

УТВЕРЖДАЮ

Главный врач НУЗ «Отделенческая больница на ст. Смоленск ОАО «РЖД»

С.А. Герасимов

ИЗВЕЩЕНИЕ № 0312-2

о проведении запроса котировок

на право заключения договора поставки

расходных материалов для лаборатории Поликлиническое отделение №1
НУЗ «Отделенческая больница на ст. Смоленск ОАО «РЖД»

Заказчик	НУЗ «Отделенческая больница на ст. Смоленск ОАО «РЖД»
Место нахождения	г. Смоленск, 1-й Краснофлотский пер., д.15
Почтовый адрес	214025 г. Смоленск, 1-й Краснофлотский пер., д.15
Официальный сайт	https://www.smolob.ru
Адрес электронной почты	market@smolob.ru
Номер контактного телефона	(4812) 24-50-52, 39-58-23
Контактные лица	Павлова Оксана Владимировна – начальник договорно-правового сектора Лозовская Татьяна Анатольевна – заведующая КДЛ
Предмет закупки	Поставка расходных материалов для лаборатории Поликлиническое отделение №1 НУЗ «Отделенческая больница на ст. Смоленск ОАО «РЖД»

Объем закупки

№ п/п	Наименование объекта закупки	Функциональные, технические и качественные характеристики	Ед. изм	Кол-во
1	Набор для определения содержания глюкозы в крови и моче	Метод: Ферментативный фотометрический тест GOD -PAP, метод Триндера, с использованием глюкозооксидазы конечная точка. время реакции не менее 10 минут. Длина волны 500 нм. Линейность в диапазоне не уже 1,0- 400 мг/дл (0,06 - 22,2 ммоль/л). Чувствительность: не более 1,0 мг/дл (0,05 ммоль/л). Жидкий стабильный готовый к использованию реагент и стандарт. Стабильность: После вскрытия Реагент стабилен в течение срока, указанного на этикетке, при температуре от +2°C до +8°C. Образцы: сыворотка, плазма, моча. Количество определений: не менее 800 для Respons 910. Сдвоенные флаконы с реагентами могут непосредственно устанавливаться в ротор реагентов автоматического биохимического анализатора Respons 910. Флаконы снабжены штрих-кодом, содержащим информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности.Фасовка не менее 156 мл.	набор	4
2	Набор для определения активности аланинаминотрансферазы	Метод: Кинетический, УФ, рекомендуемый IFCC. Длина волны 340 нм. Линейность в диапазоне не уже 4 - 600 Е/л. Чувствительность: не более 4 Е/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты. Стабильность: После вскрытия Реагент 1 и Реагент 2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке, при температуре от +2°C до +8°C. Фасовка не менее 184 мл. Количество определений: не менее 1360 для Respons 910. Сдвоенные флаконы с реагентами могут непосредственно устанавливаться в ротор реагентов автоматического биохимического анализатора Respons 910. Флаконы снабжены штрих-кодом, содержащим информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности.Фасовка не менее 184 мл.	набор	2
3	Набор для определения активности аспаратаминотрансферазы	Метод: Кинетический, УФ, рекомендуемый IFCC. Длина волны 340 нм. Линейность в диапазоне не уже 2 - 700 Е/л. Чувствительность: не более 2 Е/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты. Стабильность: После вскрытия Реагент 1 и Реагент 2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке, при температуре от +2°C до +8°C. Количество определений: не менее 1360 для Respons 910. Сдвоенные флаконы с реагентами могут непосредственно устанавливаться в ротор реагентов автоматического биохимического анализатора Respons 910. Флаконы снабжены штрих-кодом, содержащим информацию о типе реагента, номере лота, сроке	набор	2

		годности.Фасовка не менее 184 мл.		
4	Набор для определения содержания железа	Метод: фотометрический с ференом по конечной точке. Длина волны 595, 600 нм. Линейность в диапазоне от не более 5 до не менее 1000 мкг/дл (не более 0,9–не менее 179 мкмоль/л). Чувствительность: не более 2 мкг/дл (не более 0,4 мкмоль/л). Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты и стандарт. Стабильность: После вскрытия Реагент 1 и Реагент 2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке, при температуре от +2°C до +8°C. Количество определений: не менее 760 для Respons 910. Сдвоенные флаконы с реагентами могут непосредственно устанавливаться в ротор реагентов автоматического биохимического анализатора Respons 910. Флаконы снабжены штрих-кодом, содержащим информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности.Фасовка не менее 128 мл.	набор	2
5	Набор для иммунотурбидиметрического определения С-реактивного белка	Метод количественное иммунотурбидиметрическое определение. Длина волны: 340/700 нм (бихроматика). Линейность в диапазоне от не более 2 мг/л до не менее 250 мг/л. Чувствительность: не более 2 мг/л. Предел прозоны: не менее чем до 2000 мг/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты Стабильность: После вскрытия реагенты R1 и R2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°C до +8°C. Стабильность на борту: не менее 4 недели. Стабильность калибровки: не менее 1 недели. Калибровка по калибратору С-реактивного белка пяти уровней. Количество определений: не менее 800 для Respons 910. Сдвоенные флаконы с реагентами могут непосредственно устанавливаться в ротор реагентов автоматического биохимического анализатора Respons 910. Флаконы снабжены штрих-кодом, содержащим информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности.Фасовка не менее 192 мл.	набор	3
6	Набор для определения содержания холестерина	Метод: Ферментативный фотометрический тест CHOD -PAP, метод Триндера, конечная точка. Длина волны 500 нм. Время реакции не менее 10 минут. Линейность в диапазоне от не более 3 до не менее 750 мг/дл (не более 0,08 – не менее 19,4 ммоль/л). Чувствительность: не более 0,05 ммоль/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагент и стандарт. Стабильность: После вскрытия Реагент стабилен в течение срока, указанного на этикетке, при температуре от +2°C до +8°C. Количество определений: не менее 800 для Respons 910. Сдвоенные флаконы с реагентами могут непосредственно устанавливаться в ротор реагентов автоматического биохимического анализатора Respons 910. Флаконы снабжены штрих-кодом, содержащим информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности.Фасовка не менее 156 мл.	набор	4
7	Набор для определения холестерина липопротеинов высокой плотности с иммуноингибированием	Метод: ферментативный колориметрический тест с прямым иммуноингибированием ЛПНП, безосаждения,по конечной точке. Длина волны 600/700 нм (бихроматика). Линейность в диапазоне от не более 1 мг/дл до не менее 145мг/дл. Чувствительность: не более 1мг/дл. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты. Стабильность: После вскрытия реагенты R1 и R2стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°C до +8°C. Калибровка по калибратору липопротеинов высокой и низкой плотности. Количество определений: не менее 800 для Respons 910. Сдвоенные флаконы с реагентами могут непосредственно устанавливаться в ротор реагентов автоматического биохимического анализатора Respons 910. Флаконы снабжены штрих-кодом, содержащим информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности.Фасовка не менее 125 мл.	набор	3
8	Набор для ферментативного определения холестерина липопротеинов низкой плотности	Метод: прямой селективный ферментативный колориметрический тест без осаждения по конечной точке. Длина волны 600/700 нм (бихроматика). Линейность в диапазоне от не более 2 мг/дл до не менее 400 мг/дл. Чувствительность: не более 2мг/дл. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты. Стабильность: После вскрытия реагенты R1 и R2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°C до +8°C. Калибровка по калибратору липопротеинов высокой и низкой плотности. Количество определений: не менее 480 для Respons 910. Сдвоенные флаконы с реагентами могут непосредственно устанавливаться в ротор реагентов автоматического биохимического анализатора Respons 910. Флаконы снабжены штрих-кодом, содержащим информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности.Фасовка не менее 125 мл.	набор	3
9	Набор для	Метод: Уреазный глутаматдегидрогеназный, ферментативный УФ тест,	набор	3

	определения содержания мочевины в крови и моче	<p>кинетический. Длина волны 340 нм. Линейность в диапазоне не уже 2 до - 300 мг/дл (0,3 – 50 ммоль/л) для сыворотки и плазмы и не менее 5 моль/л (30 г/дл) для мочи. Чувствительность: не более 2,0 мг/дл (0,3 ммоль). Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты и стандарт. Стабильность: После вскрытия Реагент 1 и Реагент 2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке, при температуре от +2°C до +8°C. Фасовка не менее 184 мл. Количество определений: не менее 720 для Respons 910. Сдвоенные флаконы с реагентами могут непосредственно устанавливаться в ротор реагентов автоматического биохимического анализатора Respons 910. Флаконы снабжены штрих-кодом, содержащим информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности.</p> <p>Фасовка не менее 184 мл.</p>		
10	Набор для определения содержания креатинина в крови и моче	<p>Метод: кинетический тест без депротеинизации, в соответствии с методом Яффе, кинетика по двум точкам. Длина волны, в пределах диапазона 490 – 510 нм. Линейность в диапазоне не уже 0,2 -15 мг/дл (18 - 1330 мкмоль/л). Чувствительность: не более 0,2 мг/дл (17 мкмоль/л). Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты и стандарт. Стабильность: После вскрытия Реагент 1 и Реагент 2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке, при температуре от +2°C до +25°C. Количество определений: не менее 1200 для Respons 910. Сдвоенные флаконы с реагентами могут непосредственно устанавливаться в ротор реагентов автоматического биохимического анализатора Respons 910. Флаконы снабжены штрих-кодом, содержащим информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности.</p> <p>Фасовка не менее 204 мл.</p>	набор	3
11	Набор для определения содержания общего белка	<p>Метод: Фотометрический тест в соответствии с биуретовым методом, конечная точка. Длина волны 540 нм. Линейность в диапазоне не уже 0,05 -15 г/дл (0,5 -150 г/л). Чувствительность: не более 0,05 г/дл (0,5 г/л). Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты и стандарт. Стабильность: После вскрытия Реагент 1 и Реагент 2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке, при температуре от +2°C до +8°C. Количество определений: не менее 1210 для Respons 910. Сдвоенные флаконы с реагентами могут непосредственно устанавливаться в ротор реагентов автоматического биохимического анализатора Respons 910. Флаконы снабжены штрих-кодом, содержащим информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности.</p> <p>Фасовка не менее 204 мл.</p>	набор	3
12	Набор для определения мочевой кислоты в крови и моче	<p>Метод: уриказный метод – TOOS, ферментативный фотометрический тест с аскорбатоксидазой, конечная точка. Длина волны 550 нм. Линейность в диапазоне от не более 10 до не менее 2500 мкмоль/л. Чувствительность: не более 6 мкмоль/л. Стабильность: Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты и стандарт. Стабильность: После вскрытия Реагент 1 и Реагент 2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке, при температуре от +2°C до +8°C. Количество определений: не менее 800 для Respons 910. Сдвоенные флаконы с реагентами могут непосредственно устанавливаться в ротор реагентов автоматического биохимического анализатора Respons 910. Флаконы снабжены штрих-кодом, содержащим информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности.</p> <p>Фасовка не менее 204 мл.</p>	набор	2
13	Набор для определения содержания триглицеридов	<p>Метод: Ферментативный фотометрический тест с глицерол-3-фосфатоксидазой, метод Триндера, конечная точка. Длина волны 500 нм. Время реакции не менее 10 минут. Линейность в диапазоне от не более 1 до не менее 1000 мг/дл (не более 0,01 – не менее 11,3 ммоль/л). Чувствительность: не более 1 мг/дл (не более 0,01 ммоль/л). Жидкие стабильные готовые к использованию реагент и стандарт. Стабильность: После вскрытия Реагент стабилен в течение срока, указанного на этикетке, при температуре от +2°C до +8°C. Количество определений: не менее 800 для Respons 910. Сдвоенные флаконы с реагентами могут непосредственно устанавливаться в ротор реагентов автоматического биохимического анализатора Respons 910. Флаконы снабжены штрих-кодом, содержащим информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности.</p>	набор	2
14	Набор для определения	<p>Метод: Кинетический фотометрический тест, рекомендуемый DGKC. Длина волны, в пределах диапазона 400 – 420 нм. Линейность в</p>	набор	2

	активности щелочной фосфатазы	диапазоне от не более 3 до не менее 4500 Е/л. Чувствительность: не более 3 Е/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты. Стабильность: После вскрытия Реагент 1 и Реагент 2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке, при температуре от +2°C до +8°C. Количество определений: не менее 1080 для Respons 910. Сдвоенные флаконы с реагентами могут непосредственно устанавливаться в ротор реагентов автоматического биохимического анализатора Respons 910. Флаконы снабжены штрих-кодом, содержащим информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности. Фасовка не менее 184 мл.		
15	Набор для определения активности гамма-глутамилтрансферазы	Метод: Колориметрический, кинетический, в соответствии с методом Szasz/Persijn / IFCC. Длина волны 405 нм. Линейность в диапазоне не уже 2 -1200 Е/л. Чувствительность: не более 2 Е/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты. Стабильность: После вскрытия Реагент 1 и Реагент 2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке, при температуре от +2°C до +8°C. Количество определений: не менее 1360 для Respons 910. Сдвоенные флаконы с реагентами могут непосредственно устанавливаться в ротор реагентов автоматического биохимического анализатора Respons 910. Флаконы снабжены штрих-кодом, содержащим информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности. Фасовка не менее 184 мл.	набор	2
16	Набор для определения общей активности лактатдегидрогеназы	Метод: Кинетический, УФ, рекомендуемый DGKC. Длина волны 340 нм. Линейность в диапазоне от не более 10 до не менее 1200 Е/л. Чувствительность не более 5 Е/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты. Стабильность: После вскрытия Реагент 1 и Реагент 2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке, при температуре от +2°C до +8°C. Фасовка: не менее 184 мл. Количество определений: не менее 740 для Respons 910. Сдвоенные флаконы с реагентами могут непосредственно устанавливаться в ротор реагентов автоматического биохимического анализатора Respons 910. Флаконы снабжены штрих-кодом, содержащим информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности. Фасовка не менее 184 мл.	набор	2
17	Набор для определения кальция в крови и моче	Метод: колориметрический фотометрический метод с использованием арсеназо III по конечной точке. Длина волны, в пределах диапазона 630– 670 нм. Линейность в диапазоне не уже 0,04 -20 мг/дл (0,01– 5 ммоль/л). Чувствительность: не более 0,04 мг/дл (0,01 ммоль/л). Жидкие стабильные готовые к использованию Реагент и стандарт. Стабильность: После вскрытия Реагент стабилен в течение срока, указанного на этикетке, при температуре от +2°C до +8°C. Фасовка: не менее 156 мл. Количество определений: не менее 740 тестов для Respons 910. Сдвоенные флаконы с реагентами могут непосредственно устанавливаться в ротор реагентов автоматического биохимического анализатора Respons 910. Флаконы снабжены штрих-кодом, содержащим информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности. Фасовка не менее 156 мл.	набор	2
18	Набор для определения содержания общего билирубина	Метод: Фотометрический колориметрический тест с 2, 4-дихлоранилином (ДХА), конечная точка. Длина волны, в пределах диапазона 540 – 560 нм. Линейность в диапазоне не уже 0,1- 30 мг/дл (1,7 - 510 мкмоль/л). Чувствительность: не более 0,07 мг/дл (1,2 мкмоль/л). Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты. Стабильность: После вскрытия Реагент 1 и Реагент 2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке, при температуре от +2°C до +8°C. Калибровка по мультикалибратору. Количество определений: не менее 920 для Respons 910. Сдвоенные флаконы с реагентами могут непосредственно устанавливаться в ротор реагентов автоматического биохимического анализатора Respons 910. Флаконы снабжены штрих-кодом, содержащим информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности. Фасовка не менее 204 мл.	набор	2
19	Набор для определения содержания прямого билирубина	Метод: Фотометрический колориметрический тест с 2,4-дихлоранилином (ДХА), конечная точка. Длина волны, в пределах диапазона 540 – 560 нм. Линейность в диапазоне не уже 0,1 -10 мг/дл (1,7-170 мкмоль/л). Чувствительность: не более 0,1 мг/дл (1,7 мкмоль/л). Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты. Стабильность: После вскрытия Реагент 1 и Реагент 2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке, при температуре от +2°C до +8°C. Калибровка	набор	2

		по мультикалибратору. Количество определений: не менее 1200 для Respons 910. Сдвоенные флаконы с реагентами могут непосредственно устанавливаться в ротор реагентов автоматического биохимического анализатора Respons 910. Флаконы снабжены штрих-кодом, содержащим информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности. Фасовка не менее 204 мл.		
20	Набор для определения магния в крови, моче и спинномозговой жидкости	Метод: колориметрический тест с ксилидиновым синим по конечной точке. Длина волны 520 нм (увеличение поглощения), 628 нм (уменьшение поглощения). Линейность в диапазоне от не более 0,2 мг/дл до не менее 5 мг/дл. Чувствительность: не более 0,2 мг/дл. Жидкий стабильный готовый к использованию реагент. Стабильность: После вскрытия реагент стабилен в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°C до +8°C. Количество определений: не менее 480 для Respons 910. Сдвоенные флаконы с реагентами могут непосредственно устанавливаться в ротор реагентов автоматического биохимического анализатора Respons 910. Флаконы снабжены штрих-кодом, содержащим информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности. Фасовка не менее 96 мл.	набор	1
21	Набор для имунотурбидиметрического определения гликозилированного гемоглобина в цельной крови	Метод: количественное имунотурбидиметрическое определение, усиленное латексными частицами, без измерения общего гемоглобина. Длина волны 600 нм. Линейность в диапазоне от не более 10 ммоль/моль (не более 3%) до не менее 150 ммоль/моль согласно IFCC (не менее 16% согласно NGSP). Чувствительность: не более 10 ммоль/моль HbA1c. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты. Стабильность: После вскрытия реагенты R1, R2 и R3 стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°C до +8°C. Стабильность смеси R2/R3 в течение не менее 1 месяца при температуре от +2°C до +8°C. Стабильность на борту: не менее 4 недель. Стабильность калибровки: не менее 6 дней. Количество определений: не менее 400 для Respons 910. Сдвоенные флаконы с реагентами могут непосредственно устанавливаться в ротор реагентов автоматического биохимического анализатора Respons 910. Флаконы снабжены штрих-кодом, содержащим информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности.	набор	2
22	Контроль специфических белков Уровень 1	Жидкий стабилизированный готовый к использованию контрольный материал, изготовленный на основе человеческой плазмы и предназначенный для проведения внутрилабораторного контроля качества при определении альфа1-Антитрипсина, Микроальбумина, альфа2-Макроглобулина, Антистрептолизина О, бета2-Микроглобулина, С3с, С4, Церулоплазмина, С-реактивного белка, Ферритина, Гаптоглобина, Иммуноглобулинов Е, G, М, А, Каппа и лямбда легких цепей, Миоглобина, Преальбумина, Ревматоидного фактора, Трансферрина на автоматических и полуавтоматических биохимических анализаторах. Концентрация специфических белков в контрольной сыворотке уровня 1 соответствует физиологической норме. Стабильность в невскрытых флаконах: до конца срока годности при температуре +2°C – +8°C. Стабильность после вскрытия: не менее 3-х месяцев. Фасовка: не менее 1 мл.	шт	1
23	Контроль специфических белков Уровень 2	Жидкий стабилизированный готовый к использованию контрольный материал, изготовленный на основе человеческой плазмы и предназначенный для проведения внутрилабораторного контроля качества при определении альфа1-Антитрипсина, Микроальбумина, альфа2-Макроглобулина, Антистрептолизина О, бета2-Микроглобулина, С3с, С4, Церулоплазмина, С-реактивного белка, Ферритина, Гаптоглобина, Иммуноглобулинов Е, G, М,А, Каппа и лямбда легких цепей, Миоглобина, Преальбумина, Ревматоидного фактора, Трансферрина на автоматических и полуавтоматических биохимических анализаторах. Концентрация специфических белков в контрольной сыворотке уровня 2 находится в патологическом диапазоне. Стабильность в невскрытых флаконах: до конца срока годности при температуре +2°C – +8°C. Стабильность после вскрытия: не менее 3-х месяцев. Фасовка не менее 1 мл.	шт	1
24	Контроль Гликозилированного гемоглобина Уровень 2	Жидкий стабилизированный готовый к использованию контрольный материал, изготовленный на основе человеческих эритроцитов и предназначенный для проведения внутрилабораторного контроля качества при определении гликозилированного гемоглобина	шт	1

		иммунотурбидиметрическим методом на автоматических и полуавтоматических биохимических анализаторах. Концентрация гликозилированного гемоглобина в контроле уровня 2 находится в патологическом диапазоне. Стабильность во вскрытых и невскрытых флаконах: до конца срока годности при температуре +2°C – +8°C. Фасовка: не менее 0,25 мл.		
25	Блок кювет	Предназначен для проведения операций инкубации компонентов реакционной смеси и количественных фотометрических измерений биохимических параметров в пробах биологических жидкостей (мочи, плазмы и сыворотки крови, спинномозговой жидкости) колориметрическими и турбидиметрическими методами на анализаторе биохимическом автоматическом Respon 910. Одноразовое изделие. Оптически прозрачный полимер, пропускает свет в видимом и УФ – диапазонах. Длина оптического пути 5 мм. Количество кювет в блоке 15. Максимальное количество кювет в комплекте измерительного ротора, 105 шт (7 сегментов по 15 кювет). Минимальный объем заполнения кювет 180 мкл. Максимальный объем заполнения кювет 350 мкл. Нестерильные. Кюветы упакованы в полиэтиленовую упаковку, по 16 блоков x 15 шт. на двух пластиковых штативах синего цвета. Срок годности не ограничен.	упак	10
26	Вставка для пробирок 10 мл	Держатель пробирок. Предназначена для фиксации и надежного удержания пробирок 10 мл. Диаметр: 18 мм, высота: 40 мм, материал: пластмасса, не содержащая этилового спирта и азоноразрушающих веществ.	шт	30
27	Переходник для капсул 2,5 мл	Вставка чашечек для образцов. Предназначена для фиксации и надежного удержания чашечек типа HITACHI 2,5 мл, Диаметр: 20 мм, высота: 48 мм, материал: пластмасса, не содержащая этилового спирта и азоноразрушающих веществ.	шт	30
28	Капсулы полистироловые	Капсулы полистироловые для автоматических анализаторов типа Hitachi, 3 мл (уп.-1000 шт.). Капсулы полистироловые предназначены для использования в автоматических автоанализаторах. Представляют собой конические пробирки, полным объемом 3 мл, с юбкой устойчивости. Высота 38 мм. Диаметр у основания 11 мм. У горлышка выступ высотой 10 мм. Диаметр горлышка 17 мм.	уп	1
29	Изотонический дилуент Swelab AlfaDiluent	Swelab AlfaDiluent является гематологическим разбавителем и используется для подсчета и определения размера клеток в автоматических гематологических анализаторах серии Swelab Alfa (закрытая реагентная система). Активные ингредиенты: -Соли для изотонической стабильности <1,5% -Буферные вещества <0,3% -Противомикробные препараты <0,1% Консерванты: -Стабилизирующий раствор, содержащий буферные соли с антимикробными веществами для предотвращения загрязнения бактериями и плесенью. Срок годности: 36 месяцев от даты производства, при условиях хранения от + 4°C до +35°C. Не допускать замораживания. Реагент стабилен в течение срока годности, обозначенного на упаковке. Упаковка: Контейнеры из полиэтилена низкой плотности упакованы в картонные коробки. 20 литров (21,2 кг). Характеристики: pH - 6.70 - 6.90 осмотическое давление (мОсм/кг) - 294 – 312 Проводимость - 16.98 – 17.93 мс Внешний вид - прозрачная, бесцветная жидкость На коробке нанесен уникальный штрих-код для активации реагента при помощи сканера.	шт	6
30	Гемолизирующий реагент Swelab AlfaLyse	Гемолизирующий реагент Swelab AlfaLyse является гемолитическим безцианидным реагентом и используется для подсчета и определения размера клеток в автоматических гематологических анализаторах Swelab Alfa (закрытая реагентная система). Активные ингредиенты: - Соли < 1,5%,	шт	2

		<p>- Четвертичные соли аммония < 1%.</p> <p>Срок годности: 36 месяцев от даты производства, при условиях хранения от + 4°C до +35°C. Не допускать замораживания. Реагент стабилен в течение срока годности, обозначенного на упаковке.</p> <p>Упаковка: Контейнеры из полиэтилена низкой плотности упакованы в картонные коробки. 5 литров (5,4 кг).</p> <p>Характеристики:</p> <p>pH - 7.80 - 8.30</p> <p>осмотическое давление (мОсм/кг) - 295 - 330</p> <p>Проводимость - 17.75 – 18.25 мс</p> <p>Внешний вид - прозрачная, бесцветная жидкость</p> <p>На коробке нанесен уникальный штрих-код для активации реагента при помощи сканера.</p>		
31	Комплект очищающих растворов Boule Cleaning Kit	<p>Комплект очищающих растворов Boule Cleaning Kit предназначен для использования с гематологическими системами Swelab AC (AC900, AC910, AC920 и AC970) и Swelab Alfa (закрытая реагентная система). Набор содержит три очищающих раствора, наименования растворов и фасовка указаны на маркировке. Использование комплекта очищающих растворов на регулярной основе с нижеописанными интервалами времени обеспечивает:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Продление срока службы трубок прибора - Снижение риска развития бактерий - Уменьшение количества частиц при фоновом подсчете - Увеличение среднего времени безотказной работы <p>Состав комплекта:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Ферментный очиститель, 450 мл, раствор голубого цвета 2. Гипохлоритный очиститель; 450 мл, раствор желтого цвета 3. Детергентный очиститель, 450 мл, раствор красного цвета <p>1. Ферментный очиститель. Enzymatic Cleaner:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Субтилизин для протеолитического действия <0.1% - Поверхностно активные вещества <0.2% - Стабилизаторы, включая соли и буферы < 2% - Красящие вещества <<0.1% <p>2. Гипохлоритный очиститель. Hypochlorite 2% Cleaner:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Гипохлорит натрия для окисления липидов/деградации белка - 2.0 – 2.4 % % активного хлора - Гидроксид натрия для стабильности < 0.05 % - Поверхностно активные вещества <0.05% <p>3. Детергентный очиститель. Detergent Cleaner:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Додецилсульфата натрия для диссоциации белка < 0.1 - Поверхностно активные вещества <0.2% - Стабилизаторы, включая соли и буферы < 1% - Красящие вещества <<0.1% <p>Комплект можно использовать для трех-пяти полных промывочных циклов.</p> <p>Хранение: Комплект очищающих растворов Boule Cleaning Kit можно хранить при температуре +2°C – +30°C (избегать замораживания, перед использованием дать время достичь комнатной температуры). Хранить флаконы следует в вертикальном положении 24 месяца.</p> <p>Упаковка: Три пластиковые бутылки по 450 мл с пластиковыми завинчивающимися крышками в общей картонной коробке (1,5 кг).</p>	уп	1
32	Тест-полоски	<p>Тест-полоски предназначены для работы на анализаторе мочи DIRUI H-100. Назначение: полуколичественный анализ мочи по 10 параметрам, как для инструментального считывания на анализаторах мочи, так и для визуального анализа. Определяемые параметры: pH, удельный вес, глюкоза, лейкоциты, нитриты, белок, кровь, кетоны, билирубин, уробилиноген. Условия хранения: в сухом, защищенном от света месте при температуре от +2°C до +30°C.</p> <p>В упаковке не менее 100 шт.</p>	упак	75
33	Лизирующий раствор	<ol style="list-style-type: none"> 1. Объем флакона не менее 1 л и не более 3 л (Из полупрозрачного материала с градуировкой для возможности визуального контроля уровня реагентов). 2. Концентрация активных компонентов: Четвертичная аммониевая соль < 5,0% Не содержит цианид 3. Внешний вид – бесцветная прозрачная пенящаяся жидкость. 	фл	2

		<p>4. Срок годности не менее 18 месяцев.</p> <p>5. Отметка на упаковке о дате изготовления.</p> <p>6. Наличие регистрационного удостоверение.</p>		
34	Изотонический разбавитель	<p>1. Объем канистры не более 10 литров (Из полупрозрачного материала для возможности визуального контроля уровня реагентов).</p> <p>2. Концентрация активных компонентов: Натрий хлорид < 1,0% Буфер < 0,6% Консервант < 0,4% Не содержит азида натрия</p> <p>3. Физико-химические свойства: рН реагента, в пределах 7 ±0,3 Электропроводность, в пределах 18,3 ±0,3 мСим/см Фон по PLT, не более 10*10⁹ л-1</p> <p>4. Внешний вид – бесцветная прозрачная жидкость.</p> <p>5. Срок годности, не менее 18 месяцев.</p> <p>6. Отметка на упаковке о дате изготовления.</p> <p>7. Наличие регистрационного удостоверения.</p>	кан.	6
35	Промывающий раствор	<p>1. Объем канистры не более 10 л (Из полупрозрачного материала для возможности визуального контроля уровня реагентов).</p> <p>2. Концентрация активных компонентов: Натрий хлорид < 1,0% Буфер < 0,6% Детергент < 0,5% Консервант < 0,4%</p> <p>3. Внешний вид – прозрачная бесцветная пенящаяся жидкость.</p> <p>4. Срок годности не менее 18 месяцев.</p> <p>5. Отметка на упаковке о дате изготовления.</p> <p>6. Наличие регистрационного удостоверение.</p>	кан	2
36	Пробирки с гемолизирующим системным раствором	<p>Пробирки предназначены для приготовления пробы и последующего количественного in vitro определения глюкозы и лактата на анализаторе. Раствор в пробирках используется для гемолиза и разбавления проб в соотношении 1:50.</p> <p>Пробирки закрытые полипропиленовые типа Эппендорф общим объемом не менее 2 мл, бесцветные. Пробирки заполнены гемолизирующим системным раствором 1 мл. Раствор наполняет пробирку до метки.</p> <p>Хранение и стабильность: в защищенном от света месте и при температуре от +5°C до +30°C.</p> <p>Неоткрытые пробирки сохраняют стабильность до конца месяца указанного срока годности при соблюдении правильных условий хранения и использования.</p> <p>Упаковка: не менее 1000 шт. в картонной упаковке.</p>	упак	4
37	Калибровочный раствор для калибровки анализаторов (глюкоза и лактат)	<p>Раствор предназначен для обеспечения калибровки автоматических анализаторов в клинико-диагностических, биохимических лабораториях и научно-исследовательской практике.</p> <p>Состав: раствор глюкозы не менее 12 ммоль/л и лактата не менее 10 ммоль/л, разведенный в соотношении 1:50 системным гемолизирующим раствором.</p> <p>Фасовка: реагент разлит во флаконы из белого непрозрачного пластика. Флаконы закрыты завинчивающимися крышками.</p> <p>1 флакон содержит не менее 100 мл раствора.</p> <p>Хранение набора должно производиться при температуре от +5oC до +30oC в упаковке предприятия-изготовителя в течение всего срока годности. Замораживание не допускается.</p> <p>Раствор после вскрытия флакона можно хранить при температуре от +2oC до +8oC в течение всего срока годности набора при условии достаточной герметичности флакона.</p>	шт	2
38	Контрольные растворы для контроля точности и воспроизводимости результатов измерения глюкозы и лактата на анализаторах	<p>Растворы предназначены для обеспечения работы автоматических анализаторов: проверки точности и воспроизводимости результатов измерений количественного определения глюкозы и лактата в цельной крови, сыворотке (включая гемолизированные образцы) или плазме крови в клинико-диагностических, биохимических лабораториях и научно-исследовательской практике.</p> <p>Состав: Реагент 3: контрольный раствор №1 (раствор глюкозы не менее 4 ммоль/л и лактата не менее 2 ммоль/л, разведенный в соотношении 1:50</p>	набор	2

		<p>системным гемолизирующим раствором) – 1 флакон (не менее 25 мл);</p> <p>Реагент 4: контрольный раствор №2 (раствор глюкозы не менее 12 ммоль/л и лактата не менее 10 ммоль/л, разведенный в соотношении 1:50 системным гемолизирующим раствором) – 1 флакон (не менее 25 мл);</p> <p>Реагент 5: контрольный раствор №3 (раствор глюкозы не менее 30 ммоль/л и лактата не менее 25 ммоль/л, разведенный в соотношении 1:50 системным гемолизирующим раствором) – 1 флакон (не менее 25 мл).</p> <p>Фасовка: реагенты разлиты во флаконы из белого непрозрачного пластика. Флаконы упакованы в коробку из белого картона. Упаковка включает не менее 3 флаконов (по 1 каждого уровня).</p> <p>Хранение должно производиться при температуре от +5оС до +30оС в упаковке предприятия-изготовителя в течение всего срока годности.</p> <p>Замораживание не допускается.</p> <p>Реагенты 3, 4 и 5 после вскрытия флаконов можно хранить при температуре от +2оС до +8оС в течение всего срока годности набора при условии достаточной герметичности флаконов.</p>		
39	Системный гемолизирующий раствор для количественного определения глюкозы и лактата на анализаторах	<p>Раствор предназначен для обеспечения работы автоматических анализаторов: жидкостной промывки системы прибора, а также для разведения и гемолиза проб в клинико-диагностических, биохимических лабораториях и научно-исследовательской практике.</p> <p>Состав: раствор фосфата калия однозамещенного не менее 10 ммоль/л, тритона X 100 1% и бензойной кислоты не менее 18 ммоль/л.</p> <p>pH 7,0±0,2</p> <p>Фасовка: реагент разлит во флаконы из белого непрозрачного пластика. Флаконы закрыты завинчивающейся крышкой.</p> <p>1 флакон содержит не менее 1,0 литра.</p> <p>Хранение должно производиться при температуре от +5оС до +30оС в упаковке предприятия-изготовителя в течение всего срока годности.</p> <p>Замораживание не допускается.</p> <p>Реагенты после вскрытия флакона можно хранить при температуре от +5оС до +30оС в течение всего срока годности при условии достаточной герметичности флакона.</p>	шт	2
40	Устройство для исследования проб крови с антикоагулянтom.	<p>Устройство для исследования проб крови в комплекте: полипропиленовая пробирка, крышка, коллектор для сбора образцов капиллярной крови, интегрированный в съемную крышку. Номинальная вместимость пробирки (объем цельной крови) не менее 150 мкл и не более 200 мкл. Основная прокалываемая крышка крепится на «мягкой» петле к кольцу, охватывающему верхнюю часть пробирки. Дно пробирки плоское, обеспечивающее устойчивое положение пробирки на горизонтальной поверхности. Номинальная вместимость коллектора идентична вместимости внутренней пробирки, что позволяет пользователю не контролировать объем забираемой крови. Внутренние стенки пробирки и коллектора обработаны антикоагулянтom - КЗЭДТА или К2ЭДТА (мелкодисперсное напыление). Продукция соответствует техническим регламентам и требованиям по функциональности и безопасности медицинским изделиям для диагностики in vitro. Назначение: для получения проб капиллярной крови и проведения общеклинического анализа.</p>	шт	5000
41	Скарификатор с боковым	<p>Скарификатор-копье (с боковым расположением копия) для прокалывания кожи пальца, одноразовый, стерильный. Изделие проходит процесс стерилизации – газовая стерилизация оксидом этилена. Предназначен для прокалывания кожи пальца при взятии проб крови на клинические и другие анализы (крови) в лечебно-профилактических учреждениях.</p> <p>Скарификатор-копье – это пластина с копьем, изготовленная из холодно-катанной и высоко-нагартованной нержавеющей ленты в соответствии с медицинскими требованиями, длина копия 3,0±0,7 мм (для взрослых).</p> <p>Изделие упаковано поштучно (индивидуально). Все изделия ориентированы, надпись: «Не вскрывать со стороны копия!» указывает на сторону копия.</p>	шт	5000
42	Контейнер для сбора биоматериалов с крышкой, нестерильный	<p>Контейнер для сбора биоматериалов изготовлен из полипропилена высокой прозрачности, для образца объемом не более 100 мл, с завинчиваемой крышкой, нестерильный.</p>	шт	5000

43	Стекло покрывное	Предназначены для проведения исследований и изготовления микропрепаратов, а также для укрытия образцов, размещенных на предметном стекле. Изготовлено из прозрачного бесцветного силикатного стекла. Размеры 24x24 мм, толщина стекла 0,17±0,02 мм. Упаковка 1000 шт.	уп	4
44	Иглы трубчатые двусторонние	Стерильные двусторонние иглы с резиновым клапаном, снабженные резьбой для вкручивания в держатель (наружная винтовая резьба) для многократного отбора проб у одного пациента. В средней части иглы имеется прозрачная камера не менее 15 x 7 мм. для визуализации тока крови и контроля попадания в вену пациента. Диаметр 21G (0,8 мм), длина иглы – 1,5" (38,1 мм.) Цветовая кодировка - зелёный колпачок. Этикетка с перфорацией; на этикетке должно быть указано: серия (lot); срок годности; размеры иглы; значки «стерилизовано этиленоксидом», «не использовать повторно». Упаковка – 100 шт. в картонной коробке На коробке изображена схема – руководство по использованию.	уп	20
45	Изделия для забора, транспортировки и исследования проб крови.	Пробирки пластиковые (полиэтилентерефталат), с дозированным вакуумом, для исследования системы гемостаза. Реактив – цитрат натрия 3,8 % внесён в объёме из расчета 1:9 к объёму забираемой крови. Объём забираемой крови – 4,5 мл. Размеры пробирки – 13 x 100 мм. Цветовая кодировка крышки (международный стандарт ISO 6710) – «голубая». Внешний голубой пластиковый колпачок высотой не менее 1,8 см. с вертикальными наружными бороздками для удобства снятия, без резьбы. На этикетке должны иметься выделенные графы для записи данных о пациенте (пробе), а также должна быть представлена следующая информация: объём пробы и метка уровня заполнения; наименование добавки (реактанта); торговое наименование пробирки, логотип и наименование производителя; каталожный № (ref.); серия (lot); срок годности; значки «стерилизовано радиацией», IVD, CE, «не использовать повторно». Рабочая информация – на русском языке. Наличие сертификата контроля качества от производителя и сертификата об испытаниях на стерильность на каждый лот пробирок; наличие маркировки стерилизации на транспортной коробке (индикатор стерилизации). Наличие Регистрационного удостоверения, выданного Росздравнадзором РФ. Номер регистрационного удостоверения должен быть указан на этикетках упаковок с пробирками. Упаковка – пенопластовый штатив на 100 шт., в термоусадочной плёнке с бумажной этикеткой на боку с информацией о сроках годности, объёме пробирки, реактантах, условиях хранения, производителе. Срок годности – 14 месяцев.	уп	9
46	Изделия для забора, транспортировки и исследования проб крови.	Пробирки пластиковые (полиэтилентерефталат), с дозированным вакуумом, для получения и исследования сыворотки крови. Реактив – активатор свёртывания крови (диоксид кремния) нанесён на внутренние стенки пробирки путем напыления. Объём забираемой крови – 6,0 мл. Размеры пробирки – 13 x 100 мм. Цветовая кодировка крышки (международный стандарт ISO 6710) – «красная». Внешний красный пластиковый колпачок высотой не менее 1,8 см. с вертикальными наружными бороздками для удобства снятия, без резьбы. На этикетке должны иметься выделенные графы для записи данных о пациенте (пробе), а также должна быть представлена следующая информация: объём пробы и метка уровня заполнения; наименование добавки (реактанта); торговое наименование пробирки, логотип и наименование производителя; каталожный № (ref.); серия (lot); срок годности; значки «стерилизовано радиацией», IVD, CE, «не использовать повторно». Рабочая информация – на русском языке. Наличие сертификата контроля качества от производителя и сертификата об испытаниях на стерильность на каждый лот пробирок; наличие маркировки стерилизации на транспортной коробке (индикатор стерилизации). Наличие Регистрационного удостоверения, выданного Росздравнадзором РФ. Номер регистрационного удостоверения должен быть указан на этикетках упаковок с пробирками. Упаковка – пенопластовый штатив на 100 шт., в термоусадочной плёнке с бумажной этикеткой на боку с информацией о сроках годности, объёме пробирки, реактантах, условиях хранения, производителе. Срок годности – 24 месяца.	шт	1500

47	Изделия для забора, транспортировки и исследования проб крови.	<p>Пробирки пластиковые (полиэтилентерефталат), с дозированным вакуумом, для гематологических исследований цельной крови, а также для получения и исследования плазмы крови. Реактив – КЗ-ЭДТА нанесён на внутренние стенки пробирки путем напыления. Объём забираемой крови – 4,0 мл. Размеры пробирки – 13 x 75 мм. Цветовая кодировка крышки (международный стандарт ISO 6710) – «фиолетовая». Внешний фиолетовый пластиковый колпачок высотой не менее 1,8 см. с вертикальными наружными бороздками для удобства снятия, без резьбы. На этикетке должны иметься выделенные графы для записи данных о пациенте (пробе), а также должна быть представлена следующая информация: объём пробы и метка уровня заполнения; наименование добавки (реактента); торговое наименование пробирки, логотип и наименование производителя; каталожный № (ref.); серия (lot); срок годности; значки «стерилизовано радиацией», IVD, CE, «не использовать повторно». Рабочая информация – на русском языке. Наличие сертификата контроля качества от производителя и сертификата об испытаниях на стерильность на каждый лот пробирок; наличие маркировки стерилизации на транспортной коробке (индикатор стерилизации).</p> <p>Наличие Регистрационного удостоверения, выданного Росздравнадзором РФ. Номер регистрационного удостоверения должен быть указан на этикетках упаковок с пробирками.</p> <p>Упаковка – пенопластовый штатив на 100 шт., в термоусадочной плёнке с бумажной этикеткой на боку с информацией о сроках годности, объёме пробирки, реактентах, условиях хранения, производителе. Срок годности – 24 месяца.</p>	шт	500
48	Контейнер вакуумный с поршнем с антикоагулянтом.	<p>Контейнер вакуумный (устройство вакуумное) с поршнем с антикоагулянтом.</p> <p>Функциональность: возможность сбора образцов венозной крови вакуумным аспирационным способами. Пробирка контейнера выполнена из полипропилена высокой прозрачности; размер пробирки: диаметр не более 11,5 мм; высота не менее 92 мм; номинальная вместимость (объём цельной крови) не более 5 мл; добавка - антикоагулянт: буферный раствор цитрата натрия; с бумажной или прозрачной этикеткой. Крышка контейнера с прокалываемой мембраной и стопорным механизмом для фиксации иглы. Стерильный (радиационная стерилизация). В упаковке не менее 50 шт. Назначение: для сбора образцов венозной крови с помощью вакуума, созданного пользователем перед взятием крови, и проведения коагулологических исследований.</p>	шт	500
49	Контейнер вакуумный с поршнем с коагулянтом.	<p>Контейнер вакуумный (устройство вакуумное) с поршнем с коагулянтом.</p> <p>Функциональность: возможность сбора образцов венозной крови вакуумным аспирационным способами. Пробирка контейнера выполнена из полипропилена высокой прозрачности; размер пробирки: диаметр не более 13 мм; высота не менее 90 мм; номинальная вместимость (объём цельной крови) не более 4,9 мл; добавка - коагулянт: ускоритель свертывания крови (активатор образования сгустка); с сепарационными гранулами или без гранул; с градуировочной меткой уровня заполнения пробирки; с этикеткой или без этикетки (информация нанесена на корпус пробирки). Крышка контейнера с прокалываемой мембраной и стопорным механизмом для фиксации иглы. Стерильный (радиационная стерилизация). В упаковке не менее 50 шт. Назначение: для сбора образцов венозной крови с помощью вакуума, созданного пользователем перед взятием крови, получения сыворотки и проведения рутинных биохимических и серологических исследований.</p>	шт	1500
50	Контейнер вакуумный с поршнем с антикоагулянтом.	<p>Контейнер вакуумный (устройство вакуумное) с поршнем с антикоагулянтом.</p> <p>Функциональность: возможность сбора образцов венозной крови вакуумным аспирационным способами. Пробирка контейнера выполнена из полипропилена высокой прозрачности; размер пробирки: диаметр не менее 15 мм; высота не более 75 мм; номинальная вместимость (объём цельной крови) не менее 4 мл; добавка - антикоагулянт: К2-ЭДТА или К3-ЭДТА; с этикеткой или без этикетки (информация нанесена на корпус пробирки). Крышка контейнера с прокалываемой мембраной и стопорным механизмом для</p>	шт	500

		<p>фиксации иглы.</p> <p>Стерильный (радиационная стерилизация).</p> <p>В упаковке не менее 50 шт.</p> <p>Назначение: для сбора образцов венозной крови с помощью вакуума, созданного пользователем перед взятием крови, и проведения общеклинического анализа крови.</p>		
51	Иглы трубчатые 21 G x 1 1/2".	<p>Иглы трубчатые двусторонние: 21 G x 1 1/2" (0.8x38 мм), силиконовое покрытие, стерильные (радиационная стерилизация), апиrogenные, в индивидуальной упаковке. Игла соединена с держателем (холдером). Игла и холдер во избежание повторного использования холдера должны быть неразборными. Холдер иглы снабжен устройством для фиксации к стопорному механизму крышки контейнера вакуумного с поршнем для сбора образцов венозной крови. Цветовая маркировка иглы - темно-зеленая. В упаковке не менее 100 шт. Назначение: для венепункции и сбора образцов венозной крови в контейнер вакуумный (устройство вакуумное) с поршнем.</p>	шт	2000
52	Сифилис РПГА-тест, качественный и полуколичественный анализ	<p>Сифилис-РПГА-тест комплект №2 для качественного и полуколичественного определения антител к <i>Treponema pallidum</i> в реакции пассивной гемагглютинации (РПГА) Рассчитан на 100 определений</p>	набор	3
53	Техпластин - тест	<p>Техпластин – растворимый тромбопластин-кальциевый реагент из каверного мозга, стандартизированный по международному индексу чувствительности (МИЧ) – аналог кроличьего тромбопластина Техпластина.</p> <p>Предназначен для оценки протромбинового времени свертывания цитратной плазмы, полученной из венозной крови, по методу Quik в ручном варианте или с помощью коагулометра. Определение протромбинового времени используется для тестирования факторов протромбинового комплекса (II - протромбина, V, VII, X) и контроля за лечением антикоагулянтами непрямого действия.</p> <p>Принцип метода состоит в определении времени свертывания цитратной плазмы после добавления к ней тромбопластин - кальциевой смеси. Метод характеризует внешний путь свертывания, а его показания зависят от уровня факторов VII, V, X, II и фибриногена.</p> <p>Показания для применения:</p> <ul style="list-style-type: none"> - мониторинг терапии непрямыми антикоагулянтами; - предоперационный скрининг; - дефицит витамина К; - заболевания печени и желчевыводящих путей. <p>Форма выпуска – на 100 тестов.</p> <p>Состав набора на 100 тестов:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 4 флакона x 25 тестов (на 5,0 мл) = 100 тестов; - 1 флакон стандарт-плазмы (1 x 1,0 мл). 	набор	5
54	Цоликлон анти-А	<p>Прозрачная жидкость красного цвета. Цоликлон анти-А не должен давать агглютинации с эритроцитами групп В(III) и О(I). Титр Цоликлона анти-А в реакции агглютинации на плоскости с эритроцитами группы А(II) 1:32 - 1:64</p> <p>Срок годности - 2года.</p> <p>Набор 10 флаконов по 10 мл.</p>	упак	1
	Цоликлон анти-В	<p>Прозрачная жидкость синего цвета. Цоликлон анти-В не должен давать агглютинации с эритроцитами групп А(II) и О(I). Титр Цоликлона анти-В в реакции агглютинации на плоскости с эритроцитами группы В(III) 1 : 64</p> <p>Срок годности – 2 года</p> <p>Набор 10 флаконов по 10 мл.</p>	упак	1
55	Адаптер для ротора	<p>Адаптер для универсального ротора на 12 пробирок центрифуги СМ-6М. Максимальный объем применяемых пробирок: 15 мл.</p> <p>Максимальный размер применяемых пробирок: длина – 115 мм, диаметр – 16,8 мм.</p>	шт	36
56	Сенсор для определения глюкозы Sensor Glucose.	<p>Описание изделия</p> <p>Размеры сенсора 2 x 3,5 x 0,7 см. Сенсор имеет корпус, внутри которого располагается керамическая пластина с ферментом (глюкозооксидаза).</p> <p>Корпус состоит из двух частей. Передняя часть корпуса имеет два отверстия для протока жидкости через сенсор. На боковой части нанесено название вещества для измерения концентрации которого предназначен сенсор. Задняя часть корпуса сенсора имеет отверстия,</p>	шт	1

		<p>где находятся 2 винта, с помощью которых скрепляется сенсор. Данная часть корпуса сенсора также имеет прямоугольное окошко, через которое видно заднюю сторону внутренней пластины.</p> <p>На задней части стороне пластины находится черный квадратный чип и 5 круглых электродов (контактов).</p> <p>Диапазон измерения глюкозы 0,5-50,0 ммоль/л</p> <p>Точность измерения 1,5%</p> <p>Температура хранения +2 до +8°C</p> <p>Срок хранения 18 мес.</p>		
--	--	--	--	--

Требования к безопасности, качеству, техническим характеристикам, функциональным характеристикам товара: Поставляемый Товар должен соответствовать обязательным требованиям к его качеству и безопасности, предусмотренными для товаров данного рода действующим законодательством Российской Федерации, иными правовыми актами органов государственной власти Российской Федерации. Поставщик гарантирует Заказчику соответствие качества поставляемого им товара стандартам и требованиям, предъявляемым к продукции данного рода.

Место поставки товара: г. Смоленск, 1-й Краснофлотский пер., д.15

Сроки поставки товара: до 29.03.2019 года.

Условия поставки товара:

- товар поставляется в заводской упаковке;
- поставка товара осуществляется в течение 5 (пяти) календарных дней с момента получения заявки от Покупателя, направленной посредством автоматизированной системы заказов «Электронный ордер».

Начальная (максимальная) цена договора: Начальная (максимальная) цена договора не должна превышать: **1 090 073 (один миллион девяносто тысяч семьдесят три) рублей 00 копеек.**

Начальная (максимальная) цена договора включает:

Начальная (максимальная) цена договора должна включать все расходы на доставку товара, страхование, уплату налогов, таможенных пошлин, сборов и других обязательных платежей.

Покупатель по согласованию с Поставщиком в ходе исполнения договора вправе изменить количество всех предусмотренных договором товаров при изменении потребности в товарах на поставку которых заключен договор, в пределах 30% от цены договора, а также при выявлении потребности в дополнительном объеме товаров, не предусмотренных договором, но связанных с такими товарами, предусмотренными договором.

Срок и порядок оплаты товара:

Оплата Товара Покупателем производится на основании счета, выставленного Поставщиком, путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика в течение 30 (тридцати) дней после принятия Товара Покупателем и подписания Сторонами товарной накладной формы ТОРГ-12.

Источник финансирования	Оплата товара осуществляется за счет средств фонда обязательного медицинского страхования и за счет средств ОАО «РЖД».
Срок, место и порядок подачи заявок участников закупки (далее также - заявки)	<p>Заявки в письменной форме подаются по адресу: г. Смоленск, 1-й Краснофлотский пер., д.15 (в рабочие дни с 8:00 до 16:30), в договорно – правовой сектор</p> <p>с <u>04.12</u> 2018 с 09.00</p> <p>по <u>10.12</u> 2018 до 14.00., время Московское.</p> <p>Порядок подачи заявок- в соответствии с котиروчной документацией.</p>
Место, дата и время вскрытия конвертов с заявками на участие в запросе котиروвок	<p>Краснофлотский пер., д.15</p> <p>« <u>10</u> » <u>12</u> 2018 в <u>15</u> ч. <u>00</u> мин. (время московское)</p>
Место, дата и время рассмотрения заявок участников закупки и подведения итогов закупки	<p>Краснофлотский пер., д.15</p> <p>с « <u>10</u> » <u>12</u> 2018 в <u>15</u> ч. <u>15</u> мин. (время московское), Срок рассмотрения заявок: не может превышать 10 дней с даты окончания подачи заявок.</p>
Критерии оценки и сопоставления заявок на участие в закупке:	Наименьшая цена договора.

Обязательные требования к участникам запроса котировок:

1) соответствие требованиям, установленным в соответствии с законодательством Российской Федерации к лицам, осуществляющим поставку товара, выполнение работы, оказание услуги, являющихся предметом договора – **наличие Лицензии.**

2) непроведение ликвидации участника закупки – юридического лица и отсутствие решения арбитражного суда о признании участника закупки – юридического лица или индивидуального предпринимателя несостоятельным (банкротом) и об открытии конкурсного производства;

3) неприостановление деятельности участника закупки в порядке, установленном Кодексом Российской Федерации об административных правонарушениях, на дату подачи заявки на участие в закупке;

4) отсутствие у участника закупки недоимки по налогам, сборам, задолженности по иным обязательным платежам в бюджеты бюджетной системы Российской Федерации (за исключением сумм, на которые предоставлены отсрочка, рассрочка, инвестиционный налоговый кредит в соответствии с законодательством Российской Федерации о налогах и сборах, которые реструктурированы в соответствии с законодательством Российской Федерации, по которым имеется вступившее в законную силу решение суда о признании обязанности заявителя по уплате этих сумм исполненной или которые признаны безнадежными к взысканию в соответствии с законодательством Российской Федерации о налогах и сборах). Участник закупки считается соответствующим установленному требованию в случае, если им в установленном порядке подано заявление об обжаловании указанных недоимки, задолженности и решение по такому заявлению на дату рассмотрения заявки на участие в определении поставщика (подрядчика, исполнителя) не принято;

5) отсутствие у участника закупки – физического лица либо у руководителя, членов коллегиального исполнительного органа или главного бухгалтера юридического лица – участника закупки судимости за преступления в сфере экономики (за исключением лиц, у которых такая судимость погашена или снята), а также неприменение в отношении указанных физических лиц наказания в виде лишения права занимать определенные должности или заниматься определенной деятельностью, которые связаны с поставкой товара, выполнением работы, оказанием услуги, являющихся объектом осуществляемой закупки, и административного наказания в виде дисквалификации;

6) обладание участником закупки исключительными правами на результаты интеллектуальной деятельности, если в связи с исполнением договора заказчик приобретает права на такие результаты;

7) отсутствие между участником закупки и заказчиком конфликта интересов, под которым понимаются случаи, при которых руководитель заказчика и/или организатора процедуры закупки, член экспертной группы, член комиссии, лицо, ответственное за организацию конкурентной процедуры, состоят в браке с физическими лицами, являющимися выгодоприобретателями, единоличным исполнительным органом хозяйственного общества (директором, генеральным директором, управляющим, президентом и другими), членами коллегиального исполнительного органа хозяйственного общества, руководителем (директором, генеральным директором) учреждения или унитарного предприятия либо иными органами управления юридических лиц - участников закупки, с физическими лицами, в том числе зарегистрированными в качестве индивидуального предпринимателя, - участниками закупки либо являются близкими родственниками (родственниками по прямой восходящей и нисходящей линии (родителями и детьми, дедушкой, бабушкой и внуками), полнородными и неполнородными (имеющими общих отца или мать) братьями и сестрами), усыновителями или усыновленными указанных физических лиц. Под выгодоприобретателями в данном случае понимаются физические лица, владеющие напрямую или косвенно (через юридическое лицо или через несколько юридических лиц) более чем десятью процентами голосующих акций хозяйственного общества либо долей, превышающей десять процентов в уставном капитале хозяйственного общества.

Сведения указанные в пункте 1 данного извещения необходимо подтвердить соответствующим документом (надлежащим образом заверенной копией).

Требования к котировочным заявкам:

1) в составе котировочной заявки должны быть представлены:

- наименование поставляемых товаров, выполняемых работ, оказываемых услуг согласно предмету закупки (в случае осуществления закупки товаров также указываются характеристики поставляемых товаров);
- наименование, организационно-правовая форма, место нахождения, почтовый адрес участника закупки (для юридического лица), фамилия, имя, отчество, паспортные данные, место жительства участника закупки (для физического лица), номер телефона, адрес электронной почты, банковские реквизиты;
- идентификационный номер налогоплательщика (при его наличии);
- согласие участника закупки с условиями договора, указанными в запросе котировок;
- цена товаров, работ, услуг с указанием сведений о включенных или не включенных в нее расходах (расходах на перевозку, страхование, уплату таможенных пошлин, налогов, сборов и других обязательных платежей);
- документы (копии документов), подтверждающие соответствие участников закупки установленным требованиям;
- документы, подтверждающие соответствие товаров, работ, услуг, предлагаемых участником закупки в котировочной заявке, установленным требованиям.

- 2) заявки представляются на бумажном носителе в месте и до истечения срока, которые указаны в извещении о закупке.
- 3) в случае наличия в составе заявки документов и информации, текст которых не поддается прочтению, такие документы и информация считаются непредставленными.
- 4) участник закупки может подать только одну заявку по одному лоту для участия в закупке. Если участник закупки подает более одной заявки по лоту, а ранее поданные им заявки по этому лоту не отозваны, все заявки такого участника закупки по лоту отклоняются.
- 5) участник закупки вправе изменить или отозвать свою заявку в любой момент до истечения срока подачи заявок.
- 6) основанием для отказа в приеме заявки является истечение срока подачи заявок и/или несоответствие конверта с заявкой установленным требованиям.
- 7) на конверте указываются наименование и номер закупки, на участие в которой подается заявка, номер лота (при наличии), а также наименование, адрес и индивидуальный налоговый номер участника закупки (образец конверта прилагается).
- 8) документы, представленные в составе каждого конверта, должны быть прошиты вместе с описью документов, скреплены печатью (при ее наличии) и заверены подписью уполномоченного лица участника.
- 9) все листы котировочной заявки должны быть пронумерованы.
- 10) Все рукописные исправления, сделанные в котировочной заявке должны быть завизированы лицом, подписавшим заявку на участие в запросе котировок.

Конкурсная комиссия может отклонить котировочные заявки в случае:

- 1) несоответствия котировочной заявки требованиям, указанным в запросе котировок;
- 2) при предложении в котировочной заявке цены товаров, работ, услуг выше начальной (максимальной) цены договора;
- 3) отказа от проведения запроса котировок;
- 4) непредставления участником закупки разъяснений положений котировочной заявки (в случае наличия требования заказчика).

Право отказа от проведения процедуры:

Заказчик вправе отказаться от проведения запроса котировок в любое время, в том числе после подписания протокола по результатам закупки, не неся при этом никакой ответственности перед любыми физическими и юридическими лицами, которым такое действие может принести убытки.

Рассмотрение и оценка котировочных заявок:

По результатам рассмотрения и оценки представленных котировочных заявок участнику размещения заказа, подавшему котировочную заявку, которая отвечает требованиям, установленным в настоящем извещении, и в которой указана наиболее низкая цена договора, признанному победителем, будет направлен для подписания проект договора.

Срок подписания договора:

Победитель запроса котировок должен подписать договор не позднее 5(пяти) календарных дней с даты подведения итогов запроса котировок. Если в указанный срок победитель не представит Заказчику подписанный договор, победитель будет признан уклонившимся от заключения договора.

Форма котировочной заявки: прилагается к настоящему извещению о проведении запроса котировок.

Проект договора: прилагается к настоящему извещению о проведении запроса котировок.

Настоящая документация о проведении запроса котировок (котировочная документация) подготовлена в соответствии с нормативными правовыми актами:

Положением о закупке товаров, работ, услуг для нужд НУЗ ОАО «РЖД», утвержденным приказом Центральной дирекции здравоохранения ОАО «РЖД» от 02.04.2018 № ЦДЗ-35 и введенным в действие приказом НУЗ «Отделенческая больница на ст. Смоленск ОАО «РЖД» 30.04.2018

Во всех вопросах, особо не оговоренных в тексте настоящей документации, Заказчик и Комиссия по проведению закупок товаров, выполнению работ и оказанию услуг НУЗ «Отделенческая больница на ст. Смоленск ОАО «РЖД» (далее - Комиссия) руководствуются требованиями Положения о закупке товаров, работ, услуг для нужд НУЗ ОАО «РЖД».

Извещение о проведении запроса котировок размещается на официальном сайте НУЗ «Отделенческая больница на ст. Смоленск ОАО «РЖД» по адресу: <https://www.smolob.ru>