**Извещение о проведении ценового запроса № 129650**

**Номер закупки: 22024000002**

на право заключения договора на *поставку реактивов* (далее – Извещение)

для нужд *ЧУЗ «КБ «РЖД-Медицина» г. Кирова»*

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 1 | Способ закупки | Динамический ценовой запрос |
| 2 | Заказчик | ЧУЗ «КБ «РЖД-Медицина» г. Кирова» |
| 3 | Место нахождения | 610001, г. Киров, Октябрьский проспект, 151 |
| 4 | Почтовый адрес | 610001, г. Киров, Октябрьский проспект, 151 |
| 5 | Официальный сайтместо и порядок предоставления документации о закупке | С документацией можно ознакомиться на сайте http://zakupki.rzd-medicine.ru/  |
| 6 | Адрес электронной почты | zakupki@rzdmed43.ru  |
| 7 | Номер контактного телефона | тел: (8332) 60-28-19 |
| 8 | Ответственное лицо Заказчика | *Рябова Юлия Сергеевна* |
| 9 | Предмет договора | ***Поставка реактивов*** Наименование, количество, характеристики Товара указаны в Техническом задании, размещенном на сайте http://zakupki.rzd-medicine.ru/ |
| 10 | Место поставки Товара  | 610001, г. Киров, Октябрьский проспект, 151 |
| 11 | Срок годности | - Гарантированный остаточный срок годности (на момент поставки Заказчику) поставляемого товара должен быть не менее 70 % от срока, установленного производителем. |
| 12 | Начальная (максимальная) цена договора | 451 501 (четыреста пятьдесят одна тысяча пятьсот один) рубль 29 копеек  |
| 13 | Срок, место и порядок подачи ценовых предложений участников закупки | Заявки подаются на сайте http://zakupki.rzd-medicine.ru/ |
| 14 | Дата и время начала приема ценовых предложений | «08» февраля 2022 г. в 17 ч.30 мин. (время московское). |
| 15 | Дата и время окончания приема ценовых предложений | «10» февраля 2022 г. в 09 ч.00 мин. (время московское). |
| 16 | Дата рассмотрения ценовых предложений участников закупки | http://zakupki.rzd-medicine.ru/ «10» февраля 2022 г. |
| 17 | Срок, в течение которого победитель ценового запроса или иной участник ценового запроса, с которым заключается Договор при уклонении победителя запроса котировок от заключения Договора, должен подписать Договор. | 1. Договор может быть заключен в течение 2 (двух) дней с даты размещения на официальном сайте протокола рассмотрения ценовых предложений. В случаях, предусмотренных Положением о закупке товаров работ и услуг для нужд негосударственных учреждений здравоохранения ОАО «РЖД» от 5 марта 2021 г. №ЦДЗ-18 договор заключается после получения согласия Центральной дирекции здравоохранения ОАО «РЖД»2. Заказчик вправе отказаться от проведения ценового запроса в любое время, в том числе после подписания протокола по результатам закупки. Заказчик не несет при этом никакой ответственности перед любыми физическими и юридическими лицами, которым такое действие может принести убытки.3. Если победитель ценового запроса не исполнил необходимые для заключения договора условия, Заказчик вправе заключить договор с участником закупки, предложившим в ценовом запросе такую же цену, как и победитель в проведении ценового запроса, или с участником закупки, предложение о цене договора (цене лота) которого содержит лучшие условия по цене договора (цене лота), следующие после предложенных победителем в проведении ценового запроса условий. В таком случае заказчик направляет участнику, с которым заказчик планирует заключить договор, предложение заключить договор. |
| 18  | Иные сведения  | Процедура закупки проводится в соответствии с требованиями Положения о закупке товаров работ и услуг для нужд негосударственных учреждений здравоохранения ОАО «РЖД» от 5 марта 2021 г. №ЦДЗ-18, размещенного на сайте Заказчика.Требования Федерального закона от 05.04.2013 № 44-ФЗ «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд» и Федерального закона от 18.07.2011 № 223-ФЗ «О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц» не распространяются на закупки, осуществляемые Заказчиком.Процедура закупки может быть продлена с увеличением срока окончания приема ценовых предложений, а также срока рассмотрения ценовых предложений.Настоящее извещение не должно расцениваться в качестве объявления о проведении торгов или приглашения принять участие в торгах, а также не должно рассматриваться как оферта или приглашение делать оферты. Соответственно, статьи 437, 447 - 449 Гражданского кодекса Российской Федерации к проводимому отбору контрагентов не применяются. Эти процедуры также не являются публичным конкурсом и не регулируются статьями 1057 - 1061 части второй Гражданского кодекса Российской Федерации.Таким образом, проведение данных процедур не накладывает на Заказчика гражданско-правовых обязательств по обязательному заключению договора с победителем таких процедур или иным участником закупки. Кроме того, Заказчик сохраняет за собой право по собственному усмотрению отказаться от принятия всех предложений и от проведения процедуры. |

Техническое задание на поставку реактивов

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| № п/п | Наименование товара | Характеристика товара(функциональное назначение, фасовка, состав, потребительские свойства, упаковка, срок годности) | Ед. изм. | кол-во |
| 1 | Набор реагентов для иммуноферментного выявления суммарных антител к Treponema pallidum | Количество определений 96 (12х8). Выявление IgM, IgG, IgА к возбудителю сифилиса в сыворотке (плазме) крови и ликворе человека. Общее время инкубаций не более 1ч 30 мин. Объем исследуемого образца не более 10 мкл. Срок годности набора не менее 24 мес. Дробное использование набора в течение 12 месяцев. Транспортирование при температуре в диапазоне от 0 до 25ºС не менее 9 суток. Наличие унифицированных неспецифических компонентов: ФСБ-Т, стоп-реагента. | уп. | 30 |
| 2 | Набор реагентов для иммунохроматографического выявления поверхностного антигена вируса гепатита В | Тест-система для выявления антител к вирусу гепатита B в сыворотке, плазме и цельной крови. Определение основано на принципе иммунохроматографического определения антител гепатита В (HBsAg). Количество в упаковке не менее 25 шт | уп | 10 |
| 3 | Тест-система для выявления антигена вируса гепатита С | Тест-система для выявления антител к вирусу гепатита С в сыворотке, плазме и цельной крови. Определение основано на принципе иммунохроматографического определения антител к ВГС. Количество в упаковке не менее 25 шт | уп | 10 |
| 4 | Тест-системы ИХА для определения антител к вирусу иммунодефицита человека 1/2 типа (ВИЧ 1/2) в крови | Набор предназначен для in vitro визуального быстрого одноэтапного качественного выявления антител к вирусу иммунодефицита человека 1-го и/или 2-го типа (ВИЧ 1/2) в сыворотке (плазме) или цельной крови человека методом иммунохроматографического анализа. Определение основано на принципе иммунохроматографического анализа. В состав набора входят не менее 25 шт | уп | 10 |
| 5 | Тест-полоски для определения глюкозы в моче | Тест-полоски биохимические индикаторные для качественного и полуколичественного определения сахара в моче. Диапазон определяемых концентраций глюкозы в моче составляет от 0 до 20,0 мг/л. Цветовая шкала для определения глюкозы содержит семь цветовых полей, соответствующих концентрациям глюкозы 0; 2,8; 5,6; 14,0; 28,0; 56,0 и 112,0 ммоль/л. Максимальная дискретность цветовой шкалы. Точность определения соответствует мировому стандарту. Скорость определения ~ 40 секунд. Чувствительность ферментативной системы (глюкозооксидаза-пероксидаза) - 0,6 ммоль/л. Не менее 100 шт/упак. | уп. | 10 |
| 6 | Тест-полоски для определения микроальбуминории | Тест-полоски для иммунологического полуколичественного определения микроальбуминурии, связанной с начинающимся заболеванием почек, осложнениями сахарного диабета, риском сердечно-сосудистых заболеваний, риском осложнений у беременных диабетиков. Определяют содержание альбумина (albumin) и креатинина в моче. В упаковке не более 30 тест-полосок. Возможность измерения концентрации в моче в диапазоне в моче 0-100 мг/%. | уп. | 10 |
| 7 | Тест-полоски для определения белка в моче | Тест-полоски биохимические индикаторные для визуального качественного и полуколичественного определения белка, глюкозы и рН в моче. Полоска индикаторная представляет собой полоску из пластика размером 5х(60-75) мм, выполняющую функцию подложки, на которой расположено три сенсорных элемента. Диапазон определяемых концентраций белка в моче составляет от 0 до 10 г/л.. Не менее 100 шт/упак | фл. | 5 |
| 8 | Тест-полоски для определения кетонов в моче | Предназначены для экспресс-анализа содержания кетонов в моче человека. Диапазон определяемых концентраций кетонов (в виде ацетоуксусной кислоты) в моче составляет 0,5 — 10 ммоль/л (5 — 100 мг/100 мл). Не менее 100 шт/упак | уп | 3 |
| 9 | Термобумага | Термобумага для полуавтоматического биохимического анализатора. Ширина не менее 110 мм, длина не менее 30 м. Диаметр втулки — 12 мм. | рул | 100 |
| 10 | Термобумага | Ширина рулона не менее 57+/-1мм, длина ленты 20+/-1м; диаметр втулки 12мм; Бумага смотана в рулон термослоем наружу | рул | 70 |
| 11 | Набор реагентов для определения Тромбинового времени в плазме крови | Реагент предназначен для определения Тромбинового времени (ТВ) в плазме крови человека методом регистрации времени образования фибринового сгустка. Продолжительность ТВ в пуле донорской плазмы не менее 10-21 ± 10 секунд. Реагенты жидкие, готовые к использованию. Фасовка: не менее 20 мл. Стабильность: вскрытые флаконы стабильны 30 дней при 2-8С. Срок годности не менее 12 месяцев. | уп | 1 |
| 12 | Тест-системы для определения кардиоспецифического полипептида тропонина Т | Тест-система для определения кардио-специфичного тропонина Т. Диагностическое окно — до 14 суток после начала развития кардионекроза. Позволяет определять риск развития кардиальных осложнений при нестабильной стенокардии. Выявляет малые многокардиальные повреждения (микроинфаркты). Исследуемый материал — 150 мкл цельной венозной крови, обработанной гепарином, ЭДТА. Время анализа — 15 минут. Условия хранения — 4 недели при комнатной температуре и до истечения срока годности при температуре +2°C - +8°C. Состав: - 10 одноразовых тест-полосок в индивидуальной упаковке. | уп | 2 |
| 13 | Набор реагентов для определения фибринолитической активности плазмы крови человека (XIIа-зависимый фибринолиз) | Предназначен для исследования системы фибринолиза ручным методом. Состав набора: Буфер имидазоловый концентрированный (2 мл/фл.) – 1 флакон; Кальций хлористый 0,025 М раствор (10 мл/фл.) – 2 флакона; Уксусная кислота 1% раствор (10 мл/фл.) – 1 флакон; Каолин 0,5% суспензия (5 мл/фл.) – 2 флакона. Один набор предназначен для проведения не менее 40 анализов. | уп | 2 |
| 14 | Набор реагентов для определения содержания фибриногена | Предназначен для определения концентрации фибриногена в плазме крови клоттинговым методом по Клауссу на всех типах полуавтоматических и автоматических коагулометров. Состав набора: Тромбин человека, лиофильно высушенный (2 мл/фл.) – 8 флаконов, Плазма-калибратор, лиофильно высушенная (1 мл/фл.) – 1 флакон, Буфер имидазоловый концентрированный (5 мл/фл.) – 1 флакон. Один набор предназначен для проведения 320 анализов при расходе 0,05 мл тромбина на один анализ | уп | 7 |
| 15 | Фуксин основной | Готовый к применению раствор солянокислого розанилина. Состав: Основной фуксин, вода, фенол, Применение: контркраситель при окрашивании по Граму. Объем: 1000 +/-10мл Упаковка – герметичная бутыль с крышкой и контролем вскрытия. Снабжена мерной шкалой с делениями. | фл | 2 |
| 16 | Тест-полоски ИХА для определения антигена Helicobacter рylori в кале | Дигностикум высокоспецифичный серологический для быстрого (10-15 минут), предназначен для первичного скрининга антител к Helicobacter рylori в диагностике хеликобактерной инфекции. Представляет собой одностадийный ИХА-тест для качественного определения антигена в образцах кала. Состав набора: одноразовые пробирки с крышками-капельницами и стерильные тампоны для сбора образцов, одноразовые пипетки и буфер для разведения, тестовые устройства на 20 определений. Устройство представляет собой стрип, на который нанесены 2 полосы: моноклональные антитела к H.pylori (тестовая полоса “T”) и антитела к иммуноглобулинам G (контрольная полоса “C”). До внесения образца обе линии в окне результатов не видны. 20 шт/упак | уп | 10 |
| 17 | Набор для определения содержания хлоридов | Метод: фотометрический колориметрический тест с тиоционатом ртути по конечной точке. Линейность в диапазоне от не более 10 до не менее 160 ммоль/л. Чувствительность: не более 5,0 ммоль/л. Жидкие стабильные готовые к использованию Реагент и стандарт. Стабильность: После вскрытия Реагент стабилен в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°С до +25°С. Фасовка: не менее 100 мл | уп | 3 |
| 18 | Набор реагентов для определения содержания холестерина в сыворотке и плазме крови человека | Метод: ферментативный фотометрический тестGOD-PAP, метод Триндера, конечная точка. Линейная точность в диапазоне не уже 1 – 27 ммоль/л. чувствительность не более 0,5 ммоль/л. Жидкие стабильные готовые к использованию Реагент и стандарт. Стабильность: после вскрытия Реагент стабилен в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2 до +8 0С. Наличие АЛФ, для устранения липемичность сыворотки. Фасовка: не менее 600 мл | уп. | 6 |
| 19 | Цоликлон Анти-А | Цоликлоны Анти-А предназначены для определения групп крови человека системы АВО в прямых реакциях гемагглютинации и применяются взамен или параллельно с поликлональными иммунными сыворотками. Форма выпуска – флакон 10мл с капельницей | фл. | 12 |
| 20 | Цоликлон Анти-В | Цоликлоны Анти-В предназначены для определения групп крови человека системы АВО в прямых реакциях гемагглютинации и применяются взамен или параллельно с поликлональными иммунными сыворотками. Форма выпуска – флакон 10мл с капельницей | фл. | 12 |
| 21 | Цоликлон Анти - D для теста с желатином | ЦОЛИКЛОН АНТИ-D содержит неполные АНТИ-D IgG антитела, которые не способны вызывать прямую агглютинацию резус-положительных эритроцитов, поэтому реагент может быть использован только в непрямом антиглобулиновом тесте (реакции Кумбса), в тестах с белковоколлоидными неспецифическими усилителями (желатином, альбумином, декстраном и др.) или с эритроцитами, обработанными протеолитическими ферментами. Форма выпуска – флакон 10мл с капельницей | фл. | 15 |
| 22 | Цоликлон анти-С Супер, | ЦОЛИКЛОН АНТИ-C Супер содержит моноклональные полные (IgM) анти-С антитела. Реагенты позволяют выявлять на эритроцитах антигены системы резус hr'(C) в простых реакциях с нативными эритроцитами: в реакции прямой агглютинации на плоскости или в пробирочном тесте. Моноклональные антитела, входящие в состав препаратов, обладают высокой авидностью и не дают перекрестных реакций .Форма выпуска: во флаконах-капельницах объемом 5 или 10 мл, 1 капля составляет 0,05 – 0,1 мл. В качестве консерванта применяется азид натрия в конечной концентрации 0,1%. | фл. | 2 |
| 23 | ЦОЛИКЛОН АНТИ-c Супер | ЦОЛИКЛОН АНТИ-c Супер содержит моноклональные полные (IgM) анти-с антитела. Реагенты позволяют выявлять на эритроцитах антигены системы резус hr'(c) в простых реакциях с нативными эритроцитами: в реакции прямой агглютинации на плоскости или в пробирочном тесте. | фл. | 2 |
| 24 | ЦОЛИКЛОН АНТИ-Е-Супер | ЦОЛИКЛОН АНТИ-Е-Супер содержат моноклональные полные (IgM) анти-е антитела. Реагенты позволяют выявлять на эритроцитах антигены системы резус hr''(e), соответственно, в простых реакциях с нативными эритроцитами: в реакции прямой агглютинации на плоскости или в пробирочном тесте. Моноклональные антитела, входящие в состав препаратов, обладают высокой авидностью и не дают перекрестных реакций. содержит полные (IgM) анти-Е антитела и выявляет rh”(Е) антиген системы резус в реакции прямой гемагглютинации на плоскости, в пробирках или в микроплате. | фл. | 2 |
| 25 | Цоликлон анти-e Cупер | ЦОЛИКЛОН АНТИ-е Супер содержат моноклональные полные (IgM) анти-е антитела. Реагенты позволяют выявлять на эритроцитах антигены системы резус hr''(e), соответственно, в простых реакциях с нативными эритроцитами: в реакции прямой агглютинации на плоскости или в пробирочном тесте. Моноклональные антитела, входящие в состав препаратов, обладают высокой авидностью и не дают перекрестных реакций .Форма выпуска: во флаконах-капельницах объемом 5 или 10 мл, 1 капля составляет 0,05 – 0,1 мл. В качестве консерванта применяется азид натрия в конечной концентрации 0,1%. | фл. | 2 |
| 26 | Цоликлон Анти-CwIgM- Супер | Цоликлон Анти-Cw Супер содержит полные (IgM) анти-Cw антитела и выявляет антиген Cw системы резус в реакции прямой гемагглютинации на плоскости, в пробирках или в микроплате. | фл. | 2 |
| 27 | Цоликлон анти-Kell супер | Цоликлон Анти Kell Супер пластиковый флакон-капельница 10 мл/5мл:Цоликлон — это солевой раствор моноклональных антител к антигенам, расположенным на поверхности эритроцитов человека. Моноклональные Анти-А и Анти-В антитела продуцируются двумя мышиными гибридомами и принадлежат к иммуноглобулинам класса М. Цоликлоны изготавливаются из асцитной жидкости мышей-носителей анти-А и анти-В гибридом, цоликлон Анти-АВ представляет собой смесь моноклональных анти-А и анти-В антител. | фл. | 2 |
| 28 | Цоликлон анти-k(Челлано) | Цоликлон Анти Kell Супер пластиковый флакон-капельница 10 мл/5мл:Цоликлон — это солевой раствор моноклональных антител к антигенам, расположенным на поверхности эритроцитов человека. Моноклональные Анти-А и Анти-В антитела продуцируются двумя мышиными гибридомами и принадлежат к иммуноглобулинам класса М. Цоликлоны изготавливаются из асцитной жидкости мышей-носителей анти-А и анти-В гибридом, цоликлон Анти-АВ представляет собой смесь моноклональных анти-А и анти-В антител. | фл. | 2 |
| 29 | Набор для определения активности щелочной фосфатазы | Метод: Кинетический фотометрический тест в соответствии с рекомендациями DGKC, с ДЭА-буфером. Линейность в диапазоне от не более 40 Е/л до не менее 1200 Е/л. Чувствительность: не более 30 Е/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты. Стабильность: После вскрытия Реагент 1 и Реагент 2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°С до +8°С. Рабочий реагент стабилен не менее 1 месяца при температуре от +2°С до +8°С. Фасовка: не менее 500 мл. | уп | 3 |
| 30 | Стабилизированный раствор красителя по Май-Грюнвальду | Фиксатор Май- Грюнвальда - стабилизированный раствор красителя по Май-Грюнвальду для фиксации препаратов крови и предварительной окраски. Состав: 0,30% раствор сухого красителя эозин метиленовый синий по Май-Грюнвальду в метаноле. Один литр красителя-фиксатора рассчитан на фиксацию не менее 1000 препаратов. Объём флакона не менее 1 л. | фл | 3 |
| 31 | Стекло покровное | Размер – 24х24±1мм, толщина – 0,17±0,02мм. Края обработанные. | шт. | 2000 |
| 32 | Комплект реагентов для окраски микроорганизмов по Грамму | Набор реагентов предназначен для выявления микроорганизмов в мазках крови, мочи, мокроте и других биологических жидкостях, дифференциальной окраски и выявления принадлежности бактерий к грамположительным или к грамотрицательным группам. Состав набора: генциановый фиолетовый карболовый (генциан-виолет) -1 флакон (100 мл); раствор Люголя - 1 флакон (100 мл); фуксин основной карболовый (фуксин Циля) - 1 флакон (10 мл). Набор предназначен для постановки на не менее 100 определений. | наб | 10 |
| 33 | D-Димер тест | Метод: одностадийный иммунохроматографический.Состав набора:1)Тестовые кассеты –20 шт2)Одноразовые пластмассовые пипетки –20шт3)Разбавитель во флаконе-капельнице, 5 мл – 1шт4)Инструкция –1шт.Стабильность и хранение: Хранить при температуре от +4° до +30°C в герметичной фабричной упаковке. Не замораживать. Тест стабилен до истечения срока хранения, указанного на этикетке.Взятие и подготовка проб: Тест предназначен только для проб цельной крови и цитратной плазмы человека. Сбор проб осуществляется с помощью стандартной лабораторной процедуры (асептическим способом, исключающим гемолиз). Каждая проба рассматривается как потенциально инфекционная. Пробы цельной крови тестируются немедленно (4 часа после получения).Пробы плазмы получены только с использованием цитрата. При тестировании проб в течение 48 часов после взятия крови их следует хранить в холодильнике при +2° - +8°C. Если же тест будет выполняться после 48 часов, пробу необходимо заморозить. Замороженные пробы перед тестированием следует оттаять, тщательно перемешать и довести до комнатной температуры. Повторное замораживание проб не допускается. В случае мутности, высокой вязкости и наличия в пробе плазмы нерастворимых частиц необходимо перед тестированием развести ее равным объёмом физраствора. | уп | 5 |