Приложение № 1 к Разделу 3.

"Информационная карта аукциона в электронной форме"

**ТЕХНИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ**

1. **Характеристики товара:**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Наименование объекта закупки** | **ОКПД 2** | **Описание объекта закупки** | **Ед. изм.** | **Кол-во** |
| 1 | Набор реагентов для определения протромбинового времени для линейки коагулометров "Technology S или эквивалент  | 21.20.23.110 | Назначение: Материал, используемый для подтверждения качества анализа, предназначенный для использования при количественном определении множественных аналитов газов крови, гемоксиметрии и электролитов в клиническом образце. Определяемые аналиты могут включать pH, натрий (sodium), калий (potassium), ионизированный кальций (ionized calcium), хлорид (chloride).Комплект растворов для контроля качества содержит не менее по одному флакону каждого уровня.Раствор поставляется в ПЭТ таре емкостью: не менее 100мл. | наб | 6 |
| 2 | АПТВ-Эл-тест (жидкий реагент) или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Набор предназначен для определения активированного парциального (частичного) тромбопластинового времени (АПТВ/АЧТВ). Принцип метода: определяется время свертывания плазмы крови в условиях стандартизированной контактной (эллаговой кислотой) и фосфолипидами (кефалином) активации процесса коагуляции в присутствии ионов кальция. Состав набора не менее:1. АПТВ-Эл-реагент (раствор, готовый к использованию, содержащий фосфолипиды мозга кролика, эллаговую кислоту, буфер и стабилизаторы), 5 мл во флаконе - 2 фл. 2. Кальция хлорид (0,277 % раствор), 10 мл во флаконе –2 фл. Набор рассчитан на проведение 100-200 анализов при расходе рабочих растворов реагентов по 0,1-0,05 мл на 1 анализ.Набор поставляется в жидкой форме.Стабильность после вскрытия при температуре +2...+8 °С 30 дней.  | наб | 3 |
| 3 | Набор реагентов для определения активированного парциального тромбопластинового времени для лин или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения активированного частичного тромбопластинового времени (Activated partial thromboplastin time (APTT)) клинического образца посредством анализа образования сгустка.Количество выполняемых тестов : 600 штук Назначение: Для коагулометров серии Technology SolutionСостав:, не менее: Реагент 1: АПТВ-реагент (жидкий реагент, содержащий фосфоли​пиды, элла​говую кислоту, буфер и стабилизаторы)- 8 флаконов по 5 мл; Реагент 2: Кальция хлорид (0,025 М раствор) - 4 флакона по 10 млФормат выпуска: жидкие реагенты, готовые к использованию после вскрытия. Стабильность после вскрытия при температуре +2...+8° С не менее 35 дней, при +18... +30 °С не менее 7 дней.Штрих-код на каждом флаконе реагента совместимый с линейкой коагулометров Technology Solution. Количество выполняемых тестов: не менее 800  | наб | 7 |
| 4 | Промывочный раствор № 1, П004, или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Применяется в качестве моющего и дезинфицирующего реагента для очистки дозирующих систем линейки коагулометров «Technology Solution» («Technology Solution 60», «Technology Solution 190», «Technology Solution 400»). Состав: 1,3% гипохлорид натрия 50 мл во флаконе. Концентрация гипохлорида натрия должна находиться в диапазоне: не менее 0,9-2,2%, рН - 10-Промывочный раствор поставляется: в готовой к использованию форме. Стабильность после вскрытия при температуре +2...+35С: не менее 10 дней. Упаковка: не менее 10 флаконов.  | упак | 8 |
| 5 | Кювета однораз. К2 или эквивалент | 32.50.50.190 | Назначение: Кювета одноразовая. Кол-во: не менее1000 шт/упак. Размеры кювет, не менее: Общая высота кюветы - 29,83 мм, диаметр кюветы - 10 мм, Диаметр посадочной части кюветы - 1,47 мм, Диаметр измерительной части кюветы - 7,67 мм, Толщина стенки в измерительной части кюветы - 0,93 ммКюветы изготовлены из: полистирольной смолы, имеет объем не менее 700 мкл. Совместимость с коагулометром Technology Solution 190: должна быть подтверждена соответствующими документами (регистрационное удостоверение, письмо производителя коагулометра либо его авторизованного представителя на территории РФ и пр.).  | упак | 10 |
| 6 | Набор калибровочных плазм для линейки коагулометров "Technology Solution" (TS-калибратор) или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Материал, используемый для установления референтных значений для анализа, предназначенный для использования при качественном и количественном определении одного, множества факторов коагуляции (Multiple coagulation factor), посредников коагуляции и их активированных компонентов в клиническом образце.Количество мл: не менее 5 млНазначение:Для полуавтоматических и автоматических коагулометров Technology SolutionПлазма аттестована для построения калибровочных кривых и получения калибровочных значений не менее чем по 5 параметрам при определении следующих показателей:- АПТВ/АЧТВ;- протромбиновое время;- протромбиновый показатель по Квику;- тромбиновое время;- антитромбин.Состав набора: - калибратор (лиофильно высушенная калибровочная плазма), на 1 мл – не менее 6 фл. Штрих-код на каждом флаконе реагента совместимый с линейкой коагулометров Technology Solution  | наб | 9 |
| 7 | Набор реагентов для определения концентрации фибриногена для линейки коагулометров "Technology или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения фибриногена (фактора I) (fibrinogen (factor I)) в клиническом образце методом анализа образования сгустка.Количество выполняемых тестов: не менее 1000 штук.Назначение: Для коагулометров серии Technology SolutionСостав:Реагент 1: Тромбин (жидкий реагент), не менее 10 мл - 10 фл.Стабильность после вскрытия при температуре +2...+8 ° С не менее 30 днейМетодика: модифицированный метод КлауссаШтрих-код на каждом флаконе реагента совместимый с линейкой коагулометров Technology Solution | наб | 6 |
| 8 | Набор калибраторов для определения концентрации фибриногена для линейки коагулометров "Technology” или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Материал, используемый для установления референтных значений для анализа предназначенный для количественного определения фибриногена (фактора I) (fibrinogen (Factor I)) в клиническом образце.Количество мл : не мене 5 млНазначение: Для коагулометров серии Technology SolutionФасовка: не менее 5 флаконов по 1 мл с разной концентрацией фибриногенаШтрих-код на каждом флаконе реагента совместимый с линейкой коагулометров Technology Solution  | наб | 3 |
| 9 | Набор реагентов для количественного определения D-димера в плазме крови для линейки коагулометр | 21.20.23.110 | Назначение: Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и количественного определения D-димера (D-dimer) в клиническом образце методом нефелометрического/турбидиметрического анализа. Количество выполняемых тестов 200Назначение: Для анализаторов серии Technology Solution (TS-D-димерСостав, не менее: 1. D-димер латексный реагент (суспензия латексных частиц, покрытых мышиными моноклональными антителами к D-димеру), 4 мл – 6 фл.2. D-димер буфер, 4 мл –не менее 6 фл.3. D-димер калибратор (лиофильно высушенная плазма крови человека, обогащенная D-димером), на 1 мл – не менее 2 фл.Чувствительность латексного реагента к D-димеру для коагулометра составляет 50 нг/мл. Стабильность после вскрытия суспензии D-димер латексного реагента при комнатной температуре (+18... +30 °С) не менее 15 суток и не менее 35 суток – при температуре +2... +8 °С. Штрих-код на каждом флаконе реагента совместимый с линейкой коагулометров Technology Solution. Количество выполняемых тестов 340  | наб | 7 |
| 10 | Набор контрольных плазм для количественного определения D-димера в плазме крови для линейки коагулометр | 21.20.23.110 | Назначение: Материал, используемый для подтверждения качества анализа, предназначенный для использования при качественном и количественном определении D-димера (D-dimer) в клиническом образце. Объем реагента 6 Кубический сантиметр;^миллилитрНазначение: Для линейки коагулометров Technology SolutionСостав, не менее:1. D-димер контроль L, на 1 мл – не менее 3 фл.2. D-димер контроль Н, на 1 мл – не менее 3 фл.Стабильность после вскрытия при температуре +18... +30 °С не менее 8 ч, при температуре +2... +8 °С – не менее 5 сут. Штрих-код на каждом флаконе реагента совместимый с линейкой коагулометров Technology Solution  | наб | 12 |
| 11 | Набор контрольных плазм для линейки коагулометров "Technology Solution" (TS-контроль или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Материал, используемый для подтверждения качества анализа, предназначенный для использования при качественном и количественном определении одного, множества коагуляционных факторов (coagulation factors), посредников коагуляции (coagulation intermediates) и их активированных компонентов в клиническом образце.Количество выполняемых тестов: не менее 60 штТип: Для линейки коагулометров Technology Solution (TS-контроль)Контрольная плазма в нормальном и патологическом диапазоне, аттестована по не менее 7 параметрам: - АПТВ/АЧТВ;- протромбиновое время;-международное нормализованное отношение (МНО);- протромбиновый показатель по Квику;- тромбиновое время;-фибриноген (модифицированным методом Клаусса);- антитромбин.Фасовка: 1. контроль Н (лиофильно высушенная контрольная плазма с нормальным диапазоном значений), на 1 мл – не менее 3 фл.2. контроль П (лиофильно высушенная контрольная плазма с патологическим диапазоном значений), на 1 мл – не менее 3 флШтрих-код на каждом флаконе реагента совместимый с линейкой коагулометров Technology Solution  | наб | 31 |
| 12 |  Универсальный дилюент Cellpack или эквивалент | 21.20.23.110 | Предназначение: разбавитель для использования в гематологических анализатораx. Стабилен после вскрытия 60 дней. Использование: является реагентом, предназначенным для абсолютного подсчета WBC, RBC и PLT DC методом. При добавлении специального лизирующего реагента используется для определения концентрации гемоглобина. Использование: Промывочный раствор, используемый для промывания линии всасывания цельной крови. Активные ингредиенты: Натрия хлорид - 0,64%, Борная кислота - 0,10%, Натрия тетраборат –0,02%, EDTA-2K - 0,02%. Фасовка 20 л/ упак  | упак | 8 |
| 13 | Stromatolyser-WH или эквивалент | 21.20.23.110 | Предназначение: Реагент для гематологических анализаторов. Если емкость остается невскрытой, то реагент используют вплоть до даты срока годности, указанной на упаковке. Стабилен после вскрытия 90 дней. Использование: Представляет собой реагент, который в комбинации со специальным лизирующим раствором лизирует WBC/HGB и предназначается для классификации WBC с использованием технологии кондуктометрии. РН раствора –5,3. Состав: Концентрация додецилтриметил аммония хлорида – от 0,5 % до 1 %, концентрация триметилоктадецил аммония хлорида –0,5%, фасовка 0,5 л \*3 шт | упак | 2 |
| 14 | Гемаклин  | 21.20.23.110 | Предназначение Щелочной детергент, служащий в качестве моющего средства для регулярного профилактического технического обслуживания гематологических анализаторов. Хранение и срок годности Стабильность невскрытого реагента не менее 12 месяцев с даты производства при температуре от +2°С до +30°С, после вскрытия стабильность не менее 75 дней при температуре от +15°C до +30°C. Использование: Щелочной детергент, который эффективно очищает жидкостные системы гематологических анализаторов от остатков реагентов, клеточного материала и белков крови. Полностью совместимы с гематологическими анализаторами производства Sysmex, Corp., Япония. Компоненты: Гипохлорит натрия 5,0%, натрия гидроксид <1,0 %, натрия хлорид <2,0 %..  | штук | 3 |
| 15 | Гематологический контроль 3D или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Для гематологических анализаторов серии MEK(характеристика является обязательной для применения)Подсчет клеток крови ИВД, контрольный материалДополнительные характеристики:1. Три уровня (низкий, нормальный, высокий) концентрации аналитов.2. Каждый уровень имеет значения по следующим параметрам: лейкоциты, эритроциты, гемоглобин, гематокрит, средний объем эритроцита, среднее содержание гемоглобина в эритроците, средняя концентрация гемоглобина в эритроците, тромбоциты, ширина распределения эритроцитов, средний объем тромбоцита, лимфоциты (абс. и %), моноциты (абс. и %), гранулоциты (абс. и %).3.Стабильность после вскрытия упаковки (срок в течении, которого у Заказчика сохраняется возможность использования материала для подтверждения качества анализа): 21 деньОбоснование1. Для построения контрольного графика внутрилабораторного контроля качества (в части низких, нормальных и высоких значений) по основным параметрам 3-дифф, в соответствии с эксплуатационной документацией гематологического анализатора, находящегося у Заказчика.2. Данные требования обусловлены необходимостью обеспечения качества выдаваемых результатов в рамках оказания качественной медицинской помощи.3. Для максимального использования контрольного материала в течение всего срока годности вскрытой упаковки (с учетом проведения контрольных измерений 2 (двух) раз в течении рабочей смены (суток).  | наб | 1 |
| 16 | Набор образцов контрольной мочи КМ-контроль-ТП или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: для оценки результатов исследования мочи с использованием тест-полосок и анализаторов мочи. Контролируемые показатели:- Белок (альбумин) - Кетоны- Глюкоза - Кровь/гемоглобин- Нитриты - Удельный вес- рН Набор содержит не менее 2 флакона-капельницы по 5 мл 1.флакон с нормальными показателями2.флакон с патологическими показателямиНабор хранится в упаковке предприятия-изготовителя при температуре (2-8)\*С в темном месте в течение всего срока годности.Срок годности: не менее 12 мес. после вскрытия флакона-капельницы контрольный материал должны использовать в течение не менее 30 дней при хранении от 2-8\*С в темном месте в плотно закрытом флаконе.  | шт | 14 |
| 17 | Набор реагентов по методу Като или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Набор позволяет обнаружить гельминты и их яйца в кале.Реактив Като: не менее 1х50 млЦеллофановые покровные пластинки (не менее размер 20×40 мм): не менее 500 шт.Исследование: не менее 500 образцовСрок годности: не более 2 лет 18-25 | шт | 8 |
| 18 | Комплект реагентов для окраски микроорганизмов по методу Циль-Нильсена, или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Набор реагентов для окраски по Циль-Нильсену предназначен для выявления спирто- и кислотоустойчивых бактерий, в частности семейства Mycobacteriaceae (микобактерий туберкулеза, лепры и др.) и некоторых простейших (криптоспоридий). Принцип метода основан на способности различных микроорганизмов оставаться окрашенными после воздействия спирто- и кислотосодержащими реагентами. Кислотоустойчивость обусловлена особенностями химического состава бактерий. Количество определений: не менее100Состав набора:фуксин основной карболовый: не менее1 флакон 100 мл;спирт кислотный концентрат: не менее 1 флакон 10 мл;метиленовый синий: не менее 1 флакон 100 мл.  | шт | 4 |
| 19 | Клиника СМЖ или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Набор для определения цитоза, качественного и количественного определения общего белка, качественного определения глобулинов в не менее 200 образцах спинномозговой жидкости.Состав набора, не менее: Р1: реактив Самсона – 1 фл. х 10 мл, Р2: фенол – 1 фл. х 2,5 г, Р3: кислота сульфосалициловая 2-водная – п/э пакет (30 г), Р4: натрий сернокислый – п/э пакет (70 г), Р5: калибровочный раствор общего белка – 1 фл. х 5,0 мл, Р6: аммоний сернокислый – п/э пакет (85 г).Срок годности: не менее 1 года при температуре 2-8 °С | наб | 3 |
| 20 | Набор реагентов для клинического анализа кала»Клиника-кал или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Набор для определения в кале скрытой крови не менее 1000 опр, стеркобилина – 50 опр, билирубина 200 опр, микроскопические исследования – 2000 опр. Состав набора, не менее: Бензидин – 1 фл. х 1,0 г, Кислота уксусная, 50% – 1 фл. х 100 мл, Гидроперит, таблетки – 1 упаковка (6 шт), Цинк уксуснокислый, 100 г/л – 1фл. х 100 мл, Раствор Люголя – 1 фл. х 50 мл, Реактив Фуше – 1 фл. х 100 мл, Кислота уксусная, 30% – 1 фл. х 100 мл, Судан III, 2 % – 1 фл х 100 мл, Метиленовый синий, 2% – 1 фл х 20 мл, Глицерин – 1 фл. х 130 гСрок годности: не менее 1 года (18-25) °С  | наб | 4 |
| 21 | Раствор БКС или эквивалент | 21.20.23.110 | Объем реагента не менее50 Единица измерения кубический сантиметр; миллилитрДополнительно:Бриллиантовый крезиловый синий, 1 % в растворе натрия хлористого, 0,9 % – 1 флакон объемом 50 мл. Рассчитан на 1000 мазков крови при расходе 0,05 мл раствора на окраску одного мазка.Остаточный срок годности на дату поставки 12 месяцев.  | наб | 4 |
| 22 | 51.01 Набор реагентов для окраски по Граму или эквивалент | 21.20.23.110 | Состав набора: Бумага окрашенная генцианвиолетом, нарезанная на полоски, размером 7,5 x 2,5 см (100 шт)Раствор Люголя, 0,33 % - 2 фл. х 50 мл.Раствор сафранина, 0,25 % - 2 фл. х 50 мл.Набор предназначен для окраски 100 препаратовОстаточный срок годности: не менее 1 года при 15-30°С  | наб | 4 |
| 23 | натрий лимоннокислый  | 21.20.23.110 | натрий лимоннокислый 3-замещённый 5.5-водный квалификации «чистый для анализа» предназначен для применения в биологии, для подготовки аналитических проб. Водный раствор используется как антикоагулянт компонентов крови. Гарантийный срок хранения: 1 год.  | шт | 1 |
| 24 | 37.03 ЭКОлаб-Гем-Лейшман или эквивалент | 21.20.23.110 | Красящий раствор Лейшмана (Leishmanstainingsolution), предназначенный для использования отдельно или в сочетании с другими растворами/красителями, для обнаружения тканевых структур и/или внутри-/внеклеточных элементов в биологическом/клиническом образце.Объем реагента: не менее1000 Кубический сантиметр; миллилитр;Область применения: для фиксации и окрашивания форменных элементов крови. ; Фиксация в течение 2-3 минут (кровь, костный мозг), 1-2 минут (другие биопрепараты): соответствие; Объем реагента: не менее 1 л; Состав, не менее: 0,12% раствор сухого эозин метиленового синего в метаноле.; Окраска: не менее 4000 препаратов; Стабильность рабочего раствора: не менее 24 ч; Фиксация: не менее 3000 препаратов;  | наб | 4 |
| 25 | ЭКОлаб-Гем-Романовский или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Для ручной постановки. Количество выполняемых тестов: Не менее 1000.0000 (Единица измерения: ШТ). Краситель - метанольно-глицериновый раствор (1:1), содержащий 7,7 г/л продуктов взаимодействия азура, эозина и метиленового синего – 1 фл. х 1,0 л 4000-8000 мазков крови при расходе 2,5 мл рабочего раствора красителя на окраску одного мазка. Фосфатный буфер (концентрат 1х400) – не менее 50 мл (для приготовления 20 л буфера) Срок годности: не менее1,5 года при температуре 18-25°С, рабочий раствор красителя стабилен при температуре 18-25 °С в течение 8 часов | наб | 4 |
| 26 | клиника мокрота или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Набор позволяет обнаружить кислотоустойчивые микобактерии, альвеолярные макрофаги (с гемосидерином) и окрасить клетки азур-эозиновыми красителями.Карболовый фуксин по Цилю-Нильсену - 2 флакона (по 100 мл);Кислота серная, 25 % объем. – 2х100 млМетиленовый синий, 1 % - 2х100 млКалий железистосинеродистый, 5 % - 1х10 млКислота соляная, 5 % - 1х10 млКраситель эозин-метиленовый синий по Май-Грюнвальду – 1х100 млКраситель азур-эозин по Романовскому – 1х100 млФосфатный буфер (сухая смесь) – 1х2 лБумага фильтровальная размером 4,5×2,5 см - 200 шт.Срок годности: не менее 1 года от 18°С до 25°С  | наб | 4 |
| 27 | Набор реагентов для определения белка в моче и в спинномозговой жидкостиПГК-UTS или эквивалент | 21.20.23.110 | Состав набора, не менее: реагент – 1 флакон, 500 мл;калибратор 1 г/л – 1 флакон, 4 мл;калибратор 0,2 г/л – 1 флакон, 4 мл.Реагент раствор красителя пирогаллолового красного и молибдата натрия в сукцинатном буфереКалибратор 1 г/л калибровочный раствор белка 1 г/лКалибратор 0,2 г/л калибровочный раствор белка 0,2 г/лЛинейная область определения 0,05 – 4,0 г/л (при соотношении образец/реагент = 1/50 (20 мкл пробы мочи на 1 мл реагента))0,02 – 0,5 г/л (при соотношении образец/реагент = 1/10 (100 мкл пробы мочи на 1 мл реагента))Срок годности набора не менее 12 месяцев  | наб | 2 |
| 28 | Очищающий реагент Клианак (Cleanac MEK-520 I) или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Раствор для промывки гидросистемы. Класс потенциального риска применения первый. Объем: не менее 5 л/уп.Реагент должен иметь штриховой код, нанесенный в виде этикетки на упаковку с реагентом, для ввода информации о данном реагенте с помощью прилагаемого к анализатору сканера в программу анализатора МЕК. Товар должен соответствовать требованиям технической документации на оборудование, используемое заказчиком – гематологический анализатор МЕК компании NIHON KOHDEN CORPORATION или эквивалент | шт | 10 |
| 29 | Очищающий реагент Клианак 3 (Cleanac-3 MEK-620 I) или эквивалент | 21.20.23.110(О,П) | Очищающий раствор на основе гипохлорита натрия. Класс потенциального риска применения первый. Объем: не менее 1 л/уп. Реагент должен иметь штриховой код, нанесенный в виде этикетки на упаковку с реагентом, для ввода информации о данном реагенте с помощью прилагаемого к анализатору сканера в программу анализатора МЕК. Товар должен соответствовать требованиям технической документации на оборудование, используемое заказчиком – гематологический анализатор МЕК компании NIHON KOHDEN CORPORATION или эквивалент.  | шт | 8 |
| 30 | Лизирующий реагент Хемолинак 5 (Hemolynac-5 MEK 910 I) или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Лизирующий раствор для получения пяти субпопуляций по лейкоцитам. Класс потенциального риска применения первый. Объем 1 л/уп. Реагент должен иметь штриховой код, нанесенный в виде этикетки на упаковку с реагентом, для ввода информации о данном реагенте с помощью прилагаемого к анализатору сканера в программу анализатора МЕК. Товар должен соответствовать требованиям технической документации на оборудование, используемое заказчиком – гематологический анализатор МЕК компании NIHON KOHDEN CORPORATION или эквивалент.  | шт | 9 |
| 31 | Лизирующий реагент Хемолинак 3N (Hemolynac-3N MEK-680 I) или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Бесцианидный лизирующий раствор для получения трех субпопуляций по лейкоцитам. Класс потенциального риска применения первый. Объем: не менее 1 л/уп.Реагент должен иметь штриховой код, нанесенный в виде этикетки на упаковку с реагентом, для ввода информации о данном реагенте с помощью прилагаемого к анализатору сканера в программу анализатора МЕК. Товар должен соответствовать требованиям технической документации на оборудование, используемое заказчиком – гематологический анализатор МЕК компании NIHON KOHDEN CORPORATION или эквивалент.  | шт | 9 |
| 32 | Изотонический разбавитель Изотонак 3 (Isotonac-3 MEK-640 I) или эквивалент | 21.20.23.110 | Изотонический раствор для разведения цельной крови. Класс потенциального риска применения первый. Объем 20 л/уп. Реагент должен иметь штриховой код, нанесенный в виде этикетки на упаковку с реагентом, для ввода информации о данном реагенте с помощью прилагаемого к анализатору сканера в программу анализатора МЕК. Товар должен соответствовать требованиям технической документации на оборудование, используемое заказчиком – гематологический анализатор МЕК компании NIHON KOHDEN CORPORATION или эквивалент.  | шт | 49 |
| 33 | Гематрол 5D или эквивалент |  | Назначение: Подсчет клеток крови ИВД, контрольный материалНазначение - Для гематологических анализаторов серии MEK(характеристика является обязательной для применения)Дополнительные характеристики, не включенные в КТРУ:1. Нормальный уровень концентрации аналитов.2. Нормальный уровень имеет значения по следующим параметрам: лейкоциты, эритроциты, гемоглобин, гематокрит, средний объем эритроцита, среднее содержание гемоглобина в эритроците, средняя концентрация гемоглобина в эритроците, ширина распределения эритроцитов, тромбоциты, средний объем тромбоцита, лимфоциты (абс. и %), моноциты (абс. и %), нейтрофилы (абс. и %), эозинофилы (абс. и %) и базофилы (абс. и %)3.Стабильность после вскрытия упаковки (срок в течении, которого у Заказчика сохраняется возможность использования материала для подтверждения качества анализа): 21 день.Обоснование необходимости использования такой информации:1. Для построения контрольного графика внутрилабораторного контроля качества (в части нормальных значений) по основным параметрам 5-дифф, в соответствии с эксплуатационной документацией гематологического анализатора, находящегося у Заказчика.2. Данные требования обусловлены необходимостью обеспечения качества выдаваемых результатов в рамках оказания качественной медицинской помощи.3. Для максимального использования контрольного материала в течение всего срока годности вскрытой упаковки (с учетом проведения контрольных измерений не менее 2 (двух) раз в течении рабочей смены (суток). | наб | 10 |
| 34 | дилюент M-52D Diluent или эквивалент | 21.20.23.110) | Назначение: Вещество, реактив, предназначенный для использования совместно с исходным изделием для ИВД для выполнения особой функции в анализе, который используется для качественного и количественного определения одного. множества параметров клеток цельной крови в клиническом образце [тест также называется общий анализ крови (ОАК) (complete blood count (CBC))]. Определяемые параметры могут включать определение количества и дифференциацию лейкоцитов (white cell), определение количества и подсчет параметров эритроцитов (red cell) и подсчет количества тромбоцитов (platelet).Назначение: для гематологических анализаторов серии BC-Объем реагента: не менее 20 (литр; кубический дециметр)Тип реагента: изотонический разбавитель кровиПрименяется для разбавления проб крови, подсчета клеток крови, измерения концентрации гемоглобина.Состав: боратный буфер, хлорид натрия.Фасовка: канистра не менее 20 л. Условия хранения: 2- 30℃.Срок годности после вскрытия: не менее 60 днейНаличие штрих-кода для опознавания анализатором реагента.  | канистра | 10 |
| 35 | раствор лизирующий M-52DIFF LYSE или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Вещество, реактив, предназначенный для использования совместно с исходным изделием для ИВД для выполнения особой функции в анализе, который используется для качественного и количественного определения одного, множества параметров клеток цельной крови в клиническом образце [тест также называется общий анализ крови (ОАК) (complete blood count (CBC))]. Определяемые параметры могут включать определение количества и дифференциацию лейкоцитов (white cell), определение количества и подсчет параметров эритроцитов (red cell) и подсчет количества тромбоцитов (platelet).Назначение: для гематологических анализаторов серии BC-Объем реагента: не менее 0,5 (литр; кубический дециметр)Тип реагента: лизирующий растворПрименяется для разрушения эритроцитов и дифференциации лейкоцитов.Состав: ПАВ Объем: флакон менее 500 мл. Условия хранения: 2- 30℃.Срок годности после вскрытия: не менее 60 дней.Наличие штрих-кода для опознавания анализатором реагента.  | упак | 2 |
| 36 | раствор лизирующий M-52LH LYSE или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Вещество, реактив, предназначенный для использования совместно с исходным изделием для ИВД для выполнения особой функции в анализе, который используется для качественного и количественного определения одного, множества параметров клеток цельной крови в клиническом образце [тест также называется общий анализ крови (ОАК) (complete blood count (CBC))]. Определяемые параметры могут включать определение количества и дифференциацию лейкоцитов (white cell), определение количества и подсчет параметров эритроцитов (red cell) и подсчет количества тромбоцитов (platelet).Назначение: для гематологических анализаторов серии BC-Объем реагента: не менее 0,1 (литр; кубический дециметр)Тип реагента: лизирующий растворПрименяется для разрушения эритроцитов, подсчета лейкоцитов, определения базофилов, определения концентрации гемоглобина.Состав: четвертичные соли аммония, изопропиловый спиртОбъем: флакон 100 мл. Условия хранения: 2- 30℃. Срок годности после вскрытия: не менее 60 дней. Наличие штрих-кода для опознавания анализатором реагента.  | упак | 2 |
| 37 | реагент для очистки зонда Probe Cleanser 50мл (M-52, M-68, M-6, M-30 только для BC-30-s) или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Концентрированный промывающий, очищающий раствор, предназначенный для использования как расходный материал на борту автоматических, полуавтоматических приборов, который используется в процессе подготовки, окрашивания анализа клинических лабораторных образцов. Назначение: Для анализаторов MindrayОбъем реагента: не менее 50 (кубический сантиметр; миллилитр) Применяется для периодической очистки анализатора BC-5150. Состав: сурфактант, гипохлорит натрия, гидроксид натрия.Объем: не менее 50 мл. Условия хранения: 2- 30℃.Срок годности после вскрытия: не менее 60 дней.  | флак | 8 |
| 38 | Тест полоски Aution Sticks 10 EA, для автоматического измерения параметров мочи или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Тест-полоски для исследования мочи на не менее 10 параметров: глюкоза, общий белок, билирубин, уробилиноген, pH, относительная плотность, кровь, лейкоциты, нитриты, кетоны.Уп. : не менее 100 шт. Калибровочная зона на тест-полоске: Наличие. Осушитель во флаконе с тест-полосками: Наличие.Штрих-код на упаковке, для идентификации реагента анализатором: Наличие. Минимальная чувствительность тест-зона на глюкозу: не менее 50 мг/дл (2,8 ммоль/л); Минимальная чувствительность тест-зона на общий белок: не менее 15 мг/дл (0,15 г/л); Минимальная чувствительность тест-зона на билирубин: не менее 0,5 мг/дл (8,5 мкмоль/л); Минимальная чувствительность тест-зона на уробилиноген: не менее 2 мг/дл (34 ммоль/л); Минимальная чувствительность тест-зона на рН: не менее 1.0 единицы; Минимальная чувствительность тест-зона на удельный вес: не менее 1,000; Минимальная чувствительность тест-зона на кровь: не менее гемоглобин 0,03 мг/дл (0,3 мг/л), эритроциты ок. 10 эритр./мкл; Минимальная чувствительность тест-зона на кетоны: не менее 5 мг/дл (0,5 ммоль/л) ацетоуксусной кислоты; Минимальная чувствительность тест-зона на нитриты: не менее 0,8 мг/л; Минимальная чувствительность тест-зона на лейкоциты: не менее 25 лейкоц./мкл.  | флак | 60 |
| 39 | Тест полоски на мочевой анализатор Урилит-150, Littest - 11G № 100 или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Набор тест-полосок для общего анализа мочи.Состоят из пластичной полоски с индикаторной бумагой и калибровочной прокладки. Измеряемые параметры: нитриты, PH, глюкоза, протеин, скрытая кровь, кетоны, уробилиноген, удельный вес, лейкоциты, аскорбиновая кислота, билирубин. Уникальный блок поверки на каждой полоске. Используется в полуавтоматическом мочевом анализаторе UriLit-150. Количество тест-полосок в упаковке: не менее 100 шт Количество измеряемых параметров – не менее | флак | 80 |
| 40 | Тест-полоски Биоскан на белок в моче, 100 штук (протеин) или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Тест-полоски для определения белка в моче, упакованы в металлический тубус. Диапазон определяемых концентраций белка в моче составляет: не менее 0,1 — 5 г/л. Цветовая шкала для определения белка содержит пять цветовых полей, соответствующих концентрациям белка: не менее 0; 0,1; 0,3; 1 и 5 г/л. Шкала должна быть откалибрована с использованием соответствующих контрольных растворов человеческого сывороточного альбумина. Время анализа составляет: не более 1 мин.  | флак | 4 |
| 41 | Тест "ИХА Кардио Фактор (тропонин 1) или эквивалент | 21.20.23.110 | Набор реагентов для иммунохроматографического выявления специфических кардиомаркеров в сыворотке (плазме) и цельной крови "ИХА-КАРДИО-ФАКТОР" (Тропонин I) на 25 определений, предназначен для in vitro одноэтапного качественнного экспресс-выявления кардиального Тропонина I в цельной крови, сыворотке, плазме крови человекаСостав набора:- Планшет капельного типа, упакованный в индивидуальную вакуумную упаковку из фольги алюминиевой с осушителем: не менее 25 шт.;- Буфер для разведения образца;- Пипетка пластиковая для внесения образца: не менее 25 шт.;- Скарификатор одноразовый стерильный: не менее 25 шт.;- Салфетка асептическая стерильная: не менее 25 шт.;- Инструкция по применению.Технические характеристики:- Чувствительность определения: не менее 0,5 нг/мл;- Относительная чувствительность: не менее 98,5%- Относительная специфичность: не менее 98,4 %Время выхода результата: не менее 10 минут.Срок годности: не менее 24 месяца. Температура хранения: не менее 2°С и не более 30° С.  | наб | 7 |
| 42 | набор реагентов для определения железосвязывающей способности или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Набор используется совместно с набором для определения концентрации железа. Состав набора: раствор железа, оксид алюминия, измерительная ложка для оксида алюминия. Реагенты готовы к использованию. Стабильность после вскрытия: не менее 15-25°С - до срока годности, указанного на этикетке. Пробы: сыворотка, плазма Фасовка: не менее 1х100 мл; 2х20 г. | наб | 2 |
| 43 | Масло иммерсионное или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Масло иммерсионное, используется в качестве иммерсионной жидкости при работе с объективами микроскопов в видимой области спектра. Фасовка не менее 100 мл  | фд | 5 |
| 44 | Набор реагентов для иммунохроматографического качественного выявления крови в кале ИХА-FOB-фактор-№1 или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Предназначен для in vitro одноэтапного быстрого качественного выявления крови в кале человека методом иммунохроматографического анализа, для диагностики кровотечения в любом отделе желудочно-кишечного тракта (гемангиомы, эзофагиты, язвы и эрозии пищевода, желудка и двенадцатиперстной кишки, опухоли, неспецифические заболевания кишечника, полипы, геморрой, трещины заднего прохода и т.п.).В состав набора входят следующие компоненты:-Планшет индикаторный: не менее 25 шт.-Реагент для разведения образца: не менее 25 шт.-Пипетка пластиковая для внесения образца: не менее 25 шт.Технические характеристики:Набор представляет собой мембранный иммунотест для селективного выявления скрытой крови в количестве не менее 50 нг/мл, и 6 мкг/г фекалий.Время проведения анализа: не более 5 минутСрок хранения: не менее 24 месяца | упак | 24 |
| 45 | Тест-полоски Микроальбуфан 50 штук (Microalbuphan) на альбумин (albumin) или эквивалент  | 21.20.23.110 | Назначение: тест-полоски для выявления микроальбуминурии, связанной с начинающимся заболеванием почек, осложнениями сахарного диабета, риском сердечно-сосудистых заболеваний, риском осложнений у беременных диабетиков. Эти тест-полоски нужны для определения альбумина (albumin) и креатинина в моче. В упаковке: не менее 50 тест-полосок. Возможность измерения микробелка в моче в диапазоне концентраций не менее от 0,01 г/л до 5 г/л. Измерение не менее двух параметров: креатинина и альбумина.  | флак | 26 |
| 46 | Калибратор 1 (К,Na, Ca, pH,, Cl) РМ.Э00.0034 или эквивалент | 26.60.12.119 | Назначение: Вещество, реактив, предназначенный для использования совместно с анализатором электролитов крови АЭК-01 для ИВД для выполнения особой функции (калибровки) в анализе, который используется для количественного определения электролитов в клиническом образце. Раствор поставляется в ПЭТ таре емкостью: не менее 1000 мл.Количество измерений: не менее 800.  | флак | 5 |
| 47 | Калибратор 2 (К,Na, Ca, pH,, Cl) РМ.Э00.0013 или эквивалент | 26.60.12.119 | Назначение: Вещество, реактив, предназначенный для использования совместно с анализатором электролитов крови АЭК-01 для ИВД для выполнения особой функции (калибровки) в анализе, который используется для количественного определения электролитов в клиническом образце. Раствор поставляется в ПЭТ таре емкостью: не менее 100мл.Количество измерений: не менее 1500.  | флак | 5 |
| 48 | раствор солевого мостика РМ.Э00.0033 или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Вещество, реактив, предназначенный для использования совместно с анализатором электролитов крови АЭК-01 для ИВД для выполнения особой функции в анализе, который используется для количественного определения электролитов крови в клиническом образце. Раствор поставляется в ПЭТ таре емкостью: не менее 1000мл.Количество измерений: не менее 1200.  | флак | 2 |
| 49 | очистительный раствор РМ.Э00.0102 или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Вещество, реактив, предназначенный для использования совместно с анализатором электролитов крови АЭК-01 для ИВД для выполнения особой функции в анализе, который используется для количественного определения электролитов крови в клиническом образце.Раствор поставляется в ПЭТ таре емкостью: не менее 100мл.Количество измерений : не менее 5000.  | флак | 2 |
| 50 | очистительный раствор РМ.ЭГК.0002 или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Вещество, реактив, предназначенный для использования совместно с анализатором электролитов крови АЭК-01 для ИВД для выполнения особой функции в анализе, который используется для количественного определения электролитов крови в клиническом образце. Раствор поставляется в ПЭТ таре емкостью: не менее 100мл.Количество измерений: не менее 1000.  | флак | 10 |
| 51 | кондиционер РМ.ЭОК.0001 или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Вещество, реактив, предназначенный для использования совместно с анализатором электролитов крови АЭК-01 для ИВД для выполнения особой функции (кондиционирования) в анализе, который используется для количественного определения электролитов крови в клиническом образце. Раствор поставляется в ПЭТ таре емкостью: не менее 100мл.Количество измерений: не менее 5000.  | флак | 2 |
| 52 | Комплект раствора контроля качества РМ.Э00.0035 или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Материал, используемый для подтверждения качества анализа, предназначенный для использования при количественном определении множественных аналитов газов крови, гемоксиметрии и/или электролитов в клиническом образце. Определяемые аналиты могут включать pH, натрий (sodium), калий (potassium), ионизированный кальций (ionized calcium), хлорид (chloride).Комплект растворов для контроля качества содержит по одному флакону каждого уровня.Раствор поставляется в ПЭТ таре емкостью: не менеее 100мл.  | шт | 2 |
| 53 | СЧ.Э0К.0028. Электрод сравнения 1.0М проточный или эквивалент | 26.60.12.119  | Назначение: для анализатора электролитов крови АЭК-01.Описание:Реагенты и другие связанные с ними материалы, предназначенный для использования совместно с анализатором электролитов крови АЭК-01 для ИВД для количественного определения одного или множества электролитов крови посредством ион-селективного электродного анализа в клиническом образце. Количество измерений: не менее 1000.  | шт | 1 |
| 54 | СЧ.Э00.0014. Электрод K или эквивалент | 26.60.12.119  | Назначение: для анализатора электролитов крови АЭК-01Описание:Реагенты и другие связанные с ними материалы, предназначенный для использования совместно с анализатором электролитов крови АЭК-01 для ИВД для количественного определения уровня ионов Cl посредством ион-селективного электродного анализа в клиническом образце.Количество измерений: не менее 1000. | шт | 1 |
| 55 | СЧ.Э00.0015. Электрод Na или эквивалент | 26.60.12.119  | Назначение: для анализатора электролитов крови АЭК-01Описание:Реагенты и другие связанные с ними материалы, предназначенный для использования совместно с анализатором электролитов крови АЭК-01 для ИВД для количественного определения уровня ионов K посредством ион-селективного электродного анализа в клиническом образце.Количество измерений: не менее 1000.  | шт | 1 |
| 56 | СЧ.Э00.0016. Электрод Сl или эквивалент | 26.60.12.119  | Назначение: для анализатора электролитов крови АЭК-01Описание:Реагенты и другие связанные с ними материалы, предназначенный для использования совместно с анализатором электролитов крови АЭК-01 для ИВД для количественного определения уровня ионов Cl посредством ион-селективного электродного анализа в клиническом образце.Количество измерений: не менее 1000.  | шт | 1 |
| 57 | СЧ.Э00.0019. Электрод Са или эквивалент | 26.60.12.119  | Назначение: для анализатора электролитов крови АЭК-01Описание:Реагенты и другие связанные с ними материалы, предназначенный для использования совместно с анализатором электролитов крови АЭК-01 для ИВД для количественного определения уровня ионов Ca посредством ион-селективного электродного анализа в клиническом образце.Количество измерений: не менее 1000.  | шт | 1 |
| 58 | СЧ.Э00.0020. Электрод рН или эквивалент | 26.60.12.119  | Назначение: для анализатора электролитов крови АЭК-01Описание:Реагенты и другие связанные с ними материалы, предназначенный для использования совместно с анализатором электролитов крови АЭК-01 для ИВД для количественного определения уровня ионов K посредством ион-селективного электродного анализа в клиническом образце.Количество измерений: не менее 1000.  | шт | 1 |
| 59 | HDL0103 HDL-Cholesterol или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Набор для количественного определения концентрации холестерина ЛПВП в сыворотке методом фотометрии. Реагенты готовы к использованию: наличие.Метод определения: прямой метод.Определение на длине волны, не более: 600 нм.Аналитический диапазон, не менее: 0,05-6 ммоль/л.Интерференция, аскорбиновая кислота, не менее: 30 мг/дл.Интерференция, икретичность, не менее: 40 мг/дл.Интерференция, липимичность, не менее: 1000 мг/дл.Интерференция, гемолиз, не менее: 300 мг/дл.Стабильность реагента после вскрытия, не менее: 28 дней.Частота калибровки, не реже чем: при смене лота.Температура хранения, не более: 2°C－8°C в защищенном от света месте.Количество тестов в наборе, не менее: 908(BS-480) Фасовка: не менее R1 4×40 мл + R2 2×28 мл.  | наб | 7 |
| 60 | GGT0103 Gamma–Glutamyltransferase или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Набор для количественного определения активности гамма-глутамилтрансферазы в сыворотке или плазме методом фотометрии.Реагенты готовы к использованию: наличие.Метод определения: УФ метод количественного определения гамма-глутамиламинотрансферазы (GGT) по Szasz.Определение на длине волны, не более: 405 нм.Используемые антикоагулянты: гепарин, ЭДТА.Аналитический диапазон, не менее: 4 - 650 Ед/л.Интерференция, аскорбиновая кислота, не менее: 30 мг/дл.Интерференция, иктеричность, не менее: 40 мг/дл.Интерференция, гемолиз, не менее: 500 мг/дл.Интерференция, липимичность, не менее: 500 мг/дл.Стабильность реагента после вскрытия, не менее: 30 дней.Частота калибровки, не реже чем: при смене лота.Температура хранения, не более: 2°C－8°C в защищенном от света месте.Количество тестов в наборе, не менее: 1160(BS-480).Фасовка: не менее R1 6×40 мл + R2 2×32 мл.  | наб | 3 |
| 61 | ALT0103 аланин-аминотрансфераза (R1: 6x40мл, R2: 2х32мл) IFCC или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Набор реагентов для количественного определения активности аланинаминотрансферазы в сыворотке, плазме фотометрическим кинетическим методом. Реагенты готовы к использованию: наличие.Метод определения: кинетический фотометрический метод, рекомендованный IFCC. Определение на длине волны: не более 340 нм.Используемые антикоагулянты: гепарин, ЭДТА. Аналитический диапазон: не менее 4 - 1000 Ед/л. Интерференция, аскорбиновая кислота: не менее30 мг/дл. Интерференция, иктеричность: не менее 40 мг/дл. Интерференция, гемоли: 500 мг/дл. Интерференция, липимичность: не менее 500 мг/дл. Стабильность реагента после вскрытия: не менее 28 дней.Частота калибровки: при смене лота. Температура хранения: 2°C－8°C в защищенном от света месте. Количество тестов в наборе: 1160. Фасовка: не менее R1 6×40 мл + R2 2×32 мл.  | наб | 24 |
| 62 | ALB0103 альбумин (R: 6х40 мл) бромкрезоловый зелёный или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Набор для количественного определения концентрации альбумина в сыворотке или плазме методом фотометрии. Реагенты готовы к использованию: наличие. Метод определения: реакция с бромкрезоловым зеленым (BCG). Определение на длине волны, не более: 578 нм.Используемые антикоагулянты: гепарин, ЭДТА. Аналитический диапазон, не менее: 3 - 60 г/л. Интреференция, аскорбиновая кислота, не менее: 30 мг/дл.Интерференция, иктеричность, не менее: 40 мг/дл. Интерференция, липимичность, не менее: 500 мг/дл. Интерференция, гемолиз, не менее: 500 мг/дл. Стабильность реагента после вскрытия, не менее: 28 дней.Частота калибровки, не реже чем: при смене лота. Температура хранения, не более: 2°C－8°C в защищенном от света месте. Количество тестов в наборе, не менее: 1080 Фасовка: не менее R 6×40 мл.  | наб | 5 |
| 63 | ALP0103 щелочная фосфатаза (R1: 6x40мл, R2: 2х32 мл) модифицированный IFCC или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Набор реагентов для количественного определения активности щелочной фосфатазы в сыворотке и плазме фотометрическим кинетическим методом.Реагенты готовы к использованию: наличие. Метод определения: Модифицированный метод Международной федерации клинической химии и лабораторной медицины (IFCC). Определение на длине волны, не более: 405 нм. Используемые антикоагулянты: гепарин. Аналитический диапазон, не менее: 5 - 800 Ед/л. Интерференция, аскорбиновая кислота, не менее: 30 мг/дл. Интерференция, иктеричность, не менее: 40 мг/дл. Интерференция, липимичность, не менее: 500 мг/дл. Интерференция, гемолиз, не менее: 500 мг/дл. Стабильность реагента после вскрытия, не менее: 14 дней.Частота калибровки, не реже чем: при смене лота. Температура хранения, не более: 2°C－8°C в защищенном от света месте. Количество тестов в наборе, не менее: 1054 Фасовка: не менее R1 6×40 мл + R2 2×32 мл.  | наб | 6 |
| 64 | AST0103 аспартат-аминотрансфераза (R1: 6x40мл, R2: 2х32мл) IFCC или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Набор реагентов для количественного определения аспартатаминотрансферазы в сыворотке, плазме на автоматическом биохимическом анализаторе. Реагенты готовы к использованию: наличие.Метод определения: кинетический фотометрический метод, рекомендованный IFCC. Определение на длине волны, не более: 340 нм.Используемые антикоагулянты: гепарин, ЭДТА. Аналитический диапазон, не менее: 4 - 800 Ед/л. Интерференция, аскорбиновая кислота, не менее 30 мг/дл.Интерференция, иктеричность, не менее: 40 мг/дл. Интерференция, липимичность, не менее: 500 мг/дл. Стабильность реагента после вскрытия, не менее: 28 дней. Частота калибровки, не реже чем: при смене лота.Температура хранения, не более: 2°C－8°C в защищенном от света месте.Кол-во тестов в наборе, не менее:/1160. Фасовка: не менее R1 6×40 мл+R2 2×32 мл.  | наб | 24 |
| 65 | DBI0103 билирубин прямой (R1: 4x32мл, R2: 4х8мл) DSA или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Набор для количественного определения концентрации прямого билирубина в сыворотке, плазме или моче методом фотометрии. Реагенты готовы к использованию: наличие. Метод определения: реакция с диазотированной сульфаминовой кислотой (DSA). Определение на длине волны, не более: 546 нм. Используемые антикоагулянты: ЭДТА. Аналитический диапазон, не менее: 1 - 260 мкмоль/л. Интреференция, аскорбиновая кислота, не менее: 30 мг/дл. Интерференция, иктеричность, не менее: 40 мг/дл. Интерференция, липимичность, не менее: 500 мг/дл. Интерференция, гемолиз, не менее: 500 мг/дл. Стабильность реагента после вскрытия, не менее: 40 дней.Частота калибровки, не реже чем: при смене лота. Температура хранения, не более: 2°C－8°C в защищенном от света месте. Количество тестов в наборе, не менее: 444 Фасовка: не менее R1 4×32 мл + R2 4×8 мл.  | наб | 17 |
| 66 | TBI0103 билирубин общий (R1: 4x32мл, R2: 4х8мл) DSA или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Набор для количественного определения концентрации общего билирубина в сыворотке, плазме или моче методом фотометрии. Реагенты готовы к использованию: наличие. Метод определения: реакция с диазотированной сульфаминовой кислотой (DSA). Определение на длине волны, не более: 546 нм. Используемые антикоагулянты: ЭДТА. Аналитический диапазон, не менее: 1,7-600 мкмоль/л. Интерференция, аскорбиновая кислота, не менее: 10 мг/дл. Интерференция, липимичность, не менее: 1000 мг/дл. Стабильность реагента после вскрытия, не менее: 40 дней. Частота калибровки, не реже чем: при смене лота. Температура хранения, не более: 2°C－8°C в защищенном от света месте. Количество тестов в наборе, не менее: 360 Фасовка: не менее R1 4×32 мл + R2 4×8 мл.  | наб | 32 |
| 67 | CA0103 кальций (R: 6x40мл) арсеназо lll или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Набор реагентов для количественного определения концентрации кальция в сыворотке, плазме или моче методом фотометрии. Реагенты готовы к использованию: наличие. Метод определения: реакция с арсеназо III.Определение на длине волны, не более: 630 нм. Используемые антикоагулянты: гепарин. Аналитический диапазон, не менее: 0,1-3,75 ммоль/л. Интерференция, аскорбиновая кислота, не менее: 30 мг/дл.Интерференция, икретичность, не менее: 40 мг/дл. Интерференция, гемолиз, не менее: 500 мг/дл. Стабильность реагента после вскрытия, не менее: 28 дней. Частота калибровки, не реже чем: при смене лота. Температура хранения, не более: 2°C－8°C в защищенном от света месте.Количество тестов в наборе, не менее: 108 Фасовка: не менее R 6×40 мл.  | наб | 3 |
| 68 | CRP0103 C-реактивный белок (R1: 1x40мл, R2: 1х10мл) иммунотурбидиметрия или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Набор для количественного определения концентрации CRP в сыворотке методом фотометрии. Реагенты готовы к использованию: наличие.Метод определения: метод турбидиметрии. Определение на длине волны, не более: 340 нм. Аналитический диапазон, не менее: 2-250 мг/л. Интерференция, аскорбиновая кислота, не менее: 30 мг/дл. Интерференция, икретичность, не менее: 40 мг/дл. Интерференция, гемолиз, не менее: 500 мг/дл. Стабильность реагента после вскрытия, не менее: 28 дней.Частота калибровки, не реже чем: при смене лота. Температура хранения, не более: 2°C－8°C в защищенном от света месте. Количество тестов в наборе, не менее: Фасовка: не менее R1 1×40 мл + R2 1×10 мл.  | наб | 20 |
| 69 | CRE0203 креатинин (R1: 4x40, R2: 2х28ml) ферментативный саркозиноксидаза или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Набор для количественного определения концентрации креатинина в сыворотке , плазме или моче методом фотометрии. Реагенты готовы к использованию: наличие. Метод определения: реакция с саркозиноксидазой.Определение на длине волны, не более: 546 нм. Аналитический диапазон, не менее: 0,11-79,3 мг/дл. Интерференция, аскорбиновая кислота, не менее: 30 мг/дл. Интерференция, иктеричность, не менее: 20 мг/дл. Интерференция, липимичность, не менее: 250 мг/дл. Интерференция, гемолиз, не менее: 100 мг/дл. Стабильность реагента после вскрытия, не менее: 28 дней.Частота калибровки, не реже чем: при смене лота. Температура хранения, не более: 2°C－8°C в защищенном от света месте. Количество тестов в наборе, не менее 908 Фасовка: не менее R1 4×40 мл + R2 2×28 мл.  | наб | 19 |
| 70 | GLU0103 глюкоза (R1: 4x40мл, R2: 2х20мл) глюкозооксидаза-пероксидаза или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Набор для количественного определения концентрации глюкозы в сыворотке и плазме методом фотометрии. Реагенты готовы к использованию: наличие.Метод определения: реакция с глюкооксидазой-пероксидазой (GOD-POD).Определение на длине волны, не более: 510 нм. Аналитический диапазон, не менее: 0,3-28 ммоль/л. Интерференция, аскорбиновая кислота, не менее: 30 мг/дл. Интерференция, иктеричность, не менее: 40 мг/дл. Интерференция, липимичность, не менее: 500 мг/дл. Интерференция, гемолиз, не менее: 500 мг/дл. Стабильность реагента после вскрытия, не менее: 30 дней.Частота калибровки, не реже чем: при смене лота. Температура хранения, не более: 2°C－8°C в защищенном от света месте. Количество тестов в наборе, не менее: 754 Фасовка: не менее R1 4×40 мл + R2 2×20 мл.  | наб | 34 |
| 71 | FE0103 железо (R1: 4х40mL+R2: 2х16mL+Calibrator 1х1.5mL+ Control 1х5 ml), колориметрический метод или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Набор для количественного определения in vitro концентрации железа в человеческой сыворотке или гепаринизированной плазме методом фотометрии. Реагенты готовы к использованию: наличие. Метод определения: колориметрический химический анализ (Феррозин).Определение на длине волны, не более: 570 нм. Используемые антикоагулянты: гепарин. Аналитический диапазон, не менее: 0,9-200 мкмоль/л. Интерференция, иктеричность, не менее: 40 мг/дл.Интерференция, липимичность, не менее: 500 мг/дл. Интерференция, гемолиз, не менее: 50 мг/дл. Стабильность реагента после вскрытия, не менее: 28 дней. Частота калибровки, не реже чем: при смене лота.Температура хранения, не более: 2°C－8°C в защищенном от света месте.Наличие в наборе калибратора: наличие. Наличие в наборе контрольных материалов: наличие. Количество тестов в наборе, не менее: 472 Фасовка: не менее R1 4×40 мл+R2 2×16 мл + Калибраторr 1×1.5 мл+Контроль качества 1×5 мл.  | наб | 4 |
| 72 | LDL0103 холестерин ЛПНП (R1: 4x40мл, R2: 2х28мл) прямое определение или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Набор для количественного определения концентрации холестерина ЛПНП в сыворотке и плазме методом фотометрии. Реагенты готовы к использованию: наличие. Метод определения: прямой метод. Определение на длине волны, не более: 600 нм. Аналитический диапазон, не менее: 0,05-20 ммоль/л.Интерференция, аскорбиновая кислота, не менее: 30 мг/дл. Интерференция, липимичность, не менее: 300 мг/дл. Интерференция, гемолиз, не менее: 300 мг/дл. Стабильность реагента после вскрытия, не менее: 28 дней. Частота калибровки, не реже чем: при смене лота. Температура хранения, не более: 2°C－8°C в защищенном от света месте. Количество тестов в наборе, не менее: 908 Фасовка: не менее R1 4×40 мл + R2 2×28 мл.  | наб | 9 |
| 73 | TC0103 общий холестерин (R: 6х40мл) холестеролоксидаза-пероксидаза или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Набор для количественного определения концентрации холестерина в сыворотке, плазме и моче методом фотометрии. Реагенты готовы к использованию: наличие. Метод определения: реакция с олестериноксидазой- пероксидазой (CHOD-POD). Определение на длине волны, не более: 510 нм.Используемые антикоагулянты: гепарин, ЭДТА. Аналитический диапазон, не менее: 3,85-769,23 мг/дл. Интерференция, липимичность, не менее: 500 мг/дл.Интерференция, гемолиз, не менее: 500 мг/дл. Стабильность реагента после вскрытия, не менее: 28 дней. Частота калибровки, не реже чем: при смене лота. Температура хранения, не более: 2°C－8°C в защищенном от света месте. Количество тестов в наборе, не менее:/1080 Фасовка: не менее R 6×40 мл.  | наб | 23 |
| 74 | TP0103 общий белок (R: 6х40мл) биуретовый метод или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Набор для количественного определения концентрации общего белка в сыворотке и плазме методом фотометрии. Реагенты готовы к использованию: наличие. Метод определения: биуретовый метод. Определение на длине волны, не более: 546 нм. Используемые антикоагулянты: гепарин, ЭДТА.Аналитический диапазон, не менее: 2-120 г/л. Интерференция, аскорбиновая кислота, не менее: 30 мг/дл. Интерференция, иктеричность, не менее: 30 мг/дл. Интерференция, липимичность, не менее: 2000 мг/дл. Интерференция, гемолиз, не менее: 250 мг/дл. Интерференция, декстран, не менее: 1000 мг/дл.Стабильность реагента после вскрытия, не менее: 28 дней. Частота калибровки, не реже чем: при смене лота. Температура хранения, не более: 2°C－8°C в защищенном от света месте. Количество тестов в наборе, не менее: 1180 Фасовка: не менее R 6×40 мл.  | наб | 6 |
| 75 | URE0103 мочевина (R1: 6x40, R2: 2х32ml) УФ-метод,уреаза-глутаматдегидрогеназа или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Набор для количественного определения концентрации мочевины в сыворотке, плазме и моче методом фотометрии. Реагенты готовы к использованию: наличие. Метод определения: реакция с уреазой/ глутаматдегидрогеназой, УФ-метод. Определение на длине волны, не более: 340 нм. Используемые антикоагулянты: гепарин, ЭДТА. Аналитический диапазон, не менее: 1-40 ммоль/л. Интерференция, аскорбиновая кислота, не менее: 30 мг/дл. Интерференция, иктеричность, не менее: 40 мг/дл.Интерференция, липимичность, не менее: 500 мг/дл. Интерференция, гемолиз, не менее: 500 мг/дл. Стабильность реагента после вскрытия, не менее: 21 день. Частота калибровки, не реже чем: при смене лота.Температура хранения, не более: 2°C－8°C в защищенном от света месте.Кол-во тестов в наборе, не менее: 1054 Фасовка: не менее R1 6×40 мл+R2 2×32 мл.  | наб | 11 |
| 76 | UA0103 мочевая кислота (R1: 6x40, R2: 2х32ml) уриказа-пероксидаза или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Набор реагентов для количественного определения концентрации мочевой кислоты в сыворотке, плазме или моче методом фотометрии. Реагенты готовы к использованию: наличие. Метод определения: реакция с уриказой-перокисдазой. Определение на длине волны, не более: 546 нм. Используемые антикоагулянты: гепарин, ЭДТА. Аналитический диапазон, не менее: 20,8-1500 мкмоль/л. Интерференция, аскорбиновая кислота, не менее: 15 мг/дл.Интерференция, иктеричность, не менее: 20 мг/дл. Интерференция, липимичность, не менее: 500 мг/дл. Интерференция, гемолиз, не менее: 250 мг/дл. Стабильность реагента после вскрытия, не менее: 28 дней.Частота калибровки, не реже чем: при смене лота. Температура хранения, не более: 2°C－8°C в защищенном от света месте. Количество тестов в наборе, не менее: 1094 Фасовка: не менее R1 6×40 мл + R2 2×32 мл.  | наб | 6 |
| 77 | AMY0103 альфа-амилаза (R1: 4x20мл, R2: 2х10мл) IFCC или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Набор реагентов для количественного определения активности α-амилазы в сыворотке, плазме или моче кинетическим методом на фотометических системах. Реагенты готовы к использованию: наличие. Метод определения: кинетический метод, рекомендованный IFCC. Определение на длине волны, не более: 405 нм. Используемые антикоагулянты: гепарин, ЭДТА.Аналитический диапазон, не менее: 5 - 1500 Ед/л. Интерференция, аскорбиновая кислота, не менее: 30 мг/дл. Интерференция, иктеричность, не менее: 40 мг/дл. Интерференция, гемолиз, не менее: 250 мг/дл. Интерференция, липимичность, не менее: 500 мг/дл. Стабильность реагента после вскрытия, не менее: 35 дней. Частота калибровки, не реже чем: при смене лота. Температура хранения, не более: 2°C－8°C в защищенном от света месте. Количество тестов в наборе, не менее: 254Фасовка: не менее R1 4×20 мл + R2 2×10 мл.  | наб | 7 |
| 78 | LDH0103 лактатдегидрогеназа (R1: 6x40мл, R2: 2х32мл) IFCC или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Набор для количественного определения активности лактатдегидрогеназы в сыворотке или плазме методом фотометрии. Реагенты готовы к использованию: наличие. Метод определения: УФ метод согласно рекомендациям IFCC (Международной федерации клинической химии и лабораторной медицины). Определение на длине волны, не более: 340 нм.Используемые антикоагулянты: гепарин, ЭДТА. Аналитический диапазон, не менее: 4 - 1000 Ед/л. Интреференция, аскорбиновая кислота, не менее: 30 мг/дл. Интерференция, иктеричность, не менее: 40 мг/дл. Интерференция, липимичность, не менее: 500 мг/дл. Стабильность реагента после вскрытия, не менее: 30 дней. Частота калибровки, не реже чем: при смене лота.Температура хранения, не более: 2°C－8°C в защищенном от света месте.Кол-во тестов в наборе, не менее: 1094 Фасовка: не менее R1 6×40 мл + R2 2×32 мл.  | наб | 3 |
| 79 | P0103 фосфор неорганический (R: 6x40мл) фосфомолибдат или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Набор для количественного определения концентрации фосфора в сыворотке, плазме или моче методом фотометрии. Реагенты готовы к использованию: наличие. Метод определения: реакция с образованием фосфомолибдата.Определение на длине волны, не более: 340 нм. Используемые антикоагулянты: гепарин, ЭДТА. Аналитический диапазон, не менее: 0,3-4,0 ммоль/л. Интерференция, аскорбиновая кислота, не менее: 30 мг/дл.Интерференция, липимичность, не менее: 1000 мг/дл. Стабильность реагента после вскрытия, не менее: 28 дней. Частота калибровки, не реже чем: при смене лота. Температура хранения, не более: 2°C－8°C в защищенном от света месте. Количество тестов в наборе, не менее 1080 Фасовка: не менее R 6×40 мл.  | наб | 2 |
| 80 | CK0103 креатинкиназа (R1: 4x38, R2: 2х20ml) или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Набор для количественного определения креатинкиназы в сыворотке или плазме кинетическим фотометрическим методом. Реагенты готовы к использованию: наличие. Метод определения: метод, рекомендованный Международной Федерацией Клинической Химии и лабораторной медицины (IFCC). Определение на длине волны, не более: 340 нм. Используемые антикоагулянты: ЭДТА. Аналитический диапазон, не менее: 5 - 1000 Ед/л.Интерференция, аскорбиновая кислота, не менее: 30 мг/дл. Интерференция, иктеричность, не менее: 40 мг/дл. Интерференция, гемолиз, не менее: 200 мг/дл. Интерференция, липимичность, не менее: 500 мг/дл. Стабильность реагента после вскрытия, не менее: 30 дней. Частота калибровки, не реже чем: при смене лота. Температура хранения, не более: 2°C－8°C в защищенном от света месте. Количество тестов в наборе, не менее: 618Фасовка: не менее R1 4×38 мл + R2 2×20 мл.  | наб | 3 |
| 81 | TG0103 триглицериды (R: 6х40мл) глицерокиназа-пероксидаза GPO-POD или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Набор для количественного определения концентрации триглицеридов в сыворотке, плазме и моче методом фотометрии. Реагенты готовы к использованию: наличие. Метод определения: реакция с глицерокиназой- пероксидазой (GPO-POD). Определение на длине волны, не более: 510 нм.Используемые антикоагулянты: гепарин, ЭДТА. Аналитический диапазон, не менее: 0,1-12,5 ммоль/л. Интерференция, гемолиз, не менее: 500 мг/дл.Стабильность реагента после вскрытия, не менее: 21 день. Частота калибровки, не реже чем: при смене лота. Температура хранения, не более: 2°C－8°C в защищенном от света месте. Количество тестов в наборе, не менее: 1080 Фасовка: не менее R 6×40 мл.  | наб | 6 |
| 82 | ASO/CRP/RF Triple Contol или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Тройной контроль ASO/CRP/RF используется для контроля качества анализа соединений — маркеров ревматизма путем мониторингадостоверности и точности измерительной системы BS Mindray и для проверки возможностей клинической лаборатории. Определяемые параметры: Антистрептолизин O (АSО), Ревматоидный фактор (RF), С-реактивный белок (CRP). Наличие целевых значений для биохимических анализаторов BS-480Количество уровней: не менее 2.Состояние: жидкий.Стабильность при температуре 2~8℃: не менее 5 дней.Температура хранения, не более: 2°C－8°C в защищенном от света месте.Фасовка: не менее Низкий: 3x1 мл, Высокий: 3x1 мл.  | наб | 5 |
| 83 | ASO0103 Antistreptolysin O \*\* (C ) или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Набор для определенияантистрептолизина O ASO II(латекс-иммунотурбидиметрический метод) (Antistreptolysin “O” Kit(Latex Immunoturbidimetric Method)) Набор для количественного определения in vitro концентрации АSО в сывороткa с помощью фотометра..Реагенты готовы к использованию: наличие.Метод определения: латекс-иммунотурбидиметрический метод.Определение на длине волны, не более: 570 нм.Аналитический диапазон, не менее: 20-1000 МЕ/мл.Интерференция, аскорбиновая кислота, не менее: 30 мг/дл.Интерференция, икретичность, не менее: 40 мг/дл.Интерференция, гемолиз, не менее: 500 мг/дл.Интерференция, липимичность, не менее: 500 мг/дл.Стабильность набора после вскрытия, не менее: 28 дней (реагенты), 30 дней (калибратор).Частота калибровки, не реже чем: при смене лота.Температура хранения, не более: 2°C－8°C в защищенном от света месте.Наличие в наборе калибратора: наличие.Количество тестов в наборе, не менее: 592 (BS-380/BS-480/BS-600) (выбрать нужное).Фасовка: не менее R1 : 2×40мл + R2:2×40мл +калибратор 1×0.5мл.  | наб | 3 |
| 84 | Rheumatoid Factor II (Cal) или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Набор для определенияревматоидного фактора RF II(иммунотурбидиметрический метод (Rheumatoid Factor Kit(Immunoturbidimetric Method)) Набор для количественного определения in vitro концентрации RF в сыворотке методом фотометрии.Реагенты готовы к использованию: наличие.Метод определения: иимннотурбидиметрический метод.Определение на длине волны, не более: 340 нм.Аналитический диапазон, не менее: 10-500 МЕ/мл.Интерференция, аскорбиновая кислота, не менее: 30 мг/дл.Интерференция, икретичность, не менее: 40 мг/дл.Интерференция, гемолиз, не менее: 500 мг/дл.Интерференция, липимичность, не менее: 500 мг/дл.Стабильность набора после вскрытия, не менее: 28 дней (реагенты), 30 дней (калибраторы).Частота калибровки, не реже чем: при смене лота.Температура хранения, не более: 2°C－8°C в защищенном от света месте.Наличие в наборе калибратора: наличие.Количество тестов в наборе, не менее: 400 (BS-380/BS-480/BS-600) (выбрать нужное).Фасовка: не менее R1 2×40 мл + R2 2×11 мл + калибратор 5×0,5 мл.  | наб | 7 |
| 85 | контроль ClinChem /Multi control L1 (10\*5 мл) или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Клинико-химический мультиконтроль(Значение 1) используется для контроля качества измерения рутинных биохимических анализов в измерительных системах Mindray BS. Определяемые параметры: Альбумин (ALB), Щелочная фосфатаза (ALP), Аланинаминотрансфераза (ALT), Альфа-амилаза (α-AMY), Аспартатаминотрансфераза (AST), Прямой билирубин (Bil-D), Общий билирубин (Bil-T), Кальций (Ca), Общий холестерин (TC), Креатинкиназа (CK), Креатинин (CREA), Глюкоза (Glu), Гамма-глутамилтрансфераза (γ-GT), α-гидроксибутиратдегидрогеназа (α-HBDH), Лактатдегидрогеназа (LDH), Магний (Mg), Фосфор (P), Общий белок (TP), Триглицериды (TG), Мочевина (UREA), Мочевая кислота (UA), Железо (Fe), Холинэстераза (CHE), Липаза (LIP), Натрий (Na+), Калий (K+), Хлориды (Cl-), Иммуноглобулин A (IgA), Иммуноглобулин G (IgG), Иммуноглобулин M (IgM), Комплемент C3 (C3), Комплемент C4 (C4), С-реактивный белок (CRP), Холестерин ЛПВП (HDL-C), Холестерин ЛПНП (LDL-C), Аполипопротеин A1 (ApoA1), Аполипопротеин B (ApoB), Преальбумин (PA), Креатинкиназа-MB (CK-MB), Антистрептолизин O (ASO), Трансферрин (TRF), Ферритин (FER), Ненасыщенная железосвязывающая способность (UIBC).Наличие целевых значений для биохимических анализаторов BS-480Количество уровней: 1. Состояние: лиофилизированный. Стабильность после разведения при температуре -20 ~- 15 ℃: не менее 4 недель (универсальные компоненты), не менее 2 недель (Bil-T/Bil-D/UIBC). Температура хранения, не более: 2°C－8°C в защищенном от света месте. Фасовка: не менее 10x5 мл.  | наб | 4 |
| 86 | контроль ClinChem /Multi control L2 (10\*5 мл) или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Клинико-химический мультиконтроль(Значение 2) используется для контроля качества измерения рутинных биохимических анализов в измерительных системах Mindray BS. Определяемые параметры: Альбумин (ALB), Щелочная фосфатаза (ALP), Аланинаминотрансфераза (ALT), Альфа-амилаза (α-AMY), Аспартатаминотрансфераза (AST), Прямой билирубин (Bil-D), Общий билирубин (Bil-T), Кальций (Ca), Общий холестерин (TC), Креатинкиназа (CK), Креатинин (CREA), Глюкоза (Glu), Гамма-глутамилтрансфераза (γ-GT), α-гидроксибутиратдегидрогеназа (α-HBDH), Лактатдегидрогеназа (LDH), Магний (Mg), Фосфор (P), Общий белок (TP), Триглицериды (TG), Мочевина (UREA), Мочевая кислота (UA), Железо (Fe), Холинэстераза (CHE), Липаза (LIP), Натрий (Na+), Калий (K+), Хлориды (Cl-), Иммуноглобулин A (IgA), Иммуноглобулин G (IgG), Иммуноглобулин M (IgM), Комплемент C3 (C3), Комплемент C4 (C4), С-реактивный белок (CRP), Холестерин ЛПВП (HDL-C), Холестерин ЛПНП (LDL-C), Аполипопротеин A1 (ApoA1), Аполипопротеин B (ApoB), Преальбумин (PA), Креатинкиназа-MB (CK-MB), Антистрептолизин O (ASO), Трансферрин (TRF), Ферритин (FER), Ненасыщенная железосвязывающая способность (UIBC).Наличие целевых значений для биохимических анализаторов BS-480Количество уровней: не менее 1.Состояние: лиофилизированный. Стабильность после разведения при температуре -20 ~- 15 ℃: не менее 4 недель (универсальные компоненты), не менее 2 недель (Bil-T/Bil-D/UIBC). Фасовка: не менее 10x5 мл. | наб | 4 |
| 87 | Multi Sera Calibrator10×3 mL10×3 или эквивалент mL | 21.20.23.110 | Назначение: Мультикалибратор используется в биохимических системах Mindray BS для калибровки при количественном определении рутинных параметров сыворотки. Только для диагностики in vitro. Определяемые параметры: альбумин (ALB), щелочная фосфатаза (ALP), аланинаминотрансфераза (ALT), α-амилаза(α-AMY), аспартатаминотрансфераза (AST), прямой билирубин (Bil-D), общий билирубин (Bil-T), кальций (Ca), общий холестерин (TC), креатинкиназа(CK), креатинин(CREA), глюкоза(Glu), гамма-глютамилтрансфераза(γ-GT), α-гидроксибутиратдегидрогеназа(α-HBDH), лактатдегидрогеназа(LDH), магний(Mg), фосфор(P), общий белок(TP), триглицериды(TG). Наличие целевых значений для биохимических анализаторов BS-480 Состояние: лиофилизированный.Стабильность после разведения при температуре 15~25℃: 8 часов.Стабильность после разведения при температуре2~8℃: 2 дня.Стабильность после разведения при температуре-25~-15℃: 4 недели.Температура хранения,: 2°C－8°C в защищенном от света месте.Фасовка: не менее 10×3 мл.  | наб | 2 |
| 88 | калибратор специфических белков /Specific Proteins Calibrator (5х1мл) или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Калибратор специфических белков используется в биохимических системах Mindray BS для калибровки при количественном определении специфических белков. Только для диагностики in vitro. Определяемые параметры: комплемент C3（C3), комплемент C4（C4), C- реактивный белок（CRP), иммуноглобулин A（IgA), иммуноглобулин G（IgG), ммуноглобулин M (IgM). Наличие целевых значений для биохимических анализаторов BS-480Состояние: жидкий. Стабильность после разведения при температуре2~8℃: не менее 28 дней. Температура хранения, не более: 2°C－8°C в защищенном от света месте. Фасовка: не менее 5×1 мл.  | наб | 3 |
| 89 | Lipids Calibrator5х1ml или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Калибратор липидов используется для калибровки при количественном определении липидов в биохимических системах Mindray BS. Только для диагностики in vitro. Определяемые параметры: аполипопротеин A1(ApoA1), аполипопротеин B (ApoB), холестерин ЛПВП (HDL-C), холестерин ЛПНП (LDL-C). Наличие целевых значений для биохимических анализаторов BS-480 Состояние: лиофилизированный. Стабильность после разведения при температуре 15~25℃: 8 часов. Стабильность после разведения при температуре 2~8℃: 5 дней. Стабильность после разведения при температуре -25~-15℃: 4 недели. Температура хранения: 2°C－8°C в защищенном от света месте. Фасовка: не менее 5×1 мл.  | наб | 3 |
| 90 | детергент CD-80 / detergent для б/х анализаторов Mindray или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Детергент для очистка зондов проб и реагентов, миксеров и кювет биохимических анализаторов серии BS производства компании Mindray. Представляет собой концентрированное жидкое чистящее средство, содержащее ПАВ, щелочное, биоразлагаемое. Эффективно удаляет белки, липиды, ионы и другие остатки химических реакций с поверхности кювет.Состав: гидрохлорид натрия, неионные ПАВ, полианионные ПАВ, буферы, стабилизаторы и т.п. Стабильность после вскрытия при температуре 10-30℃: не менее 3 месяцев. Фасовка: не менее 1 флакон х 1 литр.  | шт | 80 |
| 91 | 15CX картридж MFC 15" микрофильтрационный 5 мкм (Аквалаб) или эквивалент | 21.20.23.110 | Картридж микрофильтрационный MFC Типоразмер: не менее 15"Диапазон рабочих температур 4-380С.Рабочее давление: не менее 0,24-0,69 МПаПроизводительность: не менее 0,35 м3/чРейтинг фильтрации: не менее 5 мкмСрок службы картриджа: не менее 3 месяца  | шт | 2 |
| 92 | 15CQ картридж ACC 15" с гранулированным активированным углём (Аквалаб) или эквивалент | 21.20.23.110 | Картридж с гранулированным активированным углем АCC Типоразмер: не менее 15"Диапазон рабочих температур: не менее 4-380С.Рабочее давление: не менее 0,24-0,69 МПаПроизводительность: не менее 0,35 м3/чСрок службы картриджа: не менее 3 месяца  | шт | 2 |
| 93 | 15CR картридж MBC 15" с ионитом смешанного действия MB50 (Аквалаб) или эквивалент | 28.29.12.119 | Картридж с ионитом смешанного действия MBC 15CRТипоразмер: не менее 15"Диапазон рабочих температур: не менее 4-380С.Рабочее давление: не менее 0,24-0,69 МПаПроизводительность: не менее 0,35 м3/чСрок службы/ресурс картриджа: не менее 6 месяца/~450 л  | шт | 4 |
| 94 | 2PWI картридж ROC 50 13”m c мембранным элементом (Аквалаб) или эквивалент | 28.29.12.119  | Типоразмер: не менее 13”Пропускная способность: не менее 50 GPD (галлон в сутки)Диапазон рабочих температур: не менее 4-380С.Рабочее давление: не менее 0,24-0,69 МПаПроизводительность: не менее 6 л/чСрок службы картриджа: не менее 1-3 года  | шт | 8 |
| 95 | Фокусирующая жидкость (Focus for Urine Sediment Analyzer) или эквивалент | 21.20.23.110 | Реагент предназначен для использования с анализатором осадка мочи DIRUI FUS-2000 для ежедневной проверки фокусировки. Срок годности реагентов после вскрытия: не более 30 дней. Фасовка: не менее 125 мл  | упак | 12 |
| 96 | Жидкость для контроля зеленого цвета (Color Control GREEN) или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Контрольный материал предназначен для использования с автоматическим анализатором мочи FUS-2000 для проверки правильности работы колориметра в анализаторе. Должен представлять собой водный раствор красителя, основной цвет зеленый. Срок годности после вскрытия: не более 30 дней. Фасовка: не менее 8,0 мл, 4 флакона в упаковке.  | упак | 3 |
| 97 | Жидкость для контроля красного цвета (Color Control RED) или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Контрольный материал предназначен для использования с автоматическим анализатором мочи FUS-2000 для проверки правильности работы колориметра в анализаторе. Должен представлять собой водный раствор красителя, основной цвет красный. Срок годности после вскрытия: не менее 30 дней. Фасовка: не менее 8,0 мл, 4 флакона в упаковке.  | упак | 3 |
| 98 | Жидкость для контроля синего цвета (Color Control BLUE) или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Контрольный материал предназначен для использования с автоматическим анализатором мочи FUS-2000 для проверки правильности работы колориметра в анализаторе. Должен представлять собой водный раствор красителя, основной цвет синий. Срок годности после вскрытия: е менее 30 дней. Фасовка: не менее 8,0 мл, 4 флакона в упаковке.  | упак | 3 |
| 99 | Жидкость калибровочная (400NTU) для турбидиметра (Calibration liquid (400 NTU) for turbidimeter). или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Реагент предназначен для использования с автоматическим анализатором мочи FUS-2000 для калибровки турбидиметра. Срок годности после вскрытия: не менее 30 дней. Фасовка: не менее 8,0 мл, 4 флакона в упаковке.  | упак | 3 |
| 100 | Жидкость калибровочная для рефрактометра (Calibration liquid for refractometer). или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Реагент предназначен для использования с автоматическим анализатором мочи FUS-2000 для проверки турбидиметра анализатора после калибровки. Уровень не менее 2. Срок годности реагентов после вскрытия: не менее 30 дней. Фасовка: не менее 8,0 мл, 4 флакона в упаковке.  | упак | 3 |
| 101 | Жидкость контрольная для турбидиметра (Control liquid for turbidimeter). Уровень 1 или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Реагент предназначен для использования с автоматическим анализатором мочи FUS-2000 для проверки турбидиметра анализатора после калибровки. Уровень не менее 1.Срок годности реагентов после вскрытия: не менее 30 дней. Фасовка: не менее 8,0 мл, 4 флакона в упаковке.  | упак | 3 |
| 102 | Жидкость контрольная для турбидиметра (Control liquid for turbidimeter). Уровень 2 или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Реагент предназначен для использования с автоматическим анализатором мочи FUS-2000 для проверки турбидиметра анализатора после калибровки. Уровень не менее 2. Срок годности реагентов после вскрытия: не менее 30 дней. Фасовка: не менее 8,0 мл, 4 флакона в упаковке.  | упак | 3 |
| 103 | Жидкость контрольная для рефрактометра (Control liquid for refractometer). Уровень 1 или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Реагент предназначен для использования с автоматическим анализатором мочи FUS-2000 для проверки рефрактометра анализатора после калибровки. Уровень не менее 1. Срок годности реагентов после вскрытия: не менее 30 дней. Фасовка: не менее 8,0 мл, 4 флакона в упаковке.  | упак | 3 |
| 104 | Жидкость контрольная для рефрактометра (Control liquid for refractometer). Уровень 2 или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Реагент предназначен для использования с автоматическим анализатором мочи FUS-2000 для проверки рефрактометра анализатора после калибровки. Уровень не менее 2. Срок годности реагентов после вскрытия: не менее 30 дней. Фасовка: не менее 8,0 мл, 4 флакона в упаковке.  | упак | 3 |
| 105 | Жидкость контрольная для рефрактометра (Control liquid for refractometer). Уровень 3 или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Реагент предназначен для использования с автоматическим анализатором мочи FUS-2000 для проверки рефрактометра анализатора после калибровки. Уровень: не менее 3. Срок годности реагентов после вскрытия: не менее 30 дней. Фасовка: не менее 8,0 мл, 4 флакона в упаковке.  | упак | 3 |
| 106 | Контрольные растворы (Urinalysis control). (отрицательные) или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Реагент предназначен для использования с автоматическим анализатором мочи FUS-2000 для проверки работы анализатора и реагентных полосок для анализа мочи. Уровень: отрицательный. Параметры: Уробилиноген, Билирубин, Кетоны, Скрытая кровь, Белок, Нитриты, Лейкоциты, Глюкоза, Удельный вес, рН, Микроальбумин, Аскорбиновая кислота. Стабильность: после вскрытия реагент стабилен не менее 30 дней. Фасовка: не менее 8 мл, 4 флаконов в упаковке  | упак | 3 |
| 107 | Контрольные растворы (Urinalysis control ). (положительные) ли эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Реагент предназначен для использования с автоматическим анализатором мочи FUS-2000 для проверки работы анализатора и реагентных полосок для анализа мочи. Уровень: положительный; Параметры: Уробилиноген, Билирубин, Кетоны, Скрытая кровь, Белок, Нитриты, Лейкоциты, Глюкоза, Удельный вес, рН, Микроальбумин, Аскорбиновая кислота. Стабильность: после вскрытия реагент стабилен не более 30 дней. Фасовка: не менее 8 мл, 4 флаконов в упаковке  | упак | 3 |
| 108 | Отрицательный контроль (Negative Control for Urine Sediment Analyzer). 125 мл или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Реагент предназначен для использования с анализатором осадка мочи DIRUI FUS-2000 для ежедневной проверки калибровки анализатора. Должен соответствовать нормальной пробе мочи. Срок годности реагентов после вскрытия: не менее 30 дней. Фасовка: не менее 125 мл.  | упак | 5 |
| 109 | Положительный контроль (Positive Control for Urine Sediment Analyzer). 125 мл или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Реагент предназначен для использования с анализатором осадка мочи DIRUI FUS-2000 для ежедневной проверки калибровки анализатора. Должен соответствовать патологической пробе мочи. Срок годности реагентов после вскрытия: не менее 30 дней. Фасовка: не менее 125 мл.  | упак | 5 |
| 110 | Стандартный раствор (Standard Solution for Urine Sediment Analyzer) 125 мл или эквивалент | 21.20.23.110 | Реагент предназначен для использования с анализатором осадка мочи DIRUI FUS-2000 для ежемесячной калибровки анализатора.Срок годности реагентов после вскрытия: не менее 7 дней. Фасовка: не менее 125 мл. | упак | 1 |
| 111 | Обжимающая жидкость (Urine Sediment Analyzer Reagent Sheath). или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Реагент предназначен для использования с анализатором осадка мочи DIRUI FUS-2000 для ограничения проточной пробы мочи с образованием плоскостной проточной струи. Срок годности реагентов после вскрытия: не более 30 дней. Фасовка: не менее 20 л.  | упак | 4 |
| 112 | тест- полоски DIRUI H10-800. или эквивалент | 21.20.23.110 | Совместимость с анализатором мочи FUS-2000 или эквивалент: соответствиеОпределяемые параметры: Билирубин, Уробилиноген, Глюкоза, Кетоны, Удельный вес, Кровь, рН, Белок, Нитриты, Лейкоциты. Стабильность: после вскрытия реагенты должны быть стабильны в течение срока, указанного на этикетке. Фасовка: не менее 10 уп по 100 туб.  | упак | 4 |
| 113 | Жидкость промывочная для рефрактометра и турбидиметра (Cleaning liquid for refractometer and turbidimeter). или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Реагент предназначен для использования с автоматическим анализатором мочи FUS-2000 для промывки и очистки рефрактометра и турбидиметра. Срок годности реагентов после вскрытия: не более 30 дней.Фасовка: не менее 50 мл  | шт | 5 |
| 114 | Детергент (Urine Sediment Analyzer Detergent). или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Раствор предназначен для использования с анализатором осадка мочи типа DIRUI FUS-2000 для промывки и очистки системы трубок и проточной ячейки. Срок годности раствора после вскрытия: не более 30 дней. Фасовка: не менее 500 мл, 4 флакона в упаковке.  | упак | 1 |
| 115 | Разбавитель (Urine Sediment Analyzer Diluent) или эквивалент | 21.20.23.110 | Назначение: Реагент предназначен для использования с анализатором осадка мочи DIRUI FUS-2000 для разбавления высоко положительных проб, и/или для промывки проточной ячейки анализатора осадка мочи. Срок годности реагентов после вскрытия: не более 30 дней. Фасовка: не менее 500 мл, 4 флакона в упаковке.  | упак | 1 |

**2. Место поставки товара:** 671310, Республика Бурятия, Заиграевский район, поселок городского типа Заиграево, ул. Коммунистическая, д.2

**3. Срок поставки:** с даты заключения договора, до 31.12.2025, согласно заявок заказчика.

3.1. Доставка, погрузочно-разгрузочные работы производятся за счет Поставщика.

**4. Требования к качеству:**

4.1. Поставляемый товар должен соответствовать заданным функциональным и качественным характеристикам;

4.2. Поставляемый товар должен быть разрешен к использованию на территории Российской Федерации, иметь торговую марку и товарный знак, качество поставляемого товара должно полностью соответствовать установленным требованиям Российской Федерации, ГОСТ, ОСТ, нормативно-технической документации (сертификатам качества, декларациям о соответствии и (или) другим документам, подтверждающим качество товара);

4.3. Поставляемый товар должен быть безопасным и отвечать требованиям законодательства Российской Федерации, требованиям безопасности, ГОСТ, нормам и правилам безопасности его эксплуатации и другой нормативно-технической документации;

4.4. Поставляемый товар должен отвечать требованиям безопасности жизни и здоровья, окружающей среды в течение установочного срока годности при обычных условиях его использования.

4.5. Гарантийный срок на поставляемый товар составляет – не менее срока, установленного производителем.

**5. Требования к поставке товара:**

5.1. Поставщик должен обеспечить упаковку товара, способную предотвратить его повреждение или порчу во время перевозки к конечному пункту назначения – Заказчику;

5.2. Поставщик несет ответственность за ненадлежащую упаковку, не обеспечивающую сохранность товара при его хранении и транспортировании.

**6. Сроки оплаты товара:**

Оплата Товара производится по факту поставки товара Поставщиком безналичным расчетом, путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика, в течение 7 (семи) рабочих дней после предъявления Поставщиком счета, счета-фактуры (при наличии), товарных накладных и подписания обеими сторонами товарных накладных (или УПД).