Приложение №1

к Документации об открытом аукционе в электронной форме

**Техническое задание**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| ***№ поз*** | ***№ п/п*** | ***Требования к товару*** | ***Параметры и условия требований к товару*** |
| 1 | 1 | ***Набор реагентов для определения содержания глюкозы в сыворотке и плазме крови человека*** | |
| 2 | Состав набора: | -реагент 1: не менее 1 фл х 1000,0 мл |
| -реагент 2: не менее 1 мл х 10,0 мл |
| 3 | Состав реагента 1: | -буферно - ферментный содержащий калий фосфорнокислый: 250 ммоль/л |
| -фенол: 5 ммоль/л |
| -4-аминоантипирин: 0,5 ммоль/л |
| -глюкозооксидаза: не менее 10000 Е/л |
| -пероксидаза: не менее 1000 Е/л |
| 4 | Состав реагента 2: | -калибровочный раствор глюкозы: 5,55 ммоль/л |
| 5 | Линейность в диапазоне, ммоль/л | не менее от 1,0 до 22 ммоль/л |
| 6 | **Количество** | 12 наборов |
| 2 | 1 | ***Глюкоза, глюкозооксидазный метод для количественного определения концентрации глюкозы в сыворотке, плазме и цельной крови*** | |
| 2 | Процедура проведения анализа: | -однореагентная (с рабочим раствором) |
| 3 | Стабильность реагентов при температуре 2-8 С0 | до конца срока годности |
| 4 | Стабильность рабочего раствора: |  |
| 5 | -при температуре 2-8 С0 | не менее 5 дней |
| 6 | Состав набора: | -буфер-субстрат: не менее 10 таб. |
| -ферментативный реагент: не менее 5 таб. |
| -калибратор глюкозы: не менее 1 фл х 5 мл |
| -антикоагулянт: не менее 10 таб. |
| 7 | Состав буфера-субстрата: | -калиевые соли фосфорной кислоты,: не менее 0,1 ммоль/л |
| -4-аминоантипирин (4-ААП): не менее 50 ммоль/л |
| -8-оксифенолин: не менее 0,75 ммоль/л |
| 8 | Состав ферментативного реагента: | -глюкозооксидаза (ГОД): не менее 2500 Ед |
| -пероксидаза (ПОД), Ед: не менее 500 Ед |
| 9 | Состав калибратора: | -глюкоза,: 10 ммоль/л |
| 10 | Состав антикоагулянта: | -натрия хлорид: 9 г/л |
| -натрия оксолат: 0,02 ммоль/л |
| 11 | **Количество** | 12 уп |
| 3 | 1 | ***Набор реагентов для определения концентрации мочевины в биологических жидкостях уреазным глутаматдегидрогеназным кинетическим методом*** | |
| 2 | Процедура проведения анализа: | -однореагентная (с рабочим раствором) |
| -двухреагентная |
| 3 | Стабильность реагентов при температуре 2-8 С0, | не менее 12 месяцев |
| 4 | Стабильность рабочего раствора: |  |
| 5 | -при температуре 2-8 С0 в темноте, | не менее 20 дней |
| 6 | Количество определений: | не менее 800 |
| 7 | Состав набора: | -буфер (0,05 М) |
| -стабилизированный раствор ферментов |
| -стартовый реагент |
| - калибратор |
| 8 | Состав ферментативного реагента: | -уреаза: не менее 8000 Ед/л |
| -глутаматдегидрогеназа (ГЛДГ): не менее 700 Ед/л |
| 9 | Состав калибратора: | -раствор мочевины: 13,3 ммоль/л |
| 10 | Состав стартового реагента: | -НАДН2: не менее 160 мг/л |
| 11 | **Количество** | 24 упак |
| 4 | 1 | ***Креатинин, кинетический метод по Яффе без депротеинизации для количественного определения концентрации креатинина в сыворотке, плазме крови и моче*** | |
| 2 | Процедура проведения анализа: | -однореагентная (с рабочим раствором) |
| 3 | Стабильность реагентов после вскрытия флакона при температуре 18-25 С0 | до конца срока годности |
| 4 | Стабильность рабочего раствора: | -при температуре 15-25 С0: не более 8 часов |
| 5 | Состав набора: | -пикриновая кислота (13 ммоль/л): не менее 3 фл х 100 мл |
| -гидроксид натрия (0,368 моль/л): не менее 3 фл х 100 мл |
| -стандарт креатинина (177 мкмоль/л): не менее 2 фл х 3,0 мл |
| 6 | Линейность в сыворотке и плазме | в диапазоне не менее от 35,4 до 885 мкмоль/л |
| 7 | **Количество** | 12 наборов |
| 5 | 1 | ***Холестерин, ферментативный метод для количественного определения концентрации холестерина в сыворотке и плазме крови*** | |
| 2 | В состав реагента входит | антилипидный фактор |
| 3 | Процедура проведения анализа: | -однореагентная (реагент готов к использаванию) |
| 4 | Стабильность реагентов после вскрытия флакона при температуре 2-8 С0 | до конца срока годности |
| 5 | Стабильность ферментативного реагента: |  |
| 6 | -при температуре 15-25 С0 | не менее 14 дней |
| 7 | Состав набора: | -ферментативный реагент: не менее 4 фл х 100 мл |
| -стандарт холестерина: не менее 1 фл х 3 мл |
| 8 | Состав ферментативного реагента: | -фосфатный буфер (рН 6,5): 100 ммоль/л |
| -4-аминофеназон: 0,3 ммоль/л |
| -фенол: 5 ммоль/л |
| -пероксидаза: не менее 5 КЕ/л |
| -холестеринэстераза: не менее 150 Е/л |
| -холестериноксидаза: не менее 100 Е/л |
| 9 | Состав стандарта: | -холестерин: 5,17 ммоль/л |
| 10 | Линейность в диапазоне | не менее от 0 до 19,3 ммоль/л |
| 11 | **Количество** | 80 шт |
| 6 | *1* | ***Холестерин ЛПВП (липопротеины высокой плотности), прямой ферментативный метод для количественного определения концентрации холестерина ЛПВП в сыворотке и плазме крови*** | |
| 2 | Процедура проведения анализа: | -двухреагентная |
| 3 | Стабильность реагентов при температуре 2-8 С0 | до конца срока годности |
| 4 | Стабильность реагентов после вскрытия флакона: |  |
| 5 | -при температуре 2-8 С0 | не менее 30 дней |
| 6 | Состав набора: | -ферментативный реагент: не менее 1 фл х 60 мл |
| -субстрат: не менее 1 фл х 20 мл |
| -калибратор холестерина: не менее 1 фл х 4 мл |
| 7 | Состав ферментативного реагента: | -буфер Гудса (рН=6,6 при температуре 25 С0): 100 ммоль/л |
| -хлорид натрия: 170 ммоль/л |
| -холестеринэстераза : не менее 1400 Ед/л |
| -холестериноксидаза: не менее 800 Ед/л |
| -каталаза,: не менее 600 кЕд/л |
| -аскорбатоксидаза: не менее 3000 Ед/л |
| -N-(2-гидрокси-3-сульфопропил)-3,5-диметоксианилин (HDAOS): 0,42 ммоль/л |
| 8 | Состав субстрата: | -пероксидаза: не менее 3500 Ед/л |
| -4-аминофеназон: 4 ммоль/л |
| -буфер Гудса (рН=7,0 при температуре 25 С0): 100 ммоль/л |
| -детергенты: не более 1,4% |
| 9 | Линейность в диапазоне, | не менее от 0 до 3,9 ммоль/л |
| 10 | **Количество** | 15 набор |
| 7 | 1 | ***Холестерин ЛПНП (липопротеины низкой плотности), прямой ферментативный метод для количественного определения концентрации холестерина ЛПНП в сыворотке и плазме крови*** | |
| 2 | Процедура проведения анализа: | -двухреагентная |
| 3 | Стабильность реагентов при температуре 2-8 С0 | до конца срока годности |
| 4 | Стабильность реагентов после вскрытия флакона: |  |
| 5 | -при температуре 2-8 С0, | не менее 30 дней |
| 6 | Состав набора: | -ферментативный реагент: не менее 1 фл х 60 мл |
| -субстрат : не менее 1 фл х 20 мл |
| -калибратор холестерина: не менее 1 фл х 4 мл |
| 7 | Состав ферментативного реагента: | -буфер Гудса (рН=7,0 при температуре 25 С0): 50 ммоль/л |
| -хлорид магния: 20 ммоль/л |
| -холестеринэстераза: не менее 600 Ед/л |
| -холестериноксидаза: не менее 500 Ед/л |
| -каталаза: не менее 600 кЕд/л |
| -N-этил-N-(2-гидрокси-3-сульфопропил)-3-метилаланин (TOOS),: 2 ммоль/л |
| 8 | Состав субстрата: | -пероксидаза: не менее 5000 Ед/л |
| -4-аминофеназон: 4 ммоль/л |
| -буфер Гудса (рН=7,0 при температуре 25 С0),: 50 ммоль/л |
| 9 | Линейность в диапазоне | не менее от 0 до 25,8 ммоль/л |
| 10 | **Количество** | 30 набор |
| 8 | 1 | ***Общий белок, биуретовый метод для количественного определения концентрации общего белка в сыворотке и плазме крови*** | |
| 2 | Процедура проведения анализа: | -однореагентная (реагент готов к использаванию) |
| 3 | Стабильность реагентов после вскрытия флакона при температуре 2-25 С0 | до конца срока годности |
| 4 | Состав набора: | -окрашивающий реагент: не менее 1 фл х 1000 мл |
| -стандарт белка: не менее 1 фл х 3 мл |
| 5 | Состав окрашивающего реагента: | -гидроксид натрия: 200 ммоль/л |
| -калий-натрий тартрат: 32 ммоль/л |
| -сульфат меди: 12 ммоль/л |
| -иодид калия: 30 ммоль/л |
| 6 | Состав стандарта: | -белок: 80 г/л |
| 7 | Линейность в диапазоне, | не менее от 0 до 120 г/л |
| 8 | **Количество** | 10 набор |
| 9 | 1 | ***Альбумин, метод с использованием бромкрезолового зеленого для количественного определения концентрации альбумина в сыворотке и плазме крови*** | |
| 2 | Процедура проведения анализа: | -однореагентная (реагент готов к использаванию) |
| 3 | Стабильность реагентов после вскрытия флакона при температуре 2-25 С0 | до конца срока годности |
| 4 | Состав набора: | -окрашивающий реагент: не менее 4 фл х 100 мл |
| -стандарт альбумина: не менее 1 фл х 3 мл |
| 5 | Состав окрашивающего реагента: | -цитратный буфер (рН 4,2): 30 ммоль/л |
| -бромкрезоловый зеленый: 260 мкмоль/л |
| 6 | Состав стандарта: | -альбумин: 40 г/л |
| 7 | Линейность в диапазоне | не менее от 0 до 70 г/л |
| 8 | **Количество** | 3 упак |
| 10 | 1 | ***Билирубин прямой/общий, колометрический модифицированный метод Ендрассика-Грофа для количественного определения концентрации прямого и общего билирубина в сыворотке и плазме крови*** | |
| 2 | Процедура проведения анализа: | -двухреагентная |
| 3 | Стабильность реагентов после вскрытия флакона при температуре 18-25 С0 | до конца срока годности |
| 4 | Состав набора: | -кофеиновый реагент: не менее 1 фл х 200 мл |
| -сульфаниловый реагент: не менее 1 фл х 55 мл |
| -нитритный реагент: не менее 1 фл х 2 мл |
| -разводящий реагент: не менее 1 фл х 250 мл |
| -калибратор: не менее 1 фл х 1,0 мл |
| 5 | Состав кофеинового реагента: | -кофеин: 52 ммоль/л |
| -бензоат натрия: 104 ммоль/л |
| -ацетат натрия: 184 ммоль/л |
| 6 | Состав сульфонолового реагента: | -сульфаниловая кислота: 29 ммоль/л |
| -соляная кислота: 170 ммоль/л |
| 7 | Состав нитритного реагент реагента: | -нитрит натрия: 72 ммоль/л |
| 8 | Состав разводящего реагента: | -хлорид натрия: 154 ммоль/л |
| 9 | Состав калибратора: | -билирубин: 171 мкмоль/л |
| 10 | **Количество** | 10 упак |
| 11 | 1 | ***Набор реагентов для постановки тимоловой пробы в сыворотке крови*** | |
| 2 | Количество определений в наборе | не менее 330 определений |
| 3 | Состав набора: | - концентрат тимолового реактива,: не менее 2 фл х 10 мл |
| - барий хлористый (0,0481 моль/л): не менее 1 фл х 3 мл |
| - раствор серной кислоты (2,5 моль/л): не менее 1 фл х 10 мл |
| 4 | Состав реакционной смеси: | - буфер ТРИС ( pН 7,55): 0,16 ммоль/л |
| - тимол: 0,098 ммоль/л |
| 5 | Чувствительность | не более 0,5 ед. S-H |
| 6 | Линейность в диапазоне | не менее от 1 до 20 ед. S-H |
| 7 | Коэффициент вариации | не более 10 % |
| 8 | **Количество** | 6 упак |
| 12 | 1 | ***Триглицериды, энзиматический колориметрический метод для количественного определения концентрации триглицеридов в сыворотке и плазме крови*** | |
| 2 | В состав реагента входит | антилипидный фактор |
| 3 | Процедура проведения анализа: | -однореагентная (реагент готов к использаванию) |
| 4 | Стабильность реагентов при температуре 2-8 С0 | до конца срока годности |
| 5 | Состав набора: | -монореагент: не менее 4 фл х 100 мл |
| -стандарт триглицеридов: не менее 1 фл х 3 мл |
| 6 | Состав монореагента: | -PIPES буфер (рН-7,5): 50 ммоль/л |
| -4-хлорфенол: 5 ммоль/л |
| -4-аминофеназон: 0,25 ммоль/л |
| -ионы магния: 4,5 ммоль/л |
| -АТФ: 2 ммоль/л |
| -липаза: не менее 1300 Е/л |
| -пероксидаза: не менее 500 Е/л |
| -глицеролкиназа: не менее 400 Е/л |
| -глицерол-3-фосфат оксидаза: не менее 1500 Е/л |
| 7 | Состав стандарта: | -триглицериды: 2,28 ммоль/л |
| 8 | Линейность | в диапазоне не менее от 0 до 11,4 ммоль/л |
| 9 | **Количество** | 24 набора |
| 13 | 1 | ***С-реактивный белок, экспресс-тест для качественного и полуколичественного определения с-реактивного белка в неразведенной сыворотке крови*** | |
| 2 | Метод | латексной агглютинации |
| 3 | Стабильность реагентов после вскрытия флакона при температуре хранения 2-8 С0 | до конца срока годности |
| 4 | Состав набора: | -латексный реагент окрашенный: не менее 100 тестов |
| 5 | Состав латесного реагента: | -суспензия полистирольных латексных частиц, покрытых высокоспецифичными антителами козы к СРБ человека: не более 1 % |
| 6 | -суспензия полистирольных латексных частиц, покрытых высокоспецифичными антителами козы к СРБ человека | не более 1 % |
| 7 | Чувствительность | не менее 6 мг/л |
| 8 | Объем исследуемого образца | не более 40 мкл |
| 9 | Время проведения анализа | не более 2 мин |
| 10 | **Количество** | 36 упак |
| 14 | 1 | ***Альфа-амилаза, кинетический метод с использованием в качестве субстрата CNPG3 для количественного определения активности* α*-амилазы в сыворотке, плазме крови и моче*** | |
| 2 | Процедура проведения анализа: | -однореагентная (реагент готов к использаванию) |
| 3 | Стабильность реагента после вскрытия флакона: |  |
| 4 | -при температуре 2-8 С0, | не менее 12 недель |
| 5 | -при температуре 15-25 С0, | не менее 4 недель |
| 6 | Состав набора: | не менее 6 фл х 50 мл |
| 7 | Состав реагента: | -MES буфер (рН 6,0): 36 ммоль/л |
| -CNPG3: 1,6 ммоль/л |
| -ацетат кальция: 3,6 ммоль/л |
| -хлорид натрия: 37 ммоль/л |
| -тиоцианат калия: 253 ммоль/л |
| 8 | Линейность в диапазоне, | не менее от 0 до 8000 Е/л |
| 9 | **Количество** | 7 наборов |
| 15 | 1 | ***Аланинаминотрансфераза, кинетический метод по рекомендации IFCC , без активации пиридоксальфосфатом для количественного определения активности АЛТ в сыворотке и плазме крови*** | |
| 2 | Процедура проведения анализа: | -однореагентная (с рабочим раствором) |
| -двухреагентная |
| 3 | Стабильность реагентов после вскрытия флакона при температуре 2-8 С0 | до конца срока годности |
| 4 | Стабильность рабочего раствора: |  |
| 5 | -при температуре 2-8 С0, | не менее 4 недель |
| 6 | -при температуре 15-25 С0, | не менее 5 дней |
| 7 | Состав набора: | -буфер: не менее 4 фл х 200 мл |
| -субстрат: не менее 4 фл х 50 мл |
| 8 | Состав буфера: | -ТРИС буфер (рН 7,4): 125 ммоль/л |
| -L-аланин,: 625 ммоль/л |
| -лактатдегидрогеназа: не более 1,5 кЕ/л |
| 9 | Состав субстрата: | -2-оксоглутарат: 90 ммоль/л |
| -NADH: 0,9 ммоль/л |
| 10 | Линейность | в диапазоне не менее от 0 до 350 Е/л |
| 11 | **Количество** | 24 упак |
| 16 | 1 | ***Аспартатаминотрансфераза, кинетический метод по рекомендации IFCC , без активации пиридоксальфосфатом для количественного определения активности АСТ в сыворотке и плазме крови*** | |
| 2 | Процедура проведения анализа: | -однореагентная (с рабочим раствором) |
| -двухреагентная |
| 3 | Стабильность реагентов после вскрытия флакона | до конца срока годности |
| 4 | Стабильность рабочего раствора: |  |
| 5 | -при температуре 2-8 С0 | не менее 4 недель |
| 6 | -при температуре 15-25 С0 | не менее 5 дней |
| 7 | Состав набора: | -буфер: не менее 4 фл х 200 мл |
| -субстрат: не менее 4 фл х 50 мл |
| 8 | Состав буфера: | -ТРИС буфер (рН 7,9): 100 ммоль/л |
| -L-аспартат: 300 ммоль/л |
| -лактатдегидрогеназа: не менее 1,13 кЕ/л |
| -малатдегидрогеназа: не менее 0,75 кЕ/л |
| 9 | Состав субстрата: | -2-оксоглутарат: 60 ммоль/л |
| -NADH: 0,9 ммоль/л |
| 10 | Линейность | в диапазоне от 0 до 350 Е/л |
| 11 | **Количество** | 24 упак |
| 17 | 1 | ***Щелочная фосфотаза, кинетический метод по рекомендации Германской Ассоциации по Клинической Химии (DEA буфер), для количественного определения активности щелочной фосфотазы в сыворотке и плазме крови*** | |
| 2 | Процедура проведения анализа: | -однореагентная (с рабочим раствором) |
| -двухреагентная |
| 3 | Стабильность реагентов после вскрытия флакона при температуре 2-8 С0 | до конца срока годности |
| 4 | Стабильность рабочего раствора: |  |
| 5 | -при температуре 2-8 С0 | не менее 4 недель |
| 6 | -при температуре 15-25 С0 | не менее 5 дней |
| 7 | Состав набора: | -буфер: не менее 8 фл х 40 мл |
| -субстрат: не менее 8 фл х 10 мл |
| 8 | Состав буфера: | -диэтаноламиновый буфер (рН 10,35±0,2): 1,25 моль/л |
| -хлорид магния: 0,625 ммоль/л |
| 9 | Состав субстрата: | -р-нитрофенилфосфат: 50 ммоль/л |
| 10 | Линейность | в диапазоне не менее от 0 до 700 Е/л |
| 11 | **Количество** | 6 наборов |
| 18 | 1 | ***Гамма-глутамилтрансфераза, кинетический колометрический метод поPersijn & van der Slik для количественного определения активности* γ*-ГТ в сыворотке и плазме крови*** | |
| 2 | Процедура проведения анализа: | -однореагентная (с рабочим раствором) |
| -двухреагентная |
| 3 | Стабильность реагентов после вскрытия флакона при хранении в темноте и температуре 2-8 С0 | до конца срока годности |
| 4 | Стабильность рабочего раствора: |  |
| 5 | -при температуре 2-8 С0 | не менее 6 недель |
| 6 | -при температуре 15-25 С0 | не менее 5 дней |
| 7 | Состав набора: | -буфер: не менее 8 фл х 40 мл |
| -субстрат: не менее 8 фл х 10 мл |
| 8 | Состав буфера: | -ТРИС буфер (рН 8,3): 125 ммоль/л |
| -глицилглицин: 150 ммоль/л |
| 9 | Состав субстрата: | -L-гамма-глутамил-3-карбокси-4-нитроанилид: 20 ммоль/л |
| 10 | Линейность | в диапазоне не менее от 0 до 300 Е/л |
| 11 | **Количество** | 5 наборов |
| 19 | 1 | ***Лактатдегидрогеназа, кинетический "модифицированный метод" по рекомендации SCE, для количественного определения активности ЛДГ в сыворотке и плазме крови*** | |
| 2 | Процедура проведения анализа: | -однореагентная (с рабочим раствором) |
| -двухреагентная |
| 3 | Стабильность реагентов после вскрытия флакона при температуре 2-8 С0 | до конца срока годности |
| 4 | Стабильность рабочего раствора: |  |
| 5 | -при температуре 2-8 С0 | не менее 3 недель |
| 6 | -при температуре 15-25 С0 | не менее 3 дней |
| 7 | Состав набора: | -буфер: не менее 8 фл х 40 мл |
| -субстрат: не менее 8 фл х 10 мл |
| 8 | Состав буфера: | -ТРИС буфер (рН 7,35): 62,5 ммоль/л |
| -пируват: 1,5 ммоль/л |
| 9 | Состав субстрата: | -NADH: 0,8 ммоль/л |
| 10 | Линейность | в диапазоне не менее от 0 до 2000 Е/л |
| 11 | **Количество, уп.** | 3 упак |
| 20 | 1 | ***Креатинкиназа, модифицированный стандартный метод по рекомендации Европейского Комитета по Стандартам в Клинической Лаборатории и Международной Федерации по Клинической Химии для количественного определения активности креатинкиназы в сыворотке и плазме крови*** | |
| 2 | Процедура проведения анализа: | -двухреагентная |
| -однореагентная (с рабочим раствором) |
| 3 | Стабильность реагентов после вскрытия флаконов при температуре 2-8 С0 | не менее 30 дней |
| 4 | Стабильность рабочего раствора: |  |
| 5 | -при температуре 2-8 С0 | не менее 30 дней |
| 6 | -при температуре 15-25 С0 | не менее 3 дней |
| 7 | Состав набора: | -субстрат: не менее 2 фл х 10 мл |
| -ферментный реагент: не менее 10 фл х 8 мл |
| 8 | Состав субстрата: | -АДФ: 10 ммоль/л |
| -глюкозо-6-фосфатдегидрогеназа: не менее 14 Е/мл |
| -креатинфосфат: 150 ммоль/л |
| 9 | Состав ферментного реагента: | -имидазоловый буфер (рН 6,2): 125 ммоль/л |
| -глюкоза: 25 ммоль/л |
| -ацетат магния: 12,5 ммоль/л |
| -ЭДТА,/л: 2,5 ммоль |
| -АМФ: 6,25 ммоль/л |
| -N-ацетилцистеин: 0,25 ммоль/л |
| -диаденозин пентафосфат: 12,5 мкмоль/л |
| -NADP: 2 ммоль/л |
| -SH стабилизатор: 31,25 ммоль/л |
| 10 | Линейность | в диапазоне не менее от 0 до 2000 Е/л |
| 11 | **Количество** | 4 упак |
| 21 | 1 | ***Железо, метод с использованием хромазурола Б (ХЗБ) для количественного определения концентрации железа в сыворотке и плазме крови*** | |
| 2 | В составе реагента: | антилипидный фактор |
| 3 | Процедура проведения анализа: | -однореагентная (реагент готов к использаванию) |
| 4 | Стабильность реагентов после вскрытия флакона при температуре 2-25 С0 | до конца срока годности |
| 5 | Состав набора: | -реагент ХЗБ: не менее 2 фл х 100 мл |
| -стандарт железа,: не менее 1 фл х 5 мл |
| 6 | Состав реагента ХЗБ: | -хромазурол Б (ХЗБ): 0,18 ммоль/л |
| -цетилтриметиламмонийбромид (ЦТАБ): 2,2 ммоль/л |
| -гуанидинхлорид: 2,6 моль/л |
| -ацетат-натриевый буфер (рН 4,7): 45 ммоль/л |
| -стабилизаторы и активаторы: |
| 7 | Состав стандарта: | -железо (ионизированное): 17,9 мкмоль/л |
| 8 | Линейность | в диапазоне не менее от 0 до 90 мкмоль/л |
| 9 | **Количество** | 10 шт |
| 22 | 1 | ***ОЖСС, набор для определения общей и свободной железосвязывающей способности в сыворотке и плазме крови*** | |
| 2 | Процедура проведения анализа: | -двухреагентная |
| 3 | Стабильность реагентов после вскрытия флакона при температуре 15-25 С0 | до конца срока годности |
| 4 | Состав набора: | -раствор железа (хлорид трехвалентного железа - 0,09 ммоль/л),: не менее 1 фл х 100 мл |
| -оксид алюминия: не менее 2 фл х 25 г |
| 5 | **Количество** | 20 шт |
| 23 | 1 | ***Ферритин, набор реагентов для количественного определения ферритина латексным турбидиметрическим методом*** | |
| 2 | Стабильность реагентов после вскрытия флакона при температуре 2-8 С0 | до конца срока годности |
| 3 | Состав набора: | -буфер (рН=8,3): не менее 1 фл х 25,0 мл |
| -латексный реагент: не менее 1 фл х 12,5 мл |
| 4 | Состав буфера: | -глициновый буфер: 170 мМ |
| 5 | Состав латесного реагента: | -суспензия латексных частиц, покрытых антителами к ферритину рН 7,3: |
| 6 | Линейность | в диапазоне не менее от 5 до 1000 нг/мл |
| 7 | **Количество,** | 20 упак |
| 24 | 1 | ***Набор калибраторов для ферритина*** | |
| 2 | Состав набора: | -набор калибраторов для ферритина,: не менее 4 фл х 0,5 мл |
| 3 | Состав калибратора: | -разведенный, очищенный человеческий ферритин, жидкий, стабилизированный |
| 4 | **Количество** | 2 упак |
| 25 | 1 | ***Кальций, фотометрический метод с о-крезолфталеинкомплексоном для количественного определения концентрации кальция в сыворотке и плазме крови*** | |
| 2 | Процедура проведения анализа: | -однореагентная (с рабочим раствором) |
| -двухреагентная |
| 3 | Стабильность реагентов после вскрытия флакона при температуре 2-25 С0 | до конца срока годности |
| 4 | Стабильность рабочего раствора: |  |
| 5 | -при температуре 2-8 С0 | не менее 7 дней |
| 6 | -при температуре 15-25 С0 | не менее 3 дней |
| 7 | Состав набора: | -буфер: 1 фл х 100 мл |
| -окрашивающий реагент: 1 фл х 100 мл |
| -стандарт кальция: 1 фл х 3 мл |
| 8 | Состав буфера: | -лизиновый буфер (рН 11,1): 0,2 моль/л |
| -азид натрия: 0,095 % |
| 9 | Состав окрашивающего реагента: | -8-гидроксихинолин: 14 ммоль/л |
| -о-крезолфталеинкомплексон: 0,1 ммоль/л |
| -раствор соляной кислоты: 40 ммоль/л |
| 10 | Состав стандарта: | -кальций (двухвалентный): 2 ммоль/л |
| 11 | Линейность | в диапазоне не менее от 0 до 3,75 ммоль/л |
| 12 | **Количество** | 6 набор |
| 26 | 1 | ***Калий, турбидимитрический метод без депротеинизации для количественного определения концентрации калия в сыворотке и плазме крови*** | |
| 2 | Процедура проведения анализа: | -однореагентная (монореагент) |
| 3 | Стабильность реагентов при температуре 18-25 С0 | до конца срока годности |
| 4 | Стабильность монореагента после вскрытия флакона: |  |
| 5 | -при температуре 18-25 С0 | не менее 30 дней |
| 6 | Состав набора: | -монореагент: не менее 2 фл х 50 мл |
| -стандарт калия: не менее 1 фл х 1 мл |
| 7 | Состав монореагента: | -гидроксид натрия: 500 ммоль/л |
| -тетрафенилборат: 260 ммоль/л |
| -детергенты: |
| -стабилизаторы: |
| 8 | Состав стандарта: | -калий: 5 ммоль/л |
| 9 | **Количество** | 48 упак |
| 27 | 1 | ***Фосфор, фотометрический метод с использованием гептамолибдата аммония в качестве комплексообразователя для количественного определения концентрации фосфора в сыворотке крови*** | |
| 2 | Процедура проведения анализа: | -однореагентная (реагент готов к использаванию) |
| 3 | Стабильность реагентов после вскрытия флакона при температуре хранения 2-25 С0 | до конца срока годности |
| 4 | Состав набора: | -реагент: не менее 2 фл х 100 мл |
| -стандарт фосфора: не менее 1 фл х 5 мл |
| 5 | Состав реагента: | -гептамолибдат аммония: 0,3 ммоль/л |
| -серная кислота (рН < 1): 160 ммоль/л |
| -детергент: 1 % |
| -активаторы и стабилизаторы |
| 6 | Состав стандарта: | -фосфор: 3,2 ммоль/л |
| 7 | Линейность | в диапазоне не менее от 0 до 6,4 ммоль/л |
| 8 | **Количество** | 1 набор |
| 28 | 1 | ***Хлориды, колометрический тест с использованием ТПТЗ комплекса для количественного определения концентрации хлоридов в сыворотке крови, цереброспинальной жидкости и моче*** | |
| 2 | Процедура проведения анализа: | -однореагентная (реагент готов к использаванию) |
| 3 | Стабильность реагентов после вскрытия флакона при температуре хранения 2-25 С0 | до конца срока годности |
| 4 | Состав набора: | -цветной реагент: не менее 2 фл х 100 мл |
| -стандарт хлоридов: не менее 1 фл х 3 мл |
| 5 | Состав цветного реагента: | -ртуть(II)-2,4,6-три-(2-пиридил)-s-триазин (ТПТЗ): 0,986 ммоль/л |
| -сульфат двухвалентного железа: 0,53 ммоль/л |
| 6 | Состав стандарта: | -хлорид натрия: 100 ммоль/л |
| 7 | Линейность | в диапазоне не менее от 0 до 500 ммоль/л |
| 8 | **Количество** | 2 шт. |
| 29 | 1 | ***Магний, метод с использованием ксилидилового синего для количественного определения концентрации магния в сыворотке, плазме крови, ликворе и моче*** | |
| 2 | В состав реагента входит | антилипидный фактор |
| 3 | Процедура проведения анализа: | -однореагентная (реагент готов к использаванию) |
| 4 | Стабильность реагентов после вскрытия флакона при температуре хранения 2-25 С0 | до конца срока годности |
| 5 | Состав набора: | -окрашивающий реагент: не менее 2 фл х 100 мл |
| -стандарт магния: не менее 1 фл х 3 мл |
| 6 | Состав окрашивающего реагента: | -CAPS-буфер (рН 10,4): 50 ммоль/л |
| -гликольэфирдиамин-N,N,N1,N1-тетрауксусная кислота (ГЭДТА): 13 ммоль/л |
| -ксилидиновый синий: 0,09 ммоль/л |
| -азид натрия: 0,095 % |
| -активаторы |
| 7 | Состав стандарта: | -магний (двухвалентный): 1,03 ммоль/л |
| -азид натрия: 0,095 % |
| 8 | Линейность | в диапазоне не менее от 0 до 2,05 ммоль/л |
| 9 | **Количество** | 2 набор |
| 30 | *1* | ***Холинэстераза, кинетический колометрический метод для количественного определения концентрации фруктозамина в сыворотке и плазмы крови*** | |
| 2 | Процедура проведения анализа: | -двухреагентная |
| 3 | Стабильность реагентов после вскрытия при температуре 2-8 С0, | не менее 90 дней |
| 4 | Состав набора: | -реагент 1: не менее 2 фл х 50 мл |
| -реагнт 2: не менее 1 фл х 20 мл |
| 5 | Состав реагента 1: | -фосфатный буфер (рН 7,6): 92 ммоль/л |
| -гексацианоферрат: 2,5 ммоль/л |
| 6 | Состав реагента 2: | -бутирилтиохолин: 91 ммоль/л |
| 7 | Линейность | в диапазоне не менее от 160 до 25000 Е/л |
| 8 | **Количество** | 8 упак |
| 31 | 1 | ***Набор реагентов для количественного определения глюкозы и лактата на анализаторах серии Super GL*** | |
| 2 | Состав набора: | -реагент 1 (системный гемолизирующий раствор): не менее 2 фл х 1,0 л |
| -реагент 2 (калибровочный раствор): не менее 1 фл х 100,0 мл |
| -реагент 3 (контрольный раствор),: не менее 1 фл х 25,0 мл |
| -реагент 4 (контрольный раствор: 12 ммоль/л глюкоза, 10 ммоль/л лактат),: не менее 1 фл х 25,0 мл |
| -реагент 5 (контрольный раствор: 30 ммоль/л глюкоза, 25 ммоль/л лактат),: не менее 1 фл х 25,0 мл |
| 3 | **Количество,** | 6 шт. |
| 32 | 1 | ***Пакет с растворами Na/K для анализатора электролитов EasyLyte Na/K (Medica Corp., США)*** | |
| 2 | Количество анализов | не менее 1200 анализов |
| 3 | **Количество** | 7 шт |
| 33 | 1 | ***Набор реагентов ежедневной промывки для анализаторов электролитов и газов крови серии EasyLyte (Medica Corp., США)*** | |
| 2 | Состав набора: | -разбавитель (HCl 0,1 N): не менее 1 фл х 90,0 мл |
| -реагент для ежедневной очистки (пепсин): не менее 6 фл х 0,5 гр |
| 3 | Стабильность после разведения | не менее 4 недель |
| 4 | **Количество** | 4 упак |
| 34 | 1 | ***Мочевая кислота, ферментативный уриказный метод для количественного определения концентрации мочевой кислоты в сыворотке, плазме крови и моче*** | |
| 2 | В состав реагента входит | антилипидный фактор |
| 3 | Процедура проведения анализа: | -однореагентная (реагент готов к использаванию) |
| 4 | Стабильность реагентов при температуре 2-8 С0 | до конца срока годности |
| 5 | Стабильность ферментативного реагента: |  |
| 6 | -при температуре 15-25 С0 | не менее 14 дней |
| 7 | Состав набора: | -ферментативный реагент: не менее 4 фл х 100 мл |
| -стандарт мочевой кислоты,: не менее 1 фл х 3 мл |
| 8 | Состав ферментативного реагента: | -фосфатный буфер (рН 7,5): 50 ммоль/л |
| -4-аминофеназон: 0,3 ммоль/л |
| -3,5-дихлоро-2-гидроксибензол сульфоновой кислоты : 4 ммоль/л |
| -уриказа: не менее 200 Е/л |
| -пероксидаза: не менее 1000 Е/л |
| 9 | Состав стандарта: | -мочевая кислота: 476 мкмоль/л |
| 10 | Линейность | в диапазоне не менее от 0 до 1190 ммоль/л |
| 11 | **Количество** | 6 набор |
| 35 | 1 | ***Стандартизированный по Международному Индексу Чувствительности реагент для определения протромбинового времени*** | |
| 2 | Реагент - ренампластин | не менее 10 фл х 8,0 мл |
| 3 | Стабильность реагента после вскрытия флакона: | -при температуре 37оС: не менее 8 часов |
| -при температуре 18-22оС: не менее 2 дней |
| -при температуре 2-8оС: не менее 7 дней |
| -при температуре -18-20оС: не менее 3 месяцев |
| 4 | **Количество** | 36 набор |
| 36 | 1 | ***Набор реагентов для определения содержания фибриногена в плазме человека по методу Клаусса*** | |
| 2 | Состав набора: | -тромбин для определения фибриногена: не менее 8 фл х 2,0 мл |
| -плазма калибратор: не менее 1 фл х 1,0 мл |
| -буфер имидазоловый концентрированный: не менее 1 фл х 5,0 мл |
| 3 | **Количество** | 24 набор |
| 37 | 1 | ***АПТВ-Эл-тест, набор реагентов для определения активированного парциального (частичного) тромбопластинового времени свертывания в плазме венозной крови*** | |
| 2 | Количество определений | не менее 100 определений |
| 3 | Состав набора: | -АПТВ-Эл-реагент (раствор содержащий фосфолипиды мозга кролика, эллаговую кислоту, буфер и стабилизаторы): не менее 2 фл х 5,0 мл |
| -кальция хлорид 0,277 % раствор: не менее 2 фл х 10,0 мл |
| АПТВ-реагент: готов к использованию |
| 4 | Линейность определения активированного парциального (частичного) тромбопластинового времени | не менее от 20,0 до 250,0 секунд |
| 5 | **Количество** | 30 уп. |
| 38 | 1 | ***РФМК-тест, набор реагентов для качественного определения растворимых фибрин-мономерных комплексов в плазме венозной крови*** | |
| 2 | Количество определений | не менее 200 определений |
| 3 | Состав набора: | -орто-фенантролина гидрохлорид: не менее 2 фл х 70 мг |
| -положительный контроль (лиофильно высушенная плазма человека содержащая РФМК ): не менее 1 фл х 1 мл |
| -отрицательный контроль (лиофильно высушенная плазма человека не содержащая РФМК ): не менее 1 фл х 1 мл |
| 4 | Стабильность реагентов при температуре 2-8 С0 | до конца срока годности |
| 5 | Стабильность раствора орто-фенантролина гидрохлофида: |  |
| 6 | -при температуре 18-25 С0 | не менее 21 дней |
| 7 | Стабильность контрольной плазмы после разведения: |  |
| 8 | -при температуре 18-25 С0 | не менее 1 часа |
| 9 | **Количество** | 12 упак |
| 39 | 1 | ***АДФ-набор реагентов для индукции агрегации тромбоцитов при записи агрегатограмм*** | |
| 2 | Состав набора: | - АДФ (аденозин-5-дифосфорная кислота динатриевая соль): не менее 2 фл х 2 мг |
| -растворитель для АДФ: не менее 2 фл х 2,5 мл |
| 3 | Количество анализов в наборе | не менее 1000 анализов |
| 4 | Стабильность реагентов при температуре 2-8 С0 | до конца срока годности |
| 5 | Стабильность рабочего раствора при температуре 2-8 С | не менее 2 дней |
| 6 | **Количество** | 6 упак |
| 40 | 1 | ***Ристомицин-набор реагентов для опосредованного индуктора агрегации тромбоцитов при записи агрегатограмм*** | |
| 2 | Состав набора: | -ристомицин, : не менее 1 фл х 7,5 мг |
| -растворитель для коллагена,: не менее 1 фл х 1,0 мл |
| 3 | Количество анализов в наборе | не менее 10 анализов |
| 4 | Стабильность реагентов при температуре 2-8 С0 | до конца срока годности |
| 5 | Стабильность рабочего раствора при температуре 2-8 С | не менее 2 дней |
| 1 | **Количество** | 4 набора |
| 41 | 2 | ***Коллаген-набор реагентов для индукции агрегации тромбоцитов при записи агрегатограмм*** | |
| 3 | Состав набора: | - коллаген (лиофильно высушенная фракция из богатой коллагеном ткани человека): не менее 1 фл х 120 мг |
| -растворитель для коллагена: не менее 1 фл х 6,5 мл |
| 4 | Количество анализов в наборе | не менее 120 анализов |
| 5 | Стабильность реагентов при температуре 2-8 С0 | до конца срока годности |
| 6 | Стабильность рабочего раствора при температуре 2-8 С | не менее 3 недель |
| 7 | **Количество,** | 4 уп. |
| 42 | 1 | ***Адреналин-набор реагентов для индукции агрегации тромбоцитов при записи агрегатограмм*** | |
| 2 | Состав набора: | - адреналин: не менее 1 фл |
| -растворитель для адреналина: не менее 1 фл. х 8,5 мл |
| 3 | Количество анализов в наборе | не менее 1000 анализов |
| 4 | Стабильность реагентов при температуре 2-8 С0 | до конца срока годности |
| 5 | Стабильность рабочего раствора при температуре 2-8 С , дней | не менее 1 дня |
| 6 | **Количество** | 4 уп. |
| 43 | 1 | ***Набор реагентов для определения антикоагулянтов волчаночного типа*** | |
| 2 | Состав набора: | -АПТВВА-: не менее 2 фл х 2,5 мл |
| -АПТВВА+: не менее 1 фл х 5,0 мл |
| -контрольная плазма, положительная на ВА: не менее 1 фл |
| -кальция хлорид (концентрированный 20:1 раствор, 0,5 М),: не менее 1 фл х 2,0 мл |
| 3 | Стабильность реагентов при температуре 2-8 С0 | до конца срока годности |
| 4 | Стабильность раствора АПТВВА+-реагента: |  |
| 5 | -при температуре 18-25 С0, | не менее 7 дней |
| 6 | Стабильность раствора АПТВВА- реагента: |  |
| 7 | -при температуре 18-25 С0 , | не менее 6 часов |
| 8 | Количество определений в наборе | не менее 100 определений |
| 9 | **Количество** | 6 упак |
| 44 | 1 | ***Антистрептолизин-О, экспресс-тест для качественного и полуколичественного определения антистрептолизина-О в неразведенной сыворотке крови*** | |
| 2 | Метод | латексной агглютинации |
| 3 | Стабильность реагентов после вскрытия флакона при температуре хранения 2-8 С0 | до конца срока годности |
| 4 | Состав набора: | -латексный реагент, : не менее 2 мл |
| -разбавитель,: не менее 10 мл |
| - положительный контроль - АСО,: не менее 250 МЕ/мл |
| - отрицательный контроль - АСО,: не более 150 МЕ/мл |
| - слабоположительный контроль - АСО в диапазоне,: от 150 до 250 МЕ/мл |
| -тест-пластина,: не менее 1 шт. |
| 5 | Состав латесного реагента: | -суспензия латексных частиц, на поверхности которых иммобилизирован антиген стрептококков стрептолизин-О: Наличие |
| 6 | Чувствительность, | не менее 250 МЕ/мл |
| 7 | Объем исследуемого образца, | не более 20 мкл |
| 8 | Время проведения анализа, | не более 3 мин |
| 9 | **Количество** | 20 уп. |
| 45 | *1* | ***Ревматоидный фактор, экспресс-тест для качественного и полуколичественного определения ревматоиного фактора в сыворотке крови*** | |
| 2 | Метод | латексной агглютинации |
| 3 | Стабильность реагентов после вскрытия флакона при температуре хранения 2-8 С0 | до конца срока годности |
| 4 | Количество определений | не менее 100 определений |
| 5 | Состав набора: | -латексный реагент,: не менее 2 мл |
| -разбавитель,: не менее 10 мл |
| - положительный контроль - РФ,: не менее 16 МЕ/мл |
| - отрицательный контроль - РФ,: не более 6 МЕ/мл |
| - слабоположительный контроль - РФ в диапазоне,: от 6,0 и до 16,0 МЕ/мл |
| -тест-пластина,: не менее 1 шт. |
| 6 | Состав латесного реагента: | -суспензия латексных частиц, покрытых антителами против ревматоидного фактора человека |
| 7 | Объем исследуемого образца, | не более 20 мкл |
| 8 | Время проведения качественного определения анализа, | не более 3 мин |
| 9 | **Количество** | 30 компл. |
| 46 | 1 | ***Антетела к нДНК, экспресс-тест для качественного определения антител к ДНК, ассоциированных с системной красной волчанкой , в сыворотке крови человека*** | |
| 2 | Метод | латексной агглютинации |
| 3 | Стабильность реагентов после вскрытия флакона при температуре хранения 2-8 С0 | до конца срока годности |
| 4 | Состав набора: | -латексный реагент, суспензия латексных частиц, покрытых н-ДНК из тимуса теленка,: не менее 50 тестов |
| -положительный контроль,: не менее 1 фл х 0,5 мл |
| -отрицательный контроль,: не менее 1 фл х 1,0 мл |
| Слайд с 6-ти тестовыми ячейками: |
| 5 | Объем исследуемого образца, | не более 100 мкл |
| 6 | Время проведения анализа, | не более 2 мин |
| 7 | **Количество** | 30 уп. |
| 47 | 1 | ***Капилляр к СРБ*** | |
| 2 | Длина капилляра | не менее 90 мм |
| 3 | Фасовка | не менее 1 уп х 50 шт |
| 4 | **Количество** | 4800 шт. |
| 48 | 1 | ***Раствор желатина 10% для лабораторных работ*** | |
| 2 | Фасовка, | не менее 1 фл х 10,0 мл |
| 3 | **Количество** | 120 фл. |
| 49 | 1 | ***Антитела моноклональные анти-А диагностические жидкие для определения групп крови человека системы АВО*** | |
| 2 | Титр в реакции агглютинации на плоскости с эритроцитами группы А1 (II) | не менее 1: 32 |
| 3 | Фасовка | не менее 1 фл х 10 мл |
| 4 | **Количество** | 130 фл. |
| 50 | 1 | ***Антитела моноклональные анти-В диагностические жидкие для определения групп крови человека системы АВО*** | |
| 2 | Титр в реакции агглютинации на плоскости с эритроцитами группы В (III) | не менее 1: 32 |
| 3 | Фасовка | не менее 1 фл х 10 мл |
| 4 | **Количество** | 130 фл. |
| 51 | 1 | ***Антитела моноклональные анти-АВ диагностические жидкие для определения групп крови человека системы АВО*** | |
| 2 | Титр в реакции агглютинации на плоскости с эритроцитами группы В (III) | не менее 1: 32 |
| 3 | Титр в реакции агглютинации на плоскости с эритроцитами группы А (II) | не менее 1: 32 |
| 4 | Фасовка | не менее 1 фл х 5,0 мл |
| 5 | **Количество** | 40 фл |
| 52 | 1 | ***Анти-Rho(D) IgM моноклональный реагент для определения резус-принадлежности крови человека*** | |
| 2 | Титр в реакции агглютинации на плоскости с резус-положительными эритроцитами | не менее 1: 256 |
| 3 | Фасовка | не менее 1 фл х 10 мл |
| 4 | **Количество** | 130 фл. |
| 53 | 1 | ***Рагент для дифференциации эритроцитов А1 и более слабых форм А антигена (А2) по силе агглютинации*** | |
| 2 | Титр в реакции агглютинации в микроплате с эритроцитами группы А1 (II) | не менее 1: 4 |
| 3 | Фасовка | не менее 1 фл х 5,0 мл |
| 4 | **Количество** | 40 фл |
| 54 | 1 | ***Реагент для определения слабых вариантов А-антигена эритроцитов*** | |
| 2 | Титр в реакции агглютинации в микроплате с эритроцитами группы А1 (II) | не менее 1: 256 |
| 3 | Фасовка | не менее 1 фл х 5,0 мл |
| 4 | **Количество** | 12 фл |
| 55 | 1 | ***Агглютинирующая тест-сыворотка, моноклональная, человеческая с высоким титром антител LGM, клон RUM- 1/Р3Х61 (АНТИ-Д)*** | |
| 2 | Определение резус принадлежности | на плоскости, в пробирке, в гелевых картах, микроплатах |
| 3 | Фасовка | не менее 1 фл х 10 мл |
| 4 | **Количество** | 12 фл |
| 56 | 1 | ***Комплект стандартных эритроцитов для иммунологических исследований*** | |
| 2 | Состав: | -О(1) гр. СсDЕеКкМNFуа, : не менее 1 фл х 10,0 мл |
| -О(1) гр. резус-отрицат., : не менее 1 фл х 5,0 мл |
| -А(II) гр. резус-положит.,: не менее 1 фл х 5,0 мл |
| -В(III) гр. резус-положит.,: не менее 1 фл х 5,0 мл |
| 3 | **Количество** | 36 компл |
| 57 | 1 | ***Набор реагентов диагностических жидких для определения антител к антигенам эритроцитов*** | |
| 2 | Состав набора: | -тест-эритроциты ID-DiaCell I, : не менее 1 фл х 10,0 мл |
| -тест-эритроциты ID-DiaCell II, : не менее 1 фл х 10,0 мл |
| -тест-эритроциты ID-DiaCell III, : не менее 1 фл х 10,0 мл |
| 3 | **Количество** | 12 упак |
| 58 | 1 | ***Набор реагентов диагностических жидких для определения антител к антигенам эритроцитов*** | |
| 2 | Состав набора: | -тест-эритроциты ID-DiaCell O,: не менее 1 фл х 10,0 мл |
| -тест-эритроциты ID-DiaCell А1, : не менее 1 фл х 10,0 мл |
| -тест-эритроциты ID-DiaCell В, : не менее 1 фл х 10,0 мл |
| 3 | **Количество** | 12 упак |
| 59 | 1 | ***Набор реагентов для определения содержания гликогемоглобина HbA1 в цельной крови быстрым ионообменным методом*** | |
| 2 | Состав набора: | - лизирующий реагент (рН 7 ±0,1), : не менее 5 фл х 10 мл |
| -ионообменная смола,: не менее 100 проб х 2,5 мл |
| - стандарт (лиофилизированный), : не менее 1 фл х 1,0 мл |
| - пластиковые пробирки, шт.: не менее 100 шт |
| - сепараторы,: не менее 100 шт. |
| 3 | Состав лизирующего реагента: | - борат,: 1 моль/л |
| - детергенты,: 0,25 % |
| - NaN3,: 10 ммоль/л |
| 4 | Состав ионообменной смолы: | - имидазоловый буфер (рН=7,5±0,1),: 30 ммоль/л |
| - борат,: 0,15 моль/л |
| 5 | Стабильность лизирующего реагента после вскрытия при температуре 2-25 °С, | не менее 2 мес. |
| 6 | Стабильность стандарта в лиофилизированном виде при температуре 2-8 °С | до конца срока годности |
| 7 | Стабильность разведенного стандарта при температуре -20 ◦С, | не менее 30 дней |
| 8 | Количество определений в наборе | не менее 100 определений |
| 9 | **Количество** | 10 уп. |
| 60 | 1 | ***Контрольный материал для HbA1с%*** | |
| 2 | Состав набора: | - контрольная кровь норма,: не менее 2 фл х 0,5 мл |
| - контрольная кровь патология, : не менее 2 фл х 0,5 мл |
| 3 | **Количество** | 4 уп. |
| 61 | 1 | ***Калибратор для HbA1с, 4 уровня*** | |
| 2 | Состав набора: | - калибратор,: не менее 4 фл х 0,5 мл |
| 3 | **Количество** | 3 уп. |
| 62 | 1 | ***ТТГ - набор реагентов для иммуноферментного определения тиреотропного гормона.*** | |
| 2 | Планшет: | не менее 8 лунок х 12 стрипов |
| 3 | Объем исследуемого образца | не более 50 мкл |
| 4 | Количество определений в дублях | не менее 41 определений |
| 5 | Метод | одностадийный сэндвич ИФА |
| 6 | Суммарное время проведения анализа (инкубаций) | не более 75 мин |
| 7 | Количество промывок за время проведения анализа | не более 5 промывок |
| 8 | Количество калибраторов | не менее 6 калибраторов |
| 9 | Концентрация калибраторов: | -первый калибратор,: 0 мМЕ/л |
| -второй калибратор, : 0,2 мМЕ/л |
| -третий калибратор, : 1 мМЕ/л |
| -четвертый калибратор, : 5 мМЕ/л |
| -пятый калибратор, : 10 мМЕ/л |
| -шестой калибратор,: 20 мМЕ/л |
| 10 | Чувствительность | не более 0,08 мМЕ/л |
| 11 | Линейность | не менее от 0,2 до 20 мМЕ/л |
| 12 | **Количество** | 48 штук |
| 63 | 1 | ***Т4 свободный - набор реагентов для иммуноферментного определения свободного тироксина в сыворотке и плазме крови.*** | |
| 2 | Планшет: | не менее 8 лунок х 12 стрипов |
| 3 | Объем исследуемого образца, мкл | не более 25 мкл |
| 4 | Количество определений в дублях | не менее 41 определений |
| 5 | Метод | одностадийный конкурентный ИФА |
| 6 | Суммарное время проведения анализа (инкубаций) | не более 75 мин |
| 7 | Количество промывок за время проведения анализа | не менее 5 промывок |
| 8 | Количество калибраторов | не более 6 калибраторов |
| 9 | Концентрация калибраторов: | -первый калибратор,: 0 пмоль/л |
| -второй калибратор,: 5 пмоль/л |
| -третий калибратор,: 10 пмоль/л |
| -четвертый калибратор,: 25 пмоль/л |
| -пятый калибратор,: 50 пмоль/л |
| -шестой калибратор,: 100 пмоль/л |
| 10 | Диапазон определения концентраций | не менее от 5 до 100 пмоль/л |
| 11 | Чувствительность | не более 2,5 пмоль/л |
| 12 | **Количество** | 48 шт. |
| 64 | 1 | ***АФП, набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации альфа-фетопротеина*** | |
| 2 | Объем исследуемого образца, | не более 20 мкл |
| 3 | Количество определений в дублях | не менее 40 определений |
| 4 | Метод | одностадийный сэндвич ИФА |
| 5 | Состав набора: | -разборный планшет с иммобилизированными моноклональными антителами к АФП, : не менее 8 лунок х 12 стрипов |
| -калибровочные образцы, содержащие известные количества АФП,: 6 фл х 0,5 мл |
| -коньюгат (анти-АФП-пероксидаза), готов к применению, : 1 фл х 14,0 мл |
| -буфер для разведения образцов, : 1 фл х 10,0 мл |
| -концентрированный буферный раствор для промывки лунок, : 1фл х 14,0 мл |
| -тетраметилбензидин (ТМБ), готов к применению,: 1 фл х 14,0 мл |
| -стоп-реагент: 1 фл х 14,0 мл |
| -положительный контрольный образец, инактивированный (К+), : 1 фл х 0,5 мл |
| 6 | Концентрация калибраторов: | -первый калибратор,: 0 МЕ/мл |
| -второй калибратор,: 10 МЕ/мл |
| -третий калибратор, : 50 МЕ/мл |
| -четвертый калибратор, : 100 МЕ/мл |
| -пятый калибратор,: 200 МЕ/мл |
| -шестой калибратор,: 300 МЕ/мл |
| 7 | Чувствительность, | не более 0,9 МЕ/мл |
| 8 | Исследуемый образец: | -сыворотка |
| 9 | Суммарное время проведения анализа (инкубаций) | не более 90 мин |
| 10 | Количество промывок за время проведения анализа | не более 5 промывок |
| 11 | **Количество** | 48 шт |
| 65 | 1 | ***ХГЧ, набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации хорионического гонадотропина человека*** | |
| 2 | Объем исследуемого образца, | не более 50 мкл |
| 3 | Количество определений в дублях | не менее 40 определений |
| 4 | Метод: | одностадийный сэндвич ИФА |
| 5 | Состав набора: | -разборный планшет с иммобилизированными моноклональными антителами к ХГ: не менее 8 лунок х 12 стрипов |
| -калибровочные образцы, содержащие известные количества ХГ: не менее 6 фл х 0,5 мл |
| -коньюгат (анти-ХГ-пероксидаза), готов к применению: не менее 1 фл х 18,0 мл |
| -концентрированный буферный раствор для промывки лунок: не менее 1 фл х 14,0 мл |
| -тетраметилбензидин (ТМБ), готов к применению: не менее 1 фл х 14,0 мл |
| -стоп-реагент: не менее 1 фл х 14,0 мл |
| -буфер для разведения образцов: не менее 1 фл х 20,0 мл |
| -контрольная сыворотка с известным содержанием ХГ: не менее 1 фл х 0,5 мл |
| 6 | Концентрация калибраторов: | -первый калибратор: 0 МЕ/л |
| -второй калибратор: 15 МЕ/л |
| -третий калибратор: 50 МЕ/л |
| -четвертый калибратор: 125 МЕ/л |
| -пятый калибратор: 250 МЕ/л |
| -шестой калибратор: 500 МЕ/л |
| 7 | Чувствительность | не более 5 МЕ/л |
| 8 | Исследуемый образец: | -сыворотка |
| 9 | Суммарное время проведения анализа (инкубаций) | не более 90 мин |
| 10 | Количество промывок за время проведения анализа | не более 5 промывок |
| 11 | **Количество** | 48 шт. |
| 66 | 1 | ***Общий ПСА, тест-система иммуноферментная для количественного определения общего простатспецифического антигена*** | |
| 2 | Состав набора: | -разборный планшет с сорбированными анти-обПСА антителами,: не менее 8 лунок х 12 стрипов |
| -контрольная сыворотка: не менее 1 фл х 0,8 мл |
| -калибровочные растворы: не менее 4 фл х 0,8 мл |
| -калибровочная проба: не менее 1 фл х 6,0 мл |
| -концентрат отмывочного раствора: не менее 1 фл х 22,0 мл |
| -коньюгат мышиных моноклональных антител к обПСА с пероксидазой: не менее 1 фл х 11,0 мл |
| -тетраметилбензидин (ТМБ): не менее 1 фл х 11,0 мл |
| -стоп-реагент: не менее 1 фл х 11,0 мл |
| -пленка для заклеивания планшета: не менее 2 шт |
| -паспорт контроля качества обПСА |
| 3 | Состав контрольного образца: | -известное содержание обПСА в диапазоне концентраций: от 0 до 30 нг/мл |
| 4 | Концентрация калибраторов: | -первый калибратор: 0 нг/мл |
| -второй калибратор: 1,5 нг/мл |
| -третий калибратор: 5 нг/мл |
| -четвертый калибратор: 10 нг/мл |
| -пятый калибратор: 30 нг/мл |
| 5 | кодировка реагентов | цветовая |
| 6 | Исследуемый образец: | -сыворотка |
| -плазма |
| 7 | Объем исследуемого образца | не более 50 мкл |
| 8 | Суммарное время проведения анализа (инкубаций) | не более 75 мин |
| 9 | Количество промывок за время проведения анализа | не менее 5 промывок |
| 10 | Чувствительность | не более 0,1 нг/мл |
| 11 | **Количество** | 36 шт |
| 67 | 1 | ***Набор реагентов для определения белковых фракций сыворотки крови методом электрофореза на мембранах из ацетатцеллюлозы*** | |
| 2 | Состав набора: | -концентрат буферного раствора: не менее 1 фл х 200,0 мл |
| -краситель Пунцовый С: не менее 1 фл х 250,0 мл |
| -контрольная сыворотка лиофилизированная: не менее 1 фл |
| -растворитель: 1 фл х 3,0 мл |
| 3 | **Количество** | 2 набор |
| 68 | 1 | ***Мембраны для осветляющей и стерилизующей фильтрации и тонкой очистки растворов*** | |
| 2 | Диаметр диска мембран | не более 57 мм |
| 3 | Толщина мембран, | не более 140 мкм |
| 4 | Средний размер пор | не более 0,22 мкм |
| 5 | **Количество** | 200 шт |
| 69 | 1 | ***Микрокювета коагулологическая для анализаторов свертывания крови*** | |
| 2 | Объем микрокюветы | не менее 250мкл |
| 3 | Объем биопробы | не менее 25 мкл |
| 4 | Фасовка | не менее 1 уп х 1000 шт |
| 5 | **Количество** | 10 упак |
| 70 | 1 | ***Бумага для лабораторного оборудования с тепловой записью*** | |
| 2 | Ширина бумаги | 110 мм |
| 3 | Длина рулона | не менее 30 м |
| 4 | **Количество** | 240 рулонов |
| 71 | 1 | ***Наконечник для дозаторов нестерильный*** | |
| 2 | Объем в диапазоне, | не менее от 0,5 до 200 мкл |
| 3 | Длина наконечника | не менее 51 мм |
| 4 | Фасовка | не менее 1 уп х 1000 шт |
| 5 | **Количество** | 2 упак |
| 72 | 1 | ***Штатив для пробирок разборный*** | |
| 2 | Количество гнезд | не менее 40 шт. |
| 3 | Диаметр гнезда | не менее 18 мм |
| 4 | **Количество, штук** | 10 |
| 73 | *1* | ***Штатив для пробирок*** | |
| 2 | Количество гнезд | не менее 40 шт. |
| 3 | Диаметр гнезда | не менее 20 мм |
| 4 | **Количество** | 10 штук |
| 74 | 1 | ***Контрольный материал для рутинного контроля качества в клинической биохимии на основе сыворотки человека с аттестованными значениями в области нормы*** | |
| 2 | Контрольный материал: | лиофилизированный |
| 3 | Стабильность до разведения при при температуре 2-8 С0 | до конца срока годности |
| 4 | Стабильность после разведения при при температуре 2-8 С0 | не менее 10 дней |
| 5 | Стабильность после разведения при при температуре -20 С0 | не менее 90 дней |
| 6 | Аттестованных параметров: | не менее 64 параметров |
| 7 | Состав набора: | -конрольный материал: не менее 6 фл х 5 мл |
| 8 | **Количество** | 18 набор |

**СВЕДЕНИЯ О поставляемом ТОВАРЕ**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| № п/п | Наименование товара | Товарный знак (его словесное обозначение)(при наличии) | Страна происхождения товара[[1]](#footnote-2) | Конкретные показатели товара, соответствующие значениям, установленным в «Техническое задание (Спецификация)» |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |

Ответственность за достоверность сведений о стране происхождения товара несу в полном объеме.

1. \*Примечание: Графа заполняется в обязательном порядке в связи с предоставлением приоритета товарам российского происхождения и товаров, происходящих из Республики Беларусь, по отношению к товарам, происходящим из иностранного государства. В соответствии со статьей 58 Таможенного кодекса Таможенного союза под страной происхождения товара понимается страна, в которой товары были полностью произведены и подвергнуты достаточной обработке (переработке) в соответствии с критериями, установленными таможенным законодательством Таможенного союза. При этом под странной происхождения может пониматься группа стран, если имеется необходимость их выделения для целей определения страны происхождения.

   За предоставление недостоверных сведений стране происхождения товара предусмотрена административная ответственность в соответствии с Кодексом Российской Федерации об административных правонарушениях (ст. 14.10). [↑](#footnote-ref-2)