



ДЕПАРТАМЕНТ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
ХАНТЫ-МАНСИЙСКОГО АВТОНОМНОГО ОКРУГА – ЮГРЫ

АВТОНОМНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ
ХАНТЫ-МАНСИЙСКОГО АВТОНОМНОГО ОКРУГА – ЮГРЫ
«ЦЕНТР ПРОФЕССИОНАЛЬНОЙ ПАТОЛОГИИ»

628011 Тюменская обл., ХМАО – Югра,
г. Ханты-Мансийск, ул. Рознина, 73
тел/факс.: 8(3467)362-555, 514
e-mail: dogovor@cpphmao.ru, <http://cpphmao.ru>

ОКТМО 71871000, ОКПО 98768388, ИНН 8601030734,
КПП 860101001, БИК 007162163, ОГРН 1078601000048
Казначейский счет 03224643718000008700
Единый казначейский счет 40102810245370000007

«13» марта 2023 г.

О предоставлении коммерческого предложения

Автономное учреждение Ханты-Мансийского автономного округа – Югры «Центр профессиональной патологии» (далее - Учреждение) планирует проведение закупки медицинского оборудования. Закупка будет проводиться по правилам, предусмотренным Положением о закупке товаров, работ, услуг в Автономном учреждении Ханты-Мансийского автономного округа-Югры «Центр профессиональной патологии», в соответствии с Федеральным законом от 18.07.2011 г. № 223-ФЗ "О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц". С целью определения начальной (максимальной) цены договора, просим Вас предоставить ценовую информацию (коммерческое предложение) в соответствии с описанием товара, приведенном в техническим задании.

Приложения:

1. Карточка предприятия
2. Техническое задание

Сбор коммерческих предложений ведется в течение 7 календарных дней с момента публикации настоящего уведомления на официальном сайте Учреждения, и Предложения просим направлять на эл. адреса: dogovor@cpphmao.ru, ro@cpphmao.ru, info@cpphmao.ru.

По всем возникающим вопросам просим обращаться по тел.: 8 (3467) 362-555, доб. 210, Черничук Ольга Владимировна.

Главный врач



Н.В. Ташланов

КАРТОЧКА ПРЕДПРИЯТИЯ

Наименование (полное)	Автономное учреждение Ханты-Мансийского автономного округа - Югры "Центр профессиональной патологии"
Сокращенное наименование	АУ «Югорский центр профессиональной патологии»
Адрес местонахождения и почтовый	628011, Российская Федерация, ХМАО-Югра, г. Ханты-Мансийск, ул. Рознина, дом 73
Руководитель учреждения – главный врач	Ташланов Николай Владимирович, действует на основании Устава
Главный бухгалтер	Анищенко Вероника Витальевна
ИНН	8601030734
КПП	860101001
ОКПО	98768388
ППП	260
ОКТМО	71871000
ОКФС	13
ОКОПФ	20901
ОКВЭД	86
ОГРН	1078601000048

Банковские реквизиты:

Субсидия

Получатель	ДЕПФИН ЮГРЫ (АУ «ЮГОРСКИЙ ЦЕНТР ПРОФЕССИОНАЛЬНОЙ ПАТОЛОГИИ» л/с 620419150)
Казначейский счет	03224643718000008700
Единый казначейский счет:	40102810245370000007
Банк организации	РКЦ Ханты-Мансийск//УФК по Ханты-Мансийскому автономному округу – Югре
БИК	007162163
КД	00000000000000000000130

Официальный сайт: <http://cpphmao.ru>

Тел. 362-555 доб. 514 Отдел закупок (e-mail: dogovor@cpphmao.ru)

362-555 доб. 130, 132 – бухгалтерия

362-555 доб.520 – Планово-экономический отдел (e-mail: peo@cpphmao.ru)

Приложение №2

«ТЕХНИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ» на поставку медицинского оборудования

1. Общие требования.

Требования к доставке: товар доставляется за счет Поставщика в невозвратной упаковке, обеспечивающей сохранность товара при его перевозке и (при необходимости) последующем хранении. Поставка, сдача-приемка товара осуществляется в рабочий день, согласно трудовому распорядку дня Заказчика.

Срок поставки: поставка осуществляется единовременно в течение 30 дней с момента подписания договора.

Место поставки: 628007, ХМАО – Югра, г. Ханты-Мансийск, ул. Студенческая, д. 1А, АУ «Югорский центр профессиональной патологии».

Требования к качеству и безопасности поставляемого товара

- товар сопровождается документами (сертификат соответствия, регистрационное удостоверение, декларация о соответствии или иное), подтверждающими качество и безопасность поставляемого товара, предусмотренными законодательством РФ;
 - качество товара соответствует предусмотренным техническим регламентам в соответствии с законодательством Российской Федерации о техническом регулировании, документам, разрабатываемым и применяемым в национальной системе стандартизации, принятым в соответствии с законодательством Российской Федерации о стандартизации, иным требованиям, связанным с определением соответствия поставляемого товара, выполняемой работы, оказываемой услуги потребностям заказчика (ГОСТ, СНиП и т.д.);
 - товар соответствует и сопоставим с приборами, находящимся у Заказчика;
 - товар является новым (ранее не находившимся в использовании у Поставщика и (или) третьих лиц), не находится в залоге, под арестом или под иным обременением. Не допускается поставка выставочных и/или опытных образцов товара, а также материалов используемых для сборки поставляемого товара ранее применяемых или собранных из восстановленных частей;
 - упаковка должна быть заводской и обеспечивать сохранность от внешних воздействий и любого вида повреждений при перевозке. Товар должен быть доставлен до места поставки транспортом, обеспечивающим сохранность товара. При несоблюдении данных условий весь товар разгрузке по месту поставки не подлежит. Поставщик несёт ответственность перед Заказчиком за повреждения, возникшие из-за неправильной упаковки.

2. Характеристики товара.

№ п/п	Наименов ание товара	Описание (характеристики) объекта закупки				Ед. изм.	Кол-во	Наименова ние страны происхожде ния товара
		№ п/п	Наименование показателя <i>(неизменяемое)</i>	Значения показателей, которые не могут изменяться <i>(неизменяемое)</i>	Максимальное и (или) минимальное значение показателей <i>(конкретное значение показателя устанавливает</i>			

					<i>участник закупки)</i>			
1	2	3	4	5	6	7	8	9
1	Анализатор электролитов	1.1	Определяемые параметры	Na+, K+, Cl-		шт.	2	
		1.2	Метод определения	Ионоселективный				
		1.3	Тип пробы	Цельная кровь, плазма, сыворотка крови, моча				
		1.4	Объём пробы					
		1.4.1	Кровь, сыворотка, плазма, мкл		Не более 100			
		1.4.2	Разведенная моча, мкл		Не более 400			
		1.4.3	При подаче крови через капилляр, мкл		Не более 60			
		1.5	Диапазон измерений, ммоль/л					
		1.5.1	Na+					
		1.5.1.1	Кровь					
		1.5.1.1.1	Нижняя граница диапазона		Не более 20			
		1.5.1.1.2	Верхняя граница диапазона		Не менее 200			
		1.5.1.2	Моча					
		1.5.1.2.1	Нижняя граница диапазона		Не более 25			
		1.5.1.2.2	Верхняя граница диапазона		Не менее 1000			

1.5.2	K+		
1.5.2.1	Кровь		
1.5.2.1.1	Нижняя граница диапазона		Не более 0,2
1.5.2.1.2	Верхняя граница диапазона		Не менее 40
1.5.2.2	Моча		
1.5.2.2.1	Нижняя граница диапазона		Не более 1
1.5.2.2.2	Верхняя граница диапазона		Не менее 500
1.5.3	Cl-		
1.5.3.1	Кровь		
1.5.3.1.1	Нижняя граница диапазона		Не более 25
1.5.3.1.2	Верхняя граница диапазона		Не менее 200
1.5.3.2	Моча		
1.5.3.2.1	Нижняя граница диапазона		Не более 25
1.5.3.2.2	Верхняя граница диапазона		Не менее 500
1.6	Время анализа, секунд		
1.6.1	Кровь		Не более 55
1.6.2	Моча		Не более 90
1.7	Электроды		
1.7.1	Сменные, модульного типа, не требующие обслуживания, не входят в состав реагентного пака	Наличие	
1.7.2	Возможность	Наличие	

		выборочной замены одного из электродов		
1.7.3	Отсутствие необходимости раздельного подключения контактов электродов и в механических стяжках	Наличие		
1.8	Калибровочные растворы и емкость для отходов в интегрированном сменном пакете	Наличие		
1.8.1	Максимальная емкость пакета при его непрерывной работе, проб		Не менее 1500	
1.9	Воспроизводимость (CV),%			
1.9.1	Кровь, сыворотка, плазма			
1.9.1.1	Na ⁺			
1.9.1.1.1	Внутрисерийная		Не более 1	
1.9.1.1.2	Межсерийная		Не более 2	
1.9.1.2	K ⁺			
1.9.1.2.1	Внутрисерийная		Не более 2	
1.9.1.2.2	Межсерийная		Не более 2,5	
1.9.1.3	Cl ⁻			
1.9.1.3.1	Внутрисерийная		Не более 2	
1.9.1.3.2	Межсерийная		Не более 2,5	
1.9.2	Моча			
1.9.2.1	Na ⁺			

1.9.2.1.1	Внутрисерийная		Не более 5
1.9.2.1.2	Межсерийная		Не более 5
1.9.2.2	K+		
1.9.2.2.1	Внутрисерийная		Не более 5
1.9.2.2.2	Межсерийная		Не более 5
1.9.2.3	Cl-		
1.9.2.3.1	Внутрисерийная		Не более 5
1.9.2.3.2	Межсерийная		Не более 5
1.10	Память		
1.10.1	Пробы пациентов, измерений		Не менее 125
1.10.2	Контрольные материалы, измерений для каждого уровня		Не менее 20
1.11	Калибровка		
1.11.1	Автоматическая	Наличие	
1.11.2	По требованию оператора	Наличие	
1.12	Встроенный термопринтер	Наличие	
1.13	Порт RS - 232	Наличие	
1.14	Разрешение графического дисплея, пиксели		Не менее 128x64
1.15	Встроенная программа контроля качества	Наличие	
1.16	Язык интерфейса пользователя	Русский	
1.17	Управление, количество клавиш		Не более 2
1.18	Габариты (Ш x В x Г), см		Не более 25 x 45 x 20
1.19	Вес, кг		Не более 6

2	Анализатор электролитов	2.1	Определяемые параметры	Na+, K+, Cl-		шт.	1	
2.2		Метод определения	Ионоселективный					
2.3		Тип пробы	Цельная кровь, плазма, сыворотка крови, моча					
2.4		Объём пробы						
2.4.1		Кровь, сыворотка, плазма, мкл		Не более 100				
2.4.2		Разведенная моча, мкл		Не более 400				
2.4.3		При подаче крови через капилляр, мкл		Не более 60				
2.5		Диапазон измерений, ммоль/л						
2.5.1		Na+						
2.5.1.1		Кровь						
2.5.1.1.1		Нижняя граница диапазона		Не более 20				
2.5.1.1.2		Верхняя граница диапазона		Не менее 200				
2.5.1.2		Моча						
2.5.1.2.1		Нижняя граница диапазона		Не более 25				
2.5.1.2.2		Верхняя граница диапазона		Не менее 1000				
2.5.2		K+						
2.5.2.1		Кровь						
2.5.2.1.1		Нижняя граница диапазона		Не более 0,2				
2.5.2.1.2		Верхняя граница диапазона		Не менее 40				
2.5.2.2		Моча						
2.5.2.2.1		Нижняя граница		Не более 1				

	диапазона			
2.5.2.2.2	Верхняя граница диапазона		Не менее 500	
2.5.3	Cl-			
2.5.3.1	Кровь			
2.5.3.1.1	Нижняя граница диапазона		Не более 25	
2.5.3.1.2	Верхняя граница диапазона		Не менее 200	
2.5.3.2	Моча			
2.5.3.2.1	Нижняя граница диапазона		Не более 25	
2.5.3.2.2	Верхняя граница диапазона		Не менее 500	
2.6	Время анализа, секунд			
2.6.1	Кровь		Не более 55	
2.6.2	Моча		Не более 90	
2.7	Электроды			
2.7.1	Сменные, модульного типа, не требующие обслуживания, не входят в состав реагентного пака	Наличие		
2.7.2	Возможность выборочной замены одного из электродов	Наличие		
2.7.3	Отсутствие необходимости раздельного подключения контактов электродов и в механических стяжках	Наличие		

	2.8	Калибровочные растворы и емкость для отходов в интегрированном сменном пакете	Наличие		
	2.8.1	Максимальная емкость пакета при его непрерывной работе, проб		Не менее 1500	
	2.9	Воспроизводимость (CV),%			
	2.9.1	Кровь, сыворотка, плазма			
	2.9.1.1	Na+			
	2.9.1.1.1	Внутрисерийная		Не более 1	
	2.9.1.1.2	Межсерийная		Не более 2	
	2.9.1.2	K+			
	2.9.1.2.1	Внутрисерийная		Не более 2	
	2.9.1.2.2	Межсерийная		Не более 2,5	
	2.9.1.3	Cl-			
	2.9.1.3.1	Внутрисерийная		Не более 2	
	2.9.1.3.2	Межсерийная		Не более 2,5	
	2.9.2	Моча			
	2.9.2.1	Na+			
	2.9.2.1.1	Внутрисерийная		Не более 5	
	2.9.2.1.2	Межсерийная		Не более 5	
	2.9.2.2	K+			
	2.9.2.2.1	Внутрисерийная		Не более 5	
	2.9.2.2.2	Межсерийная		Не более 5	
	2.9.2.3	Cl-			
	2.9.2.3.1	Внутрисерийная		Не более 5	

	2.9.2.3.2	Межсерийная		Не более 5	
	2.10	Память			
	2.10.1	Пробы пациентов, измерений		Не менее 125	
	2.10.2	Контрольные материалы, измерений для каждого уровня		Не менее 20	
	2.11	Калибровка			
	2.11.1	Автоматическая	Наличие		
	2.11.2	По требованию оператора	Наличие		
	2.12	Встроенный термопринтер	Наличие		
	2.13	Порт RS - 232	Наличие		
	2.14	Разрешение графического дисплея, пиксели		Не менее 128x64	
	2.15	Встроенная программа контроля качества	Наличие		
	2.16	Язык интерфейса пользователя	Русский		
	2.17	Управление, количество клавиш		Не более 2	
	2.18	Габариты (без автоматического пробоотборника) (Ш x В x Г), см		Не более 25 x 45 x 20	
	2.19	Вес (без автоматического пробоотборника), кг		Не более 6	
	2.20	Автоматический пробоотборник	Наличие		
	2.20.1	Позиций, шт.			

	2.20.1.1	Для анализа тестируемых образцов		Не менее 21		
	2.20.1.2	Для анализа срочных проб		Не менее 1		
	2.20.1.3	Для контрольных материалов		Не менее 2		