Техническое задание

Поставка расходных материалов КДЛ (набор реагентов\_21 позиция)

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| № п\п  | КТРУ Наименование | КТРУ Номер | Характеристики | Ед. изм. | Кол -во |
| 1 | Белок 4 эпидидимиса человека (HE4) ИВД, набор, иммуноферментный анализ (ИФА) |  21.20.23.110-00006915 |  Описание: Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения белка 4 эпидидимиса человека (human epididymis protein 4 (HE4)), маркера рака яичников, в клиническом образце методом иммуноферментного анализа (ИФА). Метод: «сэндвич»-вариант ИФА Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1 Количество определений, шт.: не менее 96 Числовое значение чувствительности, пмоль/л: не более 1,5 Измеряемые концентрации, пмоль/л: в диапазоне от 0 до не менее 1000 Контрольный образец с известным количеством аналита: наличие Готовые для использования растворы конъюгата и ТМБ: наличие Стандартизация условий проведения ферментативной реакции с хромогеном в термостатируемом шейкере при 37ºС: соответствие Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации), мин.: не более 75 Количество калибровочных образцов, шт.: не менее 6, готовые для использования Все компоненты набора после вскрытия пригодны к использованию в течение всего срока годности набора: наличие Остаточный срок годности на момент поставки: не менее 80% от нормативного Дополнительные компоненты в составе набора: пленка для заклеивания планшета, пакет для планшета с застежкой зиплок, унифицированные неспецифические компоненты ФСБ-Т, стоп-реагент, трафарет для построения калибровочного графика - наличие | набор | 6 |
| 2 | Вирус гепатита С антитела класса иммуноглобулин G (IgG)/IgМ ИВД, набор, иммуноферментный анализ (ИФА) |  21.20.23.110-00007766 |  Описание: Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения антител класса иммуноглобулин G (IgG) и иммуноглобулин M (IgM) к вирусу гепатита C (Hepatitis C) в клиническом образце методом иммуноферментного анализа (ИФА) Метод: ИФА - непрямой Количество иммунологических стадий при использовании набора: не менее 2 Количество определений, шт.: не менее 192 Возможность использования набора в автоматических анализаторах открытого типа: соответствие Возможность спектрофотометрического контроля внесения образцов и реагентов: наличие Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации), мин.: не более 90 Количество протоколов проведения ИФА, шт.: не менее 2 Возможность определения коэффициента позитивности: наличие Срок стабильности рабочих растворов конъюгата и ТМБ при температуре 25ºС, ч.: не менее 10 Количество лунок для контрольных образцов в каждой постановке, шт.: не менее 4 Остаточный срок годности на момент поставки: не менее 80% от нормативного Все компоненты набора после вскрытия пригодны к использованию в течение всего срока годности набора: наличие Дополнительные компоненты в составе набора: пленка для заклеивания планшета, пакет для планшета с застежкой зиплок, ванночки для реагентов, наконечники для дозаторов, унифицированные неспецифические компоненты ФСБ-Т, стоп-реагент - наличие | набор | 12 |
| 3 | Вирус гепатита В поверхностный антиген ИВД, набор, иммуноферментный анализ (ИФА) |  21.20.23.110-00001489 |  Описание: Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения поверхностного антигена вируса гепатита В (Hepatitis B) в клиническом образце методом иммуноферментного анализа (ИФА). Количество выполняемых тестов, шт.: ≥192 Назначение: Для анализаторов открытого типа Возможность использования набора в автоматических анализаторах открытого типа: соответствие Метод: «сэндвич»-вариант ИФА Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1 Формат планшета стрипированный: наличие Однократное внесение конъюгата: соответствие Минимальное числовое значение чувствительности при проведении анализа по одному из протоколов, МЕ/мл: не более 0,01 Жидкий слабоположительный образец с концентрацией HBsAg в диапазоне 0,1-0,3 МЕ/мл, готовый для использования: наличие Контрольный положительный образец с концентрацией HBsAg в диапазоне 2,0-6,0 МЕ/мл, готовый для использования: наличие Условия проведения анализа с использованием шейкера: соответствие Количество протоколов проведения ИФА, шт.: не менее 4 Остаточный срок годности на момент поставки: не менее 80% от нормативного Срок стабильности раствора конъюгата в рабочем разведении при температуре в диапазоне 2−8 ºС, мес.: не менее 1 Срок годности компонентов после вскрытия набора, мес.: не менее 12 Дополнительные компоненты в составе набора: пленка для заклеивания планшета, ванночки для реагентов, наконечники для дозаторов, унифицированные неспецифические компоненты ФСБ-Т, стоп-реагент - наличие Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации), мин.: не более 80 | набор | 12 |
| 4 | В-тип натрийуретический белок/N-терминальный натрийуретический пропептид ИВД, набор, иммуноферментный анализ (ИФА) |  21.20.23.110-00008575 |  Описание: Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения В-типа натрийуретического белка (B-type natriuretic protein (BNP)) и/или N-терминального натрийуретического пропептида b-типа (N-terminal pro b-type natriuretic peptide (NT-proBNP)) в клиническом образце методом иммуноферментного анализа (ИФА). Количество выполняемых тестов, шт.: ≥96 Назначение: Для ручной постановки анализа и/или работы на анализаторах открытого типа Метод: «сэндвич»-вариант ИФА Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1 Формат планшета стрипированный: наличие Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации), мин.: не более 75 Числовое значение чувствительности, пг/мл: не более 20 Количество калибровочных образцов, шт.: не менее 5 Контрольный образец с известным количеством аналита: наличие ТМБ концентрат: наличие Остаточный срок годности на момент поставки: не менее 80% от нормативного Дополнительные компоненты в составе набора: пленка для заклеивания планшета, пакет для планшета с застежкой зиплок, унифицированные неспецифические компоненты ФСБ-Т, стоп-реагент - наличие | набор | 12 |
| 5 | Opisthorchis spp., антитела класса иммуноглобулин G (IgG), ИВД, набор, иммуноферментный анализ (ИФА) |  21.20.23.110-00006918 |  Описание: Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для использования при качественном и/или количественном определении антител класса иммуноглобулин G (IgG) к паразитическим плоским червям видов Opisthorchis в клиническом образце методом иммуноферментного анализа (ИФА). Метод: ИФА - непрямой Количество определений, шт.: не менее 96 Одинаковое количество промывок после каждой инкубации: наличие Возможность определения титра положительных образцов: наличие Рабочее разведение исследуемого образца 1:100: наличие Контрольные образцы готовы для использования: соответствие Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации), мин.: не более 85 Готовые для использования растворы конъюгата и ТМБ: наличие Остаточный срок годности на момент поставки: не менее 80% от нормативного Все компоненты набора после вскрытия пригодны к использованию в течение всего срока годности набора: наличие Дополнительные компоненты в составе набора: пленка для заклеивания планшета, пакет для планшета с застежкой зиплок, планшет для предварительного разведения сывороток, унифицированные неспецифические компоненты ФСБ-Т, стоп-реагент - наличие | набор | 6 |
| 6 | Toxocara canis антитела класса иммуноглобулин G (IgG) ИВД, набор, иммуноферментный анализ (ИФА) |  21.20.23.110-00006366 |  Описание: Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для использования при качественном и/или количественном определении антител класса иммуноглобулин G (IgG) к паразитической нематоде Toxocara canis в клиническом образце методом иммуноферментного анализа (ИФА) Метод: ИФА - непрямой Количество определений, шт.: не менее 96 Одинаковое количество промывок после каждой инкубации: наличие Возможность определения титра положительных образцов: наличие Рабочее разведение исследуемого образца 1:100: наличие Контрольные образцы готовы для использования: соответствие Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации), мин.: не более 85 Готовые для использования растворы конъюгата и ТМБ: наличие Остаточный срок годности на момент поставки: не менее 80% от нормативного Все компоненты набора после вскрытия пригодны к использованию в течение всего срока годности набора: наличие Дополнительные компоненты в составе набора: пленка для заклеивания планшета, пакет для планшета с застежкой зиплок, планшет для предварительного разведения сывороток, унифицированные неспецифические компоненты ФСБ-Т, стоп-реагент - наличие | набор | 6 |
| 7 | Giardia lamblia общие антитела ИВД, набор, иммуноферментный анализ (ИФА) |  21.20.23.110-00006917 |  Описание: Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения общих антител к Giardia lamblia в клиническом образце методом иммуноферментного анализа (ИФА). Набор предназначен для выявления инфицирования Giardia lamblia, паразитическим простейшим, связанным с лямблиозом. Метод: ИФА - непрямой Количество определений, шт.: не менее 96 Одинаковое количество промывок после каждой инкубации: наличие Возможность определения коэффициента позитивности: наличие Рабочее разведение исследуемого образца 1:100: наличие Контрольные образцы готовы для использования: соответствие Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации), мин.: не более 85 Возможность определения титра положительных образцов: наличие Остаточный срок годности на момент поставки: не менее 80% от нормативного Все компоненты набора после вскрытия пригодны к использованию в течение всего срока годности набора: наличие Дополнительные компоненты в составе набора: пленка для заклеивания планшета, пакет для планшета с застежкой зиплок, планшет для предварительного разведения сывороток, унифицированные неспецифические компоненты ФСБ-Т, стоп-реагент - наличие | набор | 6 |
| 8 | Ascaris lumbricoides антитела класса иммуноглобулин G (IgG) ИВД, набор, иммуноферментный анализ (ИФА) |  21.20.23.110-00008862 |  Описание: Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения антител класса иммуноглобулин G (IgG) к паразитической нематоде Ascaris lumbricoides (аскарида человеческая) в клиническом образце методом иммуноферментного анализа (ИФА) Метод: ИФА - непрямой Количество определений, шт.: не менее 96 Одинаковое количество промывок после каждой инкубации: наличие Рабочее разведение исследуемого образца 1:100: наличие Контрольные образцы готовы для использования: соответствие Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации), мин.: не более 85 Готовые для использования растворы конъюгата и ТМБ: наличие Остаточный срок годности на момент поставки: не менее 80% от нормативного Возможность определения титра положительных образцов: наличие Все компоненты набора после вскрытия пригодны к использованию в течение всего срока годности набора: наличие Дополнительные компоненты в составе набора: пленка для заклеивания планшета, пакет для планшета с застежкой зиплок, планшет для предварительного разведения сывороток, унифицированные неспецифические компоненты ФСБ-Т, стоп-реагент - наличие | набор | 6 |
| 9 | Helicobacter pylori общие антитела ИВД, набор, иммуноферментный анализ (ИФА) |  21.20.23.110-00006457 |  Описание: Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения общих антител к бактерии Helicobacter pylori в клиническом образце методом иммуноферментного анализа (ИФА) Применение: выявление суммарных антител к антигену CagA Helicobacter pylori. Метод: «сэндвич»-вариант ИФА Количество определений, шт.: не менее 96 Однократная предварительная промывка планшета: соответствие Одинаковое количество промывок после каждой инкубации: наличие Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации), мин.: не более 85 Готовый для использования раствор ТМБ: наличие Остаточный срок годности на момент поставки: не менее 80% от нормативного Дополнительные компоненты в составе набора: пленка для заклеивания планшета, пакет для планшета с застежкой зиплок, ванночки для реагентов, наконечники для дозаторов, унифицированные неспецифические компоненты ФСБ-Т, стоп-реагент - наличие | набор | 6 |
| 10 | Treponema pallidum общие антитела ИВД, набор, иммуноферментный анализ (ИФА) |  21.20.23.110-00009500 |  Описание: Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения общих антител к бактерии Treponema pallidum в клиническом образце методом иммуноферментного анализа (ИФА). Анализ предназначен для выявления бактериальной инфекции Treponema pallidum, связанной с сифилисом. Количество выполняемых тестов, шт.: ≥192 Назначение: Для анализаторов открытого типа и ручной постановки Метод: «сэндвич»-вариант ИФА Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1 Формат планшета стрипированный: наличие Применение: выявление IgM, IgG, IgА к возбудителю сифилиса в сыворотке (плазме) крови и ликворе человека Диагностическая чувствительность, %: оцененная на образцах сыворотки крови и ликвора, подтвержденная инструкцией производителя, не менее 100 Диагностическая специфичность, %: оцененная на образцах сыворотки крови и ликвора, подтвержденная инструкцией производителя, не менее 100 ТМБ концентрат: наличие Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации), мин.: не более 85 Отсутствие серой зоны при интерпретации результатов: соответствие Срок годности компонентов после вскрытия набора, мес.: не менее 12 Остаточный срок годности на момент поставки: не менее 80% от нормативного Дополнительные компоненты в составе набора: унифицированные неспецифические компоненты ФСБ-Т, стоп-реагент - наличие | набор | 10 |
| 11 | Общий холестерин ИВД, набор, ферментный спектрофотометрический анализ |  21.20.23.110-00000300 |  Описание: Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения общего холестерина (total cholesterol) в клиническом образце методом ферментного спектрофотометрического анализа Количество выполняемых тестов, шт.: ≥2000 Назначение: Для анализаторов открытого типа и ручной постановки Форма выпуска: жидкий монореагент Фасовка, мл: не менее 4×250 Метод: Ферментативный (CHOD-PAP) Клинические образцы: сыворотка и плазма крови Объем калибратора в составе набора, мл: не менее 4 Линейность, ммоль/л: в диапазоне не менее 0,5-26,0 Реагент после вскрытия флакона в плотно закрытом виде при температуре в диапазоне 2-8°C годен в течение всего срока годности: соответствие Срок годности набора при температуре в диапазоне 2-8°C, мес.: не менее 24 | набор | 6 |
| 12 | Холестерин липопротеинов высокой плотности ИВД, набор, ферментный спектрофотометрический анализ |  21.20.23.110-00000601 |  Описание: Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенных для количественного измерения холестерина липопротеинов высокой плотности (ЛПВП) в клиническом образце методом ферментной спектрометрии. Количество выполняемых тестов, шт.: ≥ 100 Назначение: Для ручной постановки анализа и анализаторов открытого типа Форма выпуска: жидкий монореагент Фасовка, мл: не менее 1×100 Метод: осаждение фосфорновольфрамовой кислотой с магнием хлористым Клинические образцы: сыворотка крови Линейность, ммоль/л: в диапазоне не менее 0,7-3 Объем калибратора в составе набора, мл: не менее 6 Хранение реагента после вскрытия флакона в плотно закрытом виде при температуре в диапазоне 18-25°C, мес.: не менее 12 Срок годности набора при температуре в диапазоне 18-25°C, мес.: не менее 12 | набор | 10 |
| 13 | Набор реагентов для определения концентрации белка в моче и спинно-мозговой жидкости |  21.20.23.110-00000456 |  Назначение: определения концентрации белка в моче и спинно-мозговой жидкости Форма выпуска: жидкий монореагент Фасовка, мл: не менее 2×100 Метод: колориметрический с пирогаллоловым красным Клинические образцы: моча и спинно-мозговая жидкость Линейность, г/л: в диапазоне не менее 0,07-2,00 Объем калибратора в составе набора, мл: не менее 3 Срок хранения реагента после вскрытия флакона в плотно закрытом виде при температуре в диапазоне 2-8°C, мес.: не менее 6 Срок годности набора при температуре в диапазоне 2-8°C, мес.: не менее 12 | набор | 12 |
| 14 | Набор реагентов для определения концентрации белка в моче и спинно-мозговой жидкости |  21.20.23.110 |  Назначение: Набор реагентов для определения концентрации белка в моче и спинно-мозговой жидкости Форма выпуска: жидкий монореагент Фасовка, мл: не менее 2×250 Метод: Колориметрический с пирогаллоловым красным Клинические образцы: моча и спинно-мозговая жидкость Линейность, г/л: в диапазоне не менее 0,07-2,00 Объем калибратора в составе набора, мл: не менее 6 Срок хранения реагента после вскрытия флакона в плотно закрытом виде при температуре в диапазоне 2-8°C, мес.: не менее 6 Срок годности набора при температуре в диапазоне 2-8°C, мес.: не менее 12 | набор | 16 |
| 15 | Набор реагентов для определения ассоциированных с сифилисом антител к кардиолипину в реакции преципитации  |  21.20.23.110 |  Назначение: определение ассоциированных с сифилисом антител к кардиолипину в реакции преципитации. Метод: РПР качественный и полуколичественный Цветное окрашивание преципитата: соответствие Тест-карточки для проведения исследования в составе набора: наличие Объем исследуемого образца, мкл: не более 40 Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации), мин.: не более 8 Количество определений, шт.: не менее 400 Температура проведения анализа (18-25)ºС: соответствие Остаточный срок годности на момент поставки: не менее 80% от нормативного | набор | 50 |
| 16 | Набор водных контрольных растворов компонентов мочи |  21.20.23.110 | Назначение проведение внутрилабораторного контроля качества при определении в моче концентрации глюкозы, белка, а также pH c помощью полосок индикаторных В связи с отсутствием описания товара, работы, услуг в позиции КТРУ (п. 4 постановления 08.02.2017 № 145).Форма выпуска контрольные растворы (нормальный и патологический уровень) В связи с отсутствием описания товара, работы, услуг в позиции КТРУ (п. 4 постановления 08.02.2017 № 145).Фасовка, мл не менее 3×10, не менее 3×10 В связи с отсутствием описания товара, работы, услуг в позиции КТРУ (п. 4 постановления 08.02.2017 № 145).Срок хранения реагента после вскрытия флакона в плотно закрытом виде при температуре в диапазоне 2-8°C, мес. не менее 3 В связи с отсутствием описания товара, работы, услуг в позиции КТРУ (п. 4 постановления 08.02.2017 № 145).Срок годности набора при температуре в диапазоне 2-8°C, мес. не менее 24 В связи с отсутствием описания товара, работы, услуг в позиции КТРУ (п. 4 постановления 08.02.2017 № 145). | набор | 2 |
| 17 | Общая амилаза ИВД, набор, ферментный спектрофотометрический анализ |  21.20.23.110-00001074 | Описание Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения общей амилазы (ОА) (total amylase) в клиническом образце, с использованием метода ферментного спектрофотометрического анализа Согласно КТРУКоличество выполняемых тестов, шт. ≥240 Согласно КТРУНазначение Для анализаторов открытого типа и ручной постановки Согласно КТРУФорма выпуска жидкий монореагент Адекватная и надежная работа оборудования.Фасовка, мл не менее 5×20 Сокращение количества ошибок, связанных с человеческим фактором и с учетом расхода при проведении анализов в лабораторииМетод Кинетический, субстрат CNP-олигосахарид Имеющиеся в наличии оборудование и контрольные материалы в лаборатории для оценки качества результатов исследований.Нормальные значения, Е/л в сыворотке крови человека в диапазоне с максимальным значением не менее 100, в моче человека в диапазоне с максимальным значением не менее 500 Методические рекомендации по клинико-биохимическим исследованиям и лабораторной диагностике.Клинические образцы сыворотка, плaзма крови и моча Удовлетворение всех потребностей лаборатории при минимальных затратах и отсутствие необходимости закупать отдельные наборы.Линейность, Е/л в диапазоне не менее 20-2000 Точное обнаружение в пределах интервалов значений и уменьшение (исключение) вероятности получения неправильных результатов.Реагент после вскрытия флакона в плотно закрытом виде при температуре в диапазоне 2-8°C годен в течение всего срока годности соответствие Экономия материальных затрат с целью полного использования реагента в наборе в течение времени.Срок годности набора при температуре в диапазоне 2-8°C, мес. не менее 36 Экономия материальных затрат, предполагаемый срок использования лабораторией реагентов. | набор | 2 |
| 18 | Сыворотка контрольная лиофилизированная на основе сыворотки крови человека, нормальный уровень |  21.20.23.110 |  Назначение проведение внутрилабораторного контроля качества количественных методов клинических биохимических исследований при выполнении анализов на фотометрическом оборудовании, включая автоматические биохимические анализаторы. В связи с отсутствием описания товара, работы, услуг в позиции КТРУ (п. 4 постановления 08.02.2017 № 145).Количество аттестованных биохимических показателей не менее 32 В связи с отсутствием описания товара, работы, услуг в позиции КТРУ (п. 4 постановления 08.02.2017 № 145).Форма выпуска сыворотка крови человека, нормальный уровень В связи с отсутствием описания товара, работы, услуг в позиции КТРУ (п. 4 постановления 08.02.2017 № 145).Фасовка, мл не менее 5×5 В связи с отсутствием описания товара, работы, услуг в позиции КТРУ (п. 4 постановления 08.02.2017 № 145).Хранение реагента после вскрытия флакона в плотно закрытом виде при температуре в диапазоне 2-8°C, дней не менее 5 В связи с отсутствием описания товара, работы, услуг в позиции КТРУ (п. 4 постановления 08.02.2017 № 145).Хранение реагента после вскрытия флакона в плотно закрытом виде при температуре -20°C, мес. не менее 1 В связи с отсутствием описания товара, работы, услуг в позиции КТРУ (п. 4 постановления 08.02.2017 № 145).Срок годности набора при температуре в диапазоне 2-8°C, мес. не менее 18 В связи с отсутствием описания товара, работы, услуг в позиции КТРУ (п. 4 постановления 08.02.2017 № 145). | набор | 2 |
| 19 | Сыворотка контрольная лиофилизированная на основе сыворотки крови человека, патологический уровень |  21.20.23.110 |  Назначение проведение внутрилабораторного контроля качества количественных методов клинических биохимических исследований при выполнении анализов на фотометрическом оборудовании, включая автоматические биохимические анализаторы В связи с отсутствием описания товара, работы, услуг в позиции КТРУ (п. 4 постановления 08.02.2017 № 145).Количество аттестованных биохимических показателей не менее 32 В связи с отсутствием описания товара, работы, услуг в позиции КТРУ (п. 4 постановления 08.02.2017 № 145).Основа сыворотка крови человека, патологический уровень В связи с отсутствием описания товара, работы, услуг в позиции КТРУ (п. 4 постановления 08.02.2017 № 145).Фасовка, мл не менее 5×5 В связи с отсутствием описания товара, работы, услуг в позиции КТРУ (п. 4 постановления 08.02.2017 № 145).Хранение реагента после вскрытия флакона в плотно закрытом виде при температуре в диапазоне 2-8°C, дней не менее 5 В связи с отсутствием описания товара, работы, услуг в позиции КТРУ (п. 4 постановления 08.02.2017 № 145).Хранение реагента после вскрытия флакона в плотно закрытом виде при температуре -20°C, мес. не менее 1 В связи с отсутствием описания товара, работы, услуг в позиции КТРУ (п. 4 постановления 08.02.2017 № 145).Срок годности набора при температуре в диапазоне 2-8°C, мес. не менее 18 В связи с отсутствием описания товара, работы, услуг в позиции КТРУ (п. 4 постановления 08.02.2017 № 145). | набор | 2 |
| 20 | Ферритин ИВД, набор, иммуноферментный анализ (ИФА) |  21.20.23.110-00009108 |  Описание: Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения ферритина (ferritin) в клиническом образце методом иммуноферментного анализа (ИФА). Количество выполняемых тестов, шт.: ≥96 Назначение: Для анализаторов открытого типа и ручной постановки Метод: «сэндвич»-вариант ИФА Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1 Числовое значение чувствительности, нг/мл: не более 2,5 Измеряемые концентрации, нг/мл: в диапазоне от 0 до не менее 500 Количество калибровочных образцов, шт.: не менее 6 Контрольный образец с известным количеством аналита: наличие Концентраты конъюгата и ТМБ: наличие Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации), мин.: не более 45 Остаточный срок годности на момент поставки: не менее 80% от нормативного Дополнительные компоненты в составе набора: пленка для заклеивания планшета, пакет для планшета с застежкой зиплок, унифицированные неспецифические компоненты ФСБ-Т, стоп-реагент - наличие | набор | 2 |
| 21 | Мочевая кислота ИВД, набор, ферментный спектрофотометрический анализ |  21.20.23.110-00011359 | Описание Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения мочевой кислоты (uric acid) в клиническом образце методом ферментного спектрофотометрического анализа. Согласно КТРУКоличество выполняемых тестов, шт. ≥400 Согласно КТРУНазначение Для ручной постановки анализа и анализаторов открытого типа Согласно КТРУФорма выпуска жидкий монореагент Адекватная и надежная работа оборудования.Фасовка, мл не менее 2×100 Сокращение количества ошибок, связанных с человеческим фактором и с учетом расхода при проведении анализов в лаборатории.Метод ферментативный колориметрический Имеющиеся в наличии оборудование и контрольные материалы в лаборатории для оценки качества результатов исследований.Клинические образцы сыворотка, плазма крови и моча Удовлетворение всех потребностей лаборатории при минимальных затратах и отсутствие необходимости закупать отдельные наборы.Линейность, мкмоль/л в диапазоне не менее 140-1500 Точное обнаружение в пределах интервалов значений и уменьшение (исключение) вероятности получения неправильных результатов.Объем калибратора в составе набора, мл не менее 2 Экономия материальных затрат.Исполнение Фотометрирование проб против реагента Наиболее достоверная базовая линии с целью получения точных результатов определения Реагент после вскрытия флакона в плотно закрытом виде при температуре в диапазоне 2-8°C годен в течение всего срока годности соответствие Экономия материальных затрат с целью полного использования реагента в наборе в течение времени.Срок годности набора при температуре в диапазоне 2-8°C, мес. не менее 24 Экономия материальных затрат, предполагаемый срок использования лабораторией реагентов. | набор | 8 |

1. Требования к товару:

1.1. Качество товара должно соответствовать технологическим и эксплуатационным (техническим) требованиям, предъявляемым к товару данного вида действующими нормативами и стандартами Российской Федерации.

1.2. Поставляемый товар должен быть новым товаром, товаром, не прошедшим переработку и восстановление потребительских свойств, не бывшим в употреблении, эквивалентным запрашиваемым техническим характеристикам и параметрам, а также свободным от прав на него третьих лиц. Импортный товар должен быть выпущен для свободного обращения на территории РФ с уплатой всех таможенных платежей и пошлин.

1.3. Поставляемая продукция сопровождается паспортом или иным документом, подтверждающим ее качество. Поставщик гарантирует качество продукции в течение указанного в паспорте срока.

2. Срок поставки товара: в течение 15 (пятнадцати) календарных дней по заявке Заказчика.

3. Условия поставки товара:

3.1. Товар поставляются в заводской упаковке.

3.2. Место поставки товара: 640014, г.Курган, ул.Карбышева, д.35, аптека.

4. Стоимость Товара включает в себя стоимость товара, все расходы на перевозку, доставку по адресу Заказчика, страхование, уплату таможенных пошлин, налогов, сборов, других обязательных платежей, связанных с выполнением поставки, а также стоимость упаковки товара.

5. Гарантийный срок: не менее 12 месяцев после получения товара и подписания сторонами товарной накладной (ТОРГ-12)/Универсального передаточного документа (УПД).

6. Порядок оплаты услуг: в течение 45 (сорока пяти) календарных дней после получения товара и подписания сторонами товарной накладной (ТОРГ-12)/Универсального передаточного документа (УПД), на основании счета на оплату Поставщика.

Заведующий аптекой С.В. Панасенко

14.01.2024