|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 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 |  |  |  |  |  |  |  |
| 20.05. 2 022 г. №. 778-2022 |  |  |  |  |  |  |  |
| На №\_\_\_\_\_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| О коммерческом предложении |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| **Уважаемые господа!** |  |  |  |
|  Прошу Вас предоставить коммерческое предложение на право поставки следующего товара или эквивалента: |
| **№ п/п** | **Наименование** | **Характеристики** | **Ед. изм.** | **Кол-во, шт** | **Цена, рублей** | **Страна происхождения** | **Остаточный срок годности** | **ОКПД2\КТРУ** | **Код вида МИ** |
| 1 | Набор реагентов для иммуноферментного выявления NTproBNP | Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации N-терминального фрагмента мозгового натрийуретического пептида (NTproBNP) в сыворотке крови человека, не менее 12x8 определений. Характеристика товара согласно КТРУ:Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения В-типа натрийуретического белка (B-type natriuretic protein (BNP)) и/или N-терминального натрийуретического пропептида b-типа (N-terminal pro b-type natriuretic peptide (NT-proBNP)) в клиническом образце методом иммуноферментного анализа (ИФА). Назначение : Для ручной постановки анализа и/или работы на анализаторах открытого типа. Дополнительные характеристики: Определения концентрации N-терминального фрагмента мозгового натрийуретического пептида (NTproBNP) в сыворотке крови человека методом ИФА. Максимально возможное количество исследованных набором независимых пациентов при постановке в дублях не более 42 определений. Количество калибраторов не более 5 штук. Готовые однокомпонентные растворы конъюгата и ТМБ, не требующие разведения. Наличие пленки для заклеивания планшета. КТРУ 21.20.23.110-00008575. | набор | 15 |  |  |  |  |  |
| 2 | Набор реагентов для иммуноферментного определения Витамина D, 25-ОН | Набор реагентов для количественного определения общего 25 (ОН) Витамина D в сыворотке и плазме крови человека иммуноферментным методом. Состав набора:1.Микропланшет, 12 х 8 (делимые) стрипы, 96 лунок; В лунках микропланшета сорбированы антитела к 25-ОН витамину D (моноклональные)2. Стандарты 6 флаконов по 1 мл, готовы к использованию.Концентрации 0 – 5 – 15 – 30 – 60 – 120 нг/мл.3. 2 флакона контролей по 1 мл каждый4. Диссоциирующий реагент, 1 флакон, 20 мл, готов к использованию5. Ферментный конъюгат, 1 флакон, 7 мл, готов к использованию. Биотинилированный 25- ОН Витамин D.6. Ферментный комплекс, 1 флакон, 7 мл, готов к использованию.Конъюгат стрептавидин-пероксидаза (хрена).7. Раствор субстрата, 1 флакон, 14 мл, готов к использованию. Тетраметилбензидин (ТМБ).8. Стоп-раствор, 1 флакон, 14 мл, готов к использованию. Содержит 0,5 М H2SO49. Промывочный Раствор, 1 флакон, 30 мл (концентрат 40X).10. Инструкция по применению | набор | 15 |  |  |  |  |  |
| 3 | Наконечник для дозаторов | Наконечники одноразовые нестерильные кондуктивные "abia DT" для испльзования в роботизированных системах для диагностики ин витро,1100 мкл, В упаковке: 10 штативов по 96 шт, всего 960 штук. | уп | 7 |  |  |  |  |  |
| 4 | Наконечник для дозаторов | Наконечники одноразовые нестерильные кондуктивные «аbiа DТ» для использования в роботизированных системах для диагностики ин витро - Abia DT, 300 мкл, В упаковке: 10 штативов по 96 шт, всего 960 штук. | уп | 100 |  |  |  |  |  |
| 5 | 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 | 8 |  |  |  |  |  |
| 6 | 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 | 50 |  |  |  |  |  |
| 7 | 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 | 19 |  |  |  |  |  |
| 8 | 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 | 8 |  |  |  |  |  |
| 9 | 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 | 20 |  |  |  |  |  |
| 10 | 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 | 20 |  |  |  |  |  |
| 11 | 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 | 20 |  |  |  |  |  |
| 12 | 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 | 8 |  |  |  |  |  |
| 13 | 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 | 20 |  |  |  |  |  |
| 14 | 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 | 20 |  |  |  |  |  |
| 15 | 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 | 20 |  |  |  |  |  |
| 16 | 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 | 24 |  |  |  |  |  |
| 17 | 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 | 51 |  |  |  |  |  |
| 18 | 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 | 8 |  |  |  |  |  |
| 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 | 8 |  |  |  |  |  |
| 20 | 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 мклДиагностическая 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 | 12 |  |  |  |  |  |
| 21 | 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 |  |  |  |  |  |
| 22 | 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 | 8 |  |  |  |  |  |
| 23 | 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 | 53 |  |  |  |  |  |
| 24 | 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 | 5 |  |  |  |  |  |
| 25 | 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 | 5 |  |  |  |  |  |
| 26 | 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 | 5 |  |  |  |  |  |
| 27 | 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 | 5 |  |  |  |  |  |
| 28 | 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 | 12 |  |  |  |  |  |
| 29 | Тест-система иммуноферментная для определения антител к циклическому цитрулиновому пептиду №96 | Тип микропланшета 96-луночный со стрипами, разделяемыми на отдельные лунки. Тип анализа: возможность количественного (по 5 калибраторам) и полуколичественного анализа. Исследуемый образец: сыворотка и плазма крови. Время и условия инкубации 60+30+30 мин. при комнатной температуре, без встряхивания. Характеристика реагентов – полностью готовые к применению (промывочный буфер - концентрат). Количество и характеристика калибраторов: 5, жидкие, готовые к применению, диапазон концентраций от 1 до 200 ОЕд/мл, окраска снижается с уменьшением концентрации. Цветовая кодировка реагентов. Минимальный объем исследуемого образца: не более 1 мкл. Разведение образца 1/101. 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). Длина волны считывания – 450 нм. Объем компонентов набора: калибраторы 5х2 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 1х12мл. Стабильность окраски после внесения стоп-раствора - не менее 30 минут. Тест линеен в пределах измерения (3 – 196 ОЕд/мл). Аналитическая чувствительность теста : < 0,3 ОЕд/мл. Чувствительность не менее 78,5%, специфичность не менее 98,2%. | набор | 9 |  |  |  |  |  |
| 30 | 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 | 28 |  |  |  |  |  |
| 31 | 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 | 28 |  |  |  |  |  |
| 32 | 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 | 28 |  |  |  |  |  |
| 33 | 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 | 12 |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  Срок поставки: с момента заключения контракта до 31.12.2023, по заявкам заказчика.. |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  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. 220-16-04 |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  Предложения принимаются в срок до 25.05.2022 17:00:00 по местному времени.  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| Руководитель контрактной службы\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/Алешечкина Е.А./ |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| Исполнитель: |
| Кайкова Ирина Владимировна, тел. 228-06-88 |