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 Solution  Состав:, 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 мл  Формат 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 мм  Кюветы 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 мл  Назначение:Для полуавтоматических и автоматических коагулометров Technology Solution  Плазма 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 Solution  Состав:  Реагент 1: Тромбин (жидкий реагент), не менее 10 мл - 10 фл.  Стабильность после вскрытия при температуре +2...+8 ° С не менее 30 дней  Методика: модифицированный метод Клаусса  Штрих-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 мл  Назначение: Для коагулометров серии Technology Solution  Фасовка: не менее 5 флаконов по 1 мл с разной концентрацией фибриногена  Штрих-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 200  Назначение: Для анализаторов серии Technology Solution (TS-D-димер  Состав, 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;^миллилитр  Назначение: Для линейки коагулометров Technology Solution  Состав, 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 шт  Тип: 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 фл  Штрих-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 материал  Дополнительные 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 день  Обоснование  1. 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 показателями  2.флакон с патологическими показателями  Набор 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 мл  Целлофановые покровные пластинки (не менее размер 20×40 мм): не менее 500 шт.  Исследование: не менее 500 образцов  Срок 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 менее100  Состав 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 г  Срок 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; миллилитр  Дополнительно:  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 препаратов  Остаточный 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 мл  Метиленовый синий, 1 % - 2х100 мл  Калий железистосинеродистый, 5 % - 1х10 мл  Кислота соляная, 5 % - 1х10 мл  Краситель эозин-метиленовый синий по Май-Грюнвальду – 1х100 мл  Краситель азур-эозин по Романовскому – 1х100 мл  Фосфатный буфер (сухая смесь) – 1х2 л  Бумага 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 жидкости ПГК-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 буфере  Калибратор 1 г/л калибровочный раствор белка 1 г/л  Калибратор 0,2 г/л калибровочный раствор белка 0,2 г/л  Линейная 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 материал  Назначение - 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 крови  Применяется 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 дней Наличие 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 раствор  Применяется 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 раствор  Применяется для разрушения эритроцитов, подсчета лейкоцитов, определения базофилов, определения концентрации гемоглобина. Состав: четвертичные соли аммония, изопропиловый спирт Объем: 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 50 мл (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 Mindray Объем 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 человека  Состав 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 минут  Срок 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-01  Описание:  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-01  Описание:  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-01  Описание:  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-01  Описание:  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-01  Описание:  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: 254  Фасовка: 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: 618  Фасовка: 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 мониторинга  достоверности 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-480  Количество 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 определения  антистрептолизина 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 определения  ревматоидного 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-480  Количество 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-480  Количество 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-480  Состояние: 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 МПа  Производительность: не менее 0,35 м3/ч  Рейтинг фильтрации: не менее 5 мкм  Срок 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 МПа  Производительность: не менее 0,35 м3/ч  Срок 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 15CR  Типоразмер: не менее 15"  Диапазон рабочих температур: не менее 4-380С.  Рабочее давление: не менее 0,24-0,69 МПа  Производительность: не менее 0,35 м3/ч  Срок 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 МПа  Производительность: не менее 6 л/ч  Срок 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: соответствие  Определяемые 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).