**Приложение № 1**

**к Документации о проведении закупки**

**Техническое задание**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| №п/п | Наименование | Характеристика | Ед.изм. |  Кол.-во |
| 1 | Дилюент-реагент BF | Для автоматического гематологического анализатора серии DIRUI BF-6800, имеющегося в наличии у Заказчика. Применение: разведение образца. Поддерживает целостность оригинального объема клеток в определенный период времени. Состав: натрия сульфат, калия хлорид, натрия дигидрофосфат, калия дигидроортофосфат. Флаконы снабжены штрих-кодом, содержащим информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности, и могут использоваться в гематологических анализаторах серии DIRUI BF-6800 без переливания.Объём флакона не менее 20 л. 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 | упак | 6 |
| 2 | Лизирующий реагент BF- FDO Lyse | Для автоматического гематологического анализатора серии DIRUI BF-6800, имеющегося в наличии у Заказчика. Применение: растворение эритроцитов, окрашивание клеток, определение количества лейкоцитов, моноцитов, эозинофильных лейкоцитов и нейтрофильных лейкоцитов. Состав: неионогенное поверхностно-активное вещество. Флаконы снабжены штрих-кодом, содержащим информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности, и могут использоваться в гематологических анализаторах серии DIRUI BF-6800 без переливания.Объём флакона не менее 5 л. 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 | упак | 1 |
| 3 | Лизирующий реагент BF- FDT Lyse | Для автоматического гематологического анализатора серии DIRUI BF-6800, имеющегося в наличии у Заказчика. Применение: растворение эритроцитов, окрашивание клеток, определение количества лейкоцитов, моноцитов, эозинофильных лейкоцитов и нейтрофильных лейкоцитов. Состав: положительные ионные поверхностно-активные вещества и неионогенные поверхностно-активные вещества. Флаконы снабжены штрих-кодом, содержащим информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности, и могут использоваться в гематологических анализаторах серии BF-6800 без переливания.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 | упак | 2 |
| 4 | Лизирующий реагент BF-Lyse (SLS-I) | Для автоматического гематологического анализатора серии DIRUI BF-6800, имеющегося в наличии у Заказчика. Применение: растворение эритроцитов, 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-6800 без переливания.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 | упак | 3 |
| 5 | Промывающий реагент (детергент) BF | Для автоматического гематологического анализатора серии DIRUI BF-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- -6800 без переливания.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. | упак | 1 |
| 6 | Гематологический контроль | Набор реагентов для контроля качества проведения общего анализа крови, предназначенный для ежедневной оценки точности и воспроизводимости проводимых измерений на автоматическом гематологическом анализаторе, с возможностью дифференциации пяти субпопуляций лейкоцитов. Наличие аттестации и паспортных значений для гематологического анализатора DIRUI BF-6800.Набор реагентов в комплекте 3 флакона:Флакон 1: Низкий уровень - 1 шт., Жидкость темно-красного цвета. Объем флакона – 4 мл.Флакон 2: Нормальный уровень - 1 шт., Жидкость темно-красного цвета. Объем флакона – 4 мл.Флакон 3: Высокий уровень - 1 шт., Жидкость темно-красного цвета. Объем флакона – 4 мл.Срок годности набора реагентов - 3 месяца.Сроки годности вскрытых компонентов набора 21 день.Замораживание наборов реагентов не допускается. | упак | 1 |
| 7 |  Тест-полоски «DIRUI H13 Cr» или аналог | Реагентные полоски для качественного и полуколичественного определения 13 параметров мочи на полуавтоматическом анализаторе мочи. Реагентные зоны: Лейкоциты (кл/мкл) - 0-500; Нитриты (мкмоль/л) - отр.-полож.; Уробилиноген (мкмоль/л) - 3.4 - 135; Белок (г/л) - отр-3,0; рН - 5.0 - 9.0; Кровь (кл/мкл) - отр-200; Уд.вес - 1.005 - 1.030; Кетоны (ммоль/л) отр - 7,8; Билирубин (мкмоль/л) - отр -103; Глюкоза (ммоль/л) - отр -56, Аскорбиновая кислота (ммоль/л) - 0-5,7, Микроальбумин (мг/дл) - 10-150, Креатинин (ммоль/л) - 0,9-26,5. Химические принципы процедур - Сухая химия. Тест-полоски должны быть стандартизированы для анализатора мочи Н-100 Dirui с функцией определения креатинина. Упаковка - пластмассовый пенал с влагопоглотителем, Не менее 100 шт. в упак. На упаковке типографским способом указана вся предусмотренная законодательством информация на русском языке, в том числе наименование товара согласно выданного Росздравнадзором регистрационного удостоверения на медицинское изделие, сведения о производителе (импортере либо лице, принимающем претензии, если товар произведен на территории иностранного государства), номер и дата регистрационного удостоверения, дата производства и срок годности | упак | 25 |
| 8 | Набор реагентов для качественного определения скрытой крови в кале человека №25КТРУ 21.20.23.110-00005858 | Набор реагентов для качественного определения скрытой крови в кале человека методом иммунохроматографического анализа.В состав набора входят:- планшет индикаторный, упакованный в индивидуальную вакуумнуюупаковку из фольги алюминиевой с осушителем - не менее 20 шт;- пипетка для внесения образца -20 шт- реагент для разведения образца - 20 флакон;- аппликатор для отбора пробы кала – 20шт- наклейки для записи данных о пациенте.Технические характеристики:Чувствительность определения (минимально определяемая концентрация) гемоглобина составляет не ниже 50 нг/мл.Время проведения анализа - 5 мин. Полученные результаты оцениваются не позднее 20 минут после проведения анализа. | упак | 30  |
| 9 | ТироидИФА - ТТГ | Набор реагентов для иммуноферментного определения тиреотропного гормона в сыворотке крови человека.Метод анализа: сэндвич одностадийныйДиапазон определяемых концентраций: 0,05-15 мкМЕ/мл.Чувствительность теста: 0,05 мкМЕ/мл.Количество анализируемой сыворотки: 50 мкл.Количество анализов: набор рассчитан на проведение анализа в дубликатах 40 исследуемого образца, 6 калибровочных проб, 1 пробы контрольной сыворотки и 1 пробы для определения оптической плотности раствора ТМБ при использовании всех стрипов одновременно (всего 96 определений).*Состав набора:*• стрипы с моноклональными антителами к ТТГ 12х8,• калибраторы 6 фл по 0,5 мл (0; 0,25; 0,75; 2,5; 7,5 и 15 мкМЕ/мл),• конъюгат анти-ТТГ-пероксидаза - 1 флакон (14 мл),• буфер для разведения образцов сыворотки крови - 1 флакон (3,0 мл),• концентрированный буферный раствор для промывки лунок - 1 флакон (14 мл);• раствор ТМБ - 1 флакон (14 мл),• стоп-реагент - 1 флакон (14 мл),• контрольная сыворотка - 1 флакон (лиофилизованный препарат или жидкость 0,5 мл) | упак | 4  |
| 10 | 1. Цоликлон Анти-А
 | Прозрачная жидкость красного цвета. Титр в реакции агглютинации на плоскости с эритроцитами группы А(II) не менее – 1:32. Реагент должен включать два моноклональных антитела с различной активностью в отношении слабых и сильных форм антигена. Должен надежно выявлять антигены А1, А2, А3. Двух серий, продуцируемых разными клеточными линиями. | упак | 2 |
| 11 | Цоликлон Анти- Д Супер | Моноклональные антитела человека класса IgM. Определяет D антиген в реакции прямой гемагглютинации на плоскости, в пробирочном тесте, Отличается высокой скоростью агглютинации на плоскости. Не требуется контроля с растворителем. Титр 1:256 в реакции агглютинации в микроплате и в пробирках в солевой среде с D(+) эритроцитами. | упак | 3 |
| 12 | Цоликлон Анти-с супер (малый) | Прозрачная бесцветная жидкость.Цоликлон не должен давать агглютинации с эритроцитами С(-)Четкая реакция агглютинации на плоскости должна наступать в течение 30 сек. после смешиванияТитр Цоликлона Анти-С Супер в реакции прямой агглютинации в микроплате не ниже 1:64Двух серий, продуцируемых разными клеточными линиями. | упак | 5 |
| 13 | Набор реагентов для определения содержания фибриногена (ОптиФибриноген-тест) | Набор реагентов ОптиФибриноген-тест предназначен для определения концентрации фибриногена в плазме крови клоттинговым методом по Клауссу на всех коагулологических анализаторах оптического типа, использующих суспензию каолина.Набор предназначен для проведения 320 анализов при расходе 0,05 мл тромбина на один анализ. | упак | 3  |
| 14 | Кюветы для коагулометровАПГ2-02 | Кювета для коагулометра АПГ2-02 в комплекте с шариком. Объем: 250 мкл | упак | 3 |
| 15 | Набор реагентов для определения активированного частичного тромбопластинового времени (АЧТВ-тест) для АПГ2-02 | Набор реагентов для определения активированного частичного тромбопластинового времени (АЧТВ-тест) предназначен для работы на всех типах полуавтоматических и автоматических коагулометров.Набор предназначен для проведения 280 макро- или 560 микроопределений | упак | 1 |
| 16 | Кардиолипиновый антиген РМП | Набор реагентов Сифилис-АгКЛ-РМП применяется при диагностике сифилиса для исследования плазмы (сыворотки) крови или спинно-мозговой жидкости (СМЖ) человека в реакции микропреципитации (РМП). Рассчитан на исследование 2000 образцов.Состав набора: взвесь АгКЛ в 10 % растворе холин-хлорида, содержащая кардиолипина – 0,033 %; лецитина – 0,27 %, холестерина – 0,9 %, ЭДТА (стабилизатор) в конечной концентрации 0,0125 моль/л и тимеросал (консервант) в конечной концентрации 0,1 %. | упак | 1 |
| 17 | Раствор Азур-Эозин по Романовскому (Профессионал) | Краситель форменных элементов крови, костного мозга, выпотных и плевральных жидкостей, пунктата лимфоузлов, гинекологических мазков и др.биопрепаратов. Флакон объемом 1 л рассчитан на 8000 определений, окрашивание до 6000 препаратов. Реагент адаптирован для автоматических окрасчиков мазков, таких как Юни-Стейн-Авто (ЭмкоСтейнер), V-Chromer, АвтоОМК-01, HemaT, позволяет обеспечить высокое качество результатов и однотипность получаемых препаратов**Технические характеристики**Краситель представляет собой 0,76% раствор сухого красителя азур-эозин по Романовскому-Гимза (азур-эозин, метиленовый синий) в смеси метанола и глицерина (1:1) - 1 флакон, 1 л.Упаковка: флакон емкостью 1 л из матового полиэтилена с цветной крышкой и этикеткой на русском языке. | упак | 2 |
| 18 | Раствор по Май-Грюнвальду | Фиксатор-краситель эозин-метиленовый синий по Май-Грюнвальду. | упак | 1 |
| 19 | Автоматические одноразовые ланцеты | Размер иглы/лезвия: Лезвие 1,5 ммГлубина прокола / объём натекающей капли крови 1.6 мм / 200 – 600 мкл 200/ 1200 | упак | 1 |
| 20 | Наконечники для дозаторов | Наконечник полимерный предназначен для отбора жидкостей и их переноса в процессе проведения профессиональных лабораторных анализов. Без фильтра, нестерильный.Объём 5-200 мклМатериал полипропиленЦвет желтый | упак | 1 |
| 21 | Капилляр Панченкова к СОЭ-метру | Пипетка стеклянная к СОЭ метру представляет собой прямую трубку с зашлифованными верхним и нижним торцами, изготовленную из медицинского стекла по ГОСТ 19808-86 | упак | 1 |
| 22 | Покровные стекла | Предназначено для защиты микропрепаратов на предметных стеклах. Изготовлено из прозрачного бесцветного силикатного стекла.Размер стекол - 24х24 мм.Толщина - 0.13-0.17 мм. | упак | 2 |
| 23 | Петля-игла микробиологическая | Предназначена для перевивки жидких культур микроорганизмов, засева Чашек Петри и косого агара, счета колоний, снятия колоний с агара и взятия различных типов биологического материала на бак.исследования.Петля полипропиленовая. Высокоточная калибровка, химическая устойчивость.Стерилизованы этилен оксидом. | упак | 1 |
| 24 | Набор для определения глюкозы, Глюкозооксидазный метод (Glucose Kit, GOD-POD method) | Набор для количественного определения концентрации глюкозы в сыворотке и плазме методом фотометрии.Реагенты готовы к использованию: наличие.Метод определения: реакция с глюкооксидазой-пероксидазой (GOD-POD).Определение на длине волны, не более: 510 нм.Аналитический диапазон, не менее: 0,3-28 ммоль/л.Интерференция, аскорбиновая кислота, не менее: 30 мг/дл.Интерференция, иктеричность, не менее: 40 мг/дл.Интерференция, липимичность, не менее: 500 мг/дл.Интерференция, гемолиз, не менее: 500 мг/дл.Стабильность реагента после вскрытия, не менее: 30 дней.Частота калибровки, не реже чем: при смене лота.Температура хранения, не более: 2°C－8°C в защищенном от света месте.Количество тестов в наборе, не менее: 569Фасовка: R1 4×40 мл + R2 2×20 мл. | упак | 4 |
| 25 | Набор для определения общего холестерина, Холестеролоксидаза-пероксидаза (Total Cholesterol Kit, CHOD-POD Method) | Набор для количественного определения концентрации холестерина в сыворотке, плазме и моче методом фотометрии.Реагенты готовы к использованию: наличие.Метод определения: реакция с холестериноксидазой- пероксидазой (CHOD-POD).Определение на длине волны, не более: 510 нм.Используемые антикоагулянты: гепарин, ЭДТА.Аналитический диапазон, не менее: 3,85-769,23 мг/дл.Интерференция, липимичность, не менее: 500 мг/дл.Интерференция, гемолиз, не менее: 500 мг/дл.Стабильность реагента после вскрытия, не менее: 28 дней.Частота калибровки, не реже чем: при смене лота.Температура хранения, не более: 2°C－8°C в защищенном от света месте.Количество тестов в наборе, не менее: 491Фасовка: R 4×40 мл. | упак | 4 |
| 26 | Набор реагентов для определения аланинаминотрансферазы, IFCC метод (Alanine Aminotransferase Kit, IFCC Method) | Набор реагентов для количественного определения активности аланинаминотрансферазы в сыворотке или плазме фотометическим кинетическим методом.Реагенты готовы к использованию: наличие.Метод определения: кинетический фотометрический метод, рекомендованный IFCC.Определение на длине волны, не более: 340 нм.Используемые антикоагулянты: гепарин, ЭДТА.Аналитический диапазон, не менее: 4 - 1000 Ед/л.Интерференция, аскорбиновая кислота, не менее: 30 мг/дл.Интерференция, иктеричность, не менее: 40 мг/дл.Интерференция, гемолиз, не менее: 500 мг/дл.Интерференция, липимичность, не менее: 500 мг/дл.Стабильность реагента после вскрытия, не менее: 28 дней.Частота калибровки, не реже чем: при смене лота.Температура хранения, не более: 2°C－8°C в защищенном от света месте.Количество тестов в наборе, не менее: 600Фасовка: R1 4×35 мл + R2 2×18 мл. | упак | 3 |
| 27 | Набор реагентов для определения аспартатаминотрансферазы, IFCC метод (Aspartate Aminotransferase Kit, IFCC Method) | Набор реагентов для количественного определения аспартатаминотрансферазы в сыворотке, плазме на автоматическом биохимическом анализаторе.Реагенты готовы к использованию: наличие.Метод определения: кинетический фотометрический метод, рекомендованный IFCC.Определение на длине волны, не более: 340 нм.Используемые антикоагулянты: гепарин, ЭДТА.Аналитический диапазон, не менее: 4 - 800 Ед/л.Интерференция, аскорбиновая кислота, не менее 30 мг/дл.Интерференция, иктеричность, не менее: 40 мг/дл.Интерференция, липимичность, не менее: 500 мг/дл.Стабильность реагента после вскрытия, не менее: 28 дней.Частота калибровки, не реже чем: при смене лота.Температура хранения, не более: 2°C－8°C в защищенном от света месте.Количество тестов в наборе, не менее: 600Фасовка: R1 4×35 мл + R2 2×18 мл. | упак | 3 |
| 28 | Набор реагентов для определения щелочной фосфатазы, IFCC метод, АМП буфер (Alkaline phosphatase Kit, IFCC Modified Method) | Набор реагентов для количественного определения активности щелочной фосфатазы в сыворотке и плазме фотометрическим кинетическим методом.Реагенты готовы к использованию: наличие.Метод определения: Модифицированный метод Международной федерации клинической химии и лабораторной медицины (IFCC).Определение на длине волны, не более: 405 нм.Используемые антикоагулянты: гепарин.Аналитический диапазон, не менее: 5 - 800 Ед/л.Интерференция, аскорбиновая кислота, не менее: 30 мг/дл.Интерференция, иктеричность, не менее: 40 мг/дл.Интерференция, липимичность, не менее: 500 мг/дл.Интерференция, гемолиз, не менее: 500 мг/дл.Стабильность реагента после вскрытия, не менее: 14 дней.Частота калибровки, не реже чем: при смене лота.Температура хранения, не более: 2°C－8°C в защищенном от света месте.Количество тестов в наборе, не менее: 600Фасовка: R1 4×35 мл + R2 2×18 мл. | упак | 1 |
| 29 | Набор реагентов для определения α-амилазы, IFCC метод (α-Amylase Kit, IFCC Method) | Набор реагентов для количественного определения активности α-амилазы в сыворотке, плазме или моче кинетическим методом на фотометических системах.Реагенты готовы к использованию: наличие.Метод определения: кинетический метод, рекомендованный IFCC.Определение на длине волны, не более: 405 нм.Используемые антикоагулянты: гепарин, ЭДТА.Аналитический диапазон, не менее: 5 - 1500 Ед/л.Интерференция, аскорбиновая кислота, не менее: 30 мг/дл.Интерференция, иктеричность, не менее: 40 мг/дл.Интерференция, гемолиз, не менее: 250 мг/дл.Интерференция, липимичность, не менее: 500 мг/дл.Стабильность реагента после вскрытия, не менее: 35 дней.Частота калибровки, не реже чем: при смене лота.Температура хранения, не более: 2°C－8°C в защищенном от света месте.Количество тестов в наборе, не менее: 154Фасовка: R1 1×38 мл + R2 1×10 мл. | упак | 3 |
| 30 | Набор для определения билирубина общего, DSA метод (Bilirubin Total Kit, DSA Method) | Набор для количественного определения концентрации общего билирубина в сыворотке, плазме или моче методом фотометрии.Реагенты готовы к использованию: наличие.Метод определения: реакция с диазотированной сульфаминовой кислотой (DSA).Определение на длине волны, не более: 546 нм.Используемые антикоагулянты: ЭДТА.Аналитический диапазон, не менее: 1,7-600 мкмоль/л.Интерференция, аскорбиновая кислота, не менее: 10 мг/дл.Интерференция, липимичность, не менее: 1000 мг/дл.Стабильность реагента после вскрытия, не менее: 40 дней.Частота калибровки, не реже чем: при смене лота.Температура хранения, не более: 2°C－8°C в защищенном от света месте.Количество тестов в наборе, не менее: 327Фасовка: R1 4×20 мл + R2 1×20 мл. | упак | 4 |
| 31 | Набор для определения билирубина прямого, DSA метод (Bilirubin Direct Kit, DSA Method) | Набор для количественного определения концентрации прямого билирубина в сыворотке, плазме или моче методом фотометрии.Реагенты готовы к использованию: наличие.Метод определения: реакция с диазотированной сульфаминовой кислотой (DSA).Определение на длине волны, не более: 546 нм.Используемые антикоагулянты: ЭДТА.Аналитический диапазон, не менее: 1 - 260 мкмоль/л.Интреференция, аскорбиновая кислота, не менее: 30 мг/дл.Интерференция, иктеричность, не менее: 40 мг/дл.Интерференция, липимичность, не менее: 500 мг/дл.Интерференция, гемолиз, не менее: 500 мг/дл.Стабильность реагента после вскрытия, не менее: 40 дней.Частота калибровки, не реже чем: при смене лота.Температура хранения, не более: 2°C－8°C в защищенном от света месте.Количество тестов в наборе, не менее: 400Фасовка: R1 4×20 мл + R2 1×20 мл. | упак | 3 |
| 32 | Набор для определения креатинина, Ферментативный метод с саркозиноксидазой (Creatinine Kit, Sarcosine Oxidase Method) | Набор для количественного определения концентрации креатинина в сыворотке , плазме или моче методом фотометрии.Реагенты готовы к использованию: наличие.Метод определения: реакция с саркозиноксидазой.Определение на длине волны, не более: 546 нм.Аналитический диапазон, не менее: 0,11-79,3 мг/дл.Интерференция, аскорбиновая кислота, не менее: 30 мг/дл.Интерференция, иктеричность, не менее: 20 мг/дл.Интерференция, липимичность, не менее: 250 мг/дл.Интерференция, гемолиз, не менее: 100 мг/дл.Стабильность реагента после вскрытия, не менее: 28 дней.Частота калибровки, не реже чем: при смене лота.Температура хранения, не более: 2°C－8°C в защищенном от света месте.Количество тестов в наборе, не менее: 253Фасовка: R1 2×27 мл + R2 1×18 мл. | упак | 6 |
| 33 | Набор для определения мочевины, УФ метод, уреаза-глутаматдегидрогеназа (Urea Kit, Urease-GLDH, UV Method) | Набор для количественного определения концентрации мочевины в сыворотке, плазме и моче методом фотометрии.Реагенты готовы к использованию: наличие.Метод определения: реакция с уреазой/глутаматдегидрогеназой, УФ-метод.Определение на длине волны, не более: 340 нм.Используемые антикоагулянты: гепарин, ЭДТА.Аналитический диапазон, не менее: 1-40 ммоль/л.Интерференция, аскорбиновая кислота, не менее: 30 мг/дл.Интерференция, иктеричность, не менее: 40 мг/дл.Интерференция, липимичность, не менее: 500 мг/дл.Интерференция, гемолиз, не менее: 500 мг/дл.Стабильность реагента после вскрытия, не менее: 21 день.Частота калибровки, не реже чем: при смене лота.Температура хранения, не более: 2°C－8°C в защищенном от света месте.Количество тестов в наборе, не менее: 412Фасовка: R1 4×35 мл + R2 2×18 мл. | упак | 3 |
| 34 | Набор для определения общего белка, Биуретовый метод (Total Protein Kit, Biuret Method) | Набор для количественного определения концентрации общего белка в сыворотке и плазме методом фотометрии.Реагенты готовы к использованию: наличие.Метод определения: биуретовый метод.Определение на длине волны, не более: 546 нм.Используемые антикоагулянты: гепарин, ЭДТА.Аналитический диапазон, не менее: 2-120 г/л.Интерференция, аскорбиновая кислота, не менее: 30 мг/дл.Интерференция, иктеричность, не менее: 30 мг/дл.Интерференция, липимичность, не менее: 2000 мг/дл.Интерференция, гемолиз, не менее: 250 мг/дл.Интерференция, декстран, не менее: 1000 мг/дл.Стабильность реагента после вскрытия, не менее: 28 дней.Частота калибровки, не реже чем: при смене лота.Температура хранения, не более: 2°C－8°C в защищенном от света месте.Количество тестов в наборе, не менее: 731Фасовка: R 4×40 мл. | упак | 2 |
| 35 | Набор для определения холестерина-ЛПНП, Прямое определение (LDL-Cholesterol Kit, Direct Method) | Набор для количественного определения концентрации холестерина ЛПНП в сыворотке и плазме методом фотометрии.Реагенты готовы к использованию: наличие.Метод определения: прямой метод.Определение на длине волны, не более: 600 нм.Аналитический диапазон, не менее: 0,05-20 ммоль/л.Интерференция, аскорбиновая кислота, не менее: 30 мг/дл.Интерференция, липимичность, не менее: 300 мг/дл.Интерференция, гемолиз, не менее: 300 мг/дл.Стабильность реагента после вскрытия, не менее: 28 дней.Частота калибровки, не реже чем: при смене лота.Температура хранения, не более: 2°C－8°C в защищенном от света месте.Количество тестов в наборе, не менее: 156Фасовка: R1 1×40 мл + R2 1×14 мл. | упак | 8 |
| 36 |  Набор для определения холестерина-ЛПВП, Прямое определение (HDL-Cholesterol Kit, Direct Method) | Набор для количественного определения концентрации холестерина ЛПВП в сыворотке методом фотометрии.Реагенты готовы к использованию: наличие.Метод определения: прямой метод.Определение на длине волны, не более: 600 нм.Аналитический диапазон, не менее: 0,05-6 ммоль/л.Интерференция, аскорбиновая кислота, не менее: 30 мг/дл.Интерференция, икретичность, не менее: 40 мг/дл.Интерференция, липимичность, не менее: 1000 мг/дл.Интерференция, гемолиз, не менее: 300 мг/дл.Стабильность реагента после вскрытия, не менее: 28 дней.Частота калибровки, не реже чем: при смене лота.Температура хранения, не более: 2°C－8°C в защищенном от света месте.Количество тестов в наборе, не менее: 156Фасовка: R1 1×40 мл + R2 1×14 мл. | упак | 4 |
| 37 | Набор для определения С-реактивного белка, Метод иммунотурбидиметрии (C-Reactive Protein Kit, Turbidimetry Method) | Набор для количественного определения концентрации CRP в сыворотке методом фотометрии.Реагенты готовы к использованию: наличие.Метод определения: метод турбидиметрии.Определение на длине волны, не более: 340 нм.Аналитический диапазон, не менее: 2-150 мг/л.Интерференция, аскорбиновая кислота, не менее: 30 мг/дл.Интерференция, икретичность, не менее: 40 мг/дл.Интерференция, гемолиз, не менее: 500 мг/дл.Стабильность реагента после вскрытия, не менее: 28 дней.Частота калибровки, не реже чем: при смене лота.Температура хранения, не более: 2°C－8°C в защищенном от света месте.Количество тестов в наборе, не менее: 154Фасовка: R1 1×40 мл + R2 1×10 мл. | упак | 3 |
| 38 | CD-80 детергент (1 литр х 1 флакон) | Детергент для очистка зондов проб и реагентов, миксеров и кювет химического анализатора производства компании Mindray. Представляет собой концентрированное жидкое чистящее средство, содержащее ПАВ, щелочное, биоразлагаемое. Эффективно удаляет белки, липиды, ионы и другие остатки химических реакций с поверхности кювет.Состав: гидрохлорид натрия, неионные ПАВ, полианионные ПАВ, буферы, стабилизаторы и т.п.Стабильность после вскрытия при температуре 10-30℃: не менее 3 месяцев.Фасовка: 1 флакон х 1 литр. | упак | 5 |
| 39 | Набор реагентов для определения триглицеридов, GPO-POD метод (Triglicerides Kit, GPO-POD Method) | Фасовка: R 4×40 мл. | флак | 2 |
| 40 | Набор для определения мочевой кислоты, уриказно-пероксидазный метод (Acido Urico Kit, Urease-Peroxidase Method | Фасовка: R1 4×40 мл + R2 2×20 мл. | набор | 3 |
| 41 | Набор для определения кальция, Метод арсеназоIII (Calcium Kit, Arsenazo III Method)  | Фасовка: R 4×40 мл. | набор | 1 |
| 42 | Набор для определения лактатдегидрогеназы,IFCC метод (Lactate Dehydrogenase Kit, IFCC Method) | Фасовка: R1 4×35 мл + R2 2×18 мл. | упак | 1 |