

РЖД МЕДИЦИНА

Негосударственное учреждение здравоохранения
«Дорожная больница
на ст. Калининград ОАО «РЖД»
236005 г. Калининград, ул. Летняя 1
тел./факс 8 (4012) 60-13-53
8-800-234-34-34 / www.rzd-medicine.ru
E-mail: Railwayhospital@mail.ru
ОКПО 73707902 ОГРН 1043900824604
ИНН 3908029088 КПП 390601001

Руководителям организаций
(по списку)

20, 06 2019 г. № 640

На № _____ от _____

Запрос коммерческого предложения

г. Калининград

19 июня 2019 года

В связи с возникшей потребностью в осуществлении закупки на поставку реактивов для работы клинико-диагностической лаборатории, планируется организация закупки в соответствии с требованиями Положения о закупке товаров, работ, услуг для нужд негосударственных учреждений здравоохранения ОАО «РЖД» от 02 апреля 2018 г. № ЦДЗ-35.

Просим Вас предоставить информацию о цене Товара на основании прилагаемого технического задания, которая будет включать в себя стоимость Оборудования и Услуг, а также все расходы на страхование, уплату налогов, пошлины, сборы и другие обязательные платежи, которые Поставщик должен выплатить в связи с выполнением обязательств по Договору, предусмотренных действующим законодательством Российской Федерации.

Сроки Условия Поставки Товара:

1) Срок поставки товара: поставка Товара партиями в течение 10 (Десяти) календарных дней по заявке Покупателя, включая срок доставки товара до склада Покупателя.

2) Место доставки Товара: 236005, Калининградская область, г. Калининград, ул. Летняя, 1.

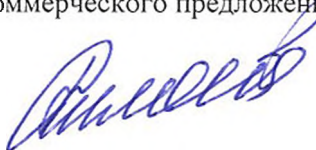
3) Оплата Товара производится Покупателем путем безналичного перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика в течение 30 (Тридцати) дней после принятия Товара Покупателем и подписания Сторонами документов, подтверждающих поставку и стоимость Товара (счетов, счетов-фактур, товарных накладных), спецификации Товара. Обязанность Покупателя по осуществлению оплаты стоимости Товара считается выполненной с момента списания соответствующих сумм денежных средств с банковского счета Покупателя.

Сведения прошу выслать на e-mail railwayhospital@mail.ru и почтой по адресу: 236005, Калининградская область, г. Калининград, ул. Летняя, д. 1, тел. 8 (4012) 60-13-53, в срок не позднее 20 июня 2019 года.

Приложение №1 – Техническое задание.

Приложение №2 – Форма коммерческого предложения.

Главный врач



Л.М. Сиглаева

Исп. С.А. Исаева
60-19-31

Утверждаю
 Главный врач
 НУЗ «Дорожная больница на
 ст. Калининград ОАО «РЖД»

 Л.М. Сиглаева
 М.П.

**Техническое задание
на поставку реактивов для работы клинико-диагностической лаборатории**

№ п/п	Наименование	Технические характеристики	Ед.измерения	Необходимое кол-во
1	Разбавитель изотонический	<p>Буферный водный раствор с фиксированными параметрами pH, электропроводимости и осмолярности.</p> <p>Состав раствора:</p> <p>Содержание сульфата натрия не менее 2,0%, содержание хлорида натрия не менее 0,025%, содержание лимонной кислоты не менее 0,2%, содержание динатриевой соли этилендиаминтетрауксусной кислоты не менее 0,1%, содержание стабилизаторов не менее 0,04%. Фасовка: флакон. Объем флакона не менее 20 л.</p> <p>Совместимость с гематологическим анализатором Mindray BC-3600, имеющимся у Заказчика.</p>	упак	6
2	Реагент лизирующий	<p>Лизирующий раствор для использования на гематологическом анализаторе BC-3600, Mindray. Водный раствор с фиксированными параметрами pH, чистая бесцветная жидкость. Фасовка флакон, не менее 500 мл.</p> <p>Упаковка: упаковка, позволяющая размещать бутылку внутри анализатора, находящегося в эксплуатации у заказчика.</p> <p>Срок хранения реагентов в закрытой упаковке не менее 2 лет. Срок хранения реагентов в открытой упаковке не менее 60 дней</p>	флакон	3
3	Реагент очищающий	<p>Буферный водный раствор с фиксированными параметрами pH, электропроводимости и осмолярности для очистки жидкостепроводящих магистралей в гематологических анализаторах.</p> <p>Состав раствора: Содержание протеолитического фермента не менее 1%, содержание формиата натрия не менее 0.8%, содержание хлорида натрия не менее 0.6%, содержание солей ЭДТА не менее 0.2%, содержание пропиленгликоля не менее 3.5%, содержание сульфактанта не менее</p>	флакон	3

		0.2%. Фасовка: флакон. Объем одного флакона не менее 50 мл. Совместимость с гематологическим анализатором Mindray BC-3600, имеющимся у Заказчика.		
4	Реагент для количественного определения фибриногена в плазме крови	Реагент для количественного определения фибриногена в плазме крови. Содержит бычий тромбин, пептид замедляющий агрегацию фибрина, кальция хлорид, гексаметрин бромид, полиэтиленгликоль, бычий альбумин. Количество тестов не менее 500 шт. В упаковке не менее 10 флаконов по 5мл. Совместимость с анализатором гемостаза СА-1500, используемым заказчиком.	набор	2
5	Реагент для определения активированного частичного тромбопластинного времени	Реагент для определения активированного частичного тромбопластинного времени (АЧТВ). Содержит диоксид кремния гранулированный, фосфолипиды растительного происхождения, буферный агент, натрия хлорид. Количество тестов не менее 1000 шт. В упаковке не менее 10 флаконов по 5мл. Совместимость с анализатором гемостаза СА-1500, используемым заказчиком.	набор	2
6	Контрольная плазма, Патология	Контрольная плазма, Патология. Содержит параметры: Протромбинового времени, активированного частичного тромбопластинного времени, Тромбинового времени, фибриноген, факторы II, V, VII, VIII, IX, X, XI, XII, анититромбин III, Протеин С, Протеин S, ProCGlobal, FV, ProCAs R, альфа-2-антиплазмин, плазминоген, общая функция комплемента, С1-ингибитор, волчаночные антикоагулянты, фактор Виллебранда. Упаковка: не менее 10 флаконов по 1 мл. Совместимость с анализатором гемостаза СА-1500, используемым заказчиком.	упак	1
7	Набор реагентов для определения концентрации глюкозы	Назначение: для определения глюкозы в сыворотке и плазме крови человека спектофотометрическим методом. Реагентная база: монореагент. Режим анализа: конечная точка. Упаковка: флаконы, адаптированные под прямую постановку в реагентный штатив анализатора А-25, используемого заказчиком, без переливаний и ручных манипуляций.	набор	3

		<p>Состав набора: не менее 10 флаконов по 50 мл каждый. Состав реагента в каждом флаконе: фосфат в количестве 100 ммоль/л, фенол в количестве 5 ммоль/л, глюкозооксидаза в количестве не менее 10 Ед/мл, пероксидаза в количестве не менее 1 Ед/мл, 4-аминоантипирин в количестве 0,4 ммоль/л.</p> <p>Срок стабильности рабочего реагента при температуре включая диапазон от 2°С до 8°С: не менее 60 дней.</p> <p>Метрологические характеристики: Предел обнаружения: не более 0,08 ммоль/л .</p> <p>Предел линейности не менее 27,5 ммоль/л.</p> <p>Коэффициент вариации не более 1,5% внутри серии. Воспроизводимость не более 1,4% между сериями.</p>		
8	Набор реагентов для определения липопротеидов низкой плотности	<p>Назначение: для определения липопротеидов низкой плотности в сыворотке и плазме крови человека спектофотометрическим методом с холестеролэстеразой, холестеролоксидазой, полимером-детергентом. Реагентная база: бирагент. Режим анализа: дифференцировка. Объем не менее 80 мл.</p> <p>Упаковка: флаконы, адаптированные под прямую постановку в реагентный штатив анализатора А-25, используемого заказчиком, без переливаний и ручных манипуляций.</p> <p>Состав набора:</p> <p>Реагент А: не менее 3 флаконов по 20 мл.</p> <p>Состав реагента в каждом флаконе: буфер 30 ммоль/л, холестеролэстераза 1,5 Ед/мл, холестеролоксидаза 1,5 Ед/мл, 4-аминоантипирин 0,5 ммоль/л, аскорбат оксидаза 3,0 МЕ/л, пероксидаза 1 Е/мл, детергент, рН 6,3.</p> <p>Реагент В: не менее 1 флакона по 20 мл.</p> <p>Состав реагента в каждом флаконе: буфер 30 ммоль/л, пероксидаза 1 Ед/мл, 4сульфобутил-т-толуидин 1 ммоль/л, детегрент, рН 6,3.</p> <p>Срок стабильности рабочего реагента при температуре включая диапазон от 2°С до 8°С: не менее 60 дней.</p> <p>Метрологические характеристики: Предел обнаружения: не более 0.007 ммоль/л., Предел линейности не менее 25,6 ммоль/л.</p> <p>Коэффициент вариации: сходимость - не более 1,4% внутри серии, воспроизводимость - не более 3,4% между сериями.</p>	набор	2

9	Набор реагентов для определения триглицеридов	<p>Назначение: для определения триглицеридов в сыворотке и плазме крови человека спектофотометрическим методом с глицеролфосфатоксидазой/пероксидазой. Реагентная база: монореагент. Режим анализа: конечная точка. Объем не менее 200 мл.</p> <p>Состав набора: Реагент А: не менее 4 флаконов по 50 мл. Состав реагентов в каждом флаконе: PIPES 45 ммоль/л, хлорид магния 5 ммоль/л, 4-хлорфенол 6 ммоль/л, липаза 100 Ед/мл, глицеролкиназа 1,5 Ед/мл, глицерол-3-фосфатоксидаза 4 Ед/мл, пероксидаза 0,8 Ед/мл, 4-Аминоантипирин 0,75 ммоль/л, АТР 0,9 ммоль/л, рН 7,0.</p> <p>Стандарт S: не менее 1 флакона по 5 мл. Состав стандарта в каждом флаконе: стандарт триглицеридов. Концентрация указана на флаконе. Первичный водный стандарт.</p> <p>Срок стабильности рабочего реагента при температуре включая диапазон от 2°С до 8°С: не менее, чем в течение срока годности.</p> <p>Метрологические характеристики: Предел обнаружения: не более 0.018 ммоль/л., Предел линейности не менее 6.78 ммоль/л. Коэффициент вариации: сходимость - не более 1,7% внутри серии, воспроизводимость - не более 2,6% между сериями.</p> <p>Совместимость с биохимическим анализатором А-25, имеющимся у заказчика.</p>	набор	2
10	Набор реагентов для определения мочевой кислоты	<p>Назначение: для определения мочевой кислоты в сыворотке, плазме крови и моче человека спектофотометрическим методом с уриказой и пероксидазой. Реагентная база: монореагент. Режим анализа: конечная точка. Объем не менее 200 мл. Состав набора:</p> <p>Реагент А: не менее 1 флакона по 200 мл. Состав реагента в каждом флаконе: фосфат 100 ммоль/л, детергент 1,5 г/л, дихлорофенолсульфонат 4 ммоль/л, уриказа 0.12 Ед/мл, аскорбатоксидаза 5 Ед/мл, пероксидаза 1 Ед/мл, 4-аминоантипирин 0,5 ммоль/л, рН 7,8</p> <p>Стандарт S: не менее 1 флакон по 5 мл. Состав реагента в каждом флаконе: мочевая кислота 6 мг/дл.</p> <p>Срок стабильности рабочего реагента при температуре включая диапазон от 2°С до 8°С: в течение срока годности.</p>	набор	1

		<p>Метрологические характеристики: Предел обнаружения: не более 1.19 мкмоль/л., Предел линейности не менее 1487 мкмоль/л. Коэффициент вариации не более 0,5% внутри серии, Воспроизводимость не более 2,1% между сериями. Совместимость с биохимическим анализатором А-25, используемым заказчиком.</p>		
11	<p>Набор реагентов для определения С-реактивного белка</p>	<p>Назначение: для полуколичественного экспресс определения С-реактивного белка в сыворотке крови человека, методом латекс-агглютинации. Не менее 50 тестов. Состав набора: А. Реагент: не менее 1 флакона по 3 мл. Состав реагента в каждом флаконе: Суспензия латексных частиц покрытых антителами против С-реактивного белка человека, азид натрия не более 0,95 г/л. С+ Положительный контроль: не менее 1 флакона по 1 мл. Состав реагента в каждом флаконе: сыворотка человека, содержащая С-реактивный белок не менее 6 мг/л. С- Отрицательный контроль: не менее 1 флакона по 1 мл. Состав реагента в каждом флаконе: сыворотка, содержащая С-реактивный белок не более 6 мг/л. Слайды - не менее 3 шт. Одноразовые мешалки - не менее 50 шт Метрологические характеристики: Предел обнаружения не менее 6 мг/л, эффект прозоны отсутствует не менее чем до значений 250 мг/л.</p>	набор	3
12	<p>Набор реагентов для определения ревматоидного фактора</p>	<p>Назначение: для полуколичественного экспресс определения ревматоидного фактора в сыворотке крови человека, методом латекс-агглютинации. Не менее 50 тестов. Состав набора: А реагент: не менее 1 флакона по 3 мл. Состав реагента в каждом флаконе: суспензия латексных частиц с человеческим гамма-глобулином, азид натрия не более 0,95 г/л. С+. Положительный контроль: не менее 1 флакона по 1 мл. Состав реагента в каждом флаконе: сыворотка человека, содержащая РФ не менее 30 МЕ/мл. С-. Отрицательный контроль: не менее 1 флакона по 1 мл. Состав реагента в каждом флаконе: сыворотка, содержащая ревматоидный фактор не более 30 МЕмл. Карточки теста, (слайды)- не менее 3 шт. Одноразовые мешалки- не менее 50 шт</p>	набор	3

		<p>Метрологические характеристики: Предел обнаружения не менее 30 МЕ/л, эффект прозоны отсутствует не менее чем до значений 800 МЕ/л.</p>		
13	<p>Набор реагентов для определения кальция</p>	<p>Назначение: для определения кальция в сыворотке, плазме крови и моче человека спектофотометрическим методом, арсеназо III. Реагентная база: монореагент. Режим анализа: конечная точка. Объем не менее 500 мл. Упаковка: флаконы, адаптированные под прямую постановку в реагентный штатив анализатора А-15, используемого заказчиком, без переливаний и ручных манипуляций. Состав набора: Реагент А: не менее 10 флаконов по 60 мл. Состав реагента в каждом флаконе: Арсеназо III 0,2 ммоль/л, имидазол 75 ммоль/л. Срок стабильности рабочего реагента при температуре включая диапазон от 2°С до 8°С: не менее 60 дней. Метрологические характеристики: Предел обнаружения: не более 0.26 мг/дл. Предел линейности не менее 18 мг/дл. Коэффициент вариации: не более 1,1% внутри серии. Востпроизводимость: не более 2,2% между сериями. Реагенты, расфасованные во флаконы, адаптированные под прямую постановку в реагентный штатив анализаторов А-25 без переливаний и иных ручных манипуляций.</p>	набор	1
14	<p>Набор реагентов для определения билирубина общего</p>	<p>Назначение: для определения общего билирубина в сыворотке крови человека спектофотометрическим методом с диазо-сульфанилом. Реагентная база: бирагент. Режим анализа: конечная точка. Объем - не менее 250 мл. Упаковка: флаконы, адаптированные под прямую постановку в реагентный штатив анализатора А-25, используемого заказчиком, без переливаний и ручных манипуляций. Состав набора: Реагент А: не менее 5 флаконов по 40 мл. Состав реагента в каждом флаконе: сульфаниловая кислота 29 ммоль/л, соляная кислота 0,2 моль/л, цетримид 50 моль/л. Реагент В: не менее 5 флаконов по 10 мл. Состав реагента в каждом флаконе: нитрит натрия 11,6 ммоль/лL. Срок стабильности рабочего реагента при температуре включая диапазон от 2°С до 8°С: не менее 20 дней.</p>	набор	2

		<p>Метрологические характеристики: предел обнаружения: не более 0.05 мкмоль/л, предел линейности: не менее 343 мкмоль/л. Коэффициент вариации - не более 2,3% внутри серии. Воспроизводимость - не более 3,0% между сериями.</p>		
15	Набор реагентов для определения креатинина	<p>Назначение: для определения креатинина в сыворотке, плазме крови и моче человека спектофотометрическим методом с щелочным пикратом. Реагентная база: монореагент. Режим анализа: фиксированное время. Объем не менее 500 мл. Упаковка: флаконы, адаптированные под прямую постановку в реагентный штатив анализатора А-15, используемого заказчиком, без переливаний и ручных манипуляций. Состав набора: Реагент А: не менее 5 флаконов по 50 мл. Состав реагента в каждом флаконе: пикриновая кислота 25 ммоль/л. Реагент В: не менее 5 флаконов по 50 мл. Состав реагента во флаконе: гидроксид натрия 0,2 моль/л, детергент. Срок стабильности рабочего реагента при температуре включая диапазон от 15°C до 30°C: не менее 14 дней. Метрологические характеристики: предел обнаружения: не более 3,5 мкмоль/л., предел линейности: не менее 1768 мкмоль/л. Коэффициент вариации: не более 3,2% внутри серии, воспроизводимость не более 3,5% между сериями.</p>	набор	2
16	Набор реагентов для определения гликозилированного гемоглобина (HbA1C)	<p>Назначение: определения гликозилированного гемоглобина, фракции HbA1C турбидиметрическим методом, антитела человека к HbA1C, латекс. Реагентная база: бирагент. Режим Анализа: фиксированное время. Упаковка: флаконы, адаптированные под прямую постановку в реагентный штатив анализатора А-25, используемого заказчиком, без переливаний и ручных манипуляций. Объем не менее 60 мл. Состав набора: Реагент А: не менее 1 флакона по 50 мл. Состав реагента в каждом флаконе: суспензия из латексных частиц азид натрия 0,95 г/л, рН 8.0 Реагент В: 1x10 мл. Человеческие антитела к гликозилированному гемоглобину (HbA1C), консерванты, рН 6.0 Срок стабильности рабочего реагента при температуре включая диапазон от 2°C до 8°C: не менее 30 дней. Метрологические характеристики: Предел</p>	набор	2

		обнаружения: не более 6 ммоль/моль. Предел линейности не менее: 140 ммоль/моль. Коэффициент вариации не более 1,8% внутри серии. Воспроизводимость: не более 3,1% между сериями.		
17	Набор реагентов для определения аланинаминотрансферазы	<p>Назначение: для определения аспартатаминотрансферазы в сыворотке крови человека спектофотометрическим методом.</p> <p>Реагентная база: монореагент. Режим анализа: кинетика.</p> <p>Состав набора:</p> <p>Реагент А: не менее 1 флакона по 400 мл.</p> <p>Состав реагента в каждом флаконе: Трис 121 ммоль/л, L-аспартат 362 ммоль/л, малатдегидрогеназа не менее 460 Ед/л, лактатдегидрогеназа не менее 660 Ед/л, гидроксид натрия 255 ммоль/л, рН 7,8.</p> <p>Реагент В: не менее 1 флакона по 100 мл.</p> <p>Состав реагента в каждом флаконе: никотинамидадениндинуклеотид 1,3 ммоль/л, 2-оксиглутарат 75 ммоль/л, гидрохлорид натрия 148 ммоль/л, азид натрия 9,5 г/л.</p> <p>Срок стабильности рабочего реагента при температуре включая диапазон от 2°С до 8°С: не менее 30 дней.</p> <p>Метрологические характеристики: Предел обнаружения: не более 0.018 мккат/л., Предел линейности не менее 13.3 мккат/л. Коэффициент вариации не более 1,5% внутри серии. Воспроизводимость не более 5,9% между сериями. Совместимость с биохимическим анализатором А-25, используемым заказчиком.</p>	набор	1
18	Набор реагентов для определения аспартатаминотрансферазы	<p>Назначение: для определения аспартатаминотрансферазы в сыворотке крови человека спектофотометрическим методом.</p> <p>Реагентная база: монореагент. Режим анализа: кинетика.</p> <p>Состав набора:</p> <p>1) реагент А: не менее 1 флакона по 400 мл.</p> <p>Состав реагента в каждом флаконе: Трис 121 ммоль/л, L-аспартат 362 ммоль/л, малатдегидрогеназа не менее 460 Ед/л, лактатдегидрогеназа не менее 660 Ед/л, гидроксид натрия 255 ммоль/л, рН 7,8.</p> <p>2) реагент В: не менее 1 флакона по 100 мл.</p> <p>Состав реагента в каждом флаконе: никотинамидадениндинуклеотид 1,3 ммоль/л, 2-оксиглутарат 75 ммоль/л,</p>	набор	1

		<p>гидрохлорид натрия 148 ммоль/л, азид натрия 9,5 г/л.</p> <p>Срок стабильности рабочего реагента при температуре включая диапазон от 2°C до 8°C: не менее 30 дней.</p> <p>Метрологические характеристики: Предел обнаружения: не более 0.018 мккат/л., Предел линейности не менее 13.3 мккат/л. Коэффициент вариации не более 1,5% внутри серии. Воспроизводимость не более 5,9% между сериями. Совместимость с биохимическим анализатором А-25, используемым заказчиком.</p>		
19	Набор реагентов для определения альфа-амилазы	<p>Назначение: для определения альфа-амилазы спектофотометрическим методом.</p> <p>Реагентная база: монореагент. Режим анализа: кинетика. Объем не менее 150 мл.</p> <p>Состав набора: Реагент А: не менее 6 флаконов по 25 мл. Состав реагента в каждом флаконе: 2-морфолиноэтансульфоновая кислота 50 ммоль/л, хлорид кальция 5 ммоль/л, хлорид натрия 300 ммоль/л, натрий тиоцианат 450 ммоль/л, 2-хлор-4-нитрофенил-мальтогептазид 2.25 ммоль/л, рН 6.1</p> <p>Срок стабильности рабочего реагента при температуре включая диапазон от 2°C до 8°C: в течение срока годности.</p> <p>Метрологические характеристики: Предел обнаружения не более 0.03 мккат/л. Предел линейности: не менее 22 мккат/л (плазма и сыворотка) не менее 43,5 мккат/л (моча). Сходимость не более 1,8% внутри серии. Воспроизводимость не более 3,5% между сериями. Совместимость с биохимическим анализатором А-25, используемым заказчиком.</p>	набор	3
20	Набор реагентов для определения железа	<p>Назначение: для определения железа в сыворотке и плазме крови человека спектофотометрическим методом с феррозином. Реагентная база: бирагент.</p> <p>Режим анализа: дифференцировка. Объем не менее 250 мл. Упаковка: флаконы, адаптированные под прямую постановку в реагентный штатив анализатора А-25, используемого заказчиком, без переливаний и ручных манипуляций.</p> <p>Состав набора:</p> <p>Реагент А: не менее 5 флаконов по 40 мл.</p> <p>Состав реагента в каждом флаконе: хлорид гуанидина не более 1,0 моль/л, ацетатный буфер не более 0,4 моль/л, рН не менее 4,0.</p> <p>Реагент В: не менее 5 фла по 10 мл. Состав</p>	набор	1

		<p>реагента в каждом флаконе: феррозин не более 8 ммоль/л, аскорбиновая кислота не более 200 ммоль/л.</p> <p>Срок стабильности рабочего реагента при температуре включая диапазон от 2°C до 8°C: не менее 60 дней.</p> <p>Метрологические характеристики: Предел обнаружения: не более 6 мкг/дл. Предел линейности: не менее 1000 мкг/дл.</p> <p>Коэффициент вариации не более 2,3% внутри серии, воспроизводимость: не более 3,9% между сериями.</p>		
21	<p>Набор для иммуноферментного выявления концентрации тиреотропного гормона</p>	<p>Набор реагентов для количественного иммуноферментного определения тиреотропного гормона (ТТГ) в сыворотке крови человека.</p> <p>Количество определений - не менее 96.</p> <p>Метод анализа - одностадийный «сэндвич».</p> <p>Время внесения калибровочных проб, контрольной сыворотки и исследуемых образцов - не менее 15 мин.</p> <p>Количество анализируемой сыворотки - не менее 50 мкл.</p> <p>Продолжительность основной инкубации (без Тетраметилбензидина) - не более 60 мин.</p> <p>Диапазон определения концентраций - не менее 0-15 мкМЕ/мл, чувствительность - не более 0,05 мкМЕ/мл.</p> <p>Все реагенты жидкие, готовые к применению не требующие дополнительных разведений, кроме концентрата промывочного буфера.</p> <p>Состав: конъюгат – не менее 1 флакона по 14 мл.</p> <p>Калибраторы - не менее 6 флакона по 0,5 мл</p> <p>Контрольная сыворотка - не менее 1 флакона по 0,5 мл.</p> <p>Буфер для разведения образцов - не менее 1 флакона по 3 мл.</p> <p>Стоп-реагент - соляная кислота - не менее 1 флакона по 14 мл.</p> <p>Тетраметилбензидин готовый, однокомпонентный - не менее 1 флакона по 14 мл.</p> <p>Промывочный буфер концентрированный - не менее 2 флаконов по 14 мл. Рабочий раствор хранится не менее 5 суток при комнатной температуре.</p> <p>Промывочный буфер при разведении не должен образовывать кристаллы.</p>	набор	8

22	Набор реагентов для количественного определения свободного Т4	<p>Набор реагентов для количественного иммуноферментного определения свободного тироксина в сыворотке крови человека.</p> <p>Количество определений - не менее 96.</p> <p>Метод анализа - конкурентный одностадийный.</p> <p>Время внесения калибровочных проб, контрольной сыворотки и исследуемых образцов- не менее 15 мин.</p> <p>Количество анализируемой сыворотки - не менее 20 мкл.</p> <p>Продолжительность основной инкубации (без Тетраметилбензидина) -не более 60 мин.</p> <p>Диапазон определения концентраций - 0-100 пмоль/л, чувствительность - не более 1 пмоль/л.</p> <p>Все реагенты жидкие, готовые к применению не требующие дополнительных разведений, кроме концентрата промывочного буфера.</p> <p>Комплект из двенадцати 8-луночных стрипов с моноклональными антителами к тироксину – наличие;</p> <p>калибровочные пробы – не менее 6 флаконов по 0,5 мл;</p> <p>конъюгат Т4-пероксидаза – не менее 1 флакона по 18 мл;</p> <p>концентрированный водно-солевой раствор для промывки лунок – не менее 2 флаконов по 14 мл;</p> <p>Раствор ретраметилбензидин – не менее 1 флакона по 14 мл;</p> <p>Стоп-реагент - соляная кислота - не менее 1 флакона по 14 мл;</p> <p>Контрольная сыворотка – не менее 1 флакона по 0,5 мл.</p>	набор	6
23	Набор реагентов для количественного определения аутоантител к тиройдной пероксидазе	<p>Набор реагентов для количественного иммуноферментного определения аутоантител к тиройдной пероксидазе в сыворотке крови человека.</p> <p>Количество определений - не менее 96.</p> <p>Метод анализа - двухстадийный «сэндвич».</p> <p>Время внесения калибровочных проб, контрольной сыворотки и исследуемых образцов - не менее 15 мин.</p> <p>Количество анализируемой сыворотки - не менее 10 мкл.</p> <p>Продолжительность основной инкубации (без Тетраметилбензидина) - не более 60 мин.</p> <p>Диапазон определения концентраций - 0-500 Ед/мл, чувствительность - не более 4 Ед/мл.</p>	набор	3

		<p>Все реагенты жидкие, готовые к применению не требующие дополнительных разведений, кроме концентрата промывочного буфера.</p> <p>Конъюгат – не менее 1 флакона по 16 мл.</p> <p>Аналитический буфер – не менее 1 флакона по 14 мл.</p> <p>Калибраторы - не менее 6 флаконов по 0,5 мл.</p> <p>Контрольная сыворотка - не менее 1 флакона по 0,5 мл;</p> <p>Аналитический буфер - не менее 1 флакона по 14 мл;</p> <p>Раствор для разведения образцов - не менее 1 флакона по 50 мл;</p> <p>Промывочный буфер концентрированный - не менее 3 флаконов по 14 мл. Рабочий раствор хранится не менее 5 суток при комнатной температуре.</p> <p>Промывочный буфер при разведении не должен образовывать кристаллы.</p> <p>Тетраметилбензидин готовый, однокомпонентный - не менее 1 флакона по 14 мл.</p> <p>Стоп-реагент - соляная кислота - не менее 1 флакона по 14 мл.</p>		
24	<p>Набор реагентов для количественного иммуноферментного определения общего простат-специфического антигена в сыворотке крови человека</p>	<p>Назначение: для количественного иммуноферментного определения общего простат-специфического антигена ПСА в сыворотке крови человека.</p> <p>Количество определений - не менее 96.</p> <p>Метод анализа - одностадийный «сэндвич».</p> <p>Время внесения калибровочных проб, контрольной сыворотки и исследуемых образцов не менее 15 мин.</p> <p>Количество анализируемой сыворотки не более 20 мкл.</p> <p>Продолжительность основной инкубации (без тетраметилбензидина) не более 60 мин.</p> <p>Определение концентраций в диапазоне от 0 до 30 нг/мл. Чувствительность не более 0,2 нг/мл.</p> <p>Все реагенты жидкие, готовые к применению не требующие дополнительных разведений, кроме концентрата промывочного буфера.</p> <p>Состав:</p> <p>Конъюгат – не менее 1 флакона по 14 мл.</p> <p>Калибраторы - не менее 6 флаконов по 0,5 мл.</p> <p>Контрольная сыворотка - не менее 1 флакона по 0,5 мл.</p> <p>Буфер для разведения образцов - не менее 1 флакона по 3 мл.</p>	набор	1

		<p>Стоп-реагент - не менее 1 флакона по 14 мл.</p> <p>Тетраметилбензидин готовый, однокомпонентный - не менее 1 флакона по 14 мл.</p> <p>Промывочный буфер концентрированный - не менее 1 флакона по 14 мл, рабочий раствор храниться не менее 5 суток при комнатной температуре.</p> <p>Промывочный буфер при разведении не должен образовывать кристаллы.</p>		
25	<p>Набор реагентов для количественного иммуноферментного определения антигена СА 125 в сыворотке крови человека</p>	<p>Назначение: для количественного иммуноферментного определения антигена СА 125 в сыворотке крови человека.</p> <p>Количество определений - не менее 96.</p> <p>Метод анализа - одностадийный «сэндвич».</p> <p>Время внесения калибровочных проб, контрольной сыворотки и исследуемых образцов не менее 15 мин.</p> <p>Количество анализируемой сыворотки не более 50 мкл.</p> <p>Определение концентраций в диапазоне от 0 до 1200 Ед/мл. Чувствительность не более 1,6 ЕД/мл.</p> <p>Все реагенты жидкие, готовые к применению, не требующие дополнительных разведений, кроме концентрата промывочного буфера.</p> <p>Состав:</p> <p>Конъюгат – не менее 18 мл.</p> <p>Калибраторы не менее 6 флаконов по 0,5 мл.</p> <p>Контрольная сыворотка - не менее 0,5 мл.</p> <p>Буфер для разведения образцов - не менее 3 мл.</p> <p>Стоп-реагент - соляная кислота - не менее 14 мл.</p> <p>Тетраметилбензидин готовый, однокомпонентный - не менее 14 мл.</p> <p>Промывочный буфер концентрированный - не менее 2 флаконов по 14 мл, рабочий раствор хранится не менее 5 суток при комнатной температуре.</p> <p>Промывочный буфер при разведении не должен образовывать кристаллы.</p>	набор	2
26	<p>Комплект (кассета), растворы</p>	<p>Штрих кодированный контейнер с реагентами, предназначенный для использования на анализаторе SMARTLYTE.</p> <p>Штрих-код, нанесенный на картридж, содержит полную информацию о реагенте, что позволяет системе автоматически отслеживать: срок годности, номер лота, каталожный номер, процент наличия жидкости в упаковке. Содержание</p>	упак	1

		<p>контейнера: Стандарт А (350 мл), Стандарт В (85 мл), Стандарт С (85 мл), Референсный раствор (100 мл).</p> <p>Стандарт А - Использование для калибровки натрия, калия, хлоридов, ионизированного кальция и лития в электролитном анализаторе SMARTLYTE.</p> <p>Количество: 350 мл. Активные ингредиенты: Na⁺ 150 ммоль/л, К⁺ 5.0 ммоль/л, Cl⁻ 115 ммоль/л, Са⁺⁺ 0.9 ммоль/л, Li⁺ 0.3 ммоль/л</p> <p>Стандарт В - Использование для калибровки натрия, калия, хлоридов, ионизированного кальция и лития в электролитном анализаторе SMARTLYTE.</p> <p>Количество: 85 мл. Активные ингредиенты: Na⁺ 100 ммоль/л, К⁺ 1.8 ммоль/л, Cl⁻ 72 ммоль/л, Са⁺⁺ 1.5 ммоль/л, Li⁺ 0.3 ммоль/л</p> <p>Стандарт С - Использование для калибровки натрия, калия, хлоридов, ионизированного кальция и лития в электролитном анализаторе SMARTLYTE.</p> <p>Количество: 85 мл. Активные ингредиенты: Na⁺ 150 ммоль/л, К⁺ 5.0 ммоль/л, Cl⁻ 115 ммоль/л, Са⁺⁺ 0.9 ммоль/л, Li⁺ 1.4 ммоль/л</p> <p>Референсный раствор: используется как Солевой мостик для калибровки на электролитном анализаторе SMARTLYTE.</p> <p>Количество: 100 мл. Активные ингредиенты: Хлористый калий 1.2 моль/л.</p> <p>Наличие инструкции на русском языке. Все реагенты и слив отходов в одном паке.</p> <p>Универсальный пак для всех конфигураций электродов.</p>		
27	Тест-полоски для мочевого анализатора	<p>Тест-полоски для анализатора мочи для исследования мочи на параметры: Кровь, Билирубин, Кетоны, Белок, Уробилиноген, Нитриты, Глюкоза, рН, Лейкоциты, Аскорбиновая кислота, Удельный вес.</p> <p>В упаковке не менее 100 шт.</p> <p>Взаимодействие с анализатором мочи Урискан Pro, используемого заказчиком.</p>	упак	30

Форма коммерческого предложения

НА БЛАНКЕ ОРГАНИЗАЦИИ

полное наименование, юридический, фактический, почтовый и телеграфный адрес, номер телефона, факса, полные реквизиты, включая ИНН, КПП, ОГРН и ОКВЭД

исх. № _____ от «__» _____ 20__ г.

на № б/н от 19.06.2019 г.

Главному врачу
НУЗ «Дорожная больница
на ст. Калининград ОАО «РЖД»
Л.М. Сиглаева

Рассмотрев запрос на получение информации о стоимости реактивов для работы клинико-диагностической лаборатории, наша организация предлагает осуществить их изготовление на условиях запроса и технического задания по следующей цене:

№ п/п	Наименование услуги	Функциональные, технические, качественные и эксплуатационные характеристики продукции, подлежащей изготовлению	Ед. изм.	Кол-во товара	Цена за ед. измерения, руб.	Стоимость, руб.
1.		<i>в соответствии с запросом</i>				
2.		<i>в соответствии с запросом</i>				
3.		<i>в соответствии с запросом</i>				

С требованиями запроса и технического задания согласны.
Настоящее предложение на 2019 г. действует по 31 декабря 2019 года.

наименование должности
уполномоченного лица

_____ *подпись*

ФИО

М.П.