



областное государственное автономное учреждение здравоохранения
"Ангарская городская больница № 1"

Юридический адрес: 665830, Иркутская область, г. Ангарск, ул. Горького, 24
Почтовый адрес: 665806, Иркутская область, г. Ангарск, а/я 606

т. (3955) 52-37-87
ф. (3955) 52-32-97

эл. почта: ang_gb1@bk.ru
сайт: angarsk-gb1.ru

ИНН: 3801012780
КПП: 380101001

ОГРН: 1033800519191
ОКПО: 05248348

**ПРОТОКОЛ РАССМОТРЕНИЯ И ОЦЕНКИ ЗАЯВОК
НА УЧАСТИЕ В ЗАПРОСЕ КОТИРОВОК В ЭЛЕКТРОННОЙ ФОРМЕ № 1220**

«01» августа 2019г.

Запрос котировок в электронной форме проводится в соответствии с Федеральным законом от 18 июля 2011 г. № 223-ФЗ «О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц» (далее - Федеральный закон № 223-ФЗ), законодательством Российской Федерации, регулирующим отношения в сфере осуществления закупок отдельными видами юридических лиц, Положением о закупке товаров, работ, услуг для нужд областного государственного автономного учреждения здравоохранения «Ангарская городская больница №1», утвержденным Протоколом Наблюдательного совета автономного учреждения от 12.12.2018г. №06-2018, размещенным в единой информационной системе в сфере закупок 21.12.2018г. (далее – Положение о закупке).

Закупка 31908124704 от 23.07.2019г.
Наименование закупки: **Поставка тест-систем иммуноферментных**
Способ проведения закупки: Запрос котировок в электронной форме
Наименование электронной площадки в сети Интернет **RTS-tender**
Адрес электронной площадки в сети Интернет <https://www.rts-tender.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 и оценки котировочных заявок: 01.08.2019г. 10:30 (местное время)
Место проведения процедуры рассмотрения и оценки котировочных заявок: г. Ангарск, ул. Горького, дом 24, кабинет 419, 4 этаж
Дата подписания протокола: 01.08.2019
Сведения о комиссии:
На процедуре заседания Единой комиссии (далее - комиссии) по рассмотрению заявок на участие в запросе котировок в электронной форме присутствуют:

Ф.И.О.	Должность	Статус
Председатель комиссии:		
И.А. Демко	И.о.главного врача ОГАУЗ «Ангарская городская больница № 1»	присутствует
Члены комиссии:		
Е.М. Соломаха	И.о.заместителя главного врача по ФЭР ОГАУЗ «Ангарская городская больница № 1»	присутствует
О.Д. Дроздова	Главный бухгалтер ОГАУЗ «Ангарская городская больница № 1»	присутствует

Е.П. Барышникова	Юрисконсульт ОГАУЗ «Ангарская городская больница № 1»	присутствует
И.В. Молева	Главная медицинская сестра ОГАУЗ «Ангарская городская больница № 1»	отсутствует
Секретарь комиссии:		
И.П. Пушница	Специалист по закупкам ОГАУЗ «Ангарская городская больница № 1»	присутствует

Всего на заседании присутствовало 5 членов комиссии.

Кворум
Комиссия

имеется	V	не имеется	
правомочна	V	неправомочна	

Предмет договора

Предмет договора

Начальная

(максимальная) цена договора:

Срок поставки товара, выполнения работ, оказания услуг

Место поставки товара, выполнения работ, оказания услуг:

Поставка тест-систем иммуноферментных

1 591 329 (один миллион пятьсот девяносто одна тысяча триста двадцать девять) рублей 40 копеек, включая НДС

с момента заключения договора по 28 февраля 2020 года по заявке Заказчика

г. Ангарск, ул. Горького, д.24

Сведения о наименовании и объеме закупаемых товаров работ, услуг:

№ п/п	Наименование товара (работ, услуг)	Характеристика товара	Ед. изм.	Кол-во	НМЦ единицы 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	40	3 296,00
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	40	3 605,00

3	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса А к <i>Mycoplasma pneumoniae</i> в сыворотке (плазме) крови	Непрямой ИФА. Количество определений 96 (12x8). Одинаковое количество промывок после инкубаций. Объемное равенство контролей и образцов. Объем исследуемого образца не более 100 мкл. Время реакции не более 1 час 30 мин. Срок годности набора не менее 12 месяцев, дробное использование набора может быть реализовано в течение всего срока годности набора. Наличие: готового раствора ТМБ, пленки для заклеивания планшета, пакета для планшета типа "зип-лок", унифицированных неспецифических компонентов ФСБ-Т, стоп-реагента, регистрационного удостоверения. Возможность транспортирования при температуре до 25°C в течение 10 сут.	набор	5	8 652,00
4	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к <i>Mycoplasma pneumoniae</i> в сыворотке (плазме) крови	Непрямой ИФА. Количество определений 96 (12x8). Одинаковое количество промывок после инкубаций. Объемное равенство контролей и образцов. Объем исследуемого образца не более 100 мкл. Время реакции не более 1 час 30 мин. Срок годности набора не менее 12 месяцев, дробное использование набора может быть реализовано в течение всего срока годности набора. Наличие: готового раствора ТМБ, пленки для заклеивания планшета, пакета для планшета типа "зип-лок", унифицированных неспецифических компонентов ФСБ-Т, стоп-реагента, регистрационного удостоверения. Возможность транспортирования при температуре до 25°C в течение 10 сут.	набор	5	8 961,00
5	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов классов А, М, G к антигенам лямблий в сыворотке (плазме) крови	Непрямой ИФА. Количество определений не менее 96 (12x8). Без предварительной промывки планшет, одинаковое количество промывок после инкубаций. Возможность определения титра антител, коэффициента позитивности. Объем исследуемого образца не более 10 мкл. Рабочее разведение исследуемого образца 1:100. Контрольные образцы не требуют дополнительного разведения. Время реакции не более 1 час 25 мин. Стабильность рабочих растворов конъюгата и ТМБ не менее 3 ч. Срок годности набора не менее 9 мес., после первого вскрытия до конца срока годности набора. Наличие: пленки для заклеивания планшет, пакета для планшет типа "зип-лок", планшета для предварительного разведения сывороток, унифицированных неспецифических компонентов ФСБ-Т, СБР, ТМБ, стоп-реагент. Условия транспортирования при температуре 23- 25°C не менее 10 сут.	набор	2	8 034,00

6	Тест-система для выявления поверхностного антигена (HBsAg) вируса гепатита В	<p>Формат теста – не менее 480 определений (96x5, стрипированный)</p> <p>Количество анализируемого образца – не более 100 мкл</p> <p>Чувствительность набора - минимальная определяемая концентрация HBsAg – от 0,01 МЕ/мл до 0,5 МЕ/мл</p> <p>Специфичность при обследовании контингента доноров (не менее 5000 доноров) – выше 99,7%</p> <p>Специфичность при обследовании потенциально перекрёстно реактивных образцов сыворотки – выше 99,0%</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 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</p>	набор	20	7 828,00
7	Тест система иммуноферментная для выявления антител к вирусу гепатита С, набор диагностический	<p>Количество определений не менее 480 (96x5, стрипированный)</p> <p>Количество анализируемого образца не более 100 мкл</p> <p>Диагностическая чувствительность выше 99,5%</p> <p>Специфичность при обследовании контингента доноров (не менее 5000 доноров) – выше 99,6%</p> <p>Специфичность при обследовании потенциально перекрёстно реактивных образцов сыворотки – выше 99,0%</p> <p>Время реакции, не более 2,5 часов общего времени инкубации</p> <p>Стабильность рабочих растворов конъюгата и хромоген-субстратной смеси не менее 8 часов</p> <p>Стабильность рабочего раствора промывочного реагента – не менее 14 суток</p> <p>Стандартизация условий проведения инкубации с субстратной смесью при 37 градусов</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 не менее 12 месяцев</p> <p>Наличие регистрационного удостоверения</p>	набор	20	7 828,00

8	Тест система иммуноферментная для выявления антител класса G к <i>Opithochis 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 не менее 96 анализов, включая контрольные образцы</p> <p>Формат планшета: не менее 96-луночный, 12 стрипов по 8 лунок.</p> <p>Образец для анализа: сыворотка крови в количестве не менее 20 мкл</p> <p>Возможно использование свежеприготовленной сыворотки, а также сыворотки хранящейся при температуре 2-8 0С до 7 дней, либо замороженной при температуре минус 20 0С в течение 3 месяцев.</p> <p>Цветовая индикация внесения сывороток, контролей и конъюгата в лунки планшета.</p> <p>Продолжительность анализа (суммарное время инкубаций) - не более 1 час 15 мин</p> <p>Чувствительность и специфичность -не менее 100% по контрольной панели предприятия.</p> <p>Оценка результатов в соответствии величин индекса оптической плотности титрам IgG к <i>Opistorchis felineus</i>.</p> <p>Возможность транспортирования при температуре от 9 до 25° в течении не менее 10 суток.</p> <p>Замораживание не допускается.</p> <p>Срок годности: не менее 12 месяцев</p> <p>Наличие РУ</p>	набор	2	5 768,00
9	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам токсокар в сыворотке (плазме) крови	<p>Непрямой ИФА. Количество определений 96 (12x8). Одинаковое количество промывок после инкубаций. Возможность определения титра антител. Рабочее разведение исследуемого образца 1:100. Контрольные образцы не требуют дополнительного разведения. Время анализа не более 1 час 25 мин. Готовый раствор конъюгата и ТМБ. Срок годности на момент поставки не менее 80% от нормативного. Дробное использование набора может быть реализовано в течение всего срока годности. Наличие: пленки для заклеивания планшета, пакета для планшета типа "зип-лок", планшета для предварительного разведения сывороток, унифицированных неспецифических компонентов ФСБ-Т, стоп-реагента, регистрационного удостоверения. Возможность транспортирования при температуре до 25°С не менее 9 сут.</p>	набор	2	6 901,00
10	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 сфере Здравоохранения и социального развития</p>	набор	3	3 090,00

11	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. Формат теста - не менее 96 определений (12x8). Количество анализируемого образца - менее 15 мкл. Время инкубации не более 1 часа 20 минут. Срок годности тест-системы от 12 до 18 месяцев. Срок хранения неиспользованных реагентов тест-системы после вскрытия флаконов не менее 3 месяцев.</p> <p>Наличие контрольного положительного образца не менее 1,2 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 Федеральной Службой по надзору в сфере Здравоохранения и социального развития</p>	набор	6	3 605,00
12	Тест-система иммуноферментная для выявления антител класса IgM к вирусу простого герпеса 1 и 2 типа	<p>Тест-система предназначена для выявления антител класса IgM к вирусу простого герпеса 1 и 2 типов. Возможность проведения не менее чем 12 независимых постановок ИФА по 8 исследуемых образцов, включая контроли.</p> <p>Микропланшет стрипированный, делимый до лунок сорбированных рекомбинантными антигенами.</p> <p>Материал для исследования: сыворотка и/или плазма крови.</p> <p>Объем образца для исследования - не менее 10 мкл. Общее время проведения анализа не более 80 минут.</p> <p>Наличие готового ТМБ-субстратного раствора, не требующего дополнительного разведения, объемом не менее 12,0 мл.</p> <p>Наличие контрольного положительного образца не менее 1,2 мл.</p> <p>Наличие контрольного отрицательного образца не менее 2,0 мл.</p> <p>Объем готового к применению промывочного буфера не менее 1000 мл. Стабильность приготовленного рабочего промывающего раствора не менее трех недель.</p> <p>Общее количество промывок не более 8</p> <p>Срок годности на момент поставки тест-системы не менее 12 месяцев. Наличие регистрационного удостоверения выданного Федеральной Службой по надзору в сфере Здравоохранения и социального развития</p>	набор	10	4 841,00

13	Тест-система иммуноферментная для выявления антител класса IgG к вирусу простого герпеса 1 и 2 типа	<p>Тест-система предназначена для выявления специфических антител класса IgG к вирусам простого герпеса 1 и 2 типов.</p> <p>Возможность проведения не менее чем 12 независимых постановок ИФА по 8 исследуемых образцов, включая контроли.</p> <p>Микропланшет стрипированный, делимый до лунок сорбированных рекомбинантными антигенами.</p> <p>Материал для исследования: сыворотка и/или плазма крови.</p> <p>Объем образца для исследования - не менее 10 мкл.</p> <p>Общее время проведения анализа не более 80 минут.</p> <p>Наличие готового ТМБ-субстратного раствора, не требующего дополнительного разведения, объемом не менее 12,0 мл.</p> <p>Наличие контрольного положительного образца не менее 1,2 мл.</p> <p>Наличие контрольного отрицательного образца не менее 2,0 мл.</p> <p>Объем готового к применению промывочного буфера не менее 1000 мл. Стабильность приготовленного рабочего промывающего раствора не менее трех недель.</p> <p>Общее количество промывок не более 8</p> <p>Срок годности на момент поставки тест-системы не менее 12 месяцев.</p> <p>Наличие регистрационного удостоверения выданного ФС в сфере Здравоохранения и социального развития</p>	набор	10	4 429,00
14	Тест-система иммуноферментная для определения индекса avidности антител класса IgG к вирусу простого герпеса 1 и 2 типов	<p>Тест-система предназначена для определения индекса avidности антител класса IgG к вирусу простого герпеса 1 и 2 типов.</p> <p>Метод: твердофазный непрямой иммуноферментный анализ.</p> <p>Тест-система рассчитана не менее чем на 48 определений, включая контроли.</p> <p>Объем образца для исследования - не менее 10 мкл.</p> <p>Общее время проведения анализа не более 90 минут</p> <p>Наличие в составе набора готовых, окрашенных контрольных образцов (низко и высокоавидного), не требующих дополнительного разведения объемом не менее чем 1,2 мл каждый.</p> <p>Расчет индекса avidности должен осуществляться на тест-системах того же производителя, на тест-системах которого был получен положительный скрининговый результат на наличие антител ВПГ-1,2-Г.</p> <p>Наличие регистрационного удостоверения выданного ФС в сфере Здравоохранения и социального развития</p>	набор	20	5 665,00

15	Тест-система иммуноферментная для качественного и количественного определения антител класса IgG к <i>Toxoplasma gondii</i>	<p>Тест-система предназначена для качественного и количественного определения антител класса G к <i>Toxoplasma gondii</i>..</p> <p>Возможность проведения не менее чем 12 независимых постановок ИФА по 8 исследуемых образцов, включая контроли.</p> <p>Микропланшет стрипированный, делимый до лунки.</p> <p>Материал для исследования: сыворотка (плазма) крови.</p> <p>Объем образца для исследования не менее 10 мкл.</p> <p>Общее время инкубации не более 80 минут.</p> <p>Обязательное наличие в составе набора окрашенных контрольных образцов (положительного и отрицательного); калибратор не менее 3 флаконов; конъюгата и ТМБ/хромогена; промывочного раствора (концентрата).</p> <p>Объем готового к применению промывочного буфера не менее 1000 мл.</p> <p>Срок хранения неиспользованных реагентов тест-системы после вскрытия не менее 4 месяцев.</p> <p>Стабильность после вскрытия и/или приготовления реагентов – рабочего раствора конъюгата не менее 10 часов, ТМБ-субстратной смеси не менее 8 часов.</p> <p>Срок годности тест-системы на момент поставки не менее 12 месяцев</p> <p>Наличие регистрационного удостоверения выданного ФС в сфере Здравоохранения и социального развития</p>	набор	9	4 326,00
16	Тест-система иммуноферментная для определения индекса avidности антител класса IgG к <i>Toxoplasma gondii</i>	<p>Тест-система предназначена для определения индекса avidности антител класса IgG к <i>Toxoplasma gondii</i> с целью специфической диагностики первичной инфекции.</p> <p>Метод: твердофазный непрямой иммуноферментный анализ.</p> <p>Тест-система рассчитана не менее чем на 48 определений, включая контроли.</p> <p>Объем образца для исследования - не менее 10 мкл.</p> <p>Общее время проведения анализа не более 90 минут</p> <p>Наличие в составе набора готовых, окрашенных контрольных образцов (низко и высокоавидного), не требующих дополнительного разведения объемом не менее чем 1,2 мл каждый.</p> <p>Расчет индекса avidности должен осуществляться на тест-системах того же производителя, на тест-системах которого был получен положительный скрининговый результат на наличие антител ТОКСО-G.</p> <p>Наличие регистрационного удостоверения выданного ФС в сфере Здравоохранения и социального развития</p>	набор	9	5 253,00

17	Тест-система иммуноферментная для выявления антител класса IgM к <i>Toxoplasma gondii</i> в сыворотке (плазме) крови человека (вариант «capture»);	<p>Набор предназначен для определения антител класса IgM к <i>Toxoplasma gondii</i>. Метод ИФА вариант «capture».</p> <p>Возможность проведения не менее чем 12 независимых постановок ИФА по 8 исследуемых образцов, включая контроли.</p> <p>Микропланшет стрипированный, делимый до лунки, сорбированных моноклональными антителами к IgM человека.</p> <p>Материал для исследования: сыворотка (плазма) крови.</p> <p>Объем образца для исследования - не менее 10 мкл.</p> <p>Обязательное наличие в составе набора окрашенных контрольных образцов (положительного и отрицательного); окрашенного раствора для разведения образцов объемом не менее 10,0 мл; конъюгата и ТМБ/хромогена; промывочного раствора (концентрата).</p> <p>Объем готового к применению промывочного буфера не менее 1000 мл.</p> <p>Стабильность после вскрытия и/или приготовления реагентов – субстратной смеси не менее 8 часов.</p> <p>Срок хранения неиспользованных реагентов тест-системы после вскрытия не менее 4 месяцев.</p> <p>Срок годности тест-системы на момент поставки не менее 12 месяцев.</p> <p>Наличие регистрационного удостоверения выданного ФС в сфере Здравоохранения и социального развития</p>	набор	9	5 150,00
18	Тест-система иммуноферментная для выявления антител класса IgA к <i>Toxoplasma gondii</i> в сыворотке (плазме) крови человека.	<p>Набор предназначен для определения антител класса IgA к <i>Toxoplasma gondii</i>. Метод ИФА.</p> <p>Возможность проведения не менее чем 12 независимых постановок ИФА по 8 исследуемых образцов, включая контроли.</p> <p>Микропланшет стрипированный, делимый до лунок сорбированных рекомбинантными антигенами.</p> <p>Материал для исследования: сыворотка (плазма) крови.</p> <p>Объем образца для исследования - не менее 10 мкл.</p> <p>Общее время инкубации не более 80 минут.</p> <p>Обязательное наличие в составе набора окрашенных контрольных образцов (положительного и отрицательного); окрашенного раствора для разведения образцов объемом не менее 10,0 мл; конъюгата и ТМБ/хромогена; промывочного раствора (концентрата).</p> <p>Объем готового к применению промывочного буфера не менее 1000 мл.</p> <p>Срок хранения неиспользованных реагентов тест-системы после вскрытия не менее 4 месяцев.</p> <p>Стабильность после вскрытия и/или приготовления реагентов – рабочего раствора конъюгата не менее 10 часов, ТМБ-субстратной смеси не менее 8 часов.</p> <p>Срок годности тест-системы на момент поставки не менее 12 месяцев</p> <p>Наличие регистрационного удостоверения выданного ФС в сфере Здравоохранения и социального развития</p>	набор	9	4 532,00

19	Тест-система иммуноферментная для определения антител класса IgG к цитомегаловирусу в сыворотке и плазме крови человека	<p>Тест-система предназначена для определения антител класса G к цитомегаловирусу. Метод ИФА. Возможность проведения не менее чем 12 независимых постановок ИФА по 8 исследуемых образцов, включая контроли. Микропланшет стрипированный, делимый до лунок сорбированных рекомбинантными антигенами. Материал для исследования: сыворотка и/или плазма крови. Объем образца для исследования - не менее 10 мкл. Общее время проведения анализа не более 80 минут. Наличие готового ТМБ-субстратного раствора, не требующего дополнительного разведения, объемом не менее 12,0 мл. Наличие контрольного положительного образца не менее 1,2 мл. Наличие контрольного отрицательного образца не менее 2,0 мл. Объем готового к применению промывочного буфера не менее 1000 мл. Стабильность приготовленного рабочего промывающего раствора не менее трех недель. Общее количество промывок не более 8 Срок годности на момент поставки тест-системы не менее 12 месяцев. Наличие регистрационного удостоверения выданного ФС в сфере Здравоохранения и социального развития</p>	набор	10	4 429,00
20	Тест-система иммуноферментная для определения индекса avidности антител класса G к цитомегаловирусу в сыворотке (плазме) крови человека (48 анализов)	<p>Тест-система предназначена для определения антител класса G к цитомегаловирусу. Метод ИФА. Возможность проведения не менее чем 12 независимых постановок ИФА по 8 исследуемых образцов, включая контроли. Микропланшет стрипированный, делимый до лунок сорбированных рекомбинантными антигенами. Материал для исследования: сыворотка и/или плазма крови. Объем образца для исследования - не менее 10 мкл. Общее время проведения анализа не более 80 минут. Наличие готового ТМБ-субстратного раствора, не требующего дополнительного разведения, объемом не менее 12,0 мл. Наличие контрольного положительного образца не менее 1,2 мл. Наличие контрольного отрицательного образца не менее 2,0 мл. Объем готового к применению промывочного буфера не менее 1000 мл. Стабильность приготовленного рабочего промывающего раствора не менее трех недель. Общее количество промывок не более 8 Срок годности на момент поставки тест-системы не менее 12 месяцев. Наличие регистрационного удостоверения выданного ФС в сфере Здравоохранения и социального развития</p>	набор	20	5 459,00

21	Тест-система иммуноферментная для выявления антител класса М к цитомегаловирусу в сыворотке (плазме) крови	Тест-система предназначена для определения антител класса М к цитомегаловирусу. Метод ИФА. Возможность проведения не менее чем 12 независимых постановок ИФА по 8 исследуемых образцов, включая контроли. Микропланшет стрипированный, делимый до лунок сорбированных рекомбинантными антигенами. Материал для исследования: сыворотка и/или плазма крови. Объем образца для исследования - не менее 10 мкл. Общее время проведения анализа не более 80 минут. Наличие готового ТМБ-субстратного раствора, не требующего дополнительного разведения, объемом не менее 12,0 мл. Наличие контрольного положительного образца не менее 1,2 мл. Наличие контрольного отрицательного образца не менее 2,0 мл. Объем готового к применению промывочного буфера не менее 1000 мл. Стабильность приготовленного рабочего промывающего раствора не менее трех недель. Общее количество промывок не более 8. Срок годности на момент поставки тест-системы не менее 12 месяцев. Наличие регистрационного удостоверения выданного ФС в сфере Здравоохранения и социального развития	набор	10	4 738,00
22	Тест-система иммуноферментная для выявления антител класса IgA к возбудителю хламидиоза Chlamydia trachomatis в сыворотке и плазме крови человека (96 определений)	Набор предназначен для выявления видоспецифических антител класса IgA к Chlamydia trachomatis в сыворотке крови или плазме человека. Инструкция на русском языке – обязательно. Паспорт – обязательно. Количественный формат – обязательно. Формат теста - не менее 96 определений (12x8). Количество анализируемого образца - не менее 15 мкл. Время инкубации не более 1 часа 10 минут. Срок годности тест-системы от 12 до 18 месяцев. Срок хранения неиспользованных реагентов тест-системы после вскрытия флаконов не менее 4 месяцев. Стабильность субстратной смеси, рабочего раствора конъюгата 8-12 часов. Наличие контрольного положительного образца не менее 1,5 мл. Наличие контрольного отрицательного образца не менее 2,0 мл. Наличие таблицы расчета титра антител. Наличие валидированных протоколов выполнения теста на автоматических анализаторах. Наличие штрих-кода на реагентах. Наличие регистрационного удостоверения выданного Федеральной Службой по надзору в сфере Здравоохранения и социального развития	набор	5	3 605,00
23	Набор реагентов для иммуноферментного выявления суммарных антител к микобактериям туберкулеза	"Сэндвич"-вариант ИФА, двухстадийный. Количество определений 96 (12x8). Одинаковое количество промывок после инкубаций. Объем исследуемого образца не более 10 мкл. Рабочее разведение исследуемого образца 1:100. Время анализа не более 1 час 35 мин. Срок годности на момент поставки не менее 80% от нормативного. Наличие: пленки для заклеивания планшета, пакета для планшета типа "зип-лок", планшета для предварительного разведения сывороток, унифицированных неспецифических компонентов ФСБ-Т, стоп-реагента, регистрационного удостоверения. Возможность транспортирования при температуре до 25°C не менее 9 сут..	набор	4	6 380,85

24	Тест-система для количественного определения СА-125 в сыворотке крови человека	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. Диапазон измеряемых концентраций не менее 0-500 ЕД/мл Срок годности набора не менее 15 месяцев Наличие регистрационного удостоверения	набор	15	4 429,00
25	Тест-система иммуноферментная для выявления антител к возбудителю сифилиса в сыворотке (плазме) крови человека, в ликворе (480 определений)	Назначение тест системы: выявления антител к возбудителю сифилиса <i>Treponema pallidum</i> . Возможность 60 независимых постановок ИФА по 8 образцов, включая контроли. Количество анализируемого образца – менее 100 мкл Аналитическая чувствительность не более 0,005 МЕ/мл при использовании международного стандарта, подтвержденная инструкцией производителя в соответствии с ГОСТ Р 51088-2013. Специфичность при обследовании контингента доноров – выше 99,4% Специфичность при обследовании потенциально перекрёстно реактивных образцов сыворотки – выше 98,0% Наличие готового к применению контрольного положительного образца (не требующего дополнительного разведения) - не менее 1,0 мл Наличие готового к применению контрольного отрицательного образца (не требующего дополнительного разведения) - не менее 1,0 мл Наличие готового к применению конъюгата (не требующего дополнительного разведения) - не менее 25 мл Наличие промывочного раствора (концентрат) - не менее 200 мл Наличие стоп-реагента - не менее 30 мл Время реакции, не более 1 часа Стабильность рабочего раствора конъюгата не менее 8 недель Стабильность (время хранения) рабочего раствора субстратной смеси не менее 6 часов Стабильность (время хранения) рабочего раствора промывочного реагента – не менее 14 суток Наличие спектрофотометрической верификации этапов проведения анализа Срок годности на момент поставки не менее 12 месяцев. Наличие регистрационного удостоверения выданного Федеральной Службой по надзору в сфере Здравоохранения и социального развития	набор	7	8 137,00
26	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	набор	3	3 090,00

27	Тест-система для количественного определения in vitro содержания общего простата-специфического антигена (total PSA) методом иммуноферментного анализа	8×12, стрипированный. Принцип метода: твердофазный иммуноферментный, одностадийный «сэндвич». Режим инкубации – при комнатной температуре без встряхивания. Объем сыворотки для исследования не более 100 мкл. Чувствительность не более 0,2 нг/мл. Диапазон определения концентраций не менее 0-25 нг/мл Срок годности набора не менее 15 месяцев Наличие регистрационного удостоверения	набор	15	3 193,00
28	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, (6х8) 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	3	3 605,00
29	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	3 811,00

Котировочные заявки

Все заявки, предоставленные для участия в запросе котировок в электронной форме, были зарегистрированы в порядке их поступления. К сроку окончания подачи котировочных заявок была предоставлена 1 (одна) заявка.

Порядковый номер заявки	Дата и время подачи заявки	Ценовое предложение	Участник закупки	Результат	Страна производителя
1	31.07.2019 10:38 (по московскому времени)	1 545 000,00 руб., с НДС	ООО «Диагностические системы - Сибирь» 660022, г. Красноярск, ул. Партизана Железняка, д.16Д ИНН 2465091580 КПП 246501001 ОГРН 10524650501760	заключить договор с единственным участником закупки	Российская Федерация

На повестке заседания Единой комиссии рассмотрение единственной заявки на участие в запросе котировок в электронной форме на поставку тест-систем иммуноферментных.

Принято решение:

1. Признать запрос котировок в электронной форме на поставку тест-систем иммуноферментных не состоявшимся, согласно пп. 18.17 Положения о закупках.

2. На основании пп. 18.19 Положения о закупках признать единственного участника и поданную им заявку соответствующих требованиям Извещения на проведение запроса котировок в электронной форме на поставку тест-систем иммуноферментных.
3. На основании пп. 18.26, пп. 21.2 Положения о закупках заключить договор с единственным участником закупки на поставку тест-систем иммуноферментных с ООО «Диагностические системы - Сибирь», по цене договора не выше предложения участника 1 545 000 (один миллион пятьсот сорок пять тысяч) рублей 00 копеек, включая НДС.

Настоящий протокол подписан всеми присутствующими на заседании членами комиссии и подлежит направлению оператору электронной площадки и размещению на сайте www.zakupki.gov.ru.

Результаты голосования:

Ф.И.О. члена Единой комиссии	1 вопрос			2 вопрос			3 вопрос			Подпись
	за	про тив	воздер жался	за	про тив	воздер жался	за	про тив	воздер жался	
Председатель комиссии:										
И.А. Демко	1	-	-	1	-	-	1	-	-	
Члены комиссии:										
Е.М. Соломаха	1	-	-	1	-	-	1	-	-	
О.Д. Дроздова	1	-	-	1	-	-	1	-	-	
Е.П. Барышникова	1	-	-	1	-	-	1	-	-	
Секретарь комиссии:										
И.П. Пушница	1	-	-	1	-	-	1	-	-	
Всего голосов:	5	-	-	5	-	-	5	-	-	