|  |
| --- |
|  |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
|  | | **14.02.2019** | № | **05-07/102** |
|  | | *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 \*** |
| 1. 1 | Агар Сабуро с хлорамфениколом | Селективная и/или дифференциальная питательная среда агар Сабуро, содержащая хлорамфеникол, предназначенная для выращивания и изоляции дрожжевых и пресневых грибов, главным образом дерматофитов, из клинического образца. Масса питательной среды 500 грамм. | кг | 2 |  |  |
| 1. 1 | Агар Сабуро, сухой | Питательная среда должна быть предназначена для изоляции, культивирования и хранения нитчатых и дрожжеподобных грибов. В упаковке должно быть не менее 1 кг. | кг | 1 |  |  |
| 1. 1 | Агар Уриселект 500 гр 64694 | Среда питательная должна быть предназначена для выделения и подсчета микроорганизмов из мочевого тракта. Форма среды - дегидратированный порошок. В состав среды должны входить: - богатая питательная основа, содержащая пептоны, необходимые для роста всех патогенов мочевыводящего тракта; - два хромогенных субстрата для обнаружения бактериальных ферментов β-галактозидаз и β-глюкуронидазы; триптофан для обнаружения триптофаназной активности (продукция индола и триптофан дезаминазной активности (TDA). В упаковке должно быть не менее 500 г. | упак | 3 |  |  |
| 1. 1 | Агар Эндо | Питательная дифференциально-диагностическая среда должна быть предназначена для выделения энтеробактерий из клинического материала. Порошок должен быть светло-розового цвета, рассыпчатый, однородный в герметичной упаковке. | кг | 2 |  |  |
| 1. 1 | Бульон Сабуро | Селективный и/или дифференциальный питательный бульон, питательная среда, предназначенная для усиления роста дрожжевых и пресневых грибов, главным образом дерматофитов, из клинического образца. Форма выпуска порошок. Масса питательной среды 500 грамм. | кг | 2 |  |  |
| 1. 1 | Мюллера-Хинтон агар, 0,5 кг | Неселективный агар Мюллера-Хинтона (Mueller-Hinton), питательная среда, предназначенная для выполнения диагностического тестирования чувствительности неприхотливых микроорганизмов, выделенных из клинического образца и/или изолята культуры, к антимикробным препаратам. Форма выпуска порошок. Масса питательной среды 500 грамм. | упак | 2 |  |  |
| 1. 1 | Основа колумбийского агара (Columbia Agar Base (Eur. Pharm.)), 500 гр/уп., 1104 | Основа Колумбийского агара, должна быть предназначена для селективного выделения прихотливых грамположительных микроорганизмов и определения типа гемолиза, в упаковке должно быть не менее 500 г | упак | 8 |  |  |
| 1. 1 | Пептон для бактериологических питательных сред сухой, 0,5 кг/уп | Пептон должен быть предназначен для приготовления питательных сред, как для применения в процессах ферментации, так и для подготовки диагностических сред. Должен быть в виде сухого порошка. В упаковке должно быть не менее 0,5 кг. | кг | 1 |  |  |
| 1. 1 | Питательная среда для выделения стафилококков сухая (Элективный солевой агар) | Cреда питательная, должна быть предназначена для выделения стафилококков из исследуемого материала, в состав среды должны входить: пептон сухой ферментативный, натрий хлористый, натрий фосфорнокислый двузамещенный, натрий углекислый, агар микробиологический, экстракт кормовых дрожжей. В упаковке должно быть не менее 1 кг. | кг | 1 |  |  |
| 1. 1 | Среда для выделения и дифференциации Candida/ CHROMagar Candida | Среда хромогенная должна быть предназначена для выделения и дифференциации дрожжеподобных грибов р. Candida sр. по цвету колоний (C.albicans, C.krusei, C. tropicalis). В состав среды должны входить (г/л): Агар - 15.0; Пептон - 10.2; Хромогенная смесь - 22.0; Хлорамфеникол - 0.5; pH - 6.1 +/- 0.2. Форма выпуска - лиофилизированный порошок для восстановления и приготовления не менее 5000 мл среды. | упак | 3 |  |  |
| 1. 1 | Среда Кода | Среда КОДА должна быть предназначена для выделения энтеробактерий и их дифференциации по признаку ферментации лактозы при санитарном обследовании пищевых продуктов и объектов внешней среды (воды, смывов и др.). В Упаковке должно быть не менее 1 кг. | кг | 1 |  |  |
| 1. 1 | Аланинаминотрансфераза (АЛТ) - Abbott Clinical Chemistry Alanine Aminotransferase, 3621 тест, 7D5621 | Реагент должен быть предназначен для определения Аланинаминотрансфераза (АЛТ) колориметрическим методом в сыворотке и плазме крови человека. Должен быть рассчитан не менее чем на 3621 определений. Совместимость с системой ARCHITECT, имеющейся у Заказчика. | упак | 5 |  |  |
| 1. 1 | АЛТ (ALT) реагенты для клинической биохимии, 6 x 51 мл/6 х 14 мл AL3801 | Реагент должен быть для количественного определения активности аланинаминотрансферазы в сыворотке и плазме крови человека. Метод: кинетический, УФ, рекомендованный IFCC. В состав набора должно входить: - R1 Буфер/энзим: Трис-буфер -100 ммоль/л, pH 7.5, L-аланин - 0,5моль/л, ЛД 2 Ед/мл; - R2 Коэнзим/α-оксоглутарат: α-оксоглутарат - 15 ммоль/л, НАДН - 0.18 ммоль/л; Стабильность: жидкие, готовые R1 и R2 должны быть стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от не выше +2°С до не ниже +8°С; Фасовка - упаковка не менее: R1 6 x 51 мл, R2 6 x 14 мл. | упак | 3 |  |  |
| 1. 1 | Амилаза - Abbott Clinical Chemistry Amylase, 500 тестов, 7D5821 | Реагент должен быть предназначен для определения амилазы колориметрическим методом в сыворотке и плазме крови человека. Должен быть рассчитан не менее чем на 500 определений. Совместимость с системой ARCHITECT, имеющейся у Заказчика. | упак | 5 |  |  |
| 1. 1 | Амилаза (AMYLASE) реагенты для клинической биохимии 4 x16 мл/4 x 5 мл AY3805 | Набор должен быть для количественного определения активности амилазы в сыворотке, плазме и моче человека. Метод: кинетический, колориметрический. Линейность до концентрации 1245Ед/л. Чувствительность - не хуже10,9 Ед/л. В состав набора должно входить: - R1. Неpes буфер - 52,5 ммоль/л, рН 7.15, хлорид магния - 12,6 ммоль/л, хлорид натрия - 87 ммоль/л, α-глюкозидаза - 4 Eд/мл; - R2. Этилиден-G7pNP - 22 ммоль/л; Стабильность: жидкие готовые R1 и R2 должны быть стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от не выше +2°С до не ниже +8°С; Фасовка - упаковка не менее: R1. 4 х 16 мл. R2. 4 х 5 мл." | упак | 6 |  |  |
| 1. 77 | Аспартатаминотрансфераза (АСТ) - Abbott Clinical Chemistry Aspartate Aminotransferase, 3621 тест, 7D8121 | Набор для определения активности GOT(АСТ) в сыворотке и плазме крови. Должен быть рассчитан на не менее чем 3621 определений. Совместимость с системой ARCHITECT, имеющейся у Заказчика. | упак | 5 |  |  |
| 1. 78 | АСТ (AST), реагенты для клинической биохимии, 6 x 51 мл/6 x14 мл AS3804 | Реагент должен быть для количественного определения активности аспартатаминотрансферазы в сыворотке и плазме крови человека. Метод: кинетический, УФ, рекомендованный IFCC Состав: R1. Фермент (Трис-буфер-80 ммоль/л, pH 7.5, L аспартат - 240 ммоль/л, MDH >1.5 Е/мл, LD ≥2 Е/мл); R2. Оксоглутарат/Кофермент (а-оксоглутарат - 12 ммоль/л, NADH - 0.18 ммоль/л). Линейность до концентраций 657 Ед/л. Стабильность: Готовые жидкие R1 и R2 должны быть стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от не выше +2°С до не ниже +8°С. Фасовка: R1 6х51 мл; R2 6х14 мл. | упак | 3 |  |  |
| 1. 83 | Гамма-глутамилтрансфераза (GAMMA GT) реагенты для клинической биохимии 6 x17.5 мл/6 x3.5 мл GT3874 | Набор должен быть для количественного определения активности гамма-глутамилтрансферазы в сыворотке и плазме. Метод: Колориметрический. Состав: R1 Буфер (Глицилглицин 150 ммоль/л, рН 7.7) R2 Субстрат (L-y-глутамил-3-карбокси-4-нитроанилид 6.0 ммоль/л). Стабильность: вскрытый R1 и R2 должен быть cтабилен на борту анализатора не менее 28 дней. Фасовка: R1 не менее 6x17,5 мл, R2 не менее 6x3,5 мл. | упак | 1 |  |  |
| 1. 84 | Гамма-глутамилтрансфераза (ГГТ) - Abbott Clinical Chemistry Gamma-Glutamyl Transferase, 1500 тестов, 7D6521 | Реагент должен быть предназначен для определения ГГТ колориметрическим методом в сыворотке и плазме крови человека. Должен быть рассчитан на не менее чем 1500 определений. Совместимость с системой ARCHITECT, имеющейся у Заказчика. | упак | 1 |  |  |
| 1. 118 | Креатинкиназа - Abbott Clinical Chemistry Creatine Kinase, 1250 тестов, 7D6321 | Реагент должен быть предназначен для определения Креатининкиназы колориметрическим методом в сыворотке и плазме крови человека. Должен быть рассчитан не менее чем на 1250 определений. Совместимость с системой ARCHITECT, имеющейся у Заказчика. | упак | 1 |  |  |
| 1. 122 | Лактатдегидрогеназа (ЛДГ) - Abbott Clinical Chemistry Lactate Dehydrogenase, 1300 тестов, 2P5621 | Реагент должен быть предназначен для определения Лактатдегидрогеназа (ЛДГ) колориметрическим методом в сыворотке и плазме крови человека. Должен быть рассчитан не менее чем на 1300 определений. Совместимость с системой ARCHITECT, имеющейся у Заказчика. | упак | 3 |  |  |
| 1. 124 | ЛДГ лактат->пируват (LD LACTATE->PYRUVATE) реагенты для клинической биохимии 6 x 20 мл/3 x18 мл LD3842 | Набор реагентов для количественного определения активности лактатдегидрогеназы в сыворотке и плазме. Метод: УФ. Набор включает: · Буфер с pH 9.2, молочная кислота не менее 44 ммоль/л, объем не менее 6х 20 мл. · NAD не менее 7.7 ммоль/л, объем не менее 3 х 18 мл. Линейность до концентрации не менее 635 Е/л . Реактивы готовы к использованию, стабильны до окончания срока годности при температуре хранения +2..+8°C. Должен быть совместим с имеющимся у Заказчика биохимическим анализатором SUPER Z" | упак | 2 |  |  |
| 1. 125 | Липаза - Abbott Clinical Chemistry Lipase Reagent, 778 тестов, 7D8031 | Реагент должен быть предназначен для определения липазы колориметрическим методом в сыворотке и плазме крови человека. Должен быть рассчитан не менее чем на 778 определений. Совместимость с системой ARCHITECT, имеющейся у Заказчика. | упак | 2 |  |  |
| 1. 127 | Липаза, реагент для определения (LIPASE) OSR6130 | Набор реагентов должен быть предназначен для количественного определения липазы в сыворотке и плазме человека кинетическим колориметрическим методом. Диапазон линейности должен быть от 3 до 600 Е/л.Упаковка должна быть рассчитана на проведение не менее 180 тестов. Фасовка набора должна быть следующей: 4 по 10 мл R1 Буфер + 4 R1 Лио + 4 по 3,3 мл R2 + 2 калибратора. | упак | 5 |  |  |
| 1. 150 | Панкреатическая амилаза реагент, 6K2230 | Панкреатическая амилаза реагент. Набор реагентов должен быть предназначен для ферментного колориметрического определения панкреатической амилазы в сыворотке и плазме крови человека. Рассчитан на не менее 296 определений. Совместимость с системой ARCHITECT, имеющейся у Заказчика. | упак | 1 |  |  |
| 1. 180 | Щелочная фосфатаза - Abbott Clinical Chemistry Alkaline Phosphatase, 1500 тестов, 7D5521 | Реагент должен быть предназначен для определения щелочной фосфатазы колориметрическим методом в сыворотке и плазме крови человека. Должен быть рассчитан не менее, чем на 1500 определений. Совместимость с системой ARCHITECT, имеющейся у Заказчика. | упак | 3 |  |  |
| 1. 181 | Щелочная фосфатаза, реагент для определения (ALP), 3280 теста, OSR6104 | Набор диагностических реагентов для определения активности щелочной фосфатазы, не менее 3280 тестов в наборе. В состав набора должны входить: Реагент 1: не менее 4 фл объемом не менее 30 мл; реагент 2: не менее 4 фл объемом не менее 30 мл; Стабильность на борту не менее 14 дней. Интервал линейности в диапазоне: от 5 Е/л до 1500 Е/л. Чувствительность метода не менее 1 Е/л. | упак | 1 |  |  |
| 1. 189 | Гематологический контроль СиБиСи-3К (Высокий) (CBC-3K (H)) U03K3TAL3 | Гематологический контроль (контрольная кровь) должен быть предназначен для выполнения процедуры контроля качества исследований на гематологическом анализаторе MEK, имеющимся у заказчика. Cтабильность в закрытом флаконе не менее 105 дней, стабильность открытого флакона не менее 14 дней. Уровень: патологически высокий, объемом не менее 2 мл. | флак | 6 |  |  |
| 1. 190 | Гематологический контроль СиБиСи-3К (Низкий) (CBC-3K (L)) U03K1TAL3 | Гематологический контроль (контрольная кровь) должен быть предназначен для выполнения процедуры контроля качества исследований на гематологическом анализаторе MEK, имеющимся у заказчика. Cтабильность в закрытом флаконе не менее 105 дней, стабильность открытого флакона не менее 14 дней. Уровень: патологически низкий, объемом не менее 2 мл. | флак | 6 |  |  |
| 1. 191 | Гематологический контроль СиБиСи-3К (Нормальный) (CBC-3K (N)) U03K2TAL3 | Гематологический контроль (контрольная кровь) должен быть предназначен для выполнения процедуры контроля качества исследований на гематологическом анализаторе MEK, имеющимся у заказчика. Cтабильность в закрытом флаконе не менее 135 дней, стабильность открытого флакона не менее 21 дня. Уровень: нормальный, объемом не менее 2 мл. | флак | 12 |  |  |
| 1. 192 | Гематологический контроль СиБиСи-ИксЕ (Высокий) (CBC-XE (H) U0XE3TAL4 | Контрольный материал предназначен для внутрилабораторного и внешнего контроля качества и оценки воспроизводимости гематологического анализатора Sysmex 2000, установленного у Заказчика. Аттестован не менее чем по 22 параметрам, включая пять суб-популяций лейкоцитов. Стабильность в закрытом флаконе не менее 75 дней. Стабильность открытого флакона не менее 15 дней. Диапазон: высокие значения, флакон-пробирка - не менее 3 мл. | флак | 6 |  |  |
| 1. 193 | Гематологический контроль СиБиСи-ИксЕ (Низкий) (CBC-XE (L) U0XE1TAL4 | Контрольный материал предназначен для внутрилабораторного и внешнего контроля качества и оценки воспроизводимости гематологического анализатора Sysmex 2000, установленного у Заказчика. Аттестован не менее чем по 22 параметрам, включая пять суб-популяций лейкоцитов. Стабильность в закрытом флаконе не менее 75 дней. Стабильность открытого флакона не менее 15 дней. Диапазон: низкие значения, флакон-пробирка - не менее 3 мл. | флак | 6 |  |  |
| 1. 194 | Гематологический контроль СиБиСи-ИксЕ (Нормальный) (CBC-XE (N) U0XE2TAL4 | Контрольный материал предназначен для внутрилабораторного и внешнего контроля качества и оценки воспроизводимости гематологического анализатора Sysmex 2000, установленного у Заказчика. Аттестован по не менее чем 22 параметрам, включая пять суб-популяций лейкоцитов. Стабильность в закрытом флаконе не менее 75 дней. Стабильность открытого флакона не менее 15 дней. Диапазон: нормальные значения, флакон-пробирка - не менее 3 мл. | флак | 12 |  |  |
| 1. 195 | Депротеинизатор (Cellclean) 50 мл | Депроитенизатор для удаления остатков клеток, белков крови и лизирующих реагентов из гидравлической системы, роторного клапана образцов, трубок, аспирирующих цельную кровь и проточной камеры измерения гемоглобина для гематологического анализатора Sysmex 2000, установленного у Заказчика. Состав: Гипохлорит натрия, концентрация активного хлора – 5%. Стабильность вскрытого реагента: не менее 60 дней при +15 - +30°C. Фасовка: не менее 1 флакона объемом не менее 50 мл | шт | 30 |  |  |
| 1. 196 | Диаклин-НК-Дифф (Diaclean-NK-Diff) очищающий реагент 5 л 19203 | Раствор чистящий, хлорированный, должен быть предназначен для очистки гидравлической системы на анализаторе модели МЕК, имеющимся у Заказчика. В состав раствора должны входить: гипохлорит натрия не менее 14,9 %, гидроксид натрия не менее 1,0 %, детергент не менее 1,0 %. В упаковке должно быть не менее 5 л. | упак | 10 |  |  |
| 1. 197 | Диалайз-НК-Дифф (Dialyse-NK-Diff), лизирующий реагент, 5л 19202 | Раствор лизирующий 3-diff, должен быть предназначен для лизирования разведенной крови на анализаторе модели МЕК, имеющимся у Заказчика. В состав раствора должны входить: цианид калия не более 0,05 %, детергент не более 5,3 %, четвертичная соль аммония не менее 5,0 %. В упаковке должно быть не менее 5 л. | шт | 8 |  |  |
| 1. 198 | Диатерг-НК-Дифф (Diaterg-NK-Diff), промывающий раствор, 5л 19122 | Раствор промывающий, должен быть предназначен для проведения промывки гидравлической системы на анализаторе модели МЕК, имеющимся у Заказчика. В состав раствора должны входить: Хлорид натрия не более 0,9 %, буфер не более 0,3 %, детергент не более 1,0 %, стабилизатор не более 0,3 %, краситель не более 0,0001 %. В упаковке должно быть не менее 5 л. | шт | 8 |  |  |
| 1. 199 | Диатон-НК-Дифф-Дилюент (Diaton-NK-Diff-Diluent) реагент разбавляющий 20 л | Раствор изотонический, должен быть предназначен для разведения цельной крови и предназначенный для выполнения 3-diff и 5-diff анализа на анализаторе модели МЕК, имеющимся у Заказчика. В состав раствора должны входить: хлорид натрия не более 0,9 %, сульфат натрия не более 1,2 %, буфер не более 1,2 %, стабилизатор не более 0,3%. В упаковке должно быть не менее 20 л. . | упак | 30 |  |  |
| 1. 200 | Дилюент универсальный Cellpack 20 л 83400116 | Разбавитель для использования в автоматизированном гематологическом анализаторе Sysmex 2000, установленном у Заказчика. Предназначен для абсолютного подсчета WBC, RBC и PLT прямым методом. При добавлении специального лизирующего реагента его можно использовать для определения концентрации гемоглобина. Активные ингредиенты: Натрия хлорид - 0,64%, Борная кислота - 0,10%, Натрия тетраборат - 0,02%, EDTA-2K - 0,02% . Стабильность вскрытого реагента: не менее 60 дней при температуре от +5 °С до +30°C. Фасовка: не менее 1 флакона объемом не менее 20 л. | упак | 25 |  |  |
| 1. 203 | Краситель флуоресцентный Stromatolyser-4DS 98417216 | Реагент для окрашивания лейкоцитов в разбавленных и лизированных образцах крови. Он служит для дифференциального подсчета 5 DIFF (Lymph, Mono, Eo, Neut + Baso), и предназначен для гематологического анализатора Sysmex, имеющегося у заказчика. Тип образца: венозная и капиллярная кровь. Состав:  Полиметиновый краситель - 0.002%;  Метанол - 3.00% (CH3OH);  Этилен гликоль - 96.90% (C2H6O2).  Стабильность вскрытого реагента: не менее 60 дней при температуре от +2 °С до +35°C.  Фасовка: не менее 3 флаконов объемом не менее 42 мл." | упак | 3 |  |  |
| 1. 204 | Краситель флуоресцентный для подсчета ретикулоцитов Ret-Search (II) 98416211 | Набор реагентов, состоящий из буфера-разбавителя – дилюента и флуоресцентного красителя. Дилюент используется для разведения образца в процессе одновременного окрашивания ретикулоцитов полиметиновым красителем для анализа их концентрации в крови с помощью гематологического анализатора Sysmex 2000, установленного у Заказчика. Реагент должен соответствовать рекомендациям завода-производителя гематологических анализаторов Sysmex, что исключает перекалибровку прибора после установки нового лота реагента. Упаковка должна состоять из пластиковой бутылки дилюента – не более 1л и фольгированного пакетика красителя не более 12 мл. | упак | 6 |  |  |
| 1. 205 | Лизирующий реагент WDF 2 x 4 л LYSERCELL WDF AW993605 | Лизирующий реагент для гематологического анализатора Sysmex 2000, установленного у Заказчика. Должен быть предназначен для определения абсолютного и относительного количества нейтрофилов, лимфоцитов, моноцитов и эозинофилов. Упаковка: не менее 2 фл. по не менее 4 л. | упак | 4 |  |  |
| 1. 206 | Лизирующий реагент WNR 2 x 4 л. LYSERCELL WNR AN577063 | Лизирующий реагент для гематологического анализатора Sysmex 2000, установленного у Заказчика. Путем лизирования эритроцитов и дифференцировки лейкоцитов, базофилов и нормобластов осуществляется подсчет лейкоцитов, подсчет базофилов, определение относительного количества базофилов, подсчет нормобластов и определение относительного количества нормобластов. Упаковка: не менее 2 фл. по не менее 4 л. | упак | 3 |  |  |
| 1. 207 | Лизирующий реагент Хемолинак 5, 1л/уп MEK-910I | Раствор лизирующий, должен быть упакован в пластиковую емкость помещенную в коробку, горловина канистры должна быть адаптирована к системе забора анализатора. Наличие цветовой маркировки подключаемого канала анализатора, совместимый с гематологическим анализатором МЕК, имеющимся у Заказчика. В упаковке должно быть не менее 1 литра. | шт | 18 |  |  |
| 1. 210 | Реагент лизирующий (Stromatolyser-4DL) 5 л 98417615 | Лизирующий реагент для выделения из анализируемого образца лейкоцитов. Прозрачный раствор, состоящий из неионного сурфактанта и органической четвертичной аммониевой соли. Принцип действия: деструкция эритроцитов и тромбоцитов путем пенетрации мембраны. Тип образца: венозная и капиллярная кровь. Состав:  Неионный сурфактант - 0.18%;  Органическая четвертичная аммониевая соль - 0.08%.  Стабильность вскрытого реагента (при подключении к инстурменту): не менее 60 дней при температуре от +2 °С до +35°C.  Фасовка: не менее 1 флакона объемом не менее 5 л." | упак | 3 |  |  |
| 1. 211 | Реагент лизирующий (Stromatolyser-FB) 5 л 94404613 | Лизирующий реагент для выделения базофилов из образцов крови. Принцип метода: деструкция эритроцитов, тромбоцитов и лейкоцитов путем пенетрации мембраны и предназначен для гематологического анализатора Sysmex, имеющегося у заказчика. Тип образца: венозная и капиллярная кровь. Состав: Неионный сурфактант (0,4-0,65%); Органическая четвертичная соль аммония (R4NX) -0,1%; 2-феноксетанол -0.5%. Стабильность вскрытого реагента (при подключении к инстурменту): не менее 60 дней при +5 -+30°C. Фасовка: не менее 1 флакона объемом не менее 5 л." | упак | 3 |  |  |
| 1. 212 | Реагент лизирующий (Sulfolyser) 5 л 90411414 | Лизирующий реагент не содержащий цианидов для определения концентрации гемоглобина на автоматических гематологических анализаторах Sysmex, имеющегося у заказчика. Принцип метода: лаурил сульфат натрия лизирует мембрану эритроцитов, освобождая гемоглобин, и последовательно соединяется с свободным гемоглобином с образованием стабильного гемохрома. Концентрация гемоглобина измеряется колориметрически. Тип образца: венозная и капиллярная кровь. Состав: Лаурил сульфат натрия – 1.7 г/л. Стабильность вскрытого реагента (при подключении к прибору): не менее 60 дней при +2 -+30°C. Фасовка: не менее 1 флакона объемом не менее 5 л. | упак | 3 |  |  |
| 1. 215 | Универсальный дилюент CELLPACK DFL 2 x 1,5 л BT965910 | Универсальный дилюент. Реагент используется для анализа ретикулоцитов или тромбоцитов, в обоих случаях с применением метода проточной цитометрии с использованием полупроводникового лазера. Предназначен для гематологического анализатора Sysmex, имеющегося у заказчика. Фасовка: не менее 2 фл. по не менее 1,5 л. | упак | 2 |  |  |
| 1. 216 | Универсальный дилюент DCL 20 л CELLPACK DCL CT661628 | Универсальный дилюент. Реагент для анализа количества и размеров эритроцитов и тромбоцитов с применением метода гидродинамической фокусировки: детектирование при постоянном токе. Предназначен для гематологического анализатора Sysmex, имеющегося у заказчика. Фасовка: флакон не менее 20 л. | упак | 40 |  |  |
| 1. 218 | Флуоресцентный краситель RET 2 x 12 мл FLUOROCELL RET BN337547 | Флуоресцентный краситель для гематологического анализатора Sysmex 2000, установленного у Заказчика. Предназначен для окрашивания ретикулоцитов в разбавленных образцах крови при подсчете числа и процентного содержания ретикулоцитов и подсчете числа тромбоцитов. Компоненты: Полиметин 0,03% , Метанол 7,9% , Этиленгликоль 92,0%. Упаковка: не менее 2 фл. по не менее 12 мл. | упак | 2 |  |  |
| 1. 219 | Флуоресцентный краситель WDF 2 x 42 мл FLUOROCELL WDF CV377552 | Флуоресцентный краситель. Для гематологического анализатора Sysmex 2000, установленного у Заказчика. Предназначен для окрашивания лейкоцитов в разбавленных образцах крови при дифференциальном подсчете лейкоцитов по 4 популяциям. Компоненты: Полиметин 0,002%, Метанол 3,0%, Этиленгликоль 96,9% Фасовка: не менее 2 фл. по не менее 42 мл. | упак | 4 |  |  |
| 1. 220 | Флуоресцентный краситель WNR 2 x 82 мл FLUOROCELL WNR CP066715 | Флуоресцентный краситель для гематологического анализатора Sysmex 2000, установленного у Заказчика. Предназначен для окрашивания ядросодержащих клеток в разбавленных и лизированных образцах крови при подсчете числа лейкоцитов, числа ядросодержащих эритроцитов и числа базофилов. Компоненты: Полиметин 0,005%, Этиленгликоль 99,9% Фасовка: не менее 2 фл. по не менее 82 мл. | упак | 4 |  |  |
| 1. 342 | Комплект реагентов для выделения РНК/ДНК из клинического материала «РИБО-преп», K2-9-Et-100 | Комплект реагентов должен быть предназначен для выделения РНК/ДНК из клинического материала. Должна быть возможность выделения РНК/ДНК методом высаживания из клинического материала для последующего анализа методом обратной транскрипции и полимеразной цепной реакции. Должна быть возможность выделения РНК/ДНК из плазмы периферической крови, ликвора, амниотической жидкости, мазков из носа и зева, слюны. Наличие лизирующего раствора, раствора для преципитации, двух растворов для отмывки, РНК-буфера. Должен быть ассчитан на количество проб - не менее 100. | набор | 2 |  |  |
| 1. 343 | Комплект реагентов для получения кДНК на матрице РНК "РЕВЕРТА-L", K3-4-50 | Комплект реагентов для получения кДНК на матрице РНК. Должна быть возможность получения кДНК на матрице РНК возбудителей инфекционных заболеваний для последующего анализа методом полимеразной цепной реакции. Материалом для исследования должен служить раствор РНК. Должно быть наличие RT-G-mix-1. Должно быть наличие ревертазы (MMlv). Общий объем реакции не менее 20 мкл, объем РНК-пробы не более 10 мкл. Количество реакций обратной транскрипции не менее 60. | набор | 5 |  |  |
| 1. 345 | Набор реагентов АмплиСенс Pneumocystis jirovecii (carinii)-FL» R-F2-Mod (RG,iQ,Mx) | Набор реагентов для выявления ДНК Pneumocystis jirovecii, должен быть предназначен для амплификации ДНК Pneumocystisjirovecii (carinii) гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов амплификации в режиме «реального времени» Должно быть использование внутреннего контроля на всех этапах ПЦР анализа. ПЦР-смесь-1 должна быть не раскапана по пробиркам. Должно быть наличие: ПЦР-буфера-FRT, полимеразы (TaqF) для организации горячего старта, комплекта калибровочных образцов ПКО и ВКО, комплексного положительного контрольного образца (ПКО), включающего в себя ДНК Pneumocystisjirovecii (carinii) и ДНК человека, ДНК-буфера. Должен быть рассчитан на количество проб не менее 55. | упак | 2 |  |  |
| 1. 346 | Набор реагентов «АмплиСенс N. meningitidis/ H. influenzae/ S. pneumoniae-FL» B25 RG.iQ,FEP | Набор реагентов должен быть предназначен для выявления ДНК Neisseria meningitidis, Haemophilus influenzae и Streptococcus pneumoniae. Должна быть возможность проведения ПЦР-амплификации и дифференцирования ДНК N. meningitidis, H. influenzae и S. Pneumoniae, должна быть возможна гибридизационно-флуоресцентная детекция в режиме «реального времени» и по окончании амплификации. ПЦР-смеси-1 должны быть не раскапаны по пробиркам. Наличие: TaqF-полимеразы, для организации горячего старта, контрольных образцов этапа выделения: ОКО, ВКО. Рассчитан на количество проб - не более 55. | упак | 2 |  |  |
| 1. 347 | Набор реагентов АмплиСенс Influenza virus A/B-FL R-V36-Mod | Набор реагентов для выявления РНК вирусов гриппа А и гриппа В. Должна быть возможность амплификации кДНК вирусов гриппа А (Influenza virus A) и гриппа В (Influenza virus В). Должна быть возможность гибридизационно-флуоресцентной детекции продуктов амплификации в режиме «реального времени». Аналитическая чувствительность не ниже 1000 копий/мл тестируемого образца. ПЦР-смесь-1 должна быть расфасована под воск в ПЦР-пробирки не менее 0,2 мл (обеспечение «горячего старта»). Должно быть наличие готовой ПЦР-смеси-2, не требующей смешивания дополнительных компонентов, положительного контрольного образца (ПКО) кДНК Influenza virus A/ кДНК Influenza virus В/ ПКО STI, ТЕ-буфера, контрольных образцов этапа выделения: ОКО, ВКО. Должен быть рассчитан на количество проб не менее 55. | набор | 3 |  |  |
| 1. 348 | Набор реагентов АмплиСенс Influenza virus A/H1-swine-FL R-V55 | Набор реагентов для идентификации вируса гриппа свиней А/H1 методом полимеразной цепной реакции с гибридизационно-флуоресцентной детекцией в режиме «реального времени». Должна быть возможность ПЦР-амплификации кДНК Influenza virus A/H1-swine. Должна быть возможность гибридизационно-флуоресцентной детекции продуктов амплификации в режиме «реального времени». Аналитическая чувствительность набора реагентов не ниже 1000 копий/мл тестируемого образца. ПЦР-смесь-1 должна быть расфасована под воск в пробирки не менее 0,2 мл (обеспечение «горячего старта»). Должно быть наличие: готовой ПЦР-смеси-2, не требующей смешивания дополнительных компонентов, ТЕ-буфера, ПКО кДНК Influenza virus A/H1-swine и ПКО STI, контрольных образцов этапа выделения: ОКО, ВКО. Должен быть рассчитан на количество проб не менее 55. | набор | 3 |  |  |
| 1. 349 | Набор реагентов АмплиСенс ОРВИ-скрин-FL, R-V57 | Набор реагентов для выявления возбудителей острых респираторных вирусных инфекций человека (ОРВИ): РНК респираторно-синцитиального вируса (humanRespiratorySyncytialvirus - hRSv), метапневмовируса (humanMetapneumovirus - hMpv), вирусов парагриппа 1, 2, 3 и 4 типов (humanParainfluenza virus-1-4 - hPiv), коронавирусов (humanCoronavirus - hCov), риновирусов (humanRhinovirus - hRv), ДНК аденовирусов групп B, C и E (humanAdenovirus B, C, E - hAdv) и бокавируса (humanBocavirus - hBov) в клиническом материале методом полимеразной цепной реакции с гибридизационно-флуоресцентной детекцией в режиме «реального времени», должен быть рассчитан на количество проб не менее 55. | набор | 6 |  |  |
| 1. 350 | Набор реагентов для выявления ДНК вируса герпеса человека 8 типа HHV8 R1-P203-23/9 | Набор реагентов для выявления ДНК вируса герпеса человека 8, должен быть предназначен для выявления ДНК микроорганизмов в биологическом материале человека методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) в режиме реального времени. В состав набора должны входить: 1) Смесь для амплификации, запечатанная парафином не менее 96 пробирок (не менее 20 мкл каждая), 2) Раствор Taq- полимеразы не менее 2 пробирок (не менее 480 мкл каждая), 3) Минеральное масло не менее 2 пробирок(не менее 960 мкл каждая), 4) Положительный контрольный образец («К+») не менее 1 пробирки (не менее 150 мкл). Набор должен быть рассчитан на не менее 96 тестов. | упак | 1 |  |  |
| 1. 358 | РеалБест ВГВ/ВГС/ВИЧ ПЦР 0592 | Набор реагентов должен быть предназначен для дифференциального выявления в одной пробе ДНК вируса гепатита B (ВГВ), РНК вируса гепатита С (ВГС) и РНК вирусов иммунодефицита человека 1 и 2 типов (ВИЧ-1 и ВИЧ-2) методом ПЦР в режиме реального времени. Количество исследуемых образцов не менее 48, включая контрольные. Готовая реакционная смесь (лиофильно высушенная) не менее двух 48-луночных планшетов Добавление в готовую сухую ПЦР - смесь не менее 50 мкл выделенного нуклеотидного материала. | упак | 20 |  |  |
| 1. 359 | РеалБест ДельтаМаг ВГВ/ВГС/ВИЧ 8849 | Набор реагентов должен быть предназначен для одновременного специфического выделения ДНК ВГВ, РНК ВГС и РНК ВИЧ из сыворотки (плазмы) крови. Количество исследуемых образцов не менее 48, включая контрольные. Принцип метода выделения ДНК/РНК: гибридизационная сорбция с помощью олигонуклеотидов и специально подготовленных магнитных частиц. Должно быть наличие активного магнитного сорбента с сорбированными молекулами целевой НК. Выделение из 1 мл сыворотки (плазмы) крови без этапа ультрацентрифугирования. ВКО должно входить в состав лиофилизированного активного сорбента. Возможность проведения не менее трех независимых процедур выделения по 16 точек в каждой (включая контроли). Объем элюции не менее 200 мкл. Из одной пробирки с выделенными НК возможна постановка 3 реакций амплификации (для выявления ДНК ВГВ, РНК ВГС и РНК ВИЧ). Набор может быть использован как для автоматической, так и для ручной пробоподготовки. | упак | 20 |  |  |
| 1. 360 | РеалБест ДНК MBTC (форма 2) 2399 | Набор реагентов должен быть предназначен для выявления ДНК микобактерий туберкулёзного комплекса (Mycobacterium tuberculosis complex), который включает в себя виды микобактерий, вызывающих туберкулёз у человека (M. tuberculosis, M. bovis, M. bovis BCG, M. microti, M. africanum), выделенных из клинических образцов, методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридизационно-флуоресцентной детекцией продуктов ПЦР в режиме реального времени. Набор должен быть рассчитан на проведение анализа не менее 96 образцов, включая контрольные. Готовая реакционная смесь (лиофильно высушенная). Добавление в готовую сухую ПЦР – смесь не менее 50 мкл выделенного нуклеотидного материала. Единый протокол амплификации должен быть для всех наборов для ПЦР диагностики. Условия хранения: все компоненты набора должны храниться при температуре от не ниже +2 - до не выше +8°С, без заморозки | упак | 1 |  |  |
| 1. 362 | РеалБест ДНК Mycoplasmapneumoniae 5596 | Набор реагентов должен быть предназначен для выявления ДНК Mycoplasma pneumoniae методом ПЦР в режиме реального времени. Количество исследуемых образцов не менее 48, включая контрольные. Готовая реакционная смесь (лиофильно высушенная) не менее 48-луночный планшет. Добавление в готовую сухую ПЦР - смесь не менее 50 мкл выделенного нуклеотидного материала. Единый протокол амплификации должен быть для всех наборов для ПЦР диагностики. Условия хранения: все компоненты набора должны храниться при температуре от не ниже +2 - до не выше +8°С, без заморозки. | набор | 1 |  |  |
| 1. 363 | РеалБест ДНК Toxoplasma gondii (комплект 1) | Набор реагентов должен быть предназначен для выявления ДНК Toxoplasma gondii методом ПЦР в режиме реального времени. Количество исследуемых образцов не менее 48, включая контрольные. Готовая реакционная смесь (лиофильно высушенная) не менее 48-луночный планшет. Добавление в готовую сухую ПЦР - смесь не менее 50 мкл выделенного нуклеотидного материала. Единый протокол амплификации для всех наборов для ПЦР диагностики. Условия хранения: все компоненты набора должны храниться при температуре от не ниже +2 - до не выше, чем +8°С, без заморозки. | упак | 1 |  |  |
| 1. 364 | РеалБест ДНК VZV 2185 | Набор реагентов должен быть предназначен для выявления ДНК вируса ветряной оспы и опоясывающего лишая (varicella-zoster virus) методом ПЦР в режиме реального времени. Количество исследуемых образцов не менее 48, включая контрольные. Готовая реакционная смесь (лиофильно высушенная) не менее 48-луночный планшет. Добавление в готовую сухую ПЦР - смесь не менее 50 мкл выделенного нуклеотидного материала. Единый протокол амплификации должен быть для всех наборов для ПЦР диагностики. Условия хранения: все компоненты набора должны храниться при температуре от не ниже +2 - до не выше +8°С, без заморозки. | упак | 1 |  |  |
| 1. 365 | РеалБест ДНК ВПГ1,2 2193 | Набор реагентов должен быть предназначен для выявления и количественного определения ДНК вируса простого герпеса 1 и 2 типов методом ПЦР в режиме реального времени. Количество исследуемых образцов не менее 96, включая контрольные. Готовая реакционная смесь (лиофильно высушенная) не менее 96-луночный планшет. Добавление в готовую сухую ПЦР - смесь не менее 50 мкл выделенного нуклеотидного материала. Единый протокол амплификации должен быть для всех наборов для ПЦР диагностики. Условия хранения: все компоненты набора должны храниться при температуре от не ниже +2 -до не выше +8°С, без заморозки. | упак | 1 |  |  |
| 1. 366 | РеалБест ДНК ВПЧ ВКР генотип (количественный) 8478 | Набор реагентов должен быть предназначен для дифференциального выявления и количественного определения ДНК вируса папилломы человека (ВПЧ) 16, 18, 31, 33, 35, 39, 45, 51, 52, 56, 58 и 59 типов высокого канцерогенного риска методом ПЦР в режиме реального времени. Количество исследуемых образцов не менее 96, включая контрольные. Готовая реакционная смесь (лиофильно высушенная) не менее 5 планшетов по 96 пробирок. Количество исследуемых инфекций в одной реакции не более 3х. Добавление в готовую сухую ПЦР - смесь не менее 50 мкл выделенного нуклеотидного материала. Единый протокол амплификации должен быть для всех наборов для ПЦР диагностики. Условия хранения: все компоненты набора должны храниться при температуре от не ниже +2 - до не выше +8°С, без заморозки. | упак | 4 |  |  |
| 1. 367 | РеалБест ДНК ВЭБ 2198 | Набор реагентов должен быть предназначен для выявления и количественного определения ДНК вируса Эпштейна-Барр методом ПЦР в режиме реального времени. Количество исследуемых образцов не менее 96, включая контрольные. Готовая реакционная смесь (лиофильно высушенная) не менее 96-луночный планшет. Добавление в готовую сухую ПЦР - смесь не менее 50 мкл выделенного нуклеотидного материала. Единый протокол амплификации должен быть для всех наборов для ПЦР диагностики. Условия хранения: все компоненты набора должны храниться при температуре от не ниже +2 - до не выше +8°С, без заморозки. | упак | 1 |  |  |
| 1. 368 | РеалБест ДНК ЦМВ 1598 | Набор реагентов должен быть предназначен для выявления и количественного определения ДНК цитомегаловируса методом ПЦР в режиме реального времени. Количество исследуемых образцов не менее 96, включая контрольные. Готовая реакционная смесь (лиофильно высушенная) не менее 96-луночный планшет. Добавление в готовую сухую ПЦР – смесь не менее 50 мкл выделенного нуклеотидного материала. Единый протокол амплификации должен быть для всех наборов для ПЦР диагностики. Условия хранения: все компоненты набора должны храниться при температуре от не ниже +2 - до не выше +8°С, без заморозки. | упак | 1 |  |  |
| 1. 369 | РеалБест ДНК-экспресс 8899 | Набор реагентов должен быть предназначен для выделения ДНК из соскобов эпителиальных клеток. Количество исследуемых образцов не менее 100, включая контрольные. В состав набора должны входить пробирки с транспортным раствором и пробирки с лизирующим раствором. ВКО должно входить в состав лизирующего раствора. Объем готовой к проведению ПЦР пробы не менее 600 мкл. Продолжительность процедуры выделения ДНК: должна быть не более 15 минут. Из одной пробирки с выделенной ДНК должна быть возможна постановка не менее 12 реакций амплификации. Условия хранения: все компоненты набора должны храниться при температуре от не ниже +2 - до не выше +8°С, без заморозки. | упак | 3 |  |  |
| 1. 371 | РеалБест ПЦР-12 ИППП 0488 | Набор реагентов должен быть предназначен для одновременного выявления в одной пробе ДНК Chlamydia trachomatis, Ureaplasma species, Mycoplasma hominis, Mycoplasma genitalium, Trichomonas vaginalis,Neisseria gonorrhoeae, Candida albicans, Gardnerella vaginalis, Цитомегаловируса, вируса простого герпеса 1 и 2 типов, вирусов папилломы человека 16 и 18 типов методом ПЦР в режиме реального времени. Количество исследуемых образцов не менее 96, включая контрольные. Готовая реакционная смесь (лиофильно высушенная)- 96-луночные планшеты – не менее 6 штук. Количество исследуемых инфекций в одной реакции не более 3х. Добавление в готовую сухую ПЦР - смесь не менее 50 мкл выделенного нуклеотидного материала. Единый протокол амплификации должен быть для всех наборов для ПЦР диагностики. Условия хранения: все компоненты набора должны храниться при температуре от не ниже +2 - до не выше +8°С, без заморозки. | упак | 2 |  |  |
| 1. 372 | РеалБест экстракция 100 8896 | Набор должен быть предназначен для выделения нуклеиновых кислот (ДНК или РНК) возбудителей инфекций из сыворотки (плазмы) крови, биоптатов, ликвора, соскобов эпителиальных клеток. Количество исследуемых образцов – не менее 48, включая контрольные. Принцип метода выделения ДНК/РНК должен быть: осаждение на магнитные частицы. Лиофилизированный ВКО. Должна быть возможность проведения не менее 8ми независимых процедур выделения по 6 точек в каждой (включая контроли). Условия хранения: все компоненты набора должны храниться при температуре от не ниже +2 - до не выше +8°С, без заморозки | упак | 3 |  |  |
| 1. 373 | Транспортный раствор 8894 | Транспортный раствор для транспортировки и хранения клинического материала. Должен быть предназначен для транспортировки и хранения клинического материала из биоптатов и соскобов эпителиальных клеток со слизистой цервикального канала, уретры, влагалища, задней стенки гортани и др. для последующего выявления возбудителей инфекционных заболеваний методом ПЦР. Набор должен быть рассчитан на не менее чем 100 образцов. Условия хранения: все компоненты набора должны храниться при температуре от не ниже +2 - до не выше +8°С, без заморозки. | упак | 15 |  |  |

**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.*