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 КТРУ  Количество выполняемых тестов, шт. ≥240 Согласно КТРУ  Назначение Для анализаторов открытого типа и ручной постановки Согласно КТРУ  Форма 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 лаборатории  Метод 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 КТРУ  Количество выполняемых тестов, шт. ≥400 Согласно КТРУ  Назначение Для ручной постановки анализа и анализаторов открытого типа Согласно КТРУ  Форма 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