

**Протокол рассмотрения заявок на участие в открытом аукционе в электронной форме № 2-АУКЦ/16**  
**на право заключить договор на поставку расходных материалов для иммунохимического анализатора Immulite 2000**  
**«15» апреля 2016 г.**

г. Иркутск

**Заказчик:** Государственное бюджетное учреждение здравоохранения Иркутская орден «Знак Почета» областная клиническая больница.

Извещение и документация о проведении открытого аукциона в электронной форме № 2-АУКЦ/16 на право заключить договор на поставку расходных материалов для иммунохимического анализатора Immulite 2000 были размещены на сайте <http://www.zakupki.gov.ru> от 24.03.2016 г. (№31603461595), а также на электронной торговой площадке <http://utp.sberbank-ast.ru/> (SBR003-1603240002).

**Закупочная комиссия (приказ № 168 от 23.03.2016 г.) в составе:**

Член комиссии	Роль	Должность	Статус
Петр Евлампьевич Дудин	Председатель комиссии	Главный врач ГБУЗ «ИОКБ»	Отсутствует
Галина Анатольевна Подьяблонская	Заместитель Председателя комиссии	Начальник отдела по обеспечению государственного заказа	Присутствует
Мария Ивановна Комелькова	Член комиссии	Юрисконсульт отдела по обеспечению государственного заказа	Присутствует
Татьяна Владимировна Чауш	Член комиссии	Экономист отдела по обеспечению государственного заказа	Присутствует
Елизавета Алексеевна Лемешкина	Член комиссии	Юрисконсульт отдела по обеспечению государственного заказа	Присутствует
Екатерина Леонидовна Шляхтенко	Член комиссии, секретарь	Экономист отдела по обеспечению государственного заказа	Присутствует

Кворум имеется. Комиссия правомочна.

Шляхтенко Е.Л. уполномочена Председателем на выполнение функций секретаря, возражений относительно кандидатуры секретаря не поступило.

**1. Сведения о существенных условиях договора**

**1. Наименование поставляемого товара:** поставка расходные материалы для иммунохимического анализатора Immulite 2000

**2. Характеристики и количество товара (работ, услуг):**

№ п/п	Наименование товара (работы, услуги)	Требования к функциональным характеристикам (потребительским свойствам), качественным характеристикам товара	Ед. измерения	Кол-во
1.	Набор реагентов для определения прогестерона	Предназначен для количественного определения Прогестерона в сыворотке крови В основе теста конкурентный твердофазный иммунохемилюминесцентный анализ <b>Тип исследуемого образца:</b> Сыворотка крови <b>В состав набора должны входить следующие компоненты:</b> 1. Штрих-код, присутствующий на всех компонентах набора, содержащий необходимую для анализа информацию о тесте, включая срок годности, номер партии, калибровку и параметры эталонной кривой. 2. Клинья с шариками (3 клина): Каждый клин мечен штрих-кодом и содержит 200 шариков, покрытых поликлональными кроличьими антителами к прогестерону	набор	1

		<p>3. Клинья с реактивом (3 клина): Каждый клин мечен штрих-кодом и содержит - щелочную фосфатазу, конъюгированную с прогестероном, в буфере с консервантом.</p> <p>4. Калибратор: два флакона жидкие, на основе человеческой сыворотки, содержащей антитела к прогестерону с консервантом.</p> <p>Совместимость набора с автоматическим иммунохимическим анализатором, типа Immulite 2000, имеющегося у Заказчика.</p> <p>Набор не менее чем на 600 исследований</p>		
2.	Набор реагентов для определения общего тестостерона	<p>Предназначен для количественного определения общего тестостерона в сыворотке крови и гепаринизированная плазма.</p> <p>В основе теста конкурентный твердофазный иммунохемилюминесцентный анализ</p> <p><b>Тип исследуемого образца:</b> Сыворотка крови и гепаринизированная плазма.</p> <p><b>В состав набора должны входить следующие компоненты:</b></p> <p>1. Штрих-код, присутствующий на всех компонентах набора, содержащий необходимую для анализа информацию о тесте, включая срок годности, номер партии, калибровку и параметры эталонной кривой.</p> <p>2. Клинья с шариками (3 клина): Каждый клин мечен штрих-кодом и содержит 200 шариков, покрытых поликлональными кроличьими антителами к тестостерону.</p> <p>3. Клинья с реактивом (3 клина): Каждый клин мечен штрих-кодом и содержит - щелочную фосфатазу, конъюгированную с тестостероном, в буфере с консервантом.</p> <p>4. Калибратор: два флакона, жидкие на основе человеческой сыворотки, содержащий антитела к тестостерону с консервантом</p> <p>Совместимость набора с автоматическим иммунохимическим анализатором, типа Immulite 2000, имеющегося у Заказчика</p> <p>Набор не менее чем на 600 исследований</p>	набор	2
3.	Набор реагентов для определения тиреотропного гормона 3-й генерации (ТТГ 3-й генерации)	<p>Предназначен для количественного определения тиреотропного гормона в сыворотке крови</p> <p>В основе теста прямой твердофазный хемилюминесцентный иммуноферментный анализ</p> <p><b>Тип исследуемого образца:</b> Сыворотка крови</p> <p><b>В состав набора должны входить следующие компоненты:</b></p> <p>1. Штрих-код, присутствующий на всех компонентах набора, содержащий необходимую для анализа информацию о тесте, включая срок годности, номер партии, калибровку и параметры эталонной кривой.</p> <p>2. Клинья с шариками (3 клина): Каждый клин мечен штрих-кодом и содержит 200 шариков, покрытых моноклональными мышинными антителами к тиреотропному гормону</p> <p>3. Клинья с реактивом (3 клина): Каждый клин мечен штрих-кодом и содержит : - щелочную фосфатазу, конъюгированную с поликлональными антителами к ТТГ, в буфере с консервантом</p> <p>4. Калибратор: два флакона с лиофилизованной человеческой сывороткой,</p>	набор	2

		содержащей антитела к ТТГ, с консервантами. Совместимость набора с автоматическим иммунохимическим анализатором, типа Immulite 2000, имеющегося у Заказчика Набор не менее чем на 600 исследований		
4.	Набор реагентов для определения тиреотропного гормона 3-й генерации (ТТГ 3-й генерации)	Предназначен для количественного определения тиреотропного гормона в сыворотке крови В основе теста прямой твердофазный хемилюминесцентный иммуноферментный анализ <b>Тип исследуемого образца:</b> Сыворотка крови <b>В состав набора должны входить следующие компоненты:</b> 1. Штрих-код, присутствующий на всех компонентах набора, содержащий необходимую для анализа информацию о тесте, включая срок годности, номер партии, калибровку и параметры эталонной кривой. 2. Клинья с шариками (1 клин): Каждый клин мечен штрих-кодом и содержит 200 шариков, покрытых моноклональными мышиными антителами к тиреотропному гормону 3. Клинья с реактивом (1 клин): Каждый клин мечен штрих-кодом и содержит : - щелочную фосфатазу, конъюгированную с поликлональными антителами к ТТГ ,в буфере с консервантом 4. Калибратор: два флакона с лиофилизованной человеческой сывороткой, содержащей антитела к ТТГ, с консервантами. Совместимость набора с автоматическим иммунохимическим анализатором, типа Immulite 2000, имеющегося у Заказчика Набор не менее чем на 200 исследований	набор	1
5.	Набор реагентов для определения тироксина свободного (Т4 свободного)	Предназначен для количественного определения свободного тироксина в сыворотке крови В основе теста конкурентный твердофазный иммунохемилюминесцентный анализ <b>Тип исследуемого образца:</b> Сыворотка крови <b>В состав набора должны входить следующие компоненты:</b> 1. Штрих-код, присутствующий на всех компонентах набора, содержащий необходимую для анализа информацию о тесте, включая срок годности, номер партии, калибровку и параметры эталонной кривой. 2. Клинья с шариками (3 клина): Каждый клин мечен штрих-кодом и содержит 200 шариков, покрытых моноклональными мышиными антителами к Тироксину 3. Клинья с реактивом (3 клина): Каждый клин мечен штрих-кодом и содержит - щелочную фосфатазу, конъюгированную с антилигандом, в буфере с консервантом. 4. Калибратор: два флакона с лиофилизованной человеческой сывороткой, содержащей антитела к Т4, с консервантами. Совместимость набора с автоматическим иммунохимическим анализатором, типа Immulite 2000, имеющегося у Заказчика Набор не менее чем на 600 исследований	набор	3

6.	Набор реагентов для определения трийодтиронина свободного (Т3 свободного)	<p>Предназначен для количественного определения свободного трийодтиронина в сыворотке крови</p> <p>В основе теста конкурентный твердофазный иммунохемилюминесцентный анализ</p> <p><b>Тип исследуемого образца:</b> Сыворотка крови</p> <p><b>В состав набора должны входить следующие компоненты:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Штрих-код, присутствующий на всех компонентах набора, содержащий необходимую для анализа информацию о тесте, включая срок годности, номер партии, калибровку и параметры эталонной кривой.</li> <li>2. Клинья с шариками (3 клина): Каждый клин мечен штрих-кодом и содержит 200 шариков, покрытых моноклональными мышинными антителами к Трийодтирону</li> <li>3. Клинья с реактивом (3 клина): Каждый клин мечен штрих-кодом и содержит - щелочную фосфатазу, конъюгированную с антилигандом , в буфере с консервантом</li> <li>4. Калибратор: два флакона с лиофилизованной человеческой сывороткой, содержащей антитела к Т3, с консервантами.</li> </ol> <p>Совместимость набора с автоматическим иммунохимическим анализатором, типа Immulite 2000, имеющегося у Заказчика</p> <p>Набор не менее чем на 600 исследований</p>	набор	2
7.	Набор реагентов для определения лютеинизирующего гормона (ЛГ)	<p>Предназначен для количественного определения лютеинизирующего гормона в сыворотке крови</p> <p>В основе теста прямой твердофазный хемилюминесцентный иммуноферментный анализ</p> <p><b>Тип исследуемого образца:</b> Сыворотка крови</p> <p><b>В состав набора должны входить следующие компоненты:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Штрих-код, присутствующий на всех компонентах набора, содержащий необходимую для анализа информацию о тесте, включая срок годности, номер партии, калибровку и параметры эталонной кривой.</li> <li>2. Клинья с шариками (3 клина): Каждый клин мечен штрих-кодом и содержит 200 шариков, покрытых моноклональными мышинными антителами к лютеинизирующему гормону</li> <li>3. Клинья с реактивом (3 клина): Каждый клин мечен штрих-кодом и содержит : - щелочную фосфатазу, конъюгированную с поликлональными овечьими антителами к ЛГ , в буфере с консервантом.</li> <li>4. Калибратор: два флакона с лиофилизованной человеческой сывороткой, содержащей антитела к ЛГ, с консервантами.</li> </ol> <p>Совместимость набора с автоматическим иммунохимическим анализатором, типа Immulite 2000, имеющегося у Заказчика</p> <p>Набор не менее чем на 600 исследований</p>	набор	2
8.	Набор реагентов для определения фолликулостимулирующего гормона (ФСГ)	<p>Предназначен для количественного определения фолликулостимулирующего гормона в сыворотке крови</p> <p>В основе теста прямой твердофазный хемилюминесцентный иммуноферментный анализ</p>	набор	2

		<p><b><u>Тип исследуемого образца:</u></b> Сыворотка крови</p> <p><b><u>В состав набора должны входить следующие компоненты:</u></b></p> <p>1. Штрих-код, присутствующий на всех компонентах набора, содержащий необходимую для анализа информацию о тесте, включая срок годности, номер партии, калибровку и параметры эталонной кривой.</p> <p>2. Клинья с шариками (3 клина): Каждый клин мечен штрих-кодом и содержит 200 шариков, моноклональными мышинными антителами к фолликулостимулирующему гормону</p> <p>3. Клинья с реактивом (3 клина): Каждый клин мечен штрих-кодом и содержит : - щелочную фосфатазу, конъюгированную с моноклональными мышинными антителами к ФСТ, в буфере с консервантом</p> <p>4. Калибратор: два флакона с раствором, содержащим обработанный консервантом сывороточный матрикс с определенной концентрацией ФСТ</p> <p>Совместимость набора с автоматическим иммунохимическим анализатором, типа Immulite 2000, имеющегося у Заказчика</p> <p>Набор не менее чем на 600 исследований</p>		
9.	Набор реагентов для определения пролактина (ПРЛ)	<p>Предназначен для количественного определения пролактина в сыворотке крови</p> <p>В основе теста прямой твердофазный хемилюминесцентный иммуноферментный анализ</p> <p><b><u>Тип исследуемого образца:</u></b> Сыворотка крови</p> <p><b><u>В состав набора должны входить следующие компоненты:</u></b></p> <p>1. Штрих-код, присутствующий на всех компонентах набора, содержащий необходимую для анализа информацию о тесте, включая срок годности, номер партии, калибровку и параметры эталонной кривой.</p> <p>2. Клинья с шариками (3 клина): Каждый клин мечен штрих-кодом и содержит 200 шариков, покрытых моноклональными мышинными антителами к пролактину</p> <p>3. Клинья с реактивом (3 клина): Каждый клин мечен штрих-кодом и содержит - щелочную фосфатазу, конъюгированную с поликлональными овечьими антителами к пролактину, в буфере с консервантом.</p> <p>4. Калибратор: два флакона, каждый содержит лиофилизированный материал, содержащий пролактин, на основе сывороточного матрикса, обработанный консервантом</p> <p>Совместимость набора с автоматическим иммунохимическим анализатором, типа Immulite 2000, имеющегося у Заказчика</p> <p>Набор не менее чем на 600 исследований</p>	набор	2
10.	Набор реагентов для определения пролактина (ПРЛ)	<p>Предназначен для количественного определения пролактина в сыворотке крови</p> <p>В основе теста прямой твердофазный хемилюминесцентный иммуноферментный анализ</p> <p><b><u>Тип исследуемого образца:</u></b> Сыворотка крови</p> <p><b><u>В состав набора должны входить следующие компоненты:</u></b></p>	набор	1

		<p>1. Штрих-код, присутствующий на всех компонентах набора, содержащий необходимую для анализа информацию о тесте, включая срок годности, номер партии, калибровку и параметры эталонной кривой.</p> <p>2. Клинья с шариками (1 клин): Каждый клин мечен штрих-кодом и содержит 200 шариков, покрытых моноклональными мышинными антителами к пролактину</p> <p>3. Клинья с реактивом (1 клин): Каждый клин мечен штрих-кодом и содержит - щелочную фосфатазу, конъюгированную с поликлональными овечьими антителами к пролактину, в буфере с консервантом.</p> <p>4. Калибратор: два флакона, каждый содержит лиофилизированный материал, содержащий пролактин, на основе сывороточного матрикса, обработанный консервантом.</p> <p>Совместимость набора с автоматическим иммунохимическим анализатором, типа Immulite 2000, имеющегося у Заказчика</p> <p>Набор не менее чем на 200 исследований</p>		
11.	Набор реагентов для определения эстрадиола	<p>Предназначен для количественного определения Эстрадиола в сыворотке крови</p> <p>В основе теста конкурентный твердофазный иммунохемилюминесцентный анализ</p> <p><b>Тип исследуемого образца:</b> Сыворотка крови</p> <p><b>В состав набора должны входить следующие компоненты:</b></p> <p>1. Штрих-код, присутствующий на всех компонентах набора, содержащий необходимую для анализа информацию о тесте, включая срок годности, номер партии, калибровку и параметры эталонной кривой.</p> <p>2. Клинья с шариками (3 клина): Каждый клин мечен штрих-кодом и содержит 200 шариков, покрытых поликлональными кроличьими антителами к эстрадиолу</p> <p>3. Клинья с реактивом (3 клина): Каждый клин мечен штрих-кодом и содержит - щелочную фосфатазу, конъюгированную с эстрадиолом, в буфере с консервантом.</p> <p>4. Калибратор: два флакона, жидкие-на основе человеческой сыворотки, содержащий антитела к эстрадиолу с консервантом.</p> <p>Совместимость набора с автоматическим иммунохимическим анализатором, типа Immulite 2000, имеющегося у Заказчика</p> <p>Набор не менее чем на 600 исследований</p>	набор	2
12.	Набор реагентов для определения дегидроэпиандростерон-сульфата (ДГЭА-С)	<p>Предназначен для количественного определения Дегидроэпиандростерона-сульфата в сыворотке крови</p> <p>В основе теста конкурентный твердофазный иммунохемилюминесцентный анализ</p> <p><b>Тип исследуемого образца:</b> Сыворотка крови</p> <p><b>В состав набора должны входить следующие компоненты:</b></p> <p>1. Штрих-код, присутствующий на всех компонентах набора, содержащий необходимую для анализа информацию о тесте, включая срок годности, номер партии, калибровку и параметры эталонной кривой.</p> <p>2. Клинья с шариками (1 клин): Каждый клин мечен штрих-кодом и содержит 200 шариков, покрытых поликлональными кроличьими антителами к дегидроэпиандростерон – сульфат</p>	набор	6

		<p>3. Клинья с реактивом (1 клин): Каждый клин мечен штрих-кодом и содержит : - щелочную фосфатазу, конъюгированную е-с DHEA-SO<sub>4</sub>, в буфере с консервантом.</p> <p>4. Калибратор: два флакона с лиофилизованной человеческой сывороткой, содержащей антитела к ДГЭА, с консервантами.</p> <p>Совместимость набора с автоматическим иммунохимическим анализатором, типа Immulite 2000, имеющегося у Заказчика</p> <p><b>Набор на 200 исследований*</b></p>		
13.	Набор реагентов для определения аутоантител к пероксидазе тироцитов	<p>Предназначен для количественного определения аутоантител к тиреоидной пероксидазе в сыворотке и обработанной ЭДТА плазме крови</p> <p>В основе теста прямой твердофазный хемилюминесцентный иммуноферментный анализ</p> <p><b>Тип исследуемого образца:</b> Сыворотка и обработанная ЭДТА плазма</p> <p><b>В состав набора должны входить следующие компоненты:</b></p> <p>1. Штрих-код, присутствующий на всех компонентах набора, содержащий необходимую для анализа информацию о тесте, включая срок годности, номер партии, калибровку и параметры эталонной кривой.</p> <p>2. Клинья с шариками (1 клин): Каждый клин мечен штрих-кодом и содержит 200 шариков, покрытых высоко очищенной Тиреопероксидазой человека</p> <p>3. Клинья с реактивом (1 клин): Каждый клин мечен штрих-кодом и содержит : - щелочную фосфатазу, конъюгированную с моноклональными мышинными антителами к IgG человека, в буфере с консервантом.</p> <p>4. Калибратор: два флакона-содержат обработанный консервантом лиофилизированный материал на основе сывороточного матрикса, содержащий антитела к ТРО</p> <p>5. Специфический разбавитель для образцов</p> <p>Совместимость набора с автоматическим иммунохимическим анализатором, типа Immulite 2000, имеющегося у Заказчика</p> <p>Набор не менее чем на 200 исследований</p>	набор	1
14.	Набор реагентов для определения антител класса IgM к вирусу краснухи	<p>Предназначен для качественного определения антител класса IgM к вирусу краснухи в сыворотке крови ,гепаринизированной плазме, ЭДТА плазма человека.</p> <p>Тест используется для диагностики присутствующей или недавно перенесенной острой инфекции вируса краснухи.</p> <p>В основе теста прямой твердофазный хемилюминесцентный иммуноферментный анализ</p> <p><b>Тип исследуемого образца:</b> Сыворотка, гепаринизированная плазма, ЭДТА плазма</p> <p><b>В состав набора должны входить следующие компоненты:</b></p> <p>1. Штрих-код, присутствующий на всех компонентах набора, содержащий необходимую для анализа информацию о тесте, включая срок годности, номер партии, калибровку и параметры эталонной кривой.</p> <p>2. Клинья с шариками (1 клин): Каждый клин мечен штрих-кодом и содержит 200 шариков, покрытых инактивированным антигеном вируса краснухи (штамм HPV77),</p>	набор	4

		<p>полученным из лизата инфицированной культуры клеток.</p> <p>3. Клинья с реактивом (1 клин): Каждый клин мечен штрих-кодом и содержит : - щелочную фосфатазу, конъюгированную с поликлональными овечьими антителами к IgM человека, в буфере с консервантом</p> <p>4. Калибратор: один флакон с лиофилизованной человеческой сывороткой, содержащей антитела , с консервантами.</p> <p>5. Контрольные материалы: отрицательный и положительный контроли. Поставляются в лиофилизованном виде.</p> <p>6. Специфический разбавитель для образцов</p> <p>Совместимость набора с автоматическим иммунохимическим анализатором, типа Immulite 2000, имеющегося у Заказчика</p> <p>Набор не менее чем на 200 исследований</p>		
15.	Набор реагентов для определения антител класса IgG к вирусу простого герпеса I и II типа	<p>Предназначен для качественного определения IgG антител к вирусу простого герпеса типа I и II в сыворотке крови</p> <p>В основе теста прямой твердофазный хемилюминесцентный иммуноферментный анализ</p> <p><b>Тип исследуемого образца:</b> Сыворотка крови</p> <p><b>В состав набора должны входить следующие компоненты:</b></p> <p>1. Штрих-код, присутствующий на всех компонентах набора, содержащий необходимую для анализа информацию о тесте, включая срок годности, номер партии, калибровку и параметры эталонной кривой.</p> <p>2. Клинья с шариками (3 клина): Каждый клин мечен штрих-кодом и содержит 200 шариков, покрытых инактивированным антигеном HSV типа I (штамм Manclntyre) и типа II (G-штамм).</p> <p>3. Клинья с реактивом (3 клина): Каждый клин мечен штрих-кодом и содержит : - щелочную фосфатазу, конъюгированную с с антителами к IgG человека, в буфере с консервантом.</p> <p>4. Калибратор: два флакона в составе которых обработанный консервантом буферный раствор, содержащий IgG антитела к HSV I и II.</p> <p>5. Контрольные материалы: отрицательный и положительный контроли. Поставляются в жидком виде.</p> <p>6. Специфический разбавитель для образцов</p> <p>Совместимость набора с автоматическим иммунохимическим анализатором, типа Immulite 2000, имеющегося у Заказчика</p> <p>Набор не менее чем на 600 исследований</p>	набор	2
16.	Набор реагентов для определения антител класса IgG к цитомегаловирусу	<p>Предназначен для качественного определения антител класса IgG к цитомегаловирусу в сыворотке крови человека.</p> <p>Назначение данного теста необходимо для определение IgG антител к цитомегаловирусу</p> <p>В основе теста прямой твердофазный хемилюминесцентный иммуноферментный анализ</p> <p><b>Тип исследуемого образца:</b></p>	набор	4

		<p>Сыворотка</p> <p><b><u>В состав набора должны входить следующие компоненты:</u></b></p> <p>1. Штрих-код, присутствующий на всех компонентах набора, содержащий необходимую для анализа информацию о тесте, включая срок годности, номер партии, калибровку и параметры эталонной кривой.</p> <p>2. Клинья с шариками (1 клин): Каждый клин мечен штрих-кодом и содержит 200 шариков, покрытых инактивированным антигеном цитомегаловируса (штамм AD-169), полученным из лизата инфицированной культуры клеток</p> <p>3. Клинья с реактивом (1 клин): Каждый клин мечен штрих-кодом и содержит : - щелочную фосфатазу, конъюгированную с моноклональными мышинными антителами к IgG человека, в буфере с консервантом</p> <p>4. Калибратор:-один флакон, жидкие на основе стабилизированной человеческой сыворотки, содержащий IgG к цитомегаловирусу с консервантом.</p> <p>5. Контрольные материалы: отрицательный и положительный контроли. Поставляются в жидком- виде.</p> <p>6. Специфический разбавитель для образцов</p> <p>Совместимость набора с автоматическим иммунохимическим анализатором, типа Immulite 2000, имеющегося у Заказчика</p> <p>Набор не менее чем на 200 исследований</p>		
17.	Набор реагентов для определения антител класса IgM к цитомегаловирусу	<p>Предназначен для качественного определения антител класса IgM к цитомегаловирусу в сыворотке крови , гепаринизированной плазме, ЭДТА плазма человека.</p> <p>Назначение данного теста необходимо для определения IgM антител к цитомегаловирусу</p> <p>В основе теста прямой твердофазный хемилюминесцентный иммуноферментный анализ</p> <p><b><u>Тип исследуемого образца:</u></b></p> <p>Сыворотка, гепаринизированная плазма, ЭДТА плазма</p> <p><b><u>В состав набора должны входить следующие компоненты:</u></b></p> <p>1. Штрих-код, присутствующий на всех компонентах набора, содержащий необходимую для анализа информацию о тесте, включая срок годности, номер партии, калибровку и параметры эталонной кривой.</p> <p>2. Клинья с шариками (1 клин): Каждый клин мечен штрих-кодом и содержит 200 шариков, покрытых инактивированным антигеном цитомегаловируса (штамм AD-169), полученным из лизата инфицированной культуры клеток</p> <p>3. Клинья с реактивом (1 клин): Каждый клин мечен штрих-кодом и содержит : - щелочную фосфатазу, конъюгированную поликлональные овечьи антитела к IgM человека, в буфере с консервантом.</p> <p>4. Калибратор: один флакон с лиофилизированной человеческой сывороткой, содержащей антитела , с консервантами.</p> <p>5. Контрольные материалы: отрицательный и положительный контроли. Поставляются в лиофилизированном виде.</p> <p>Совместимость набора с автоматическим иммунохимическим анализатором, типа</p>	набор	4

		Immulite 2000, имеющегося у Заказчика Набор не менее чем на 200 исследований		
18.	Набор реагентов для определения антител класса IgG к токсоплазме (количеств.)	<p>Предназначен для количественного определения антител класса IgG к токсоплазме в сыворотке крови человека.</p> <p>Назначение данного теста для определения серологического статуса к <i>Toxoplasma gondii</i>.</p> <p>В основе теста прямой твердофазный хемилюминесцентный иммуноферментный анализ</p> <p><b>Тип исследуемого образца:</b> Сыворотка</p> <p><b>В состав набора должны входить следующие компоненты:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Штрих-код, присутствующий на всех компонентах набора, содержащий необходимую для анализа информацию о тесте, включая срок годности, номер партии, калибровку и параметры эталонной кривой.</li> <li>2. Клинья с шариками (1 клин): Каждый клин мечен штрих-кодом и содержит 200 шариков, покрытых инактивированным антигеном <i>Toxoplasma gondii</i>, очищенным из лизата инфицированной культуры клеток.</li> <li>3. Клинья с реактивом (1 клин): Каждый клин мечен штрих-кодом и содержит : - щелочную фосфатазу, конъюгированную с моноклональными мышинными антителами к IgG человека, в буфере с консервантом.</li> <li>4. Калибратор: два флакона , в составе которых обработанный консервантом буферный раствор, содержащий IgG антитела к <i>Toxoplasma gondii</i>.</li> <li>5. Контрольные материалы: отрицательный, слабopоложительный и положительный контроли. Поставляются в лиофилизированном виде.</li> <li>6. Специфический разбавитель для образцов</li> </ol> <p>Совместимость набора с автоматическим иммунохимическим анализатором, типа Immulite 2000, имеющегося у Заказчика</p> <p>Набор не менее чем на 200 исследований</p>	набор	4
19.	Набор реагентов для определения антител класса IgM (m-Capture) к токсоплазме	<p>Предназначен для качественного определения антител класса IgM к токсоплазме в сыворотке крови, гепаринизированной или ЭДТА плазме</p> <p>Назначение данного теста необходимо для определения IgM антител к токсоплазме методом «захвата»</p> <p>В основе теста прямой твердофазный хемилюминесцентный иммуноферментный анализ</p> <p><b>Тип исследуемого образца:</b> Сыворотка, гепаринизированная плазма, ЭДТА плазма</p> <p><b>В состав набора должны входить следующие компоненты:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Штрих-код, присутствующий на всех компонентах набора, содержащий необходимую для анализа информацию о тесте, включая срок годности, номер партии, калибровку и параметры эталонной кривой.</li> <li>2. Клинья с шариками (1 клин): Каждый клин мечен штрих-кодом и содержит 200 шариков, покрытых инактивированным антигеном <i>Toxoplasma gondii</i>, очищенным</li> </ol>	набор	4

		<p>из лизата инфицированной культуры клеток.</p> <p>3. Клинья с реактивом (1 клин): Каждый клин мечен штрих-кодом и содержит - щелочную фосфатазу, конъюгированную с поликлональными овечьими антителами к IgM человека, в буфере с консервантом.</p> <p>4. Калибратор: один флакон с лиофилизованной человеческой сывороткой, содержащей антитела, с консервантами.</p> <p>5. Контрольные материалы: отрицательный и положительный контроли. Поставляются в лиофилизованном виде.</p> <p>6. Специфический разбавитель для образцов</p> <p>Совместимость набора с автоматическим иммунохимическим анализатором, типа Immulite 2000, имеющегося у Заказчика</p> <p>Набор не менее чем на 200 исследований</p>		
20.	Набор реагентов для определения HBsAg	<p>Предназначен для качественного определения поверхностного антигена вируса гепатита В сыворотке крови и плазме</p> <p>В основе теста прямой твердофазный хемилюминесцентный иммуноферментный анализ</p> <p><b>Тип исследуемого образца:</b> Сыворотка крови и плазма</p> <p><b>В состав набора должны входить следующие компоненты:</b></p> <p>1. Штрих-код, присутствующий на всех компонентах набора, содержащий необходимую для анализа информацию о тесте, включая срок годности, номер партии, калибровку и параметры эталонной кривой.</p> <p>2. Клинья с шариками (1 клин): Каждый клин мечен штрих-кодом и содержит 200 шариков, покрытых моноклональными мышинными антителами к HBsAg.</p> <p>3. Клинья с реактивом (1 клин): Каждый клин мечен штрих-кодом и содержит - щелочную фосфатазу, конъюгированную с поликлональными овечьими антителами к HBsAg, в буфере с консервантом.</p> <p>4. Калибратор: один флакон, жидкий, состоящий из обработанной консервантом сыворотки крови человека, содержащей инактивированный HBsAg.</p> <p>5. Контрольные материалы: отрицательный, слабopоложительный и положительный контроли. Поставляются в жидком виде.</p> <p>6. Специфический разбавитель для образцов</p> <p>Совместимость набора с автоматическим иммунохимическим анализатором, типа Immulite 2000, имеющегося у Заказчика</p> <p>Набор не менее чем на 200 исследований</p>	набор	1
21.	Набор для определения специфических антител к Треропета pallidum	<p>Предназначен для качественного определения антител к возбудителю сифилиса Треропета pallidum в сыворотке крови или гепаринизированной плазме.</p> <p>Назначение данного теста необходимо для диагностирования сифилиса у пациента.</p> <p>В основе теста прямой твердофазный хемилюминесцентный иммуноферментный анализ</p> <p><b>Тип исследуемого образца:</b> Сыворотка, гепаринизированная плазма</p> <p><b>В состав набора должны входить следующие компоненты:</b></p>	набор	1

		<p>1. Штрих-код, присутствующий на всех компонентах набора, содержащий необходимую для анализа информацию о тесте, включая срок годности, номер партии, калибровку и параметры эталонной кривой.</p> <p>2. Клинья с шариками (1 клин): Каждый клин мечен штрих-кодом и содержит 200 шариков, покрытых очищенным рекомбинантным антигеном <i>T.pallidum 17 (Tp17)</i>.</p> <p>3. Клинья с реактивом (1 клин): Каждый клин мечен штрих-кодом и содержит : - щелочную фосфатазу, конъюгированную с рекомбинантным очищенным антигеном <i>T.pallidum 17 (Tp17)</i>.</p> <p>4. Калибратор: один флакон с лиофилизованной человеческой сывороткой, содержащей антитела к <i>T.pallidum</i>, с консервантами.</p> <p>5. Контрольные материалы: отрицательный и положительный контроли.</p> <p>Поставляются в лиофилизованном виде.</p> <p>Совместимость набора с автоматическим иммунохимическим анализатором, типа Immulite 2000, имеющегося у Заказчика</p> <p><b>Набор не менее чем на 200 исследований</b></p>		
22.	Реакционные пробирки	Реакционные пробирки для проведения тестов на анализаторе серии Immulite 2000, имеющегося у Заказчика. В упаковке не менее 1000 шт.	упаковка	20
23.	Хемилюминесцентный субстрат	Хемилюминесцентный субстрат для анализатора серии Immulite 2000, имеющегося у Заказчика. В наборе не менее 2 флаконов х 205 мл.	набор	15
24.	Промывающий раствор	Промывающий раствор для анализатора серии Immulite 2000, имеющегося у Заказчика. В наборе не менее 2 флаконов х 200 мл.	набор	15
25.	Контрольный материал	Контрольный материал (трехуровневый) Набор предназначен для проведения внутрилабораторного контроля качества наборов Immulite2000 (андростендион, кортизол, ДГЭА-сульфат, эстрадиол, фолат, ФСГ, ЛГ, гормон роста, ХГЧ, прогестерон, пролактин, общий Т3, своб Т3, общ Т4, своб Т4, тест погл. тир.-ых гормонов, ТТГ). Совместимость набора с автоматическим иммунохимическим анализатором, типа Immulite 2000, имеющегося у Заказчика Химический состав набора:содержит человеческую сыворотку. Фасовка: не менее 12 х 5мл. Стабильность рабочего реактива при температуре (+2)-(+8)°С - до конца срока годности. Стабильность вскрытого рабочего реактива не менее 7 суток при температуре +2 - +8°С , не менее 20 суток при температуре -20 - 70°С .	набор	1
26.	Очищающий раствор	Очищающий раствор для анализатора серии Immulite 2000, имеющегося у Заказчика. В наборе не менее 2 флаконов х 100 мл.	набор	5
27.	Разбавитель образцов для теста по определению хорионического гонадотропина человека	Разбавитель для тестов по определению HCG на анализаторе серии Immulite 2000, имеющегося у Заказчика. Количество в наборе не менее 1 флакона х 50 мл	флакон	5

28.	Набор реагентов для определения ракового углеводного антигена СА 125 (ОМ-МА)	<p>Предназначен для количественного определения углеводного антигена 125 в сыворотке крови</p> <p>В основе прямой теста твердофазный хемиллюминесцентный иммуноферментный анализ</p> <p><b>Тип исследуемого образца:</b> Сыворотка крови</p> <p><b>В состав набора должны входить следующие компоненты:</b></p> <p>1. Штрих-код, присутствующий на всех компонентах набора, содержащий необходимую для анализа информацию о тесте, включая срок годности, номер партии, калибровку и параметры эталонной кривой.</p> <p>2. Клинья с шариками (1 клин): Каждый клин мечен штрих-кодом и содержит 200 шариков, покрытых мышинными моноклональными антителами к Раковому углеводному антигену СА125</p> <p>3. Клинья с реактивом (1 клин): Каждый клин мечен штрих-кодом и содержит - щелочную фосфатазу, конъюгированную -поликлональными кроличьими антителами к СА125, в буфере с консервантом</p> <p>4. Калибратор: два флакона В состав которых входит обработанный консервантом раствор на основе сывороточного матрикса, содержащий определенную концентрацию СА125</p> <p>Совместимость набора с автоматическим иммунохимическим анализатором, типа Immulite 2000, имеющегося у Заказчика</p> <p>Набор не менее чем на 200 исследований</p>	набор	4
29.	Разбавитель	<p>Набор предназначен для разведения проб пациентов (разбавитель 2), концентрация анализа в которых, превысила рабочий диапазон AFP, альбумина, Beta 2 Microglobulin, СА 15-3, кальцитонина, РЭА, СК-МВ, ЕРО, ферритина, гастрин, СА 19-9, Growth Hormone, Total IgE, IL2R, IL6, миоглобина, Nicotine Metabolite, PAPP-A, PSA, Third Generation PSA, Free PSA, при использовании систем серии Immulite 2000, имеющегося у Заказчика.</p> <p>Количество в наборе не менее 1 флакона х 25 мл.</p>	флакон	2
30.	Разбавитель образцов для теста по определению ракового антигена СА125	<p>Разбавитель для тестов по определению СА 125 на анализаторе серии Immulite 2000, имеющегося у Заказчика.</p> <p>Количество в наборе не менее 1 флакона х 25 мл</p>	флакон	1
31.	Разбавитель образцов для теста по определению эстрадиола	<p>Разбавитель для теста по определению Эстрадиола на анализаторе серии Immulite 2000, имеющегося у Заказчика. Количество в наборе не менее 1 флакона х 25 мл.</p>	флакон	5
32.	Пробирки для микрообъемов	<p>Пробирки для микрообъемов для анализатора серии Immulite 2000, имеющегося у Заказчика.</p> <p>Упаковка не менее 1000 шт.</p>	упаковка	3

\* допускается иная фасовка, при условии, если общее количество товара не будет менее указанного в Техническом задании.

### 3. Требования к качеству товара (работ, услуг):

Предлагаемый товар должен быть зарегистрирован и разрешен к применению на территории Российской Федерации.

Качество товара должно соответствовать государственным стандартам Российской Федерации и подтверждаться прилагаемыми при поставке документами удостоверяющими качество:

-документы, подтверждающие соответствие обязательным требованиям нормативных документов (копии сертификата или декларации соответствия, регистрационное удостоверение);

-иные документы, действующие на территории Российской Федерации, и являющиеся обязательными при поставке Товара.

Поставка товара должна осуществляться с соблюдением температурного режима и иных условий, установленных производителем товара.

Остаточный срок годности товара, на момент получения товара Заказчиком не менее 80 % основного срока годности.

### 4. Место, условия и сроки (периоды) поставки товара:

Место поставки товара: город Иркутск, микрорайон Юбилейный, 100.

Срок (период) поставки товара: Поставка Товара осуществляется партиями по наименованию и в количестве, указанном в заявках Заказчика с момента заключения договора по 20 декабря 2016 года, 1 раз в месяц.

### Условия поставки товара:

Заказчик формирует заявку в соответствии со своей потребностью в Товаре. Поставка Товара осуществляется Поставщиком в течение 10 календарных дней с момента передачи ему заявки.

Заявка может быть передана Заказчиком как в устной форме (по телефону \_\_\_\_\_), так и в письменной (нарочным, по электронной почте \_\_\_\_\_, по факсу \_\_\_\_\_).

Поставка и отгрузка товара осуществляется транспортом и силами Поставщика до местонахождения Заказчика. Поставка осуществляется в рабочие дни с 09-00 до 15-00.

Упаковка в соответствии с требованиями ГОСТ, ТУ, обеспечивающая целостность и сохранность товара от всякого рода повреждений при транспортировке различными видами транспорта. Поставка осуществляется с соблюдением условий, в том числе температурного режима, установленных производителем товара

5. Начальная (максимальная) цена договора: 3 196 288,00 (три миллиона сто девяносто шесть тысяч двести восемьдесят восемь) рублей, 00 копеек.

6. порядок формирования цены договора (цены лота) (с учетом или без учета расходов на перевозку, страхование, уплату таможенных пошлин, налогов и других обязательных платежей):.

Цена договора не может превышать начальной (максимальной) цены договора.

Цена договора является фиксированной на протяжении всего срока исполнения договора

Цена договора включает стоимость Товара, расходы, связанные с погрузо-разгрузочными работами, транспортировкой, доставкой Товара до места передачи Заказчику, предпродажной подготовкой, оформлением всех необходимых документов на Товар, оплату таможенных пошлин, налогов, сборов и другие обязательные платежи, связанные с исполнением Договора.

### 7. Срок и условия оплаты:

Расчеты производятся безналичным способом, в рублях Российской Федерации, путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика.

Оплата производится за фактически поставленную Поставщиком партию Товара в течение 90 (девяносто) банковских дней с момента подписания обеими Сторонами надлежаще оформленного Акта приема передачи Товара, при наличии финансирования и поступления денежных средств на счет Заказчика, но не позднее 25.12.2016 года.

8. Срок заключения договора: договор заключается не позднее двадцати дней со дня подписания итогового протокола.

### 2. Место, дата и время рассмотрения заявок на участие в открытом аукционе в электронной форме

Заседание Закупочной комиссии проводится 15 апреля 2016 г. по адресу: г. Иркутск, мкр. Юбилейный, 100, приемная главного врача. Рассмотрение заявок на участие в открытом аукционе в электронной форме началось в 11 часов 00 минут по иркутскому времени.

На рассмотрение Закупочной комиссии были представлены две заявки на участие в открытом аукционе, следующих участников закупки:

Наименование участника закупки	Общество с ограниченной ответственностью «ОМБ»	Закрытое акционерное общество «Сибирская медицинская компания»
Регистрационный номер заявки	№ 1 от 13.04.2016 г. 16 ч. 32 мин.	№ 2 от 15.04.2016 г. 04 ч. 39 мин.

(время московское)

(время московское)

Члены Закупочной комиссии рассмотрели представленные заявки на участие в открытом аукционе в электронной форме на соответствие требованиям, установленным документацией и, проверив соответствие участников требованиям, установленным в соответствии с Положением о закупках товаров, работ, услуг Государственным бюджетным учреждением здравоохранения Иркутской области «Знак Почета» областной клинической больницей, утвержденного министерством здравоохранения Иркутской области от 05.03.2014 г., приняли следующие решения:

<b>Наименование участника закупки</b>	Общество с ограниченной ответственностью «ОМБ»
<b>Регистрационный номер заявки, дата, время получения</b>	№ 1 от 13.04.2016 г. 16 ч. 32 мин. (время московское)
<b>Место нахождения</b>	125047, г. Москва, ул. 4-я Тверская-Ямская, д. 16, корп. 3.
<b>ИНН, ОГРН</b>	ИНН 7730039620 ОГРН 1037739359305
<b>Решение Закупочной комиссии</b>	Заявка участника признается надлежащей, участник закупки признается соответствующим требованиям, указанным в аукционной документации в соответствии с Положением о закупках товаров, работ, услуг Государственным бюджетным учреждением здравоохранения Иркутской области «Знак Почета» областной клинической больницей, утвержденного министерством здравоохранения Иркутской области от 05.03.2014 г.
<b>ГОЛОСОВАЛИ</b>	Допустить участника закупки к участию в открытом аукционе в электронной форме, признать участником открытого аукциона в электронной форме  «ЗА» единогласно

<b>Наименование участника закупки</b>	Закрытое акционерное общество «Сибирская медицинская компания»
<b>Регистрационный номер заявки, дата, время получения</b>	№ 2 от 15.04.2016 г. 04 ч. 39 мин. (время московское)
<b>Место нахождения</b>	664003, г. Иркутск, ул. Тимирязева, д.16.
<b>ИНН, ОГРН</b>	ИНН 3808015074 ОГРН 1033801010990
<b>Решение Закупочной комиссии</b>	Заявка участника признается надлежащей, участник закупки признается соответствующим требованиям, указанным в аукционной документации в соответствии с Положением о закупках товаров, работ, услуг Государственным бюджетным учреждением здравоохранения Иркутской области «Знак Почета» областной клинической больницей, утвержденного министерством здравоохранения Иркутской области от 05.03.2014 г.

<b>ГОЛОСОВАЛИ</b>	Допустить участника закупки к участию в открытом аукционе в электронной форме, признать участником открытого аукциона в электронной форме  «ЗА» единогласно
-------------------	---

Результаты голосования: «За» - единогласно.

В соответствии с п.п 7.4.5, 7.2.4.7 Положения о закупках товаров, работ, услуг Государственным бюджетным учреждением здравоохранения Иркутской области «Знак Почета» областной клинической больницей, утвержденного министерством здравоохранения Иркутской области от 05.03.2014 г., настоящий протокол подлежит размещению на официальном сайте <http://www.zakupki.gov.ru>

Галина Анатольевна Подъяблонская

  
\_\_\_\_\_  
(подпись)

Заместитель председателя комиссии

Татьяна Владимировна Чауш

  
\_\_\_\_\_  
(подпись)

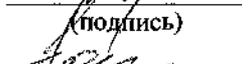
Член комиссии

Екатерина Леонидовна Шляхтенко

  
\_\_\_\_\_  
(подпись)

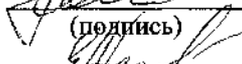
Член комиссии, секретарь

Мария Ивановна Комелькова

  
\_\_\_\_\_  
(подпись)

Член комиссии

Елизавета Алексеевна Лемешкина

  
\_\_\_\_\_  
(подпись)

Член комиссии