Приложение №2 к котировочной документации

**ТЕХНИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ**

**Предмет закупки:** поставка реактивов и реагентов диагностических для КДЛ

|  |
| --- |
| **1.        Общие положения** |
| 1.1. Поставка Товара осуществляется силами и средствами Поставщика в аптеку Покупателя, расположенную по адресу: РСО-Алания, г. Владикавказ, ул. Чкалова, д. 16. |
| Время поставки согласовывается не менее чем за 48 часов до поставки. |
| 1.2. Срок поставки Товара: Поставщик осуществляет поставку Товара партиями по заявкам Покупателя в период с даты подписания Договора до окончания срока его действия установленного Разделом 13 Договора, в рабочие дни (с понедельника по пятницу, исключая нерабочие праздничные дни) с 8.00 до 17.00.  |
| Срок исполнения каждой заявки не должен составлять более 5 (пяти) календарных дней с момента получения Поставщиком заявки Покупателя, при условии наличия Товара на складе Поставщика, при отсутствии - в срок не позднее 7 (семи) календарных дней с момента получения заявки Покупателя. Поставщик вправе произвести досрочную поставку партии Товара, указанного в заявке Покупателя. Заявки направляются в электронной форме посредством автоматизированной системы заказов «Электронный ордер». |
| 1.3.          Поставщик должен передать Покупателю одновременно с передачей Товара документы, предусмотренные законом, иными нормативными правовыми актами и Договором в т.ч.: |
| товарную накладную по унифицированной форме № ТОРГ-12 или универсальный передаточный документ (УПД) |
| счёт-фактуру; |  |  |  |  |  |  |  |
| счёт. |  |  |  |  |  |  |  |  |
| **2.  Требования к составу и количеству Товара** |
| 2.1.          Покупатель намерен приобрести Товар, указанный в Приложении №1 к настоящему Техническому заданию. |
| 2.2.          Покупатель оставляет за собой право неполной выборки заявленного Товара. |
| 2.3. При подаче предложения в отношении описания объекта закупки, в частности – требуемых характеристик закупаемых (применяемых) товаров, участниками должны применяться обозначения (единицы измерения, наименования показателей), соответствующие установленным заказчиком. Предложение участника должно позволять идентифицировать каждую товарную позицию при описании объекта закупки, в отношении показателя которой подается предложение. Предложение участника в отношении поставляемых товаров, товаров, используемых при выполнении работ, оказании услуг, с любыми товарными знаками не должно сопровождаться словом «эквивалент». Значения показателей, предоставляемых участником, не должны допускать разночтений или иметь двусмысленное толкование.  |
| **3.  Требования к поставке** |
| 3.1. Товар доставляется в упакованном виде. Упаковка должна быть выполнена из материала, обеспечивающего сохранность товара при транспортировке. |
| **4.  Требование к Товару** |
| 4.1. Если в ходе приемки Товара будет обнаружена недопоставка, некомплектность или иное несоответствие Товара условиям Договора, Стороны обязаны приостановить приемку Товара для составления Акта о несоответствии. Поставщик производит замену, допоставку Товара не позднее чем в десятидневный срок. |
| 4.2. При обнаружении недостатков в Товаре, выявленных после приемки Товара (скрытые недостатки), Покупатель сообщает об этом Поставщику. Поставщик обязан устранить выявленные недостатки в течение 5 (пяти) календарных дней с момента получения замечаний от Покупателя. |
| **5.        Форма, сроки и порядок оплаты** |
| Оплата Товара производится Покупателем путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика в следующем порядке: |
| Оплата партии Товара производится Покупателем в течение 45 (сорока пяти) календарных дней после принятия каждой конкретной партии Товара и подписания Сторонами товарной накладной формы (ТОРГ-12). |

Ведущий специалист по закупкам А.У. Перисаева

 Приложение №1 к техническому заданию

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Наименование товара** | **Техническое задание** | **Кол-во** | **Ед. изм** |
|
|  | ЦОЛИКЛОН Анти-А фл.10 мл | Прозрачная жидкость красного цвета. Титр в реакции агглютинации на плоскости с эритроцитами группы А(II) не менее – 1:32. Реагент включает моноклональные антитела с различной активностью в отношении слабых и сильных форм антигена. Надежно выявляет антигены А1, А2.Остаточный срок годности на дату поставки не менее 20 месяцев.  | 20 | флак |
|  | ЦОЛИКЛОН Анти-В фл.10 мл | Прозрачная жидкость синего цвета. Титр в реакции агглютинации на плоскости с эритроцитами группы В(III) не менее – 1:32.Остаточный срок годности на дату поставки не менее 20 месяцев.  | 20 | флак |
|  | ЦОЛИКЛОН Анти-D супер фл.10 мл | Моноклональные антитела человека класса IgM. Определяет D антиген в реакции прямой гемагглютинации на плоскости, в пробирочном тесте, Отличается высокой скоростью агглютинации на плоскости. Не требуется контроля с растворителем. Титр не менее 1:256 в реакции агглютинации в микроплате с D(+) эритроцитами.Остаточный срок годности на дату поставки не менее 10 месяцев.  | 30 | флак |
|  | Лизирующий реангент  | Лизирующий раствор для применения с анализатором Nihon Kohden.Активные компоненты: четвертичные аммониевые соли 37,2 г/л.Фасовка: 1 л. | 3 | шт |
|  | Очищаюший реагент  | Очищающий раствор для гематологического анализатора Nihon Kohden.Активные компоненты: полиоксиэтилен тридециловый эфир 0,5 г/л.Фасовка: 5 л. | 2 | шт |
|  | Очищаюший реагент  | Очищающий раствор для глубокой очистки трубок гематологического анализатора Nihon Kohden.Активные компоненты: гипохлорид натрия, процент активного хлора 1-1,5%.Фасовка: 1 л. | 1 | шт |
|  | Изотонический разбавитель  | Разбавитель изотонический для применения с анализатором Nihon Kohden.Активные компоненты: хлорид натрия 4,4 г/л.Фасовка: 20 л. | 7 | шт |
|  | Контейнер с реагентами | Контейнер с реагентами для гематологических анализаторов Horiba ABX Micros 60, ABX Micros ES60. Объем: 4,2 л. | 8 | шт |
|  | Раствор БКС | Раствор бриллиантового крезилового синего предназначен для окраски ретикулоцитов в крови.Рассчитан на не менее 1000 определений.Состав:1% раствор бриллиантового крезилового синего в 0.9% растворе натрия хлористого, 50 мл – 1 фл. | 1 | набор |
|  | АЧТВ-тест | Набор реагентов для определения активированного частичного тромбопластинового времени (АЧТВ) на основе лиофильно высушенной смеси фосфолипидов сои и эллаговой кислоты. Состав набора: АЧТВ-реагент –не менее 7 фл. по не менее 4 мл., раствор кальция хлористого 0,025 М (10 мл) –не менее 3 фл. Стабильность (CaCl2) после вскрытия не менее 8-и часов при 37°, до окончания срока хранения в закрытом виде при 2-25 °С ; стабильность (АЧТВ) не менее 24 часов при 18-25 °С, не менее 14 суток при 2-8 °С, не менее 2 месяцев при -18 - -20 °С. Срок годности не менее 2 лет с даты производства. Остаточный срок годности не менее 19 месяцев. | 2 | набор |
|  | Оптифибриноген-тест | Набор реагентов для определения содержания фибриногена по методу Клаусса. Предназначен для работы на всех типах полуавтоматических коагулометров, использующих реагенты с содержанием каолина. Состав набора: тромбин, содержащий легкую фракцию каолина – 8 фл, имидазоловый буфер –не менее 1 фл., плазма-калибратор (не менее 1 мл) –не менее 1 фл. Стабильность после вскрытия не менее 2 дней при 18-25 °С Срок годности не менее 2 лет с даты производства. Остаточный срок годности не менее 19 месяцев. | 4 | набор |
|  | РФМК-тест | Набор реагентов для определения растворимых фибрин-мономерных комплексов (РФМК) в плазме крови человека о‑фенантролиновым методом. Состав набора: о-фенантролин (100 мг/фл.) – не менее 4 фл., контроль (+/-) – не менее 2 фл. Стабильность (о-фенантролин) не менее 7 дней при 2-8 °С Стабильность (контроль) не менее 4 часа при 18-25 °С Срок годности не менее 2 лет с даты производства. Остаточный срок годности не менее 19 месяцев. | 1 | набор |
|  | Тромбин-Тест | Набор реагентов для определения тромбинового времени. Состав набора: тромбин человека –не менее 2 фл., стабилизатор –не менее 1 фл. Срок годности не менее 2 лет с даты производства. Остаточный срок годности не менее 19 месяцев. | 1 | набор |
|  | Тромбопластин с кальцием | Реагент для определения протромбинового времени. Готовая к употреблению лиофильно высушенная смесь тромбопластина с кальцием хлористым. Для определения протромбинового времени, протромбинового отношения, протромбина по Квику и протромбинового индекса в плазме (не менее 1 фл. – не менее 40-80 опр.). Активность тромбопластина в пуле донорской плазмы 14-18 сек, чувствительность протромбина не более 12,5%. Состав набора: не менее 10 фл. Стабильность после вскрытия не менее 8-и часов при 18-25 °С. Срок годности не менее 2 лет с даты производства. Остаточный срок годности не менее 19 месяцев | 3 | набор |
|  | Плазма-Н (набор – 6 флаконов  | Назначение: для ежедневного внутрилабораторного контроля правильности и воспроизводимости системы реагент-анализатор при определении показателей гемостаза в нормальной и патологической областяхКоличество исследований: не менее 120Исследуемый материал: плазма кровиСостав набора: Плазма крови человека с параметрами гемостаза в пределах нормы, лиофильно высушенная - не менее 3 фл.; Плазма крови человека с искусственно выраженными параметрами гемостаза, лиофильно высушенная – не менее 3 фл. | 1 | набор |
|  | Набор реагентов для качественного и полуколичественного определения содержания ревматоидного фактора в сыворотке крови методом латекс-агглютинации  | Набор реагентов для качественного и полуколичественного определения содержания Ревматоидного фактора (РФ).Исследуемый материал: сыворотка крови.Метод: визуальный, латекс-агглютинация (латекс-слайд тест).Срок годности набора: не менее 12 месяцев при +(2-8)ºС. | 1 | набор |
|  | Набор реагентов для качественного и полуколичественного определения содержания С-реактивного белка в сыворотке крови методомлатекс-агглютинации  | Набор реагентов для качественного и полуколичественного определения содержания С-реактивного белка (СРБ).Исследуемый материал: сыворотка крови.Метод: визуальный, латекс-агглютинация (латекс-слайд тест).Срок годности набора: не менее 12 месяцев при +(2-8)ºС. | 2 | набор |
|  | Набор реагентов для определения концентрации С-реактивного белка в сыворотке и плазме крови | Метод: количественный иммунотурбидиметрический метод по конечной точке. Длина волны 340 нм. Диапазон измерений: от не более 0,2 до не менее 30 мг/дл. Чувствительность: не более 0,2 мг/дл. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты. жидкий калибратор в наборе. Стабильность: после вскрытия реагенты стабильны в течение срока, указанного на этикетке, при температуре от +2°С до +8°С. Фасовка: не менее 61 мл. | 2 | набор |
|  | Набор для определения Аспартатаминотрансферазы | Метод: Оптимизированный УФ тест без пиродоксальфосфата в соответствии с ре¬комендациями IFCC, Кинетический. Длина волны 340 нм. Линейность в диапазоне от не более 10 до не менее 500 Е/л. Чувствительность: не более 10 Е/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты. Стабильность: После вскрытия Реагент 1 и Реагент 2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°С до +8°С. Рабочий реагент стабилен в течение не менее 1 месяца при температуре от +2°С до +8°С. Фасовка: не менее 500 мл. | 3 | набор |
|  | Набор для определения Аланинаминотрансфераза | Метод: Оптимизированный УФ тест без пиридоксальфосфата в соответствии с рекомендациями IFCC, Кинетический. Длина волны 340 нм. Линейность в диапазоне не уже 10 - 500 Е/л. Чувствительность: не более 10 Е/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты. Стабильность: После вскрытия Реагент 1 и Реагент 2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°С до +8°С. Рабочий реагент стабилен не менее 1 месяца при температуре от +2°С до +8°С. Фасовка: не менее 500 мл. | 3 | набор |
|  | Набор для определения а-Амилазы | Метод: Ферментативный фотометрический тест (субстрат EPS-G7), кинетический. Длина волны 405 нм. Линейность в диапазоне не уже 5 Е/л - 2000 Е/л. Чувствительность: не более 5 Е/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты. Стабильность: После вскрытия Реагент 1 и Реагент 2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°С до +8°С. Рабочий реагент стабилен не менее 6 месяцев при температуре от +2°С до +8°С. Фасовка: не менее 125 мл.  | 2 | набор |
|  | Набор для определения ГАММА-ГЛУТАМИЛТРАНСФЕРАЗА | Метод: Кинетический колориметрический фотометрический тест в соответствии с методикой Зейца Персиджина (Szasz/Persijn). Длина волны 405 нм. Линейность в диапазоне от не более 8,0 до не менее 350 Е/л. Чувствительность: не более 4 Е/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты. Стабильность: После вскрытия Реагент 1 и Реагент 2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°С до +8°С. Рабочий реагент стабилен не менее 1 месяца при температуре от +2°С до +8°С. Фасовка: не менее 500 мл. | 1 | упак |
|  | Набор реагентов для определения активности щелочной фосфатазы всыворотке и плазме крови человека кинетическим методом | Метод: Кинетический фотометрический тест, рекомендуемый DGKC; λ=405 нм; Состав: R1 (Буферный раствор, содержащий Диэтаноламин – рН 9,8, 1000 ммоль/л, магний хлористый – 0,5 ммоль/л, азид натрия - 0,095%); R2 (Раствор субстрата, содержащий п-Нитрофенилфосфат – 50 ммоль/л, азид натрия – 0,095%); Линейность в диапазоне от 40 Е/л до 700 Е/л; Стабильность: Жидкий, Готовый, R1 и R2 стабилен в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°С до +8°С; Фасовка: R1 5х80 мл, R 2 1х100мл | 1 | упак |
|  | Набор для определения Альбумина | Метод: колориметрический фотометрический тест с бромкрезоловым зеленым, конечная точка. Длина волны в пределах диапазона 540 - 600 нм. Линейность в диапазоне не уже 10 -70 г/л. Чувствительность: не более 5 г/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагент и стандарт Стабильность: После вскрытия Реагент стабилен в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°С до +8°С. Фасовка: не менее 100 мл | 2 | упак |
|  | Набор для опред. Общего белка | Метод: Биуретовый, фотометрический тест без сывороточного бланка. Длина волны в пределах диапазона 520 - 560 нм. Линейность в диапазоне от не более 10 до не менее 150 г/л. Чувствительность: не более 5 г/л. Жидкие стабильные готовые к использованию Реагент (не требуется дополнительное разведение) и стандарт. Стабильность: После вскрытия Реагент стабилен в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°С до +8°С. Фасовка: не менее 1000 мл. | 1 | упак |
|  | Набор для определения Билирубина (общий и прямой) | Метод: Фотометрический метод с 2,4-дихлоранилином (ДХА) – для определения общего билирубина. Фотометрический метод Йендрашека-Грофа - для определения прямого билирубина. Определение прямого и общего билирубина проводится по конечной точке. Длина волны 546 нм. Линейность в диапазоне от не более 4 до не менее 510 мкмоль/л. Чувствительность: не более 3 мкмоль/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты, два калибратора (высокая и низкая концентрация). Стабильность: После вскрытия Реагент 1, Реагент 2 и Реагент 3 стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°С до +8°С. Рабочий реагент стабилен не менее трех недель при температуре от +2°С до +8°С. Фасовка: не менее 600 мл. | 2 | упак |
|  | Набор реагентов для количественного определения содержания креатинина кинетич. методом в сыв.крови и моче | Метод: Реакция Яффе без депротеинизации, колориметрический, кинетика по двум точкам. Длина волны в пределах диапазона 490-510 нм. Линейность в диапазоне от не более 35,4 до не менее 1350 мкмоль/л. Чувствительность не более 25 мкмоль/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты и стандарт. Стабильность: После вскрытия Реагент 1 и Реагент 2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +18°С до +25°С. Стабильность рабочего реагента не менее 5 суток при температуре от +2 до +8 °С. Фасовка: не менее 500 мл | 2 | набор |
|  | Набор для определения Мочевины | Метод: уреазный – глутаматдегидрогеназный , УФ, ферментативный, кинетический. Длина волны 340 нм. Линейность в диапазоне от не более 2,0 до не менее 70 ммоль/л. Чувствительность: не более 1 ммоль/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты и стандарт. Стабильность: После вскрытия Реагент 1 и Реагент 2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°С до +8°С. Рабочий реагент стабилен не менее 1 месяца при температуре от +2°С до +8°С. Наличие АЛФ, для устранения липемичность сыворотки. Фасовка: не менее 500 мл. | 3 | набор |
|  | Набор для определения Мочевой кислоты | Метод: ферментативный, фотометрический тест с 2,4,6-трибром-3-гидроксибензойной кислотой (ТВНВА), уриказный, конечная точка. Длина волны в пределах диапазона 500-550 нм. Линейность в диапазоне от не более 50 до не менее 2500 мкмоль/л. Чувствительность: не более 40 мкмоль/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты и стандарт. Стабильность: После вскрытия Реагент 1 и Реагент 2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°С до +8°С. Рабочий реагент стабилен не менее трех месяцев при температуре от +2°С до +8°. Фасовка: Не менее 100 мл | 1 | упак |
|  | Набор реагентов для определения содержания глюкозы в сыворотке и.плазме крови | Метод: Ферментативный фотометрический глюкозооксидазный тест, реакция Триндера, конечная точка без депротеинизации. Время реакции не менее 10 минут. Длина волны в пределах диапазона 480 - 520 нм. Линейность в диапазоне от не более 1 до не менее 30 ммоль/л. Чувствительность не более 0,5 ммоль/л. Жидкие стабильные готовые к использованию Реагент и стандарт. Стабильность: После вскрытия Реагент стабилен в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°С до +8°С. Фасовка: не менее 1000 мл. | 2 | упак |
|  | Набор для определения концентрации холестерина  | Метод: Ферментативный фотометрический тест GOD-PAP, метод Триндера, конечная точка. Время реакции не менее 10 минут. Длина волны в пределах диапазона 480 - 520 нм. Линейность в диапазоне от не более 1 до не менее 27 ммоль/л. Чувствительность: не более 0,5 ммоль/л. Жидкие стабильные готовые к использованию Реагент и стандарт. Стабильность: После вскрытия Реагент стабилен в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2 до+8°С. Наличие АЛФ, для устранения липемичность сыворотки. Фасовка: не менее 600 мл | 1 | набор |
|  | Набор для определения ЛПВП методом осаждения  | Метод: осаждения фосфовольфрамовой кислотой. Длина волны в пределах диапазона 480-520 нм. Линейность в диапазоне от не более 0,3 до не менее 5 ммоль/л. Чувствительность: не более 0,2 ммоль/л. Жидкие стабильные готовые к использованию Реагент и стандарт (стандарт не требует дополнительного разведения). Стабильность: После вскрытия Реагент стабилен в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2 до +8°С. Фасовка: не менее 100 мл | 2 | набор |
|  | Набор для определения Триглицеридов | Метод: Ферментативный фотометрический тест с глицерол-3-фосфатоксидазой, метод Триндера, конечная точка. Время реакции: не менее 10 минут. Длина волны в пределах диапазона 480 - 520 нм. Линейность в диапазоне от не более 1 до не менее 11,4 ммоль/л. Чувствительность: не более 0,5 ммоль/л. Жидкие стабильные готовые к использованию Реагент и стандарт Стабильность: После вскрытия Реагент стабилен в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°С до +8°С. Наличие АЛФ, для устранения липемичность сыворотки. Фасовка: не менее 600 мл | 1 | упак |
|  | Набор для определения Кальция  | Метод: фотометрический колориметрический тест с о-крезолфталеином по конечной точке. Длина волны в пределах диапазона 550-590 нм. Линейность в диапазоне от не более 0,5 до не менее 5,0 ммоль/л. Чувствительность: не более 0,25 ммоль/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты и стандарт. Стабильность: После вскрытия Реагент 1 и Реагент 2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°С до +8°С. Рабочий реагент стабилен в течение не менее 3 дней при температуре +2°С до +25°С. Фасовка: не менее 500 мл | 1 | упак |
|  | Набор реагентов для определения содержания калия ферментативным методом в сыворотке и плазме крови | Метод: ферментативный фотометрический тест, кинетика. Длина волны 340 нм. Линейность в диапазоне от не более 2 до не менее 10 ммоль/л. Чувствительность: не более 0,6 ммоль/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты, два калибратора (высокая и низкая концентрация). Стабильность: После вскрытия Реагент 1 и Реагент 2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°С до +8°С. Фасовка: не менее 100 мл. | 3 | шт |
|  | Тест-полоски Combina 13 | Назначение: Тест-полоски предназначены для скрининговых исследований в целях диагностики диабета, заболеваний печени, гемолитических болезней, урогенитальной и почечной патологии, а также нарушений метаболизма и кислотно-щелочного баланса.Полоски для экспресс-определения билирубина, уробилиногена, кетонов, аскорбиновой кислоты, глюкозы, белка,крови, pH, нитритов, лейкоцитов, удельного веса, креатинина и микроальбумина в моче на приборе Combilyzer 13или визуально.Набор рассчитан на 100 определений | 1 | упак |
|  | Набор реагентов для определения белка в моче и в спинномозговой жидкости | Состав набора:Реагент – раствор красителя пирогаллолового красного и молибдата натрия в сукцинатном буфере; 1 флакон, 500 мл;Калибратор 1 г/л – калибровочный раствор общего белка 1 г/л; 1 флакон, 5 мл;Калибратор 0,2 г/л – калибровочный раствор общего белка 0,2 г/л; 1 флакон, 5 мл.Все компоненты готовы к использованию.Линейный диапазон определения общего белка до 4 г/л, определение общего белка в моче в диапазоне от 0, 05 г/л до 4 г/л без дополнительных разведений.Объем пробы - 20 мкл.Время инкубации проб не более 10 минут при температуре 18-25оС. | 1 | набор |
|  | Тест для выявления 5-ти видов наркотических соединений в моче | Назначение:Набор тест-полосок предназначен для определения амфетамина, марихуаны, морфина, кокаина и метамфетамина.Анализируемый образец: по мочеЧувствительность: амфетамин-1000 нг/мл, марихуана-50 нг/мл, морфин-300 нг/мл, кокаин-300 нг/мл, метамфетамин-500 нг/млДостоверность: не менее 99% | 100 | шт |
|  | Экспресс-тесты для определения скрытой фекальной крови  | Описание: Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного скрининга кала (фекалий) на скрытую кровь (occult blood) Метод: иммунохроматографический анализТип анализа: экспресс-анализКоличество выполняемых тестов: не менее 25 | 1 | упак |
|  | ЖСП-Контроль (правильность),жид. Сыворотка | Набор жидких контрольных сывороток предназначен для внутрилабораторного контроля правильности и воспроизводимости результатов биохимических исследований.СОСТАВ НАБОРА5 флаконов жидкой контрольной сыворотки по 3 мл в каждом флаконе. | 1 | упак |
|  | Гематологический контроль | Гематологический контроль с нормальным уровнем концентраций для гем.анализаторов аттестован по не менее 18 параметрам.Содержит стабилизированные эритроциты млекопитающих, лейкоцитарный и тромбоцитарный компоненты, полученные из крови млекопитающих или искусственных аналогов. Сертифицированы для Beckman Coulter ACT/ACT diff/ACT diff2, Abbott Cell-Dyn 1400, 1600, 1700, and 1800, Horiba Medical ABX Micros 60, Diatron Abacus and Abacus Jr., Erma PCE-210, Mindray BC-3200, BC-3600, HTI MicroCC-20Plus, Nihon Kohden Celltac α MEK-6400 Series,Celltac α MEK-6500 Series, Siemens Advia 60.Фасовка: не менее 2,5 мл - 1 флакон. | 1 | шт |
|  | Онко ИФА-общий ПСА | Набор реагентов для количественного иммуноферментного определения общего простат-специфического антигена ПСА в сыворотке крови человекаВремя внесения калибровочных проб, контрольной сыворотки и исследуемых образцов не менее 15 мин.Метод анализа - одностадийный «сэндвич»Количество анализируемой сыворотки не более 20 мклТермостатируемое шейкирование + 37 для обеспечения точности результатов.Продолжительность основной инкубации (без ТМБ) не более 60 мин.Диапазон определения концентраций не уже 0-30 нг/мл, чувств. не более 0,2 нг/млБуфер для разведения образцовВсе реагенты жидкие, готовые к применению не требующие дополнительных разведений, кроме концентрата промывочного буфераПромывочный буфер при разведени не должен образовывать кристаллыСтоп-реагент - соляная кислотаСрок годности набора не менее 12 месяцевНаличие регистрационного удостоверения выданного Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения и социального развития | 1 | набор |
|  | Набор реагентов для иммуноферментного выявления HBsAg | «Сэндвич» ИФА, метод одностадийный, с однократным внесением конъюгата, с чувствительностью 0,05МЕ/мл и 0,05 ед П-Э/мл; и 0,01МЕ/мл и 0,01 ед П-Э/мл при разных процедурах проведения анализа. Количество определений 96 (12х8). Жидкий слабоположительный образец с концентрацией 0,2±0,1 МЕ/мл HBsAg, контрольный положительный образец с концентрацией 4,0±2,0 МЕ/мл HBsAg. Условия проведения анализа с использованием шейкера, количество протоколов проведения ИФА не менее 4. Срок годности на момент поставки не менее 80% от нормативного. Дробное использование набора может быть реализовано в течение 12 мес. Наличие пленки для заклеивания планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток, унифицированных неспецифических компонентов ФСБ-Т, стоп-реагента. Минимальное время проведения анализа не более 1ч 20 мин. Возможность транспортирования при температуре до 25ºС не менее 9 сут. Наличие регистрационного удостоверения. | 2 | набор |
|  | Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов классов G и М к вирусу гепатита С | Непрямой ИФА, метод двухстадийный. Количество определений 96 (12х8). Возможность спектрофотометрического контроля внесения образцов и реагентов. Минимальное время проведения анализа не более 1ч 30 мин. Количество протоколов проведения ИФА не менее 2. Предусмотрен расчет коэффициента позитивности. Срок годности на момент поставки не менее 80% от нормативного. Дробное использование набора может быть реализовано в течение всего срока годности. Наличие: пленки для заклеивания планшета, пакета для планшета типа "зип-лок", ванночек для реагентов, наконечников для пипеток, унифицированных неспецифических компонентов ФСБ-Т, стоп-реагента, регистрационного удостоверения. Возможность транспортирования при температуре до 25ºС не менее 9 сут. |  |  |
|  | Набор реагентов для бактериологических исследований "Питательный агар для культивирования микроорганизмов сухой (ГРМ-агар) | Назначение: Универсальная основа для приготовления дифференциально-диагностических сред, предназначенных для культивирования патогенных энтеробактерий, стрепто- и стафилококков, синегнойной палочки, эшерихий, других микроорганизмов, присутствующих в клинических и санитарных образцах.Состав среды: пептон ферментативный, панкреатический гидролизат рыбной муки, натрий хлористый, агар.В виде гомогенного сухого, легко растворимого порошка светло-желтого цвета.Готовая среда желтого цвета, прозрачная.Кислотность среды: при 25°С имеет рН 7,3±0,2.Форма выпуска: сухой порошок в полиэтиленовых банках по 250 г.Срок годности – не менее 80% с даты производства, указанной на упаковке. Наличие регистрационного удостоверения | 1 | упак |
|  | Набор реагентов для бактериологических исследований "Питательная среда для контроля стерильности сухая (Тиогликоевая среда) | Питательная среда для контроля стерильности сухая (Тиогликолевая среда) предназначена для проведения испытаний на стерильность лекарственных средств и медицинских иммунобиологических препаратов.Представляет собой гомогенный, гигроскопичный, светочувствительный порошок светло–желтого цвета.Фасовка в полиэтиленовую банку по 250 гСостав (г/л):Панкреатический гидролизат казеина неглубокой степени расщепления – 15,0 гДрожжевой экстракт – 5,0 гНатрия хлорид – 2,5 гД–глюкоза – 5,0 гНатрия тиогликолят – 0,5 гНатрий углекислый – 0,8 ± 0,2 гЦистеина гидрохлорид – 0,75 гАгар – 0,75 г | 1 | упак |
|  | Набор реагентов для контроля микробной загрязненности (для выращивания грибов) "Питательная среда №2" | Питательная среда агар Сабуро предназначена для выращивания и подсчета общего числа дрожжевых и плесневых грибов при контроле микробной загрязненности нестерильных лекарственных средств.Агар Сабуро ГРМ представляет собой мелкодисперсный гигроскопичный порошок. Состав, в грамм/литр:панкреатический гидролизат рыбной муки 10;панкреатический гидролизат казеина 10;дрожжевой экстракт 2;натрия фосфат однозамещенный 2,глюкоза 40,агар микробиологический 7.Наличие регистрационного удостоверения | 1 | упак |
|  | Бульон Сабуро сухой 250гр | Предназначен для выделения, культивирования и хранения различных сапрофитных и патогенных грибов, включая дрожжеподобные грибы рода Candida из клинического материала (образцы пораженных волос и ногтей, соскобы с кожи и слизистых, образцы мочи, кала, мокроты; материал, полученный при биопсии и аутопсии), пищевых продуктов, пищевого сырья и объектов внешней среды, а также для контроля стерильности.Состав: Пептон ферментативный, глюкозаУпаковка – 250гр | 1 | упак |
|  | Набор реагентов для бактериологических исследований "Питательная среда для обнаружения бактерий группы кишечной палочки сухая" | Питательная среда Кесслера-ГРМ для обнаружения бактерий группы кишечной палочки по признаку ферментации лактозы при санитарно-бактериологическом обследовании пищевых продуктов и объектов внешней среды. Фасовка 250 гр сухого порошкаСостав среды, грамм/литр:Пептон - 3,0;Панкреатический гидролизат рыбной муки - 7,0;Лактоза - 10,0;Желчь - 3,0;Кристаллический фиолетовый - 0,04;Натрия углекислый - 0,01-0,25.В виде гомогенного сухого, легко растворимого порошка серовато-желтого цвета, светочувствительный.Готовая среда фиолетового цвета, прозрачная.Кислотность среды: при 25°С имеет рН 7,5±0,2. | 1 | упак |
|  | Набор реагентов "Системы индикаторные бумажные для идентификации микроорганизмов(набор для идентификации энтеробактерий) | Набор реагентов №2: системы индикаторные бумажные для межродовой и видовой дифференциации энтеробактерий.Состав набора: СИБ-диски с сорбитом, инозитом, цитратом натрия, малонатом натрия; для определения декарбоксилазы лизина и орнитина, β-галактозидазы, уреазы, оксидазы, фенилаланиндезаминазы (1 флакон-СИБ с фенилаланином, 1 флакон-СИБ с хлоридом железа), ацетилметилкарбинола (реакция Фогеса-Проскауэра); СИБ-полоски для определения индола и сероводорода.СИБ-диски выполнены из хроматографической бумаги, содержат определенное количество субстрата и соответствующий индикатор, стабилизированы пленкообразующим покрытием - поливиниловый спирт.Фасовка: не менее12 флаконов по 50 СИБ-дисков и 2 пробирки по 50 СИБ-полосок | 1 | набор |
|  | Набор реагентов "Плазма кроличья цитратная сухая" амп 1мл №10 | Плазма кроличья цитратная лиофилизированная стерильная для видовой идентификации стафилококков постановкой реакции плазмокоагуляции.Сухая, стерильная.Представляет собой мелкопористую рыхлую бело-розовую таблетку, легко растворимую в 0,9% растворе хлорида натрия. Растворенный препарат - прозрачная или слегка опалесцирующая жидкость от желтого до розового цвета.Фасовка: флаконы, содержащие лиофилизат для приготовления 1 мл плазмы по 10 флаконов. | 1 | упак |
|  | Диски с цефтриаксоном 30мкг №100 | Диски предназначены для определения чувствительности возбудителей разных заболеваний человека, выделенных из патологического материала больных, к различным противомикробным препаратам, применяемым для лечения. Один диск рассчитан на проведение одного определения чувствительности микроорганизмов к соответствующему противомикробному препарату. | 1 | флак |
|  | Диски с цефазолином 30мкг 100шт | 1 | флак |
|  | Диски с амикацином 30мкг №100 | 1 | флак |
|  | Диски с амоксициллином 20 мкг., 100шт | 2 | флак |
|  | Диски с эритромицином 30мкг №100 | 2 | флак |
|  | Диски с оксациллином 10мкг №100 | 1 | флак |
|  | Диски с азитромицином 15 мкг №100 | 2 | флак |
|  | Диски с доксициклином 30мкг№100 | 1 | флак |
|  | Диски с левофлоксацином 5мг №100 | 1 | флак |
|  | Диски с гентамицином 10 мкг,100 шт | 1 | флак |
|  | Диски с офлоксацином 5 мкг. 100шт | 1 | флак |
|  | Диски с сульфаниламидом 300мкг№100 | 1 | флак |
|  | Диски с нистатином 80мкг №100 | 1 | флак |
|  | Диски с флуконазолом 40 мкг №10 | 1 | флак |