

|  |
| --- |
| **26.07.2021 № 05-07/705** |
| ***Ссылка на данный номер обязательна!*** |
| **Запрос о предоставлении ценовой информации****для нужд ФГБУ «НМИЦ онкологии им. Н.Н. Петрова» Минздрава России**

|  |  |
| --- | --- |
| Срок предоставления ценовой информации | **30.07.2021** |

**Структура цены** (расходы, включенные в цену товара/работы/услуги) должна включать в себя:1) стоимость товара/работы/услуги; 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;5) все иные прямые и косвенные накладные расходы поставщика/подрядчика/исполнителя, связанные с поставкой товара/выполнением работ/оказанием услуг и необходимые для надлежащего выполнения обязательств.**Сведения о товаре/работе/услуге: содержатся в Приложении.**Просим всех заинтересованных лиц представить свои коммерческие предложения (далее - КП) о цене поставки товара/выполнения работы/оказания услуги с использованием прилагаемой формы описания товара/работы/услуги и направлять их в **форме электронного документа,** подписанного квалифицированной электронной цифровой подписью (электронная цифровая подпись должна быть открепленной, в формате “sig”) по следующему адресу: 4399541@niioncologii.ru.Информируем, что направленные предложения не будут рассматриваться в качестве заявки на участие в закупке и не дают в дальнейшем каких-либо преимуществ для лиц, подавших указанные предложения.Настоящий запрос не является извещением о проведении закупки, офертой или публичной офертой и не влечет возникновения каких-либо обязательств заказчика.Из ответа на запрос должны однозначно определяться цена единицы товара/работы/услуги и общая цена контракта на условиях, указанных в запросе, срок действия предлагаемой цены.КП оформляется на официальном бланке (при наличии), должно содержать реквизиты организации (официальное наименование, ИНН, КПП - обязательно), и должно содержать ссылку на дату и номер запроса о предоставлении ценовой информации. КП должно содержать актуальные на момент запроса цены товара (работ, услуг), технические характеристики и прочие данные, в том числе условия поставки и оплаты, полностью соответствующие указанным в запросе о предоставлении ценовой информации.В КП должно содержаться однозначное указание на то, что предлагаемые товары (работы, услуги) полностью и по всем запрошенным характеристиками соответствуют описанию объекта закупки, содержащемуся в запросе о предоставлении ценовой информации, выраженное одним из следующих способов: - указанием в КП соответствующего запросу описания товара (работы, услуги)- подтверждением в тексте КП намерения поставки товара (выполнения работы, услуги) на условиях, указанных в запросе, в случае заключения контракта. |
|  |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 1. | Наименование Заказчика | ФГБУ "НМИЦ онкологии им. Н.Н. Петрова" Минздрава России |
| 2. | Наименование объекта закупки | **Поставка реагентов и расходных материалов для отделения лабораторной диагностики** |
| 3. | Коды ОКПД2 / КТРУ | Указаны в пункте 18 |
| 4. | Место исполнения обязательств (адрес поставки, оказания услуг, выполнения работ) | 197758, Россия, г. Санкт- Петербург, п. Песочный, ул. Ленинградская, дом 68 |
| 5. | Авансирование | Не предусмотрено |
| 6. | Срок окончания действия договора (контракта) | 31.10.2021 |
| **7.** | **Установление сроков исполнения обязательств контрагентом** |
| 7.1 | Срок начала исполнения обязательств контрагентом: | с момента подписания контракта |
| 7.2 | Срок окончания исполнения обязательств контрагентом не позднее | 30.09.2021 |
| 7.3 | Периодичность выполнения работ, оказания услуг либо количество партий поставляемого товаров: (*обязательства контрагента*) | Поставка партиями, в течение 5 рабочих дней с момента поступления заявки, количество заявок не менее 3 (трех). Последняя дата подачи заявки на поставку 23.09.2021 |
| 8. | Оплата | В течение 30 (тридцати) календарных дней с момента подписания Покупателем универсального передаточного документа (УПД).При осуществлении закупки с ограничением участия только для субъектов малого предпринимательства (СМП) - в течение 15 (пятнадцати) рабочих дней. |
| 9. | Документы, которые должны быть представлены поставщиком (подрядчиком, исполнителем) вместе с товаром (результатом выполненной работы, оказанной услуги) | Регистрационные удостоверения  |
| 10. | Специальное право, которое должно быть у участника закупки и (или) поставщика (подрядчика, исполнителя) (наличие лицензии, членство в саморегулируемой организации и т.п.) | не предусмотрено |
| 11. | Дополнительные требования к участникам закупки (при наличии таких требований) и обоснование этих требований | не предусмотрено |
| 12. | Срок действия гарантии качества товара (работы, услуги) после приемки Заказчиком | Остаточный срок годности на момент поставки не менее 60% |
| 13. | Размер обеспечения гарантийных обязательств (до 10% НМЦК) | не предусмотрено |
| 14. | Предоставляемые участникам закупки преимущества в соответствии со статьями 28 и 29 Закона № 44-ФЗ | не предусмотрено |
| 15. | Запреты, ограничения допуска, условия допуска (преференции) иностранных товаров | не предусмотрено |
| 16. | Страна происхождения (указывается участником в заявке, коммерческом предложении) | Указаны в пункте 18 |
| 17. | Количество и единица измерения объекта закупки | Указаны в пункте 18 |

**18.Описание** **объекта закупки**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Наименование товара**  | **Требования к качеству, техническим и функциональным характеристикам товара** | **Кол-во** | **Ед. изм.** | **ОКПД2** | **Страна происхождения** | **НДС%** | **Цена за ед. с НДС** | **Сумма с НДС** |
| 1 | Набор для количественного определения креатинина (Яффе) | 1. Назначение: Набор штрихкодироанных реагентов для количественного определения креатинина в сыворотке, плазме крови человека и моче на автоматических биохимических анализаторах. 2. Этикетка штрих-кода содержит следующую информацию: код системы, номер лота, серийный номер кассеты, срок годности, конфигурация флаконов в упаковке.3. Тип образца для исследования: сыворотка, плазма, моча.4. Стабильность вскрытого реагента на борту анализатора: не менее 8 недель.5. Диапазон измерений:сыворотка/плазма: 18‑1300 мкмоль/л;моча: 0,027-32,5 ммоль/л;6. Количество тестов в наборе: не менее 7007. Частота калибровки при смене лота и по запросу процедуры контроля качества. | 5 | набор | 21.20.23.110 |  |  |  |  |
| 2 | Набор для количественного определения холестерина | 1. Назначение: Набор штрихкодированных реагентов для количественного определения общего холестерина в сыворотке и плазме крови человека на автоматических биохимических аналиазторах. 2. Этикетка штрих-кода содержит следующую информацию: код системы, номер лота, серийный номер кассеты, срок годности, конфигурация флаконов в упаковке.3. Принцип метода: энзиматический колориметрический метод.4. Тип образца для исследования: сыворотка, плазма.5. Стабильность вскрытого реагента на борту анализатора: не менее 4 недель.6. Диапазон измерений: 0.1‑20.7 ммоль/л.7. Количество тестов в наборе: не менее 400.8. Частота калибровки при смене лота и по запросу процедуры контроля качества. | 2 | набор | 21.20.23.110 |  |  |  |  |
| 3 | Набор для количественного определения мочевой кислоты | 1. Назначение: Набор штрихкодированных реагентов для количественного определения мочевой кислоты в сыворотке, плазме и моче человека на автоматических биохимических анализаторах. 2. Этикетка штрих-кода содержит следующую информацию: код системы, номер лота, серийный номер кассеты, срок годности, конфигурация флаконов в упаковке.3. Тип образца для исследования: сыворотка, плазма, моча.4. Стабильность вскрытого реагента на борту анализатора: не менее 8 недель.5. Диапазон измерений: Сыворотка/плазма: 11.9‑1500 мкмоль/л, 131-16000 мкмоль/л (моча)6. Количество тестов в наборе: не менее 400.7. Частота калибровки при смене лота и по запросу процедуры контроля качества. | 1 | набор | 21.20.23.110 |  |  |  |  |
| 4 | Набор штрих-кодированных реагентов для количественного определения общей амилазы в сыворотке, плазме и моче | 1.Назначение: Набор штрих-кодированных реагентов для количественного определения общей амилазы в сыворотке, плазме и моче человека на автоматических биохимических анализаторах.2. Этикетка штрих-кода содержит следующую информацию: код системы, номер лота, серийный номер кассеты, срок годности, конфигурация флаконов в упаковке.3. Тип образца для исследования: сыворотка, плазма, моча.4. Стабильность вскрытого реагента на борту анализатора: не менее 12 недель.5. Диапазон измерений: 3‑2000 Е/л.6. Количество тестов в наборе: не менее 300.7. Частота калибровки раз в лот и по запросу процедуры контроля качества. | 3 | набор | 21.20.23.110 |  |  |  |  |
| 5 | Набор реагентов для количественного определения щелочной фосфатазы | 1.Назначение: Предназначен для количественного определения щелочной фосфатазы в сыворотке и плазме крови человека на автоматических биохимических анализаторах.2. Этикетка штрих-кода содержит следующую информацию: код системы, номер лота, серийный номер кассеты, срок годности, конфигурация флаконов в упаковке.3. Принцип метода: Колориметрический анализ в соответствии со стандартизированным методом.4. Тип образца для исследования: сыворотка, плазма5. Стабильность вскрытого реагента на борту анализатора: не менее 8 недель.6. Диапазон измерений: 3‑1200 Е/л.7. Количество тестов в наборе: не менее 400.8. Частота калибровки раз в лот и по запросу процедуры контроля качества. | 3 | набор | 21.20.23.110 |  |  |  |  |
| 6 | Набор реагентов для количественного определения аланинаминотрансферазы | 1.Назначение: Набор штрихкодированных реагентов для количественного определения содержания аланинаминотрансферазы (АЛТ) в человеческой сыворотке крови и плазме на автоматических биохимических анализаторах.2. Этикетка штрих-кода содержит следующую информацию: код системы, номер лота, серийный номер кассеты, срок годности, конфигурация флаконов в упаковке.3. Тип образца для исследования: сыворотка, плазма4.Стабильность вскрытого реагента на борту анализатора: не менее 12 недель.5. Диапазон измерений: 2‑700 Е/л.6. Количество тестов в наборе: не менее 500.7. Частота калибровки: при смене лота и по запросу процедуры контроля качества. | 6 | набор | 21.20.23.110 |  |  |  |  |
| 7 | Набор реагентов для количественного определения аспартатаминотрансферазы | 1. Назначение: Набор реагентов для количественного определения аспартатаминотрансферазы (АСТ) в человеческой сыворотке крови и плазме на автоматических биохимических анализаторах.2. Этикетка штрих-кода содержит следующую информацию: код системы, номер лота, серийный номер кассеты, срок годности, конфигурация флаконов в упаковке.3. Тип образца для исследования: сыворотка, плазма.4. Стабильность вскрытого реагента на борту анализатора: не менее 12 недель.5. Диапазон измерений: 2‑700 Е/л.6. Количество тестов в наборе: не менее 500.7. Частота калибровки при смене лота и по запросу процедуры контроля качества. | 6 | набор | 21.20.23.110 |  |  |  |  |
| 8 | Набор для количественного определения общего белка | 1.Назначение: Набор реагентов для количественного определения общего содержания белка в сыворотке и плазме крови человека на автоматических биохимических анализаторах. 2. Этикетка штрих-кода содержит следующую информацию: код системы, номер лота, серийный номер кассеты, срок годности, конфигурация флаконов в упаковке.3. Тип образца для исследования: сыворотка, плазма.4. Стабильность вскрытого реагента на борту анализатора: не менее 4 недель.5. Диапазон измерений: 2.0‑120 г/л.6. Количество тестов в наборе: не менее 300.7. Частота калибровки при смене лота и по запросу процедуры контроля качества. | 11 | набор | 21.20.23.110 |  |  |  |  |
| 9 | Набор для количественного определения мочевины | 1.Назначение: Набор реагентов для количественного определения мочевины/азота мочевины в сыворотке, плазме и моче человека на автоматических биохимических анализаторах. 2. Этикетка штрих-кода содержит следующую информацию: код системы, номер лота, серийный номер кассеты, срок годности, конфигурация флаконов в упаковке3. Тип образца для исследования: сыворотка, плазма, моча.4. Стабильность вскрытого реагента на борту анализатора: не менее 8 недель.5. Диапазон измерений: Сыворотка/плазма: 0.5‑40 ммоль/л; Моча: 1 - 2000 ммоль/л.6. Количество тестов в наборе: не менее 500.7. Частота калибровки каждые 4 недели, при смене лота и по запросу процедуры контроля качества. | 6 | набор | 21.20.23.110 |  |  |  |  |
| 10 | Набор для количественного определения лактатдегидрогеназы | 1.Назначение: Набор штрихкодированных реагентов для количественного определения лактатдегидрогеназы в сыворотке и плазме крови человека на автоматических биохимических анализаторах.2. Этикетка штрих-кода содержит следующую информацию: код системы, номер лота, серийный номер кассеты, срок годности, конфигурация флаконов в упаковке.2. Принцип метода: УФ-анализ.4. Тип образца для исследования: сыворотка, плазма.5. Стабильность вскрытого реагента на борту анализатора: не менее 12 недель.6. Диапазон измерений: 10‑1000 Е/л.7. Количество тестов в наборе: не менее 300.8. Частота калибровки при смене лота и по запросу процедуры контроля качества. | 1 | набор | 21.20.23.110 |  |  |  |  |
| 11 | Набор для количественного определения липазы | 1. Назначение: Набор штрих-кодированных реагентов для количественного определения липазы в сыворотке и плазме крови человека на автоматических биохимических анализаторах.2. Этикетка штрих-кода содержит следующую информацию: код системы, номер лота, серийный номер кассеты, срок годности, конфигурация флаконов в упаковке3. Принцип метода: Ферментативный колориметрический анализ.4. Тип образца для исследования: сыворотка, плазма.5. Стабильность вскрытого реагента на борту анализатора: не менее 4 недель.6. Диапазон измерений: 3‑300 Е/л.7. Количество тестов в наборе: не менее 200.8. Частота калибровки при смене лота и по запросу процедуры контроля качества. | 2 | набор | 21.20.23.110 |  |  |  |  |
| 12 | Набор для количественного определения С-реактивного белка (латекс) | 1. Назначение: Набор реагентов для количественного определения C‑реактивного белка в сыворотке и плазме крови человека на автоматических биохимических анализаторах. 2. Этикетка штрих-кода содержит следующую информацию: код системы, номер лота, серийный номер кассеты, срок годности, конфигурация флаконов в упаковке.3. Тип образца для исследования: сыворотка, плазма.4. Состав набора - штрих-кодированная кассета с реагентами в составе:Реагент 1: Трис-буфер с альбумином бычьей сыворотки и иммуноглобулинами (мышиными); консервант;Реагент 2: Частицы латекса, покрытые анти‑СРБ (мышиным) в глициновом буфере; консервант5. Условия хранения закрытого реагента: +2 - +8°С6. Стабильность вскрытого реагента на борту анализатора: не менее 12 недель.7. Диапазон измерений: 1.00 - 200 мг/л.8. Количество тестов в наборе: не менее 300.9. Частота калибровки при смене лота и по запросу процедуры контроля качества. | 7 | набор | 21.20.23.110 |  |  |  |  |
| 13 | Набор для количественного определения альбумина в сыворотке и плазме крови | 1.Назначение: Набор штрихкодированных реагентов для количественного определения альбумина в сыворотке и плазме крови человека на автоматических биохимических анализаторах.2. Этикетка штрих-кода содержит следующую информацию: код системы, номер лота, серийный номер кассеты, срок годности, конфигурация флаконов в упаковке.3. Тип образца для исследования: сыворотка, плазма.4. Стабильность вскрытого реагента на борту анализатора: не менее 12 недель.5. Диапазон измерений: 2‑60 г/л.6. Количество тестов в наборе: не менее 300.7. Частота калибровки каждые 4 недели, при смене лота и по запросу процедуры контроля качества. | 5 | набор | 21.20.23.110 |  |  |  |  |
| 14 | Набор для количественного определения гамма-глутамилтрансферазы | 1.Назначение: Набор штрих-кодированных реагентов для количественного определения гамма-глутамилтрансферазы в сыворотке и плазме крови человека на автоматических биохимических анализаторах.2. Этикетка штрих-кода содержит следующую информацию: код системы, номер лота, серийный номер кассеты, срок годности, конфигурация флаконов в упаковке.3. Тип образца для исследования: сыворотка, плазма.4. Стабильность вскрытого реагента на борту анализатора: не менее 12 недель.5. Диапазон измерений: 3‑1200 Е/л.6. Количество тестов в наборе: не менее 400.7. Частота калибровки при смене лота и по запросу процедуры контроля качества. | 1 | набор | 21.20.23.110 |  |  |  |  |
| 15 | Набор для количественного определения глюкозы | 1.Назначение: Набор реагентов для количественного определения глюкозы в спиномозговой жидкости, моче, сыворотке и плазме крови человека на автоматических биохимических анализаторах. 2. Этикетка штрих-кода содержит следующую информацию: код системы, номер лота, серийный номер кассеты, срок годности, конфигурация флаконов в упаковке.3. Тип образца для исследования: сыворотка, плазма, моча, спинномозговая жидкость.4. Стабильность вскрытого реагента на борту анализатора: не менее 8 недель.5. Диапазон измерений: 0.24‑40 ммоль/л.6. Количество тестов в наборе: не менее 800.7. Частота калибровки при смене лота и по запросу процедуры контроля качества. | 4 | набор | 21.20.23.110 |  |  |  |  |
| 16 | Набор реагентов для количественного определения общего билирубина | 1.Назначение: Набор штрихкодированных реагентов для количественного определения общего билирубина в сыворотке и плазме крови человека на автоматических биохимических анализаторах.2. Этикетка штрих-кода содержит следующую информацию: код системы, номер лота, серийный номер кассеты, срок годности, конфигурация флаконов в упаковке.3. Тип образца для исследования: Сыворотка, плазма 4. Стабильность вскрытого реагента на борту анализатора: не менее 6 недель.5. Диапазон измерений: 2.5‑650 мкмоль/л6. Количество тестов в наборе: не менее 250.7. Частота калибровки при смене лота и по запросу процедуры контроля качества. | 12 | шт | 21.20.23.110 |  |  |  |  |