**Приложение № 2 к котировочной документации**

**Техническое задание**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **1. Наименование закупаемых товаров, работ, услуг, их количество (объем), цены за единицу товара и начальная (максимальная) цена договора** | | | | |
| **№** | **Наименование товара** | **Характеристики товара** | **Ед.изм.** | **Кол-во** |
| 1 | Набор реагентов для выявления психоактивных веществ, наркотических средств и их метаболитов в моче и количественной оценки полученных результатов анализа | 1. Набор реагентов для выявления психоактивных веществ, наркотических средств и их метаболитов в моче и количественной оценки полученных результатов анализа, предназначенных для in vitro качественного, одноэтапного, одновременного анализа трёх целевых аналитов: растительные каннабиноиды; фенилалкиламины (PAA); опиаты (OPI).  2. Предел обнаружения целевого аналита:  Растительные каннабиноиды (THC) от 15 нг/мл;  Фенилалкиламины (PAA) от 300 нг/мл;  Опиаты (OPI) от 150 нг/мл.  3. Потребительская упаковка: 50шт.,туба с полимерной крышкой и контролем вскрытия. | шт. | 1400 |
| 2 | Набор реагентов для выявления психоактивных веществ, наркотических средств и их метаболитов в моче и количественной оценки полученных результатов анализа | 1. Набор реагентов для выявления психоактивных веществ, наркотических средств и их метаболитов в моче и количественной оценки полученных результатов анализа, предназначенных для in vitro качественного, одноэтапного, одновременного анализа двух целевых аналитов: кокаин (СOC); метадон (MTD).  2. Предел обнаружения целевого аналита:  Кокаин (СOC) от 100 нг/мл;  Метадон (MTD) от 100 нг/мл.  3. Потребительская упаковка: 50шт.,туба с полимерной крышкой и контролем вскрытия. | шт. | 1400 |
| 3 | Набор реагентов для выявления психоактивных веществ, наркотических средств и их метаболитов в моче и количественной оценки полученных результатов анализа | 1. Набор реагентов для выявления психоактивных веществ, наркотических средств и их метаболитов в моче и количественной оценки полученных результатов анализа, предназначенных для in vitro качественного, одноэтапного, одновременного анализа двух целевых аналитов: барбитураты (BAR); бензодиазепины (BZO).  2. Предел обнаружения целевого аналита:  Барбитураты (BAR) от 100 нг/мл;  Бензодиазепины (BZO) от 100 нг/мл.  3. Потребительская упаковка: 50шт.,туба с полимерной крышкой и контролем вскрытия. | шт. | 1400 |
| 4 | Набор реагентов для количественного иммуноферментного определения свободного тироксина в сыворотке крови человека  ТироидИФА-свободный Т4 | Набор рассчитан на проведение не менее 96 определений.  Метод анализа - конкурентный одностадийный.  Время внесения калибровочных проб, контрольной сыворотки и исследуемых образцов не менее 15 мин.  Количество анализируемой сыворотки не более 20 мкл.  Термостатируемое шейкирование при + 37°С для обеспечения точности результатов.  Продолжительность основной инкубации (без ТМБ) не более 60 мин.  Диапазон определения концентраций не уже 0-100 пмоль/л, чувствительность не более 1 пмоль/л.  Все реагенты жидкие, готовые к применению не требующие дополнительных разведений, кроме концентрата промывочного буфера.  Комплект из двенадцати 8-луночных стрипов с моноклональными антителами к тироксину – наличие ИЛИ в количестве не менее 1 упак.;  калибровочные пробы – в количестве не менее 6 фл. объемом не менее 0,5 мл;  конъюгат Т4-пероксидаза – в количестве не менее 1 фл. объемом не менее 18 мл;  концентрированный водно-солевой раствор для промывки лунок – в количестве не менее 2 фл. объемом не менее 14 мл;  раствор ТМБ – в количестве не менее 1 фл. объемом не менее 14 мл;  стоп-реагент – в количестве не менее 1 фл. объемом не менее 14 мл;  контрольная сыворотка – в количестве не менее 1 фл. объемом не менее 0,5 мл. | шт. | 10 |
| 5 | Набор реагентов для количественного иммуноферментного определения аутоантител к тироидной пероксидазе в сыворотке крови человека  (ТироидИФА-атТПО) | Набор рассчитан на проведение не менее 96 определений.  Метод анализа - двухстадийный «сэндвич».  Время внесения калибровочных проб, контрольной сыворотки и исследуемых образцов не менее 15 мин.  Количество анализируемой сыворотки не более 10 мкл.  Термостатируемое шейкирование + 37 для обеспечения точности результатов.  Продолжительность основной инкубации (без ТМБ) не более 60 (30+30) мин.  Диапазон определения концентраций не уже 0-500 Ед/мл, чувств. не более 4 Ед/мл.  Все реагенты жидкие, готовые к применению не требующие дополнительных разведений, кроме концентрата промывочного буфера.  Конъюгат – 1фл. 16 мл.  Аналитический буфер – 1фл. 14 мл.  Калибраторы 6 фл. по 0,5 мл (0; 25; 50; 100; 250; 500) Ед/мл.  Калибраторы аттестованы международно-признанному референсному стандарту АТ к ТПО человека NIBSC 66/387.  Контрольная сыворотка — 1 фл. 0,5 мл;  Аналитический буфер - 1фл. 14 мл;  Раствор для разведения образцов — 1 фл. 50 мл;  Промывочный буфер концентрированный не менее 3 фл. 14 мл, рабочий раствор храниться не менее 5 суток при комнатной температуре.  Промывочный буфер при разведении не должен образовывать кристаллы.  Тетраметилбензидин готовый, однокомпонентный 1 фл. 14 мл.  Стоп-реагент - 1 Н соляная кислота - 1фл. 14 мл. | шт.. | 10 |
| 6 | Набор реагентов для количественного иммуноферментного определения тиреотропного гормона ТТГ в сыворотке крови человека  (ТироидИФА-ТТГ) | Набор рассчитан на проведение не менее 96 определений.  Метод анализа - одностадийный «сэндвич».  Время внесения калибровочных проб, контрольной сыворотки и исследуемых образцов не менее 15 мин.  Количество анализируемой сыворотки не менее 50 мкл.  Термостатируемое шейкирование + 37 для обеспечения точности результатов.  Продолжительность основной инкубации (без ТМБ) не более 60 мин.  Диапазон определения концентраций не уже 0-15 мкМЕ/мл, чувств. не более 0,05 мкМЕ/мл.  Все реагенты жидкие, готовые к применению не требующие дополнительных разведений, кроме концентрата промывочного буфера.  Конъюгат – 1фл. 14 мл.  Калибраторы 6 фл. по 0,5 мл (0; 0,25; 0,75; 2,5; 7,5; 15) мкМЕ/мл.  Калибраторы аттестованы по Третьему международному стандарту на ТТГ человека WHO 81/565.  Контрольная сыворотка - 1фл. 0,5 мл.  Буфер для разведения образцов - 1 фл. 3 мл.  Стоп-реагент - 1 Н соляная кислота - 1фл. 14 мл.  Тетраметилбензидин готовый, однокомпонентный 1 фл. 14 мл.  Промывочный буфер концентрированный 2 фл. 14 мл, рабочий раствор храниться не менее 5 суток при комнатной температуре.  Промывочный буфер при разведении не должен образовывать кристаллы. | шт. | 13 |
| 7 | Тест-полоски qLabs PT-INR Test Strip | Метод определения- Электрохимический  Тип пробы- Капиллярная  Минимальный объем пробы- Не менее 10 мкл  Одновременное количественное определение протромбинового времени (ПТВ) и международного нормализированного отношения (МНО) на аппарате экспресс-коагулометр КуЛабс Электрометр/ КуЛабс Электрометр Плюс- Наличие  Диапазон измерения ПТВ-5-90  Диапазон измерения MHO-0,5-7,5  Индивидуально упакованная тест-полоска в герметичное влагостойкое фольгированное саше с осушителем- Наличие  Тест-полоски qLabs PT-INR Test Strip для определения показателей ПТВ/МНО в цельной крови (48 шт./упаковке.)- Наличие  Возможность хранения тест-полосок при комнатной температуре- Наличие | уп. | 5 |
| 8 | Тест-полоски qLabs Coag Panel 2 Test Strip | Метод определения- Электрохимический  Тип пробы- Капиллярная  Минимальный объем пробы- Не менее 10 мкл  Одновременное количественное определение протромбинового времени (ПТВ), международного нормализированного отношения (МНО), активированного частичного тромбопластинового времени (АЧТВ) на аппарате экспресс-коагулометр КуЛабс Электрометр Плюс- Наличие  Диапазон измерения ПТВ-5-90  Диапазон измерения MHO-0,5-7,5  Диапазон измерения АЧТВ-20-240  Индивидуально упакованная тест-полоска в герметичное влагостойкое фольгированное саше с осушителем- Наличие  Тест-полоски qLabs Coag Panel 2 Test Strip для определения показателей ПТВ/МНО/АЧТВ в цельной крови (12 шт./уп.)- Наличие  Возможность хранения тест-полосок при комнатной температуре- Наличие | уп. | 25 |
| 9 | Лента регистрационная | Бумажная с тепловой записью в рулонах, 57 мм\*10м, вт.12мм. | рулон | 100 |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **ИТОГО начальная (максимальная) цена договора (цена лота)** | **1 157 585,33 (Один миллион сто пятьдесят семь тысяч пятьсот восемьдесят пять рублей 33 копейки)** | |
| **Порядок формирования начальной цены договора** | Начальная (максимальная) цена договора включает транспортные расходы Поставщика, расходы на уплату таможенных пошлин, налогов и других обязательных платежей, а также любые другие расходы, которые возникнут или могут возникнуть у Поставщика в ходе исполнения Договора. | |
| **2. Требования к товарам, работам, услугам** | | |
| Товар должен отвечать требованиям качества, безопасности жизни и здоровья, а также иным требованиям сертификации, безопасности (санитарным нормам и правилам, государственным стандартам и т. п.), лицензирования, если такие требования предъявляются действующим законодательством РФ или договором. | | |
| **3. Требования к результатам** | | |
| Товары должны быть поставлены в полном объеме, в установленный срок и соответствовать предъявляемым в соответствии с документацией и договором требованиям. | | |
| **4.****Место, условия и порядок поставки товаров, выполнения работ, оказания услуг** | | |
| Место поставки товаров, выполнения работ, оказания услуг | | Республика Коми, г. Печора, ул. Н.Островского, д.35А. |
| Условия поставки товаров, выполнения работ, оказания услуг | | Поставщик осуществляет поставку Товара партиями по заявкам Покупателя. Срок исполнения каждой заявки не должен составлять более 20 (двадцать) календарных дней с момента получения Поставщиком заявки Покупателя, при условии наличия Товара на складе Поставщика, при отсутствии - в срок не позднее 30 (тридцать) календарных дней с момента получения заявки Покупателя. Поставщик вправе произвести досрочную поставку партии Товара, указанного в заявке Покупателя. Заявки направляются в электронной форме посредством АСЗ «Электронный ордер». |
| Сроки поставки товаров, выполнения работ, оказания услуг  Гарантийный срок. | | Поставщик осуществляет поставку Товара партиями по заявкам Покупателя в период с даты подписания настоящего Договора до «31» декабря 2022г.  Срок годности на Товар на момент передачи его Покупателю должен составлять не менее 70 %, от срока годности указанного производителем. Товар с меньшим сроком годности считается некачественным и подлежит замене, если поставка Товара с меньшим сроком годности не была дополнительно согласована Сторонами. |
| **5. Форма, сроки и порядок оплаты** | | |
| Оплата партии Товара производится Покупателем в течение 60 (шестидесяти) календарных дней после принятия каждой конкретной партии Товара и подписания Сторонами товарной накладной формы (ТОРГ-12)/Универсального передаточного документа (УПД) (с указанием номера, даты, предмета Договора, адреса поставки Товара). | | |
| **6. Документы, предоставляемые в подтверждение соответствия предлагаемых участником товаров.** | | |
| регистрационное удостоверение и/или сертификат, декларацию соответствия | | |