

ПРОТОКОЛ
рассмотрения котировочных заявок № 3/19

г. Ханты-Мансийск

«25» января 2019 года

1. Заказчик:

Автономное учреждение Ханты-Мансийского автономного округа - Югры «Центр профессиональной патологии»

Адрес место нахождения: 628011, г. Ханты-Мансийск, ул. Рознина, д.73

Адрес электронной почты: dogovor@crphmao.ru

2. Предмет запроса котировок: Поставка реактивов для проведения лабораторных исследований.

3. Рассмотрение и оценка котировочных заявок проводилось Комиссией в составе:

Председатель Комиссии – Заведующий центром лабораторной диагностики – О.В. Черничук

Члены Единой комиссии:

Заместитель главного врача по экономическим вопросам – М.Л. Серазетдинова

Главный бухгалтер – В.В. Анищенко

Начальник отдела юридических и договорных отношений – Н.В. Рупчева

Юрисконсульт отдела юридических и договорных отношений – О.Н. Бабаева

Секретарь – экономист отдела юридических и договорных отношений – О.Ю. Скрипник

На рассмотрении присутствовали все члены комиссии, что составляет 100% от общего количества членов Комиссии.

4. Существенными условиями договора, который будет заключен с победителем в проведении запроса котировок, являются следующие:

4.1. Наименование и характеристики поставляемых товаров, наименование выполняемых работ, наименование оказываемых услуг: Поставка реактивов для проведения лабораторных исследований.

ТЕХНИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ

Качественные: в соответствии с требованием к закупаемому товару.

Технические: соответствие закупаемого товара к приборам находящимся у заказчика на балансе.

Функциональные: полное соответствие требованиям к закупаемому товару.

Требования к безопасности: безопасен.

Требования к размерам, упаковке: в соответствии с указанными фасовками, остаточный срок годности не менее 70%.

Требования к разрешительной документации: наличие сертификатов, регистрационных удостоверений и т.д..

Место поставки: г. Ханты-Мансийск, ул. Рознина, 73, АУ «Югорский центр профессиональной патологии».

Срок поставки: 60 календарных дней с даты заключения договора, с правом досрочной поставки.

При осуществлении поставки товара поставщик должен представить: оригиналы или в установленном порядке заверенные копии действующих сертификатов качества, сертификатов соответствия (декларации о соответствии) на поставляемые товары.

Товар доставляется в невозвратной таре и упаковке, обеспечивающей сохранность товара при его перевозке и при необходимости последующем хранении.

Поставщик осуществляет доставку товара за свой счет.

№ п/п	Наименование товара	Функциональные и качественные характеристики товара	Фасовка	Единица измерения	Кол-во
1.	Альбумин, реактив	Предназначен для колориметрического фотометрического, количественного определения альбумина в сыворотке и плазме человека. Концентрация в реакционной смеси: сукцинатный буфер (pH 4,2)- 100 ммоль/л, бромкрезоловый зеленый- 0,2 ммоль/л, консервант. Диапазон линейности соответствует значениям концентрации альбумина 15–60 г/л (1,5–6,0 г/дл). Нижний предел чувствительности 0,07 г/л. Не вскрытые реактивы стабильны до даты, указанной на этикетке, при температуре хранения 2-8° С. После вскрытия реактивы стабильны 90 дней при хранении в анализаторе. Реактивы разлиты в штрих-кодированные флаконы, готовы к использованию. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480.	Реактив 1: не менее 4 флаконов по 29 мл; не менее 2480 тестов в упаковке	Упак.	2
2.	Кальций, Арсенazo, реактив	Предназначен для колориметрического фотометрического, количественного определения общего кальция в сыворотке, плазме или моче человека. Концентрация в реакционной смеси: Имидазол (pH 6,9); Арсенazo III- 0,1–0,2%. Диапазон линейности соответствует значениям концентрации кальция 1–5 ммоль/л (4–20 мг/дл) для сыворотки и плазмы. Диапазон линейности соответствует значениям концентрации кальция 0–10 ммоль/л (0–40 мг/дл) для мочи. Невскрытые реактивы стабильны до даты, указанной на этикетке, при температуре хранения 2-8°С. После вскрытия реактивы стабильны 90 дней при хранении в анализаторе. Реактивы разлиты в штрих-кодированные флаконы, готовы к использованию. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480.	Реактив 1: 4 флакона по 29 мл; не менее 5240 тестов в упаковке	Упак.	1
3.	Холестерин, реактив	Предназначен для колориметрического ферментативного, количественного определения холестерина в сыворотке или плазме человека. Концентрация в реакционной смеси: Фосфатный буфер (pH 6,5)- 103 ммоль/л; 4-Аминоантипирин- 0,31 ммоль/л; Фенол- 5,2 ммоль/л; Холестеринэстераза- 0,2 кЕ/л (3,3 мккат/л); Холестериноксидаза- 0,2 кЕ/л (3,3 мккат/л); Пероксидаза- 10,0 кЕ/л (166,7 мккат/л); консервант. Диапазон линейности соответствует значениям концентрации холестерина 0,5–18,0 ммоль/л (20–700 мг/дл). Нижний предел чувствительности 0,07 ммоль/л. Невскрытые реактивы стабильны до даты, указанной на этикетке, при температуре хранения 2-8°С в защищенном от света месте. После вскрытия реактивы стабильны 90 дней при хранении в	Реактив 1: не менее 4 флаконов по 22,5 мл; не менее 3640 тестов в упаковке	Упак.	30

		анализаторе. Реактивы разлиты в штрих-кодированные флаконы, готовы к использованию. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480.			
4.	Триглицериды, реактив	Предназначен для колориметрического фотометрического, количественного определения триглицеридов в сыворотке или плазме человека. Концентрация в реакционной смеси: Буфер ПИПЕС (pH 7,5)- 50 ммоль/л; Mg ²⁺ - 4,6 ммоль/л; MADB- 0,25 ммоль/л; 4 Аминоантипирин- 0,5 ммоль/л; АТФ- 1,4 ммоль/л; консервант; Липазы- 1,5 кЕ/л (25 мккат/л); Глицеролкиназа- 0,5 кЕ/л (8,3 мккат/л); Пероксидаза- 0,98 кЕ/л (16,3 мккат/л); Аскорбатоксидаза- 1,48 кЕ/л (24,6 мккат/л); Глицерин-3-фосфатоксидаза- 1,48 кЕ/л (24,6 мккат/л). Диапазон линейности соответствует значениям 10–2000 Е/л (0,17–33,33 мккат/л). Нижний предел чувствительности 0,01 ммоль/л. Не вскрытые реактивы стабильны до даты, указанной на этикетке, при температуре хранения 2-8°C. После вскрытия реактивы стабильны 30 дней при хранении в анализаторе. Реактивы разлиты в штрих-кодированные флаконы, готовы к использованию. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480.	Фасовка: Реактив 1: не менее 4 флаконов по 50 мл; реактив 2: не менее 4 флаконов по 12,5 мл; не менее 3000 тестов в упаковке	Упак.	6
5.	Холестерин липопротеины высокой плотности, реактив	Предназначен для колориметрического фотометрического, количественного определения холестерина липопротеинов высокой плотности (ЛПВП) в сыворотке или плазме человека. Концентрация в реакционной смеси: Антитела к бета-липопротеину человека; Холестеринэстераза- 0,8 МЕ/мл; Холестериноксидаза- 4,4 МЕ/мл; Пероксидаза- 1,7 МЕ/мл; Аскорбатоксидаза- 2,0 МЕ/мл; Буфер Гуда (pH 7,0)- 30 ммоль/л; N-этил-N-(2-гидрокси-3-сульфопропил)-3,5-диметокси-4-фторанилин - 0,20 ммоль/л; 4-Аминоантипирин- 0,67 ммоль/л; консервант; детергент. Диапазон линейности соответствует значениям концентрации холестерина ЛПВП 0,05–4,65 ммоль/л (2–180 мг/дл). Не вскрытые реактивы стабильны до даты, указанной на этикетке, при температуре хранения 2-8°C. После вскрытия реактивы стабильны 30 дней при хранении в анализаторе. Реактивы разлиты в штрих-кодированные флаконы, готовы к использованию. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480.	Реактив 1: не менее 4 флаконов по 27 мл; реактив 2: не менее 4 флаконов по 9 мл; не менее 740 тестов в упаковке	Упак.	14
6.	Липопротеины высокой плотности / липопротеины низкой плотности, контроль	Контрольная сыворотка холестерина липопротеины высокой плотности / липопротеины низкой плотности (ЛПВП/ЛПНП) представляет собой лиофилизированную сыворотку человека, предназначенную для проведения контроля качества холестерина ЛПВП и ЛПНП с реагентами на анализаторах. Содержит лиофилизированную человеческую сыворотку, содержащую холестерин ЛПВП и ЛПНП. Невскрытый контроль холестерина	Контроль 1: не менее 3 флаконов по 5 мл; Контроль 2: не менее 3 флаконов по 5 мл в упаковке	Упак.	3

		ЛПВП и ЛПНП стабилен до даты, указанной на этикетке, при условии его хранения при температуре 2 - 8°C. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480.			
7.	Липопотеины высокой плотности, калибратор	Калибратор холестерина липопотеины высокой плотности (ЛПВП) предназначен для использования, с реагентом для количественного определения холестерина ЛПВП на анализаторах. Компонент: Лиофилизированная человеческая сыворотка, содержащая ЛПВП человека. Невскрытый калибратор стабилен до даты, указанной на этикетке, при условии его хранения при температуре 2-8°C. Разведённый и замороженный калибратор стабилен 30 дней при температуре -20°C. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480.	Не менее 2 флаконов по 3 мл в упаковке	Упак.	1
8.	Промывочный раствор	Концентрат чистящий систему биохимического анализатора от белковых загрязнений. Совместимость с биохимическим анализатором AU 480.	Не менее 6 по 2000 мл в упаковке	Упак.	10
9.	ВИЧ Аг/Ат Комбо, реагент	Предназначен для одновременного качественного определения антигена р24 ВИЧ и антител к вирусу иммунодефицита человека 1 типа и/или 2 типа (ВИЧ-1/ВИЧ-2) в сыворотке или плазме крови человека. Состав: микрочастицы, покрытые рекомбинантными антигенами ВИЧ-1/ВИЧ-2 и мышиными моноклональными антителами к р24 ВИЧ, в ТРИС-буферном физиологическом растворе (минимальная концентрация: 0,07%); конъюгат меченных акридином рекомбинантных антигенов ВИЧ-1/ВИЧ-2, меченных акридином синтетических пептидов ВИЧ-1/ВИЧ-2 и меченных акридином мышиных моноклональных антител к р24 ВИЧ, в фосфатном буфере с белковым (бычьим) стабилизатором и поверхностно-активным веществом. Минимальная концентрация: 0,05 мкг/мл; Консервант: азид натрия; разбавителя анализа: разбавитель, содержащий ТРИС-буфер. Совместимость с автоматическим иммунохимическим анализатором ARCHITECT i 1000.	Микрочастицы: не менее 1 флакона по 6,6 мл; конъюгат: не менее 1 флакона по 5,9 мл; разбавитель: не менее 1 флакона по 5,9 мл; не менее 100 тестов в одной упаковке	Упак.	22
10.	ВИЧ Аг/Ат Комбо, калибратор	Предназначен для калибровки системы при ее использовании для одновременного качественного определения антигена р24 ВИЧ и антител к вирусу иммунодефицита человека 1 типа и/или 2 типа (ВИЧ-1/ВИЧ-2) в сыворотке или плазме крови человека. Компоненты: очищенный лизат ВИЧ в ТРИС-буферном физиологическом растворе с белковым (бычьим) стабилизатором, консервант: азид натрия. Совместимость с автоматическим иммунохимическим анализатором ARCHITECT i 1000.	Не менее 1 флакона по 4 мл в упаковке	Упак.	2
11.	ВИЧ Аг/Ат Комбо, контроли	Предназначены для оценки воспроизводимости и определения аналитических отклонений при ее использовании для одновременного качественного определения антигена р24	Не менее 4 флаконов по 8 мл в упаковке	Упак.	12

		ВИЧ и антител к вирусу иммунодефицита человека 1 типа и/или 2 типа (ВИЧ-1/ВИЧ-2) в сыворотке или плазме крови человека. Компоненты: отрицательный контроль, положительный контроль 1 и положительный контроль 2, приготовленные в рекальцифицированной плазме крови человека. Отрицательный контроль не реактивен на HBsAg, антиген и NAT ВИЧ-1, анти-НСV, антитела к ВИЧ-1/ВИЧ-2 и анти-НВs. Положительный контроль 1 (инактивированный) реактивен на анти-ВИЧ-1 и не реактивен на HBsAg, антиген и NAT ВИЧ-1 и анти-НСV. Положительный контроль 2 (инактивированный) реактивен на анти-ВИЧ-2 и не реактивен на HBsAg, антиген и NAT ВИЧ-1 и анти-НСV. Положительный контроль 3 представляет собой очищенный лизат ВИЧ в ТРИС-буферном физиологическом растворе с белковым (бычьим) стабилизатором. Консервант (во всех контролях): азид натрия. Совместимость с автоматическим иммунохимическим анализатором ARCHITECT i 1000.			
12.	Сифилис, реагент	Хемилюминесцентный иммуноанализ на микрочастицах при качественном определении антител к <i>Treponema pallidum</i> (TP) в сыворотке или плазме крови человека. Состав: микрочастицы, покрытые антигенами TP (<i>E.coli</i>, рекомбинантные) в буфере МЕС. Минимальная концентрация: 0,08% твердого вещества. Консерванты: азид натрия и противомикробные вещества; конъюгат меченных акридином мышинных антител к IgG и IgM, в буфере МЕС с белковым (бычьим) стабилизатором. Минимальная концентрация: (анти-IgG) 26,6 нг/мл / (анти-IgM) 1,34 нг/мл. Консерванты: азид натрия и другие противомикробные вещества; разбавитель для анализа в МЕС буфере. Совместимость с автоматическим иммунохимическим анализатором ARCHITECT i 1000.	Микрочастицы: не менее 1 флакона по 6,6 мл; конъюгат: не менее 1 флакона по 5,9 мл; разбавитель: не менее 1 флакона по 10 мл; не менее 100 тестов в одной упаковке	Упак.	20
13.	Сифилис, калибратор	Предназначен для калибровки анализатора при качественном определении антител к <i>Treponema pallidum</i> (TP) в сыворотке и плазме крови человека. Представляет собой рекальцинированную плазму крови человека (инактивированную), реактивную на анти-TP. Консерванты: азид натрия и другие противомикробные препараты. Совместимость с автоматическим иммунохимическим анализатором ARCHITECT i 1000.	Не менее 1 флакона по 4 мл в упаковке	Упак.	2
14.	Сифилис, контроли	Предназначен для проверки калибровки анализатора при качественном определении антител к <i>Treponema pallidum</i> (TP) в сыворотке и плазме крови человека. Представляет собой рекальцинированную плазму крови человека (инактивированную), отрицательный контроль не реактивен на анти-TP. Положительный контроль	Не менее 2 флаконов по 8 мл в упаковке	Упак.	12

		реактивен на анти-ТР. Консерванты: азид натрия и другие противомикробные препараты. Совместимость с автоматическим иммунохимическим анализатором ARCHITECT i 1000.			
15.	Тиреотропный гормон (ТТГ), реагент	Для количественного определения концентраций человеческого тиреотропного гормона щитовидной железы (тиротропин, ТТГ, ТТГ) в человеческой сыворотке и плазме. Состав: Реагент 1a: парамагнитные частицы, покрытые комплексами козьи антимышьиные IgG: мышинные моноклональные анти-чТТГ, взвешенные в буферизированном физиологическом растворе ТРИС, с сурфактантом, альбумином бычьей сыворотки; Реагент 1b: Буферизированный физиологический раствор ТРИС с сурфактантом, альбумином бычьей сыворотки, белком (мышинный, козий); реагент 1c: конъюгат мышинового анти-чТТГ со щелочной фосфатазой (бычьей) в буферизированном физиологическом растворе ТРИС, с сурфактантом, альбумин бычьей сыворотки, белком (мышинным); реагент 1d: конъюгат мышинового анти-чТТГ со щелочной фосфатазой (бычьей) в буферизированном физиологическом растворе ТРИС, с сурфактантом, альбумин бычьей сыворотки, белком (мышинным)	Не менее 2 картриджей по 100 тестов каждый в упаковке	Упак.	15
16.	Тиреотропный гормон (ТТГ), калибраторы	Для калибровки анализа количественного определения концентрации тиреотропного гормона в человеческой сыворотке и плазме. Состав: калибратор S0: буферизированная матрица альбумина бычьей сыворотки с сурфактантом; калибраторы S1, S2, S3, S4, S5: ТТГ в буферизированной матрице альбумина бычьей сыворотки с сурфактантом в известных концентрациях	Не менее 6 флаконов по 2,5 мл в упаковке	Упак.	2
17.	Свободный тироксин Т4, реагент	Предназначен для количественного определения концентраций свободного тироксина в человеческой сыворотке и плазме (гепаринизированной). Состав: реактив 1a: Парамагнитные частицы покрытые стрептавидином в буфере ТРИС с белком (птичьим), сурфактантом, 0,125% NaN3 и 0,125% Проклин 300; реактив 1b: Буферизированный раствор ТРИС с белком (птичьим), сурфактантом, 0,1% NaN3 и 0,1% ПроКлин 300; реактив 1c: Буферизированный раствор ТРИС с белком (птичьим), сурфактантом, 0,125% NaN3 и 0,125% ПроКлин 300; реактив 1d: Конъюгат трийодтиронина со щелочной фосфатазой (бычьей) в буферизированном растворе ТРИС с белком (птичьим), сурфактантом, 0,1% NaN3 и 0,1% ПроКлин 300; реактив 1e: Мышинные моноклональные антитела к тироксину (Т4), связанные с биотином в буферизированном растворе ТРИС с белком (птичий и мышинный), сурфактантом, 0,125% NaN3 и 0,125% ПроКлин 300. Совместимость с автоматическим иммунохимическим анализатором ACCESS	Не менее 2 картриджей по 50 тестов каждый в упаковке	Упак.	15

		2.			
18.	Свободный тироксин Т4, калибраторы	Калибратор показателей теста количественного определения концентраций свободного тироксина методом иммунного анализа. Состав: калибратор S0: человеческая сыворотка с 0,1% азида натрия и 0,5% ПроКлин 300. Содержит 0,0 нг/дл (0,0 пмоль/л) тироксина; калибраторы S1, S2, S3, S4, S5: Свободный тироксин в человеческой сыворотке в концентрациях 0,5, 1,0, 2,0, 3,0 и 6,0 нг/дл с 0,1% азида натрия и 0,5% ПроКлин 300; 1 калибровочная карта. Совместимость с автоматическим иммунохимическим анализатором ACCESS 2.	Не менее 6 флаконов по 2,5 мл в упаковке	Упак..	2
19.	Свободный трийодтиронин Т3, реагент	Предназначен для количественного определения концентрации свободного трийодтиронина в человеческой сыворотке и плазме человека. Состав: реактив 1a: Парамагнитные частицы, покрытые стрептавидином в буфере Трис с белком (птичьим), сурфактантом, 0,1% NaN ₃ и 0,1% Проклин 300; реактив 1b: Буфер МЕС и 0,1% Проклин 300; реактив 1c: Биотинилированный аналог Т3 в физиологическом растворе Трис с белком (птичьим), сурфактантом, 0,1% NaN ₃ и 0,1% Проклин 300; реактив 1d: буферизированный раствор Трис, содержащий животный белок (козий, бычий, птичий), сурфактант, 0,1% NaN ₃ и 0,5% Проклин 300; реактив 1e: Конъюгат моноклональных антител со щелочной фосфатазой в буфере с белком (птичьим), сурфактантом, 0,1% NaN ₃ и 0,1% Проклин 300. Совместимость с автоматическим иммунохимическим анализатором ACCESS 2.	Не менее 2 картриджей по 50 тестов каждый в упаковке	Упак.	4
20.	Свободный трийодтиронин Т3, калибраторы	Предназначен для калибровки анализа свободного трийодтиронина в человеческой сыворотке и плазме. Состав: 1 флакон: Буфер ГЕПЕС, белок (бычий), сурфактант, 0,1% NaN ₃ и 0,5% Проклин 300; 5 флаконов: Буфер ГЕПЕС, белок (бычий), сурфактант, Т3, 0,1% NaN ₃ и 0,5% Проклин 300; 1 калибровочная карта. Совместимость с автоматическим иммунохимическим анализатором ACCESS 2.	Не менее 6 флаконов по 2,5 мл в упаковке	Упак.	1
21.	Общий трийодтиронин Т3, реагент	Предназначен для количественного определения концентрации трийодтиронина в человеческой сыворотке и плазме. Состав: реактив 1a: конъюгат мышинных моноклональных антител к Т3 с щелочной фосфатазой (бычьей) и парамагнитные частицы покрытые стрептавидином, в буфере ТРИС с белком (птичий, мышинный), сурфактант, 0,1% азида натрия и 0,1% Проклин 300; реактив 1b: аналог Т3, связанный с биотином в буфере ТРИС с белком (птичий), сурфактант, 0,1% азида натрия и 0,1% Проклин 300; реактив 1c: 0,4N раствор гидроксида натрия (NaOH)	Не менее 2 картриджей по 50 тестов каждый в упаковке	Упак.	20

		с 8-анилино-1-нафталеносульфоновой кислотой; реактив 1d: 0,4N раствор соляной кислоты (HCl). Совместимость с автоматическим иммунохимическим анализатором ACCESS 2.			
22.	Общий трийодтиронин Т3, калибраторы	Предназначены для калибровки анализа количественного определения концентраций трийодтиронина в человеческой сыворотке и плазме. Состав: калибратор S0: человеческая сыворотка, 0,1% азида натрия и 0,025% антимикробного компонента; калибраторы S1, S2, S3, S4, S5: трийодтиронин в человеческой сыворотке с концентрациями 0,5, 1,0, 2,0, 4,0 и 8,0 нг/мл (0,8, 1,5, 3,1, 6,1 и 12,3 ммоль/л) с 0,1% азида натрия и 0,025% антимикробного компонента; 1 калибровочная карта. Совместимость с автоматическим иммунохимическим анализатором ACCESS 2.	Не менее 6 флаконов по 4 мл в упаковке	Упак.	1
23.	Общий тироксин Т4 , реагент	Предназначен для количественного определения концентраций общего тироксина (Т4) в человеческой сыворотке и плазме. Состав: реактив1a: Парамагнитные частицы, покрытые козьим анти-мышинным IgG, взвешенные в буферизированном физиологическом растворе ТРИС, с сурфактантом, альбумином бычьей сыворотки, 8-анилино-1-нафталеносульфоновая кислота, 0,1% азида натрия и 0,1% Проклин 300; реактив 1b: Мышиное моноклональное антитело к тироксину, разведенное в буферизированном физиологическом растворе ТРИС, с сурфактантом, белком (мышинный, козий) 0,1% азида натрия и 0,1% ПроКлин 300. Реактив 1с: Конъюгат тироксина со щелочной фосфатазой (бычьей) , разбавленный в буферизированном физиологическом растворе ТРИС, с сурфактантом, белком (козьим), 0,1% азида натрия и 0,1% ПроКлин 300. Совместимость с автоматическим иммунохимическим анализатором ACCESS 2.	Не менее 2 картриджей по 50 тестов каждый в упаковке	Упак.	20
24.	Общий тироксин Т4, калибраторы	Предназначены для калибровки анализа определения концентрации общего тироксина (Т4) в человеческой сыворотке и плазме. Состав: 1 флакон: человеческая сыворотка с 0,1% азида натрия и 0,5% ПроКлин 300 (содержит 0,0 мкг/дл (нмоль/л) тироксина); 5 флаконов: тироксин в человеческой сыворотке в концентрациях 2,0, 4,0, 8,0, 16,0 и 30,0 мкг/дл (26, 51, 103, 206 и 386 нмоль/л) соответственно, с 0,1% азида натрия и 0,5% ПроКлин 300; 1 калибровочная карта. Совместимость с автоматическим иммунохимическим анализатором ACCESS 2.	Не менее 6 флаконов по 4 мл в упаковке	Упак.	1
25.	Антитела к тиреоидной пероксидазе, реагент	Предназначен для количественного определения концентрации антител к тиреопероксидазе (АТ-ТПО) в человеческой сыворотке и плазме. Состав: реактив 1a: парамагнитные частицы покрытые стрептавидином и связанные с	Не менее 2 картриджей по 50 тестов каждый в упаковке	Упак.	8

		биотинилированной человеческой рекомбинантной ТПО, взвешенные в буфер с белком (бычьим), 0,1% азида натрия и 0,1% ПроКлин 300; реактив 1b: конъюгат рекомбинантного протеина А со щелочной фосфатазой (бычьей) в буферизированном растворе белка (бычьего); реактив 1с: Буферизированный раствор белка (бычьего), 0,1% азида натрия и 0,1% ПроКлин 300. Совместимость с автоматическим иммунохимическим анализатором ACCESS 2.			
26.	Антитела к тиреоидной пероксидазе, калибраторы	Калибратор показателей теста количественного определения концентрации антител к тиреопероксидазе методом иммунного анализа. Состав: калибратор S0: Буферизированный раствор белка (бычьего) с 0,1% азида натрия и 0,1% ПроКлин 300; калибраторы S1, S2, S3, S4, S5: Кроличья антисыворотка к ТПО в буферизированном растворе белка (бычьего) в концентрациях 5, 20, 75, 300 и 1000 МЕ/мл с 0,1% азида натрия и 0,1% ПроКлин 300; 1 калибровочная карта Совместимость с автоматическим иммунохимическим анализатором ACCESS 2.	Не менее 6 флаконов по 2 мл в упаковке	Упак.	2
27.	Тиреоглобулин, реагент	Предназначен для количественного определения концентрации антител к тиреоглобулину в человеческой сыворотке и плазме. Состав: реактив 1a: Парамагнитные частицы покрытые стрептавидином и связанные с биотинилированным человеческим тиреоглобулином, взвешенные в буфере Трис с белком (бычьим), 0,1% азида натрия и 0,1% ПроКлин 300; реактив 1b: Конъюгат человеческого тиреоглобулина со щелочной фосфатазой (бычьей) в буфере Трис с белком (бычьим), 0,1% азида натрия и 0,1% ПроКлин 300; реактив 1с: Буфер ТРИС с 0,1% азида натрия и 0,1% ПроКлин 300. Совместимость с автоматическим иммунохимическим анализатором ACCESS 2.	Не менее 2 картриджей по 50 тестов каждый в упаковке	Упак.	2
28.	Тиреоглобулин, калибраторы	Предназначен для калибровки. Анализа количественного определения концентрации антител тиреоглобулина в человеческой сыворотке и плазме. Состав: калибратор S0: Человеческая сыворотка с 0,1% азида натрия и 0,5% ПроКлин 300; калибраторы S1, S2, S3, S4, S5: с концентрацией человеческого тиреоглобулина 50, 250, 500, 1000 и 2500 ЕД/мл, 0,1% азида натрия и 0,5% ПроКлин 300; 1 калибровочная карта. Совместимость с автоматическим иммунохимическим анализатором ACCESS 2.	Не менее 6 флаконов по 2 мл в упаковке	Упак.	1
29.	Антитела к тиреоглобулину II, реагент	Предназначен для количественного определения концентрации антител к тиреоглобулину в человеческой сыворотке и плазме. Состав: реактив 1a: парамагнитные частицы покрытые стрептавидином и связанные с биотинилированным человеческим тиреоглобулином, взвешенные	Не менее 2 картриджей по 50 тестов каждый в упаковке	Упак.	2

		в буфере ТРИС с белком (бычьим), 0,1% азида натрия и 0,1% ПроКлин 300; реактив1b: Конъюгат человеческого тиреоглобулина со щелочной фосфатазой (бычьей) в буфере ТРИС с белком (бычьим), 0,1% азида натрия и 0,1% ПроКлин 300; реактив1с: Буфер ТРИС с 0,1% азида натрия и 0,1% ПроКлин 300. Совместимость с автоматическим иммунохимическим анализатором ACCESS 2.			
30.	Антитела к тиреоглобулину II, калибраторы	Предназначен для калибровки анализа количественного определения концентрации антител тиреоглобулина в человеческой сыворотке и плазме. Состав: калибратор S0: человеческая сыворотка с 0,1% азида натрия и 0,5% Проклин 300, содержит 0,0 ЕД/мл антител к тиреоглобулину; калибраторы S1, S2, S3, S4, S5: человеческий тиреоглобулин в концентрациях 50, 250, 500, 1000 и 2500 ЕД/мл, с 0,1% азида натрия и 0,5% ПроКлин 300. Калибровочная карта: 1. Совместимость с автоматическим иммунохимическим анализатором ACCESS 2.	Не менее 1 флакона по 4 мл; не менее 5 флаконов по 2,5 мл в упаковке	Упак.	1
31.	Антимюллеров гормон (АМГ), реагент	Для количественного определения концентраций антимюллера гормона (АМГ) в сыворотке и плазме человека. Состав: Реагент 1a: Парамагнитные частицы, покрытые моноклональным против-АМГ, в буфере ТРИС с ПАВ, белком (крупного рогатого скота); Реагент 1b: Конъюгат антител к АМГ с щелочной фосфатазой в буфере МЕС, ПАВ, белок (бычий, рекомбинантный); Реагент 1с: Буфер ТРИС с поверхностно-активным веществом (ПАВ), белок (мышинный, крупного рогатого скота). Совместимость с автоматическим иммунохимическим анализатором ACCESS 2.	Не менее 2 картриджей по 50 тестов каждый в упаковке	Упак.	2
32.	Антимюллеров гормон (АМГ), калибраторы	Для калибровки анализа количественного определения концентраций антимюллера гормона (АМГ) в сыворотке и плазме человека. Состав: Калибратор S0: Буферизированная матрица альбумина бычьей сыворотки; Калибраторы S1, S2, S3, S4, S5: Содержат рекомбинантный человеческий АМГ в в буферизированной матрице альбумина бычьей сыворотки. Совместимость с автоматическим иммунохимическим анализатором ACCESS 2.	Не менее 6 флаконов по 2 мл в упаковке	Упак.	1
33.	Антимюллеров гормон (АМГ), контрольные материалы	Для контроля характеристик системы анализа количественного определения концентраций антимюллера гормона (АМГ). Состав: Контроли 1, 2, 3: Содержат рекомбинантный человеческий АМГ, обработанный матрикс плазмы человека. Совместимость с автоматическим иммунохимическим анализатором ACCESS 2.	Не менее 6 флаконов по 2 мл в упаковке	Упак.	1
34.	Гормон роста человека реагент	Для количественного определения концентрации человеческого гормона роста в человеческой сыворотке и плазме. Состав:	Не менее 2 картриджей по 50 тестов	Упак.	3

		Реагент 1a: Парамагнитные частицы, покрытые комплексами козьих антимышинных IgG с мышинными антителами к СТГ, альбумин бычьей сыворотки; Реагент 1b: Конъюгат козьих антител к СТГ со щелочной фосфатазой (бычьей), альбумин бычьей сыворотки; Реагент 1с: Буферизированный белок (альбумин бычьей сыворотки, мышинный, козий). Совместимость с автоматическим иммунохимическим анализатором ACCESS 2.	каждый в упаковке		
35.	Гормон роста человека калибраторы	Для калибровки анализа количественного определения концентрации человеческого гормона роста в человеческой сыворотке и плазме. Состав: Калибратор S0: Буферизированная матрица альбумина бычьей сыворотки; Калибраторы S1, S2, S3, S4, S5: Содержат гормон роста в буферизированной матрице альбумина бычьей сыворотки. Совместимость с автоматическим иммунохимическим анализатором ACCESS 2.	Не менее 6 флаконов по 2 мл в упаковке	Упак.	1
36.	Интактный паратиреоидный гормон, реагент	Для количественного определения концентрации интактного паратиреоидного гормона (паратирин, ПТГ) в человеческой сыворотке и плазме. Состав: реагент 1a: парамагнитные частицы, покрытые козьими антителами к ПТГ, взвешенные в буферизированном физиологическом растворе ТРИС с альбумином бычьей сыворотки; реагент 1b: буферизированный физиологический раствор ТРИС с блокирующим составом белком (мышинным, козьим), сурфактантом; реагент 1с: конъюгат мышинных моноклональных антител к ПТГ с альбумином бычьей сыворотки, сурфактантом. Совместимость с автоматическим иммунохимическим анализатором ACCESS 2.	Не менее 2 картриджей по 50 тестов каждый в упаковке	Упак.	5
37.	Интактный паратиреоидный гормон, калибраторы	Для калибровки анализа количественного определения концентраций интактного паратиреоидного гормона (паратирин, ПТГ) в человеческой сыворотке и плазме. Состав: калибратор S0: буфер, альбумин бычьей сыворотки, сурфактант; калибраторы S1, S2, S3, S4, S5: ПТГ (синтетический антиген) в концентрациях 10, 60, 300, 1500 и 3500 пг/мл в буфере сурфактантом. Совместимость с автоматическим иммунохимическим анализатором ACCESS 2.	Не менее 6 флаконов по 1 мл в упаковке	Упак.	1
38.	Тест тромбин реагент	Для определения тромбинового времени в нормальной плазме, для мониторинга фибринолитической терапии, скрининга нарушений формирования фибрина в случаях подозрения на тяжелое состояние дефицита фибриногена и для дифференцировки между увеличением тромбинового времени, вызванным гепарином, и увеличением этого времени, вызванным нарушением формирования фибриноген. Состав: реагент лиофилизированный: стандартизованные	Не менее 10 флаконов по 5 мл; не менее 500 тестов в упаковке	Упак.	4

		количества телячьего сывороточного тромбина, бычьего альбумина; буферный раствор- 25 ммоль/л; 5-хлор-2-метил-4-изотиазол-3-он- 6 г/л; 2-метил-4-изотиазол-3-он- 2 мг/л. Стабильность после растворения при температуре хранения от 2 до 8°C 7 дней. Совместимость с автоматическим коагулометром СА-1500.			
39.	Дейд Тромбин реагент	Для определения фибриногена по методу Клаусса при диагностировании наследственной и приобретенной гипо – и гиперфибриногенемии, дисфибриногенемии и афибриногенемии. Состав: готовый бычий тромбин; буферный раствор; стабилизатор. Стабильность при температуре хранения от 2 до 8°C после восстановления 5 дней.	Не менее 10 флаконов по 1 мл; не менее 200 тестов в упаковке	Упак.	4
40.	Хлорид кальция	Для активирования факторов свертывания крови при работе на коагулометре. Содержит кальциевую соль соляной кислоты. Совместимость с автоматическим коагулометром СА-1500.	Не менее 10 флаконов по 15 мл в упаковке	Упак.	3
41.	Ламина	Для гидродинамического позиционирования потока образцов в измерительной ячейке анализатора, а также обеспечения ламинарного течения посредством очистки всего гидравлического тракта анализатора. Состав: смесь хлорида натрия, карбоната калия в воде. Совместимость с автоматическим анализатором микроскопии мочи IQ 200.	Не менее 2 канистр по 7 л в упаковке	Упак.	26
42.	Калибратор	Для внутрилабораторного контроля качества выполнения тестов на автоматическом анализаторе осадка мочи. Состав: смесь стабилизированных человеческих эритроцитов, хлорида натрия, хлорида кальция и азида натрия в воде. Совместимость с автоматическим анализатором микроскопии мочи IQ 200.	Не менее 4 флаконов по 125 мл в упаковке	Упак.	6
43.	Системный очиститель	Для очистки системы автоматического анализатора осадка мочи. Состав: раствор гипохлорита натрия в воде. Совместимость с автоматическим анализатором микроскопии мочи IQ 200.	Не менее 4 флаконов по 425 мл в упаковке	Упак.	4
44.	Разбавитель	Для автоматического анализатора осадка мочи. Состав: раствор хлорид натрия, 2-феноксизанола в воде. Совместимость с автоматическим анализатором микроскопии мочи IQ 200.	Не менее 4 флаконов по 475 мл в упаковке	Упак.	4
45.	Контроли	Для мониторинга аналитов и систем химического анализа мочи, согласно перечню: Билирубин, Уробилиноген, Кетоны, Аскорбиновая кислота, Глюкоза, Белок, Кровь, рН, Нитриты, Лейкоциты, Плотность. Стабильность в распечатанных флаконах при температуре хранения от от 2 до 8°C 15 дней. Совместимость с анализатором мочи автоматическим iChemVelocity.	Не менее 9 флаконов по 100 мл в упаковке	Упак.	6
46.	Набор калибраторов	Для проверки калибровки системы определения аналитов в биохимическом анализаторе мочи iChemVelocity. Состав: Набор растворов для калибровки и проверки	Не менее 10 флаконов по 10 мл; не менее 2	Упак.	3

		работы блока определения плотности, цвета и прозрачности на системе для химического анализа мочи. Плотность определяется путем рефрактометрического анализа в анализаторе. Цвет и прозрачность измеряется напрямую при помощи пучка рассеянного света, направленного на образец, и оценивается с использованием специальных алгоритмов системы. Индикаторные полоски для мониторинга и проверки измерений, выполненных при помощи системы для химического анализа мочи. Совместимость с анализатором мочи автоматическим iChemVelocity.	емкостей с полосками по 5 полосок в каждой в упаковке		
47.	Дилуэнт	Для использования в качестве изотонического буферного разбавителя совместно с не содержащим цианид литическим агентом для подсчета и оценки размера клеток крови. Состав: Сульфат натрия- 13,73 г/л, Хлорид натрия- 1,04 г/л, Тетракаин HCL- 0,02 г/л, Имидазол- 2,85 г/л. Совместимость с системой клеточного анализа UniCel DxH 800 Coulter.	Не менее 10 л в упаковке	Упак.	400
48.	Раствор контроля качества, уровень 1	Для проверки точности и воспроизводимости всех параметров. Водный раствор, содержащий биологический буфер, соли и стабилизатор и уравновешенный с углекислым газом и кислородом. Совместимость с анализатором кислотно-щелочного и газового состава крови ABL80 OSM.	Не менее 30 ампул по 2 мл в упаковке	Упак.	1
49.	Раствор контроля качества, уровень 2	Для проверки точности и воспроизводимости всех параметров. Водный раствор, содержащий биологический буфер, соли и стабилизатор и уравновешенный с углекислым газом и кислородом. Совместимость с анализатором кислотно-щелочного и газового состава крови ABL80 OSM.	Не менее 30 ампул по 2 мл в упаковке	Упак.	1
50.	Раствор контроля качества, уровень 3	Для проверки точности и воспроизводимости всех параметров. Водный раствор, содержащий биологический буфер, соли и стабилизатор и уравновешенный с углекислым газом и кислородом. Совместимость с анализатором кислотно-щелочного и газового состава крови ABL80 OSM.	Не менее 30 ампул по 2 мл в упаковке	Упак.	1
51.	Раствор контроля качества, уровень 4	Для проверки точности и воспроизводимости всех параметров. Водный раствор, содержащий биологический буфер, соли и стабилизатор и уравновешенный с углекислым газом и кислородом. Совместимость с анализатором кислотно-щелочного и газового состава крови ABL80 OSM.	Не менее 30 ампул по 2 мл в упаковке	Упак.	1
52.	Набор контрольных материалов, 3 уровня	Комплект контрольных растворов, три уровня. Предназначены для ведения внутрилабораторного контроля качества при работе с анализатором электролитов EASYLYTE.	Не менее 3 флаконов по 10 мл в упаковке	Упак.	2
53.	Реагенты для лизиса цельной крови	Для подготовки лейкоцитов цельной крови к проточному цитофлуориметрическому	Не менее 300 тестов в	Упак	3

		исследованию. Состав реагентов: реагент А: муравьиная кислота- 1.2 мл/л; реагент В: карбонат натрия 6 г/л; хлорид натрия 14,5 г/л; сульфат натрия 31, 3 г/л; реагент С: параформальдегид 10 г/л. Совместимость со станцией пробоподготовки COULTER TQ-Prep.	упаковке		
54.	Контрольная сыворотка для электрофореза CDT (норма)	Для нормализации капилляров при их первом использовании, после длительного перерыва в работе прибора MINICAP в методике количественного определения изоформ трасферрина, после замены и активации капилляров и для контроля качества количественного определения изоформ трансферрина. Получен из нормальной человеческой сыворотки и находится в стабильном лиофилизированном состоянии.	Не менее 5 флаконов контрольной сыворотки; не менее 1 флакона растворителя для контроля в упаковке	Упак.	1
55.	Раствор для обработки образцов CDT	Для предварительной обработки образцов сыворотки крови и снятия эффекта интерференции при количественной оценке карбогидрат-дефицитного трансферрина.	Не менее 1 флакона по 50 мл в упаковке	Упак.	2
56.	Раствор Капиклин	Для регулярной промывки и очистки капилляров в приборе для капиллярного электрофореза. Содержит протеолитические ферменты, поверхностно-активные вещества.	Не менее 1 флакона по 25 мл в упаковке	Упак.	2
57.	Тест-полоски	Для измерения концентрации холестерина в крови. Диапазон измерений от 3,88 до 7,75 ммоль/л. Каждая упаковка тест-полосок имеет кодовую тест-полоску уникальную для каждой упаковки с информацией о заводской калибровке. Исследуемый материал: капиллярная кровь или венозная с ЭДТА. Время проведения анализа - 3 мин. Совместимость с экспресс-анализатором биохимическим портативным Accutrend Plus.	Не менее 25 штук в упаковке	Упак.	50
58.	Материал контрольный	Для использования в качестве контрольной сыворотки для контроля качества и точности процедур лабораторных анализов. Оцениваемые параметры: 25-гидроксивитамин D; анти-ТГ; анти-ТПО; ПТГ; эритропоэтин. Изготовлен из дефибринированной плазмы крови человека с добавлением химических веществ, компонентов человеческого происхождения, стабилизаторов и консервантов, поставляется в жидкой форме. Уровень 1. Стабильность после вскрытия при температуре хранения от 2 до 8°C- 30 дней. Совместимость с автоматическим иммунохимическим анализатором ACCESS 2.	Не менее 6 флаконов по 5 мл в упаковке	Упак.	1
59.	Материал контрольный	Для использования в качестве контрольной сыворотки для контроля качества и точности процедур лабораторных анализов. Оцениваемые параметры: 25-гидроксивитамин D; анти-ТГ; анти-ТПО; ПТГ; эритропоэтин. Изготовлен из дефибринированной плазмы крови человека с добавлением химических веществ, компонентов человеческого происхождения,	Не менее 6 флаконов по 5 мл в упаковке	Упак.	1

		стабилизаторов и консервантов, поставляется в жидкой форме. Уровень 2. Стабильность после вскрытия при температуре хранения от 2 до 8°C- 30 дней. Совместимость с автоматическим иммунохимическим анализатором ACCESS 2.			
60.	Материал контрольный	Для использования в качестве контрольной сыворотки для контроля качества и точности процедур лабораторных анализов. Оцениваемые параметры: 25-гидроксипитовитамин D; анти-ТГ; анти-ТПО; ПТГ; эритропоэтин. Изготовлен из дефибринированной плазмы крови человека с добавлением химических веществ, компонентов человеческого происхождения, стабилизаторов и консервантов, поставляется в жидкой форме. Уровень 3. Стабильность после вскрытия при температуре хранения от 2 до 8°C- 30 дней. Совместимость с автоматическим иммунохимическим анализатором ACCESS 2.	Не менее 6 флаконов по 5 мл в упаковке	Упак.	1
61.	Материал контрольный	Для контроля биохимического анализа крови Оцениваемые параметры: ацетиаминифен, кислая фосфатаза обшая, аланинаминотрансфераза (АЛТ), альбумин, щелочная фосфатаза, альфагидроксипутират дегидрогеназа (аГБДГ), альфа-1-антитрипсин, альфафетопротеин, амилаза, альфа-амилаза, амилаза панкреатическая, аполипопртеин А-1, аполипопротеин В, аспартатаминотрансфераза (АСТ), белок сыворотки билирубин прямой, билирубин непрямой, билирубин обший, С3 компонент комплемента, С4 компонент комплемента, кальций, кальций ионизированный, карбамазепин, раковозмбриональный антиген (РЭА), церулоплазмин, хлориды, холестерол липопротеинов высокой плотности, холестерол липопротеинов низкой плотности, холинэстераза, медь, кортизол, креатинкиназа, креатинин, дигоксин, гаммаглутамилтранспептидаза (ГГТ), гентамицин, глобулины, глюкоза, глутаматдегидрогеназа, гаптоглобин, бета субъединица ХГЧ, иммуноглобулин А (IgA), иммуноглобулин G (IgG), иммуноглобулин М (IgM), железо, обшая железосвязывающая способность, ненасыщенная железосвязывающая способность, лактат (молочная кислота), лактатдегидрогеназа, ЛАП-ариламидаза, липаза, литий, магний, осмоляльность, фенобарбитал, фенитоин, фосфор, калий, простатаспецифический антиген, простатическая кислая фосфатаза, белки методом электрофореза, салицилат, натрий, трийодтиронин (Т3) свободный, Т3 обший, трийодтиронинсвязывающая способность, тироксин (Т4) свободный, Т4 обший, теофиллин, тиреотропный гормон (ТТГ), тироксинсвязывающий глобулин, тобрамицин, трансферрин, триглицериды,	Не менее 12 флаконов по 5 мл в упаковке	Упак.	3

		мочевина, азот мочевины, моченая кислота, вальпроевая кислота, ванкомицин, витамин B12, цинк. Матрикс контрольного образца: на основе лиофилизированной человеческой сыворотки. Уровень 1.			
62.	Материал контрольный	Для контроля биохимического анализа крови Оцениваемые параметры: ацетаминофен, кислая фосфатаза общая, аланинаминотрансфераза (АЛТ), альбумин, щелочная фосфатаза, альфагидроксипутират дегидрогеназа (аГБДГ), альфа-1-антитрипсин, альфафетопротейн, амилаза, альфа-амилаза, амилаза панкреатическая, аполипопротеин А-1, аполипопротеин В, аспаргатаминотрансфераза (АСТ), белок сыворотки билирубин прямой, билирубин непрямой, билирубин общий, С3 компонент комплемента, С4 компонент комплемента, кальций, кальций ионизированный, карбамазепин, раковоэмбриональный антиген (РЭА), церулоплазмин, хлориды, холестерол липопротеинов высокой плотности, холестерол липопротеинов низкой плотности, холинэстераза, медь, кортизол, креатинкиназа, креатинин, дигоксин, гаммаглутамилтранспептидаза (ГГТ), гентамицин, глобулины, глюкоза, глутаматдегидрогеназа, гаптоглобин, бета субъединица ХГЧ, иммуноглобулин А (IgA), иммуноглобулин G (IgG), иммуноглобулин М (IgM), железо, общая железосвязывающая способность, ненасыщенная железосвязывающая способность, лактат (молочная кислота), лактатдегидрогеназа, ЛАП-ариламидаза, липаза, литий, магний, осмоляльность, фенобарбитал, фенитоин, фосфор, калий, простатаспецифический антиген, простатическая кислая фосфатаза, белки методом электрофореза, салицилат, натрий, трийодтиронин (Т3) свободный, Т3 общий, трийодтиронинсвязывающая способность, тироксин (Т4) свободный, Т4 общий, теофиллин, тиреотропный гормон (ТТГ), тироксинсвязывающий глобулин, тобрамицин, трансферрин, триглицериды, мочевины, азот мочевины, моченая кислота, вальпроевая кислота, ванкомицин, витамин B12, цинк. Матрикс контрольного образца: на основе лиофилизированной человеческой сыворотки. Уровень 2.	Не менее 12 флаконов по 5 мл в упаковке	Упак.	3
63.	Материал контрольный	Контрольный материал, уровни I, II, III предназначен для контроля определения аналитов иммунохимическими методами. Оцениваемые параметры: 11-деоксикортизол, 17-ОН-прогестерон, 25-ОН-витамин D, ацетаминофен, АКГТ, альфафетопротейн (АФП), альдостерон, амикацин, амиодарон, амитриптилин, андростендион, ангиотензин I, антитела к тиреоглобулину, антитела к тиреоидной пероксидазе, кофеин, кальцитонин, карбамазепин свободный, раковоэмбриональный антиген (РЭА),	Не менее 12 флаконов по 5 мл в упаковке	Упак.	8

		хлорамфеникол, кортизол, С-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, М, имипрамин, иммунореактивный трипсиноген, инсулин, железо, лютеинизирующий гормон (ЛГ), лидокаин, литий, НАПА, 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-С (инсулиноподобный фактор роста 1), трийодтиронин свободный (Т3 свободный), трийодтиронин общий (Т3), тироксинсвязывающая способность, 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 В12. Матрикс контрольного образца: на основе лиофилизированной человеческой сыворотки. Диапазон контролей: 3 уровня.			
64.	Набор реагентов для экспресс-определения скрытой крови в кале	Иммунохроматографический одностадийный тест для выявления скрытой крови в кале. Состав набора: тестовые устройства в индивидуальной упаковке с влагопоглотителем, содержащие мышинные антитела против гемоглобина и синие коллоидные частицы, иммобилизованные антитела мыши против гемоглобина, антитела козы против IgG мыши, 24 штуки; пробирки с трис-буфером (рН 7,5, содержит азид натрия 0,1%) и аппликаторы для отбора пробы, 24 штуки; наклейки для записи данных о пациенте	Не менее 24 тестов в упаковке	Упак.	38

4.2. Иные показатели, связанные с определением соответствия поставляемого товара, выполняемых работ, оказываемых услуг потребностям Заказчика: В соответствии с требованиями, указанными в Техническом задании.

4.3. Место доставки поставляемых товаров, место выполнения работ, место оказания услуг:

- ХМАО-Югра, г. Ханты-Мансийск, ул. Рознина, д.73.

4.4. Сроки поставок товаров, выполнения работ, оказания услуг: 60 календарных дней с момента заключения договора. Допускается досрочная поставка.

4.5. Сведения о включенных (не включенных) в цену товара, работ, услуг расходах, в том числе расходах на перевозку, страхование, уплату таможенных пошлин, налогов, сборов и других обязательных платежей: в цену договора включены все расходы Поставщика, необходимые для осуществления им своих обязательств по договору в полном объеме и надлежащего качества, в том числе расходы, связанные с поставкой товара до места нахождения Заказчика, расходы, связанные с погрузочно-разгрузочными работами, а также все расходы Поставщика, связанные со страхованием товара, уплатой таможенных пошлин, налогов, сборов, обслуживанием в пределах гарантийного срока, а так же стоимость других обязательных платежей.

5. Начальная (максимальная) цена договора: 9 896 443 (Девять миллионов восемьсот девяносто шесть тысяч четыреста сорок три) рубля 60 копеек.

1. 5.1.Источник финансирования закупки: субсидия на выполнение государственного задания, средства от приносящей доход деятельности, средства обязательного медицинского страхования.

5.2. Срок и условия оплаты поставок товаров, выполнения работ, оказания услуг: Расчет осуществляется в рублях Российской Федерации в следующем порядке: по факту поставки в течение 30 календарных дней с момента подписания товарной накладной (универсальный передаточный документ) и акта-приема передачи. Авансирование не предусмотрено.

6. Комиссия, руководствуясь Положением о закупках товаров, работ, услуг в Автономном учреждении Ханты-Мансийского автономного округа - Югры «Центр профессиональной патологии» в период с 11 часов 00 минут «25» января 2019 года по 11 часов 40 минут «25» января 2019 года, рассмотрела поступившие котировочные заявки следующих участников процедуры закупки:

№ п/п	Наименование (для юридического лица), фамилия, имя, отчество (для физического лица), участника размещения заказа	Место нахождения (для юридического лица), место жительства (для физического лица)	Паспортны е данные (для физическог о лица)	Время поступления котировочно й заявки
1	ООО «ВельтМедицина»	620075, г. Екатеринбург, ул. Мамина-Сибиряка, д.145, офис 350	-	24.01.2019 14 ч. 29 мин.

7. Комиссия рассмотрела котировочную заявку на соответствие требованиям, установленным в извещении о проведении запроса котировок, оценила их и приняла следующее решение:

7.1. Отклонить котировочные заявки следующих участников размещения закупки:

№ п/п	Наименование (для юридического лица), фамилия, имя, отчество (для физического лица) участника размещения заказа	Обоснование принятого решения
1.	-	-

Подписи и решение членов комиссии:	«За»	«Против»
Председатель комиссии:		
1. О.В. Черничук	✓	
Члены комиссии:		
2. М.Л. Серазетдинова	✓	
3. В.В. Анищенко	✓	
4. Н.В. Рупчева	✓	
5. О.Н. Бабаева	✓	
6. О.Ю. Скрипник	✓	

7.2. Признать соответствующими требованиям, установленным в извещении о проведении запроса котировок № 3/19 от 17.01.2019 года, котировочные заявки следующих участников:

№ п/п	Наименование (для юридического лица), фамилия, имя, отчество (для физического лица) участника размещения заказа
1	ООО «ВельтМедицина»

Подписи и решение членов комиссии:	«За»	«Против»
Председатель комиссии:		
1. О.В. Черничук	✓	
Члены комиссии:		
2. М.Л. Серазетдинова	✓	
3. В.В. Анищенко	✓	
4. Н.В. Рупчева	✓	
5. О.Н. Бабаева	✓	
6. О.Ю. Скрипник	✓	

7.3. Предложение о наиболее низкой цене предлагаемых услуг, которое является единственным поступившим предложением, составило: 9 871 482 (Девять миллионов

восемьсот семьдесят одна тысяча четыреста восемьдесят два) рубля 20 копеек, в том числе НДС;

7.4. Комиссия оценила поступившую котировочную заявку и приняла решение признать победителем в проведении запроса котировок ООО «ВельтМедицина», адрес: 620075, г. Екатеринбург, ул. Мамина-Сибиряка, д.145, офис 350, так как п.п. 18.3.39. Положения «О закупках товаров, работ, услуг в Автономном учреждении Ханты-Мансийского автономного округа-Югры «Центр профессиональной патологии»» предусмотрено: «При признании процедуры закупки несостоявшейся при условии, что подана только одна заявка и она признана соответствующей требованиям, изложенным в документации проводимой процедуры, либо если не подано ни одной заявки, либо всем заявкам отказано в допуске на участие в процедуре закупки. При этом, заключение прямого договора возможно по цене, не превышающей начальную (максимальную) цену договора...».

Подписи и решение членов комиссии:	«За»	«Против»
Председатель комиссии:		
1. О.В. Черничук	V	
Члены комиссии:		
2. М.Л. Серазетдинова	V	
3. В.В. Анищенко	V	
4. Н.В. Рупчева	V	
5. О.Н. Бабаева	V	
6. О.Ю. Скрипник	V	

8. Подписи:

ЗАКАЗЧИК

Н.В. Ташланов

Протокол подписан всеми присутствующими на заседании членами комиссии:

Подписи и решение членов комиссии:	«За»	«Против»
Председатель комиссии:		
1. О.В. Черничук	V	
Члены комиссии:		
2. М.Л. Серазетдинова	V	
3. В.В. Анищенко	V	
4. Н.В. Рупчева	V	
5. О.Н. Бабаева	V	
6. О.Ю. Скрипник	V	