



ПРОТОКОЛ № 642

рассмотрения первых частей заявок

участников в открытом редукционе в электронной форме

«07» марта 2017

Закупка № 31704829386 от 27.02.2017
 Наименование закупки: Поставка тест-систем
 Способ проведения закупки: Редукцион
 Наименование электронной площадки в сети Интернет: ОТС-tender
 Адрес электронной площадки в сети Интернет: tender.otc.ru

Заказчик
 Наименование организации: областное государственное автономное учреждение здравоохранения «Ангарская городская больница № 1»
 Место нахождения: 665830, Иркутская область, г. Ангарск, ул. Горького, дом 24
 Почтовый адрес: 665806, Иркутская область, г. Ангарск, а/я 606

Проведение процедуры
 Дата и время проведения процедуры рассмотрения заявок: 07.03.2017 в 12:00
 Место проведения процедуры рассмотрения заявок: г. Ангарск, ул. Горького, дом 24, кабинет 419, 4 этаж
 Дата подписания протокола: 07.03.2017

Сведения о комиссии:

На процедуре заседания Единой комиссии (далее - комиссии) по рассмотрению заявок на участие в открытом редукционе в электронной форме присутствуют:

Ф.И.О.	Должность	Статус
Председатель комиссии:		
И.В. Кривовязый	Главный врач ОГАУЗ «Ангарская городская больница № 1»	присутствует
Члены комиссии:		
Д.И. Гончарук	Заместитель главного врача по ФЭР ОГАУЗ «Ангарская городская больница № 1»	присутствует
Л.А. Чугунова	И.о. главного бухгалтера ОГАУЗ «Ангарская городская больница № 1»	присутствует
Е.А. Маслакова	Юрисконсульт ОГАУЗ «Ангарская городская больница № 1»	присутствует
Т.И. Минаева	Главная медицинская сестра ОГАУЗ «Ангарская городская больница № 1»	присутствует
Секретарь комиссии:		
И.П. Пушница	Экономист ОГАУЗ «Ангарская городская больница № 1»	присутствует

Всего на заседании присутствовало 6 членов комиссии.

Кворум

Комиссии

имеется	✓	не имеется	
правомочна	✓	неправомочна	

Предмет договора

Предмет договора

Поставка тест-систем

Начальная (максимальная) цена договора:

2 827 932 (два миллиона восемьсот двадцать семь тысяч девятьсот тридцать два) рубля 98 копеек, включая НДС со дня заключения договора по 31 марта 2018 года по заявкам Заказчика.
г. Ангарск, ул. Горького, дом 24

Срок поставки товара, выполнения работ, оказания услуг

Место поставки товара, выполнения работ, оказания услуг:

Сведения о наименовании и объеме закупаемых товаров работ услуг:

№ п/п	Торговое наименование	Характеристика товара (фасовка, упаковка, состав, особенности, для чего предназначен)	Ед. изм.	Кол-во	Начально-максимальная цена единица Товара, руб.
1	Тест-система для количественного определения тиреотропного гормона (ТТГ) в сыворотке крови человека	8×12, стрипированный Принцип метода: «сэндвич», одностадийный вариант. Режим инкубации – при комнатной температуре без встряхивания. Объем сыворотки для исследования не более 100 мкл. Флаконы референсной сыворотки с концентрациями ТТГ в диапазоне не менее 0-32 мкМЕ/мл. Чувствительность не более 0,078 мкМЕ/мл. Срок годности набора не менее 15 месяцев Наличие регистрационного удостоверения	набор	80,00	2 472,00
2	Тест-система для количественного определения содержания свободного тироксина (Т4 свободный) в сыворотке крови человека	8×12, стрипированный. Принцип метода: конкурентный анализ, одностадийный вариант. Режим инкубации – при комнатной температуре без встряхивания. Объем сыворотки для исследования не более 100 мкл. Чувствительность не более 0,08нг/дл. Диапазон измеряемых концентраций не менее 0 – 7 нг/дл. Срок годности набора не менее 15 месяцев Наличие регистрационного удостоверения	набор	80,00	2 884,00
3	Тест-система иммуноферментная для выявления антител класса "А" к <i>Mycoplasma hominis</i> (96 опр)	Набор реагентов для иммуноферментного качественного и полуколичественного выявления иммуноглобулинов класса А к антигенам <i>Mycoplasma hominis</i> . Метод: твердофазный непрямой иммуноферментный анализ. Набор рассчитан на проведение 96 анализов, включая контрольные образцы Формат планшета: 96-луночный, 12 стрипов по 8 лунок. Образец для анализа: сыворотка крови в количестве не менее 20 мкл. Цветовая индикация внесения сывороток, контролей и конъюгата в лунки планшета. Продолжительность анализа (суммарное время инкубаций)- 1 час 15 мин. Чувствительность и специфичность -100% по контрольной панели предприятия. Регистрация результатов: длина волны 450 нм. Хранение и транспортирование в соответствии с СП 3.3.1248-03 при температуре 2-8°С. Возможность транспортирования от 9 до 25° в течение 5 дней. Замораживание не допускается. Срок годности: 9 месяцев	набор	4,00	7 627,15

4	Тест-система иммуноферментная для выявления антител класса "G" к <i>Mycoplasma hominis</i> (96 опр)	<p>Набор реагентов для иммуноферментного качественного и полуколичественного выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам <i>Mycoplasma hominis</i>. Метод: твердофазный непрямой иммуноферментный анализ. Набор рассчитан на проведение 96 анализов, включая контрольные образцы Формат планшета: 96-луночный, 12 стрипов по 8 лунок. Образец для анализа: сыворотка крови в количестве не менее 20 мкл. Цветовая индикация внесения сывороток, контролей и конъюгата в лунки планшета. Продолжительность анализа (суммарное время инкубаций)-1 час 15 мин. Чувствительность и специфичность -100% по контрольной панели предприятия. Регистрация результатов: длина волны 450 нм. Оценка результатов в соответствии величин индекса оптической плотности титрам IgG <i>Mycoplasma hominis</i>. Хранение и транспортирование в соответствии с СП 3.3.1248-03 при температуре 2-8°C. Возможность транспортирования от 9 до 25° в течение 5 дней. Замораживание не допускается. Срок годности: не менее 12 месяцев Рег. удостоверение №ФСР 2011/10179 от 24.02.11. Срок действия не ограничен.</p>	набор	3,00	4 968,72
5	Тест-система иммуноферментная для выявления антител к антигенам лямблий анти Лямблия ИФА (96 опр)	<p>Набор реагентов для иммуноферментного качественного и полуколичественного выявления иммуноглобулинов класса A, M, G к <i>Lambliа intestinalis</i>. Метод: твердофазный непрямой иммуноферментный анализ. Набор рассчитан на проведение 96 анализов, включая контрольные образцы Формат планшета: 96-луночный, 12 стрипов по 8 лунок. Образец для анализа: сыворотка крови в количестве не менее 20 мкл. Цветовая индикация внесения сывороток, контролей и конъюгата в лунки планшета. Продолжительность анализа (суммарное время инкубаций)- 1 час 15 мин. Чувствительность и специфичность -100% по контрольной панели предприятия. Регистрация результатов: длина волны 450 нм. Оценка результатов в соответствии величин индекса оптической плотности титрам Ig A, M, G <i>Lambliа intestinalis</i>. Хранение и транспортирование в соответствии с СП 3.3.1248-03 при температуре 2-8°C. Возможность транспортирования от 9 до 25° в течение 5 дней. Замораживание не допускается. Срок годности: не менее 12 месяцев</p>	набор	6,00	7 667,32
6	Тест-система для выявления поверхностного антигена (HBsAg) вируса гепатита В	<p>Формат теста – не менее 480 определений (96x5, стрипированный) Количество анализируемого образца – не более 100 мкл Наличие не менее 3 альтернативных вариантов проведения анализа с возможностью получения чувствительности от 0,01 до 0,1 МЕ/мл Специфичность при обследовании контингента доноров (не менее 5000 доноров) – выше 99,8%</p>	набор	27,00	21 630,00

		<p>Специфичность при обследовании потенциально перекрёстно реактивных образцов сыворотки – выше 99,0%</p> <p>Наличие готового к применению контрольного положительного образца (не требующего дополнительного разведения) - не менее 1,5 мл</p> <p>Наличие готового к применению контрольного отрицательного образца (не требующего дополнительного разведения) - не менее 1,5 мл</p> <p>Конъюгат - не менее 1 флакон</p> <p>Раствор для разведения конъюгата – не менее 30 мл</p> <p>Наличие промывочного раствора (концентрат) - не менее 200 мл</p> <p>Наличие стоп-реагента - не менее 60 мл</p> <p>Наличие субстратного буфера - не менее 35 мл</p> <p>Наличие субстрата (ТМБ) - не менее 7 мл</p> <p>Время реакции, не более 2-х часов общего времени инкубации</p> <p>Стабильность (срок хранения) приготовленных реагентов: конъюгата не менее 8 часов, субстратной смеси не менее 6 часов при комнатной температуре</p> <p>Стабильность (время хранения) рабочего раствора промывочного реагента – не менее 14 суток</p> <p>Количество промывок не более 5</p> <p>Цветовая кодировка реагентов</p> <p>Наличие спектрофотометрической верификации этапов проведения анализа</p> <p>Возможность ручной постановки и автоматической постановки на анализаторах открытого типа</p> <p>Срок годности тест-системы на момент поставки не менее 12 месяцев</p> <p>Наличие регистрационного удостоверения выданного Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения и социального развития – обязательно (указать номер РУ)</p>			
7	Тест система иммуноферментная для выявления антител к вирусу гепатита С, набор диагностический	<p>Диагностическое средство должно быть зарегистрировано в Главном управлении по контролю качества лекарственных средств и медицинских изделий. (указать номер РУ)</p> <p>Тест система должна быть предназначена для выявления антител класса IgG и IgM к вирусу гепатита С в сыворотке и/или плазме крови.</p> <p>Основой набора должны являться рекомбинантные антигены ВГС, соответствующие участкам белков, кодируемые структурной (core) и неструктурной (NS3, NS4, NS5) областью генома ВГС, иммобилизованные на поверхности лунок полистироловых планшетов.</p> <p>Предложенная тест система должна быть открытой и адаптированной к использованию ИФА с анализаторами (спектрофотометрами) открытого типа, а также с возможностью ручной постановки.</p> <p>Количество тестов в упаковке: не менее 480 (96*5, стрипированных не менее, чем по 8 лунок).</p> <p>Наличие готового к применению конъюгата (не требующего дополнительного разведения).</p> <p>Конъюгат должен оставаться стабильным после вскрытия флакона в течение всего срока годности набора.</p> <p>Спектральный диапазон измерения: в пределах от 405 до 680 нм.</p> <p>Объем исследуемого образца – не более 40 мкл.</p> <p>Общее время инкубации – не более 2 часов.</p> <p>Чувствительность анализа не менее 100% (подтвержденная на коммерческих панелях типа ВВ1 или Zeptometrix с ссылками на источник).</p> <p>Специфичность анализа не менее 99,6% на</p>	набор	27,00	7 210,00

		<p>донорском контингенте в выборке не менее 2 000 доноров и не менее 99,5% в контингенте разных групп.</p> <p>Срок годности на момент поставки не менее 12 мес.</p> <p>Поставка должна осуществляться с учетом контроля холодовой цепи транспортировки и хранения (в диапазоне температур от +2 до +8°C).</p> <p>Наличие регистрационного удостоверения выданного Федеральной Службой по надзору в сфере Здравоохранения и социального развития – обязательно (указать номер РУ)</p>			
8	Тест-система иммуноферментная для идентификации спектра антител классов IgG и IgM к структурным и неструктурным белкам вируса гепатита С	<p>Формат теста – не менее 96 анализов</p> <p>Количество анализируемого образца менее 100 мкл</p> <p>Диагностическая чувствительность выше 99,5%</p> <p>Специфичность выше 99,5%</p> <p>Время реакции, не более 2-х часов общего времени инкубаций</p> <p>Цветовая кодировка реагентов</p> <p>Срок годности тест-системы от 12 до 24 месяцев</p> <p>Наличие регистрационного удостоверения выданного Федеральной Службой по надзору в сфере Здравоохранения и социального развития – обязательно (указать номер РУ)</p>	набор	14,00	11 330,00
9	Тест система иммуноферментная для выявления антител класса G к <i>Opisthorchis felineus</i> (96 опр.)	<p>Набор реагентов для иммуноферментного качественного и полуколичественного выявления иммуноглобулинов класса G к <i>Opisthorchis felineus</i>.</p> <p>Метод: твердофазный непрямой иммуноферментный анализ.</p> <p>Набор рассчитан на проведение 96 анализов, включая контрольные образцы</p> <p>Формат планшета: 96-луночный, 12 стрипов по 8 лунок.</p> <p>Образец для анализа: сыворотка крови в количестве не менее 20 мкл</p> <p>Цветовая индикация внесения сывороток, контролей и конъюгата в лунки планшета.</p> <p>Продолжительность анализа (суммарное время инкубаций)- 1 час 15 мин</p> <p>Чувствительность и специфичность -100% по контрольной панели предприятия.</p> <p>Регистрация результатов: длина волны 450 нм.</p> <p>Хранение и транспортирование в соответствии с СП 3.3.1248-03 при температуре 2-8°C.</p> <p>Возможность транспортирования от 9 до 25° в течение 5 дней.</p> <p>Замораживание не допускается.</p> <p>Срок годности: 12 месяцев</p>	набор	6,00	5 283,90

10	Тест система иммуноферментная для выявления антител класса G к антигенам токсокар.	<p>Набор реагентов для иммуноферментного качественного выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам токсокар. Метод: твердофазный непрямой иммуноферментный анализ.</p> <p>Набор рассчитан на проведение 96 анализов, включая контрольные образцы</p> <p>Формат планшета: 96-луночный, 12 стрипов по 8 лунок.</p> <p>Образец для анализа: сыворотка крови в количестве не менее 20 мкл.</p> <p>Цветовая индикация внесения сывороток, контролей и конъюгата в лунки планшета.</p> <p>Продолжительность анализа (суммарное время инкубаций)- 1 час 15 мин.</p> <p>Чувствительность и специфичность -100% по контрольной панели предприятия.</p> <p>Регистрация результатов: длина волны 450 нм.</p> <p>Хранение и транспортирование в соответствии с СП 3.3.1248-03 при температуре 2-8°C.</p> <p>Возможность транспортирования от 9 до 25° в течение 5 дней.</p> <p>Замораживание не допускается.</p> <p>Срок годности: 6 месяцев</p> <p>м токсокар</p>	набор	6,00	6 996,79
11	Тест система для определения методом иммуноферментного анализа иммуноглобулинов класса "А" (96 опр)	<p>Формат теста – не менее 96 (48 в дублях) определений, (6x8)</p> <p>Количество анализируемого образца – не менее 20 мкл</p> <p>Одностадийный вариант</p> <p>Чувствительность теста – не менее 2,5 МЕ/мл</p> <p>Наличие всех реагентов, готовых к применению</p> <p>Время инкубации не более 45 мин</p> <p>Срок годности тест-системы 12-18 месяцев</p> <p>Наличие унифицированных реагентов: стоп-реагент, промывочный раствор</p> <p>Наличие валидированных протоколов выполнения теста на автоматических анализаторах</p> <p>Наличие штрих-кода на реагентах</p>	набор	9,00	6 128,50
12	Тест система для определения методом иммуноферментного анализа иммуноглобулинов класса "М" (96 опр)	<p>Формат теста – не менее 96 (48 в дублях) определений, (6x8)</p> <p>Количество анализируемого образца – не менее 20 мкл</p> <p>Одностадийный вариант</p> <p>Чувствительность теста – не менее 2,5 МЕ/мл</p> <p>Наличие всех реагентов, готовых к применению</p> <p>Время инкубации не более 45 мин</p> <p>Срок годности тест-системы 12-18 месяцев</p> <p>Наличие унифицированных реагентов: стоп-реагент, промывочный раствор</p> <p>Наличие валидированных протоколов выполнения теста на автоматических анализаторах</p> <p>Наличие штрих-кода на реагентах</p>	набор	9,00	6 128,50
13	Тест система для определения методом иммуноферментного анализа иммуноглобулинов класса "G" (96 опр)	<p>Формат теста – не менее 96 (48 в дублях) определений, (6x8)</p> <p>Количество анализируемого образца – не менее 20 мкл</p> <p>Одностадийный вариант</p> <p>Чувствительность теста – не менее 2,5 МЕ/мл</p> <p>Наличие всех реагентов, готовых к применению</p> <p>Время инкубации не более 45 мин</p> <p>Срок годности тест-системы 12-18 месяцев</p> <p>Наличие унифицированных реагентов: стоп-реагент, промывочный раствор</p> <p>Наличие валидированных протоколов выполнения теста на автоматических анализаторах</p> <p>Наличие штрих-кода на реагентах</p>	набор	9,00	6 128,50

14	Тест-система иммуноферментная для выявления антител класса "G" к <i>Ureaplasma urealyticum</i> (96 опр)	<p>Набор реагентов для иммуноферментного качественного и полуколичественного выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам <i>Ureaplasma urealyticum</i>.</p> <p>Метод: твердофазный непрямой иммуноферментный анализ.</p> <p>Набор рассчитан на проведение 96 анализов, включая контрольные образцы</p> <p>Формат планшета: 96-луночный, 12 стрипов по 8 лунок.</p> <p>Образец для анализа: сыворотка крови в количестве не менее 20 мкл.</p> <p>Цветовая индикация внесения сывороток, контролей и конъюгата в лунки планшета.</p> <p>Продолжительность анализа (суммарное время инкубаций)-1 час 15 мин.</p> <p>Чувствительность и специфичность -100% по контрольной панели предприятия.</p> <p>Регистрация результатов: длина волны 450 нм.</p> <p>Оценка результатов в соответствии величин индекса оптической плотности титрам IgG <i>Ureaplasma urealyticum</i>.</p> <p>Возможность транспортирования от 9 до 25° .</p> <p>Замораживание не допускается.</p> <p>Хранение и транспортирование в соответствии с СП 3.3.1248-03 при температуре 2-8°С.</p> <p>Возможность транспортирования от 9 до 25° в течение 5 дней.</p> <p>Замораживание не допускается.</p> <p>Срок годности: 12 месяцев</p>	набор	3,00	4 968,72
15	Тест-система иммуноферментная для выявления антител класса "A" к <i>Ureaplasma urealyticum</i> (96 опр)	<p>Набор реагентов для иммуноферментного качественного и полуколичественного выявления иммуноглобулинов класса A к антигенам <i>Ureaplasma urealyticum</i>.</p> <p>Метод: твердофазный непрямой иммуноферментный анализ.</p> <p>Набор рассчитан на проведение 96 анализов, включая контрольные образцы</p> <p>Формат планшета: 96-луночный, 12 стрипов по 8 лунок.</p> <p>Образец для анализа: сыворотка крови в количестве не менее 20 мкл.</p> <p>Цветовая индикация внесения сывороток, контролей и конъюгата в лунки планшета.</p> <p>Продолжительность анализа (суммарное время инкубаций)-1 час 15 мин.</p> <p>Чувствительность и специфичность -100% по контрольной панели предприятия.</p> <p>Регистрация результатов: длина волны 450 нм.</p> <p>Хранение и транспортирование в соответствии с СП 3.3.1248-03 при температуре 2-8°С.</p> <p>Возможность транспортирования от 9 до 25° в течение 5 дней.</p> <p>Замораживание не допускается.</p> <p>Срок годности: 9 месяцев</p>	набор	3,00	7 261,50
16	Образец для внутрилабораторного контроля качества исследований на HCV	<p>Образец для внутрилабораторного контроля качества исследований на антитела к вирусу гепатита С.</p> <p>Наличие лиофилизированных образцов сыворотки, содержащей антитела к вирусу гепатита С</p> <p>Наличие алгоритма для построения контрольных карт и автоматической обработки полученных результатов</p> <p>Срок годности не менее 18 месяцев</p> <p>Наличие регистрационного удостоверения выданного Федеральной Службой по надзору в</p>	набор	1,00	2 369,00

		сфере здравоохранения и социального развития – обязательно(указать номер РУ)			
17	Тест-система иммуноферментная для выявления антител класса IgG к возбудителю хламидиоза Chlamydia trachomatis в сыворотке и плазме крови человека (96 определений)	<p>Набор предназначен для выявления видоспецифических антител класса G к Chlamydia trachomatis в сыворотке (плазме) крови человека. Инструкция на русском языке – обязательно. Паспорт – обязательно. Количественный формат – обязательно.</p> <p>Формат теста - не менее 96 определений (12x8). Количество анализируемого образца - менее 15 мкл.</p> <p>Время инкубации не более 1 часа.</p> <p>Срок годности тест-системы от 12 до 18 месяцев</p> <p>Срок хранения неиспользованных реагентов тест-системы после вскрытия флаконов не менее 4 месяцев.</p> <p>Стабильность после вскрытия/приготовления реагентов – рабочего раствора конъюгата не менее 6-12 часов.</p> <p>Наличие контрольного положительного образца не менее 1,5 мл</p> <p>Наличие контрольного отрицательного образца не менее 2,0 мл</p> <p>Наличие таблицы расчета титра антител.</p> <p>Наличие валидированных протоколов выполнения теста на автоматических анализаторах. Наличие штрих-кода на реагентах</p> <p>Наличие регистрационного удостоверения выданного ФС в сфере здравоохранения и социального развития – обязательно.</p>	набор	4,00	2 678,00
18	Тест-система иммуноферментная для выявления антител класса IgM к вирусу простого герпеса 1 и 2 типа в сыворотке и плазме крови человека.	<p>Кол-во определений не менее 24. Выявления антител класса IgM к вирусу простого герпеса 1 и 2 типа в сыворотке (плазме) крови человека в экспресс формате.</p> <p>Инструкция на русском языке – обязательно. Паспорт – обязательно. Количество анализируемого образца - менее 15 мкл. Срок годности тест-системы 12-24 месяцев. Срок хранения тест-системы после вскрытия не менее 3 месяцев. Стабильность после вскрытия/приготовления реагентов – рабочего промывочного раствора не менее 1 месяца</p> <p>Наличие готовых к применению, не требующих дополнительного приготовления/разведения реагентов: конъюгата, ТМБ-субстратного раствора.</p> <p>Проведение всех этапов анализа при комнатной температуре. Наличие унифицированных реагентов. Цветовая кодировка реагентов – обязательно.</p>	набор	8,00	3 811,00

19	Тест-система иммуноферментная для выявления антител класса "G" к вирусу простого герпеса 1 и 2 типов (96 опр.)	<p>Тип микропланшета 96-луночный со стрипами, разделяемыми на отдельные лунки.</p> <p>Наличие регистрационного удостоверения выданного ФС в сфере Здравоохранения и социального развития – обязательно. Инструкция на русском языке – обязательно. Паспорт – обязательно. Количественный формат – обязательно.</p> <p>Количество анализируемого образца - не более 15 мкл.</p> <p>Срок годности тест-системы 12-18 месяцев. Срок годности на момент поставки не менее 11 месяцев.</p> <p>Срок хранения тест-системы после вскрытия не менее 4 месяцев. Стабильность после вскрытия/приготовления реагентов – субстратной смеси, рабочего раствора конъюгата 8-12 часов, рабочего промывочного раствора не менее двух недель. Наличие унифицированных реагентов: стоп-реагент, промывочный раствор, субстратный буфер. Наличие таблицы расчета титра антител. Цветовая кодировка реагентов – обязательно. Наличие валидированных протоколов выполнения теста на автоматических анализаторах. Наличие штрих-кода на реагентах.</p>	набор	10,00	3 399,00
20	Тест-система иммуноферментная для определения индекса avidности антител класса IgG к вирусу простого герпеса 1 и 2 типов в сыворотке и плазме крови человека (48 определений)	<p>Для ИФА определения индекса avidности антител класса IgG к вирусам простого герпеса 1 и 2 типов в сыворотке (плазме) крови человека с целью специфической диагностики первичной инфекции. Формат теста: планшет 96-луночный разборный до стрипов (до одной лунки).</p> <p>Количество определений не менее 48.</p> <p>Инструкция на русском языке – обязательно. Паспорт – обязательно.</p> <p>Количество анализируемого образца - менее 15 мкл. Стандартизация проведения реакции с субстратным раствором при комнатной температуре.</p> <p>Срок хранения неиспользованных реагентов (контрольных образцов, раствора для разведения сывороток, раствора для разведения конъюгата, стоп-реагента, промывочного раствора, ТМБ-хромогена, иммуносорбента) тест-системы после вскрытия не менее 4 месяцев.</p> <p>Стабильность после вскрытия/приготовления реагентов – рабочего раствора конъюгата не менее 6-12 часов. Наличие унифицированных реагентов: стоп-реагент, промывочный раствор, субстратный буфер.</p> <p>Цветовая кодировка реагентов – обязательно. Наличие штрих-кода на реагентах.</p> <p>Наличие регистрационного удостоверения выданного ФС в сфере Здравоохранения и социального развития – обязательно (указать номер РУ).</p>	набор	20,00	4 532,00
21	Тест-система иммуноферментная для качественного и количественного определения антител класса IgG к <i>Toxoplasma gondii</i> в сыворотке (плазме) крови человека	<p>Тест-система для определения антител класса IgG к <i>Toxoplasma gondii</i> в сыворотке (плазме) крови человека Кол-во определений не менее 24. Для качественного и количественного определения антител класса IgG к <i>Toxoplasma gondii</i> в сыворотке (плазме) крови человека в экспресс формате.</p> <p>Инструкция на русском языке – обязательно. Паспорт – обязательно. Количество анализируемого образца - менее 15 мкл.</p> <p>Стабильность после вскрытия/приготовления реагентов – рабочего промывочного раствора не менее 1 месяца. Наличие готовых к применению, не требующих дополнительного</p>	набор	10,00	3 399,00

		приготовления/разведения реагентов: конъюгата, ТМБ-субстратного раствора. Проведение всех этапов анализа при комнатной температуре. Наличие унифицированных реагентов. Цветовая кодировка реагентов – обязательно.			
22	Тест-система иммуноферментная для определения индекса avidности антител класса IgG к <i>Toxoplasma gondii</i> в сыворотке (плазме) крови человека (48 определений)	<p>Для ИФА определения индекса avidности антител класса IgG к <i>Toxoplasma gondii</i> в сыворотке (плазме) крови человека с целью специфической диагностики первичной инфекции.</p> <p>Формат теста: планшет 96-луночный разборный до стрипов (до одной лунки).</p> <p>Количество определений не менее 48.</p> <p>Инструкция на русском языке – обязательно.</p> <p>Паспорт – обязательно.</p> <p>Количество анализируемого образца - менее 15 мкл. Стандартизация проведения реакции с субстратным раствором при комнатной температуре.</p> <p>Стабильность после вскрытия/приготовления реагентов – субстратной смеси, рабочего раствора конъюгата не менее 8-12 часов, рабочего промывочного раствора не менее двух недель.</p> <p>Стабильность после первого вскрытия иммуносорбента не менее 4-х месяцев.</p> <p>Наличие унифицированных реагентов: стоп-реагент, промывочный раствор, субстратный буфер.</p> <p>Цветовая кодировка реагентов – обязательно.</p> <p>Наличие валидированных протоколов выполнения теста на автоматических анализаторах.</p> <p>Наличие штрих-кода на реагентах.</p> <p>Наличие регистрационного удостоверения выданного ФС в сфере здравоохранения и социального развития – обязательно (указать номер РУ).</p>	набор	7,00	4 532,00
23	Тест-система для определения антител класса IgM к <i>Toxoplasma gondii</i> в сыворотке (плазме) крови человека	<p>Кол-во определений не менее 24. Выявления антител класса IgM к <i>Toxoplasma gondii</i> в сыворотке (плазме) крови человека в экспресс формате. Инструкция на русском языке – обязательно. Паспорт – обязательно. Количество анализируемого образца - менее 15 мкл.</p> <p>Стабильность после вскрытия/приготовления реагентов – рабочего промывочного раствора не менее 1 месяца. Наличие готовых к применению, не требующих дополнительного приготовления/разведения реагентов: конъюгата, ТМБ-субстратного раствора. Проведение всех этапов анализа при комнатной температуре.</p> <p>Наличие унифицированных реагентов. Цветовая кодировка реагентов – обязательно</p>	набор	10,00	4 635,00

24	Тест-система иммуноферментная для выявления антител класса IgA к <i>Toxoplasma gondii</i> в сыворотке (плазме) крови человека. (96 определений)	<p>Для определения антител класса А к <i>Toxoplasma gondii</i> в сыворотке (плазме) крови человека. Формат теста: планшет 96-луночный разборный до стрипов (до одной лунки). Количество определений не менее 96.</p> <p>Инструкция на русском языке – обязательно. Паспорт – обязательно.</p> <p>Количество анализируемого образца менее 15 мкл.</p> <p>Стандартизация проведения реакции с субстратным раствором при комнатной температуре.</p> <p>Наличие готовых к применению, не требующих дополнительного приготовления, положительного и отрицательного контрольных образцов не менее 1,5 мл</p> <p>Срок годности тест-системы от 12 до 24 месяцев.</p> <p>Срок хранения неиспользованных реагентов (контрольных образцов, раствора для разведения сывороток, раствора для разведения конъюгата, стоп-реагента, промывочного раствора, ГМБ-хромогена, иммуносорбента) тест-системы после вскрытия не менее 4 месяцев.</p> <p>Стабильность после вскрытия/приготовления реагентов – рабочего раствора конъюгата не менее 8-12 часов.</p> <p>Наличие унифицированных реагентов: стоп-реагент, промывочный раствор, субстратный буфер. Цветовая кодировка реагентов – обязательно.</p> <p>Наличие валидированных протоколов выполнения теста на автоматических анализаторах.</p> <p>Наличие штрих-кода на реагентах.</p> <p>Наличие регистрационного удостоверения выданного ФС в сфере здравоохранения и социального развития – обязательно (указать номер РУ)</p>	набор	11,00	3 811,00
25	Тест-система иммуноферментная для определения антител класса IgG к цитомегаловирусу в сыворотке и плазме крови человека (96 определений)	<p>Тест-система для определения антител класса IgG к цитомегаловирусу в сыворотке и плазме крови человека Кол-во определений не менее 24.</p> <p>выявления антител класса IgG к цитомегаловирусу (ЦМВ) в сыворотке (плазме) крови человека методом иммуноферментного анализа в экспресс формате. Инструкция на русском языке – обязательно. Паспорт – обязательно. Количество анализируемого образца - менее 15 мкл.</p> <p>Стабильность после вскрытия/приготовления реагентов – рабочего промывочного раствора не менее 1 месяца</p> <p>Наличие готовых к применению, не требующих дополнительного приготовления/разведения реагентов: конъюгата, ГМБ-субстратного раствора. Проведение всех этапов анализа при комнатной температуре.</p> <p>Наличие унифицированных реагентов. Цветовая кодировка реагентов – обязательно</p>	набор	14,00	3 399,00

26	Тест-система иммуноферментная для определения индекса avidности антител класса G к цитомегаловирусу в сыворотке (плазме) крови человека (48 анализов)	<p>Для ИФА определения индекса avidности антител класса IgG к цитомегаловирусу в сыворотке (плазме) крови человека с целью специфической диагностики первичной инфекции.</p> <p>Формат теста: планшет 96-луночный разборный до стрипов (до одной лунки). Количество определений не менее 48.</p> <p>Инструкция на русском языке – обязательно.</p> <p>Паспорт – обязательно.</p> <p>Количество анализируемого образца - менее 15 мкл. Стандартизация проведения реакции с субстрактным раствором при комнатной температуре.</p> <p>Срок годности тест-системы от 12 до 24 месяцев.</p> <p>Наличие готовых к применению, не требующих дополнительного приготовления, конъюгата и раствора хромогена/субстрата не менее 10,0мл.</p> <p>Стабильность после вскрытия/приготовления реагентов – раствора хромогена/субстрата, раствора конъюгата не менее 4-х недель, рабочего промывочного раствора не менее двух недель.</p> <p>Цветовая кодировка реагентов – обязательно.</p> <p>Наличие валидированных протоколов выполнения теста на автоматических анализаторах.</p> <p>Наличие штрих-кода на реагентах.</p> <p>Наличие регистрационного удостоверения выданного ФС в сфере здравоохранения и социального развития – обязательно (указать номер РУ).</p>	набор	28,00	4 532,00
27	Тест-система для определения антител класса IgM к цитомегаловирусу в сыворотке и плазме крови человека	<p>Кол-во определений не менее 24. выявления антител класса IgM к цитомегаловирусу (ЦМВ) в сыворотке (плазме) крови человека в экспресс формате. Инструкция на русском языке – обязательно. Паспорт – обязательно. Количество анализируемого образца - менее 15 мкл.</p> <p>Стабильность после вскрытия/приготовления реагентов – рабочего промывочного раствора не менее 1 месяца. Наличие готовых к применению, не требующих дополнительного приготовления/разведения реагентов: конъюгата, ТМБ-субстратного раствора. Проведение всех этапов анализа при комнатной температуре.</p> <p>Наличие унифицированных реагентов. Цветовая кодировка реагентов – обязательно</p>	набор	13,00	3 811,00
28	Тест-система иммуноферментная для выявления антител класса IgA к возбудителю хламидиоза Chlamydia trachomatis в сыворотке и плазме крови человека (96 определений)	<p>Набор предназначен для выявления видоспецифических антител класса IgA к Chlamydia trachomatis в сыворотке крови или плазме человека.</p> <p>Инструкция на русском языке – обязательно.</p> <p>Паспорт – обязательно. Количественный формат – обязательно.</p> <p>Формат теста - не менее 96 определений (12x8).</p> <p>Количество анализируемого образца - менее 15 мкл.</p> <p>Время инкубации не более 1 часа.</p> <p>Срок годности тест-системы от 12 до 18 месяцев.</p> <p>Срок хранения неиспользованных реагентов тест-системы после вскрытия флаконов не менее 4 месяцев.</p> <p>Стабильность субстратной смеси, рабочего раствора конъюгата 8-12 часов.</p> <p>Наличие контрольного положительного образца не менее 1,5 мл</p> <p>Наличие контрольного отрицательного образца не менее 2,0 мл</p> <p>Наличие таблицы расчета титра антител.</p> <p>Наличие валидированных протоколов выполнения теста на автоматических анализаторах. Наличие</p>	набор	5,00	2 678,00

		<p>штрих-кода на реагентах. Наличие регистрационного удостоверения выданного ФС в сфере Здравоохранения и социального развития – обязательно</p>			
29	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов суммарных антител к микобактериям туберкулеза</p>	<p>Формат теста – не менее 96 определений (12x8) Количество анализируемого образца – не менее 20 мкл Время инкубации - не более 1ч 30 мин Возможность определения титра антител по таблице - наличие Срок годности тест-системы 12 месяцев Срок хранения тест-системы после вскрытия не менее 4 месяцев Стабильность субстратной смеси, рабочего раствора конъюгата не менее 10 часов Стабильность рабочего промывочного раствора не менее двух недель. Наличие унифицированных реагентов: стоп-реагент, промывочный раствор, субстратный буфер Наличие валидированных протоколов выполнения теста на автоматических анализаторах Наличие штрих-кода на реагентах</p>	набор	12,00	7 029,75
30	<p>Образец для внутрилабораторного контроля качества исследований на антитела к вирусу иммунодефицита ВИЧ-1</p>	<p>Образец для внутрилабораторного контроля качества исследований на антитела к вирусу иммунодефицита ВИЧ-1 Количество – не менее 24 флаконов. Лиофилизированная сыворотка, содержащая антитела к ВИЧ-1 Наличие программы для построения контрольных карт и автоматической обработки полученных результатов Срок годности - не менее 18 месяцев Наличие регистрационного удостоверения выданного Федеральной Службой по надзору в сфере Здравоохранения и социального развития – обязательно (указать номер РУ)</p>	набор	2,00	2 369,00
31	<p>Тест-система для количественного определения СА-125 в сыворотке крови человека</p>	<p>8×12, стрипированный. Принцип метода - «сэндвич» Режим инкубации – при комнатной температуре . Объем сыворотки для исследования не более 100 мкл. Чувствительность не более 1,5 ЕД/мл Срок годности набора не менее 15 месяцев Наличие регистрационного удостоверения Диапазон измеряемых концентраций не менее 0-500 ЕД/мл</p>	набор	17,00	3 708,00

32	Тест-система иммуноферментная для одновременного выявления антител к ВИЧ-1 и ВИЧ-2, ВИЧ-1 группы О и антигена ВИЧ-1 (p24) в сыворотке и плазме крови человека	<p>Формат теста – не менее 192 определений (стрипированный)</p> <p>Количество анализируемого образца менее 100 мкл</p> <p>Минимальная определяемая концентрация ВИЧ 1 антигена (p24) – от 0,5 до 4,5 пг/мл</p> <p>Специфичность на случайной выборке доноров (не менее 6000 доноров) - выше 99,9%</p> <p>Специфичность: у пациентов с различными заболеваниями, не связанными с ВИЧ-инфекцией: не менее 98,5 %</p> <p>Срок годности тест-системы на момент поставки не менее 12 месяцев</p> <p>Стабильность (срок хранения) субстратной смеси - не менее 6 часов</p> <p>Стабильность (срок хранения) приготовленного рабочего раствора конъюгата-2 - не менее 28 дней</p> <p>Наличие готового к применению конъюгата-1 (не требующего дополнительного разведения) – не менее 12,0 мл</p> <p>Наличие готового к применению контрольного образца антигена ВИЧ-1 (не требующего дополнительного разведения) – не менее 1,5 мл</p> <p>Промывка планшета (иммуносорбента) только промывочным раствором</p> <p>Общее количество промывок не более 8</p> <p>Суммарное время инкубаций не более 2-х часов</p> <p>Наличие спектрофотометрической верификации этапов проведения анализа</p> <p>Возможность ручной и автоматической постановки на анализаторах открытого типа</p> <p>Наличие регистрационного удостоверения выданного Федеральной Службой по надзору в сфере здравоохранения и социального развития – обязательно (указать номер РУ)</p>	набор	10,00	13 390,00
33	Тест-система для подтверждения специфичности выявления HBsAg	<p>Формат теста – не более 200 определений</p> <p>Наличие в составе набора не менее 2 флаконов: содержащего антитела к HBsAg и не содержащего антител к HBsAg</p> <p>Возможность использования (совместимость) с тест-системами для выявления HBsAg, зарегистрированными в РФ</p> <p>Срок годности тест-системы не менее 12 месяцев</p> <p>Наличие регистрационного удостоверения выданного Федеральной Службой по надзору в сфере здравоохранения и социального развития – обязательно (указать номер РУ)</p>	набор	2,00	8 652,00

34	Тест-система иммуноферментная для выявления суммарных антител к возбудителю сифилиса <i>Treponema pallidum</i> в сыворотке и плазме крови человека (480 определений)	<p>Формат теста – не менее 480 определений (96x5 стрипированный)</p> <p>Назначение тест системы: выявления суммарных антител (А,М,Г) к возбудителю сифилиса <i>Treponema pallidum</i> в сыворотке и плазме крови человека</p> <p>Количество анализируемого образца - не более 50 мкл</p> <p>Специфичность на донорском контингенте: не менее 99,5%</p> <p>Минимальная продолжительность анализа – не более 1 часа</p> <p>Наличие не менее 2 режимов инкубации</p> <p>Срок годности тест-системы не менее 12 месяцев</p> <p>Взаимозаменяемость универсальных растворов</p> <p>Наличие готовой жидкой формы конъюгата</p> <p>Стабильность субстратной смеси не менее 8 часов, промывочного раствора не менее 7 сут</p> <p>Спектрофотометрическая верификация на всех этапах проведения анализа</p> <p>Возможность ручной и автоматической постановки на анализаторах открытого типа</p> <p>Наличие валидированных протоколов выполнения теста на автоматических анализаторах</p> <p>Доставка - «холодовая цепь» от производителя до потребителя, с предоставлением на момент поставки сведений, подтверждающих порядок выполнения условия</p> <p>Наличие регистрационного удостоверения</p>	набор	7,00	7 828,00
35	Образец для внутрилабораторного контроля качества к возбудителю сифилиса	<p>Количество флаконов – не менее 24</p> <p>Лиофилизированная сыворотка, содержащая антитела к возбудителю сифилиса</p> <p>Наличие программы для построения контрольных карт и автоматической обработки полученных результатов</p> <p>Время хранения разведенного образца – не менее суток</p> <p>Срок годности не менее 24 мес</p>	набор	1,00	2 369,00
36	Стандартный образец (СО) поверхностного антигена вируса гепатита В (HBsAg)	<p>Стандартный образец для оценки чувствительности иммуноферментных тест-систем выявляющих HBsAg</p> <p>Наличие образца сыворотки, содержащей HBsAg в известной концентрации</p> <p>Срок годности не менее 18 месяцев.</p> <p>Наличие регистрационного удостоверения выданного Федеральной Службой по надзору в сфере здравоохранения и социального развития – обязательно (указать номер РУ)</p>	набор	2,00	15 450,00
37	Тест-система для количественного определения <i>in vitro</i> содержания общего простата-специфического антигена (total PSA) методом иммуноферментного анализа	<p>8×12, стрипированный.</p> <p>Принцип метода: твердофазный иммуноферментный, одностадийный «сэндвич».</p> <p>Режим инкубации – при комнатной температуре без встряхивания.</p> <p>Объем сыворотки для исследования не более 100 мкл.</p> <p>Чувствительность не более 0,2 нг/мл.</p> <p>Диапазон определения концентраций не менее 0-25 нг/мл</p> <p>Срок годности набора не менее 15 месяцев</p> <p>Наличие регистрационного удостоверения</p>	набор	17,00	2 472,00

38	Тест-система иммуноферментная для количественного определения концентрации общего иммуноглобулина Е методом иммуноферментного анализа (96 определений (48 в дублях)	Формат теста –не менее 96 (48 в дублях) определений, (6x8) Количество анализируемого образца – не менее 20 мкл Одностадийный вариант Чувствительность теста – не менее 2,5 МЕ/мл Наличие всех реагентов, готовых к применению Время инкубации не более 45 мин Срок годности тест-системы 12-18 месяцев Наличие унифицированных реагентов: стоп-реагент, промывочный раствор Наличие валидированных протоколов выполнения теста на автоматических анализаторах Наличие штрих-кода на реагентах	набор	10,00	2 678,00
39	Тест-система для количественного определения тестостерона в сыворотке крови человека	8×12, стрипированный Принцип метода: конкурентный анализ, одностадийный вариант. Объем сыворотки для исследования не более 100 мкл. Чувствительность не более 0,08 нг/мл. Диапазон измеряемых концентраций не менее 0 – 11,5 нг/мл. Срок годности набора не менее 15 месяцев Наличие регистрационного удостоверения	набор	7,00	2 987,00
40	Стандартная панель сывороток, не содержащих антитела к ВИЧ–1,2 и антиген р24 ВИЧ–1	Определяемый показатель: специфичность тест-систем, выявляющих антитела к ВИЧ-1,2 и/или антиген р24 ВИЧ-1 Формат набора: лиофилизированные образцы сывороток во флаконах Срок годности - не менее 18 месяцев Наличие регистрационного удостоверения выданного Федеральной Службой по надзору в сфере Здравоохранения и социального развития – обязательно (указать номер РУ)	набор	2,00	11 330,00
41	Стандартная панель сывороток, содержащих и не содержащих антитела к вирусу гепатита С	Назначение – оценка чувствительности и специфичности тест-систем, выявляющих антитела к вирусу гепатита С. Наличие образцов сывороток содержащих и не содержащих антитела к вирусу гепатита С во флаконах. Общий срок годности- не менее 18 месяцев Наличие регистрационного удостоверения выданного Федеральной Службой по надзору в сфере Здравоохранения и социального развития – обязательно (указать номер РУ)	набор	2,00	13 390,00
42	Образец для внутрилабораторного контроля качества исследований на HBsAg	Образец для внутрилабораторного контроля качества исследований на HBsAg. Наличие лиофилизированных образцов сыворотки, содержащей HBsAg Наличие алгоритма для построения контрольных карт и автоматической обработки полученных результатов Срок годности не менее 18 месяцев. Наличие регистрационного удостоверения выданного Федеральной Службой по надзору в сфере Здравоохранения и социального развития – обязательно (указать номер РУ)	набор	2,00	2 369,00

Заявки

Входящий номер заявки	Дата и время поступления заявки (время московское)
418481	06.03.2017 10:02
419382	06:03.2017 14:29

По результатам рассмотрения первых частей заявок на участие в открытом редукционе в

электронной форме комиссией приняты следующие решения:

1. Допустить к дальнейшему участию в процедуре следующих участников закупки:

Входящий номер заявки	Код участника
418481	1
419382	2

2. Отказать в допуске к дальнейшему участию в процедуре следующим участникам закупки:

Входящий номер заявки	Обоснование принятого решения
-----------------------	-------------------------------

Дата, место, время начала редукционного снижения: 10.03.2017 06:00 (время московское)
электронная площадка tender.otc.ru

Настоящий протокол подлежит размещению на сайте www.zakupki.gov.ru.

Председатель комиссии:

Главный врач

И.В. Кривовязый

Члены комиссии:

Заместитель главного врача по ФЭР

Д.И. Гончарук

И.о. главного бухгалтера

Л.А. Чугунова

Юристоконсульт

Е.А. Маслакова

Главная медицинская сестра

Т.И. Минаева

Секретарь комиссии:

Экономист

И.И. Пушница