**РИЛОЖЕНИЕ №1**

Частное учреждение здравоохранения «Клиническая больница «РЖД-Медицина» города Хабаровск»

**ТЕХНИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ**

 на поставку реагентов и расходных материалов для лаборатории в

ЧУЗ «КБ «РЖД-Медицина» г. Хабаровск»

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| № п/п | Наименование товара  | Требования к качеству, техническим, функциональным характеристикам (потребительским свойствам) товара | Ед. измерения | Кол-во |
|
| 1 | Набор реагентов для количественного иммуноферментного определения 25-ОН витамина D в сыворотке крови человека "25-ОН витамин D-Имаксиз (IMAXYZ)", 96 опр. или эквивалент | Набор реагентов, предназначенный для количественного определения концентрации 25-гидрокси-витамина D (сокращенно 25-ОН витамин D) в сыворотке крови человека. Метод анализа – двухстадийный, конкурентный ИФА. Количество определений не менее 96. Количество анализируемого образца не более 25 мкл. Максимальное время внесения калибровочных проб, контрольной сыворотки и исследуемых образцов не менее 20 мин. Термостатируемое шейкирование при + 18-25С для обеспечения воспроизводимости результатов. Время инкубации - не более 120 минут (2 стадии 90+30 минут). Диапазон определения концентраций не уже: 0,3-150 нг/мл. Чувствительность: не более 0,3 нг/мл. Состав набора: не менее одного 8-ми луночного, 12-ти стрипового планшета, разделяемого на отдельные лунки. ТМБ готовый к использованию, однокомпонентный, не менее 1фл 14 мл. Калибровочные пробы: не менее 6 фл. по 0,5 мл (0; 5; 15; 30; 75; 150 нг/мл). Контрольная сыворотка - жидкая, готовая к использованию. Буфер А не менее 1 флакона, 14 мл. Денатурирующий буфер ДН, не менее 1 флакона, 14 мл. Промывочный буфер 20-кратный концентрат, не менее 1 флакона 50 мл. Готовый к использованию промывочный буфер хранится не менее 7 суток при комнатной температуре. Количество промывок не менее 4 раз по 300 мкл. Все реагенты готовы к использованию и не требуют дополнительных разведений. Дополнительные комплектующие входящие в состав набора: ванночки для реагентов, наконечники, пленка для заклеивания планшета. Срок годности набора не менее 24 месяцев. Срок годности после вскрытия - до конца срока годности набора. Наличие РУ. | набор | 1 |
| 2 | Реагент для депротеинирования образцов цельной крови при определении концентрации глюкозы глюкозооксидазным методом (Депротеинирующий раствор), 2×20 мл или эквивалент | Реагент для депротеинирования образцов цельной крови при определении концентрации глюкозы глюкозооксидазным методом.Форма выпуска: концентрат. Фасовка: не менее 2×20 мл. Рассчитан на обработку не менее 1000 образцов цельной крови при расходе 0,04 мл депротеинирующего раствора на один образец. Реагент после вскрытия флаконов стабилен в течение всего срока годности набора в плотно закрытом виде при температуре 2-25°C. Срок годности не менее 36 мес. (2-25°C) | упак | 1 |
| 3 | Набор реагентов для определения концентрации холестерина липопротеидов высокой плотности в сыворотке и плазме крови прямым методом (ЛВП-Холестерин-Ново-А (вариант 2)), 4х45мл, 4х15мл или эквивалент | Набор реагентов для определения концентрации холестерина липопротеидов высокой плотности в сыворотке и плазме крови.Метод определения: прямой ферментативный колориметрический. Форма выпуска: жидкий биреагент. Фасовка: не менее 4×45 мл, 4×15 мл. Максимальный предел определения не менее 5,4 ммоль/л. Чувствительность не более 0,03 ммоль/л. После вскрытия флаконов реагенты стабильны не менее 8 недель в плотно закрытом виде при температуре 2-8°С. Срок годности набора не менее 18 мес. (2-8°C). | набор | 1 |
| 4 | Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации опухолевого маркёра СА 15-3 в сыворотке крови (СА 15-3-ИФА-БЕСТ), 96 или эквивалент | Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации опухолевого маркера СА 15-3 в сыворотке крови. «Сэндвич»-вариант ИФА, одностадийный. Количество определений 96 (48 в дублях), формат планшета стрипированный ломающийся по 1 лунке. Чувствительность не более 0,5 Ед/мл. Готовые жидкие калибраторы в диапазоне от 0 до 250 Ед/мл не менее 6 шт., аттестованные относительно стандартов CanAg CA15-3 EIA (фирма Fujirebio Diagnostics AB, Швеция). Наличие контрольного образца с известным содержанием СА 15-3. Готовые однокомпонентные растворы конъюгата и ТМБ, не требующие разведения. Процент линейности не менее 90-110%. Суммарное время инкубации не более 1 час 15 мин. Температура инкубации с образцами и конъюгатом 25±3ºС. Срок годности на момент поставки не менее 80% от нормативного. Дробное использование набора может быть реализовано в пределах всего срока годности. Наличие: пленки для заклеивания планшета, пакета для планшета типа "зип-лок", унифицированных неспецифических компонентов ФСБ-Т, стоп-реаген | набор | 1 |
| 5 | Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации ферритина в сыворотке (плазме) крови (Ферритин - ИФА - БЕСТ), 96 или эквивалент | Набор реагентов для количественного иммуноферментного определения ферритина в сыворотке (плазме) крови и других биологических жидкостях человека. \*\*\*«Сэндвич»-вариант ИФА, одностадийный. Количество определений 96 (48 в дублях). Чувствительность не более 2,5 нг/мл. Готовые жидкие калибраторы в диапазоне от 0 до 500 нг/мл – не менее 6 шт. Наличие дополнительной контрольной сыворотки с определенной концентрацией. Интервал линейности от 20 до 500 нг/мл. Время анализа не более 45 мин. Срок годности на момент поставки не менее 80% от нормативного. Наличие: пленки для заклеивания планшета, пакета для планшета типа "зип-лок", унифицированных неспецифических компонентов ФСБ-Т, стоп-реагента, регистрационного удостоверения. Возможность транспортирования при температуре до 25ºС в течение 10 суток. | набор | 1 |
| 6 | Набор реагентов для определения холестерина липопротеинов высокой плотности (осаждающий реагент с калибратором) (ЛВП-ХОЛЕСТЕРИН-НОВО), 1х100мл или эквивалент | Набор реагентов для определения концентрации ЛВП-холестерина в сыворотке крови методом осаждения фосфорновольфрамовой кислотой с магнием хлористым.Форма выпуска: жидкий монореагент. Фасовка: не менее 1×100 мл. Линейность в диапазоне не менее 0,7 - 3ммоль/л. Набор реагентов содержит калибратор, не менее 5 мл. Стабильность реагента после вскрытия флакона не менее 12 мес. (18-25°C). Срок годности набора не менее 12 мес. (18-25°C). | набор | 1 |
| 7 | Набор реагентов для определения концентрации общего холестерина в сыворотке и плазме крови ферментативным методом (Холестерин-Ново) (500), 2х250мл или эквивалент | Набор реагентов для определения концентрации общего холестерина в сыворотке и плазме крови ферментативным методом (Холестерин-Ново).Метод ферментативным (CHOD-PAP). Форма выпуска: жидкий монореагент. Форма выпуска: жидкий монореагент. Фасовка: не менее 2×250 мл. Набор реагентов содержит калибратор, не менее 3 мл. Линейность в диапазоне концентраций от 0,5 до 26,0 ммоль/л. Реагент после вскрытия флаконов стабилен в течение всего срока годности набора в плотно закрытом виде при температуре 2-8°C. Срок годности набора не менее 24 мес. (2-8°C). | набор | 1 |
| 8 | Набор реагентов для определения концентрации общего триглицеридов в сыворотке и плазме крови (Триглицериды) (500), 2х250 мл или эквивалент | Набор реагентов для определения концентрации триглицеридов в сыворотке и плазме крови человека.Метод определения: энзиматический колориметрический GPO-PAP. Форма выпуска: жидкий монореагент. Фасовка: не менее 2×250 мл. Линейность в диапазоне не менее 1,0 - 11,4 ммоль/л. Набор реагентов содержит калибратор, не менее 3 мл. Реагент после вскрытия флаконов стабилен в течение всего срока годности набора в плотно закрытом виде при температуре 2-8°C. Срок годности набора не менее 24 мес. (2-8°C). | набор | 1 |
| 9 | Набор реагентов для определения концентрации фибриногена в плазме крови (Тех-Фибриноген-тест), 100 опр. или эквивалент | Набор для быстрого количественного определения содержания фибриногена в плазме крови.Метод хронометрический по Clauss на коагулометре. Состав набора: Тромбин (лиофильно высушенный реагент, 500 ед. NIH) - 2 фл.; Растворитель для тромбина, 10,5 мл - 1 фл.; Стандарт-плазма с известным содержанием фибриногена (лиофильно высушеная) - 1 фл.; Буфер трис-НСI (концентрированный 20:1 раствор, 1 М), 10 мл - 1 фл. Линейность определения - в диапазоне от 1,0 до 6,0 г/л (без дополнительных разведений плазмы). Набор в рассчитан на проведение 100 определений при расходе раствора тромбина 0,1 мл на 1 анализ. Хранение набора при температуре +2...+8оС в течение всего срока годности набора. Допускается хранение при температуре до +25оС в течение 10 сут. Срок годности 24 мес. | набор | 1 |
| 10 | МЛТ-АЧТВ (с контрольной плазмой), 400 опр. или эквивалент | Набор для определения активированного частичного тромбопластинового времени.Набор рассчитан на проведение не менее 400 анализов на коагулометрах ЭМКО с расходом рабочих растворов реагентов по 50 мкл на анализ. Аналитические характеристики: АЧТВ нормальной плазмы составляет 25 – 39 сек. Коэффициент вариации результатов ≤ 10%. Стабильность: после растворения реагент сохраняется без утраты активности при температуре +18-+25°С в течение 10 часов, при температуре +2-+8°С - в течение 14 cуток. Наличие в наборе контрольной плазмы. | набор | 1 |
| 11 | Набор реагентов для определения протромбинового времени (Техпластин-тест) (100 опр.) или эквивалент | Набор реагентов для определения протромбинового времени.Состав набора: 1. Техпластин (лиофильно высушенная тромбопластин-кальциевая смесь из кроличьего мозга, буфер, консерванты и стабилизаторы), на 5 мл - 4 фл. Плазма-калибратор (лиофильно высушенная), на 1 мл - 1 фл. Определения могут выполняться на коагулометре или мануально. Набор рассчитан на 100 определений при расходе 0,2 мл на 1 определений и 200 образцов плазмы при использовании автоматических и полуавтоматических коагулометров. Время использования одного флакона с Техпластином после его разведения - от 8 ч (37°С) до 4 дней (2-8°С). Срок хранения - 12 мес. | набор | 1 |
| 12 | Контрольная сыворотка для биохимических исследований на основе сыворотки крови человека (Контрольная сыворотка) вариант исполнения: Аттестованная, уровень 1, 10 х 5 мл или эквивалент | Сыворотка контрольная лиофилизированная на основе сыворотки крови человека.Набор предназначен для проведения внутрилабораторного контроля качества количественных методов клинических биохимических исследований при выполнении анализов на фотометрическом оборудовании, включая автоматические биохимические анализаторы. Количество аттестованных показателей: не менее 26 (с учетом методов не менее 37), в т.ч. ЛПВП/ЛПНП, АЛТ/АСТ методом Райтмана-Френкеля, креатинин методом Яффе принцип Слота. Фасовка: не менее 10×5 мл. Срок годности после вскрытия флакона не менее 5 дней (2-8°C) или 1 мес. (‑20°C). Срок годности набора не менее 18 мес. (2-8°C). | набор | 1 |
| 13 | Контрольная сыворотка для биохимических исследований на основе сыворотки крови человека (Контрольная сыворотка) вариант исполнения: Аттестованная, уровень 2, 10 х 5 мл или эквивалент | Сыворотка контрольная лиофилизированная на основе сыворотки крови человека.Набор предназначен для проведения внутрилабораторного контроля качества количественных методов клинических биохимических исследований при выполнении анализов на фотометрическом оборудовании, включая автоматические биохимические анализаторы. Количество аттестованных показателей: не менее 26 (с учетом методов не менее 37), в т.ч. ЛПВП/ЛПНП, АЛТ/АСТ методом Райтмана-Френкеля, креатинин методом Яффе принцип Слота. Фасовка: не менее 10×5 мл. Срок годности после вскрытия флакона не менее 5 дней (2-8°C) или 1 мес. (‑20°C). Срок годности набора не менее 18 мес. (2-8°C). | набор | 1 |
| 14 | Набор реагентов для иммуноферментного выявления суммарных антител к антигену CagA Helicobacter pylori (Helicobacter pylori-CagA-антитела-ИФА-БЕСТ), 96 или эквивалент | Набор реагентов для иммуноферментного выявления суммарных антител к антигену CagA Helicobacter pylori.«Сэндвич»-вариант ИФА. Количество определений 96 (12х8). Одинаковое количество промывок после каждой инкубации. Суммарное время инкубации не более 1 час 25 мин. Готовый раствор ТМБ. Срок годности на момент поставки не менее 80% от нормативного. Наличие: готового раствора ТМБ, пленки для заклеивания планшета, пакета для планшета типа "зип-лок", ванночек для реагентов, наконечников для пипеток, унифицированных неспецифических компонентов ФСБ-Т, стоп-реагента, регистрационного удостоверения. Возможность транспортирования при температуре до 25ºС в течение 10 сут. | набор | 1 |
| 15 | Набор реагентов для количественного иммуноферментного определения трийодтиронина в сыворотке крови человека ("ТироидИФА-трийодтиронин"), 96 опр. или эквивалент | Набор реагентов для определения трийодтиронина в сыворотке крови человека.Метод - ИФА. Набор рассчитан на 96 определений, включая калибраторы и контроли. Термостатируемое шейкирование при + 37 град.С для обеспечения точности результатов. Диапазон определения концентраций от 0 до 12 нмоль/л, чувствительность не более 0,25 нмоль/л. Все реагенты жидкие, готовые не требующие дополнительных разведений. Время внесения калибровочных проб, контрольной сыворотки и исследуемых образцов не менее 15 мин. Срок годности набора не менее 12 месяцев. Наличие Регистрационного удостоверения. | набор | 1 |
| 16 | Набор реагентов для количественного иммуноферментного определения свободного тироксина в сыворотке крови человека («ТироидИФА-свободный Т4»), 96 опр. или эквивалент | Набор реагентов для определения свободного тироксина в сыворотке крови человека.Метод - ИФА. Набор рассчитан на 96 определений, включая калибраторы и контроли. Термостатируемое шейкирование при + 37 град.С. Диапазон определения концентраций от 0 до 100 пмоль/л, чувствительность не более 1 пмоль/л. Все реагенты жидкие, готовые не требующие дополнительных разведений. Время внесения калибровочных проб, контрольной сыворотки и исследуемых образцов не менее 15 мин. Срок годности набора не менее 12 месяцев. | набор | 1 |
| 17 | Набор реагентов для количественного иммуноферментного определения тиреотропного гормона в сыворотке крови человека («ТироидИФА-ТТГ»), 96 опр. или эквивалент | Набор реагентов для количественного определения тиреотропного гормона в сыворотке крови человека.Метод - ИФА. Набор рассчитан на 96 определений, включая калибраторы и контроли. Термостатируемое шейкирование при +37 град.С. Диапазон определения концентраций от 0 до 15 мкМЕ/мл, чувствитнльность не более 0,05 мкМЕ/мл. Все реагенты жидкие, готовые не требующие дополнительных разведений. Время внесения калибровочных проб, контрольной сыворотки и исследуемых образцов не менее 15 мин. Срок годности набора не менее 12 месяцев. | набор | 1 |
| 18 | Набор реагентов для количественного иммуноферментного определения общего простат-специфического антигена в сыворотке крови человека («ОнкоИФА-общий ПСА»), 96 опр. или эквивалент | Набор реагентов для количественного определения общего простат-специфического антигена в сыворотке крови.Метод - ИФА. Набо рассчитан на 96 определений, включая калибраторы и контроли. Термостатируемое шейкирование при +37 гра.С для. Диапазон определения концентраций от 0 до 30 нг/мл, чувствительность не более 0,2 нг/мл. Все реагенты жидкие, готовые не требующие дополнительных разведений. Время внесения калибровочных проб, контрольной сыворотки и исследуемых образцов не менее 15 мин. Срок годности набора не менее 12 месяцев. Наличие Регистрационного удостоверения. | набор | 1 |
| 19 | Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации общего простат-специфического антигена в сыворотке крови (ПСА общий-ИФА-БЕСТ) (вариант 1), 96 или эквивалент | Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации общего простатспецифического антигена в сыворотке крови.«Сэндвич»-вариант ИФА, одностадийный. Количество определений 96 (48 в дублях). Чувствительность не более 0,1 нг/мл. Диапазон измерений от 0 до 40 нг/мл. Готовые жидкие калибраторы не менее 6 шт., окрашенные с различной интенсивностью в зависимости от концентрации. Интервал линейности в диапазоне от 1,5 до 40 нг/мл. Наличие контрольного образца. Суммарное время инкубации не более 1 час 15 мин. Готовые однокомпонентные растворы конъюгата и ТМБ, не требующие разведения. Стандартизация условий проведения ферментативной реакции с хромогеном в термостатируемом шейкере при 37ºС. Срок годности на момент поставки не менее 80% от нормативного. Дробное использование набора может быть реализовано в пределах всего срока годности. Наличие: пленки для заклеивания планшета, пакета для планшета типа "зип-лок", трафарета для построения калибровочного графика, унифицированных неспецифических компоненто | набор | 1 |
| 20 | Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации свободной фракции простат- специфического антигена в сыворотке крови (ПСА свободный-ИФА-БЕСТ), 96 или эквивалент | Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации свободной фракции простатспецифического антигена (ПСА) в сыворотке крови.«Сэндвич»-вариант ИФА, двухстадийный. Количество определений 96 (48 в дублях). Чувствительность не более 0,05 нг/мл. Готовые жидкие калибраторы в диапазоне от 0 до 5 нг/мл – не менее 6 шт., окрашенные с различной интенсивностью в зависимости от концентрации. Наличие контрольного образца. Готовые однокомпонентные растворы конъюгата и ТМБ, не требующие разведения. Суммарное время инкубации не более 2 час 15 мин. Стандартизация условий проведения ферментативной реакции с хромогеном в термостатируемом шейкере при 37ºС. Срок годности на момент поставки не менее 80% от нормативного. Дробное использование набора может быть реализовано в пределах всего срока годности. Наличие: пленки для заклеивания планшета, пакета для планшета типа "зип-лок", унифицированных неспецифических компонентов ФСБ-Т, стоп-реагента, регистрационного удостоверения. Возможность транспортирования п | набор | 1 |
| 21 | Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов классов G и М к вирусу гепатита С (Бест анти-ВГС) (Комплект 1), 96 опр. или эквивалент | Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов классов G и M к вирусу гепатита С.Непрямой ИФА, метод двухстадийный. Количество определений 96 (12х8). Возможность спектрофотометрического контроля внесения образцов и реагентов. Готовые формы конъюгата и ТМБ. Готовы жидкие контроли. Минимальное суммарное время пинкубации не более 1ч 20 мин. Предусмотрен расчет коэффициента позитивности. Срок годности на момент поставки не менее 80% от нормативного. Дробное использование набора может быть реализовано в течение всего срока годности. Наличие: пленки для заклеивания планшета, пакета для планшета типа "зип-лок", ванночек для реагентов, наконечников для пипеток, унифицированных неспецифических компонентов ФСБ-Т, стоп-реагента, регистрационного удостоверения. Возможность транспортирования при температуре до 25ºС в течение 10 сут. | набор | 1 |
| 22 | Набор реагентов для иммуноферментного выявления суммарных антител в Treponema pallidum (РекомбиБест антипаллидум-суммарные антитела)(комплект 2), 96 или эквивалент | Набор реагентов для иммуноферментного выявления суммарных антител к Treponema pallidum.«Сэндвич»-вариант ИФА, одностадийный. Выявление IgM, IgG, IgA к возбудителю сифилиса в сыворотке (плазме) крови и ликворе человека. Количество определений 96 (12х8). ТМБ концентрат или раствор готовый для использования. Суммарное время инкубации не более 1 час 25 мин. Дробное использование набора может быть реализовано в течение 12 месяцев. Срок годности на момент поставки не менее 80% от нормативного. Наличие: пакета для планшета типа "зип-лок", унифицированных неспецифических компонентов ФСБ-Т, стоп-реагента, регистрационного удостоверения. Возможность транспортирования при температуре до 25ºС не более 10 сут. | набор | 1 |
| 23 | Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации D-димера в плазме крови человека (D-димер-ИФА-БЕСТ), 96 или эквивалент | Набор реагентов для количественного иммуноферментного определения D-димера в плазме крови человека. "Сэндвич"-вариант ИФА, одностадийный. Количество определений 96 (12х8), ломающиеся стрипы по одной лунке. Объем исследуемого образца не более 10 мкл плазмы. Суммарное время инкубации не более 1 ч 15 мин. Калибраторы в диапазоне от 0 до 3000 нг/мл не менее 5 шт. Чувствительность не более 10 нг/мл. Наличие контрольной сыворотки. Диапазон измерений от 0 до 3000 нг/мл. Готовые однокомпонентные растворы конъюгата и ТМБ, не требующие разведения. Дробное использование набора возможно в течение всего срока годности. Срок годности на момент поставки не менее 80% от нормативного. Наличие: пленки для заклеивания планшета, пакета для планшета типа "зип-лок", унифицированных неспецифических компонентов ФСБ-Т, стоп-реагента. Наличие регистрационного удостоверения. Возможность транспортирования при температуре до 25ºС в течение 10 суток. | набор | 1 |
| 24 | Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов классов G и М к индивидуальным белкам вируса гепатита С (core, NS3, NS4, NS5) (Бест анти-ВГС-спектр), 24 или эквивалент | Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов классов G и M к индивидуальным белкам вируса гепатита С (core, NS3, NS4, NS5).Непрямой ИФА, метод двухстадийный. Количество определений 24 (6х4). Расположение антигенов на планшете горизонтально: core в рядах А, Е; NS3 в рядах В, F; NS4 в рядах C, G; NS5 в рядах D, H. Минимальное суммарное время инкубации 1ч 30 мин. Количество протоколов проведения ИФА не менее 2. Предусмотрен расчет коэффициента позитивности. Срок годности на момент поставки не менее 80% от нормативного. Наличие: пленки для заклеивания планшета, пакета для планшета типа "зип-лок", ванночек для реагентов, наконечников для пипеток, унифицированных неспецифических компонентов ФСБ-Т, стоп-реагента, регистрационного удостоверения. Возможность транспортирования при температуре до 25ºС в течение 10 сут. | набор | 1 |
| 25 | Набор реагентов для иммуноферментного подтверждения присутствия HBs-антигена вируса гепатита В (HBsAg-подтверждающий-ИФА-БЕСТ), 48 или эквивалент | Набор реагентов для иммуноферментного подтверждения присутствия HBsAg в сыворотке (плазме) крови.Твердофазный ИФА, двухстадийный. Количество определений 48 (6х8). Чувствительность не более 0,01МЕ/мл (0,01 нг/мл) по стандартному образцу предприятия (рег.№05-2-433), аттестованному относительно международного стандарта ВОЗ Third International Standard for HBsAg (HBV genotype B4, HBsAg subtypes ayw1/adw2), NIBSC code: 12/226; слабоположительный контрольный образец - жидкий, с концентрацией HBsAg (0,04±0,02) МЕ/мл. Суммарное время инкубации не более 1 час 40 мин при 42ºС. Количество протоколов проведения ИФА не менее 2 с возможностью проведения реакции при 37⁰С и 42⁰С. Наличие штрих-кодов компонентов на липких этикетках в составе набора. Срок годности на момент поставки не менее 80% от нормативного. Дробное использование набора может быть реализовано в течение всего срока годности. Возможность транспортирования при температуре до 25ºС в течение 10 суток.  | набор | 1 |
| 26 | Набор реагентов с принадлежностями для количественного иммуноферментного определения антигена СА 125 в сыворотке крови человека "ОнкоИФА-СА 125", 96 опр. или эквивалент | Набор реагентов.Набор рассчитан на проведение не менее 96 определений. Время внесения калибровочных проб, контрольной сыворотки и исследуемых образцов не менее 15 мин. Метод анализа - одностадийный «сэндвич». Количество анализируемой сыворотки не менее 50 мкл. Не менее двух вариантов основной инкубации (без ТМБ): не более 60 мин при термостатируемомшейкировании + 37 для обеспечения точности результатов или не более 120 мин. при комнатной температуре. Диапазон определения концентраций не уже 0-1200 Ед/мл, чувств. не более 1,6 ЕД/мл. Буфер для разведения образцов. Все реагенты жидкие, готовые к применению, не требующие дополнительных разведений, кроме концентрата промывочного буфера. Промывочный буфер при разведении не должен образовывать кристаллы. Стоп-реагент - соляная кислота. Общий срок годности набора не менее 12 месяцев с даты производства. Возможность транспортировки набора при температуре до +25 °C не более 15 суток, в том числе при температуре до +37 °C не более 1 суток. Наличие РУ РФ. | набор | 1 |
| 27 | Набор реагентов для иммуноферментного выявления HBs-антигена вируса гепатита В (HBsAg-ИФА-БЕСТ)(комплект 3), 96 или эквивалент | Набор реагентов для иммуноферментного выявления HBsAg в сыворотке (плазме) крови «Сэндвич» ИФА, двухстадийный. Количество определений 96 (12х8),. Чувствительность не более 0,01МЕ/мл (0,01 нг/мл) по стандартному образцу предприятия (рег.№05-2-433), аттестованному относительно международного стандарта ВОЗ Third International Standard for HBsAg (HBV genotype B4, HBsAg subtypes ayw1/adw2), NIBSC code: 12/226; слабоположительный контрольный образец - жидкий, с концентрацией HBsAg (0,04±0,02) МЕ/мл. Количество промывок раствором ФСБ-Т после каждой инкубации 5 раз, всего не менее 10 без финальной отмывки водой. Суммарное время инкубации не более 1 час 40 мин при 42ºС. Количество протоколов проведения ИФА не менее 2 с возможностью проведения реакции при 37⁰С и 42⁰С. Наличие штрих-кодов компонентов на липких этикетках в составе набора. Срок годности на момент поставки не менее 80% от нормативного. Дробное использование набора может быть реализовано в течение всего срока годности. Возможность транспортиров | набор | 1 |
| 28 | Набор реагентов для определения концентрации конъюгированного билирубина в сыворотке и плазме крови (Билирубин прямой)(625) 2×250 мл, 2×75 мл, 2×7,5 мл или эквивалент | Набор реагентов для определения концентрации конъюгированного (прямого) билирубина в сыворотке и плазме крови человека колориметрическим методом с диазотированной сульфаниловой кислотой.Форма выпуска: жидкие реагенты. Фасовка: не менее 2×250 мл, 2×75 мл, 2×7,5 мл. Линейность в диапазоне не менее 3,42 - 171 мкмоль/л. Набор реагентов содержит калибратор, не менее 4 мл. Количество определений 1000 шт. Реагенты после вскрытия флаконов стабильны в течение всего срока годности набора в плотно закрытом виде при температуре 2-25°C. Срок годности набора не менее 24 мес. (2-8°C). | набор | 1 |
| 29 | Набор реагентов для определения концентрации общего билирубина в сыворотке и плазме крови (Билирубин общий DPD) (600), 2х250 мл; 2х50 мл или эквивалент | Набор реагентов для определения концентрации общего билирубина в сыворотке и плазме крови человека колориметрическим DPD методом.Форма выпуска: жидкий биреагент. Фасовка: не менее 2×250 мл, 2×50 мл. Линейность в диапазоне не менее 4,28- 428 мкмоль/л. Набор реагентов содержит калибратор, не менее 4 мл. Количество определений 1000 шт. Стабильность реагентов после открытия флаконов не менее 6 мес. (2‑8°C). Срок годности набора не менее 12 мес. (2-8°C). | набор | 1 |
| 30 | Набор реагентов для определения активности аланинаминотрансферазы в сыворотке и плазме крови кинетическим УФ-методом (АЛТ IFCC) (500), 2х200; 2х50 мл или эквивалент | Набор реагентов для определения активности аланинаминотрансферазы в сыворотке и плазме крови.Метод - кинетический УФ без пиридоксальфосфата. Форма выпуска: жидкий биреагент. Фасовка: не менее 2×200 мл, 2×50 мл. Линейность в диапазоне от 20 до 600 Е/л. Реагенты после вскрытия флаконов стабильны в течение всего срока годности набора при температуре 2-8°C в плотно закрытом виде, в защищенном от света месте и при отсутствии экзогенных загрязнений. Срок годности набора не менее 24 мес. (2-8°C). | набор | 1 |
| 31 | Набор реагентов для определения активности аспартатаминотрансферазы в сыворотке и плазме крови кинетическим УФ-методом (АСТ IFCC) (500), 2х200 мл; 2х50мл или эквивалент | Набор реагентов для определения активности аспартатаминотрансферазы в сыворотке и плазме крови.Метод определения: кинетический УФ-метод. Форма выпуска: жидкий биреагент. Фасовка: не менее 2×200 мл, 2×50 мл. Линейность в диапазоне от 20 до 800 Е/л. Реагенты после вскрытия флаконов стабильны в течение всего срока годности набора при температуре 2-8°C в плотно закрытом виде, в защищенном от света месте и при отсутствии экзогенных загрязнений. Срок годности набора не менее 24 мес. (2-8°C). | набор | 1 |
| 32 | Набор реагентов для определения концентрации альбумина в сыворотке и плазме крови (Альбумин), 2х100 мл или эквивалент | Набор реагентов для определения концентрации альбумина в сыворотке и плазме крови.Колориметрический метод с использованием бромкрезолового зеленого. Форма выпуска: жидкий монореагент. Фасовка: не менее 2×100 мл. Линейность в диапазоне концентраций от 10,0 до 70 г/л. Набор реагентов содержит калибратор, не менее 2 мл. Реагент после вскрытия флакона хранится в плотно закрытом виде не менее 12 мес (2-25°C). Срок годности набора не менее 24 мес. (2-8°C). | набор | 1 |
| 33 | Набор реагентов для определения активности α-амилазы в сыворотке, плазме крови и моче (Амилаза) (200), 4х50мл или эквивалент | Набор реагентов для определения активности aльфа-амилазы в сыворотке, плазме крови и моче.Метод кинетический с субстратом CNP-олигосахарид. Форма выпуска: жидкий монореагент. Фасовка: не менее 4×50 мл. Нормальные значения: в сыворотке крови человека до 100 Е/л, в моче человека до 500 Е/л. Линейность в диапазоне активности не менее 20- 2000 Е/л. Реагент после вскрытия флакона стабилен в течение всего срока годности набора при температуре 2-8°C в плотно закрытом виде, в защищенном от света месте и при отсутствии экзогенных загрязнений. Срок годности набора не менее 36 мес. (2-8°C). | набор | 1 |
| 34 | Набор реагентов для определения активности лактатдегидрогеназы в сыворотке и плазме крови кинетическим УФ-методом (ЛДГ-УФ-Ново)(жидкая форма, 100), 4х20; 4х5мл или эквивалент | Набор реагентов для определения активности лактатдегидрогеназы в сыворотке и плазме крови.Кинетический УФ-метод, SFBC. Форма выпуска: жидкий биреагент. Фасовка: не менее 4×20 мл, 4×5 мл. Линейность в диапазоне от 90 до 1055 Е/л. Рабочий реагент стабилен не более 1 мес. при (2-8°C). Срок годности набора не менее 18 мес. (2-8°C). | набор | 1 |
| 35 | Набор реагентов для определения концентрации общего белка в сыворотке и плазме крови (Белок общий) (1000), 4х250 мл или эквивалент | Набор реагентов для определения концентрации общего белка в сыворотке и плазме крови человека биуретовым методом.Форма выпуска: жидкий монореагент. Фасовка: не менее 4×250 мл. Набор реагентов содержит калибратор, не менее 5 мл. Линейность в диапазоне концентраций не менее 10,0 до 120 г/л. Реагент после вскрытия флакона хранится в плотно закрытом виде не менее 12 мес (2-8°C). Срок годности набора не менее 24 мес. (2-8°C). | набор | 1 |
| 36 | Набор реагентов для определения концентрации общего белка в моче и ликворе (ОБЩИЙ БЕЛОК-2-ОЛЬВЕКС) Общий белок в ликворе и моче (с бромфеноловым синим) (250 мл) или эквивалент | Набор для определения общего белка в крови. Объём набора 200 мл. Метод по конечной точке; срок годности не менее 6 месяцев при t 18-25°С.Реагент № 1: Цитратный-буфер 320 ммоль/л, рН 3,00 (200 мл). Реагент № 2: Хромоген бромфеноловый синий – 1,2 г/л (20 мл). Калибратор – раствор сывороточного альбумина – 0,25 г/л; натрия хлорид 154 ммоль/л (10 мл). Линейность до 33,3 ммоль/л. Рабочий реагент стабилен не менее 21 дня при t 2-8°С. | набор | 1 |
| 37 | Набор реактивов для тимоловой пробы "Тимоловая проба-Агат", 500 опр х 3 мл или эквивалент | Диагностический набор для контроля за изменением устойчивости белков плазмы крови при заболеваниях печени.Состав набора: Концентрат раствора тимола в трис-малеатном буфере - 3 флакона по 11 мл; Раствор серной кислоты - 1 флакон по 10 мл; Раствор хлорида бария - 1 флакон по 5 мл. Набор рассчитан на 500 определений при объеме 3 мл на 1 исследование. | набор | 1 |
| 38 | Набор реагентов для определения концентрации общего и прямого билирубина в сыворотке крови (БИЛИРУБИН-ОЛЬВЕКС) Билирубин (общий/прямой по Йендрашеку, по конечной точке), унифицированный (138+138 определений при конечном объеме 2,0 мл.) или эквивалент | Набор реагентов для определения концентрации общего и прямого билирубина в сыворотке крови.Метод Йендрасика-Грофа. Количество определений: по 138 определений общего и прямого билирубина. Состав набора: Реагент № 1: кофеин, натрия бензоат, натрия ацетат; Реагент № 2: сульфаниловая кислота, соляная ки¬слота;. Реагент № 3: Натрия нитрит; Реагент № 4: Физиологический раствор. Калибратор – 85,5 мкмоль/л. Линейность до 270 мкмоль/л..Диазореагент стабилен не менее 14 дней при t 2-8°С. Срок годности не менее 12 месяцев при t 18-25°С. | набор | 1 |
| 39 | Набор реагентов для определения активности щелочной фосфатазы в сыворотке и плазме крови IFCC методом (Щелочная фосфатаза IFCC-Ново) (100) 2х40мл, 2х10мл или эквивалент | Набор реагентов для определения щелочной фосфатазы в сыворотке и плазме крови.Метод определения: кинетическим IFCC метод. Форма выпуска: биреагент, готовый к использованию. Чувствительность: не более 2 Е/л. Линейность в диапазоне активности не менее 20-1500 Е/л. Хранение реагентов после вскрытия при температуре от 2 до 8°С в течение всего срока годности набора. | набор | 1 |
| 40 | Набор реагентов для ферментативного определения мочевины в сыворотке крови и моче (МОЧЕВИНА-НОВО)(вариант 2), 1х200мл или эквивалент | Набор реагентов для определения концентрации мочевины в сыворотке крови и моче.Метод уреазно-салицилатный (реакция Бертлота). Форма выпуска: жидкие реагенты. Фасовка: не менее 1×2 мл, 1×200 мл, 1×40 мл. Линейность в диапазоне от 2 до 33,3 ммоль/л. Набор реагентов содержит калибратор, не менее 3 мл. Стабильность рабочего реагента не менее 1 мес. (2-8°C). Срок годности набора не менее 24 мес. (2‑8°C). | набор | 1 |
| 41 | Набор реагентов для определения концентрации глюкозы в крови и моче глюкозооксидазным методом (Глюкоза GOD) (1000), 4х250 мл или эквивалент | Набор реагентов для определения концентрации глюкозы в крови (цельная кровь, сыворотка, плазма) и моче человека.Метод-глюкозооксидазный (GOD-PAP). Форма выпуска: жидкий монореагент. Фасовка: не менее 4×250 мл. Набор реагентов содержит калибратор, не менее 4 мл. Линейность в диапазоне концентраций от 0,7 до 30,0 ммоль/л. Реагент после вскрытия флаконов стабилен в течение всего срока годности набора в плотно закрытом виде при температуре (2‑8°C). Срок годности набора не менее 24 мес., 2-8°C. | набор | 1 |
| 42 | Набор реагентов для ферментативного определения концентрации мочевой кислоты в сыворотке, плазме крови и моче "Мочевая кислота-Ново (жидкая форма)" (200), 2х100 мл или эквивалент | Набор реагентов для определения концентрации мочевой кислоты в сыворотке, плазме крови и моче ферментативным методом. Форма выпуска: жидкий монореагент. Фасовка: не менее 2×100 мл. инейность в диапазоне не менее 140-1500 мкмоль/л. Набор реагентов содержит калибратор, не менее 2 мл. Реагенты после вскрытия флаконов при отсутствии загрязнения и воздействия света стабильны в течение всего срока годности набора в плотно закрытом виде при температуре 2-8°C. Срок годности набора не менее 24 мес. (2-8°C). | набор | 1 |
| 43 | Набор реагентов для определения концентрации мочевины в сыворотке, плазме крови и моче кинетическим УФ-методом (Мочевина-УФ-Ново жидкая форма) (500), 2х200мл; 2х50мл или эквивалент | Набор реагентов для определения концентрации мочевины в сыворотке, плазме крови и моче человека. Кинетический УФ-метод.Форма выпуска: жидкий биреагент. Форма выпуска: жидкий биреагент. Фасовка: не менее 2×200 мл, 2×50 мл. Линейность в диапазоне от 2 до 50 ммоль/л. Набор реагентов содержит калибратор, не менее 3 мл. Реагенты после вскрытия флаконов стабильны в течение всего срока годности набора в плотно закрытом виде, в защищенном от света месте при температуре 2-8°C. Срок годности набора не менее 24 мес. (2-8°C). | набор | 1 |
| 44 | Набор реагентов для определения концентрации кальция в сыворотке, плазме крови и моче (Кальций Арсеназо) (200), 1х200 мл или эквивалент | Набор реагентов для определения концентрации кальция в сыворотке, плазме крови и моче. Метод - колориметрический с арсеназо III. Форма выпуска: жидкий монореагент. Фасовка: 1 × 200 мл. Набор реагентов содержит калибратор, не менее 3 мл. Линейность в диапазоне концентраций от 0,5 до 6,0 ммоль/л. Реагент после вскрытия флаконов стабилен в течение всего срока годности набора в плотно закрытом виде при температуре 2-25°C. Срок годности набора не менее 24 мес. (2-25°C). | набор | 1 |
| 45 | Набор реагентов для определения концентрации калия в сыворотке и плазме крови (КАЛИЙ-ОЛЬВЕКС) Калий-11, (нефелометрический, без депротеиниз.,монореагент) (100 мл) или эквивалент | Набор реагентов для определения концентрации калия. Исследуемый материал: Сыворотка или плазма крови. Метод: турбидиметрический метод по конечной точке; для ФЭК, полу- и автоматических анализаторов. Длина волны: 578 (570-590) нм. Линейность: от 1 до 10 ммоль/л. Чувствительность: не более 0,5 ммоль/л. Срок годности набора: не менее 12 месяцев при +(18-25) °С. Состав: Реагент 1 (Монореагент): тетрафенилборат натрия 29 ммоль/л; детергенты, стабилизаторы. Калибратор: калибровочный раствор калия хлорида 5,0 ммоль/л. | набор | 1 |
| 46 | Набор реагентов для определения концентрации креатинина кинетическим методом Яффе с движущейся холостой пробой и компенсацией в сыворотке, плазме крови и моче «Креатинин-Ново-А (биреагент)» (вариант 2 авто), 2х200 мл; 2х50 мл или эквивалент | Набор реагентов для определения концентрации креатинина в сыворотке, плазме крови и моче. Метод: кинетический Яффе с движущейся холостой пробой и компенсацией. Форма выпуска: жидкий биреагент. Фасовка: не менее 2×200 мл, 2×50 мл. Линейность в диапазоне от 25 до 3800 мкмоль/л. Набор содержит калибратор, не менее 3 мл. Реагенты после вскрытия флаконов при отсутствии загрязнения и воздействия света стабильны в течение всего срока годности набора в плотно закрытом виде при температуре 2-8°C. Срок годности набора не менее 24 мес. (2-25°C). для варианта 2 авто: 500 определений при расходе 0,8 мл реагента 1 на одно определение | набор | 1 |
| 47 | Набор реагентов для определения концентрации натрия в сыворотке и плазме крови (НАТРИЙ-ОЛЬВЕКС) Натрий-11 (колориметрический метод) (1 х 25 мл + 1 х 50 мл) или эквивалент | Набор реагентов для определения концентрации натрия в сыворотке или плазме крови Метод колориметрический по конечной точке с осаждением. Состав: Реагент № 1 - осаждающий реагент; Реагент № 2 - тиогликолят аммония; калибратор - раствор хлорида натрия – не менее 2 мл. Линейность до 300 ммоль/л. Фасовка - не менее 100 мл. Срок годности не менее 6 месяцев при t 18-25°С. | набор | 1 |
| 48 | Набор реагентов для определения концентрации хлоридов в сыворотке, плазме крови и моче (Хлориды) (200), 1×200 мл или эквивалент | Набор реагентов для определения концентрации хлоридов в сыворотке, плазме крови и моче человека. Метод: колориметрический с роданидом (тиоцианатом) ртути. Форма выпуска: жидкий монореагент. Фасовка: не менее 1×200 мл. Набор реагентов содержит калибратор, не менее 3 мл. Линейность в диапазоне от 30 до 160 ммоль/л. Реагент после вскрытия флаконов стабилен в течение всего срока годности набора в плотно закрытом виде в защищенном от света месте при температуре 2-25°C. Срок годности набора не менее 24 мес. (2-25°C). | набор | 1 |
| 49 | Набор реагентов для определения концентрации неорганического фосфора в сыворотке, плазме крови и моче (Фосфор УФ) (200), 1х200мл или эквивалент | Набор реагентов для определения концентрации неорганического фосфора в сыворотке, плазме крови и моче. УФ-методом без депротеинизации. Форма выпуска: жидкий монореагент. Фасовка: не менее 1×200 мл. Набор реагентов содержит калибратор, не менее 3 мл. Линейность в диапазоне концентраций от 0,5 до 7,0 ммоль/л. Реагент после вскрытия флакона стабилен в течение всего срока годности набора при температуре 2-8°C в плотно закрытом виде. Срок годности набора не менее 24 мес. (2-8°C). | набор | 1 |
| 50 | Набор реагентов для фотометрического определения концентрации магния в сыворотке, плазме крови и моче (Магний-Ново)(100), 2х50мл или эквивалент | Набор реагентов для определения концентрации магния в сыворотке, плазме крови и моче. Метод колориметрический с ксилидиловым синим. Форма выпуска: жидкий монореагент. Фасовка: не менее 2×50 мл. Линейность в диапазоне от 0,15 до 2,05 ммоль/л. Набор реагентов содержит калибратор, не менее 3 мл. Стабильность реагента после вскрытия флакона не менее 6 мес. (2-8°C). Срок годности набора не менее 12 мес. (2-8°C). | набор | 1 |
| 51 | Щелочной раствор (Washing solution alkaline), 500 мл - Hirose Electronic System Co., Ltd, Япония раствор (Washing solution alkaline), 500 мл или эквивалент | Щелочной промывающий раствор для анализатора серии Сапфир. Назначение: для работы (очистки) на автоматических биохимических анализаторах "Сапфир". Упаковка: пластиковый флакон. Объём флакона: 500 мл. Срок годности указан на этикетке флакона. Производитель: Hirose Electronic System Co. LTD. (Япония). | флак | 1 |
| 52 | Кислотный раствор (Washing solution aсid), 500 мл - Hirose Electronic System Co., Ltd, Япония или эквивалент | Кислотный промывающий раствор для анализатора серии Сапфир. Назначение: для работы (очистки) на автоматических биохимических анализаторах "Сапфир". Упаковка: пластиковый флакон. Объём флакона: 500 мл. Срок годности указан на этикетке флакона. Производитель: Hirose Electronic System Co. LTD (Япония). | флак | 1 |
| 53 | Набор контрольных плазм крови для исследования гемостаза (Плазма-контроль), 1мл+2мл или эквивалент | Контрольная плазма. Применение: для контроля качества анализов при исследовании системы гемостаза. Комплектация: по одному флакону Контроль-плазмы I (РНП-плазма,1 мл) и Контроль - плазмы II (Патоплазма, 2 мл). Срок годности не менее 15 мес. РНП-плазму и Патоплазму после разведения можно хранить при температуре +18...+25оС не более 3 ч. | набор | 1 |
| 54 | Мультикалибратор (TruCal U) для калибровки фотометрических систем при определении диагностических биохимических параметров крови in vitro 1. Калибратор: 6 фл. по 3 мл. 2. Инструкция по применению: 1 шт. 3. Паспорт значений: 1 шт. или эквивалент | Мультикалибратор. Лиофилизированный мультикалибратор, изготовленный на основе человеческой матрицы, и предназначенный для калибровки биохимических анализаторов при определении Азота крови, Альбумина, Щелочной фосфатазы, AЛАT, AСАT, α-Амилазы, Панкреатической амилазы, Билирубина прямого, Билирубина общего, Кальция, Холинэстеразы, Хлоридов, Холестерина, Креатинкиназы, Креатинина, Железа, Гамма-ГТ, Глутаматдегидрогеназы, Глюкозы, α-Гидроксибутиратдегидрогеназы, Лактата, Лактатдегидрогеназы, Липазы, Магния, Фосфора, Триглицеридов, Общего белка, Мочевой кислоты, Мочевины, НЖСС. Стабильность в невскрытых флаконах: до конца срока годности при температуре +2°С - +8°С. Стабильность аналитов в растворенном калибраторе не менее: 30 дней при замораживании, Билирубин - не менее 14 дней при замораживании. Фасовка: не менее 6 флакона по не менее 3 мл. | упак | 1 |
| 55 | Контрольная сыворотка "Норма" (TruLab N) для контроля правильности и воспроизводимости результатов биохимических исследований in vitro 1. Контрольная сыворотка: 6 фл. по 5 мл. 2. Инструкция по применению: 1 шт. 3. Паспорт значений: 1 шт. или эквивалент | Контрольная сыворотка «Норма». Лиофилизированная, универсальная контрольная сыворотка, изготовленная на основе человеческой сыворотки и предназначенная для проведения внутрилабораторного контроля при определении не менее 43 параметров (в том числе α-А. | упак | 1 |
| 56 | Реагенты диагностические для биохимических исследований in vitro Гликозилированный гемоглобин (one HbA1c FS) 90 мл (440 тестов для СА-270; 310 тестов для СА-400) или эквивалент | Набор для иммунотурбидиметрического определения гликозилированного гемоглобина в цельной крови. Метод: количественное иммунотурбидиметрическое определение, усиленное латексными частицами, без измерения общего гемоглобина. Длина волны 660 нм. Линейность в диапазоне от не более 15 до не менее 150 ммоль/моль согласно IFCC (от не более 3 до не менее 16% согласно NGSP). Чувствительность: не более 10 ммоль/моль HbA1c. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты. Стабильность: после вскрытия реагенты R1, R2 и R3 стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°С до +8°С и отсутствии загрязнений и испарения. Измерение возможно только по биреагентной схеме. Стабильность калибровки (биреагентная схема): не менее 6 дней. Фасовка: не менее 45 мл. Количество определений для СА-270: не менее 220. Количество определений для СА-400: не менее 155. Количество определений для СА-800: не менее 260.  | набор | 1 |
| 57 | Реагенты диагностические для биохимических исследований in vitro крови и мочи Гемолизирующий раствор для определения Гликозилированного гемоглобина (one HbA1c Hemolyzing solution), 500 мл или эквивалент | Гемолизирующий раствор для определения Гликозилированного гемоглобина. Гемолизирующий раствор используется для приготовления образцов цельной крови, калибраторов и контролей при определении гликозилированного гемоглобина. Состав: вода, стабилизаторы. Стабильность: жидкий, готовый; реагент во вскрытых и невскрытых флаконах стабилен в течение срока, указанного на этикетке. при температуре от +2°С до +25°С. Фасовка: 1х500 мл | упак | 1 |
| 58 | Реагенты для калибровки фотометрических систем при определении биохимических параметров in vitro Калибратор Гликозилированного гемоглобина (TruСal HbA1c liquid), 4 х 0,25 мл или эквивалент | Калибратор гликозилированного гемоглобина. Представляет собой набор из 4 стабильных жидких калибраторов различных уровней на основе человеческих эритроцитов. Вскрытые и невскрытые флаконы стабильны до конца срока годности, указанного на упаковке, при температуре +2°С – +8°C. Набор содержит четыре уровня калибраторов. Фасовка: 4 х 0,25 мл | упак | 1 |
| 59 | Реагенты для контроля качества измерений при определении биохимических параметров in vitro Контроль Гликозилированного гемоглобина Уровень 1 (TruLab HbA1c liquid Level 1), 1 х 0,25мл или эквивалент | Контроль Гликозилированного гемоглобина. Уровень 1 - представляет собой жидкий контрольный материал на основе человеческих эритроцитов. Концентрация гликозилированного гемоглобина соответствует физиологическим значениям. Невскрытые и вскрытые флаконы стабильны до конца срока годности, указан-ного на упаковке, при температуре +2°С – +8°C. Фасовка: 1 х 0,25 мл. | шт | 1 |
| 60 | Набор реагентов для определения содержания альбумина в сыворотке и плазме крови «АЛЬБУМИН ДиаС», 240 мл (880 тестов) или эквивалент | Набор реагентов для определения содержания альбумина в сыворотке и плазме крови человека. Метод: Фотометрический тест с бромкрезоловым зеленым, конечная точка. Длина волны, в пределах диапазона 540 - 600 нм. Линейность в диапазоне от не более 2 до не менее 60 г/л. Чувствительность: не более 2 г/л. Жидкий стабильный готовый к использованию реагент и стандарт. Стабильность: После вскрытия. Реагент стабилен в течение срока, указанного на этикетке, при температуре от +2°С до +8°С. Интерференции со стороны компонентов сыворотки: аскорбиновая кислота не менее 30 мг/дл, билирубин не менее 40 мг/дл, гемоглобин не менее 400 мг/дл, липемия не менее 2000 мг/дл триглицеридов не влияют на точность анализа. Фасовка: не менее 240 мл (Реагент не менее 6 флаконов по не менее 40 мл, стандарт не менее 1 флакона по не менее 3 мл). Количество определений для Сапфира 400: не менее 880. Флаконы с регентами могут непосредственно устанавливаться в ротор реагентов автоматического биохимического анализатора Сапфир 400 на 36 позиций  | набор | 1 |
| 61 | Набор реагентов для определения активности щелочной фосфатазы кинетическим методом в сыворотке и плазме крови «ЩЕЛОЧНАЯ ФОСФАТАЗА ДиаС», 183 мл. (730 тестов) или эквивалент | Тест: Кинетический фотометрический тест, рекомендуемый DGKC. Линейность в диапазоне не уже: 3 - 4500 Е/л. Чувствительность не более: 3 Е/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты. Стабильность: После вскрытия Реагент 1 и Реагент 2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке, при температуре от +2°С до +8°С. Фасовка не менее: 183 мл. Флаконы с реагентами могут непосредственно устанавливаться в ротор реагентов автоматического биохимического анализатора Сапфир 400 без переливания. | набор | 1 |
| 62 | Набор реагентов для определения активности щелочной фосфатазы кинетическим методом в сыворотке и плазме крови (ЩЕЛОЧНАЯ ФОСФАТАЗА ДДС), 500 мл или эквивалент | Набор реагентов для определения активности щелочной фосфатазы в сыворотке и плазме крови человека кинетическим методом (ЩЕЛОЧНАЯ ФОСФАТАЗА ФС), 500 мл. Метод: Кинетический фотометрический тест, рекомендуемый DGKC; λ=405 нм (400-420) нм; Состав: R1 (Диэтаноламин – 1,2 моль/л, рН 9,8, Хлорид магния – 0,6 ммоль/л); R2 (п-Нитрофенилфосфат – 50 ммоль/л); Линейность до концентрации 4500 Е/л; Стабильность: Жидкий, Готовый, R1 и R2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке, при температуре от +2°С до +8°С; Фасовка: R1 5х80 мл, R2 1х100 мл | набор | 1 |
| 63 | Набор реагентов для количественного определения кальция методом с арсеназо III в сыворотке крови и моче (КАЛЬЦИЙ АС ДиаС), 240 мл. (880 тестов) или эквивалент | Набор реагентов для количественного определения кальция методом с арсеназо III в сыворотке крови и моче. Метод: колориметрический фотометрический метод с использованием арсеназо III по конечной точке. Длина волны, в пределах диапазона 630– 670 нм. Линейность в диапазоне не уже 0,04 -20 мг/дл ( 0,01– 5 ммоль/л). Чувствительность: не более 0,04 мг/дл (0,01 ммоль/л). Жидкие стабильные готовые к использованию Реагент и стандарт. Стабильность: После вскрытия Реагент стабилен в течение срока, указанного на этикетке, при температуре от +2°С до +8°С. Фасовка: не менее 240 мл. Количество определений для Сапфира 400: не менее 880. Флаконы с реагентами могут непосредственно устанавливаться в ротор реагентов автоматического биохимического анализатора Сапфир 400 без переливания. | набор | 1 |
| 64 | Набор реагентов для определения общей активности креатинкиназы кинетическим методом в сыворотке крови «КРЕАТИНКИНАЗА ДиаС», 183 мл. (730 тестов) или эквивалент | Тест: Кинетический, УФ, рекомендуемый IFCC/DGKC. Линейность в диапазоне не уже: 1 Е/л -1100 Е/л. Чувствительность не более: 1 Е/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты. Стабильность: После вскрытия Реагент 1 и Реагент 2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке, при температуре от +2°С до +8°С. Фасовка не менее: 183 мл. Флаконы с реагентами могут непосредственно устанавливаться в ротор реагентов автоматического биохимического анализатора Сапфир 400 без переливания. | набор | 1 |
| 65 | Набор реагентов для определения содержания железа в сыворотке крови «ЖЕЛЕЗО ДиаС», 183 мл. (670 тестов) или эквивалент | Набор реагентов для определения содержания железа в сыворотке крови. Метод: фотометрический с ференом по конечной точке; λ=595 нм, 600 нм, Hg 623 нм; Состав: R1 (ацетатный буфер, тиомочевина; R2 (аскорбиновая кислота, ферен, тиомочевина ); стандарт - 100 мкг/дл (17,9 мкмоль/л); Линейность: от 2 до 1000 мкг/дл (0,4–179 мкмоль/л); CV не превышает 2,5%; Стабильность: Жидкий, Готовый, реагенты стабильны в течение срока, указанного на этикетке, при температуре от +2°С до +8°С; Рабочий реагент стабилен в течение 1 месяца при температуре от +2°С до +8°С; Фасовка: R1 2х68 мл, R2 2х17 мл, стандарт 1х3 мл. | набор | 1 |
| 66 | Реагенты, стандарты, калибраторы, контроли и расходные материалы для биохимических анализаторов Hitachi 902, 902 ISE, 912, 912 ISE, 917 ISE, Cobas c 311, Сobas c 111, Cobas c 111 ISE, Cobas Integra 400 Plus/ 800 и платформ модульных MODULAR ANALYTICS, cobas 6000: Калибратор для автоматизированных систем (Calibrator for automated systems (C.f.a.s.)), 12х3 мл или эквивалент | Калибратор. Предназначен для калибровки количественных методов на биохимических анализаторах Roche. Лиофилизат на основе сыворотки человека с добавлением АЛТ (сердце свиньи), АСТ (сердце свиньи), альбумина (бычья плазма), альдолазы (мышцы кролика), щелочной фосфатазы (плацента, рекомбинантный), амилазы (слюна, поджелудочная железа свиньи), панкреатической амилазы поджелудочной железы свиньи, холестерина (бычья плазма), холинэстеразы (сыворотка человека), креатинкиназы (мышцы кролика), γ-ГТ (свиная почка), GLDH (бычья печень), ЛДГ (сердце свиньи), липазы панкреатической (рекомбинантная, человеческая), кислой фосфатазы (простата человека, картофель), общего белка (бычья плазма). Хранение невскрытой упаковки при 2-8. Растворенный калибратор стабилен 8 часов при 15-25 °С; 2 дня при 2-8 °С; 4 недели при (-15)-(-25) °С (с однократной заморозкой); исключение кислая фосфатаза и простатическая кислая фосфотаза 4 часа при 15-25 °С; 1 день при 2-8 °С; 2 недели при (-15)-(-25) °С; общего билирубина 6 часов при 15-25 ° | упак | 1 |
| 67 | Набор реагентов для определения активности гамма-глутамилтрансферазы в сыворотке и плазме крови кинетическим методом (Гамма-ГТ), 2x40; 2x10 мл или эквивалент | Набор реагентов для определения активности гамма-глутамилтрансферазы в сыворотке и плазме крови. Кинетический метод Зейца. Форма выпуска: жидкий биреагент. Фасовка: не менее 2×40 мл, 2×10 мл. Линейность в диапазоне от 15 до 1200 Е/л. Реагенты после вскрытия флаконов при отсутствии загрязнения и воздействия света стабильны в течение всего срока годности набора в плотно закрытом виде при температуре 2-8°C. Срок годности набора не менее 18 мес. (2-8°C). | набор | 1 |

|  |
| --- |
| **Начальная (максимальная) цена за единицу Товара - 576 427 (Пятьсот семьдесят шесть тысяч четыреста двадцать семь) рублей 54 копейки. Общая сумма по Договору не должна превышать 4 000 000 (четыре миллион) рублей 00 копеек.** |
| **Стоимость договора включает:** стоимость Товара, тары и упаковки, транспортных расходов Поставщика по доставке Товара Покупателю, а также любых других расходов, которые возникнут или могут возникнуть у Поставщика в ходе исполнения Договора. |
| **2. Требования к товарам.** |
| Требования к качеству товара | Товар, заявленный к поставке, должен соответствовать по качеству и техническим характеристикам Сертификатам Соответствия и Регистрационным Удостоверениям. |
| Требования купаковке товара | Товар поставляется в заводской упаковке, позволяющей обеспечить сохранность Товара от повреждений при его отгрузке, перевозке и хранении. |
| **3.Условия поставки товара:** * Товар поставляется в заводской упаковке;

- Срок поставки Товара – Поставщик осуществляет поставку Товара партиями по заявкам Покупателя. Срок исполнения каждой заявки не должен составлять более 30 (тридцати) дней с момента получения Поставщиком заявки Покупателя.  |
| **4. Место, условия и сроки.** |
| Место поставки товаров. |  **-Хабаровский край, г. Комсомольск-на Амуре, ул. Пирогова д.11, склад аптеки.**-**Хабаровский край, Ванинский р-он, пос. Октябрьский, ул. Новодорожная, д.14.****-Хабаровский край, Верхнебуреинский район, рп. Новый Ургал, ул. Киевская, д.9.** |
| **5. Форма, сроки и порядок оплаты** |
| Оплата Товара Покупателем производится на основании счета, выставленного Поставщиком, путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика в течение 30 (тридцати) дней после принятия Товара Покупателем и подписания Сторонами товарной накладной формы ТОРГ-12. |
| **6. Документы, предоставляемые в подтверждение соответствия предлагаемых участником товаров.** |
| Регистрационное удостоверение Минздрава РФ. Сертификаты на продукцию. |