**Техническое задание**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Наименование** | **Характеристики** | **Кол. во.** | **Ед.изм.** |
|  | ТТГ-ИФА-БЕСТ | Метод ИФА. Количество определений не менее 96. Минимальная достоверно определяемая набором концентрация аналита не более 0,1 мМЕ/л. Готовые жидкие калибраторы в диапазоне от 0 до не менее 16 мМЕ/л. Возможность исследования сывороток, в том числе, хранение которых, с момента забора крови и их получения, осуществлялось в температурном диапазоне от 2°С до 8°С, не менее 5 суток. Готовые жидкие калибраторы не менее 6 шт. Объём каждого калибратора не менее 0,7 мл. Объем исследуемого образца не более 50 мкл. Объём готового промывочного раствора после приготовления из концентрата не менее 0,7 л. Объем внесения стоп-реагента в одну лунку планшета 100 мкл. Суммарное время инкубации не более 1 час 15 мин. Готовые однокомпонентные растворы конъюгата и ТМБ, не требующие разведения. Наличие: пленки для заклеивания планшета. Наборы реагентов для выявления тиреотропного гормона, свободного трийодтиронина, свободного тироксина имеют одинаковую схему (порядок, процедуру) проведения ИФА. | 1 | набор |
|  | Т4 свободный-ИФА-БЕСТ | Метод ИФА. Количество определений не менее 96. Минимальная достоверно определяемая набором концентрация аналита не более 0,65 пмоль/л. Возможность исследования сывороток, в том числе, хранение которых, с момента забора крови и их получения, осуществлялось в температурном диапазоне от 2°С до 8°С, не менее 2 суток. Наличие готовых жидких калибраторов не менее 6 шт. по не менее 0,7 мл. Объем исследуемого образца не более 50 мкл. Объём внесения стоп-реагента в одну лунку не более 100 мкл. Суммарное время инкубации не более 1 час 15 мин. Готовый однокомпонентный раствор конъюгата, не требующий разведения. Объем конъюгата не менее 13 мл. Объем концентрата промывочного раствора не менее 20 мл. Наборы реагентов для выявления тиреотропного гормона, свободного трийодтиронина, свободного тироксина имеют одинаковую схему (порядок, процедуру) проведения ИФА | 1 | набор |
|  | Т3 свободный-ИФА-БЕСТ | Метод ИФА. Количество определений не менее 96. Минимальная достоверно определяемая набором концентрация аналита не более 0,5 пмоль/л. Возможность исследования сывороток, в том числе, хранение которых, с момента забора крови и их получения, осуществлялось в температурном диапазоне от 2°С до 8°С, не менее 2 суток. Наличие готовых жидких калибраторов не менее 6 шт. Объём калибровочного образца не менее 0,7 мл. Объем исследуемого образца не более 50 мкл. Объём внесения стоп-реагента в одну лунку не более 100 мкл. Суммарное время инкубации не более 1 час 15 мин. Наличие готовых однокомпонентных растворов конъюгата и субстрата (ТМБ), не требующих разведения. Наборы реагентов для выявления тиреотропного гормона, свободного трийодтиронина, свободного тироксина имеют одинаковую схему (порядок, процедуру) проведения ИФА | 1 | набор |
|  | Анти-ТПО-ИФА-БЕСТ | Метод ИФА. Количество определений не менее 96. Одинаковое количество промывок после инкубации. Суммарное время инкубации не более 1 час 15 мин. Объем концентрата промывочного раствора не менее 28 мл. Объём внесения стоп-реагента в одну лунку 100 мкл. Готовые однокомпонентные растворы конъюгата и ТМБ, не требующие разведения. Возможность использования калибровочных и контрольных образцов, конъюгата и раствора ТМБ после вскрытия флаконов в течение всего срока годности набора. Возможность исследования сывороток, хранение которых, с момента забора крови и их получения, осуществлялось в температурном диапазоне от 2°С до 8°С, не менее 5 суток. | 1 | набор |
|  | ПСА общий-ИФА-БЕСТ (вариант 1) | Метод ИФА. Количество определений не менее 96. Минимальная достоверно определяемая набором концентрация аналита не более 0,1 нг/мл. Готовые жидкие калибраторы в диапазоне от 0 до не менее 40 нг/мл – не менее 6 шт. Объем исследуемого образца не более 25 мкл. Суммарное время инкубации не более 1 час 30 мин. Объем внесения стоп-реагента в одну лунку планшета, 100 мкл. Максимально допустимое время хранения образцов при температуре в диапазоне 2°С - 8°С до проведения исследования, не менее 2 суток. Объём готового промывочного раствора после приготовления из концентрата не менее 0,7 л. Готовый однокомпонентный раствор ТМБ, не требующий разведения. Объем ТМБ не менее 12 мл. Возможность использования набора в течение всего срока годности после вскрытия. | 1 | набор |
|  | СА-125 - ИФА-БЕСТ | Метод ИФА. Количество определений не менее 96. Минимальная достоверно определяемая набором концентрация аналита не более 1,5 Ед/мл. Суммарное время инкубации не более 1 ч 15 мин. Объем исследуемого образца не более 25 мкл. Прогрев компонентов набора перед работой до комнатной температуры (диапазон от не более 18°С до не менее 25°С). Объем концентрата промывочного раствора, не менее 20 мл. Объем внесения стоп-реагента в одну лунку планшета, не более 100 мкл. Готовые однокомпонентные растворы конъюгата и ТМБ, не требующие разведения. Возможность использования набора в течение не менее 60 сут. после вскрытия. | 1 | набор |
|  | Вектогеп В – HBs-антиген (комплект 3) | Метод ИФА. Количество определений не менее 96. Набор рассчитан на проведение анализа не менее 96 исследуемых образцов сыворотки (плазмы) крови включая контроли. Минимальная достоверно определяемая набором концентрация аналита не более 0,025 МЕ/мл. Минимальное суммарное время инкубации при процедуре проведения анализа, позволяющей выявлять HBsAg в концентрации не более 0,025 МЕ/мл не более 200 минут. Конъюгат - антитела к HBsAg, меченые пероксидазой. Возможность исследования сывороток, хранение которых, с момента забора крови и их получения, осуществлялось в температурном диапазоне от 2°С до 8°С, не менее 5 суток. Стабильность рабочего раствора ТМБ при температуре 25°С, не менее 6 ч. Стабильность рабочего раствора конъюгата в температурном диапазоне от 2°С до 8°С, не менее 1 месяца. Объем раствора для разведения конъюгата, не менее 7 мл. Объём готового промывочного раствора после приготовления из концентрата не менее 0,7 л. Промывка планшета только раствором, входящим в состав набора (без дополнительной промывки водой). Прогрев компонентов набора перед работой до комнатной температуры (диапазон от не более 18°С до не менее 25°С). Объем внесения стоп-реагента в одну лунку планшета, 100 мкл. | 1 | набор |
|  | Бест анти-ВГС (комплект 2) | Метод ИФА. Количество определений не менее 96 (не менее 12х8). Набор рассчитан на проведение анализа не менее 96 исследуемых образцов сыворотки (плазмы) крови включая контроли. Объем исследуемого образца на одну лунку планшета 40 мкл. Объемное равенство контролей и образцов. Возможность исследования сывороток, хранение которых, с момента забора крови и их получения, осуществлялось в температурном диапазоне от 2°С до 8°С, не менее 5 суток. Объем концентрата конъюгата не менее 1,5 мл. Объем раствора для разведения конъюгата не менее 13 мл. Объем концентрата ТМБ не менее 1 мл. Объем субстратного буферного раствора не менее 13 мл. Стабильность рабочих растворов конъюгата и ТМБ при температуре 25°С, не менее 10 ч. Объем концентрата промывочного раствора, не менее 28 мл. Стабильность приготовленного промывочного раствора в температурном диапазоне от 2°С до 8°С, не менее 1 месяца. Одинаковое количество промывок после инкубаций. Объём стоп-реагента не менее 12 мл. Объем внесения стоп-реагента в одну лунку планшета не более 100 мкл. Стабильность набора реагентов при транспортировке в температурном диапазоне от не более 9°С до не менее 25°С, не менее 10 сут. Срок годности набора не менее 18 мес. | 1 | набор |
|  | Вектогеп В-HBs-антиген-подтверждающий тест (комплект 1) | Метод ИФА. Количество определений не менее 48. Минимальная достоверно определяемая набором концентрация аналита не более 0,01 МЕ/мл. Минимальное суммарное время инкубации при процедуре проведения анализа, позволяющей выявлять HBsAg в концентрации 0,01 МЕ/мл не более 200 минут.Максимально допустимое время хранения образцов при температуре 2-8°С до проведения исследования, не менее 5 суток. Готовые контрольные образцы, не требующие разведения.Объем положительного контрольного образца не менее 1,5 мл. Объем отрицательного контрольного образца не менее 2,5 мл. Объем раствора подтверждающего агента не менее 0,8 мл. Стабильность рабочего раствора ТМБ, не менее 3 ч.Объём стоп-реагента не менее 12 мл.Объем внесения стоп-реагента в одну лунку планшета, не более 100 мкл.Промывка планшета только раствором, входящим в состав набора (без дополнительной промывки водой).Использование постоянного для каждой серии наборов коэффициента при определении ОПкрит. Срок годности набора не менее 13 мес. | 1 | набор |
|  | Бест анти-ВГС-подтверждающий тест | Метод ИФА. Количество определений не менее 48. Объем исследуемого образца на одну лунку планшета 40 мкл. Объемное равенство контролей и образцов. Минимальное суммарное время инкубации не более 1ч. 40 мин. Максимально допустимое время хранения образцов при температуре в диапазоне 2°С - 8°С до проведения исследования, не менее 5 суток. Стабильность рабочего раствора ТМБ в температурном диапазоне от 18°С до 25°С, не менее 10 ч. Объём готового промывочного раствора после приготовления из концентрата не менее 0,7 л. Стабильность приготовленного промывочного раствора в температурном диапазоне от 18°С до 25°С, не менее 7 сут. Одинаковое количество промывок после инкубаций. Объем внесения стоп-реагента в одну лунку планшета 100 мкл. Стабильность набора реагентов при транспортировке в температурном диапазоне от не более 9°С до не менее 25°С, не менее 10 сут. Срок годности набора не менее 24 мес. | 1 | набор |
|  | Лизирующий реагент «DIRUI» BF-FDT Lyse | Объём флакона не менее 500 мл. Срок годности и стабильность при хранении в закрытом флаконе в темном месте при температуре 2°C~30°C не менее 12 месяцев. При температуре 2°C~30°C стабильность открытого флакона при хранении в темном месте не менее 60 дней. Назначение: для автоматического гематологического анализатора серии DIRUI BF-6500/6800, имеющегося в наличии у Заказчика. Применение: растворение эритроцитов (красных кровяных телец), окрашивание клеток, определение количества лейкоцитов, моноцитов, эозинофильных лейкоцитов и нейтрофильных лейкоцитов. Состав: положительные ионные поверхностно-активные вещества и неионногенные поверхностно-активные вещества. Флаконы снабжены штрих-кодом, содержащим информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности, и могут использоваться в гематологических анализаторах серии DIRUI BF-6500/BF-6800 без переливания. | 1 | шт |
|  | Лизирующий реагент «DIRUI» BF-6500 Lyse (SLS-I) | Объём флакона не менее 500 мл. Срок годности и стабильность при хранении в закрытом флаконе в темном месте при температуре 2°C~30°C не менее 12 месяцев. При температуре 2°C~30°C стабильность открытого флакона при хранении в темном месте не менее 60 дней. Назначение: для автоматического гематологического анализатора серии DIRUI BF-6500/6800, имеющегося в наличии у Заказчика. Применение: растворение эритроцитов (красных кровяных телец), определение количества лейкоцитов, базофильных лейкоцитов и проведение анализа на содержание гемоглобина в крови. Состав: катионные поверхностно-активные вещества. Флаконы снабжены штрих-кодом, содержащим информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности, и могут использоваться в гематологических анализаторах серии DIRUI BF-6500/BF-6800 без переливания. | 1 | шт |
|  | Дилюент-реагент «DIRUI» BF Diluent | Объём флакона не менее 500 мл. Срок годности и стабильность при хранении в закрытом флаконе в темном месте при температуре 2°C~30°C не менее 12 месяцев. При температуре 2°C~30°C стабильность открытого флакона при хранении в темном месте не менее 30 дней. Назначение: для автоматического гематологического анализатора серии DIRUI BF-6500/6800, имеющегося в наличии у Заказчика. Применение: очищение диагностического устройства, вращающегося клапана, трубки с цельной кровью, колориметрического сборника гемоглобина и для предотвращения накопления белка. Состав: натрия гипохлорит. Флаконы снабжены штрих-кодом, содержащим информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности, и могут использоваться в гематологических анализаторах серии DIRUI BF-6500/BF-6800 без переливания. | 1 | шт |
|  | Детергент-реагент "DIRUI" BF Detergent | Объём флакона не менее 500 мл. Срок годности и стабильность при хранении в закрытом флаконе в темном месте при температуре 2°C~30°C не менее 12 месяцев. При температуре 2°C~30°C стабильность открытого флакона при хранении в темном месте не менее 30 дней. Назначение: для автоматического гематологического анализатора серии DIRUI BF-6500/6800, имеющегося в наличии у Заказчика. Применение: очищение диагностического устройства, вращающегося клапана, трубки с цельной кровью, колориметрического сборника гемоглобина и для предотвращения накопления белка. Состав: натрия гипохлорит. Флаконы снабжены штрих-кодом, содержащим информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности, и могут использоваться в гематологических анализаторах серии DIRUI BF-6500/BF-6800 без переливания. | 1 | шт |
|  | Универсальный дилюент DCL (20 л.) CELLPACK DCL (20l), 1х20 л | Реагент используется для анализа количества и размеров эритроцитов и тромбоцитов методом гидродинамической фокусировки (детектирование при постоянном токе), при добавлении гемолитического реагента используется для определения концентрации гемоглобина. Также используется в качестве фокусирующей жидкости для детектора гидродинамической фокусировки (детектирование при постоянном токе (DC)), для детектора проточной цитометрии (FCM).Предназначен для использования только с реагентами и гематологическими анализаторами Sysmex серий XN-L и XN.Состав реагента: хлорид натрия 0,7%, трис-буфер 0,2%, ЭДТА-2K 0,02%Реагент хранится при температуре +2...+35°C в защищенном от прямых солнечных лучей месте. Срок годности невскрытого реагента составляет 18 месяцев со дня производства. После вскрытия реагент сохраняет свойства в течение 60 дней.Фасовка: пластиковая канистра с пробкой, помещенная в картонную коробку. Объем 20 л. Полное соответствие реагента инструкции по эксплуатации гематологических анализаторов Sysmex серий XN-L и XN. | 1 | шт |
|  | Лизирующий реагент (SULFOLYSER), 1х5 л | Реагент для автоматического определения концентрации гемоглобина в крови.Представляет собой прозрачный низкотоксичный реагент, не содержащий цианидов. Измерение концентрации гемоглобина с использованием данного реагента основано на методе лаурил сульфата натрия.Предназначен для использования только с реагентами и гематологическими анализаторами Sysmex серий XS, XE, XT, XN-L и XN.Состав реагента: лаурил сульфат натрия 1,7 г/л.Реагент хранится при температуре +1...+30 °C в защищенном от прямых солнечных лучей месте. Срок годности невскрытого реагента составляет 12 месяцев со дня производства. После вскрытия реагент сохраняет свойства в течение 90 дней.Фасовка: пластиковая канистра с пластиковой пробкой, помещенная в картонную коробку. Объем 5 л.Полное соответствие реагента инструкции по эксплуатации гематологических анализаторов Sysmex серий XS, XE, XT, XN-L и XN. | 1 | шт |
|  | Лизирующий реагент WDF (LYSERCELL WDF), 2х4 л | Лизирующий реагент для гематологических анализаторов. Реагент используется только в сочетании с флюоресцентным красителем для подсчета абсолютного количества и определения относительного количества нейтрофилов, лимфоцитов, моноцитов и эозинофилов, путем гемолиза эритроцитов и окрашивания компонентов лейкоцитов.Предназначен для использования только с реагентами и гематологическими анализаторами Sysmex серий XN-L и XN.Состав реагента: органическая четвертичная соль аммония 0,07%, неионогенное ПАВ 0,17%.Реагент хранится при температуре +2...+35°C в защищенном от прямых солнечных лучей месте. Срок годности невскрытого реагента составляет 12 месяцев со дня производства. После вскрытия реагент сохраняет свойства в течение 90 дней.Набор содержит 2 упаковки х 4 л.Полное соответствие реагента инструкции по эксплуатации гематологических анализаторов Sysmex серий XN-L и XN. | 1 | шт |
|  | Флюо-ДФ, 42 мл х 1 | ПредназначениеОкрашивающий реагент для гематологических анализаторов.Использование окрашивающего реагента позволяет рассчитать количество ретикулоцитов, процент ретикулоцитов, количество эритроцитов, количество лейкоцитов, процент лейкоцитов, количество лейкоцитов различных фракций, процент лейкоцитов различных фракций и количество тромбоцитов в проточном детекторе гематологического анализатора, где измеряется рассеянный свет и боковая флуоресценция.Хранение Реагент должен храниться при температуре 2 - 35°C в защищенном от прямых солнечных лучей месте. Если картридж с реагентом не был распечатан, может храниться до истечения срока годности, указанного на картридже с реагентом. ИспользованиеРеагент готов к использованию. Реагент служит для окрашивания лейкоцитов с целью дифференциального подсчета лейкоцитов по 4 популяциям с использованием метода флуоресцентной проточной цитометрии.Совместим с гематологическими приборами Sysmex, серии XN-350, имеющийся в наличии у заказчика. | 1 | шт |
|  | Депротеинизатор "Триаклин" 100 мл | Чистящий реагент представляет собой раствор, готовый к использованию, содержащий гипохлорит натрия. Реагент «TriaClean» предназначен для промывки всех жидкостных магистралей гематологических анализаторов фирмы Sysmex, с целью удаления остатков компонентов крови и липопротеиновых отложений на стенках капилляров, трубок и камер анализаторов. Реагент «TriaClean» предназначен для ежедневной процедуры очистки, завершающей работу анализатора.Упаковка не менее 100 Мл | 1 | шт |
|  | Холестерин (Миура) | Форма выпуска: жидкий монореагент. Фасовка: 5фл×50 мл. Линейность до 26 ммоль/л. Флаконы реагентов штрих-кодированные, совместимые с биохимическим анализатором Miura. | 1 | набор |
|  | Глюкоза НК (Миура) | Форма выпуска: жидкий монореагент. Фасовка: 5фл×50 мл. Линейность до 55,5 ммоль/л. Флаконы реагентов штрих-кодированные, совместимые с биохимическим анализатором Miura. | 1 | набор |
|  | Раствор Тритона Х-100 0,2%, высокоочищенный, 250 мл | Фасовка: не менее 1фл×250 мл.  | 1 | шт |
|  | СТ КИСЛОТА соляная жидкая на 1000мл раствора (10ампул/упак) | Описание: Стандарт-титры Соляная кислота 0.1НФасовка: Не менее 10 ампул в упаковкеОКПД2/КТРУ: Отсутствует.Не является медицинским изделием | 1 | уп |
|  | Раствор Экстрана 15%, высокоочищенный, 250 мл | Фасовка: не менее 1фл×250 мл. | 1 | шт |
|  | Холестерин ЛПВП (HDL), 4X27мл + 4X9мл, реагент для определения | Вещество или реактив, предназначенный для использования совместно с исходным изделием для ИВД для выполнения особой функции в анализе, который используется для количественного определения холестерина липопротеинов высокой плотности (ЛПВП) (highdensitylipoprotein (HDL) cholesterollipid) в клиническом образце.Количество выполняемых тестов: не менее 600 Штук.Назначение: для анализаторов серии AU. | 1 | набор |
|  | Холестерин ЛПНП (LDL), 4X27мл + 4X9мл, реагент для определения | Вещество или реактив, предназначенный для использования совместно с исходным изделием для ИВД с целью выполнения определенной функции в анализе, который используется при количественном определении холестерина липопротеинов низкой плотности (ЛПНП) (lowdensitylipoprotein (LDL) cholesterol) в клиническом образце.Количество выполняемых тестов: не менее 600 Штук.Назначение: для анализаторов серии AU. | 1 | набор |
|  | Глюкоза (GLUCOSE), 4х25 мл + 4х12,5 , реагент для определения | Вещество или реактив, предназначенный для использования совместно с исходным изделием для ИВД для выполнения особой функции в анализе, который используется для количественного определения глюкозы (glucose) в клиническом образце.Количество выполняемых тестов: не менее 2000 Штук.Назначение: для анализаторов серии AU. | 1 | набор |
|  | Холестерин (CHOLESTEROL), 4X22.5мл, реагент для определения | Вещество или реактив, предназначенный для использования совместно с исходным изделием для ИВД с целью выполнения определенной функции в анализе, который используется при количественном определении общего холестерина (totalcholesterol) в клиническом образце.Количество выполняемых тестов: не менее 2000 Назначение: для анализаторов серии AU. | 1 | набор |
|  | Мочевина UREA/UREA NITROGEN, 4X25мл + 4X25мл, реагент для определения | Вещество или реактив, предназначенный для использования совместно с исходным изделием для ИВД для выполнения особой функции в анализе, который используется при качественном и/или количественном определении мочевины/азота мочевины в крови (bloodureanitrogen (BUN)) и/или в других биологических жидкостях в клиническом образце.Количество выполняемых тестов: не менее 2000 штукНазначение: для анализаторов серии AU. | 1 | набор |
|  | Тест-полоски Littest-11G |

|  |  |
| --- | --- |
| 1.1 | Фасовка не менее 100 штук в упаковке. |
| 1.2 | Состоят из пластичной полоски с индикаторной бумагой и Калибровочным полем. |
| 1.3 | 11 измеряемых параметров: нитриты, pH, глюкоза, протеин, скрытая кровь, кетоны, билирубин, уробилиноген, удельный вес, лейкоциты, аскорбиновая кислота |
| 1.4 | Диапазон чувствительности, не хуже:pH 4,5-9,0Лейкоциты - 0-500 клеток/мкл, первый порог чувствительности не более 15 клеток/мклКетоны - 0-8 ммоль/л, первый порог чувствительности не более 0,5 ммоль/лНитриты - 18-50 мкмоль/л нитрит-ионУробилиноген - 0-131 мкмоль/л, первый порог чувствительности не более 33 мкмоль/лБилирубин - 0-100 мкмоль/л, первый порог чувствительности не более 8,6 мкмоль/лПротеин - 0-3 г/л, первый порог чувствительности не более 0,15 г/лГлюкоза - 0-55 ммоль/л, первый порог чувствительности не более 2,8 ммоль/лКровь - 0-200 клеток/мкл, первый порог чувствительности не более 10 клеток/мклАскорбиновая кислота - 0,0-5,6 ммоль/л, первый порог чувствительности не более 0,6 ммоль/лУдельный вес - 1,000-1,030 с шагом не более 0,005 |
| 1.5 | Калибровочное поле на каждой полоске |
| 1.6 | Используется в полуавтоматическом мочевом анализаторе **UriLit** |

 | 1 | уп |
|  | Тест д/ опред. 5 видов наркотиков (морфин, марихуана. амфетанин, метамфетамин, кокаин) Креатив МП 5П | Предназначен для выявления наличия пяти основных видов наркотиков в моче человека. Тест способен выявить наркотик в течении 5-7 суток с момента употребления.Анализируемый образец: мочаЧувствительность: амфетамин-1000 нг/мл, марихуана-50 нг/мл, морфин-300 нг/мл, кокаин-300 нг/мл, метамфетамин-500 нг/мл. | 1 | шт |
|  | MicralTest / Тест-полоски для иммунологического полуколичественного определения микроальбуминурииMicralTest | Тест-полоски для определения  микроальбуминурии в моче 30 тест-полосок для иммунологического, полуколичественного определения микроальбуминурии до 100 мг/л.Компоненты тест-полоски: 1 тест-полоска содержит на 1 кв. см: моноклональные антитела к человеческому альбумину (IgG), меченные коллоидным золотом: 6 мкг, иммобилизированный альбумин: 9.5 мкг.Тест полоски следует хранить при температуре от +2°С до +8°С.Упаковка: 30 тест-полосок. | 1 | уп |
|  | Тест для выявления Сифилиса "Набор КреативМП-Сифилис" (№25) | Набор реагентов для выявления антител к бледной трепонеме - Treponema pallidum (TP) иммунохроматографическим экспресс-методом предназначен для качественного одноэтапного быстрого выявления (IgG, IgM) антител к Treponema pallidum (TP) в сыворотке, плазме или цельной крови человека.Чувствительность (минимально определяемая концентрация) реагентов, предназначенных для выявления антител к Treponema pallidum (TP) – 20 МЕ/мл; Набор Относительная чувствительность 99.7% .Относительная специфичность 99.7% .Время достижения устойчивых показателей (время реакции до получения результата выявления наличия или отсутствия антител к Treponema pallidum (TP)) – 5 - 10 минут при температуре анализируемых образцов и компонентов набора +18 до + 25ºС.В состав набора входят следующие компоненты:- 25 тест-полосок с мешочками с силикагелем, индивидуально запаянные в пакетики фольгированные.- реагент для разведения:a. 50 mM Tris-HCl Buffer (MF: C4H11NO3.HCL) b. Sodium azide - по количеству компонентов набора;- пипетка -25шт.;- инструкция по применению – 1 шт.;- паспорт – 1шт. | 1 | уп |
|  | Набор реагентов МЛТ-ТРОМБОПЛАСТИН на 600/300 опр. | Набор предназначен для определения протромбинового времени (ПВ, ПИ, ПО, МНО, % по Квику) Набор рассчитан на проведение 600 анализов на коагулометрах ЭМКО с расходом рабочих растворов ре¬агентов по 100 мкл на анализ.Принцип метода заключается в определении времени свертывания цитратной плазмы крови под влиянием тромбопластина (растворимого экстракта из тканей мозга кролика) в присутствии ионов кальция. Снижение концентрации факторов протромбинового комплекса сопровождается удлинением времени свертывания плазмы крови.• Комплектация: Тромбопластин (лиофильно высушенная тромбопластин-кальциевая смесь) – 10 флаконов. | 1 | набор |
|  | Реагенты для выявл. РНК коронавирусов SARS-CoV-2, фас.S, стрипы 8х0,2 мл; 96 тестов. | Набор реагентов SARS-CoV-2/SARS-CoV предназначен для выявления РНК коронавирусов SARS-CoV-2 и подобных SARS-CoV в биологическом материале человека invitro.Исследуемый материал: мазок из носоглотки, ротоглотки, бронхоальвеолярный лаваж, эндотрахеальный, назофарингеальный аспират, мокротаУсловия хранения +2...+8° СНаличие холодовой части: есть реагенты-18 … -22° С | 1 | набор |
|  | Набор реагентов для выделения нуклеиновых кислот (ПРОБА-НК-S) | Набор реагентов предназначен для выделения РНК коронавируса SARS-CoV-2 из биологического материала человека (мазок из носоглотки, ротоглотки) для последующего анализа методом ОТ-ПЦР.Набор может быть использован в клинико-диагностических лабораториях медицинских учреждений и научно-исследовательской практике.Исследуемый материал: мазок из носоглотки, ротоглоткиУсловия хранения +2...+8° СКоличество пробирок 100 | 1 | набор |
|  | Бумага регистрирующая без диаграммной сетки 57\*30\*12 наружная намотка | Основа - термобумагаШирина ленты - 57ммДлина ленты в рулоне - 30 мВнутренний диаметр втулки - 12 ммБез сеткиНамотка -термослоем наружу рулонаТолщина бумаги - 60 мкмПлотность бумаги - 55 гр/м2 | 1 | шт |
|  | Пробирка микроцентрифужная (Эппендорфа), 1,5 мл, с дел, п/п, уп.500 шт | Объем..................................................... 1,5 млДиаметр.................................................. 10 ммВысота..................................................... 42 ммЦена деления...................................... 0,5 млМатериал.......................... полипропиленУпаковка.......................... 500 шт./10000 шт.Предназначена для взятия микропроб сыворотки крови и других биологических жидкостей, их хранения и транспортировки в медицинское учреждение. Пробирка Эппендорфа представляет собой градуированную микроцентрифужную пробирку с защёлкивающейся крышкой. Изготовлена пробирка из полипропилена, что обеспечивает возможность автоклавирования в стандартном режиме. Имеет матовое окошко для записи информации.Относительное центробежное  ускорение3000 g. | 1 | уп |
|  | Эритроциты ID-DiaCell О-А-В 5% для методов определения группы крови на плоскости | Эритроциты для определения группы крови на плоскости. Готовые к употреблению, срок годности 8 недель от момента выпуска, D- и K-отрицательные.Форма выпуска: 5% суспензия, три флакона по 10 мл.Групповая принадлежность:Эритроциты 1 - ОЭритроциты 2 - А1Эритроциты 3 – В | 1 | уп |
|  | Эритроциты ID-DiaCell I-II-III 5% 3 х 10мл для скрининга антител методом конглютинации с желатином | Эритроциты для скрининга антиэритроцитарных антител методом конглютинации с желатином или методом с применением полиглюкина. Готовые к использованию, срок годности 8 недель от момента выпуска.Форма выпуска: 5% суспензия, три флакона по 10 мл.Фенотип эритроцитов:Эритроциты 1 - CCWDeeK-Эритроциты 2 - ccDEEK-Эритроциты 3 - ccddeeK+ | 1 | уп |
|  | Цоликлон анти- Keлл Супер | Реагент выявляет антиген Kell (К) на эритроцитах человека. Гемагглютинирующая активность не более 35 сек. Флакон 10 мл | 1 | фл |
|  | Цоликлон анти -С Супер | Моноклональные антитела человека класса IgM. Предназначен для выявления rh’(C) антигена системы резус. Титр в реакции агглютинации в микроплате с С (С+) положительными эритроцитами не менее – 1:16. Гемагглютинирующая активность не более 60 сек. на плоскости. Флакон 10 мл | 1 | фл |
|  | Цоликлон анти -Е Супер | Моноклональные антитела человека класса IgM. Предназначен для выявления rh”(Е) антигена системы резус. Титр в реакции агглютинации в микроплате с эритроцитами (Е+) не менее 1:32. Гемагглютинирующая активность не более 60 сек. на плоскости. Флакон 10 мл | 1 | фл |
|  | Цоликлон анти - е Супер | Моноклональные антитела человека класса IgM. Выявляет hr''(е) антиген системы резус человека. Титр не менее 1:16 в реакции агглютинации в микроплате с e-положительными эритроцитами. Гемагглютинирующая активность не более 60 сек. на плоскости. Флакон 10 мл | 1 | фл |
|  | **Наконечник д/дозаторов тип Универсальный 2-200 мкл, п/п, уп.1000 шт** | Объём...................................................... 2 - 200 мклДлина............................................................... 50 ммДиаметр верхний внутренний............... 5 ммМатериал...................................... полипропиленЦвет............................................................... желтыйУпаковка...................................................... 1000 шт.Наконечник полимерный подходит для большинства современных дозаторов марок Ленпипет, Finpipette, Gilson, Eppendorf, Socorex, Biohit Sartorius Proline. Без фильтра, нестерильный. | 1 | уп |
|  | Тест-полоски "Акку-Чек Актив" (Accu-ChekActive), 50 штук | Тест-полоски для количественного определения уровня глюкозы в свежей капиллярной, артериальной крови или в неонатологии, а также в венозной крови, обработанной гепаринатом (лития или аммония) или ЭДТА.Тест-полоски могут использоваться как пациентами для самостоятельного измерения уровня глюкозы крови, так и медицинскими работниками для определения показателей глюкозы крови пациентов в условиях медицинского учреждения.Для использования с приборами Акку-Чек АктивДиапазон измерений- 0.6-33.3 ммоль/лОбъем капли крови- 1-2 мклПродолжительность измерения- 5 секундФорма выпуска: 50 штук в упаковкеПринцип измерения- фотометрический | 1 | уп |
|  | Тест-полоски ВанТачСелект Плюс № 100 (OneTouchSelecplus ) | Предназначены для использования с глюкометром OneTouch Select® Plus или OneTouch Select Plus Flex® для количественного измерения глюкозы (сахара) в образцах свежей цельной капиллярной крови из пальца.Упаковка: 100 штук | 1 | уп |
|  | Вакуумные пробирки UNIVAC®, 6 мл, 13х100 мм, активатор свертывания кремнезем(SiO2), 100 шт./уп. | Вакуумные пробирки UNIVAC®, активатор свертывания кремнезем (SiO2); Размер пробирки, мм: 13х100; Объем пробы, мл: 6; Цвет крышки - красный; Метод стерилизации – радиационный (гамма-лучи); Содержат активатор свертывания кремнезем (SiO2); Используются для исследования сыворотки в клинической химии, серологии, ИФА, бактериологии, определения групп крови; Время свертывания крови – 30 мин; Условия центрифугирования: 1800g,10 мин при 25°С; Срок годности: 24 месяца. РУ: РЗН 2015/2307 от 10.11.2022 года | 1 | шт |
|  | Вакуумные пробирки UNIVAC®, 2 мл, 13х75 мм, К3 ЭДТА, 100 шт./уп. | Вакуумные пробирки UNIVAC®, К3 ЭДТА. Размер пробирки, мм: 13х75; Объем пробы, мл: 2; Цвет крышки - бледно-лиловая; Метод стерилизации – радиационный (гамма-лучи); Содержат антикоагулянт К3ЭДТА (стабилизация пробы до 4 часов); Используются для исследования цельной крови в гематологии, иммунохимии, ПЦР, генодиагностике; Срок годности: 24 месяца. РУ: РЗН 2015/2307 от 10.11.2022 года | 1 | шт |
|  | Вакуумные пробирки UNIVAC®, 1,8 мл, 13х75 мм, цитрат натрия 3,8% (9:1), 100 шт./уп. | Вакуумные пробирки UNIVAC®, цитрат натрия 3,8%; Размер пробирки, мм: 13х75; Объем пробы, мл: 1.8; Цвет крышки - голубая; Метод стерилизации – радиационный (гамма-лучи) Содержит буферный раствор цитрата натрия (соотношение кровь:цитрат 9:1); Используется для исследования образца цитратной крови в коагулологии (исследованиях гемостаза); Условия центрифугирования: 1800g, 10-15 минут при 25ºС Срок годности: 18 месяцев. РУ: РЗН 2015/2307 от 10.11.2022 года | 1 | уп |
|  | Набор реагентов д/выяв.антигена коронавируса SARS-CoV-2 " и антигенов гриппа А/В в б/м № 25 | Иммиунонхроматографический тест на наличие вирусов гриппа типов А/В и коронавируса SARS-CoV-2.Способ забора анализа: Мазок из нооглотки, ротоглотки, нижнего исреднего носового ходаВремя проведения теста 15 мин.Фасовка 25 тестов | 1 | набор |
|  | D-Димер тест (D-Dimer Test (D-Dimer-Check-1)).  | Экспресс-тест для качественного определения D-Димера в сыворотке, плазме или цельной крови.Чувствительность 400 нг/мл ФЭЕ. Время анализа 10-15 минут.Количество - 20 шт.В составе: тестовые кассеты, пластмассовые пипетки, разбавитель во флаконе-капельнице, инструкция | 1 | уп |

Место поставки: Поставка Товара осуществляется на склад Покупателя (КДЛ больницы, контактное лицо Малыгина Т.Н. 89621643273), расположенный по адресу: 153043 г. Иваново, ул. Полка «Нормандия-Неман», д. 106 (КДЛ 4 этаж).

Условия оплаты: Оплата Товара производится Заказчиком в течение 45 (пятнадцати) банковских дней после принятия каждой партии Товара Заказчиком и подписания Сторонами товарной накладной формы (ТОРГ-12)/Универсального передаточного документа (УПД) путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика.

Требования к безопасности, качеству, товара:

Качество товара, подлежащего поставке, должно соответствовать предусмотренным по нему стандартам (ГОСТ, действующим на территории РФ и др.), требованиям, установленным Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения (Росздравнадзор), а также требованиям, установленным иными нормативно-правовыми актами РФ, подтверждаться соответствующими установленными документами. Поставщик должен гарантировать качество и безопасность поставляемой продукции, товар должен быть новый, не восстановленный, не бывший в эксплуатации. Товар должен быть безопасным для жизни, здоровья и окружающей среды при обычных условиях его использования, хранения, транспортировки.

Гарантийный срок годности Товара должен быть не менее 70% на момент поставки Товара на склад Покупателя.

Требования к таре и упаковке: Товар должен быть отгружен в заводской упаковке и таре, соответствующей для данного вида товара, которая обеспечит его сохранность от всякого рода повреждений при перевозке любыми видами транспорта, а также предохранит товар от атмосферных влияний.

Тара должна соответствовать ГОСТу, требованиям, предъявляемым к таре и упаковке соответствующих групп товаров на территории РФ. При транспортировке, погрузке-разгрузке и в процессе упаковки не должна нарушаться оригинальная тара и упаковка. Тара и упаковка должна быть легко открываема и в дальнейшем, после вскрытия, сохранять вышеуказанные свойства, в том числе и в случаях вскрытия при сдаче-приемке Товара и других регламентных процедурах. Упаковка должна обеспечивать качество и сохранность товара