|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  Приложение № 1**ТЕХНИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ****На поставку реагентов для автоматического гематологического анализатора Миндрей ВС 6200 (закрытая система).**Поставщику необходимо осуществить поставку **реагентов для автоматического гематологического анализатора Миндрей ВС 6200 (закрытая система)** (далее также «товары») в соответствии с требованиями контракта и настоящего Технического задания.**Место поставки товара:** Республика Карелия, г. Петрозаводск, пр. Первомайский, д.17**Срок поставки:** поставщик осуществляет поставку Товара партиями по заявкам Покупателя в период с даты подписания настоящего Договора, до окончания срока его действия, в рабочие дни (с понедельника по пятницу, исключая нерабочие праздничные дни) с 08 ч. до 15 ч. Срок исполнения каждой заявки не должен составлять более 5 календарных дней с момента получения Поставщиком заявки Покупателя. Поставщик вправе произвести досрочную поставку партии Товара, указанного в заявке Поставщика. Заявки направляются посредством электронной почты.Время поставки согласовывается не менее чем за 48 часов до поставки.**Общие требования к поставляемым товарам (сведения о товарах (сведения о качестве, технических характеристиках товаров, их безопасности, функциональных характеристиках (потребительских свойствах) и количестве поставляемых товаров)**: 1. Товар должен быть новым (товаром, который не был в употреблении, в ремонте, в том числе который не был восстановлен, у которого не была осуществлена замена составных частей, не были восстановлены потребительские свойства), не бывшем в употреблении и не использованным в качестве выставочного образца.
2. Регистрационное удостоверение, сертификаты качества и декларация о соответствии (в обязательном порядке предоставляются Поставщиком при поставке товара) при условии, что это предусмотрено законодательством Российской Федерации.
3. Поставщик должен обеспечить упаковку товара, способную предотвратить его повреждение или порчу во время перевозки к месту доставки. Упаковка товара должна полностью обеспечивать условия транспортировки, предъявляемые к данному виду товара.

4. Упаковка и маркировка Товара должна соответствовать требованиям ГОСТов, импортный Товар - международным стандартам упаковки.5. Маркировка Товара должна содержать наименование Товара, фасовку, юридический адрес изготовителя, дату выпуска и срок годности. Маркировка упаковки должна строго соответствовать маркировке Товара.6. Условия транспортировки Товара должны обеспечивать соблюдение температурного режима в соответствии с требованиями, указанными производителем.7. В случае приостановки или отзыва из обращения партии медицинского изделия на основании информации Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения Российской Федерации, Поставщик обязан в течение пяти рабочих дней со дня получения требования Заказчика провести замену указанного медицинского изделия на изделие, разрешенное к обращению в строгом соответствии требованиям спецификации, прилагаемой к Контракту. Требование Заказчика о замене направляется в адрес Поставщика по электронной почте или факсу. При невыполнении Поставщиком требований настоящего пункта Заказчик вправе требовать от Поставщика уплаты штрафа. **Срок действия контракта**: с даты подписания контракта обеими сторонами по 31.12.2025 года, а в части исполнения обязательств по взаиморасчётам – до полного их выполнения. **Спецификация поставляемых товаров**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Наименование** | **Тех. характеристики** | **Ед. изм.** | **Кол-во** |
| 1 | Реагент д/разведения 20 л DS Diluent КТРУ 21.20.23.110-00005032 | Подсчет клеток крови ИВД, реагент.Вещество или реактив, предназначенный для использования совместно с исходным изделием для ИВД для выполнения особой функции в анализе, который используется для качественного и/или количественного определения 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).Назначение: для гематологических анализаторов серии BC-, Объем реагента: ≥ 20 (литр; кубический дециметр), Тип реагента: изотонический разбавитель кровиДополнительные технические характеристикиНазначение: Используется для измерения параметров, связанных с эритроцитами, тромбоцитами, лейкоцитами, ретикулоцитами и ядросодержащими эритроцитами.Фасовка: Канистра не менее 20лСостав: Буферный раствор бората, хлорид натрияУсловия хранения: 2-30°ССрок годности после вскрытия флакона: не менее 60 днейШтрих код для опознавания анализатором реагента: Наличие | шт | 21 |
| 2 | Реагент д/разведения M-6 DR Diluent (1Lx4) ОКПД2 21.20.23.110 | Дополнительные технические характеристикиНазначение: Используется для измерения связанных с ретикулоцитами параметров совместно с красителем M-6FR DYE.Фасовка: Не менее 4 фл по 1 лСостав: Трис-ацетатный буферУсловия хранения: 2-30°ССрок годности после вскрытия флакона: не менее 90 днейШтрих код для опознавания анализатором реагента: Наличие | упак | 1 |
| 3 | Реагент лизирующий M-6 LD Lyse (1Lx4) КТРУ 21.20.23.110-00005044 | Подсчет клеток крови ИВД, реагент Вещество или реактив, предназначенный для использования совместно с исходным изделием для ИВД для выполнения особой функции в анализе, который используется для качественного и/или количественного определения 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).Дополнительные технические характеристикиНазначение: Для гематологических анализаторов серии BC-Объем реагента: ≥ 0.5 Литр;^кубический дециметрТип реагента: Лизирующий растворНазначение: Используется для исследования лейкоцитарной формулы в канале DIFF совместно с красителем M-6FD DYE.Фасовка: Не менее 4 фл по 1 лСостав: ПАВ, буфер HEPESСрок годности после вскрытия: не менее 60 дней Условия хранения: 2-30°СШтрих-код для идентификации реагента анализатором: Наличие | упак | 3 |
| 4 | Реагент лизирующий M-6 LN Lyse (1Lx4) КТРУ 21.20.23.110-00005044 | Подсчет клеток крови ИВД, реагент Вещество или реактив, предназначенный для использования совместно с исходным изделием для ИВД для выполнения особой функции в анализе, который используется для качественного и/или количественного определения 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).Дополнительные технические характеристикиНазначение: Для гематологических анализаторов серии BC-Объем реагента: ≥ 0.5 Литр;^кубический дециметрТип реагента: Лизирующий растворНазначение: Используется для измерения связанных с ядросодержащими эритроцитами параметров совместно с красителем M-6FN DYE.Фасовка: Не менее 4 фл по 1 лСостав: Цитратный буфер, хлорид натрия, ПАВСрок годности после вскрытия: не менее 60 дней Условия хранения: 2-30°СШтрих-код для идентификации реагента анализатором: Наличие |  | 1 |
| 5 | Реагент красящий M-6 FD DYE (12mlx4) ОКПД2 21.20.23.110 | Дополнительные технические характеристикиНазначение: Используется для исследования лейкоцитарной формулы в канале DIFF совместно с реагентом M-6LD LYSE.Фасовка: не менее 4 флаконов по 12 мл Состав: флюорохром, этиленгликольУсловия хранения: 2-30°CСрок годности после вскрытия: 60 днейШтрих-код для идентификации реагента анализатором : Наличие |  | 7 |
| 6 | Реагент для очистки зонда М-53 P Probe Cleanseer (50мл) КТРУ 21.20.23.110-00005578 | 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.Для анализаторов Mindray, Объем реагента: ≥ 10 и ≤ 50 (Кубический сантиметр;^миллилитр)Дополнительные технические характеристикиПредназначен для периодической очистки анализатораСостав: ПАВ, гипохлорит натрия, гидроксид натрияФасовка: флакон не менее 50 мл.Условия хранения : 2-30°ССрок годности после вскрытия: не менее 60 дней |  | 13 |
| 7 | Реагент ESR с функцей определения СОЭ (ESR Solution Reagent (1L×4) | Назначение: Предназначен для диагностики in vitro для очистки каналов измерения скорости оседания эритроцитов (СОЭ) в гематологических анализаторах серии BC с функцией определения СОЭ.Фасовка 1л х 4штСостав: Трис-HCl - буфер, Противогрибковые и антибактериальные добавки, Поверхностно-активные вещества, ВодаСтабильность после вскрытия: 90 дней |  | 2 |
| 8 | Гликированный гемоглобин (HbA1c) ИВД, набор, иммуно-хемилюминесцентный анализ | Описание: набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения гликированного гемоглобина (glycated haemoglobin (HbA1c)), также известного как гликозилированный гемоглобин (glycosylated haemoglobin), в клиническом образце методом иммунохемилюминесцентного анализа.Набор не менее 50 тестов; каждый тест запечатан в отдельную упаковку. В один тест включается: тестовый картридж с реагентом, специальный пробозаборник, пакетик с осушителем. Тестовый картридж содержит в себе буфер, состав буфера: вода, натрия деоксихолат моногидрат, хлорид аммония, годроксид натрия, азид натрия. Наличие штрих кода для опознавания анализатором реагента.Назначение: для анализатора гликозилированного гемоглобина Quo-Lab Analyzer System |  | 8 |

 |
| Ответственное лицо за приемку товара – провизор Тарасевич А.Н.Тел.: 8142 -71 43 15Ответственное лицо за составление технического задания: (Полякова М.Л.)  |
|  |