

|  |
| --- |
| **26.07.2021 № 05-07/706** |
| ***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](mailto: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 прямого билирубина в сыворотке и плазме крови человека | 1. Назначение: Набор штрихкодированных реагентов для количественного определения прямого 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: 1,5‑291 мкмоль/л. 6. Количество тестов в наборе: не менее 350. 7. Частота калибровки при смене лота и по запросу процедуры контроля качества. | 2 | набор | 21.20.23.110 |  |  |  |  |
| 2 | Набор для количественного определения кальция | 1. Назначение: Набор штрихкодированных реагентов для количественного определения кальция 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. Принцип метода: колориметрический метод. 4. Тип образца для исследования: сыворотка, плазма, моча 5. Стабильность вскрытого реагента на борту анализатора: не менее 6 недель. 6. Диапазон измерений: сыворотка/плазма: 0.20‑5.0 ммоль/л, моча: 0.20‑7.5 ммоль/л 7. Количество тестов в наборе: не менее 300 8. Частота калибровки при смене реагента и лота и по запросу процедуры контроля качества. | 3 | набор | 21.20.23.110 |  |  |  |  |
| 3 | Калибратор для автоматизированных систем | 1. Назначение: сыворотка для калибровки количественных методов исследования на автоматических биохимических анализаторах. 2. Состав: лиофилизированная человеческая сыворотка крови с химическими добавками и материалом биологического происхождения. 3. Предназначен для калибровки методик: альбумин, холестерол, билирубин прямой, билирубин общий, глюкоза, железо, кальций, креатинин, лактат, триглицериды, фосфор, магний, мочевая кислота, мочевина, общий белок, креатининкиназа, лактатдегидрогеназа, аланинаминотрансфераза, амилаза, липаза, холинэстераза, щелочная фосфатаза, амилаза панкреатическая, аспартатаминотрансфераза, гамма-глутамилтрансфераза. 4. Наличие в упаковке штрих-кода, распознаваемого анализатором, содержащего точные значения компонентов калибратора. 5. Фасовка: не менее 12 флаконов объемом не менее 3 мл. | 1 | набор | 21.20.23.110 |  |  |  |  |
| 4 | Контроль универсальный норма | 1. Назначение: лиофилизированная контрольная сыворотка для проведения процедур контроля качества на автоматических анализаторах. 2. Состав: человеческая сыворотка крови с химическими добавками и материалом биологического происхождения, стабилизаторы.  3. Содержит компоненты в физиологической концентрации: общая кислая фосфатаза, Кислая фосфатаза непростатного происхождения, кислая фосфатаза простатического происхожденияя, альбумин, щелочная фосфатаза, аланинаминотрансфераза, амилаза, амилаза панкреатическая, аспартатаминотрансфераза, билирубин прямой, билирубин общий, мочевина, кальций, холинэстераза, холестерин, креатинкиназа, креатинин, железо, гаммаглутамилтрансфераза, глутаматдегидрогеназа, глюкоза, α‑гидроксибутиратдегидрогеназа, лактат, лактатдегидрогеназа, липаза, магний, фосфор, салицилат, триглицериды, общий белок, мочевая кислота, креатинкиназа-МВ, аполипопротеин-A1,аполипопротеин-B, липопротеиды высокой плотности,липопротеиды низкой плотности, хлор, калий, натрий, литий,микроальбумин, антитрипсин, антистрептолизин, компонент комплемента C3, компонент комплемента C4, церулоплазмин, С-реактивный белок, гаптоглобин, иммуноглобулин A, иммуноглобулин G, иммуноглобулин M, связанные и свободные иммуноглобулины легкой цепи типа каппа, связанные и свободные иммуноглобулины легкой цепи типа лямбда, преальбумин, трансферрин.  4. Наличие в упаковке штрих-кода производителя, распознаваемого анализатором, содержащего информацию о концентрации контрольных компонентов. 5. Фасовка: не менее 20 флаконов объемом не менее 5 мл. 6. Стабильность компонентов после растворения: не менее 12 часов при +15 - +25°С не менее 5 дней при +2 - +8°С не менее 28 дней при -15 - -25°С  Стабильность общего билирубина, прямого билирубина, кислой фосфатазы, простатической кислой фосфатазы и остаточной железосвязывающей способности в восстановленной контрольной сыворотке крови: не менее 8 часов при +15 - +25°С не менее 24 часов при +2 - +8°С не менее 14 дней при -15 - -25°С | 1 | набор | 21.20.23.110 |  |  |  |  |
| 5 | Контроль универсальный патология | 1. Назначение: лиофилизированная контрольная сыворотка для проведения процедур контроля качества на автоматических анализаторах. 2. Состав: человеческая сыворотка крови с химическими добавками и материалом биологического происхождения, стабилизаторы.  3. Содержит компоненты в патологической концентрации: общая кислая фосфатаза, Кислая фосфатаза непростатного происхождения, кислая фосфатаза простатического происхожденияя, альбумин, щелочная фосфатаза, аланинаминотрансфераза, амилаза, амилаза панкреатическая, аспартатаминотрансфераза, билирубин прямой, билирубин общий, мочевина, кальций, холинэстераза, холестерин, креатинкиназа, креатинин, железо, гаммаглутамилтрансфераза, глутаматдегидрогеназа, глюкоза, α‑гидроксибутиратдегидрогеназа, лактат, лактатдегидрогеназа, липаза, магний, фосфор, салицилат, триглицериды, общий белок, мочевая кислота, креатинкиназа-МВ, аполипопротеин-A1,аполипопротеин-B, липопротеиды высокой плотности,липопротеиды низкой плотности, хлор, калий, натрий, литий,микроальбумин, антитрипсин, антистрептолизин, компонент комплемента C3, компонент комплемента C4, церулоплазмин, С-реактивный белок, гаптоглобин, иммуноглобулин A, иммуноглобулин G, иммуноглобулин M, связанные и свободные иммуноглобулины легкой цепи типа каппа, связанные и свободные иммуноглобулины легкой цепи типа лямбда, преальбумин, трансферрин.  4. Наличие в упаковке штрих-кода производителя, распознаваемого анализатором, содержащего информацию о концентрации контрольных компонентов. 5. Фасовка: не менее 20 флаконов объемом не менее 5 мл. 6. Стабильность компонентов после растворения: не менее 12 часов при +15 - +25°С не менее 5 дней при +2 - +8°С не менее 28 дней при -15 - -25°С (с однократной заморозкой) Стабильность общего билирубина, прямого билирубина, кислой фосфатазы, простатической кислой фосфатазы и остаточной железосвязывающей способности в восстановленной контрольной сыворотке крови: не менее 8 часов при +15 - +25°С не менее 24 часов при +2 - +8°С не менее 14 дней при -15 - -25°С | 1 | набор | 21.20.23.110 |  |  |  |  |
| 6 | Калибратор белков для автоматизированных систем | 1. Назначение:жидкий готовый к применению калибратор на основе сыворотки крови человека для калибровки количественных методов исследования на автоматических биохимических анализаторах. 2. Состав: сыворотка крови человека с химическими добавками и материалом биологического происхождения. 3. Предназначен для калибровки методик: альфа-1- антитрипсин, α1-кислый гликопротеин, гаптоглобин, иммуноглобулин A, иммуноглобулин G, иммуноглобулин M, компонент комплемента C3,компонент комплемента C4, связанные и свободные иммуноглобулины легкой цепи типа каппа, связанные и свободные иммуноглобулины легкой цепи типа лямбда, С-реактивный белок, С-реактивный белок-латекс,С-реактивный белок высокочувствительный, трансферрин, ферритин. 4. Наличие в упаковке штрих-кода, распознаваемого анализатором, содержащего точные значения компонентов калибратора. 5. Фасовка: не менее 5 флаконов объемом не менее 1 мл. 6. Стабильность компонентов калибратора после вскрытия: не менее 4 недель при +2 - +8 °C; | 1 | шт | 21.20.23.110 |  |  |  |  |
| 7 | Измерительные микрокюветы | 1. Назначение: одноразовые измерительные кюветы из акрилового пластика с устройством для механического захвата для автоматических биохимических анализаторов. 2. Фасовка: не менее 20 пакетов по 1000 шт. | 3 | упак | 32.50.50.190 |  |  |  |  |
| 8 | Контейнер для отходов | 1. Назначение: пластиковая емкость для отходов автоматического биохимического анализатора. 2. Фасовка: не менее 20 шт. в упаковке. | 3 | упак | 22.29.29.190 |  |  |  |  |
| 9 | Кассета с моющим раствором | 1. Назначение: кассета с реагентом для промывки дозирующих устройств автоматических биохимических анализаторов. 2. Состав: NaOH  3. Стабильность реагента на борту анализатора: не менее 12 недель. 4. Количество тестов в кассете: не менее 150 циклов промывки. | 1 | упак | 21.20.23.110 |  |  |  |  |
| 10 | Раствор депротеинизирующий для ISE | 1. Назначение: раствор для очистки электродов ион-селективного модуля автоматических биохимических анализаторов. 2. Активный ингридиент: гипохлорид натрия 3. Ставильность на борту анализатора: не менее 4 недель. 4. Фасовка: не менее 6 флаконов объемом не менее 21 мл. | 1 | упак | 21.20.23.110 |  |  |  |  |
| 11 | Дилюент NACl 9 % | 1. Назначение: дилюент для образцов. 2. Состав: NaCl 3. Фасовка: не менее 6 флаконов объемом не менее 22 мл. | 1 | упак | 21.20.23.110 |  |  |  |  |
| 12 | Моющий раствор кислый | 1. Назначение: раствор для промывки зондов в автоматических биохимических анализаторах. 2. Состав: HCL  3. Стабильность реагента после вскрытия: не менее 12 недель. 4. Фасовка: флакон объемом не менее 1000 мл. | 1 | упак | 21.20.23.110 |  |  |  |  |
| 13 | Калий-электрод для ISE | Пластиковый электрод с ион-избирательной мембраной для определения ионов калия в образце крови или мочи.  Срок стабильности на анализаторе не менее 2 месяцев. Диапазон градиентов от 50 до 68 мВ/дц | 1 | упак | 26.60.12.119 |  |  |  |  |
| 14 | Натрий-электрод для ISE | Пластиковый электрод с ион-избирателной мембраной для определения ионов натрия в образце крови или мочи.  Срок стабильности на анализаторе не менее 2 месяцев. Диапазон градиентов от 50 до 68 мВ/дц | 1 | упак | 26.60.12.119 |  |  |  |  |
| 15 | Электрод для определения ионов хлора | Пластиковый электрод с ион-избирательной мембраной для определения ионов хлора в образце крови или мочи.  Срок стабильности на анализаторе не менее 2 месяцев. Диапазон градиентов от -40 до -68 мВ/дц | 2 | упак | 26.60.12.119 |  |  |  |  |
| 16 | Электрод референсный для ISE | 1. Назначение: пластиковый необслуживаемый электрод для формирования отчетного потенциала при определении электролитов в ISE-модуле автоматического биохимического анализатора.  2. Срок стабильности на анализаторе: не менее 6 месяцев. | 1 | упак | 26.60.12.119 |  |  |  |  |
| 17 | Калибратор ISE прямой | 1. Назначение: готовый к использованию водный раствор для калибровки ион-селективного модуля автоматических биохимических анализаторов. 2. Активные ингридиенты: Na: 150 ммоль/л, K: 5 ммоль/л, Cl: 115 ммоль/л, Li: 0,3 ммоль/л. 3. Стабильность на борту анализатора: не менее 8 недель. 4. Фасовка: флакон объемом не менее 250 мл. | 2 | упак | 21.20.23.110 |  |  |  |  |
| 18 | Стандарты ISE 1 | 1. Назначение: раствор для калибровки ион-селективных электродов на автоматических биохимических анализаторах. 2. Активные ингридиенты: Na: 150 ммоль/л, K: 5 ммоль/л, Cl: 115 ммоль/л, Li: 0,3 ммоль/л. 3. Стабильность на борту анализатора: не менее 2 недель. 4. Фасовка: не менее 6 ампул объемом не менее 17,5 мл. | 4 | упак | 21.20.23.110 |  |  |  |  |
| 19 | Стандарты ISE 2 | 1. Назначение: раствор для калибровки ион-селективных электродов на автоматических биохимических анализаторах. 2. Активные ингридиенты: Na: 110 ммоль/л, K: 1,8 ммоль/л, Cl: 72 ммоль/л, Li: 0,3 ммоль/л. 3. Стабильность на борту анализатора: не менее 2 недель. 4. Фасовка: не менее 6 ампул объемом не менее 9,5 мл. | 2 | упак | 21.20.23.110 |  |  |  |  |
| 20 | ISE Референсный раствор | 1. Назначение: готовый к использованию раствор для электрода сравнения ионселективного блока автоматических биохимических анализаторов. 2. Активный ингридиент: KCl 3. Стабильность на борту анализатора: не менее 8 недель. 4. Фасовка: флакон объемом не менее 250 мл | 2 | упак | 21.20.23.110 |  |  |  |  |
| 21 | Раствор чистящий для ISE | 1. Назначение: раствор для очистки электродов ион-селективного модуля автоматических биохимических анализаторов. 2. Активный ингридиент: гидрофторид аммония 3. Стабильность на борту анализатора: не менее 8 недель. 4. Фасовка: не менее 6 флаконов объемом не менее 11 мл. | 1 | упак | 21.20.23.110 |  |  |  |  |
| 22 | Калибратор ISE непрямой (в моче) | 1. Назначение: готовый к использованию водный раствор для калибровки ион-селективного модуля автоматических биохимических анализаторов. 2. Активные ингридиенты: Na: 25 ммоль/л, K: 0,8 ммоль/л, Cl: 19 ммоль/л, Li: 0,05 ммоль/л. 3. Стабильность на борту анализатора: не менее 8 недель. 4. Фасовка: флакон объемом не менее 125 мл. | 1 | упак | 21.20.23.110 |  |  |  |  |
| 23 | Пробирки для образцов | 1. Назначение: пластиковые прозрачные одноразовые пробирки для образцов для использования с автоматическими анализаторами. 2. Объем: не менее 2,0 мл. 3. Фасовка: не менее 5000 шт. в упаковке | 1 | упак | 22.29.29.190 |  |  |  |  |