**Закупка № 24120105061**

**Техническое задание**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Наименование** | **Технические характеристики** |
|
| 1 | Эозин метиленовый синий типа Лейшмана | Раствор красителя эозина предназначен для окраски форменных элементов в крови человека. Краситель рассчитан на фиксацию и окраску не менее 1000 мазков крови. Состав красителя: Метанольный раствор, содержащий не менее 0,2% продуктов взаимодействия азура, эозина и метиленового синего – 1 флакон 1л. Срок годности красителя 1,5 года. Хранить при температуре 18-25°С. |
| 2 | Карандаш по стеклу | Карандаш по лабораторному стеклу, цвет синий, в упаковке 50 штук. Предназначен для нанесения маркировки на гладкие поверхности. Карандаш изготовлен из предельных углеводородов. Длина не менее 61 мм, не более 65 мм.Срок хранения - 1 год |
| 3 | Экспресс-тест для выявления антигена коронавируса и гриппа | Для одновременного одноэтапного определения антигена вируса гриппа типов А/В и антигена коронавируса SARS-CoV-2. Материал - мазки из ротоглотки или носоглотки, или среднего/нижнего носовых ходов человека. Встроенный контроль качества. В упаковке не менее 25 тестов.  |
| 4 | Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к core антигену вируса гепатита В. | «Capture»-вариант ИФА. Количество определений 96 (12х8). Одинаковое количество промывок после каждой инкубации. Объем исследуемого образца не более 10 мкл. Рабочее разведение исследуемого образца 1:10. Количество протоколов проведения ИФА не менее 2. Время анализа не более 1 час 25 мин на термошейкере. Готовые однокомпонентные растворы конъюгата и ТМБ, не требующие разведения. Срок годности на момент поставки не менее 80% от нормативного. Наличие: пленки для заклеивания планшета, пакета для планшета типа "зип-лок", унифицированных неспецифических компонентов ФСБ-Т, стоп-реагента, регистрационного удостоверения. Возможность транспортирования при температуре до 25ºС не менее 9 сут. |
| 5 | Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к вирусу гепатита Дельта | «Capture»-вариант ИФА. Количество определений 96 (12х8). Одинаковое количество промывок после каждой инкубации. Объем исследуемого образца не более 10 мкл. Рабочее разведение исследуемого образца 1:100. Время анализа не более 2 ч. 25 мин. Готовые однокомпонентные растворы конъюгата и ТМБ, не требующие разведения. Срок годности на момент поставки не менее 80% от нормативного. Наличие: пленки для заклеивания планшета, пакета для планшета типа "зип-лок", планшета для предварительного разведения сывороток, унифицированных неспецифических компонентов ФСБ-Т, стоп-реагента, регистрационного удостоверения. Возможность транспортирования при температуре до 25ºС не менее 9 сут. |
| 6 | Набор реагентов для качественного и количественного определения антител к HBs-антигену вируса гепатита В. | «Сэндвич»-вариант ИФА. Количество определений 96 (12х8). Чувствительность не хуже 2 мМЕ/мл (по ОСО 42-28-320-00). Динамический диапазон: от 10 до 1000 мМЕ/мл. Калибровочные образцы, содержащие анти-HBsAg, аттестованные относительно WHO International Standard for anti-hepatitis B surface antigen (anti-HBs) immunoglobulin, human NIBSC code: 07/164: 10 мМЕ/мл; 100 мМЕ/мл; 400 мМЕ/мл; 1000 мМЕ/мл – готовые для использования. Концентрации калибраторов не изменяются. Количество протоколов проведения ИФА не менее 2. Одинаковое количество промывок после каждой инкубации. Объем исследуемого образца не более 100 мкл. Интервал линейности 10-1000 мМЕ/мл. Предусмотрен учет результатов при длине волны 405 нм для сывороток с высокой ОП. Минимальное время анализа не более 1 час 25 мин. Готовые однокомпонентные растворы конъюгата и ТМБ, не требующие разведения. Срок годности на момент поставки не менее 80% от нормативного. Дробное использование набора может быть реализовано в течение всего срока годности. Наличие: пленки для заклеивания планшета, пакета для планшета типа "зип-лок", унифицированных неспецифических компонентов ФСБ-Т, стоп-реагента, регистрационного удостоверения. Возможность транспортирования при температуре до 25ºС не менее 9 сут. |
| 7 | Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к HВe-антигену вируса гепатита В. | Непрямой ИФА. Количество определений 96 (12х8). Объем исследуемого образца не более 10 мкл. Рабочее разведение исследуемого образца 1:10. Время анализа не более 1 час 25 мин. Одинаковое количество промывок после каждой инкубации. Наличие в жидкой форме слабоположительного образца. Готовые однокомпонентные растворы конъюгата и ТМБ, не требующие разведения. Стабильность рабочего раствороа ФСБ-Т не менее 5 сут. при 2-8ºС. Срок годности на момент поставки не менее 80% от нормативного. Наличие: пленки для заклеивания планшета, пакета для планшета типа "зип-лок", унифицированных неспецифических компонентов ФСБ-Т, стоп-реагента, регистрационного удостоверения. Возможность транспортирования при температуре до 25ºС не менее 9 сут.   |
| 8 | Набор реагентов для иммуноферментного выявления Е-антигена вируса гепатита В | ИФА одностадийный. Количество определений 96 (12х8). Объем исследуемого образца не более 50 мкл. Время анализа не более 55 мин на шейкере или 1 часа 25 мин без шейкера. Количество промывок 5. Готовые однокомпонентные растворы конъюгата и ТМБ, не требующие разведения. Срок годности на момент поставки не менее 80% от нормативного. Дробное использование набора может быть реализовано в течение всего срока годности. Наличие: пленки для заклеивания планшета, пакета для планшета типа "зип-лок", унифицированных неспецифических компонентов ФСБ-Т, стоп-реагента, регистрационного удостоверения. Возможность транспортирования при температуре до 25ºС не менее 9 сут.  |
| 9 | Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к вирусу гепатита С. | Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к вирусу гепатита С, не менее 12x8 определений.   |
| 10 | Набор реагентов для иммуноферментного выявления и подтверждения присутствия HBsAg | Конкурентный ИФА, одностадийный. С чувствительностью 0,05МЕ/мл (0,05 ед. П-Э/мл) и 0,01МЕ/мл (0,01 ед. П-Э/мл) при разных процедурах. Количество определений 48, включая контроли, формат планшета стрипированный. Возможность использования набора в автоматических анализаторах открытого типа. Жидкий слабоположительный образец с концентрацией 0,2±0,1 МЕ/мл, контрольный положительный образец с концентрацией 4,0±2,0 МЕ/мл HBsAg. Объем исследуемого образца не более 100 мкл. Объемное равенство контролей и образцов. Возможность проведения ферментативной реакции с хромогеном в защищенном от солнечного света месте при 18-25ºС или при 37ºС. Условия проведения анализа с использованием шейкера, количество протоколов проведения ИФА не менее 4. Срок годности на момент поставки не менее 80% от нормативного. Дробное использование набора может быть реализовано в течение 12 мес. Наличие пленки для заклеивания планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток, унифицированных неспецифических компонентов ФСБ-Т, стоп-реагента. Минимальное время проведения реакции не более 1ч 20 мин. Возможность транспортирования при температуре до 25ºС не менее 9 сут. Наличие регистрационного удостоверения. |
| 11 | Тест – полоски для анализа уровня кетоновых тел  | Тест – полоски для анализа уровня кетоновых тел в моче. Время реакции составляет 60 секунд. В комплекте поставки: 50 визуальных тест-полосок в пластиковом тубусе. |
| 12 | Тест-полоски для определения уровня глюкозы в моче | Для определения глюкозы в моче, тест основан на ферментативной (глюкозаоксидаза/пероксидаза) реакции, тест специфичен для глюкозы, другие сахара не взаимодействуют. Реакция не зависит от рН и присутствия кетоновых тел. Время измерения составляет 60 секунд. Вид упаковки: металлический тубус. 50 шт/упак. |
| 13 | Набор для определения белка в моче и СМЖ  | Набор реагентов для определения концентрации белка в моче и спино-мозговой жидкости колориметрическим методом с пирогаллоловым красным. Состав набора: жидкий монореагент. Фасовка: не менее 2×250 мл. Линейность в диапазоне не менее 0,07- 2,00 г/л. Набор содержит калибратор, не менее 6 мл. Стабильность реагента после вскрытия флакона не менее 6 мес. (2-8°C). Срок годности набора не менее 12 мес. (2‑8°C). |
| 14 | Раствор бриллиантового крезилового синего | Предназначен для применения в качестве красителя ретикулоцитов суправитальным пробирочным методом. Раствор рассчитан на окраску не менее 1000 образцов крови. Состав набораБриллиантовый крезиловый синий, не менее 1% в растворе натрия хлористого,не менее 0,9% – 1 флакон (50 мл)Срок годности 2 года. Хранить при температуре 2-8° С. |
| 15 | Набор для общего анализа кала | Набор реагентов для клинического анализа кала: Скрытая кровь (не менее 1000 опр.), Стеркобилин ( не менее 50 опр.), Билирубин (не менее 200 опр.), Микроскопическое исследование (нейтральный жир, жирные кислоты, мыла, крахмал, яйца гельминтов) (не менее 2000 опр.) Состав набора: Реагент 1. Бензидин – 1 флакон (1,0 г)Реагент 2. Кислота уксусная, 50% - 1 флакон (100 мл)Реагент 3. Гидроперит, таблетки - 1 упаковка (6 шт)Реагент 4. Цинк уксуснокислый, не менее 100 г/л – 1 флакон (100 мл)Реагент 5. Раствор Люголя – 1 флакон (не менее 50 мл)Реагент 6. Реактив Фуше – 1 флакон (100 мл)Реагент 7. Кислота уксусная, 30% - 1 флакон (100 мл)Реагент 8. Судан III, 2% - 1 флакон (100 мл)Реагент 9. Метиленовый синий не менее 2% - 1 флакон (25 мл)Реагент 10. Глицерин – 1 флакон (130 г) |
| 16 | Набор для окраски по Цилю-Нильсену  | Набор для окраски мазков по Цилю-Нильсена представляет собой набор реагентов для окраски кислото-устойчивых бактерий. Набор предназначен для окраски микробиологических препаратов мазков по методу Циля-Нильсена при микроскопической диагностики туберкулеза и проказы. Состав набора: фуксин Циля карболовый 1 фл 100 мл, раствор кислоты серной 5 % 1 фл 100 мл, раствор метиленового синего по Леффлеру 1 фл 100 мл. Все реактивы готовы к применению |
| 17 | Стекло предметное | СО-4 с шлифованными краями и полосой для записи предназначено для микроскопирования в видимой области спектра. Изготовлено из прозрачного бесцветного силикатного стекла. Габариты: 26х76±1,0 мм. Толщина: 2±0,2 мм. Упаковка 50 шт. |
| 18 | Набор для определения протромбинового времени | Набор реагентов для оценки протромбинового времени свёртывания цитратной плазмы, полученной из венозной крови, по методу Quik в ручном варианте или с помощью коагулометра. Принцип метода состоит в определении времени свертывания цитратной плазмы после добавления к ней тромбопластин-кальциевой смеси. Метод характеризует внешний путь свертывания, а его показания зависят от уровня факторов VII, V, X, II и фибриногена. МИЧ Техпластина TM в разных сериях составляет 1,1 - 1,2. 1. Комплектация № 4 (кат. № 131):1. Техпластин (лиофильно высушенная тромбопластин-кальциевая смесь из кроличьего мозга, буфер, консерванты и стабилизаторы), на 5 мл – 4 фл.2. Плазма-калибратор (лиофильно высушенная), на 1 мл -1 фл.Реагенты проверены на содержание вирусов гепатита и ВИЧ.Линейность определения протромбинового времени - в диапазоне от 11 до 90 с. Коэффициент вариации результатов определения протромбинового времени не более 6%. Допустимый разброс результатов определения протромбинового времени в одной пробе плазмы крови разными наборами одной серии не более 10%.Состав набора на 100 тестов: 4 флакона x25 тестов (на 5,0 мл); 1 флакон стандарт-плазмы (1X1,0 мл).  |
| 19 | Набор реагентов для определения активированного парциального тромбопластинового времени (АПТВ или АЧТВ).  | Принцип методаОпределяется время свертывания плазмы крови в условиях стандартизированной контактной (эллаговой кислотой) и фосфолипидами (кефалином) активации процесса коагуляции в присутствии ионов кальция.Форма выпускаНабор поставляется в комплектации с жидким АПТВ-Эл-реагентом, рассчитанной на проведение 100 определений.Состав набора- АПТВ-Эл-реагент (раствор, содержащий фосфолипиды мозга кролика, эллаговую кислоту, буфер и стабилизаторы), 5 мл - 2 фл.- Кальция хлорид (0,277 % раствор), 10 мл - 1 фл.  |
| 20 | Набор реагентов для определения тромбинового времени  | Набор реагентов предназначен для определения тромбинового времени мануально или на коагулометрах различных конструкций при диагностике нарушений конечного этапа свёртывания крови.Состав набора на 50 тестов: - 4 флакона лиофильно высушенного тромбина по 6-8 NIH во фл.;- 1 флакон стандарт-плазмы (1X0,5 мл).  |
| 21 | Тромбин | Реагент для исследования системы гемостаза (определения тромбинового времени, которое используется для оценки конечного этапа свертывания плазмы крови). Готовый к использованию жидкий реагент. Один флакон с тромбином рассчитан на проведение 100 анализов при расходе по 0,1 мл раствора реагента на 1 анализ. Принцип метода: определяется время свертывания плазмы крови под воздействием тромбина стандартной активности. |
| 22 | МультиТех-Фибриноген  | МультиТех-Фибриноген предназначен для количественного определения содержания фибриногена в плазме крови на автоматических коагулометрах с открытой системой без предварительного разведения исследуемой плазмы.Принцип методаЗаключается в определении времени свертывания цитратной плазмы избытком тромбина (модифицированный метод Clauss). Время свертывания при этом пропорционально концентрации фибриногена, которую определяют по калибровочному графику.Форма выпускаНабор поставляется в комплектации, рассчитанной на проведение 100-200 определений.Состав набора- Тромбин (лиофильно высушенный реагент, бычий), 500 ед. NIH - 2 фл.- Растворитель для тромбина, 10,5 мл - 2 фл.  |
| 23 | Набор для определения антигена кардиолипинового | Набор для определения антигена кардиолипинового в реакции микропреципитации, монорегент жидкий стабилизированный, набор на 2000 определений |
| 24 | Набор для определения Treponema Pallidum | Набор реагентов для определения антител к Treponema pallidum в реакции пассивной гемагглютинации. Состав набора 8,5 мл тест. эритроцитов, 8,5 мл контр. Эритроцитов, набор на 100 определений |
| 25 | Диагностикум | Диагностикум эритроцитарный сальмонеллезный Ви-антигенный жидкий не менеее 6 мл (1 фл.) Набор с сывороткой сух. - 0,1 мл (1 фл.) Взвесь формалинизированных, несенсибилизированных эритроцитов барана 1%– 1 мл (1фл.), раствор натрия хлорида 0,9 %-8 мл. (2 фл.) Планшет круглодонный для иммунологических реакций однократного применения – 1 шт. 8 определений.  |
| 26 | Диагностикум | Диагностикум эритроцитарный из шигелл Зонне жидкий должен представлять собой формалинизированные эритроциты барана, сенсибилизированные соответствующим антигеном шигелл Зонне. Состав:Диагностикум 5 мл – 1 фл.Сыворотка диагностическая шигеллезная Зонне неадсорбированная сухая из 0,1 мл (1фл.) Взвесь формалинизированных, несенсибилизированных эритроцитов барана 0,1% -1 мл (1фл.), Раствор натрия хлорида 0,9% – 8 мл. (2 фл.) Планшет круглодонный для иммунологических реакций однократного применения – 1 шт. |
| 27 | Диагностикум | Диагностикум эритроцитарный из шигелл Флекснера I-V жидкий должны быть предназначен для выявления специфических антител к различным видам шигелл в сыворотке крови человека в РПГА. Диагностикум получен путем сенсибилизации эритроцитовсмесью антигеннов шигелл Флекснера-подтипов 1а,1в,2а,3а,4в и 5. Консервант – формалин.  |
| 28 | Диагностикум  | Диагностикум псевдотуберкулезный эритрацитарный предназначен для выявления специфических антител с помощью реакции непрямой гемагглютинации в сыворотках крови людей и животных, больных псевдотуберкулёзом, и реконвалесцентов. Форма выпуска: лиофилизированную взвесь формалинизированных эритроцитов, сенсибилизированных специфическим полисахаридным антигеном, выделенным из псевдотуберкулезных бактерий сероварианта 1. Состав: не менее 3 ампулы по 1 мл диагностикума эритроцитарного псевдотуберкулезного; не менее 1 ампула - по 1 мл сыворотки псевдотуберкулезной в разведении 1:5; не менее 1 ампула по 1 мл эритроцитов барана. Набор рассчитан на 12 анализа макрометодом или 50 анализов микрометодом.  |
| 29 | Диагностикум кишечно-иерсиниозный эритроцитарный | Должен быть предназначен для выявления специфических антител к кишечным Иерсиниям серовариантов 09 в реакции непрямой гемагглютинации в сыворотках крови больных и реконвалесцентов. Состав: не менее трех ампул по не менее 1 мл диагностикума эритроцитарного кишечноиерсиниозного сероварианта О3 или О9; не менее одной ампулы по не менее 1 мл сыворотки кишечноиерсиниозной гомологичной, разведение 1:5; не менее одной ампулы по не менее 1 мл эритроцитов барана в лиофилизированном виде. Набор рассчитан на не менее 12 анализа макрометодом или не менее 50 анализов микрометодом.   |
| 30 | Диагностикум кишечно-иерсиниозный эритроцитарный | Должен быть предназначен для выявления специфических антител к кишечным Иерсиниям серовариантов 03 в реакции непрямой гемагглютинации в сыворотках крови больных и реконвалесцентов. Состав: не менее трех ампул по не менее 1 мл диагностикума эритроцитарного кишечноиерсиниозного сероварианта О3 или О9; не менее одной ампулы по не менее 1 мл сыворотки кишечноиерсиниозной гомологичной, разведение 1:5; не менее одной ампулы по не менее 1 мл эритроцитов барана в лиофилизированном виде. Набор рассчитан на не менее 12 анализа макрометодом или не менее 50 анализов микрометодом.  |
| 31 | Диагностикум | Диагностикум сальмонеллезный эритроцитарный О антигенный жидкий предназначен для выявления в сыворотке крови человека антител к -0 антигенам сальмонелл в реакции пассивной гемагглютинации (РПГА). Состав набора: Диагностикум 8 мл (1 фл.), Сыворотки диагностические сальмонеллезные неадсорбированные сухие к отдельным серогруппам (А, В, С1, С2, Д, Е) –6 флаконов по 0,1 мл., 1 % взвесь формалинизированных, несенсибилизированных эритроцитов барана – 1 флакон по 1 мл, раствор натрия хлорида 0,9% – 2 флакона по 8 мл. Планшет круглодонный для иммунологических реакций однократного применения – 2 шт. Срок годности: 18 месяцев.  |
| 32 | Стандартные эритроциты для скрининга АТ (I,II, III, IV) | Панель стандартных эритроцитов с известной антигенной конфигурацией для скрининга клинически значимых антител в соответствии с международными стандартами. Человеческие эритроциты группы О (I) в виде 0,8 % суспензии в буферном растворе, готовые к использованию. Каждый тип клеток от одного донора (не пул). Совместимость с картами DG Gel. Хранение при температуре 2-8º С. Упаковка не менее 4 фл. по 10 мл. |
| 33 | Стандартные эритроциты для определения группы крови перекрестной реакцией | Стандартные эритроциты А1 и В для использования в перекрестной реакции в гелевых картах. Человеческие эритроциты групп А1 и B. D-отрицательные в виде 0,8 % суспензии в буферном растворе, готовые к использованию. Каждый тип клеток от одного донора (не пул). Совместимость с картами DG Gel. Хранение при температуре 2-8º С. Упаковка не менее 2 фл. по 10 мл. |
| 34 | Карты для определения группы крови | Карты для подтверждения групп крови систем ABO и Rh (D). Не менее 8 пробирок на карте. Наличие этикетки для каждой пробирки. Размер карты не более 52\*70 мм. Хранение при температуре 2 - 25° С. Упаковка не менее 2\*25 карт.  |
| 35 | Карты для фенотипирования эритроцитов | Карты для фенотипирования эритроцитов по системе резус и Келл. Не менее 8 пробирок на карте. Наличие этикетки для каждой пробирки. Наличие контрольной пробирки. Наличие микропробирки D VI+: моноклональные анти-D (смесь IgM-антител человека, клоны RUM-1 и ESD-1M) для выявления в том числе слабого антигена D, включая D вариантный. Выявление антигенов С, с, Е, е, Kell. Наличие пробирки для выявления Сw - слабого варианта С. Размер карты не более 52\*70 мм. Упаковка 50 карт. |
| 36 | Одноэтапный тест-картридж для качественного определенияповышения сердечного тропонина (cTn I) в пробах цельной крови,сыворотке или плазме человека, с целью диагностики инфарктамиокарда иммунохроматографическим методом | Тест определяет cTnI с концентрацией от 0,5 нг/млКоличество наносимого образца не менее 80 мкл.Внутренний контроль качества.Относительная специфичность: 100%Общая точность: 100%Относительная чувствительность: 100%Время развития реакции не более 10 мин.Срок годности 26 мес.Количество тестов в наборе – 10/20/25 шт.Состав набора:1. Тест-картридж для определения тропонина – (20 шт.).2. Пластиковая пипетка для переноса образца – (20 шт.).3. Флакон капельница с буферным раствором 3 мл – (1 шт.).4. Инструкция по применению - (1 шт.) |
| 37 | Набор для определения натрия | Набор для определения концентрации натрия в сыворотке крови энзиматическим кин. методом, Fluid Stable, 50 мл. Состав набора: 1. Реагент 1 - буфер (45 мл). 2. Реагент 2 - стартовый реагент (5 мл): ONPG 1,5 ммоль/л. 3. Реагент 3 (5 мл): b-галактозидаза 800 ед/л. 4. Калибратор: натрий хлористый 150 ммоль/л (1,5 мл). Чувствительность не более 100 ммоль/л, линейность 110-160 ммоль/л, коэффициент вариации менее 5%, длина волны 420 нм (405-436 нм), температура инкубации 37 С. Набор предназначен для полуавтоматических и автоматических анализаторов. Срок годности 1 год. Калибратор стабилен в течение 15 месяцев. Стабильность вскрытого калибратора – 1 месяц. Срок годности рабочего реагента - 10 сут. |
| 38 | Набор для определения калия | Набор для определения концентрации калия в сыворотке и плазме крови турбидиметрич. методом без депротеин., 2х50 мл. Состав набора: 1. Реагент 1 - монореагент. 2. Калибратор: калий 5,0 ммоль/л. Чувствительность 1,0 ммоль/л, линейность до 10 ммоль/л, коэффициент вариации не менее 7%, время реакции - 5 мин., длина волны 578 нм (505 - 590 нм), температура инкубации 18-25 или 37 С, фотометрирование против контрольной пробы. Универсальный набор, пригоден для любого типа лабораторного оборудования. Срок годности набора - 18 месяцев. Срок годности вскрытых реагентов - 1 мес. |
| 39 | Набор для определения аланинаминотрансферазы | Набор для определения активности АЛТ в сыворотке и плазме крови оптимизированным энзиматическим кинетическим методом, 2х50 мл, IFCC. Состав набора: 1. Реагент 1 - буфер (2х50 мл). 2. Реагент 2 - лиофилизат (2 фл.). Чувствительность не более 7 Е/л, линейность не менее 350 Е/л, коэффициент вариации не более 5%, длина волны (334, 340 или 365) нм, температура инкубации 37 С (30 С, 25С), фотометрирование против воздуха. Набор предназначен для полуавтоматических и автоматических анализаторов. Срок годности 1 год. |
| 40 | Набор для определения аспартатаминотрансферазы | Набор для определения активности АСТ в сыворотке и плазме крови оптимизированным энзиматическим кинетическим методом, 2х50 мл, IFCC. Состав набора: 1. Реагент 1 - буфер (2х50 мл). 2. Реагент 2 - лиофилизат (2 фл.). Чувствительность не более 7 U/l, линейность не менее 400 U/l, коэффициент вариации не более 5%, длина волны (334, 340 или 365) нм, температура инкубации 37 С (30 С, 25С), фотометрирование против воздуха. Набор предназначен для полуавтоматических и автоматических анализаторов. Срок годности 1 год. |
| 41 | Набор для определения креатинина | Набор для определения концентрации креатинина в сыворотке (плазме) крови и моче псевдокинетическим методом, основанным на реакции Яффе, 400 мл. Возможна постановка как монореагентным, так и биреагентным способом. Состав набора: 1. Реагент 1 - гидроокись натрия. 2. Реагент 2 - пикриновая кислота 20 ммоль/л. 3. Калибратор: креатинин 177 мкмоль/л. Чувствительность 20 мкмоль/л, линейность 885 мкмоль/л, коэффициент вариации не более 5%, длина волны 505 нм, температура инкубации 37 С. Набор подходит для полуавтоматических и автоматических анализаторов. Срок годности 18 месяцев. Срок годности калибратора 20 месяцев, вскрытый - 3 месяца. |
| 42 | Набор для определения хлоридов | Набор для определения концентрации хлоридов в сыворотке (плазме) крови и моче колориметрическим методом без депротеин., 2х100 мл. Состав набора: 1. Реагент 1 - монореагент. 2. Калибратор: хлорид-ионы 100 ммоль/л (354,6 мг/100 мл). Чувствительность не более 5 ммоль/л, линейность 75-120 ммоль/л (до 425,5 мг/100мл), коэффициент вариации не более 5%, время реакции - 5 мин., длина волны 490 нм (460 нм), температура инкубации 18-25 С, фотометрирование против холостой пробы. Универсальный набор, пригоден для любого типа лабораторного оборудования. Срок годности 24 месяца. Срок годности вскрытого калибратора - 24 месяца. |
| 43 | Наконечники для дозатора | Предназначен для отбора и переноса биологических жидкостей с помощью дозаторов при проведении профессиональных анализов. Без фильтра, нестерильный. Градуированный.Тип Универсальный. Объём: 2 - 200 мкл. Длина общая: 52,2 мм. Материал: полипропилен. В укпаковке не менее 1000 штук. |
| 44 | Экспресс-тест для количественного определения N-концевого фрагмента мозгового натрийуретического пептида (NT-proBNP-CHECK-1) в образцах сыворотки, плазмы и цельной крови на экспресс-анализаторе иммунохроматографическом Easy Reader+ | Экспресс-тест для количественного определения N-концевого фрагмента мозгового натрийуретического пептида (NT-proBNP-CHECK-1) предназначен для обнаружения человеческого NT-proBNP в образцах сыворотки, плазмы или цельной крови для использования на экспресс-анализаторе иммунохроматографическом «Easy Reader+». Состав: Тест-систем NT-proBNP-CHECK-1 - 20 одноразовые пластиковые пипетки - 20, разбавитель во флаконе-капельнице - 1 х 5 мл, инструкцию на русском языке - 1, положительный контроль - 1 х 0,25 мл, отрицательный контроль - 1 х 0,25 мл. Количество выпоняемых тестов: 20  |
| 45 | Раствор гипохлорит Na | Раствор гипохлорита натрия 10%, высокоочищенный 200 мл. Применяется для обработки системы анализатора. |
| 46 | Подсчет клеток крови ИВД, набор | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения одного или множества параметров клеток цельной крови [тест также называется общий анализ крови (ОАК) (complete blood count (CBC))] в клиническом образце, с использованием ручного, полуавтоматического или автоматического метода определения количества клеток. Определяемые параметры могут включать определение количества и дифференциацию лейкоцитов (white cell), определение гемоглобина (haemoglobin), подсчет количества эритроцитов (red cell), характеристику и определение параметров эритроцитов (red cell) и/или подсчет количества тромбоцитов (platelet).Единица измерения: Набор Вид метки идентификации реагента: Штрих-код метка ;Назначение: Для анализаторов открытого типа . Набор реагентов гематологических (пак) для клинического анализа крови предназначен для проведения клинического анализа крови с помощью автоматических гематологических анализаторов с дифференциацией лейкоцитов на не менее, чем 3 популяции серии URIT в клинико-диагностических лабораториях и научно-исследовательской практике. Cовместимость с анализаторами URIT -3020, имеющимися у Заказчика.Из набора реагентов можно выполнить не менее, чем 330 анализов на гематологических анализаторах серии URIT с дифференциацией лейкоцитов на на не менее, чем 3 популяции Комплектность:1. Изотонический разбавитель - не менее 1 канистра (не менее 10 л).2. Лизирующзий раствор - не менее 1 флакон (не менее 0,25 л).3. Промывающий раствор - не менее 1 канистра (не менее 3,8 л).Стабильность после вскрытия не менее 60 календарных дней. (Высокая стабильность реагентов и возможность их использования после вскрытия флаконов в течение указанного времени - показатель экономичности и высокого качества реагентов) |
| 47 | Моющий/чистящий раствор ИВД, для автоматизированных / полуавтоматизированных систем | Концентрированный промывающий или очищающий раствор, предназначенный для использования как расходный материал на борту автоматических или полуавтоматических приборов, который используются в процессе подготовки, окрашивания и/или анализа клинических лабораторных образцов. Единица измерения: УпаковкаНазначение: Для гематологических анализаторов открытого типаОбъем реагента: > 300 и ≤ 500 (см[3\*];^мл)Cовместимость с анализаторами URIT -3020, имеющимися у Заказчика. Стабильность после вскрытия, не менее 60 дней. (Высокая стабильность реагентов и возможность их использования после вскрытия флаконов в течение указанного времени - показатель экономичности и высокого качества реагентов) |
| 48 | Подсчет клеток крови ИВД, контрольный материал | Материал, используемый для подтверждения качества анализа, предназначенный для использования при качественном и/или количественном определении одного или множества параметров клеток цельной крови в клиническом образце [тест также называется общий анализ крови (ОАК) (complete blood count (CBC))]. Определяемые параметры могут включать определение количества и дифференциацию лейкоцитов (white cell), определение количества и подсчет параметров эритроцитов (red cell) и/или подсчет количества тромбоцитов (platelet). Единица измерения: УпаковкаНазначение: Для ручной постановки анализа и анализаторов открытого типаПригодность для общего анализа крови с дифференцировкой лейкоцитов по 3 субпопуляциям. Количество аттестованных параметров - не менее 16. Наличие 3 контрольных уровней: низкого, нормального, высокого. Стабильность после вскрытия при 2-8˚С, не менее 21 суток. Фасовка, не менее 1 мл каждого уровня. Наличие паспорта аттестации для приборов URIT-3020. (Контроль с дифференцировкой лимфоцитов по 3 популяция в соответствии с потребностью лаборатории. Количество аттестованных параметров соответствует необходимому и достаточному числу параметров контрольного материала для обеспечения качества лабораторных исследований. Наличие контрольных материалов трех уровней необходимо для калибровки и контроля качества анализатора. Высокая стабильность реагентов и возможность их использования после вскрытия флаконов в течение указанного времени - показатель экономичности и высокого качества реагентов. Требования к фасовке установлены с учетом загруженности и потребности лаборатории. Фасовка с меньшим объемом приведет к более частой перекалибровке, что является более затратным по времени и средствам) |

**Срок поставки товара:** в течении 30 (тридцати) календарных дней с даты оформления заказа в АСЗ «Электронный магазин» с возможностью досрочной поставки, по адресу: 672010, Забайкальский край, г. Чита, ул. Ленина – 4.

**Гарантийный срок на товар:** срок годности должен составлять не менее 6 (шести) месяцев.

***Директор***

***ЧУЗ «КБ «РЖД-Медицина» г. Чита» \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ В.Ю. Макаров***