|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Краевое государственное бюджетное учреждение здравоохранения | | |  | Руководителю | |  |  |
| Краевая клиническая больница | | |  |  |  |  |  |
| ул. П. Железняка, 3, г. Красноярск, 660022 | | |  |  |  |  |  |
| Телефон: 8 (391) 220-16-13 | | |  |  |  |  |  |
| Факс: 8 (391) 220-16-23 | | |  |  |  |  |  |
| Е-mail: kkb@ medqorod. ru | | |  |  |  |  |  |
| Http://www.medgorod.ru | | |  |  |  |  |  |
| ОКПО 01913234 | | |  |  |  |  |  |
| ИНН/КПП 2465030876/246501001 | | |  |  |  |  |  |
| 02.06.2021 г. №.718-2022 | | |  |  |  |  |  |
| На №\_\_\_\_\_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ | | |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
| О коммерческом предложении | | |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
| **Уважаемые господа!** | | | | | | |  |
| Прошу Вас предоставить коммерческое предложение на право поставки следующего товара: | | | | | | | |
| **№ п/п** | **Наименование** | **Характеристики** | **Ед. изм.** | **Кол-во, шт** | **Цена, рублей** | **Страна происхождения** | **Остаточный срок годности** |
| 1 | Тест-система иммуноферментная для определения концентрации общего иммуноглобулина класса G в сыворотке крови | Для количественного определения концентрации общего иммуноглобулина класса G. Формат теста - не менее 96 определений (8×12, стрипированный). Диапазон измерения концентраций (не менее указанного промежутка) от 0 до 24 мг/мл. Чувствительность не более - 0,2 мг/мл. Время инкубации: не более 2,5 часов. | набор | 30 |  |  |  |
| 2 | Тест-система иммуноферментная для определения концентрации общего иммуноглобулина класса M в сыворотке крови | Для количественного определения концентрации общего иммуноглобулина класса M. Формат теста - не менее 96 определений (8×12, стрипированный). Диапазон измерения концентраций (не менее указанного промежутка) от 0 до 3,2 мг/мл. Чувствительность не более - 0,05 мг/мл. Время инкубации: не более 2,5 часов. | набор | 30 |  |  |  |
| 3 | Тест-система иммуноферментная для определения концентрации общего иммуноглобулина класса A в сыворотке крови | Для количественного определения концентрации общего иммуноглобулина класса А. Формат теста - не менее 96 определений (8×12, стрипированный). Диапазон измерения концентраций (не менее указанного промежутка) от 0 до 4,2 мг/мл. Чувствительность не более - 0,03 мг/мл. Время инкубации: не более 2,5 часов. | набор | 30 |  |  |  |
| 4 | Тест-система иммуноферментная для определения нефринов (метанефрин и норметанефрин) в моче №96 | Набор для количественного определения метанефрина и норметанефрина в моче. Тип микропланшета 96-луночный со стрипами, разделяемыми на отдельные лунки. Тип анализа: количественный (по 6 калибраторам). Исследуемый образец: моча. Время и условия инкубации 15+30+15+15 мин. при комнатной температуре, со встряхиванием. Характеристика реагентов – полностью готовые к применению (промывочный буфер и раствор для ацилирования – концентраты). Количество и характеристика калибраторов: 6, жидкие, готовые к применению, диапазон концентраций от 0 до 2000 нг/мл (метанефрин), от 0 до 3000 нг/мл (норметанефрин). Объем исследуемого образца 25 мкл. Разведение образца не требуется. Наличие в наборе двухуровневого контроля. Длина волны считывания – 450 нм. Объем компонентов набора: калибраторы A-F 6х2 мл; контроли 2х2 мл; ферментный конъюгат 2х12 мл; концентрат буфера для промывки 1х20 мл (на 1000 мл готового буфера); субстрат 2х12 мл; стоп-реагент 2х12мл; антисыворотка к метанефрину 1х12 мл; антисыворотка к норметанефрину 1х12 мл; концентрат ацилирующего реагента 1х0,5 мл; раствор для разведения ацилирующего реагента – 1х4 мл, раствор соляной кислоты 1х30 мл, ацилирующий буфер 1х30 мл. Дополнительные устройства, входящие в набор: реакционные пробирки 2х50 шт. Аналитическая чувствительность тест-системы не менее 13 нг/мл (метанефрин), не менее 23 нг/мл (норметанефрин). Регистрация тест-систем в Росздравнадзоре. | набор | 9 |  |  |  |
| 5 | Тест-система иммуноферм. для выявления антител класса А к Mycoplasma pneumonia в сыворотке крови человека №96 | Тест-система иммуноферментная для выявления антител класса А к Mycoplasma pneumonia в сыворотке крови человека. 96 анализов. Суммарное время инкубации - 1ч 25 мин. Срок годности не менее 9 месяцев. | набор | 7 |  |  |  |
| 6 | Тест-система иммуноферм. для выявления индивидуальных антител класса G к Mycoplasma pneumonia в сыворотке крови человека №96 | Тест-система иммуноферментная для выявления индивидуальных антител класса G к Mycoplasma pneumonia в сыворотке крови человека. 96 анализов. Суммарное время инкубации - 1ч 15 мин. Срок годности не менее 9 месяцев. | набор | 7 |  |  |  |
| 7 | Тест-система иммуноферм. для выявления видоспецифических антител класса G к Chlamydia pneumonia в сыворотке крови человека №96 | Тест-система иммуноферментная для выявления видоспецифических антител класса G к Chlamydia pneumonia в сыворотке крови человека. 96 анализов. Срок годности не менее 9 месяцев. | набор | 7 |  |  |  |
| 8 | Тест-система иммуноферм. для выявления видоспецифических антител класса А к Chlamydia pneumonia в сыворотке крови человека №96 | Тест-система иммуноферментная для выявления видоспецифических антител класса А к Chlamydia pneumonia в сыворотке крови человека.96 анализов. Срок годности не менее 9 месяцев. | набор | 7 |  |  |  |
| 9 | Тест-система иммуноферментная для определения антител к двуспиральной (нативной) ДНК №96 | Тип микропланшета 96-луночный со стрипами, разделяемыми на отдельные лунки. Используемый антиген: комплексное соединение двухцепочечной ДНК и нуклеосом. Тип анализа: возможность количественного (по 3 калибраторам) и полуколичественного анализа. Исследуемый образец: сыворотка и плазма (ЭДТА, гепарин или цитрат) крови. Время и условия инкубации 30+30+15 мин. при комнатной температуре, без встряхивания. Характеристика реагентов – полностью готовые к применению (промывочный буфер – концентрат), взаимозаменяемые между лотами (кроме калибраторов и контролей). Количество и характеристика калибраторов: 3, жидкие, готовые к применению, диапазон концентраций от 10 до 800 МЕд/мл, окраска снижается с уменьшением концентрации. Цветовая кодировка реагентов. Минимальный объем исследуемого образца:не более 1 мкл. Разведение образца 1/201. Наличие в наборе положительной и отрицательной контрольных сывороток (на основе сыворотки человека)– имеются. Длина волны считывания – 450 нм. Стабильность после вскрытия/приготовления реагентов – в течение указанного срока годности при 2-8 ºС (стрипы – не менее 4 месяцев при 2-8 ºС, готовый промывочный раствор – не менее 1 месяца при 2-8 ºС). Объем компонентов набора: калибраторы 3х2 мл; контроли 2х2 мл; ферментный конъюгат 1х12 мл; буфер для разведения образцов 1х100 мл; концентрат буфера для промывки 1х100 мл (на 1000 мл готового буфера); субстрат 1х12 мл; стоп-реагент 1х12 мл. Стабильность окраски после внесения стоп-раствора - не менее 30 минут. Специфичность набора не менее 99%. | набор | 6 |  |  |  |
| 10 | Тест-система иммуноферментная для выявления поверхностного антигена (HBsAg) вируса гепатита В в сыворотке (плазме) крови человека №480 | Формат теста – не менее 480 анализов (96х5, стрипированный) Количество анализируемого образца - не более 100 мкл Возможность количественного определения HBsAg в исследуемой сыворотке (плазме) крови Минимальная выявляемая концентрация HBsAg – от 10 пкг/мл до 50 пкг/мл Специфичность при обследовании контингента доноров (не менее 5000 образцов) – не менее 99,5% Время инкубации не более 2 ч общего времени инкубации Стабильность приготовленных реагентов не менее 6 часов при комнатной температуре Цветовая кодировка реагентов Наличие унифицированных неспецифических реагентов Наличие спектрофотометрической верификации на этапах проведения анализа Наличие валидованной производителем тестов, запрограммированной процедуры выполнения теста на ИФА – анализаторе («Еволис»), включая: автоматизированное распознавание и внесение образцов; автоматизированное распознавание и внесение реагентов; промывку; инкубацию; фотометрию и обработку результатов Наличие штрих-кода на реагентах Срок годности тест-системы не менее 18 месяцев. | набор | 58 |  |  |  |
| 11 | Тест-система иммуноферментная для выявления и подтверждения поверхностного антигена (HBsAg) вируса гепатита В в сыворотке (плазме) крови человека №48 | Формат теста – не менее 48 анализов (8х12, стрипированный) Количество анализируемого образца - не более 100 мкл Возможность количественного определения HBsAg в исследуемой сыворотке (плазме) крови Минимальная выявляемая концентрация HBsAg – от 10 пкг/мл до 50 пкг/мл Специфичность при обследовании контингента доноров (не менее 5000 образцов) – не менее 99,5% Время инкубации не более 2 ч общего времени инкубации Стабильность приготовленных реагентов не менее 6 часов при комнатной температуре Цветовая кодировка реагентов Наличие унифицированных неспецифических реагентов Наличие спектрофотометрической верификации на этапах проведения анализа Наличие валидованной производителем тестов, запрограммированной процедуры выполнения теста на ИФА – анализаторе («Еволис»), включая: автоматизированное распознавание и внесение образцов; автоматизированное распознавание и внесение реагентов; промывку; инкубацию; фотометрию и обработку результатов Наличие штрих-кода на реагентах Срок годности тест-системы не менее 18 месяцев. | набор | 23 |  |  |  |
| 12 | Тест-система иммуноферментная для качественного и количественного определения антител против HBsAg в сыворотке (плазме) крови человека №96 | Формат теста – не менее 96 анализов (12х8), стрипированный. Количество анализируемого образца не более 100 мкл. Время анализа не более 2 часов общего времени инкубации. Стабильность приготовленных реагентов не менее 6 часов при комнатной температуре. Цветовая кодировка реагентов. Наличие унифицированных неспецифических реагентов. Срок годности тест-системы от 12 до 18 месяцев. | набор | 18 |  |  |  |
| 13 | Тест-система иммуноферментная для выявления суммарных антител к core-антигену вируса гепатита В в сыворотке (плазме) крови человека №96 | Формат теста – не менее 96 анализов, (12х8, стрипированный). Количество анализируемого образца не более 100мкл. Время анализа не более 2 часов общего времени инкубации. Цветовая кодировка реагентов. Стабильность приготовленных реагентов не менее 3 часов. Наличие унифицированных неспецифических реагентов. Срок годности тест-системы не менее 9 месяцев. | набор | 18 |  |  |  |
| 14 | Тест-система иммуноферментная для выявления антител класса M к core-антигену вируса гепатита В в сыворотке (плазме) крови человека №96 | Формат теста – не менее 96 анализов (12х8, стрипированный). Количество анализируемого образца не более 100мкл. Время анализа не более 2,5 часов общего времени инкубации. Наличие унифицированных неспецифических реагентов. Срок годности тест-системы 12 до 18 месяцев. | набор | 18 |  |  |  |
| 15 | Тест-система иммуноферментная для выявления антител класса G к е-антигену вируса гепатита В в сыворотке (плазме) крови человека №96 | Формат теста – не менее 96 анализов (12х8, стрипированный). Количество анализируемого образца не более 100 мкл. Время анализа не более 2,5 часов общего времени инкубации. Стабильность приготовленных реагентов не менее 3 часов. Цветовая кодировка реагентов. Наличие унифицированных неспецифических реагентов. Срок годности тест-системы не менее 9 месяцев. | набор | 18 |  |  |  |
| 16 | Тест-сиcтема иммуноферментная для выявления и подтверждения е-антигена вируса гепатита В в сыворотке (плазме) крови человека №96 | Формат теста – не менее 96 анализов (12х8 стрипированный). Количество анализируемого образца не более 100 мкл. Время анализа не более 2,5 часов общего времени инкубации. Стабильность приготовленных реагентов не менее 3 часов. Цветовая кодировка реагентов. Наличие унифицированных неспецифических реагентов. Срок годности тест-системы от 12 до 18 месяцев. | набор | 18 |  |  |  |
| 17 | Тест-система иммуноферментная для выявления антител к вирусу гепатита C в сыворотке (плазме) крови человека №480 | Формат теста – не менее 480 анализов (96х5 стрипированный) Количество анализируемого образца – не более 100 мкл Диагностическая чувствительность не менее 99,5% Специфичность, оцененная на образцах сывороток доноров (не менее 5000 чел), не менее 99,5% Подтвержденная способность теста достоверно выявлять антитела ко всем известным генотипам вируса Время анализа не более 2 часов общего времени инкубации Стабильность приготовленных реагентов не менее 6 часов при комнатной температуре Цветовая кодировка реагентов Наличие унифицированных неспецифических реагентов Наличие спектрофотометрической верификации этапов проведения анализа Наличие валидованной производителем тестов, запрограммированной процедуры выполнения теста на ИФА – анализаторе («Еволис»), включая: автоматизированное распознавание и внесение образцов; автоматизированное распознавание и внесение реагентов; промывку; инкубацию; фотометрию и обработку результатов Наличие штрих-кода на реагентах Срок годности тест-системы не менее 18 месяцев. | набор | 57 |  |  |  |
| 18 | Тест-система иммуноферментная д/идентификации спектра антител кл. G и M к индивид. белкам вируса гепатита С в сыворотке (плазме) крови человека №120 | Формат теста – не менее 24х5 анализов (96х5 стрипированный) Способность тест-системы подтверждать положительные результаты, полученные в скрининговой тест-системе (тов. позиция №9) Цветовая маркировка стрипов, соответствующая сорбированному антигену Количество анализируемого образца не более 100 мкл Диагностическая чувствительность не менее 99,5% Диагностическая специфичность не менее 99,5% Подтвержденная способность теста достоверно выявлять антитела ко всем известным генотипам вируса Время анализа не более 2-х часов общего времени инкубации Цветовая кодировка реагентов Наличие унифицированных неспецифических реагентов Срок годности тест-системы от 12 до 18 месяцев. | набор | 10 |  |  |  |
| 19 | Тест-система иммуноферментная для выявления суммарных антител к вирусу гепатита Дельта в сыворотке (плазме) крови человека №96 | Формат теста – не менее 96 анализов (12х8, стрипированный). Количество анализируемого образца не более 100 мкл. Время анализа не более 2 часов общего времени инкубации. Стабильность приготовленных реагентов не менее 3 часов при комнатной температуре. Цветовая кодировка реагентов. Наличие унифицированных неспецифических реагентов. Срок годности тест-системы от 12 до 18 месяцев. | набор | 18 |  |  |  |
| 20 | Тест-система иммуноферментная для выявления антител класса G к капсидному антигену (VCA) вируса Эпштейна-Барр в сыворотке (плазме) крови человека №96 | Формат теста -96 определений (12х8, разборность до 1 лунки). Количество анализируемого образца - не более 10 мкл. Время инкубации не более 1ч. Срок годности тест-системы от 12 до 18 месяцев. Наличие унифицированных неспецифических реагентов. Срок хранения тест-системы после вскрытия не менее 6 месяцев. | набор | 18 |  |  |  |
| 21 | Тест-система иммуноферментная для выявления антител класса М к капсидному антигену (VCA) вируса Эпштейна-Барр в сыворотке (плазме) крови человека №96 | Формат теста -96 определений (12х8, разборность до 1 лунки). Количество анализируемого образца - не более 10 мкл. Время инкубации не более 1ч. Срок годности тест-системы от 12 до 18 месяцев. Наличие унифицированных неспецифических реагентов. Срок хранения тест-системы после вскрытия не менее 6 месяцев. | набор | 18 |  |  |  |
| 22 | Тест-система иммуноферментная для выявления антител класса G к раннему антигену (ЕА) вируса Эпштейна-Барр в сыворотке (плазме) крови человека №96 | Формат теста - 96 определений (12х8, разборность до 1 лунки). Количество анализируемого образца - не более 10 мкл. Время инкубации не более 1ч. Срок годности тест-системы от 12 до 18 месяцев. Наличие унифицированных неспецифических реагентов. Срок хранения тест-системы после вскрытия не менее 6 месяцев. | набор | 18 |  |  |  |
| 23 | Тест-система иммуноферментная для выявления антител класса G к ядерному антигену вируса Эпштейна-Барр в сыворотке (плазме) крови человека №96 | Формат теста -96 определений (12х8, разборность до 1 лунки). Количество анализируемого образца - не более 10 мкл. Время инкубации не более 1ч. Срок годности тест-системы от 12 до 18 месяцев. Наличие унифицированных неспецифических реагентов. Срок хранения тест-системы после вскрытия не менее 6 месяцев. | набор | 18 |  |  |  |
| 24 | Тест-система иммуноферментная для выявления антител класса G к вирусу простого герпеса в сыворотке и плазме крови человека №96 | Формат теста -96 определений (12х8, разборность до 1 лунки). Количество анализируемого образца - не более 10 мкл. Время инкубации не более 1ч. Срок годности тест-системы от 12 до 18 месяцев. Наличие унифицированных неспецифических реагентов. Срок хранения тест-системы после вскрытия не менее 6 месяцев. | набор | 18 |  |  |  |
| 25 | Тест-система иммуноферментная для выявления антител класса М к вирусу простого герпеса 1 и 2 типов в сыворотке и плазме крови человека №96 | Формат теста -96 определений (12х8, разборность до 1 лунки). Количество анализируемого образца - не более 10 мкл. Время инкубации не более 1ч. Срок годности тест-системы от 12 до 18 месяцев. Наличие унифицированных неспецифических реагентов. Срок хранения тест-системы после вскрытия не менее 6 месяцев. | набор | 18 |  |  |  |
| 26 | Тест-система иммуноферментная для качественного и количеств-го определения антител класса G к цитомегаловирусу в сыворотке и плазме крови человека №96 | Формат теста -96 определений (12х8, разборность до 1 лунки). Количество анализируемого образца - не более 10 мкл. Время инкубации не более 1ч. Срок годности тест-системы от 12 до 18 месяцев. Наличие унифицированных неспецифических реагентов. Срок хранения тест-системы после вскрытия не менее 6 месяцев. | набор | 18 |  |  |  |
| 27 | Тест-система иммуноферментная для выявления антител класса М к цитомегаловирусу в сыворотке и плазме крови человека №96 | Формат теста -96 определений (12х8, разборность до 1 лунки). Количество анализируемого образца - не более 10 мкл. Время инкубации не более 1ч. Срок годности тест-системы от 12 до 18 месяцев. Наличие унифицированных неспецифических реагентов. Срок хранения тест-системы после вскрытия не менее 6 месяцев. | набор | 18 |  |  |  |
| 28 | Тест-система иммуноферментная для количественного определения общего иммуноглобулина Е в сыворотке (плазме) крови человека №96 | Формат теста –не менее 96 (48 в дублях) определений, (6х8, разборность до 1 лунки). Количество анализируемого образца – не более 100 мкл. Чувствительность теста – не менее 2,5 МЕ/мл. Время инкубации не более 45 мин. Срок годности тест-системы от 12 до 18 месяцев. Наличие унифицированных неспецифических реагентов. Срок хранения тест-системы после вскрытия не менее 6 месяцев. | набор | 46 |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
| Срок поставки: не более 30 календарных дней с момента заключения контракта. | | | | | | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
| Цена должна быть указана с учетом доставки до КГБУЗ «Краевая клиническая больница» г. Красноярск, ул. Партизана Железняка, 3. | | | | | | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
| Информацию необходимо направить по факсу +7 (391) 220-16-23, электронной почте zakupki@medgorod.ru или по адресу г. Красноярск, ул. Партизана Железняка 3-б, отдел обеспечения государственных закупок, тел. 226-99-91 | | | | | | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
| Предложения принимаются в срок до 10.06.2021 17:00:00 по местному времени. | | | | | | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
| Руководитель контрактной службы\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/Куликова И.О./ | | | | | | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
| Исполнитель: | | | | | | | |
| Кайкова Ирина Владимировна, тел. 228-06-88 | | | | | | | |