

ИЗВЕЩЕНИЕ

о проведении запроса котировок цен на поставку реактивов диагностических иммуноферментных для исследований

Заказчик: НУЗ «Узловая больница на ст. Великие Луки ОАО»РЖД»

Адрес, индекс: 182101 Псковская область ,г.Великие Луки ,пр-т Гагарина,97

E-mail: E-mail: uzlovaya@mart.ru

Тел/факс (81153)9-19-88

Предусматривает осуществить методом запроса котировок цен заключение договора на поставку реактивов диагностических иммуноферментных для исследований на 1-2- кварталы для нужд : НУЗ «Узловая больница на ст. Великие Луки ОАО»РЖД»

№	Наименование	Требования к качеству	Ед. изм.	Кол-во
1	КомбиБест ВИЧ-1,2 АГ/АТ(2 комплект)	Метод: «сэндвич»-вариант ИФА. Количество определений 192 (24x8), планшет стрипированный. Чувствительность р24 (ВИЧ-1) не хуже 10 нг/мл. Объем исследуемого образца - не более 70 мкл. Условия проведения анализа: без и с использованием шейкера. Минимальное время анализа не более 1 ч. 35 мин. В комплектации: пленка для заклеивания и пакет типа "зип-лок" для планшета, ванночки для реагентов, наконечники для пипеток, унифицированные неспецифические компоненты ФСБ-Т, стоп-реагента. Готовые однокомпонентные растворы конъюгата и ТМБ, не требующие разведения. Набор хранить при температуре +2...8 °С. Срок годности - 1 год с даты производства. Возможность транспортирования при температуре до +25°С не менее 9 сут. Наличие регистрационного удостоверения.	упак	20
2	Вектоген В-НВs(комплект 3)	Набор реагентов для иммуноферментного выявления НВsАg в 96 определениях. Одностадийная постановка с однократным внесением конъюгата, не требуется предварительная промывка планшета. Стандартизация условий проведения ферментативной реакции с хромогеном в термостате при 37°С, требуется шейкер. Общее время реакции - 1 час 20 минут	упак	20
3	Бест анти-ВГС (комплект 2)	Набор реагентов для двухстадийного непрямого иммуноферментного подтверждения наличия иммуноглобулинов классов G и M к структурным (core) и неструктурным (NS) белкам вируса гепатита С в сыворотке или плазме крови человека, препаратах крови (иммуноглобулины, интерфероны, криопреципитат, альбумин). Рассчитан на проведение 48 исследований, включая контроли, предусмотрено дробное использование набора, в автоматических ИФА анализаторах открытого типа. С однократной предварительной промывкой планшета и необходим термошейкер. Расположение на планшете антигенов горизонтально: core в рядах А, С, Е, G; NS в рядах В, D, F, H. Метод определения основан на твердофазном ИФА с применением рекомбинантных антигенов, иммобилизованных на поверхности лунок планшета. Во время первой инкубации они взаимодействуют с присутствующими в исследуемых образцах антител к ВГС. Во время второй инкубации смесь пероксидазных конъюгатов антител к IgG и IgM связывается с антителами, иммобилизованными в ходе первой инкубации. В третьей инкубации с ТМБ происходит окрашивание раствора в лунках, содержащих комплексы антиген-антитело. Стоп-реагент останавливает реакцию, измеряют оптическую плотность. Интенсивность желтого окрашивания пропорциональна количеству содержащихся антител к ВГС. Продолжительность анализа 1 ч. 20 мин	упак	20
4	Бест анти ВГС подтвержд. тест	Набор реагентов для двухстадийного непрямого иммуноферментного подтверждения наличия иммуноглобулинов классов G и M к структурным (core) и неструктурным (NS) белкам вируса гепатита С в сыворотке или плазме крови человека, препаратах крови (иммуноглобулины, интерфероны, криопреципитат, альбумин). Рассчитан на проведение 48 исследований, включая контроли, предусмотрено дробное использование набора, в автоматических ИФА анализаторах открытого типа. С однократной предварительной промывкой планшета и необходим термошейкер. Расположение на планшете антигенов горизонтально: core в рядах А, С, Е, G; NS в рядах В, D, F, H. Метод определения основан на твердофазном ИФА с применением рекомбинантных антигенов, иммобилизованных на поверхности лунок планшета. Во время первой инкубации они взаимодействуют с присутствующими в исследуемых образцах антител к ВГС. Во время второй инкубации смесь пероксидазных конъюгатов антител к IgG и IgM связывается с	флак	8

		антителами, иммобилизованными в ходе первой инкубации. В третьей инкубация с ТМБ происходит окрашивание раствора в лунках, содержащих комплексы антиген-антитело. Стоп-реагент останавливает реакцию, измеряют оптическую плотность. Интенсивность желтого окрашивания пропорциональна количеству содержащихся антител к ВГС. Продолжительность анализа 1 ч. 20 мин		
5	ХламиБест С Trachomatis-IgG	Количество определений 96 (12x8). Стадийность: двухстадийный ИФА; Типы исследуемого образца: Сыворотка (плазма) крови без предварительного разведения; Объем исследуемого образца: не более 20 мкл. Время реакции: 1 час 30 мин; Наличие наконечников для автоматических дозаторов: 16 шт. Наличие пленки для заклеивания планшетов: 3 шт.; Наличие краткой схемы анализа в инструкции; В комплектации: пленка для заклеивания и пакет типа "зип-лок" для планшета, унифицированные неспецифические компоненты ФСБ-Т, ТМБ, стоп-реагент. Готовые однокомпонентные растворы конъюгата и ТМБ, не требующие разведения. Срок годности набора: не менее 6 месяцев.	флак	8
6	ХламиБест С Trachomatis-IgA	Стадийность: двухстадийный ИФА. Типы исследуемого образца: Сыворотка (плазма) крови без предварительного разведения. Объем исследуемого образца: 20 мкл. Время реакции: 1 час 30 минут. Кол-во определений: 12x8. Наличие сухих (лиофилизированных) компонентов: конъюгат, контрольные образцы. Наличие пленки для заклеивания планшетов: 3 шт. Срок годности набора: 12 месяцев.	упак	8
7	Ureaplasma urealyticum-IgG ИФА- БЕСТ	Набор предназначен для одноэтапного визуального выявления <i>Ureaplasma urealyticum</i> (U. u.), рассчитан на проведение от 24 до 48 определений при качественном анализе или от 12 до 16 определений при полуколичественной оценке титра в трех разведениях. Состав набора: 1. Питательная среда для выявления U. u., лиофилизированная (50 мл) - 1 флакон. 2. Пробирки для микропроб - 50 шт. 3. Этикетки для маркировки пробирок - 50 шт. Условия хранения: при температуре +2...8°C в упаковке предприятия-изготовителя. Готовая питательная среда пригодна в течение 1 недели при хранении в холодильнике. Зарегистрировано в Росздравнадзор	упак	8
8	Ureaplasma urealyticum-IgA ИФА- БЕСТ	Внешний вид: прозрачная жидкость желтого или лимонно-желтого цвета без опалесценции, осадка, посторонних включений и хлопьев. Конечное значение pH 6,0-6,5. Содержание аминного азота не ниже 0,07%, Хлориды в пересчете на натрия хлорид 0,5-0,7%, Сухой остаток 2,0-21,4. Условия хранения: при температуре +2...8°C. Срок годности - 6 месяцев с даты производства.	упак	8
9	ТТГ-ИФА-БЕСТ	Набор рассчитан на 96 определений, включая контроли. Объем пробы - не более 50 мкл. Чувствительность метода 0,05 мкМЕ/мл. Воспроизводимость результатов исследований 8 %. Диапазон измеряемых концентраций 0-15 мкМЕ/мл. Время инкубации 60 минут при температуре 37°C. Комплектация набора включает: стриппированный планшет с моноклональными АТ к ТТГ в прозрачном пакете с замком, калибровочные пробы - не менее 6 флаконов, контрольную сыворотку, конъюгат, буфер, раствор ТМБ, стоп-реагент. Срок годности набора - 12 месяцев с даты производства, указанной на этикетке набора. Хранить при температуре +2...8 °С. Полностью соответствует требованиям ТУ 9398-213-98539446-2010.	упак	55
10	Т4 свободный –ИФА- Бест	Конкурентный вариант ИФА. Одностадийный. Количество определений 96 (48 в дублях), формат планшета стриппированный ломающийся по 1 лунке. Без предварительной промывки планшета. Объем исследуемого образца 50 мкл.	упак	30

		<p>Время реакции 1 час 15 мин. Стандартизация условий проведения ферментативной реакции с хромогеном в термостатируемом шейкере при 37°C. Чувствительность не хуже 1 пмоль/л. Готовые жидкие калибраторы в диапазоне 0-80 пмоль/л – 6 шт., с неизменными концентрациями в разных сериях наборов, окрашенные с различной интенсивностью в зависимости от концентрации. Готовый контрольный образец. Готовые однокомпонентные растворы конъюгата и ТМБ, не требующие разведения. Наличие: пленки для заклеивания планшета, пакета для планшета типа "зип-лок", унифицированных неспецифических компонентов ФСБ-Т, ТМБ, стоп-реагента, регистрационного удостоверения. Возможность транспортирования при температуре 23-25°C 10 суток. Условия хранения: при температуре +2...8°C в течение всего срока годности, указанного на этикетке.</p>		
11	Кортизол-ИФА-БЕСТ	<p>Набор реагентов для иммуоферментного определения концентрации кортизола в сыворотке крови. Чувствительность: 5 нмоль/л. Диапазон измерений: 0-1200 нмоль/л)</p>	шт	15
12	Анти-ТПО-ИФА-БЕСТ	<p>Набор рассчитан на 96 определений, включая контроли. Объем пробы - не более 50 мкл. Чувствительность метода 4 Ед/мл. Воспроизводимость результатов исследований 8%. Диапазон определяемых концентраций 0-500 Ед/мл. Время инкубации 60 минут при температуре 37°C. Комплектация набора включает: стриппированный планшет с иммобилизованным ТПО в прозрачном пакете с замком, калибровочные пробы - не менее 6 флаконов, контрольную сыворотку, конъюгат, буферы, раствор ТМБ, стоп-реагент. Срок годности набора - 12 месяцев с даты производства, указанной на этикетке набора. Хранить при температуре +2...8 °С.</p>	упак	20
13	ТЗ свободный –ИФА-Бест	<p>*Конкурентный вариант ИФА. Одностадийный. Количество определений 96 (48 в дублях), формат планшета стриппированный ломающийся по 1 лунке. Без предварительной промывки планшета. Объем исследуемого образца 50 мкл. Время реакции 1 час 15 мин. Стандартизация условий проведения ферментативной реакции с хромогеном в термостатируемом шейкере при 37°C. Чувствительность не хуже 1 пмоль/л. Готовые жидкие калибраторы в диапазоне 0-80 пмоль/л – 6 шт., с неизменными концентрациями в разных сериях наборов, окрашенные с различной интенсивностью в зависимости от концентрации. Готовый контрольный образец. Готовые однокомпонентные растворы конъюгата и ТМБ, не требующие разведения. Наличие: пленки для заклеивания планшета, пакета для планшета типа "зип-лок", унифицированных неспецифических компонентов ФСБ-Т, ТМБ, стоп-реагента, регистрационного удостоверения. Возможность транспортирования при температуре 23-25°C 10 суток. Условия хранения: при температуре +2...8°C в течение всего срока годности, указанного на этикетке. Срок годности набора - 12 месяцев с даты производства</p>	упак	20
14	ПСА-общий(ИФА-БЕСТ(вариант 1)	<p>Общее количество определений 96 (48 в дублях). Чувствительность: 0,1 нг/мл. Диапазон измерений: 0-40 нг/мл. Состав набора: 1. Планшет стриппированный 12 по 8 лунок, готовый к применению - 1 шт. 2. Пробы калибровочные готовые для использования - 6 флаконов. 3. Образец контрольный - 1 флакон. 4. Конъюгат готовый для использования - 1 флакон. 5. Раствор для разведения сывороток, готовый для использования - 1 флакон. 6. Субстрат хромогенный - раствор тетраметилбездина плюс (ТМБ+) готовый для использования - 1 флакон. 7. Раствор буферный фосфатно-солевой с твином - 2 флакона. 8. Стоп-реагент, готовый для использования - 1 флакон. 9. Пленка для заклеивания планшета - 1 шт. 10. Трафарет для построения калибровочного графика - 1 шт. 11. Ванночка для реагента - 2 шт. 12. Наконечники для пипетки на 5-200 мкл - 16 шт. Набор хранить при температуре +2...8°C. Срок годности 18 месяцев с даты производства, указанной на этикетке</p>	набор	20

		набора.		
15	Mycoplasma hominis-IgG-Ифа-БЕСТ	<p>Набор реагентов для определения IgG антител к Mycoplasma pneumoniae. Тип микропланшета 96-луночный со стрипами, разделяемыми на отдельные лунки. Тип анализа: возможность количественного и полуколичественного анализа.</p> <p>Исследуемый образец: сыворотка и плазма крови.</p> <p>Минимальный объем исследуемого образца: не более 1 мкл.</p> <p>Количество определений (с калибраторами и контролями): не менее 96.</p> <p>Длительность этапов и условия инкубации: не более 75 мин. при комнатной температуре, без встряхивания.</p> <p>Характеристика реагентов – полностью готовые к применению (промывочный буфер – концентрат). Возможность использования конъюгата, субстрата и стоп-реагента из других лотов набора: наличие.</p> <p>Возможность использования аналогичного конъюгата (анти-IgG), субстрата и стоп-реагента из разных наборов одного производителя: наличие. Количество и характеристика калибраторов: не менее 3, жидкие, готовые к применению.</p> <p>Положительная и отрицательная контрольные сыворотки (на основе сыворотки человека) в составе набора: наличие.</p> <p>Объем компонентов набора: калибраторы не менее 2 мл каждый, положительный контроль не менее 2 мл, отрицательный контроль не менее 2 мл, ферментный конъюгат не менее 12 мл, буфер для разведения образцов не менее 100 мл, концентрат буфера для промывки не менее 100 мл (на 1000 мл готового буфера), субстрат не менее 12 мл, стоп-реагент не менее 12 мл.</p> <p>Стабильность окраски после внесения стоп-реагента – не менее 30 минут.</p> <p>Цветовая кодировка крышек флаконов: наличие.</p> <p>Цветовая кодировка реагентов: наличие.</p> <p>Диапазон выявления концентрации не менее 2 – 200 ОЕд/мл.</p> <p>Длина волны считывания – 450 нм.</p> <p>Стабильность после вскрытия: в течение не менее 4 месяцев.</p>	упак	8
16.	Mycoplasma hominis-IgA-Ифа-БЕСТ	<p>Количество определений: 96 (планшет 12x8).</p> <p>Объем исследуемого образца - не более 20 мкл.</p> <p>В комплектации: пленка для заклеивания и пакет типа "зип-лок" для планшета, унифицированные неспецифические компоненты ФСБ-Т, ТМБ, стоп-реагент. Готовые однокомпонентные растворы конъюгата и ТМБ, не требующие разведения. Объемное равенство контролей и образцов.</p> <p>Условия хранения: при температуре +2...8°С в сухом темном месте.</p> <p>Срок годности набора - 1 год с даты производства, указанной на этикетке набора.</p>	упак	15

Начальная/Максимальная сумма договора 1050000(Один миллион пятьдесят тысяч руб) 00 копеек.
Условия исполнения договора:

Исполнитель обязуется вносить информацию в автоматизированную систему заказов «Электронный ордер» о поставке товара согласно инструкции, предоставленной Заказчиком.

1. Требования качества:

1) Поставленный Товар должен соответствовать требованиям стандартов по качеству, упаковке и маркировке, утвержденной нормативно-технической документацией.

а) Поставляемый товар должен иметь действующее регистрационное удостоверение установленного образца с приложением в соответствии с (п. 4 статьи 38 Федерального закона от 21 ноября 2011г. № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации»; Постановление Правительства Российской Федерации от 27 декабря 2012г. № 1416 «Об утверждении правил государственной регистрации медицинских изделий»)

б) Требование о наличии сертификатов/деклараций в отношении указанной продукции установлено и постановлением Правительства Российской Федерации от 01.12.2009 № 982 «Об утверждении единого перечня продукции, подлежащей обязательной сертификации, и единого перечня продукции, подтверждение соответствия которой осуществляется в форме принятия декларации о соответствии».

2) Качество Товара подтверждается соответствием техническим характеристикам, описанию, фасовке и упаковке, указанным в Техническом задании.

3) По количеству и качеству Товар должен полностью соответствовать Техническому заданию.

4) Поставляемый товар должен быть новым, изготовленным в 2019 году, т.е. который не был в употреблении, находиться у Поставщика на законных основаниях, быть свободным от прав третьих лиц, не заложен и не находиться под арестом.

5) Поставка должна сопровождаться копиями действующих сертификатов соответствия, выданные органом по сертификации России.

2. Место доставки: 182100 Псковская область ,г.Великие Луки ,пр-т Гагарина,97

3. Тара доставки: поставка товара должна осуществляться в оригинальной заводской упаковке, обеспечивающей его сохранность. Упаковка товара должна обеспечивать защиту от воздействия механических, химических и климатических факторов во время транспортирования и хранения поставляемого товара

4. Сроки и условия поставки товаров: определяется Заказчиком в форме заявки на товар в электронном виде посредством автоматизированной системы заказов «Электронный ордер». С даты получения соответствующей заявки Поставщиком, Поставщик обязуется осуществить поставку указанного в заявке Товара в течение 5 (пяти) рабочих дней.

5. Стоимость товаров должна включать: Все расходы Поставщика, которые могут возникнуть в ходе исполнения договора, в том числе: на перевозку, страхование, уплата таможенных пошлин, налогов и др. обязательных платежей.

6. Срок и условия оплаты: Полная оплата после принятия и поставки товара в течение 90 календарных дней после поставки товара и подписания товарной накладной.

7. Особые условия: в случае, если Участник подает котировочную заявку на Товар, являющийся аналогом, то данный Товар по техническим характеристикам не должен быть хуже, а по некоторым критериям даже лучше (либо аналогичным), чем те, которые были предложены Заказчиком в Техническом задании.

Место подачи котировочных заявок: : НУЗ «Узловая больница на ст. Великие Луки ОАО»РЖД»

Котировочные заявки рассматриваются: в течение 5 рабочих дней после окончания срока подачи котировочных заявок на предмет их соответствия требованиям, установленным в запросе котировок цен, и сопоставляет их предложения по цене договора.

Обязательные требования к участникам запроса котировок цен:

1) непроведение ликвидации участника закупки – юридического лица и отсутствие решения арбитражного суда о признании участника закупки - юридического лица или индивидуального предпринимателя несостоятельным (банкротом) и об открытии конкурсного производства;

2) неприостановление деятельности участника закупки в порядке, установленном Кодексом Российской Федерации об административных правонарушениях, на дату подачи заявки на участие в закупке;

3) отсутствие у участника закупки недоимки по налогам, сборам, задолженности по иным обязательным платежам в бюджеты бюджетной системы Российской Федерации (за исключением сумм, на которые предоставлены отсрочка, рассрочка, инвестиционный налоговый кредит в соответствии с законодательством Российской Федерации о налогах и сборах, которые реструктурированы в соответствии с законодательством Российской Федерации, по которым имеется вступившее в законную силу решение суда о признании обязанности заявителя по уплате этих сумм исполненной или которые признаны безнадежными к взысканию в соответствии с законодательством Российской Федерации о налогах и сборах). Участник закупки считается соответствующим установленному требованию в случае, если им в установленном порядке подано заявление об обжаловании указанных недоимки, задолженности и решение по такому заявлению на дату рассмотрения заявки на участие в определении поставщика (подрядчика, исполнителя) не принято;

4) отсутствие у участника закупки – физического лица либо у руководителя, членов коллегиального исполнительного органа или главного бухгалтера юридического лица – участника закупки судимости за преступления в сфере экономики (за исключением лиц, у которых такая судимость погашена или снята), а также неприменение в отношении указанных физических лиц наказания в виде лишения права занимать определенные должности или заниматься определенной деятельностью, которые связаны с поставкой товара, выполнением работы, оказанием услуги, являющихся объектом осуществляемой закупки, и административного наказания в виде дисквалификации;

Требования к котировочным заявкам: котировочная заявка подается претендентом в письменной форме в запечатанном конверте в срок, указанный в запросе котировок цен, и регистрируется Учреждением.

Основанием для отказа в приеме заявки является истечение срока подачи заявок и/или несоответствие конверта с заявкой требованиям, установленным в извещении о запросе котировок цен.

На конверте указываются наименование и номер извещения, на участие в котором подается заявка, а также наименование, адрес и индивидуальный налоговый номер участника закупки.

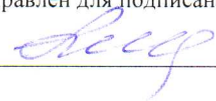
Заказчик принимает конверты с заявками до истечения срока подачи заявок, за исключением конвертов, на которых отсутствует необходимая информация, незапечатанных и поврежденных конвертов.

По истечении срока подачи заявок конверты с заявками не принимаются. Конверт с заявкой, полученный заказчиком по истечении срока подачи заявок по почте, не вскрывается и не возвращается.

Участники вправе подать только одну заявку, также имеют право изменить или отозвать свою заявку до истечения срока подачи заявок. Изменение заявки или уведомление о ее отзыве является действительным, если изменение осуществлено или уведомление получено Заказчиком до истечения срока подачи заявок.

Заказчик вправе отказаться от проведения запроса котировок в любое время, в том числе после подписания протокола по результатам закупки, не неся при этом никакой ответственности перед участниками, которым такое действие может принести убытки;

По результатам рассмотрения и оценки представленных котировочных заявок участнику размещения заказа, подавшему котировочную заявку, которая отвечает всем требованиям, установленным в настоящем извещении, и в которой указана наиболее низкая стоимость по договору, признанному победителем, будет направлен для подписания проект договора.

Председатель конкурсной комиссии _____  _____ Е.Д. Давлекамова