфафетопротеин (АФП), альбумин, альфа-1-антитрипсин, альфа-1-кислый гликопртеин, альфа-2-макроглобулин, антистрептолизин О, антитромбин III, бета-2-микроглобулин, церулоплазмин, комплемент С3, комплемент С4, С-реактивный белок, ферритин, гаптоглобин, IgA, IgE, IgG, IgM, каппа-частицы легкой цепи, свободные каппа-частицы легкой цепи, лямбда-частицы легкой цепи, свободные лямбда-частицы легкой цепи, преальбумин, ревматоидный фактор, ретинолсвязывающий белок, общий белок, трансферрин. Уровень 1 соответствует уровню пониженных значений определяемых параметров. В упаковке должно быть не менее 3х1 мл. " | упак | 1 |  |  |
|  | Контроль специфических белков уровень 2 PS2683 | Реагент должен быть для проведения контроля качества определения специфических белков крови, уровень 2. Состав: жидкий, компоненты человеческой сыворотки. Включает не менее 27 аналитов. Стабильность: Открытый флакон должен быть стабилен 30 дней при температуре от +2°С до +8°С. Фасовка: не более 3x1мл. | упак | 1 |  |  |
|  | Контроль специфических белков уровень 3 PS2684 | Реагент должен быть для проведения контроля качества определения специфических белков крови, уровень 3. Состав: жидкий, компоненты человеческой сыворотки. Включает не менее 27 аналитов. Стабильность: Открытый флакон стабилен 30 дней при температуре от +2°С до +8°С. Фасовка: 3x1мл. | упак | 2 |  |  |
|  | Контроль сыворотки Kemtrol, норма (Kemtrol-Normal), 10 х 2 мл, 7024 | Контрольная сыворотка должна быть предназначена для использования в качестве контрольного материала для тестирования систем электрофоретического разделения сывороточных белков. Состав: лиофилизированная человеческая сыворотка от доноров. Технология выполнения In vitro. Упаковка не менее 10 х 2 мл. Должен быть предназначен для аппарата для электрофореза белковых фракций серии SAS, имеющегося у Заказчика. | упак | 1 |  |  |
|  | Контроль сыворотки Kemtrol, патология (Kemtrol-Abnormal), 10 х 2 мл., 7025 | Контрольная сыворотка должна быть предназначена для использования в качестве контрольного материала для тестирования систем электрофоретического разделения сывороточных белков. Состав: лиофилизированная человеческая сыворотка от доноров. Наличие патологичной фракции: повышены значения гамма-фракции. Технология выполнения In vitro. Упаковка не менее 10 х 2 мл. Для аппарата для электрофореза белковых фракций серии SAS, имеющегося у Заказчика. | упак | 1 |  |  |
|  | Контрольная мультисыворотка человека уровень 2 HN1530 | Реагент должен быть предназначен для проведения контроля качества биохимических исследований в крови, уровень 2. Состав: лиофилизированный, компоненты человеческой сыворотки. Стабильность: стабилен до конца срока годности при температуре хранения от не ниже +2°С до не выше +8°C; после разведения стабилен не более 7 дней при температуре от не ниже +2°Сдо , не выше +8°С и не более 4-х недель при температуре от не ниже -20°С. Фасовка: не более 20x5мл. | упак | 1 |  |  |
|  | Контрольная мультисыворотка человека уровень 3 HЕ1532 | Лиофилизированная сыворотка человеческого происхождения должна быть предназначена для контроля качества определения биохимических и иммунохимических исследований в крови. Уровень 3. Стабильна до конца срока годности при температуре хранения от не ниже +2 °C до не выше +8°C, после разведения стабильна не более 7 дней при температуре не ниже +2°C до не выше +8°C и не более 28 дней при температуре от не ниже -20°С. Фасовка не более 20 флаконов объемом не менее 5 мл. | упак | 1 |  |  |
|  | КФК (CK-NAC), реагенты для клинической биохимии, 6 x 20 мл СК3878 | Набор должен быть для количественного определения активности КФК в сыворотке и плазме. Метод УФ; Состав: R1a. Энзим/Коэнзим: Буфер буфер - 150 моль/л.,рН 8,5; Глюкоза - 20 ммоль/л.; ЭДТА - 1,5 ммоль/л;ADP - 2,0 ммоль/л., AMP - 5,0 ммоль/л., диаденозин пентафосфат - 10 ммоь/л; НК - ≥4,0 Ед/мл, G-6-PDH - ≥2,8 Ед/мл.; Креатин фосфат - 30 ммоль/л. R1b. Субстрат -Буфер 2 ммоль/л, рН 3,0; NADP - 2 ммоль/л; Хлорид магния - 25 ммоль/л; ЭДТА 0,5 ммоль/л. ; N- ацетилцистеин -20 ммоль/л Линейность до концентраций 2500 Е/л; Стабильность: Реактивы должны быть стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от не выше +2°С до не ниже +8°С. Рабочий р-р стабилен на борту анализатора не менее 7 дней. Фасовка: не менее 6х20мл. | упак | 1 |  |  |
|  | КФК-МВ (CK-MB) реагенты для клинической биохимии 4 x 20 мл/4 x 6 мл СК4043 | Реагент для количественного определения активности КФК-МБ в сыворотке и плазме крови человека. Метод УФ. Линейность до концентраций 1100 Ед/л. Состав: R1. Буфер 123 ммоль/л, рН 6,5, ЭДТА 2,46 ммоль/л, АДФ 2,46, АМФ 6,14 ммоль/л, диаденозин пентафосфат 19 мкмоль/л, НАДФ 2,46 ммоль/л, НК не менее 4000 Ед/мл, Г-6-ФДГ не менее 2800 Ед/мл, N-ацетилцистеин 24,6 ммоль/л, ионы магния 12,3 ммоль/л, анти-КФК-МБ антисыворотка - вариабельно. R2. Буфер 20 ммоль/л, рН 8,8, глюкоза 120 ммоль/л, креатин фосфат 184 ммоль/л, ЭДТА 2,46 ммоль/л. Стабильность: Готовые жидкие R1 и R2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°С до +8°С. Фасовка: R1 не менее 4 x 20 мл., R2 не менее 4 x 6 мл. | упак | 1 |  |  |
|  | Кювета ПС Hitachi для анализатора Сапфир-400, 2,5мл, уп./1000 шт | Капсулы полистироловые должны быть предназначены для использования в автоматических автоанализаторах. Должны представлять собой конические пробирки, полным объемом не менее 3 мл, с юбкой устойчивости. Высота должна быть 38 мм. Диаметр у основания должен быть 11 мм. У горлышка выступ должен быть высотой 10 мм. Диаметр горлышка должен быть 17 мм. В упаковке должно быть не менее 1000 шт. | упак | 1 |  |  |
|  | Миоглобин (MYOGLOBIN) реагенты для клинической биохимии 1x7мл/1x6мл МУ2127 | Набор для количественного определения миоглобина в сыворотке, плазме или моче. Чувствительность не более 20 нг/мл. Состав: R1 Буфер глициновый. R2 Суспензия частиц латекса 0.12%, покрытых антителами к миоглобину человека. Стабильность: стабильны в течение срока, указанного на этикетке при t +2 - +8°С. Фасовка: не более R1 1х7 мл, R2 1х6 мл. | упак | 1 |  |  |
|  | Мочевина (UREA) реагенты для клинической биохимии 6x51мл/4x20мл UR3825 | Набор для количественного определения концентрации мочевины в сыворотке, плазме или моче. Метод: УФ кинетический Глутаматдегидрогеназа; Состав: R1 Кофермент ( Капсо буфер 5 ммоль/л, pH 9.65, NADH ≥0.23 ммоль/л); R2 Фемент/субстрат (Бицин буфер 1 моль/л, Уреаза ≥16.2 Е/мл, Глутаматдегидрогеназа ≥0.9 Е/мл, α-Оксоглутарат ≥18.6 ммоль/л; Линейность до концентрации 50,5 ммоль/л (303 мг/дл); Стабильность: Готовые R1, R2 cтабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2ºС до +8ºС. Фасовка: не менее R1 6x51мл; R2 4x20мл. | упак | 4 |  |  |
|  | Набор реагентов для определения кальция СА3871 | Набор должен быть предназначен для количественного определения концентрации общего кальция в сыворотке, плазме и моче. Метод: Колориметрический c Arsenazo III; Состав: R1. Ацетат натрия не более 54,2 ммоль/л. pH не менее 5,9; Arsenazo не более 250 мкмоль/л.; Линейность до концентраций не менее 5,91 ммоль/л. Фасовка:не более 9х51мл. | упак | 1 |  |  |
|  | Набор реагентов для ежедневной промывки 7118 | Набор реагентов должен быть предназначен для ежедневной очистки. В состав набора должны входить: разбавитель не менее 90 мл; реагент для ежедневной очистки (пепсин (0,35 г)) не менее 6 флаконов; | упак | 1 |  |  |
|  | Набор реагентов для определения креатинина CR3814 | Набор реагентов должен быть предназначен для определения креатинина. Метод: Колориметрический, Яффе; Состав: R1. Гидроокись натрия - не более 0,2 моль/л; R2. Пикриновая к-та - не более 25 ммоль/л; Линейность до концентрации не менее 2844 мкмоль/л (18 мг/дл) в сыворотке, плазме; Стабильность: Готовые R1, R2 cтабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре не ниже +15ºС-не выше +25ºС. Упаковка: R1 не менее 6 емкостей, содержание вещества каждая не менее 51мл; R2 не менее 3 емкостей, содержания вещества каждая. | упак | 2 |  |  |
|  | Набор реагентов для определения магния MG3880 | Набор должен быть предназначен для количественного определения концентрации магния в сыворотке, плазме, моче, спинно-мозговой жидкости. Метод: Ксилидиловый голубой; Состав: R1. Цветной реактив (Ксилидиловый синий- не менее 0.1 ммоль/л,Tris буфер-не менее 0.2 ммоль/л, Карбонат калия - не менее 77 ммоль/л, EGTA - не менее 0.04 ммоль/л); R2. Стандарт не более 1.0 ммоль/л (не более 2.43 мг/дл); Линейность до концентраций не менее 2.00 ммоль/л (не менее 4.9 мг/дл); Стабильность: Готовые R1 и R2 должен быть cтабилен в течение срока, указанного на этикетке при температуре не ниже +2°С -не выше +8°С. Фасовка: не менее 6х20мл | упак | 1 |  |  |
|  | Набор реагентов для определения триглицеридов TR3823 | Реагент должен быть предназначен для количественного определения триглицеридов в сыворотке и плазме крови. Метод: колориметрический; λ=не менее 505 нм. Линейность до 12.7 ммоль/л (не более 1124 мг/дл). Чувствительность - не менее 0.134 ммоль/л. Состав: R1a. Рipes буфер не более 40 ммоль/л, pH не менее 7.5, 4-хлорофенол не более 5.0 ммоль/л, ионы магния не более 5.0 ммоль/л. R1b. 4-аминофеназон не более 0.4 ммоль/л, АТФ не менее 1,0 ммоль/л, липаза ≥150 Ед/мл, глицеролкиназа ≥0.4 Ед/мл, глицерол-3-фосфат оксидаза ≥1.5 Ед/мл, пероксидаза ≥0.5 Ед/мл. Стабильность: должны быть стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре не ниже +2°С , не выше +8°С. Фасовка: R1a. не менее 6 x 51 мл. R1b. не менее 6 x 51 мл. | упак | 1 |  |  |
|  | Набор реагентов для определения фосфора PH3872 | Набор должен быть предназначен для количественного определения неорганического фосфора в сыворотке, плазме, моче. Метод: УФ. Состав: R1. Серная кислота - не менее 0.36 моль/л; Хлористый натрий не менее 154 ммоль/л, Детергент R2. Молибдат аммония не менее 3.5 ммоль/л; Серная кислота - не более 0.36 моль/л; Хлористый натрий не более 154 ммоль/л. Линейность до концентраций не менее 6,5 ммоль/л(не менее 20 мг/дл.). Фасовка: не более 6х20мл. | упак | 1 |  |  |
|  | Набор реагентов для определения глюкозы GL3815 | Реагент должен быть предназначен для количественного определения глюкозы в сыворотке, плазме и моче. Метод: колориметрический, глюкозооксидазный Стабильность: R1 должен быть cтабилен весь срок, указанный на этикетке при температуре не ниже +2 -не выше +8°С . Фасовка: монореагент, не менее 450 мл. | упак | 10 |  |  |
|  | Общий белок (TOTAL PROTEIN), реагенты для клинической биохимии, 9 x 51 мл ТР3869 | Реагент должен быть для количественного определения общего белка в сыворотке и плазме. Метод: Биуретовый; L=546 нм. Линейность до 124 г/л. Чувствительность - 5.05 г/л. Стабильность: реактив cтабилен в течение срока указанного на упаковке при температуре от не выше +15°Сдо не ниже +25°С. Фасовка: не менее 9x51 мл. | упак | 3 |  |  |
|  | Пакет с растворами Na/K/Cl 800 мл 2121 | Пакет с растворами Na+,K+,Cl- должен быть предназначен для участия в операции калибровки и промывки. Должен обеспечивать хранение отходов отработанных калибровочных и промывочных растворов, а также биологических жидкостей с помощью отдельной емкости. Должен содержать встроенный электронный чип, по которому прибор опознает реагентный пак, проводит определение объема пака, дату истечения срока годности, и осуществляет мониторинг оставшегося количества реагентов в паке. В упаковке должно быть не менее 800мл. | шт | 4 |  |  |
|  | Раствор промывочный 1 Wash Solution1, 6 x 25 мл, RX3963 | Очищающий р-р для RX series анализаторов, контейнер с которым должен быть подключен к промывочной линии 1, не должен содержать фосфаты и обладать антибактериальным эффектом. Разбавленный раствор должен быть стабилен в течение 4 недель при температуре от не ниже +15°С до не выше +25°С. Упаковка не менее 6х25мл. | упак | 4 |  |  |
|  | Раствор промывочный 2 Wash Solution2, 6 x 25 мл, RX3962 | Промывающий р-р для RX series анализаторов, контейнер с которым должен быть подключен к промывочной линии 2, не должен содержать фосфаты и обладать антибактериальным эффектом. Разбавленный раствор должен быть стабилен в течение 4 недель при температуре от не ниже +15°С до не выше +25°С. Упаковка не менее 6х25мл. | упак | 4 |  |  |
|  | С-реактивный белок (CRP), реагенты для клинической биохимии 6 x20 мл/3 x9 мл СР3826 | Набор должен быть для количественного определения С-реактивного белка в сыворотке и плазме. Метод: Иммунотурбидиметрический; Состав: R1. Полиэтилен гликоль 4%; Трис/HCL буфер 20 ммоль/л, Хлорид натрия 150 ммоль/л, Азид натрия 0,09%. R2 Антисыворотка СРБ. Стабильность: Готовый реактив должен быть cтабилен в течение срока, указанного на этикетке при температуре от не ниже +2°С до не выше +8°С. Фасовка: не менее R1 6x20 мл, R2 3x9 мл. | упак | 6 |  |  |
|  | Тест-полоски ONE-TOUCH Select (50 шт.) | Тест-полоски должны быть предназначены для использования с прибором OneTouch Select для количественного измерения уровня глюкозы в цельной крови. Диапазон измерения не уже от 1,1 до 33,3 mmol / l. Время измерения должно составлять не более 5 с. Объем капли крови не более 1 мкл. В упаковке должно быть не менее 50 шт. | упак | 60 |  |  |
|  | Тест-система "Белки в моче" для приборов SAS-M1, SAS-1, SAS-3 (SAS-M1, SAS-1, SAS-3 "Urine Analysis Kit"), 200400H | Набор реагентов предназначен для разделения и количественного определения белков мочи с помощью электрофореза в агарозном геле на анализаторе серии SAS, имеющемся у заказчика. | упак | 1 |  |  |
|  | Тест-система "Белки сыворотки-24" для прибора SAS-1 (SAS-1 SP-24 kit), 10 х 24 опр., 200100H | Тест-система для анализатора серии SAS, имеющегося у Заказчика. Предназначена для разделения белков сыворотки крови на не менее чем 5 фракций. Упаковка не менее 10х24 определений. | упак | 2 |  |  |
|  | Тест-система "Иммунофиксация-4" для прибора SAS-1 (SAS-1 IFE-4 kit), 200300H | Тест-система предназначена для разделения и идентификации моноклональных гаммапатий методом электрофореза в агарозном геле. В наборе должна быть реализована двухступенчатая процедура, использующая электрофорез высокого разрешения в агарозном геле на первом этапе и иммунофиксацию с использованием моноклональных антител к иммуноглобулинам и их фрагментам на втором этапе. Для аппарата для электрофореза белковых фракций серии SAS, имеющегося у Заказчика. | упак | 1 |  |  |
|  | Тест-системы д/определения кардиоспецифического полипептида тропонина Т«TropT»(Trop T sensitive, 10 tests) 11621904193 | Тест иммунологический, качественный, должен быть предназначен для специфического определения миокардиального тропонина Т в крови. Одна тест - полоска должна содержать следующие компоненты: моноклональные анти-тропонин Т антитела, биотинилированные 0,23мкг, моноклональные анти - тропонин Т антитела, меченные золотом 0,11мкг, буфер и компоненты, не участвующие в реакции - 2,30 мг. Исследуемый материал - венозная кровь, обработанная антикоагулянтом (ЭДТА или гепарин). Время реакции должно составлять не более 12 минут. Диагностический порог - 100 нг/л. Перекрестной реакции с тропонином Т скелетной мускулатуры не обнаруживается до 500 нг/мл. В наборе должно быть не менее 10 тест - полосок. | набор | 7 |  |  |
|  | Трехуровневый кардиологический контроль CQ3100 | Набор реагентов должен быть предназначен для проведения контроля качества тестов сердечного профиля. В состав набора должны входить: лиофилизированный материал, компоненты человеческой сыворотки; 7 аналитов - КФК, КФК-МБ (активность и масса), гомоцистеин, миоглобин, тропонин I, тропонин T. В упаковке должно быть не менее 3x1 мл. | упак | 1 |  |  |
|  | Ферритин (FERRITIN) реагенты для клинической биохимии1x40мл/1x20мл FN3452 | Набор реагентов должен быть предназначен для количественного определения ферритина в сыворотке и плазме крови. Метод должен быть: иммунотурбидиметрический; λ=570 нм. Чувствительность: нижний предел чувствительности не более 6.1 нг/мл. Эффект прозоны должен не наблюдаться до концентрации 25000 нг/мл. В состав R1 должны входить: Глицин буфер - 170 ммоль/л, pH 8.3; хлорид натрия - 100 ммоль/л; в состав R2 должны входить Глицин буфер - 170 ммоль/л, pH 7.3; латексные частицы, покрытые антителами к ферритину 0.07%. Реагенты должны быть стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от не выше +2°С до не ниже +8°С; Фасовка: R1 - не менее 1x40, R2 - не менее 1x20 мл. | упак | 1 |  |  |
|  | Электрод Cl Cl Electrode, D200-0016 | Электрод Cl должен быть предназначен для ионоселективного блока, в упаковке должно быть не менее 1 шт. | упак | 1 |  |  |
|  | Электрод Na Na Electrode, D200-0014 | Электрод Na должен быть предназначен для ионоселективного блока, в упаковке должно быть не менее 1 шт. | упак | 1 |  |  |
|  | Электрод К K Electrode, D200-0015 | Электрод К должен быть предназначен для ионоселективного блока, в упаковке должно быть не менее 1 шт. | упак | 1 |  |  |
|  | Электрод референтный Ref Electrode, D200-0017 | Электрод референтный должен быть предназначен для ионоселективного блока, в упаковке должно быть не менее 1 шт. | упак | 1 |  |  |
|  | Ячейки одноразовые для образцов для приборов SAS-1, SAS-3 (SAS-1, SAS-3 disposable sample cups), 100 шт/уп., 210100 | Ячейки для образцов должны быть одноразовые и представлять собой двухрядные пластинки по 20 ячеек в каждом ряду. Должны быть предназначены для нанесения на них геля с образцами при работе на анализаторе для электрофореза белков серии SAS, имеющемся у заказчика. В упаковке должно быть не менее 100 штук. | упак | 1 |  |  |
|  | Диспенсер для крови (DIFF-SAFE Blood Dispenser) (100 шт/упак) | Диспенсер для крови должен быть предназначен для получения капли крови из закрытой вакуумной пробирки. Верхняя пластиковая часть устройства – для захватывания (удобный, безопасный захват), нижняя – стальная, острая, для прокалывания резиновой пробки вакуумной пробирки. Размеры: длина – не более 25 мм, диаметр – не менее 10 мм. Упаковка – полиэтиленовый пакет на не менее 100 шт. | упак | 5 |  |  |
|  | Краситель азур-эозин по Романовскому (Диахим-Гемистейн-Р), 1 л/уп., 435 | Раствор Азур-эозин по Романовскому, должен быть предназначен для окрашивания форменных элементов крови. Раствор должен быть во флаконах из темного стекла, объемом - не менее 1 л. | флак | 25 |  |  |
|  | Набор латексных контролей для анализаторов TEST1, 6 тестов | Набор контролей должен состоять из 3 тест-пробирок с известными турбидиметрическими значениями (низкий, высокий и средний уровни): латексный контроль 2 уровня (не менее 1 шт.), латексный контроль 3 уровня (не менее 1 шт.), латексный контроль 4 уровня (не менее 1 шт.). Назначение набора: контроль стабильности калибровки для автоматического анализатора СОЭ-метра закрытого типа Roller, имеющегося у Заказчика. Количество измерений в наборе – не менее 6. Турбидиметрические стандарты должны представлять собой водные растворы синтетических латексных частиц различной концентрации. Контроли должны быть готовы к использованию. Количество содержимого пробирки должно хватать на 6 измерений. | упак | 2 |  |  |
|  | Пробирки Impromini с наполнителем, 0,5 мл., 1000 шт/упак. | Микропробирка должна быть предназначена для цельной крови с К3 ЭДТА, объем забираемой крови не менее 0,5 мл, размер пробирки не менее 10х45 мм, фиолетовая крышка, в упаковке должно быть не менее 1000 шт. | упак | 3 |  |  |
|  | Смарт-карта универсальная многопараметрическая на 1000 тестов | Универсальная многопараметрическая смарт-карта должна быть предназначена для исследования СОЭ на имеющемся у заказчика автоматическом анализаторе Roller 20. Должна быть предназначена для увеличения количества доступных тестов для работы. Тип носителя информации электронный чип. Материал изготовления карты должен быть пластик, либо из похожего по качеству материала. Размер карты не более 85.6 x 54 x 0.8 миллиметров, для выполнения не менее чем 10000 исследований. Хранение при температуре от не ниже +15°С до не выше 30°С. | упак | 1 |  |  |
|  | Стекло предметное 75х25 мм с двусторонней матовой полосой и шлифованной кромкой, 50 шт./уп. | Стекла предметные, должны быть адаптивны к автоматическим системам проводки и окраски. Материал изготовления стекло белое, чистое, однородное, оптически точное, без искажения образца. Кромка должна быть зашлифованная. Угол кромки - не менее 90 градусов. На стекле должно быть матовое поле - не менее 20мм. Размер: 75х25 мм (+/- 2 мм). В упаковке должно быть - не менее 50 шт. | упак | 1 500 |  |  |
|  | Фиксатор-краситель эозин метиленовый синий по Май-Грюнвальду (Диахим-Гемистейн–М-Г) 1л | Раствор по Май-Грюнвальду, должен быть предназначен для фиксации и предварительной окраски мазков крови. Время фиксации в диапазоне от 2 до 3 минут. Время окрашивания должно быть не более 15 минут. Раствор должен быть во флаконах из темного стекла, объемом не менее 1 л. | флак | 20 |  |  |
|  | ДНК Candida albicans/Fungi 0448 | Набор реагентов должен быть предназначен для одновременного выявления в одной пробе ДНК Candida albicans и cуммарной ДНК грибов (Fungi) методом ПЦР в реальном времени. Состав набора должен содержать: компоненты для полимеразной цепной реакции. Форма реакционной смеси для ПЦР должна представляет собой лиофилизированную готовую реакционную смесь. Количество определений -не менее 96. Объем образца -не менее 50 мкл | упак | 2 |  |  |
|  | Микропробирка типа "эппендорф" 1,5 мл, ПП, 500 шт/уп. | Микропробирки объемом 1,5 мл, размер пробирки должен быть 39х10.8 мм (+/- 2 мм), должны быть конические, без крышки, бесцветные. Автоклавирование до +121 °C. В упаковке должно быть не менее 500 шт. | упак | 15 |  |  |
|  | Наконечники для дозаторов "Биохит" нестерильные, без фильтра, 0,5-200 мкл, 10 х 96 шт | Наконечники должны быть без фильтра в штативах, не стерильные. Диапазон дозирования должен быть от 0,5 до 200 мкл. Длина наконечника должна быть не менее 51 мм. В упаковке должно быть не менее 10 штативов по не менее 96 наконечников. | упак | 5 |  |  |
|  | Наконечники для дозаторов "Биохит", стерильные, с фильтром, 0,5-20 мкл, 10 х 96 шт, 790021F | Наконечники должны быть с фильтром в штативах, стерильные. Диапазон дозирования должен быть от 0,5 до 20 мкл. Длина наконечника должна быть не менее 51 мм. В упаковке должно быть не менее 10 штативов по не менее чем 96 наконечников. | упак | 1 |  |  |
|  | Наконечники для дозаторов "Биохит", стерильные, с фильтром, 5-2000 мкл,10 х 96 шт, 790201F | Наконечники должны быть с фильтром в штативах, стерильные. Диапазон дозирования должен быть от 5 до 200 мкл. Длина наконечника должна быть не менее 54 мм. В упаковке должно быть не менее 10 штативов по не менее чем 96 наконечников. | упак | 1 |  |  |
|  | Наконечники для дозаторов "Биохит", стерильные, с фильтром, 50-1000 мкл,10 х 96 шт, 791001F | Наконечники должны быть с фильтром в штативах, стерильные. Диапазон дозирования должен быть от 50 до 1000 мкл. Длина наконечника должна быть не менее 78 мм. В упаковке должно быть не менее 10 штативов по не менее чем 96 наконечников. | упак | 2 |  |  |
|  | Наконечники универсальные пластиковые «Черные рыцари» (Black Knights) 1000 мкл, 24 х 96 шт РИ24 | Наконечники универсальные, должны быть предназначены для высокоточного дозирования жидкостей различного объема и передачи сигнала о соприкосновении наконечника с жидкостью на роботизированную станцию. Наконечники должны быть электропроводящими. Объем дозирования не менее 1000 мкл. Вид первичной упаковки должен быть штатив. Количество наконечников в штативе не менее 96 шт. Количество штативов в групповой упаковке не менее 24. | упак | 30 |  |  |
|  | Пробирка 5 мл ПП с круглым дном 500 шт/уп | Пробирки объемом 5 мл, размер пробирки должен быть 75x12 мм (+/- 2 мм), должны быть изготовлены из полипропилена (или аналогичного по своим свойствам материала), должны быть круглодонные, без градуировки, с ободком, без пробки, нестерильные. Должны быть предназначены для центрифугирования при 5000g. В упаковке должно быть не менее 500 шт. | упак | 15 |  |  |
|  | Пробирки 0,5 мл, типа Эппендорф, с замком Safe-Lock, бесцветные, 500 шт/уп, 30121023 | Микропробирка объемом 0,5 мл, типа "эппендорф", должна иметь коническое дно, с градуировкой через 0,5 мл, крышку с защитным механизмом, бесцветная, должна быть изготовлена из полипропилена (или аналогичного по свойствам материала). Крышка пробирки должна быть легко прокалываема для безопасного извлечения образца. В упаковке должно быть не менее 500 шт. | упак | 5 |  |  |
|  | Картридж с реагентом i-STAT CG4+ Cartridge, 25 шт/уп 03P85-25 | Одноразовый картридж должен быть предназначен для количественного исследования образца крови на pH+lac, pCO2, pO2, TCO2, HCO3, BE,sO2- c помощью экспресс-анализатора Abbott I-Stat, имеющегося у Заказчика. Картридж должен содержать набор электродов, систему обработки пробы и утилизации образца. Объем крови на 1 анализ, не более: 95 мкл. Время от начала измерения до выдачи результата не более 2 минут. Возможность исследования образца из цельной, артериальной, венозной и капиллярной крови. Не менее 25 шт/упак. | упак | 13 |  |  |
|  | Картридж с реагентом i-STAT CG8+ Cartridge, 25 шт/уп. 03Р88-25 | Картридж должен быть предназначен для определения параметров: Na, K, i-Ca, Hct, Glu, pH, pCO2, pO2, TCO2, HCO3, BE, sO2, Hb для анализатора i-Stat. Объем пробы - 95 мкл. Упаковка - не менее 25шт. | упак | 25 |  |  |
|  | Картридж с реагентом i-STAT CHEM8+ Cartridge, 25 шт/уп 09P31-25 | Одноразовый картридж должен быть предназначен для количественного исследования образца крови на pH, pCO2, pO2, лактат, TCO2, HCO3, BE, sO, с помощью экспресс-анализатора Abbott I-Stat, имеющегося у Заказчика. Картридж должен содержать набор электродов, систему обработки пробы и утилизации образца. Объем крови на 1 анализ, не более: 95 мкл. Время от начала измерения до выдачи результата не более 10 минут. В упаковке не менее 25шт. | упак | 5 |  |  |
|  | Картридж с реагентом i-STAT cTnI Cartridge, 03Р90-25 | Одноразовый картридж должен быть предназначен для количественного исследования образца крови на Тропонин I (количественный), объем пробы должен быть 17 мкл. Должен быть совместим с анализатором i-Stat, имеющимся у Заказчика. В упаковке не менее 25шт. | упак | 1 |  |  |
|  | Картридж с реагентом i-STAT Kaolin ACT Cartridge, 07G81-02 | Одноразовый картридж должен быть предназначен для количественного исследования образца крови на активированное время свертывания крови, активатор Каолин, объем пробы должен быть 40 мкл. Должен быть совместим с анализатором i-Stat, имеющимся у Заказчика. В упаковке не менее 25шт. | упак | 5 |  |  |
|  | Наконечники для дозаторов "Биохит" нестерильные, без фильтра, 350 мкл, 10 х 96 шт/уп, 790350 | Наконечники без фильтра в штативах, не стерильные. Диапазон дозирования должен быть от 5 до 350 мкл. Длина наконечника должна быть 54 мм. В упаковке должно быть 10 штативов по 96 наконечников. | упак | 3 |  |  |

**ИТОГО\***

**\*** *Значения заполняются контрагентом при формировании КП*

**Требования к оформлению коммерческих предложений (КП)**

* КП должно содержать:

1. Наименование заказчика, контактные данные.
2. Описание объекта закупки в соответствии с ЗКП
3. Сведения, необходимые для определения идентичности или однородности товара (работы, услуги) предлагаемых поставщиком в соответствии с ЗКП
4. Актуальные на момент запроса цены товара (работ, услуг), технические характеристики и прочие данные, в том числе условия поставки и оплаты, полностью соответствующие указанным в ЗКП;

* КП оформляется на официальном бланке поставщика и должно включать в себя следующую информацию:

1. Идентификационный (регистрационный номер) и дату ЗКП;
2. Полные реквизиты организации;

* КП заверяется «живой» печатью и подписью руководителя организации или уполномоченного лица.

*Проведение данной процедуры сбора информации не влечет за собой возникновения каких-либо обязательств заказчика.*

*Из коммерческого предложения должна однозначно определяться предлагаемая цена единицы товара, работы, услуги и общая цена контракта, с учетом налогов, на условиях, указанных в запросе, а также срок действия предложения.*