|  |  |
| --- | --- |
| Министерство здравоохранения  Свердловской области  государственное автономное учреждение здравоохранения Свердловской области  **«Клинико-диагностический центр**  **«Охрана здоровья матери и ребенка»**  **(ГАУЗ СО «КДЦ «ОЗМР»)**  ул.Флотская , д.52, Екатеринбург, 620067,  т. (343) 365-78-50, тел./факс 365-76-16  E-mail: eozmr-public@mis66.ru  httр//флотская52.рф  ОКПО 50306187, ОГРН 1036603501538  ИНН/КПП 6660126635/667001001  \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ г. № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |  |

О предоставлении коммерческого предложения

**ЗАПРОС**

**о предоставлении ценовой информации в отношении товара для определения**

***начальной (максимальной) цены договора***

ГАУЗ СО «КДЦ «ОЗМР» планирует осуществить закупку реагентов для лабораторного отдела(*наименование предмета закупки*). Для организации закупки нам, как Заказчикам, необходимо определить начальную (максимальную) цену договора. Убедительно просим предоставить коммерческое предложение о поставке данного товара:

**Описание предмета закупки**

Поставка реагентов для лабораторного отдела

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| № | Наименование товара | Наименование показателя | Содержание (значение) показателя | Единица измерения | Кол-во товара в единицах измерения |
| 1 | Набор реагентов для количественного определения витамина В12 | Назначение: для количественного определения витамина В12 электрохемилюминесцентным методом в сыворотке или плазме крови человека на анализаторах ECL для диагностики in vitro | Соответствие | набор | 5 |
| кассета с реагентами, шт | Не менее 1 |
| калибратор (низкий уровень), мл | Не менее 1 |
| калибратор (высокий уровень), мл | Не менее 1 |
| материал контрольный (низкий уровень), мл | Не менее 2 |
| материал контрольный (высокий уровень), мл | Не менее 2 |
| RFID-метка на набор реагентов | Наличие |
| Совместимость с анализатором ECL8000, имеющимся у заказчика | Соответствие |
| 2 | Набор реагентов для количественного определения альфа-фетопротеина | Назначение: для количественного определения альфа-фетопротеина электрохемилюминесцентным методом в сыворотке или плазме крови человека на анализаторах ECL для диагностики in vitro | Соответствие | набор | 1 |
| кассета с реагентами, шт | Не менее 1 |
| калибратор (низкий уровень), мл | Не менее 2 |
| калибратор (высокий уровень), мл | Не менее 2 |
| материал контрольный (низкий уровень), мл | Не менее 2 |
| материал контрольный (высокий уровень), мл | Не менее 2 |
| аналитическая чувствительность, МЕ/мл | Не более 0,5 |
| RFID-метка на набор реагентов | Наличие |
| Совместимость с анализатором ECL8000, имеющимся у заказчика | Соответствие |
| 3 | Набор реагентов для количественного определения тиреотропного гормона | Назначение: для количественного определения тиреотропного гормона электрохемилюминесцентным методом в сыворотке или плазме крови человека на анализаторах ECL8000 для диагностики in vitro | Соответствие | набор | 24 |
| кассета с реагентами, шт | Не менее 1 |
| калибратор (низкий уровень), мл | Не менее 1,5 |
| калибратор (высокий уровень), мл | Не менее 1,5 |
| материал контрольный (низкий уровень), мл | Не менее 2 |
| материал контрольный (высокий уровень), мл | Не менее 2 |
| аналитическая чувствительность, мМЕ/л | Не более 0,005 |
| RFID-метка на набор реагентов | Наличие |
| Совместимость с анализатором ECL8000, имеющимся у заказчика | Соответствие |
| 4 | Набор реагентов для количественного определения свободного тироксина | Назначение: для количественного определения свободного тироксина электрохемилюминесцентным методом в сыворотке или плазме крови человека на анализаторах ECL для диагностики in vitro | Соответствие | набор | 24 |
| кассета с реагентами, шт | Не менее 1 |
| калибратор (низкий уровень), мл | Не менее 1 |
| калибратор (высокий уровень), мл | Не менее 1 |
| материал контрольный (низкий уровень), мл | Не менее 1 |
| материал контрольный (высокий уровень), мл | Не менее 1 |
| аналитическая чувствительность, пмоль/л | Не более 0,3 |
| RFID-метка на набор реагентов | Наличие |
| Совместимость с анализатором ECL8000, имеющимся у заказчика | Соответствие |
| 5 | Набор реагентов для количественного определения пролактина | Назначение: для количественного определения пролактина электрохемилюминесцентным методом в сыворотке или плазме крови человека на анализаторах ECL для диагностики in vitro | Соответствие | набор | 22 |
| кассета с реагентами, шт | Не менее 1 |
| калибратор (низкий уровень), мл | Не менее 1 |
| калибратор (высокий уровень), мл | Не менее 1 |
| материал контрольный (низкий уровень), мл | Не менее 1 |
| материал контрольный (высокий уровень), мл | Не менее 1 |
| аналитическая чувствительность, мМЕ/мл | Не более 1,0 |
| RFID-метка на набор реагентов | Наличие |
| Совместимость с анализатором ECL8000, имеющимся у заказчика | Соответствие |
| 6 | Набор реагентов для определения лютеинизирующего гормона | Назначение: для количественного определения лютеинизирующего гормона электрохемилюминесцентным методом в сыворотке или плазме крови человека на анализаторе ECL8000 для диагностики in vitro | Соответствие | набор | 22 |
| кассета с реагентами, шт | Не менее 1 |
| калибратор (низкий уровень), мл | Не менее 1 |
| калибратор (высокий уровень), мл | Не менее 1 |
| материал контрольный (низкий уровень), мл | Не менее 1 |
| материал контрольный (высокий уровень), мл | Не менее 1 |
| аналитическая чувствительность, мМЕ/мл | Не более 0,1 |
| RFID-метка на набор реагентов | Наличие |
| Совместимость с анализатором ECL8000, имеющимся у заказчика | Соответствие |
| 7 | Набор реагентов для определения фолликулостимулирующего гормона | Назначение: для количественного определения фолликулостимулирующего гормона электрохемилюминесцентным методом в сыворотке или плазме крови человека на анализаторе ECL8000 для диагностики in vitro | Соответствие | набор | 25 |
| кассета с реагентами, шт | Не менее 1 |
| калибратор (низкий уровень), мл | Не менее 1 |
| калибратор (высокий уровень), мл | Не менее 1 |
| материал контрольный (низкий уровень), мл | Не менее 1 |
| материал контрольный (высокий уровень), мл | Не менее 1 |
| аналитическая чувствительность, мМЕ/л | Не более 0,1 |
| RFID-метка на набор реагентов | Наличие |
| Совместимость с анализатором ECL8000, имеющимся у заказчика | Соответствие |
| 8 | Набор реагентов для определения прогестерона | Назначение: для количественного определения прогестерона электрохемилюминесцентным методом в сыворотке или плазме крови человека на анализаторе ECL8000 для диагностики in vitro | Соответствие | набор | 26 |
| кассета с реагентами, шт | Не менее 1 |
| калибратор (низкий уровень), мл | Не менее 1 |
| калибратор (высокий уровень), мл | Не менее 1 |
| материал контрольный (низкий уровень), мл | Не менее 1 |
| материал контрольный (высокий уровень), мл | Не менее 1 |
| аналитическая чувствительность, нг/мл | Не более 0,1 |
| RFID-метка на набор реагентов | Наличие |
| Совместимость с анализатором ECL8000, имеющимся у заказчика | Соответствие |
| 9 | Набор реагентов для определения эстрадиола | Назначение: для количественного определения эстрадиолога электрохемилюминесцентным методом в сыворотке или плазме крови человека на анализаторе ECL8000 для диагностики in vitro | Соответствие | набор | 26 |
| кассета с реагентами, шт | Не менее 1 |
| калибратор (низкий уровень), мл | Не менее 1 |
| калибратор (высокий уровень), мл | Не менее 1 |
| материал контрольный (низкий уровень), мл | Не менее 1 |
| материал контрольный (высокий уровень), мл | Не менее 1 |
| аналитическая чувствительность, пг/мл | Не более 5,0 |
| RFID-метка на набор реагентов | Наличие |
| Совместимость с анализатором ECL8000, имеющимся у заказчика | Соответствие |
| 10 | Набор реагентов для количественного определения тестостерона | Назначение: для количественного определения тестостерона электрохемилюминесцентным методом в сыворотке или плазме крови человека на анализаторах ECL для диагностики in vitro | Соответствие | набор | 15 |
| кассета с реагентами, шт | Не менее 1 |
| калибратор (низкий уровень), мл | Не менее 1 |
| калибратор (высокий уровень), мл | Не менее 1 |
| материал контрольный (низкий уровень), мл | Не менее 1 |
| материал контрольный (высокий уровень), мл | Не менее 1 |
| аналитическая чувствительность, нг/мл | Не более 0,025 |
| RFID-метка на набор реагентов | Наличие |
| Совместимость с анализатором ECL8000, имеющимся у заказчика | Соответствие |
| 11 | Набор реагентов для количественного определения антимюллерова гормона | Назначение: для количественного определения антимюллерова гормона электрохемилюминесцентным методом в сыворотке или плазме крови человека на анализаторах ECL для диагностики in vitro | Соответствие | набор | 5 |
| кассета с реагентами, шт | Не менее 1 |
| калибратор (низкий уровень), мл | Не менее 2 |
| калибратор (высокий уровень), мл | Не менее 2 |
| материал контрольный (низкий уровень), мл | Не менее 2 |
| материал контрольный (высокий уровень), мл | Не менее 2 |
| аналитическая чувствительность, нг/мл | Не более 0,01 |
| RFID-метка на набор реагентов | Наличие |
| Совместимость с анализатором ECL8000, имеющимся у заказчика | Соответствие |
| 12 | Набор реагентов для количественного определения общего бета-хорионического гонадотропина человека | Назначение: для количественного определения общего бета-хорионического гонадотропина человека электрохемилюминесцентным методом в сыворотке или плазме крови человека на анализаторах ECL для диагностики in vitro | Соответствие | набор | 5 |
| кассета с реагентами, шт | Не менее 1 |
| калибратор (низкий уровень), мл | Не менее 1 |
| калибратор (высокий уровень), мл | Не менее 1 |
| материал контрольный (низкий уровень), мл | Не менее 1 |
| материал контрольный (высокий уровень), мл | Не менее 1 |
| аналитическая чувствительность, МЕ/л | Не более 0,5 |
| RFID-метка на набор реагентов | Наличие |
| Совместимость с анализатором ECL8000, имеющимся у заказчика | Соответствие |
| 13 | Реагент очищающий | Назначение: для очистки аспирационной иглы и измерительной ячейки на анализаторах ECL для диагностики in vitro | Соответствие | упак | 130 |
| Состав: | |
| гидроксид калия (KOH) – 1%, вода (H2O) – 99%. | Соответствие |
| объем, мл | Не менее 480 |
| Совместимость с анализатором ECL8000, имеющимся у заказчика | Соответствие |
| 14 | Реагент промывочный | Назначение: для промывки неприсоединившихся образцов и реагентов на анализаторах ECL для диагностики in vitro | Соответствие | упак | 130 |
| Состав: | |
| гидрофосфат натрия (Na2HPO4) – 3,8%, дигидрофосфат натрия (NaH2PO4) – 3,2%, трипропиламин (C9H21N) – 2,3%, вода (H2O) – 90,7%. | Соответствие |
| объем, мл | Не менее 480 |
| Совместимость с анализатором ECL8000, имеющимся у заказчика | Соответствие |
| 15 | Реагент буферный концентрированный промывочный | Назначение: для очистки иглы для образцов/реагентов на анализаторах ECL для диагностики in vitro | Соответствие | упак | 130 |
| Состав: | |
| гидрофосфат натрия (Na2HPO4) – 1,4%, дигидрофосфат натрия (NaH2PO4) – 1,2%, хлорид натрия (NaCl) – 8,8%, вода (H2O) – 88,6%. | Соответствие |
| Объем, мл | Не менее 1000 |
| Совместимость с анализатором ECL8000, имеющимся у заказчика | Соответствие |
| 16 | Кассета с реагентами для регулировки высокого напряжения | Назначение: для проведения технической калибровки и регулировки высокого напряжения на анализаторах ECL для диагностики in vitro | Соответствие | упак | 3 |
| Кассета с реагентами, шт | Не менее 1 |
| Состав: | |
| Реагент 1: гидрофосфат натрия (Na2HPO4) – 3,8%, дигидрофосфат натрия (NaH2PO4) – 3,2%, трипропиламин (C9H21N) – 2,3%, вода (H2O) – 90,7%. | Соответствие |
| Реагент 2: гидрофосфат натрия (Na2HPO4) – 3,8%, дигидрофосфат натрия (NaH2PO4) – 3,2%, трис (C4H11NO3) ~ комплекс рутения [Ru(bpy)3]2+ – 2,3%, вода (H2O) – 90,7% | Соответствие |
| Совместимость с анализатором ECL8000, имеющимся у заказчика | Соответствие |
| 17 | Реагент буферный для обслуживания измерительной ячейки | Назначение: для очистки измерительной ячейки на анализаторах ECL для диагностики in vitro | Соответствие | упак | 3 |
| кассета с реагентами, шт | Не менее 1 |
| Состав: | |
| гидроксид натрия (NaOH) – 12,0% | Соответствие |
| гипохлорит натрия (NaClO) – 1,5% | Соответствие |
| вода (H2O) – 86,5% | Соответствие |
| Совместимость с анализатором ECL8000, имеющимся у заказчика | Соответствие |
| 18 | Реагент буферный для регулировки высокого напряжения | Назначение: для проведения технической калибровки и регулировки высокого напряжения на анализаторах ECL для диагностики in vitro | Соответствие | упак | 1 |
| Состав: | |
| гидрофосфат натрия (Na2HPO4) – 3,8% | Соответствие |
| дигидрофосфат натрия (NaH2PO4) – 3,2% | Соответствие |
| трипропиламин (C9H21N) – 2,3% | Соответствие |
| вода (H2O) – 90,7% | Соответствие |
| Совместимость с анализатором ECL8000, имеющимся у заказчика | Соответствие |
| 19 | Набор реагентов для проведения общего анализа крови | Назначение: для определения параметров клеток в клинических образцах венозной и/или капиллярной крови на анализаторе 5-part автоматическом гематологическом для диагностики in vitro | Соответствие | набор | 3 |
| Состав: | |
| Лизирующий реагент LH не менее 1 шт, объем не менее 500 мл., RF-карта не менее 1 шт. | Соответствие |
| Лизирующий реагент LD не менее 1 шт, объем не менее 500 мл., RF-карта не менее 1 шт. | Соответствие |
| Разбавитель не менее 3 шт., объем каждого разбавителя не менее 20 л., RF-карта не менее 3 шт. | Соответствие |
| Средство для промывки не менее 1 шт., объем не менее 50 мл., RF-карта не менее 1 шт. | Соответствие |
| Совместимость с анализатором Lifotronic AC-610, имеющимся у заказчика | Соответствие |
| 20 | Набор реагентов для автоматического гематологического анализатора | Назначение: для калибровки анализатора и контроля качество проведения общего анализа крови | Соответствие | набор | 4 |
| Состав: | |
| Низкий уровень гематологических показателей - 1 пробирка не менее 4 мл | Соответствие |
| Нормальный уровень гематологических показателей - 1 пробирка не менее 4 мл | Соответствие |
| Высокий уровень гематологических показателей - 1 пробирка не менее 4 мл | Соответствие |
| Совместимость с анализатором Lifotronic AC-610, имеющимся у заказчика | Соответствие |
| 21 | Набор реагентов для определения креатинина | Назначение: для количественного определения креатинина в сыворотке (плазме) крови и моче | Соответствие | набор | 24 |
| Метод основан на реакции Яффе | Соответствие |
| Состав: | |
| Реагент 1: гидроокись натрия, мл | Не менее 200 |
| Реагент 2: пикриновая кислота 20 ммоль/л, мл | Не менее 50 мл |
| Калибратор: креатинин не менее 177 мкмоль/л, мл | Не менее 10 мл |
| Чувствительность метода, мкмоль/л | Не более 17,7 |
| Линейность в диапазоне, мкмоль/л | Не уже 20-1330 |
| Стабильность вскрытых реагентов до окончания срока годности набора | Соответствие |
| Совместимость с автоматическим биохимическим анализатором Genrui GS480A, имеющимся у заказчика | Соответствие |
| 22 | Набор реагентов для дифференциального определения однонуклеотидных полиморфизмов генов системы свертывания крови и фолатного цикла методом ПЦР (12 полиморфизмов) | Назначение: дифференциальное определение 12 однонуклеотидных полиморфизмов генов системы свертывания крови и фолатного цикла методом полимеразной цепной реакции с анализом кривых плавления | Соответствие | набор | 5 |
| Формат набора | Планшет стрипированный ломающийся по 1 лунке |
| Определяемые полиморфизмы: F2 (20210G/A), F5(1691G/A), F7 (10976G/A), F13A1 (103G/T), FGB (-455G/A), ITGA2 (807C/T), ITGB3 (1565T/C), PAI-1 (-675 5G\4G), MTR (2756 A/G), MTRR (66A/G), MTHFR (677C/T), MTHFR (1298F/C) | Соответствие |
| Готовые лиофилизированные реакционные смеси | Наличие |
| Метод детекции продукта амплификации | Анализ кривых плавления |
| Количество исследуемых образцов, включая контроли, шт | Не менее 48 |
| Контрольные образцы: "Мутантная гомозигота" и "Нормальная гомозигота" | Соответствие |
| Набор валидирован для исследования на амплификаторе CFX96, имеющемся у заказчика | Соответствие |
| 23 | Набор реагентов для дифференциального определения делеций локуса AZF на Y-хромосоме человека методом ПЦР | Назначение: дифференциальное определение делеций локуса AZF на Y-хромосоме человека методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени | Соответствие | набор | 3 |
| Формат набора | Планшет стрипированный, ломающийся по 1 лунке |
| Количество исследуемых образцов, включая контроли, шт | Не менее 48 |
| Готовые лиофилизированные реакционные смеси | Наличие |
| Положительный контрольный образец (нормальная мужская ДНК) | Наличие |
| Набор валидирован для исследования на амплификаторе CFX96, имеющемся у заказчика | Соответствие |
| 24 | Набор реагентов для определения клинически значимых вариантов гена муковисцидоза | Назначение: для высокопроизводительного секвенирования целевых регионов гена CFTR и качественного определения клинически значимых герминативных вариантов в клинических образцах геномной ДНК человека, выделенных из цельной крови, буккального эпителия или сухих пятен крови, обогащенных методом мультиплексной ПЦР с использованием специфичных урацил-содержащих праймеров, с целью диагностики или скрининга носительства муковисцидоза | Соответствие | набор | 4 |
| Модификация праймеров: дезоксиуридин | Соответствие |
| Анализируемые участки: кодирующие последовательности ДНК (CDSs); сайты сплайсинга; делеция CFTRdele2-3; гаплотип poly-T/TG; 3’- и 5’-нетранслируемые области (UTRs) и глубокие интронные области | Соответствие |
| Полученные варианты секвенирования после анализа соответствуют требованиям «Руководства по интерпретации данных последовательности ДНК человека, полученных путем массового параллельного секвенирования» и «Национального консенсуса «Муковисцидоз: определение, диагностические критерии, терапия» | Соответствие |
| Состав: | |
| Пул праймеров, шт | Не менее 2 |
| Ампликоны в панели, шт | Не менее 67 |
| Контрольный образец, шт | Не менее 1 |
| Картридж для секвенирования не менее 24 образцов за запуск | Наличие |
| Ячейка для секвенирования не менее 24 образцов за запуск | Наличие |
| Набор реагентов совместим с набором реагентов для создания библиотек ампликонов (п. 25 в описании предмета закупки) | Соответствие |
| Совместимость с генетическим секвенатором MiSeq, имеющимся у заказчика | Соответствие |
| 25 | Набор реагентов для создания библиотек ампликонов | Назначение: для проведения таргетной пробоподготовки с использованием урацил-содержащих праймеров (приготовление баркодированных ДНК-библиотек) для последующего анализа биологических образцов, выполняемой при проведении клинической лабораторной диагностики инфекционных патологий, наследственных и онкологических заболеваний с помощью технологии высокопроизводительного секвенирования | Соответствие | набор | 1 |
| Совместимая модификация праймеров: урацил | Соответствие |
| Количество необходимой ДНК на пробоподготовку, нг | Не менее 2 |
| Состав: | |
| Комплект для приготовления библиотек не менее 96 образцов | Наличие |
| Комплект для молекулярного баркодирования A-H | Наличие |
| Комплект для молекулярного баркодирования 1-12 | Наличие |
| Комплект для очистки на магнитных частицах | Наличие |
| Набор рассчитан на пробоподготовку образцов, шт | Не менее 96 |
| Набор реагентов совместим набором реагентов для определения клинически значимых вариантов гена муковисцидоза (п. 24 в описании предмета закупки) | Соответствие |
| Совместимость с генетическим секвенатором MiSeq, имеющимся у заказчика | Соответствие |
| 26 | Контрольная сыворотка | Назначение: для проведения внутренней оценки качества правильности выполнения лабораторных исследований | Соответствие | набор | 1 |
| Приготовлена из человеческой сыворотки с добавлением веществ человеческого происхождения, химически чистых веществ и лекарственных препаратов | Соответствие |
| Форма выпуска: лиофилизат | Соответствие |
| Количество уровней контроля: не менее трех (низкий, нормальный, высокий) | Соответствие |
| Состав: | |
| Количество флаконов низкого уровня, шт | Не менее 4 |
| Объем каждого флакона низкого уровня, мл | Не менее 5 |
| Количество флаконов нормального уровня, шт | Не менее 4 |
| Объем каждого флакона нормального уровня, мл | Не менее 5 |
| Количество флаконов высокого уровня, шт | Не менее 4 |
| Объем каждого флакона высокого уровня, мл | Не менее 5 |
| Общее количество флаконов всех уровней, шт | Не менее 12 |
| Общий объем флаконов всех уровней, мл | Не менее 60 |
| Оцениваемые показатели: 11-деоксикортизол, 17-OH-прогестерон, 25-OH-витамин D, ацетаминофен, АКТГ, альфафетопротеин (АФП), альдостерон, амикацин, амиодарон, амитриптилин, андростендион, ангиотензин I, антитела к тиреоглобулину, антитела к тиреоидной пероксидазе, кофеин, кальцитонин, карбамазепин свободный, раковоэмбриональный антиген (РЭА), хлорамфеникол, кортизол, C-пептид, циклоспорин, дезипрамин, дегидроэпиандростерон (ДГЭА), дегидроэпиандростеронсульфат (ДГЭА-С), дигоксин, дизопирамид, эстрадиол, эстриол свободный, эстриол общий, эстрогены общие, этосуксимид, ферритин, флекаинид, фолат, фруктозамин, фолликулостимулирующий гормон (ФСГ), гастрин, гентамицин, глюкагон, хорионический гонадотропин (ХГЧ), свободная бета-субъединица ХГЧ, гормон роста, IgA, IgE, IgG, M, имипрамин, иммунореактивный трипсиноген, инсулин, железо, лютеинизирующий гормон (ЛГ), лидокаин, литий, NAPA, нетимицин, нортриптилин, простатическая кислая фосфатаза, фенобарбитал, фенитоин, фенитоин свободный, пиримидон, прокаинамид, прогестерон, пролактин, пропанолол, простатаспецифический антиген (ПСА) , ПСА свободный, паратиреоидный гормон, хинидин, салицилат, сексстероидсвязывающий глобулин, соматомедин-C (инсулиноподобный фактор роста 1), трийодтиронин свободный (Т3 свободный), трийодтиронин общий (Т3), тироксинсвязывающая способность T3 Uptake, тироксин свободный (Т4 свободный), тироксин общий (Т4), тироксинсвязывающий глобулин, тестостерон, тестостерон свободный, теофиллин, тиреоглобулин, общая железосвязывающая способность, тобрамицин, тиреотропный гормон (ТТГ), вальпроевая кислота, вальпроевая кислота свободная, ванкомицин, витамин B12 | Соответствие |
| Совместимость с анализатором ECL8000, имеющимся у заказчика | Соответствие |
| 27 | Набор реагентов для количественного определения гомоцистеина | Назначение: количественное определения гомоцистеина в сыворотке (плазме) крови человека методом ферментативным методом | Соответствие | набор | 1 |
| Состав: | |
| Реагент 1: S-аденозилметионин 0,1 ммоль/л, НАДФ 0,2 ммоль/л, TCEP 0,5 ммоль/л | Наличие |
| Реагент 2: α-кетоглутарат 5,0 ммоль/л, Глутаматдегидрогеназа не менее 10 KU/л, SAHase не менее 3,0 KU/л, Аденозиндезаминаза 5,0 KU/л, S-метилтрансфераза не менее 5,0 KU/л | Наличие |
| Калибратор гомоцистеина | Наличие |
| Объем реагента 1, мл | Не менее 48 |
| Объем реагента 2, мл | Не менее 13 |
| Объем калибратора, мл | Не менее 4 |
| Аналитическая чувствительность, ммоль/л. | Не более 0,4 |
| Линейность метода, ммоль/л | Не уже 2,5-50,0 |
| Совместимость с автоматическим биохимическим анализатором Genrui GS480A, имеющимся у заказчика | Соответствие |
| 28 | Набор реагентов для количественного определения 17-ОН-прогестерона | Биоматериал используемый для анализа: сыворотка и плазма крови человека | Соответствие | набор | 18 |
| Формат набора | Планшет стрипированный ломающийся по 1 лунке |
| Количество определений в 1 наборе, шт | Не менее 96 |
| Совместимость с анализатором VICTOR-2, имеющимся у заказчика | Соответствие |
| 29 | Множественные аналиты мочи ИВД, набор, колориметрическая тест-полоска, экспресс-анализ | Назначение | Для анализаторов серии Clinitek | упак | 1 |
| Метод | Полуколичественный |
| Количество выполняемых тестов, шт | Не менее 100 |
| Зона проверки на влажность | Наличие |
| Диапазоны чувствительности: | |
| Белок (альбумин), г/л (мг/дл) | не уже 0,15-0,3 (15-30) |
| Кровь (гемоглобин) мкг/л (мг/дл) | не уже 150-620 (0,015-0,062) |
| Лейкоциты, клетки в поле зрения | не уже 5-15 |
| Нитриты, мкмоль/л (мг/дл) | не уже 13-22 (0,06-0,1) |
| Глюкоза, ммоль/л (мг/дл) | не уже 4-7 (75-125) |
| кетоны (ацетоуксусная кислота), ммоль/л (мг/дл) | не уже 0,5-1,0 (5-10) |
| Билирубин, мкмоль/л (мг/дл) | не уже 7-14 (0,4-0,8) |
| Уробилиноген, мг/дл (ед. Эрлиха/дл) | Не менее 0,2 (0,2) |
| 30 | Краситель азур-эозин (раствор по Романовскому) | Назначение: для визуализации гематопоэтических клеток, хромосом, паразитов крови и/или других патогенов крови в биологическом/клиническом образце | Соответствие | упак | 19 |
| Внешний вид:  -краситель: темно-синяя сиропообразная жидкость без примесей;  -буфер фосфатный: прозрачная бесцветная жидкость | Соответствие |
| Комплектация: Не менее одного литра красителя с раствором фосфатного буфера | Соответствие |
| Метод постановки: ручной | Соответствие |
| Количество выполняемых тестов, шт | Не менее 6000 |
| 31 | Лейшмана красящий раствор ИВД | Назначение: обнаружение тканевых структур и/или внутри-/внеклеточных элементов в биологическом/клиническом образце | Соответствие | упак | 30 |
| Метод постановки: ручной | Соответствие |
| Состав: 0,15 % раствор сухого красителя эозин метиленовый синий типа Лейшмана в метаноле | Соответствие |
| Объем реагента, мл | Не менее 1000 |
| Количество выполняемых тестов, шт | Не менее 3000 |
| 32 | Набор для диагностики in vitro для определения пероксидаза-положительных лейкоцитов в сперме человека | Назначение | для диагностики in vitro для определения пероксидаза-положительных лейкоцитов в сперме человека | упак | 12 |
| Реагент 1: раствор субстрата | Наличие |
| Объем реагента 1, мл | Не менее 6 |
| Реагент 2: перекись водорода | Наличие |
| Объем реагента 2, мкл | Не менее 300 |
| Реагент 3: буферный раствор | Наличие |
| Объем реагента 3, мл | Не менее 22 |
| Реагент 4: контр-окрашивающий раствор | Наличие |
| Объем реагента 4, мл | Не менее 1,2 |
| Количество определений, шт | Не менее 120 |
| Совместимость с анализатором CASA, имеющимся у заказчика | Соответствие |
| 33 | Набор реагентов для быстрого дифференцированного окрашивания биопрепаратов | Назначение | для быстрого дифференцированного окрашивания биопрепаратов (кровь, эякулят, выпотные жидкости, цитологические препараты) | упак | 36 |
| Объем раствора №1 – фиксатор, мл | Не менее 100 |
| Объем раствора №2 - "розовый", мл | Не менее 100 |
| Объем раствора №3 - "синий", мл | Не менее 100 |
| Объем буфер-Г, мл | Не менее 10 |
| Количество препаратов окрашивания, шт | Не менее 100 |
| Совместимость с анализатором CASA, имеющимся у заказчика | Соответствие |
| 34 | Слайды для оценки морфологии | Внешний вид: готовые к использованию предметные стекла с нанесенным на них изотоническим красителем | Соответствие | упак | 4 |
| Назначение: для морфологического анализа сперматозоидов | Соответствие |
| Количество стекол в упаковке, шт | Не менее 75 |
| Совместимость с анализатором CASA, имеющимся у заказчика | Соответствие |

**Срок поставки товара:** поставка товара осуществляется по предварительным заявкам Заказчика. Товар должен быть поставлен течение 15 (пятнадцати) дней после получения соответствующей Заявки от Заказчика.

**Общие требования к условиям поставки** - упаковка товара должна быть пригодна для манипуляций при погрузке и разгрузке, гарантировать абсолютную защищенность товара от повреждений или порчи при транспортировке. Поставщик несёт ответственность перед Заказчиком за повреждения, возникшие из-за неправильной упаковки. Товар должен транспортироваться с соблюдением условий хранения, предусмотренных инструкцией по применению. При нарушении данных условий Заказчик имеют право требовать замены товара, поставленного с нарушениями.

Поставка товара осуществляется Поставщиком с разгрузкой с транспортного средства.

**Место поставки товара:** 620067**,** г. Екатеринбург, ул. Флотская д.52, лабораторный корпус, контактный тел.(343) 374-31-10.

**Получатель товара** – ГАУЗ СО «Клинико-диагностический центр «Охрана здоровья матери и ребенка»

**Остаточный срок годности товара** – Не менее 6 месяцев на момент поставки товара.

|  |  |
| --- | --- |
| Описание планируемой закупки: | Содержательная часть |
| Предполагаемые сроки проведения закупки | Февраль 2025 |
| Планируемый срок заключения договора | Март 2025 |
| Основные условия исполнения договора: |  |
| Порядок поставки товара | Поставка товара осуществляется по предварительным заявкам Заказчика. Товар должен быть поставлен течение 15 (пятнадцати) дней после получения соответствующей Заявки от Заказчика. |
| Место поставки | ГАУЗ СО «КДЦ «ОЗМР», г. Екатеринбург, ул. Флотская, д.52, лабораторный корпус |
| Порядок оплаты | Оплата товара производится в течение 7 рабочих дней после приемки товара. |
| Размер обеспечения исполнения договора | 5% начальной (максимальной) цены договора |
| Требования к гарантийному сроку товара и/или сроку годности | не менее 6 месяцев на момент поставки товара. |

**Сроки предоставления ценовой информации: до 04.03.2025 года до 08:00 часов.**

Проведение данной процедуры сбора информации не влечет за собой возникновение каких-либо обязательств заказчика;

Из ответа на запрос должны однозначно определяться цена единицы товара, работы, услуги и общая цена договора на условиях, указанных в запросе, срок действия предлагаемой цены, расчет такой цены с целью предупреждения намеренного завышения или занижения цен товаров, работ, услуг.

Запрашиваемую информацию просим направить по адресу: 620067, Свердловская обл., г. Екатеринбург, ул. Флотская, д.52 или на электронную почту [eozmr-public@mis66.ru](mailto:eozmr-public@mis66.ru) или на электронную почту gomzikova@bk.ru.

**С уважением,**

**Главный врач**

**ГАУЗ СО «КДЦ «ОЗМР» Е.Б. Николаева**