|  |
| --- |
|  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
|  | **14.02.2019** | № | **05-07/101** |
|  | *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 \*** |
|  | Актин FS 10 фл Dade Behring B4218-100 | Набор реагентов должен быть предназначен для определения АЧТВ, факторов VIII, IX, XI, XII, с умеренной чувствительностью к волчаночным антикоагулянтам и высокой чувствительностью к гепарину. Поверхностный активатор должен быть эллаговая кислота. Форма выпуска должна быть жидкая, готовая к применению. В упаковке должно быть не менее 10х 10 мл. | набор | 23 |  |  |
|  | Берихром Антитромбин III, 6 х 5 мл, 270 опр. OWWR17 | Набор для количественного определения функциональной активности антитромбина III в автоматических анализаторах. В состав набора должен входить реагент содержащий сублимированный бычий тромбин, гепарин и апротинин. Стабильность реагента после вскрытия при температуре от +2 С до +8ºС не менее 2 недель. Фасовка - не менее 6х5мл. | упак | 5 |  |  |
|  | Дейд Тромбин реагент (Dade Thrombin reagent), 10х5 мл., В4233-27 | Набор реагентов должен быть предназначен для определения фибриногена по Клаусу на анализаторе гемостаза Sysmex, имеющимся у Заказчика. В состав набора должны входить: лиофилизированный препарат бычьего тромбина со стабилизаторами и буферами. В упаковке должно быть не менее 10 х 5 мл рассчитанных на проведение не менее 1000 тестов." | шт | 30 |  |  |
|  | Контрольная плазма Норма 10 x1 мл ORKE41 (10446234) | Контрольная плазма (норма). Аттестована по параметрам: Протромбиновое время, Активированное частичное тромбопластиновое время, Тромбиновое время, фибриноген, факторы II, V, VII, VIII, IX, X, XI, XII, ВТ, антитромбин III, Протеин С, Протеин S, альфа-2-антиплазмин, плазминоген, общая функция комплемента, С-1-ингибитор, волчаночные антикоагулянты, фактор Виллебранда. Фасовка - не менее 10x1 мл. | упак | 12 |  |  |
|  | Контрольная плазма Патология 10 x1 мл OUPZ17 (10446471) | Контрольная плазма (патология) - аттестована по параметрам: ПВ, АЧТВ, фиброноген, факторы II, V, VII, VIII, IX, X, XI, XII, BT, анититромбин III, Протеин С, Протеин S, ProC Global/FV, ProC Ac R, альфа-2-антиплазмин, плазминоген, общая функция комплемента, С1-ингибитор, фактор Виллебранда. Фасовка - не менее 10x1 мл. | упак | 12 |  |  |
|  | Кювета SUC-400А, 3000 шт 064-1481-0 (06414810) | Кюветы для спектрофотометров анализатора гемостаза Sysmex, имеющегося у Заказчика. Кюветы должны быть предназначены для проведения аналитических реакций и регистрации оптическими методами в видимой и ультрафиолетовой части спектра. Должны быть предназначены для массовой загрузки в анализатор проб и отбора из них аналитического материала. В упаковке должно быть не менее 3000 шт." | упак | 24 |  |  |
|  | Кюветы для измерения диспосистемы - Measuring Cup & Pin Pro "ROTEM" 200011(200шт/уп) | Пластиковая измерительная диспосистема (либо из аналогичного по своим свойствам материала), должна представлять собой измерительный цилиндр с перемешивающим стержнем. В упаковке должно быть не менее 200 шт. | упак | 10 |  |  |
|  | Моющий раствор CA Clean II для коагулометров CA Sysmex,1 х 500 мл 964-0611-9 (10445688) | Моющий раствор для коагулометра Siemens CA, установленного у Заказчика. Объем - не менее 500 мл. | упак | 7 |  |  |
|  | Моющий раствор Диаклин-СИС (Diaclean-SYS), 500 мл/упак | Раствор моющий, должен быть на основе натрия гипохлорита (содержание не более 5.0%), гидроксида натрия (содержание не более 1.0%). Стабильность реагента после вскрытия должна быть не менее 60 дней. В упаковке должно быть не менее 0,5 л. | упак | 12 |  |  |
|  | Мультикалибратор (PT-Multi Calibrator) OPAT03 10445969 | Набор калибраторов протромбина по Квику в % и значений МНО. Стабильность после вскрытия при t-18°C не менее 4 недель. Раствор, представляющий собой жидкую лиофилизированную человеческую плазму. Должен быть предназначен для применения в качестве реагента для исследования гемостаза. Фасовка - не менее 6х1мл. | упак | 3 |  |  |
|  | Набор APTEM - "ROTEM" | Готовый к использованию оптимизированный жидкий реагент должен быть предназначен для исследования лизиса на анализаторе гемостаза Rotem, имеющемся у заказчика. Должен представлять собой смесь концентрированного апротинина из бычьего легкого, хлорида кальция, гепес буфера (4-(2-гидроксиэтил)-1-пиперазинэтансульфоновая кислота) и соляной кислоты (не менее 0,15%). Упаковка не менее 50 тестов. | шт | 6 |  |  |
|  | Набор EXTEM - "ROTEM" | Готовый к использованию оптимизированный активатор внешнего пути должен быть предназначен для анализатора гемостаза Rotem, имеющегося у заказчика. Жидкий реагент должен представлять собой жидкую смесь тромбопластин-кальция из вытяжки кроличьих мозгов, эллагиевой кислоты и гепес буфера (4-(2-гидроксиэтил)-1-пиперазинэтансульфоновая кислота). В упаковке должно быт ьне менее 100 тестов. | шт | 20 |  |  |
|  | Набор FIBTEM - "ROTEM" | Набор для определения свертывания крови без функции тромбоцитов, должен быть предназначен для анализатора гемостаза Rotem, имеющегося у заказчика. Упаковка не менее 50 тестов. | шт | 20 |  |  |
|  | Набор HEPTEM - "ROTEM" | Реагент должен быть предназначен для быстрой оценки гемостаза пациентов, получающих гепарин, без влияния эффекта гепарина методом ротационной тромбоэластометрии. Форма выпуска: флакон с лиофилизатом гепариназы I из флавобактерий, консерванта и буфера. Флакон с растворителем должен содержать кальций, стартовый реагент с азидом натрия (NaN3 <0,1%) и консерванты. Количество тестов в наборе не менее 70. Упаковка не менее 10 флаконов, не более 7 тестов во флаконе. Должен быть совместим с четырехканальным тромбоэластометром ROTEM. | шт | 2 |  |  |
|  | Набор INTEM - "ROTEM" | Готовый к использованию оптимизированный активатор внутреннего пути должен быть предназначен для анализатора гемостаза Rotem, имеющегося у заказчика. Жидкий реагент, должен представлять собой жидкую смесь тромбопластин-фосфолипида из вытяжки кроличьих мозгов, эллагиевой кислоты и гепес буфера (4-(2-гидроксиэтил)-1-пиперазин-этансульфоновая кислота). Упаковка не более 100 тестов. | шт | 15 |  |  |
|  | Набор ROTROL N - "ROTEM" | Набор должен быть предназначен для оценки воспроизводимости и точности методики ротационной тромбоэластометрии. Все показатели должны находиться в пределах нормальных значений. Форма выпуска: лиофилизированная модифицированная человеческая плазма (норма) и раствор для разведения не менее 1 флакона не более 1300 мкл. Количество тестов в наборе не менее 20. Упаковка не более 5 флаконов и не менее 4 тестов во флаконе. Должен быть совместим с четырехканальным тромбоэластометром ROTEM. | шт | 1 |  |  |
|  | Набор ROTROL P - "ROTEM" | Набор должен быть предназначен для оценки воспроизводимости и точности методики ротационной тромбоэластометрии. Показатели должны иметь патологические значения. Состав: лиофилизированная модифицированная человеческая плазма (патология) и раствор для разведения не более 1 флакона не менее 1300 мкл. Количество тестов в наборе не более 20. Упаковка не менее 5 флаконов, не менее 4 теств во флаконе. Должен быть совместим с четырехканальным тромбоэластометром ROTEM. | набор | 1 |  |  |
|  | Набор STARTEM -"ROTEM" | Готовый к использованию оптимизированный жидкий реагент должен быть предназначен для рекальцификации цитратной крови и плазмы (не менее 0,2 моль/л CaCL2; HEPES буфер pHне менее 7,4; не более 0,1 % соль). Упаковка не менее 10 х 10 тестов, рассчитанная на нке менее 100 тестов. Должен быть совместим с анализатором гемостаза Rotem, имеющимся у заказчика. | шт | 15 |  |  |
|  | набор для определения Д-димера ОРВР07 | Набор реагентов должен быть предназначен для определения концентрации D-димера. Диагностическая чувствительность (для исключения ВТЭ (венозной тромбоэмболии)) %. Должен состоять из : Реагента, буфера, дополнительного реагента, разбавителя и калибратора. Количество флаконовреагента в наборедолжно быть не менее 6 штук. Объём флаконов реагента не менее 4 мл. Количество флаконов буфера в наборе не менее 6. Объём флаконов буфера не менее 5 мл. Количество флаконов дополнительного реагента в наборе не более 6 шт. Объём флаконов дополнительного реагента не более 2,6 млКоличество флаконов разбавителя в наборе должно быть не менее 6 шт. Объём флаконов разбавителя не более 5 мл. Количество флаконовкалибратора в наборе должно быть не менее 2 шт. Объём флаконов калибратора не более 1 мл. Расчетное количество тестов не менее 300. | упак | 3 |  |  |
|  | Набор ИННОВАНС Д-димер Контроль (INNOVANCE D-Dimer Controls), OPDY03 | Набор контрольных растворов должен быть предназначен для определения точности и аналитического смещения в нормальном и патологическом диапазоне при выявлении Д-димера. В наборе должно быть не менее 2х5х1 мл. | шт | 2 |  |  |
|  | Пробирки реакционные SU-40 Reaction Tubes SU-40 3000 шт/уп. 904-0721-9 | Пробирки реакционные для автоматического коагулометра СА 1500, упаковка не менее 3000 шт | упак | 5 |  |  |
|  | Раствор CaCl2 0.025 моль/л 10х15 мл, | Раствор хлорида кальция должен быть предназначен для титрования на анализаторе гемостаза Sysmex, имеющимся у Заказчика. Концентрация должна быть не менее 0,025 ммоль/л. В упаковке должно быть не менее 10х15 мл. | упак | 12 |  |  |
|  | Реагент Owren's Veronal Buffer, 10x15 мл/уп, В4234-25 | Разбавляющий буфер должен быть предназначен для коагуляционных проб; Содержание барбитала натрия должно быть не менее 0,028 моль/л; Форма выпуска должна быть жидкая, готовая к применению. В упаковке должно быть не менее 10х15 мл." | упак | 12 |  |  |
|  | Стандартная человеческая плазма 10 х 1 мл ORKL17 | Стандартная человеческая плазма для калибровки параметров: ПВ, АЧТВ, фибриноген, факторов II, V, VII, VIII, IX, X, XI, XII, батроксомбиновое время, анититромбин III, Протеин С, Протеин S, плазминоген, фактор Виллебранда. Упаковка - не менее 10 х1 мл. | упак | 2 |  |  |
|  | Тест Тромбин реагент OWHM13 10446598 | Сублимированный реагент для определения тромбинового времени в человеческой плазме. Должен содержать бычий тромбин и бычий альбумин. Стабильность реагента после вскрытия не менее 7 дней при температуре +2°С - +8°С. Упаковка не менее 10 х 5 мл. | упак | 23 |  |  |
|  | Тромборель S (Thromborel S ), 10 x10 мл OUHP49 (10446445) | Реагент для определения протромбинового времени (по Квику), сублимированный человеческий, плацентарный. Должен содержать кальция хлорид и гентамицин. МИЧ не более 1.03. Упаковка не менее 10x10 мл. | упак | 23 |  |  |
|  | Чашки конические для образцов 4мл (100шт/уп) | Чашки должны быть одноразовыми,изготовлены из пластика. Должны быть предназначены для инкубации, провдения реакции, считывания результатов измерения на анализаторах гемостаза серии СА. Емкость :не менее 4 мл. Фасовка : не менее 100 шт/уп. | 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.*