



ДЕПАРТАМЕНТ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
ХАНТЫ-МАНСИЙСКОГО АВТОНОМНОГО ОКРУГА – ЮГРЫ

**АВТОНОМНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ
ХАНТЫ-МАНСИЙСКОГО АВТОНОМНОГО ОКРУГА – ЮГРЫ
«ЦЕНТР ПРОФЕССИОНАЛЬНОЙ ПАТОЛОГИИ»**

628011 Тюменская обл., ХМАО – Югра,
г. Ханты-Мансийск, ул. Рознина, 73
тел/факс.: 8(3467)362-555, 514
e-mail: dogovor@cpphmao.ru, <http://cpphmao.ru>

ОКТМО 71871000, ОКПО 98768388, ИНН 8601030734,
КПП 860101001, БИК 007162163, ОГРН 1078601000048
Казначейский счет 03224643718000008700
Единый казначейский счет 40102810245370000007

«01» февраля 2023 г.

О предоставлении коммерческого предложения

Автономное учреждение Ханты-Мансийского автономного округа – Югры «Центр профессиональной патологии» (далее - Учреждение) планирует проведение закупки реагентов для проведения лабораторных исследований на грипп и ОРВИ методом полимеразной цепной реакции методом ПЦР. Закупка будет проводиться по правилам, предусмотренным Положением о закупке товаров, работ, услуг в Автономном учреждении Ханты-Мансийского автономного округа-Югры «Центр профессиональной патологии», в соответствии с Федеральным законом от 18.07.2011 г. № 223-ФЗ "О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц". С целью определения начальной (максимальной) цены договора, просим Вас предоставить ценовую информацию (коммерческое предложение) в соответствии с описанием товара, приведенном в техническом задании.

Приложения:

1. Карточка предприятия
2. Техническое задание

Сбор коммерческих предложений ведется в течение 7 календарных дней с момента публикации настоящего уведомления на официальном сайте Учреждения, и Предложения просим направлять на эл. адреса: dogovor@cpphmao.ru, ro@cpphmao.ru, info@cpphmao.ru.

Главный врач



Н.В. Ташланов

КАРТОЧКА ПРЕДПРИЯТИЯ

Наименование (полное)	Автономное учреждение Ханты-Мансийского автономного округа - Югры "Центр профессиональной патологии"
Сокращенное наименование	АУ «Югорский центр профессиональной патологии»
Адрес местонахождения и почтовый	628011, Российская Федерация, ХМАО-Югра, г. Ханты-Мансийск, ул. Рознина, дом 73
Руководитель учреждения – главный врач	Ташланов Николай Владимирович, действует на основании Устава
Главный бухгалтер	Анищенко Вероника Витальевна
ИНН	8601030734
КПП	860101001
ОКПО	98768388
ППП	260
ОКТМО	71871000
ОКФС	13
ОКОПФ	20901
ОКВЭД	86
ОГРН	1078601000048

Банковские реквизиты:**Субсидия**

Получатель	ДЕПФИН ЮГРЫ (АУ «ЮГОРСКИЙ ЦЕНТР ПРОФЕССИОНАЛЬНОЙ ПАТОЛОГИИ» л/с 620419150)
Казначейский счет	03224643718000008700
Единый казначейский счет:	40102810245370000007
Банк организации	РКЦ Ханты-Мансийск//УФК по Ханты-Мансийскому автономному округу – Югре
БИК	007162163
КД 000000000000000000130	

Официальный сайт: <http://cpphmao.ru>Тел. 362-555 доб. 514 Отдел закупок (e-mail: dogovor@cpphmao.ru)

362-555 доб. 130, 132 – бухгалтерия

362-555 доб.520 – Планово-экономический отдел (e-mail: peo@cpphmao.ru)

Приложение 2
«ТЕХНИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ»

на поставку реагентов для проведения лабораторных исследований на грипп и ОРВИ
методом полимеразной цепной реакции методом ПЦР

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 6 месяцев с момента производства.

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

Место поставки: г. Ханты-Мансийск, ул. Студенческая, 1а, г. Нижневартовск, ул. Чапаева, 91А, АУ «Югорский центр профессиональной патологии».

Срок поставки: в течение 20 (двадцать) календарных дней с момента заключения договора.

Допускается досрочная поставка товара.

№ п/п	Наименование товара, работ, услуг	Характеристики товара, работы, услуги	Ед. изм-я	Кол-во	Наименование страны происхождения товара
1	Набор реагентов для типирования (идентификации субтипов H1N1 и H3N2) вирусов гриппа А (Influenza virus A) методом полимеразной цепной реакции с гибридационно-флуоресцентной детекцией в режиме «реального времени»	<p>Для ПЦР-амплификации и идентификации кДНК Influenza virus A субтипов H1N1 и H3N2</p> <p>Возможность гибридационно-флуоресцентной детекции продуктов амплификации в режиме «реального времени»</p> <p>Аналитическая чувствительность набора реагентов не ниже 1000 копий/мл тестируемого образца</p> <p>ПЦР-смеси-1 должны быть расфасованы под воск в пробирки 0,2 мл (обеспечение «горячего старта»)</p> <p>Наличие готовой ПЦР-смеси-2, не требующей смешивания дополнительных компонентов</p> <p>Наличие ТЕ-буфера</p> <p>Наличие комплекта положительных контрольных образцов</p> <p>Наличие контрольных образцов этапа выделения: ОКО, ВКО</p> <p>Количество тестов не менее 55</p>	набор	10,000	Россия
2	Набор реагентов для идентификации вирусов гриппа А (Influenza virus A) и гриппа В (Influenza virus B) в	<p>Возможность амплификации кДНК вирусов гриппа А (Influenza virus A) и гриппа В (Influenza virus B)</p> <p>Возможность гибридационно-флуоресцентной детекции продуктов амплификации в режиме «реального</p>	набор	48,000	Россия

	биологическом материале методом полимеразной цепной реакции с гибридационно-флуоресцентной детекцией в режиме «реального времени»	<p>времени»</p> <p>Аналитическая чувствительность не ниже 1000 ГЭ/мл тестируемого образца</p> <p>ПЦР-смесь-1 должна быть расфасована под воск в ПЦР-пробирки 0,2 мл (обеспечение «горячего старта»)</p> <p>Наличие готовой ПЦР-смеси-2, не требующей смешивания дополнительных компонентов</p> <p>Наличие положительного контрольного образца (ПКО) кДНК Influenza virus A/ кДНК Influenza virus B/ ПКО STI</p> <p>Наличие ТЕ-буфера</p> <p>Наличие контрольных образцов этапа выделения: ОКО, ВКО</p> <p>Количество тестов не менее 55</p>			
3	Набор реагентов для идентификации вируса свиного гриппа А/Н1 методом полимеразной цепной реакции с гибридационно-флуоресцентной детекцией в режиме «реального времени».	<p>Возможность ПЦР-амплификации кДНК Influenza virus A/Н1-swine</p> <p>Возможность гибридационно-флуоресцентной детекции продуктов амплификации в режиме «реального времени»</p> <p>Аналитическая чувствительность набора реагентов не ниже 1000 копий/мл тестируемого образца</p> <p>ПЦР-смесь-1 должна быть расфасована под воск в пробирки 0,2 мл (обеспечение «горячего старта»)</p> <p>Наличие готовой ПЦР-смеси-2, не требующей смешивания дополнительных компонентов</p> <p>Наличие ТЕ-буфера</p> <p>Наличие ПКО кДНК Influenza virus A/Н1-swine и ПКО STI</p> <p>Наличие контрольных образцов этапа выделения: ОКО, ВКО</p> <p>Количество тестов не менее 55</p>	набор	10,000	Россия
4	Комплект реагентов для получения кДНК на матрице РНК	<p>Возможность получения кДНК на матрице РНК возбудителей инфекционных заболеваний для последующего анализа методом полимеразной цепной реакции</p> <p>Материалом для исследования служит раствор РНК</p> <p>Наличие RT-G-mix-1</p> <p>Наличие ревертазы (MMIv)</p> <p>Наличие ДНК-буфера</p> <p>Общий объем реакционной смеси не менее 20 мкл</p> <p>Объем РНК-пробы не более 10 мкл</p> <p>Количество реакций обратной транскрипции не менее 120</p>	набор	30,000	Россия

5	Набор реагентов для экстракции РНК из биологического материала	<p>Возможность экстракции РНК вирусов из биологического материала: мазки из респираторного тракта, мокрота</p> <p>Возможность проведения ручного выделения как с помощью магнитного штатива, так и с использованием метода центрифугирования</p> <p>Возможность использования с автоматическими станциями для экстракции нуклеиновых кислот</p> <p>Наличие магнетизированной силики</p> <p>Наличие лизирующего раствора, раствора для отмывки и элюции НК</p> <p>Должен быть рассчитан на количество проб не менее 96</p>	набор	40,000	
6	Набор реагентов для выявления НК возбудителей острых респираторных вирусных инфекций человека методом ОТ-ПЦР (ОРВИ Комплекс) стрипы 8*0.2 мл ДТ 24 теста	<p>Набор реагентов предназначен для выявления следующих возбудителей ОРВИ в биологическом материале человека:</p> <p>SARS-Cov-2</p> <p>Influenza A</p> <p>Influenza B</p> <p>Human respiratory syncytial virus</p> <p>Human coronavirus OC43</p> <p>Human coronavirus 229E</p> <p>Human coronavirus NL63</p> <p>Human coronavirus HKU1</p> <p>Human parainfluenza virus type1</p> <p>Human parainfluenza virus type2</p> <p>Human parainfluenza virus type3</p> <p>Human parainfluenza virus type4</p> <p>Human rhinovirus</p> <p>Human adenovirus</p> <p>Human metapneumovirus</p> <p>Human bocavirus</p> <p>Работа со следующими видами биологического материала человека: мазок из носоглотки, ротоглотки, бронхоальвеолярный лаваж, эндотрахеальный и назофарингеальный аспират, мокрота;</p> <p>Наличие амплификационных смесей, раскапанных по стрипам (8 пробирок по 0,2 мл) с оптически прозрачными крышками.</p> <p>Обеспечение технологии «горячего старта» при проведении амплификации.</p> <p>В состав реакционной смеси входят праймеры, флуоресцентные зонды</p> <p>Наличие внутреннего контроля со стадии выделения</p> <p>Прохождение обратной транскрипции и ПЦР-амплификации в одной пробирке</p> <p>Наличие положительного контрольного образца</p> <p>Наличие маркировки стрипов для однозначного определения начала теста</p> <p>Детекция результатов ПЦР в режиме реального времени с использованием детектирующих амплификаторов серии ДТ</p>	набор	20,000	Россия

		производства ООО «НПО ДНК-Технология» с 4-мя и более каналами детекции – мультиплексный анализ (или аналогов). Форма выпуска - один набор рассчитан не менее, чем на 24 теста			
7	Множественные инфекции передающиеся половым путем нуклеиновые кислоты ИВД, набор, анализ нуклеиновых кислот (УМС Комплекс)	Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для использования при качественном и/или количественном определении нуклеиновых кислот возбудителей, связанных с инфекциями, передающимися половым путем (ИППП) (sexually transmitted infections (STI)) в клиническом образце методом анализа нуклеиновых кислот. Определяемые возбудители могут включать Chlamydia trachomatis, Neisseria gonorrhoeae, виды Mycoplasma, виды Ureaplasma, Treponema pallidum, Trichomonas vaginalis, вирус простого герпеса тип 1 (herpes simplex virus 1 (HSV1)) и/или вирус простого герпеса тип 2 (herpes simplex virus 2 (HSV1)). Количество тестов не менее 100.	набор	1,000	Россия
8	Множественные организмы связанные с вагинитом нуклеиновые кислоты ИВД, набор, анализ нуклеиновых кислот Фемофлор 16	Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для использования при качественном и/или количественном определении нуклеиновых кислот, выделенных из одного или множества связанных с вагинитом (vaginitis) микроорганизмов, в клиническом образце методом анализа нуклеиновых кислот. Определяемые возбудители могут включать Candida или виды других дрожжеподобных грибов (yeast species), Gardnerella vaginalis и/или Trichomonas vaginalis. Количество выполняемых тестов ≥ 12 шт. Для полного ПЦР-анализа с гибридизационно-флуоресцентной детекцией в режиме реального времени. Наличие раскапанных амплификационных смесей. Наличие парафина. Наличие внутреннего контроля. Наличие готового раствора полимеразы	набор	5,000	Россия
9	Набор реагентов для амплификации и количественного определения ДНК вируса папилломы человека (ВПЧ) высокого канцерогенного риска (ВКР) 16, 18, 31, 33, 35, 39, 45, 51, 52, 56, 58, 59 типов	Для выявления ДНК вируса папилломы человека (ВПЧ) высокого канцерогенного риска (ВКР) 16, 18, 31, 33, 35, 39, 45, 51, 52, 56, 58, 59 типов Возможность количественного определения ДНК вируса папилломы человека (ВПЧ) высокого канцерогенного риска (ВКР) 16, 18, 31, 33, 35, 39, 45, 51, 52, 56, 58, 59 типов Возможность гибридизационно-флуоресцентной детекции продуктов амплификации в режиме «реального	набор	3,000	Россия

	<p>полимеразной цепной реакции с гибридационно-флуоресцентной детекцией в режиме «реального времени».</p>	<p>времени»</p> <p>Возможность одновременной работы по 4 каналам детекции</p> <p>Наличие TaqF-полимеразы для обеспечения «горячего старта»</p> <p>ПЦР-смесь-1 не должна быть раскапана по пробиркам</p> <p>Наличие ПЦР-буфера-FRT</p> <p>Комплект ДНК-калибраторов положительного контрольного образца (ПКО) ВПЧ</p> <p>Наличие отрицательного контрольного образца (ОКО)</p> <p>Наличие ДНК-буфера</p> <p>Количество тестов не менее 108</p>			
10	<p>Набор реагентов для ПЦР-амплификации ДНК <i>Trichomonas vaginalis</i> и <i>Neisseria gonorrhoeae</i> с гибридационно-флуоресцентной детекцией в режиме "реального времени"</p>	<p>Для одновременной амплификации ДНК <i>Trichomonas vaginalis</i> и <i>Neisseria gonorrhoeae</i></p> <p>Возможность гибридационно-флуоресцентной детекции продуктов амплификации в режиме "реального времени"</p> <p>ПЦР-смесь-1 должна быть раскапана под воск, в пробирки 0,2 мл для обеспечения "горячего старта"</p> <p>Наличие готовой ПЦР-смеси-2, не требующей смешивания дополнительных компонентов</p> <p>Наличие комплексного положительного контрольного образца (ПКО), ДНК-буфера</p> <p>Количество тестов не менее 110</p>	набор	2,000	Россия
11	<p>Множественные инфекции передающиеся половым путем нуклеиновые кислоты ИВД, анализ нуклеиновых кислот</p>	<p>Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для использования при качественном и/или количественном определении нуклеиновых кислот возбудителей, связанных с инфекциями, передающимися половым путем (ИППП) (sexually transmitted infections (STI)) в клиническом образце методом анализа нуклеиновых кислот. Определяемые возбудители могут включать EBV Herpesviridae</p> <p>Количество выполняемых тестов ≥ 96 шт.</p> <p>Для полного ПЦР-анализа с гибридационно-флуоресцентной детекцией в режиме реального времени.</p> <p>Наличие раскапанных амплификационных смесей.</p> <p>Наличие парафина.</p> <p>Наличие внутреннего контроля.</p> <p>Наличие готового раствора полимеразы</p>	набор	1,000	Россия
12	<p>Набор реагентов для выявления РНК вирусов парагриппа</p>	<p>Для качественного выявления РНК вирусов парагриппа 1-4 типов, риновирусов человека, ортопневмовируса человека, коронавирусов</p>	набор	8,000	Россия

<p>1-4 типов, риновирусов человека, ортопневмовируса человека, коронавируса человека 229E, HKU1, NL63, OC43, метапневмовируса человека и ДНК аденовирусов и бокавирусов человека методом ОТ-ПЦР с детекцией в режиме «реального времени»</p>	<p>человека 229E, HKU1, NL63, OC43, метапневмовируса человека и ДНК аденовирусов и бокавирусов человека в мазках со слизистой носоглотки, ротоглотки методом ОТ-ПЦР с детекцией в режиме «реального времени»</p> <p>Возможность использования совместно с автоматическими станциями для выделения нуклеиновых кислот</p> <p>Все компоненты набора готовы к работе и не требуют восстановления</p> <p>Наличие системы защиты от контаминации ампликонами</p> <p>Реакции обратной транскрипции и амплификации должны проходить в одну стадию</p> <p>ПЦР-смеси должны быть раскапаны под парафин, в пробирки объемом 0,2 мл для обеспечения «горячего старта»</p> <p>Количество ПЦР-смесей не более трех</p> <p>Наличие цветовой маркировки ПЦР-смесей</p> <p>Наличие Буфера</p> <p>Наличие Taq-полимеразы</p> <p>Наличие ревертазы</p> <p>Наличие контрольных образцов этапа выделения (ОКО, ВКО)</p> <p>Наличие положительного контрольного образца</p> <p>Количество тестов не менее 100</p> <p>Предел обнаружения для всех выявляемых микроорганизмов не хуже 1000 копий/мл</p> <p>Срок годности реагентов после вскрытия должен быть равен заявленному сроку годности набора реагентов</p>				
--	--	--	--	--	--