**Техническое задание**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **1. Наименование закупаемых товаров, работ, услуг, их количество (объем), цены за единицу товара и начальная (максимальная) цена договора** | | | | |
| № | Наименование для документов | Характеристики товара | Ед.изм. | Кол-во |
| 1 | Набор реагентов для определения активированного парциального тромбопластинового времени | Активированное частичное тромбопластиновое время ИВД, реагент Единица измерения: Набор Количество выполняемых тестов: от 100 Штука ; Назначение: Для анализаторов открытого типа и ручной постановки . Вещество или реактив, предназначенный для использования совместно с исходным изделием для ИВД для выполнения особой функции в анализе, который используется при количественном определении активированного частичного тромбопластинового времени (Activated partial thromboplastin time (APTT)) клинического образца. Дополнительные характеристики: АПТВ-Эл-тест предназначен для определения активированного парциального (частичного) тромбопластинового времени (АПТВ или АЧТВ). Определение АПТВ используется для выявления гипер- и гипокоагуляционного сдвига, контроля за гепаринотерапией при тромбозах, тромбоэмболиях и ДВС-синдромах различной этиологии, для диагностики гемофилии (дефицит факторов VIII, IX, XI), болезни Виллебранда. 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: 1. АПТВ-Эл-реагент (раствор, содержащий фосфолипиды мозга кролика, эллаговую кислоту, буфер и стабилизаторы), 5 мл - 2 фл.  2. Кальция хлорид (0,277 % раствор), 10 мл - 2 фл.  Аналитические характеристики набора: Линейность определения - в диапазоне от 20 до 250 с.  Коэффициент вариации результатов определения АПТВ не превышает 10 %.  Допустимый разброс результатов определения АПТВ в одной пробе плазмы крови разными наборами одной серии не превышает 10 %.   Набор рассчитан на проведение 100 анализов при расходе растворов реагентов по 0,1 мл на 1 анализ. | уп. | 5 |
| 2 | Набор реагентов для определения активности альфа-амилазы в биологических жидкостях | Общая амилаза ИВД, набор, ферментный спектрофотометрический анализ. Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения общей амилазы (ОА) (total amylase) в клиническом образце, с использованием метода ферментного спектрофотометрического анализа. Назначение: для анализаторов открытого типа и ручной постановки. Дополнительные характеристики: Набор реагентов для определения активности альфа-амилазы в биологических жидкостях кинетическим методом. Состав набора: 1. Буфер,рН 6,0 : MES - 50 ммоль/л, NaОН - 100 ммоль/л; 2. Субстрат: G3ClpNPh - 5 ммоль/л. Реагенты стабильны в течение 12 месяцев при температуре хранения 2-8 оС.Рабочий реагент стабилен в темноте не менее 20 суток при температуре 2-8 оС. Линейность в диапазоне от 16 до 1640 МЕ/л. Фасовка: 90+10мл. Количество определений: 21.20.23.110-00001079 (ручная) >= 100 21.20.23.110-00001076 (п/а) >= 200 21.20.23.110-00001073 (авт) >= 400 | уп. | 5 |
| 3 | Набор реагентов для определения активности аспартатаминотрансферазы в сыворотке или плазме крови | Аспартатаминотрансфераза ИВД, набор, ферментный спектрофотометрический анализ  Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения общей аминотрансферазы (АСТ) (aspartate aminotransferase (AST)) в клиническом образце методом ферментного спектрофотометрического анализа. Назначение: Для ручной постановки анализа и анализаторов открытого типа Дополнительные характеристики: Набор реагентов для определения активности аспартатаминотрансферазы в сыворотке или плазме крови кинетическим методом.  Состав набора: 1. Трис - 80 ммоль/л, L-аспартат - 240 ммоль/л, МДГ > 600 МЕ/л, ЛДГ > 600 МЕ/л; 2. НАДН - 0,18 ммоль/л, а- кетоглутарат - 15 ммоль/л. Компоненты набора стабильны в течение 12 мес при температуре хранения 2-8 оС. Рабочий реагент стабилен не более 14 дней при постоянной температуре хранения 2-8 оС в герметично закрытом флаконе и не более одного рабочего дня при температуре хранения 37 оС. Линейность в диапазоне от 10 до 190 МЕ/л. Фасовка 5х45мл+ 5х5 мл. Количество определений: - 21.20.23.110-00001101 (ручн) >=250 - 21.20.23.110-00001094 (п/а) >= 500 - 21.20.23.110-00001089 (авт) >=1000 | уп. | 5 |
| 4 | Набор реагентов для определения активированного частичного тромбопластинового времени | Активированное частичное тромбопластиновое время ИВД, набор, анализ образования сгустка 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. Единица измерения: Набор Количество выполняемых тестов: от 560 Штука ; Назначение: Для ручной постановки анализа .  Дополнительные характеристики: набор реагентов для определения активированного частичного тромбопластинового времени (АЧТВ), на основе лиофильно высушенной смеси фосфолипидов сои и эллаговой кислоты. Возможность работы ручным методом и на всех типах коагулометров. Чувствителен к дефициту факторов внутреннего пути свертывания, гепарину и волчаночному антикоагулянту. Состав набора: АЧТВ-реагент (4мл) - 7фл., СaCl2 (10мл) - 3 фл. Количество определений: 280-560. 10 флаконов в картонной коробке | уп. | 5 |
| 5 | Набор реагентов для определения содержания общего белка в моче или ликворе колориметрическим методом на основе реакции с пирогаллоловым красным | Общий белок ИВД, набор, спектрофотометрический анализ Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения общего белка (total protein) в клиническом образце методом спектрофотометрического анализа. Назначение: для анализаторов открытого типа и ручной постановки. Количество выполняемых тестов: 21.20.23.110-00000457 >=250 (ручн) 21.20.23.110-00000455 >= 500 (п/а) 21.20.23.110-00000452 >= 1000 (авт) Дополнительные характеристики: Набор реагентов для определения содержания общего белка в моче или ликворе колориметрическим методом с пирогаллоловым красным. Состав набора: 1. Монореагент,рН 2,5: Сукцинат натрия-50 ммоль/л; Молибдат натрия-1,6 ммоль/л; Пирогаллоловый красный-0,6 ммоль/л. 2. .Калибратор: альбумин сывороточный- 0,2 г/л. Компоненты набора стабильны в течение 24 мес при температуре 18-25 С в темноте. Линейность в диапазоне от 0,1 до 3,0 г/л. Реагенты готовы к использованию. Фасовка 250мл+5мл. | уп. | 2 |
| 6 | Набор реагентов для количественного определения концентрации общего билирубина в сыворотке и плазме крови | Общий билирубин ИВД, набор, спектрофотометрический анализ Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения общего билирубина (total bilirubin) в клиническом образце с использованием метода спектрофотометрического анализа. Назначение: для ручной постановки и анализаторов открытого типа. Дополнительные характеристики: Набор реагентов для определения концентрации общего билирубина в сыворотке и плазме крови диазометодом Состав набора 1. Кофеиновый реагент; 2. Сульфаниловая кислота; 3. Нитрит натрия;  4. Калибратор (концентрация указана на этикетке флакона). Срок годности набора - 18 месяцев со дня выпуска.  Набор стабилен после вскрытия флаконов при температуре от 2 до 8°С в течение всего срока годности. Линейность - до 500 мкмоль/л Фасовка: 200+5х10+1+1 мл. Количество определений: (руч): >=не применяется 21.20.23.110-00000157 (п/а): >= 500 21.20.23.110-00000152 (авт) = >1000 | уп. | 5 |
| 7 | Набор реагентов для количественного определения концентрации прямого билирубина в сыворотке и плазме крови | Конъюгированный (прямой, связанный) билирубин ИВД, набор, спектрофотометрический анализ   Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения конъюгированного (прямого) билирубина (conjugated (direct) bilirubin) в клиническом образце методом спектрофотометрического анализа.  Назначение: для ручной постановки и анализаторов открытого типа. Дополнительные характеристики: Набор реагентов для определения концентрации прямого билирубина в сыворотке и плазме крови кинетическим диазометодом.   Состав набора: 1. Реагент 1; 2. Реагент 2; 3. Реагент 3,  4. Калибратор (лиофилизат на основе сыворотки крови человека) -концентрация указана на этикетке флакона - 1 мл. Линейность в диапазоне от 2,0 до 250 мкмоль/л. Коэффициент вариации - не более 5%. Компоненты набора стабильны в течение 12 месяцев при хранении при температуре 2-8С  Фасовка 200мл+5х10мл+1мл+1мл Количество определений: 21.20.23.110-00000420(руч): >=250 21.20.23.110-00000417(п/а): >=500 21.20.23.110-00000412(авт) = >1000 | уп. | 5 |
| 8 | Бинт 7 х 14 н/ст | Бинт 7 х 14 нестерильный | шт. | 50 |
| 9 | Пробирки вакуумные с К3 ЭДТА, 13х75 мм, 2 мл, 100 шт/уп | - Дополнительный буквенный - цифровой код на этикетке с линией отрыва для наклейки его на направление анализа -объём 2мл -размер 13х75мм -материал пробирки полиэтилентерефталат, внутренняя поверхность покрыта силиконом -безопасная крышка - полиэтилен, фиолетового цвета, с вертикальными бороздками, высотой не менее 18мм. -пробка крышки пробирки - бромбутилкаучук, обработана гемоотталкивающим репеллентом - наполнитель - антикоагулянт К3 ЭДТА в виде мелкодисперсного напыления на внутренних стенках пробирки -наличие этикетки с указанием: уровня заполнения, стерильности, объема пробирки, состава наполнителя, номера лота, возможность записи данных, срока годности, завода-изготовителя - стерилизация - радиоактивным методом (гамма - излучение) -область применения: гематология -срок годности 18 месяцев с момента производства -упаковка пробирок- 100 шт. в пенопластовом штативе, запаянном в полиэтилен, с этикеткой | уп. | 75 |
| 10 | Набор реагентов для определения активности гамма-глутамилтрансферазы в сыворотке крови | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения гамма-глутамилтрансферазы (ГГТ) (gamma glutamyltransferase (GGT)) в клиническом образце методом ферментного спектрофотометрического анализа. Дополнительные характеристики: гамма-глутамилтрансфераза (ГГТ) ИВД, набор, ферментный спектрофотометрический анализ  Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения гамма-глутамилтрансферазы (ГГТ) (gamma glutamyltransferase (GGT)) в клиническом образце методом ферментного спектрофотометрического анализа. Назначение: для ручной постановки и анализаторов открытого типа. Дополнительные характеристики: Набор реагентов для определения активности гамма-глутамилтрансферазы в сыворотке крови кинетическим методом. Состав набора: 1. буфер, рН 8,0 2. Трис - 100 ммоль/л 3. Глицилглицин-150 ммоль/л. Субстрат рН 7,15: L-g-глутамил-3-карбокси-4-нитроанилид-6 ммоль/л. Линейность в диапазоне от 6 до 230 МЕ/л. Рабочий реагент стабилен не менее 14 дней при t 2-8 С. Фасовка 5х9+5х1 мл. Количество: 21.20.23.110-00000667 (ручн.) >= 50 21.20.23.110-00000665 (п/а) >= 100 21.20.23.110-00000662 (авт) >= 200 | уп. | 10 |
| 11 | Набор реагентов для определения концентрации глюкозы в крови, сыворотке и плазме крови энзиматическим колориметрическим методом | Глюкоза ИВД, набор, ферментный спектрофотометрический анализ Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения глюкозы (glucose) в клиническом образце методом ферментного спектрофотометрического анализа. Назначение: для анализаторов открытого типа и ручной постановки. Дополнительные характеристики: Набор реагентов для определения концентрации глюкозы в сыворотке и плазме крови энзиматическим колориметрическим методом. .БИРЕАГЕНТ. Состав набора: 1. Буфер, рН 7,5: Na2HPO4-150 ммоль/л; Фенол-11 ммоль/л; 2. Раствор ферментов: Глюкозооксидаза-15000 МЕ/л; Пероксидаза-1000 МЕ/л. 3. Калибратор-5,55 ммоль/л.-2мл. 4. Кислота хлорная (концентрат). Линейность в диапазоне от 1 до 30 ммоль/л. Рабочий реагент стабилен не менее 30 суток при t 2-8° С. Фасовка 500мл.(2х250мл+2х5,1мл+7,1мл)  Количество выполняемых тестов: 21.20.23.110-00000197 (руч): >=500 21.20.23.110-00000191 (п/а): >=1000 21.20.23.110-00000187 (авт): >=2000 | уп. | 10 |
| 12 | Реагенты in vitro для проведения биохимических анализов в биологических жидкостях человека на анализаторе открытого типа | Микроальбумин ИВД, реагент Вещество или реактив, предназначенный для использования совместно с исходным изделием для ИВД с целью выполнения определенной функции в анализе, который используется при количественном определении микроальбумина (microalbumin) в клиническом образце. Количество выполняемых тестов: от 280 (шт) .  Дополнительные характеристики: Метод иммунотурбидиметрический. Набор жидких реагентов для количественного определения микроальбумина в моче. Фасовка: Реагент 1 (Буфер) не менее 2х30 мл. Реагент 2 (Антисыворотка) не менее 2х6,3 мл. Линейность: не менее 550 мг/л Чувствительность: не более 0,57 мг/л.  Hook effect не менее 6000 мг/л Упаковки реагентов штрих-кодированные в емкостях совместимых с анализаторами ERBA XL. | уп. | 2 |
| 13 | Набор реагентов для определения концентрации альбумина в сыворотке крови колориметрическим методом | Альбумин ИВД, набор, спектрофотометрический анализ. Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения альбумина (albumin) в клиническом образце методом спектрофотометрического анализа. Назначение: для анализаторов открытого типа и ручной постановки. Дополнительные характеристики: Набор реагентов для определения концентрации альбумина в сыворотке крови колориметрическим методом с бромкрезоловым зеленым. Состав набора: 1. Монореагент, рН 4,2: Цитрат натрия-100 ммоль/л, Бромкрезоловый зеленый-100 мкмоль/л; 2. Калибратор: альбумин бычий - 60 г/л. Все компоненты стабильны при температуре хранения 18-25 оС в течение 12 месяцев. Линейность в диапазоне от 15 до 60 г/л. Фасовка: (250 мл+1мл) Количество определений: 21.20.23.110-00001252 (руч) >= 250 21.20.23.110-00001249 (п/а) >= 400 (500) 21.20.23.110-00001245 (авт) >= 1000 | уп. | 1 |
| 14 | Набор реагентов для определения концентрации хлоридов в биологических жидкостях колориметрическим методом | Хлорид (Cl-) ИВД, набор, спектрофотометрический анализ Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения хлорида (chloride (Cl-)) в клиническом образце с использованием спектрофотометрического метода анализа. Дополнительно: Набор для определения концентрации хлоридов в биологических жидкостях колориметрическим методом без депротеинизации. Тиоционатный метод без депротеинизации, жидкий биреагент. Фасовка 50мл.(45мл+5мл). Состав набора:1Железо азотнокислое: Fe(NO3)3-40 ммоль/л. 2Меркуриотиоцианат: Hg(SCN)2-2 ммоль/л. 3Калибратор - 100 ммоль/л.-2мл. Линейность - от 10 до 150 ммоль/л. Рабочий реагент стабилен не менее 2 лет при t 18-25 С. Количество: 21.20.23.110-00000439 (ручн) = 50 21.20.23.110-00000438 (п/а) = 100 21.20.23.110-00000435 (авт) = 200 | уп. | 2 |
| 15 | Набор тест-полосок иммунохроматографических для одновременного выявления наркотических веществ и их метаболитов в моче | варианты исполнения: Морфин, марихуана, кокаин, метамфетамин, амфетамин, бензодиазепин | уп. | 300 |
| 16 | Набор реагентов для определения концентрации общего белка в сыворотке и плазме крови биуретовым методом | Общий белок ИВД, набор, спектрофотометрический анализ Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения общего белка (total protein) в клиническом образце методом спектрофотометрического анализа. Назначение: для ручной постановки и анализаторов открытого типа. Дополнительные характеристики: Набор реагентов для определения концентрации общего белка в сыворотке и плазме крови биуретовым методом. Состав набора: 1. Монореагент: NaOH-100ммоль/л, KI - 15 ммоль/л, KNaC4H4O6 - 21 ммоль/л, CuSO4 - 6 ммоль/л; 2. Калибратор : альбумин бычий сывороточный - 70 г/л. Полученный после приготовления монореагент стабилен в течение 24 месяцев при температуре 18-25 оС в темноте. Линейность в диапазоне от 14 до 100 г/л. Фасовка - 250 мл (5-тикратный концентрат) + 2мл калибратор. 21.20.23.110-00000452 (руч): >= 1000(1250) 21.20.23.110-00000451 (п/а): >=2000(2500)  21.20.23.110-00000451 (авт): >= 2000(5000) | уп. | 2 |
| 17 | Буферный промывающий раствор ИВД, для ручного анализа. | Буферный промывающий раствор ИВД, для ручного анализа.Буферный промывающий раствор (buffered wash solution), предназначенный для использования в сочетании с другими реагентами для ИВД во время ручной обработки, окрашивания и/или анализа лабораторных клинических образцов для нейтрализации/промывки/удаления излишков реактивов и/или использования в качестве смачивающего реагента.  Дополнительные характеристики: Концентрированная жидкость для приготовления забуференной воды, необходимой для приготовления рабочих растворов красителей для гематологии (рН 6,8-7,2). Представляет собой смесь жидких реагентов: однозамещенного фосфата натрия и двузамещенного фосфатат калия. Бесцветная, прозрачная жидкость. Флакон из матового полиэтилена, емкостью 10 мл. Необходимое количество буфера развести дистиллированной водой в 1000 раз. | фл. | 20 |
| 18 | Набор реагентов для окраски по Циль-Нильсену | Код позиции КТРУ 21.20.23.110-00000609 КОД по ОКПД2  21.20.23.110:Реагенты диагностические Краситель для кислотоустойчивых бактерий ИВД, набор. Набор химических реактивов, красителей и/или других связанных с ними материалов, представляющих собой красители для кислоустойчивых бактерий (AFB), для окраски по Цилю-Нильсену или Файту, предназначенныйдля демонстрации кислоустойчивых микроорганизмов (acid fast microorgansims) в клиническом образце, которые могут включать кислоустойчивые бактерии (AFB) рода Mycobacterium. Количество выполняемых тестов: >= 200 штук.  Дополнительные характеристики: Состав набора-фуксин Циля (100 мл),метиленовый синий (100 мл),солянокислый спирт (30 мл). Дополнительно в набор входят крышки-капельницы, 3шт.   Для тендерного: Красителей и других связанных с ними материалов. | уп. | 1 |
| 19 | Набор реагентов для определения концентрации железа в сыворотке крови колориметрическим методом без депротеинизации | Железо ИВД, набор, спектрофотометрический анализ   Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения железа (iron) в клиническом образце методом спектрофотометрии.  Назначение: для ручной постановки и анализаторов открытого типа. Дополнительные характеристики: Набор реагентов для определения концентрации железа в сыворотке крови колориметрическим методом без депротеинизации.  Состав набора: 1. Монореагент, рН 4,3: C2H3O2Na-50 ммоль/л; Nitro-PAPS-35 мкмоль/л; CH5N3 HCl-2,25 моль/л. 3. Калибратор-FeCl3-30 мкмоль - 4мл. Линейностьв диапазоне от 5 - 179 мкмоль/л. Реагенты готовы к использованию. Фасовка: 50 мл + 4мл калибратор Количество: 21.20.23.110-00000625 (авт) = 200 21.20.23.110-00000628 (п/а) = 100 21.20.23.110-00000629 (ручн) = 50 | уп. | 5 |
| 20 | Инструменты медицинские колющие: игла одноразовая стерильная для взятия крови ,трубчатая двухсторонняя с визуальной камерой, зеленая (21G; 0,8х38 мм) уп. 100 шт | 32.50.13.110-00005042 Игла для забора крови, стандартная Стерильный с острым скошенным краем полый трубчатый металлический инструмент, предназначенный для использования в качестве части набора для взятия крови непосредственно для получения образца крови у пациента. Изделие предназначено для присоединения к трубке и/или луер-коннектору для взятия крови для переноса образца крови в емкость. Может прилагаться уже подсоединенная игла для пробирки для сбора крови, однако, держатель для пробирки не прилагается. Это изделие для одноразового использования. Дополнительные характеристики: Игла трубчатая, двусторонняя, c V-образной заточкой, с резиновым безопасным клапаном, размер 21G (0,8), длина 1 1/2" (38 мм). Игла с визуальной камерой, обеспечивающей слежение за током крови.  Прозрачная камера в муфте иглы. Визуализация обеспечена путем заполнения кровью пространства в муфте. Длина прозрачной камеры не менее 10 мм. Наличие гибкого клапана из каучука на конце иглы, направляемом к пробирке (предназначен для предотвращения обратного тока крови); Двойной косоугольный срез и тройная заточка лазером конца иглы, направляемого в вену. Наличие резьбы для вкручивания в держатель. Размер иглы 0,8х38 мм // 21Gх1,5 дюйма. На упаковке имеется информация о количестве, производителе; CE-маркировка, знак об одноразовом использовании.  Температурный диапазон хранения и транспортировки не ниже от 0°С - +37°С. Индивидуальная упаковка, предотвращающая повторное использование; наличие на этикетке знака стерильности, размера иглы и срока годности. Цветовая маркировка – зеленая. Упаковка - 100 шт. Стерилизация – оксид этиленом. | уп. | 50 |
| 21 | Комплект реагентов для анализа форменных элементов крови и гемоглобина на различных гематологических анализаторах | 1. Объём флакона 1 л (Из прозрачного материала с градуировкой для возможности визуального контроля уровня реагентов) 2. Концентрация активных компонентов:  Четвертичная аммониевая соль < 5,0% Не содержит цианид 3. Внешний вид - бесцветная прозрачная жидкость 4. Срок годности, не менее 24 месяцев 5. Отметка на упаковке о дате изготовления 6. Наличие регистрационного удостоверение | уп. | 1 |
| 22 | Индикаторы для контроля качества предстерилизационной очистки медицинских изделий одноразовые | Индикатор для контроля качества предстерилизационной очистки. Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для выявления скрытой крови и остатков щелочных компонентов с целью контроля качества предстерилизационной очистки медицинских изделий. Изменение окраски раствора свидетельствует о наличии загрязнений на поверхности медицинских изделий. Это изделие одноразового использования. Дополнительные характеристики: Набор предназначен для обнаружения остатков крови, следов ржавчины, остаточных количеств окислителей, входящих в состав моющих и дезинфицирующих средств на медицинских изделиях при контроле качества их предстерилизационной очистки; для приготовления 200 мл рабочего раствора. В состав входят спиртовые растворы амидопирина (90 мл) и анилина (10 мл) со стабилизаторами. Набор должен храниться при температуре 2-25оС в упаковке предприятия-изготовителя в течение всего срока годности (18 месяцев). | шт. | 5 |
| 23 | Набор реагентов для определения концентрации калия в сыворотке или плазме крови турбидиметрическим методом без депротеинизации | Калий (K+) ИВД, набор, нефелометрический/турбидиметрический анализ  Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения калия (potassium) (К+) в клиническом образце методом нефелометрического/турбидиметрического анализа Дополнительные характеристики: Набор для определения концентрации калия в сыворотке или плазме крови турбидиметрическим методом без депротеинизации. Состав набора: 1. Монореагент: Тетрафенилборат натрия-35 ммоль/л; Натрий едкий-200 ммоль/л. 2. Калибратор-KCl - 5 ммоль/л.- 1мл. Линейность в диапазоне от 1 до 10 ммоль/л. Реагенты готовы к использованию. Все компоненты набора стабильны при t ранения 2-8 С в темноте в течение 24 месяцев. Фасовка 50мл Количество: 21.20.23.110-00006888 (ручн) = 50 21.20.23.110-00006887 (п/а) = 100 21.20.23.110-00006886 (авт() = 200 | уп. | 2 |
| 24 | Набор реагентов для определения концентрации кальция в сыворотке или плазме крови унифицированным колориметрическим методом | Кальций (Ca2+) ИВД, набор, спектрофотометрический анализ Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения кальция (calcium (Ca2+)) в клиническом образце методом спектрофотометрического анализа. Дополнительные характеристики: Набор реагентов для определения концентрации кальция в сыворотке или плазме крови  унифицированным колориметрическим методом с о-крезолфталеин-комплексоном. Состав набора: 1. Моноэтаноламин-750 ммоль/л; 2. Хромоген: о-крезолфталеин комплексон-0,3 ммоль/л; 8-гидроксиквинолин-10 ммоль/л. 3. Калибратор CaCl2 - 2,5 ммоль/л.- 2мл. Все компоненты набора стабильны при t хранения 18-25 С в течение 12 месяцев. Фасовка 100мл(50мл+50мл+2мл калибратор). Количество: 21.20.23.110-00000288 (ручн) = 100 21.20.23.110-00000280 (п/а) = 200 21.20.23.110-00000277 (авт) = 400 | уп. | 2 |
| 25 | Емкости-контейнеры для сбора и транспортировки биоматериалов для лабораторных исследований, острого инструментария и органических медицинских отходов класса А, Б, В, Г | Емкость-контейнер 3л. (форма острая) - желтого цвета, объем не менее 3,0 л., высота не более 138 мм, нижний диаметр 170 мм, верхний диаметр 200мм. Основная крышка желтого цвета с насечками по всему ободу, диаметром 197 мм с апертурой для игл, герметично закрывающая основу; Дополнительная крышка красного цвета, обеспечивающая окончательную герметизацию изделия медицинского назначения. Вес изделия не менее 100 грамм. Наличие демонтажный профилей не менее четырех | шт. | 25 |
| 26 | Контейнер одноразовый медицинский полимерный нестерильный | Контейнер для сбора проб неспециализированный ИВД, без добавок, нестерильный Единица измерения: Штука Высота: 65 - 78 Миллиметр ; Градуировка: Да ; Диаметр: 48 - 62 Миллиметр  Нестерильный закрытый пластиковый сосуд, не содержащий добавок, предназначенный для использования в целях сбора, сохранения и/или транспортировки любого вида диагностических образцов (например, мочи, кала, мокроты, слизи, ткани) для анализа и/или других исследований. Это изделие для одноразового использования. Дополнительные характеристики: контейнер с красной навинчивающейся крышкой одноразовый медицинский полимерный, предназначенный для сбора и хранения биоматериалов, мелких изделий медицинского назначения, а также для сбора и хранения хирургических и анатомических материалов. Материал: емкость контейнера - полипропилен(ПП), крышка- полиэтилен низкого давления(ПЭНД). Стерильность: нестерильный. Поле для записи: наличие. Минимальная толщина стенки контейнера - не менее 0,2 мм. Масса контейнера - не более 24 г. Вместимость - не менее 100 мл. Размеры: высота - 73 мм, диаметр по крышке - 63 мм.  Прямое дно, без юбки устойчивости. Контейнеры транспортируются всеми видами транспорта в чистых сухих крытых транспортных средствах в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на каждом виде транспорта. Хранение: в транспортной упаковке в закрытом помещении, исключающем попадание прямых солнечных лучей, на расстоянии не менее 1 м от нагревательных приборов при температуре 5-25 оС с относительной влажностью воздуха 40%-80%. Срок годности не ограничен. | шт. | 1000 |
| 27 | Краситель азур-эозин по Романовскому | Окрашивание по Романовскому ИВД, набор. Набор химических реактивов и других связанных с ними материалов для окраски по методике Романовского, Гимзы, Мая-Грюнвальда, Райта, Лейшмана, Дженнера или Филда (Romanowsky, Giemsa, May-Gr?nwald, Wright, Leishman, Jenner или Field), предназначенный для визуализации гематопоэтических клеток, хромосом, паразитов крови и/или других патогенов крови в биологическом/клиническом образце.Назначение: Для ручной постановки.Количество выполняемых тестов >= 1000.   Дополнительные характеристики: Окраска 6000-8000 препаратов в зависимости от разведения и метода окрашивания.Краситель по Романовскому используется для универсальной окраски препаратов крови, костного мозга, лимфоузлов, хромосом, выпотных жидкостей, малярии, цитологических, цитохимических и др. препаратов.   Для тендерного:Паразитов крови и других патогенов крови в биологическом или клиническом. | л. | 5 |
| 28 | Набор реагентов для определения содержания креатинина в биологических жидкостях | Креатинин ИВД, набор, спектрофотометрический анализ Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения креатинина (creatinine) в клиническом образце методом спектрофотометрического анализа. Назначение: для ручной постановки и анализаторов открытого типа. Дополнительные характеристики: Набор реагентов для определения содержания креатинина в биологических жидкостях псевдокинетическим методом Яффе без депротеинизации. Состав набора: 1. Пикриновая к-та-9 ммоль/л; 2. Натрий едкий-0,35 моль/л; 3. Калибратор-177 мкмоль/л.- 2мл. Линейность: в сыворотке/плазме в диапазоне от 5 до 885 ммоль/л, в моче в диапазоне от 0,25 до 44,2 ммоль/л. Рабочий реагент стабилен не менее 21 дня при t 18-25 С в герметично закрытом флаконе в темноте Фасовка 100мл.(50мл+50мл) Количество: 21.20.23.110-00000228 (ручн) = 100 21.20.23.110-00000226 (п/а) = 200 21.20.23.110-00000223 (авт) = 400 | уп. | 10 |
| 29 | Набор реагентов для определения порфобилиногена в моче | Набор предназначен для качественного определения порфобилиногена (ПБГ) в моче в клинико-диагностических и биохимических лабораториях. СОСТАВ НАБОРА 1. п-Диметиламинобензальдегид (2 г) – 1 флакон. 2. Раствор соляной кислоты (0,6 моль/л), 100 мл – 1 флакон. 3. Раствор ацетата натрия (2,4 моль/л), 8,0 мл – 1 флакон. 4. Экстрагент (н-амиловый спирт – 8,25 мл, бензиловый спирт – 2,75 мл), 11 мл – 1 флакон. Количество определений: 200, в том числе 5 дополнительных определений с экстрагентом. Срок годности: при температуре +2–25° С в течение всего срока годности. | уп. | 3 |
| 30 | Набор реагентов для определения концентрации ЛПВП-холестерина в сыворотке и плазме крови энзиматическим методом | Набор реагентов для определения концентрации холестерина липопротеидов высокой плотности в сыворотке и плазме крови человека (с осаждением). Для проведения анализа необходим набор для определения концентрации общего холестерина. Состав набора: 1. Осаждающий реагент: фосфорно-вольфрамовая кислота - 0,55 ммоль/л, MgCl2 - 25 ммоль/л; 2. Калибратор -1,29 ммоль/л. Реагенты готовы к использованию и стабильны при етмпературе 18-25 оС в течение 24 месяцев. Фасовка - 100 мл.  21.20.23.110-00000601(ручная) = 100 (п/а) = не применяется (авт) = не применяется | уп. | 12 |
| 31 | Набор реагентов для определения концентрации мочевины в биологических жидкостях колориметрическим методом | Набор реагентов для определения концентрации мочевины в биологических жидкостях колориметрическим уреазным/фенол-гипохлоритным методом. Состав набора: 1. Раствор уреазы-30000 МЕ/л; 2. Фенол-нитропруссидный реагент: фенол - 100 ммоль/л, нитропруссид натрия - 0,2 ммоль/л; 3. Гипохлорид натрия - 90 ммоль/л; 4. Калибратор: мочевина - 13,3ммоль/л. Реагенты готовы к использованию. Все компоненты набора стабильны при температуре хранения 18-25 оС в течение 12 месяцев. Реагент 2 хранить в темноте. Линейностьв диапазоне от 1,0 до 24,0 ммоль/л. Фасовка: 250 определений при конечном объеме пробы 2,1мл. 21.20.23.110-00000788 (ручная) = 250 (п/а) = не применяется (авт) = не применяется | уп. | 2 |
| 32 | Набор реагентов для определения содержания мочевой кислоты в биологических жидкостях колориметрическим методом | Мочевая кислота ИВД, набор, ферментный спектрофотометрический анализ  Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения мочевой кислоты (uric acid) в клиническом образце методом ферментного спектрофотометрического анализа. Назначение: для ручной постановки и анализаторов открытого типа. Дополнительные характеристики: Набор реагентов для определения содержания  мочевой кислоты в биологических жидкостях энзиматическим колориметрическим  методом без депротеинизации.  Состав набора:1. Фосфатный буфер, 100 ммоль/л,рН 7,8: 3,5-дихлоро-2-фенолсульфонат -5 ммоль/л, детергент 2 г/л; 2. Раствор ферментов: уриказа-300 МЕ/л, пероксидаза-1000 МЕ/л, 4- аминоантипирин- 1 ммоль/л; 3. Калибратор: мочевая кислота - 595 мкмоль/л. Реагенты стабильны при температуре хранения 2-8 оС в течение 12 месяцев. Линейность в диапазоне от 35 до 1500 мкмоль/л.Фасовка: 5х18мл + 5х2мл Количество: 21.20.23.110-00000490 (ручн) = 100  21.20.23.110-00000493 (п/а) = 200 21.20.23.110-00000494 (авт) = 400 | уп. | 10 |
| 33 | Масло иммерсионное (100 мл) Тип-А | Масло иммерсионное Тип-А (классическое), с кинематической вязкостью при 20 оС не менее 6 м2/с. Коэффициент пропускания, преломления и средняя дисперсия по ТУ 9398-042-11498242-2010 согласно ГОСТ 13739-78. Флакон 100 мл | шт. | 5 |
| 34 | Набор реагентов "Антиген кардиолипиновый для реакции микропреципитации " | Набор применяется при диагностике сифилиса для исследования плазмы (сыворотки) крови или спинно-мозговой жидкости (СМЖ) человека в реакции микропреципитации (РМП). В состав набора входит  - взвесь АгКЛ в 10 % растворе холин-хлорида. Реагенты, готовые к использованию: АгКЛ-РМП. Набор рассчитан на исследование 500 образцов. Фасовка - 3 флакона х 5 мл.  Объем исследуемого образца 90 мкл. Суммарное время постановки реакции 8 минут. Оптимальный температурныйрежим реакции 23-28 0С Предназначен для качественного и полуколичественного определения. Срок годности - 18 месяцев. Срок хранения реагентов набора после вскрытия упаковки: до конца срока годности. Возможность документирования, регистрации и автоматического учета при проведении анализа на аппаратно-программном комплексе «Экспетр-Лаб РМП».  Набор должен храниться в упаковке предприятия-изготовителя при температуре от 2 до 8 оС. Замораживание не допускается. Набор транспортируют при температуре от 2 до 8 оС. Допускается транспортирование при температуре от 9 до 25 оС в течение 10 сут. Обязательно наличие регистрационного удостоверения РФ. | уп. | 2 |
| 35 | Набор реагентов для определения концентрации натрия в сыворотке крови колориметрическим методом | Натрий (Na+) ИВД, набор, ферментный спектрофотометрический анализ  Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения натрия (sodium) (Na+) в клиническом образце методом ферментного спектрофотометрического анализа. Назначение: для ручной постановки и анализаторов открытого типа. Дополнительные характеристики: Набор реагентов для определения концентрации натрия в сыворотке крови энзиматическим колориметрическим методом. Метод измерения - "конечная точка" или "псевдокинетика".  СОСТАВ НАБОРА: 1. Реагент 1; 2. Реагент 2; 3. Реагент 3; 4. Реагент 4; 5. Калибратор – натрий хлористый 150 ммоль/л. Компоненты набора стабильны в течение 12 месяцев при хранении в темноте при температуре 2-8?С. Рабочий реагент стабилен не менее 7 суток при 2-8?С. Реагент 2, Реагент 5 и Калибратор готовы к использованию. Вскрытые реагенты стабильны в течение 30 суток. На борту анализатора Реагент 2 стабилен не более 7 суток. Линейность в диапазоне от 100 до 160 ммоль/л. Коэффициент вариации - не более 3%. Фасовка: Фасовка : 41мл+4фл. с лиофизизатом + 2,1мл + 250мл (буфер для ручных методик)+ калибратор 1,5мл Количество:  21.20.23.110-00000466 (п/а) = 80 21.20.23.110-00000465(авт) = 130 | уп. | 2 |
| 36 | Набор реагентов для количественного определения концентрации гемоглобина А1с в цельной крови иммунотурбидиметрическим методом | Гликированный гемоглобин (HbA1c) ИВД, набор, нефелометрический/турбидиметрический анализ  Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения гликированного гемоглобина (glycated haemoglobin (HbA1c)), также известного как гликозилированный гемоглобин (glycosylated haemoglobin), в клиническом образце методом нефелометрического/турбидиметрического анализа. Область значений определения HbA1c: 1,5 - 15,0 %. Компоненты набора в ненарушенной упаковке стабильны в течение 18 мес при температуре хранения 2-8 оС в темноте. Вскрытые флаконы реагентов стабильны до 30 суток при температуре хранения 2-8 оС в темноте. Набор может использоваться для ручной, полуавтоматической и автоматической постановки. Фасовка: R1 - 30 мл, R2 - 10 мл, R3 - 5 мл, R4 (гемолизирующий раствор) - 125 мл. Количество: нет ктру (ручн) = 45 21.20.23.110-00000740 (п/а) = 80 21.20.23.110-00000736 (авт) = 200 | уп. | 3 |
| 37 | Набор калибраторов для количественного определения концентрации гемоглобина А1с в цельной крови иммунотурбидиметрическим методом "КАЛИБРАТОРЫ ГЛИКОГЕМОГЛОБИНА | 21.20.23.110-00002797 Гликированный гемоглобин (HbA1c) ИВД, калибратор. Материал, используемый для установления референтных значений для анализа, предназначенный для качественного и/или количественного определения гликированного гемоглобина (glycated haemoglobin (HbA1c)), также известного как гликозилированный гемоглобин (glycosylated haemoglobin), в клиническом образце. Назначение: для анализаторов открытого типа. Дополнительные характеристики: Набор калибраторов для прямого количественного определения гликогемоглобина (HbA1c) в цельной крови, используется с набором реагентов HbA1c. Фасовка - 4x 0,25 мл.  Объем реагента: >= 1 мл. | уп. | 1 |
| 38 | Набор контролей для количественного определения концентрации гемоглобина А1с в цельной крови иммунотурбидиметрическим методом "КОНТРОЛИ ГЛИКОГЕМОГЛОБИНА | Гликированный гемоглобин (HbA1c) ИВД, контрольный материал. Материал, используемый для подтверждения качества анализа, предназначенный для использования при качественном и/или количественном определении гликированного гемоглобина (glycated haemoglobin (HbA1c)), также известного как гликозилированный гемоглобин (glycosylated haemoglobin), в клиническом образце. Назначение: для анализаторов открытого типа и ручной постановки. Дополнительные характеристики: Набор состоит из двух контрольных растворов HbA1c и предназначен для контроля качества результатов количественного определения гемоглобина A1c в цельной крови иммунотурбидиметрическим методом. Компоненты набора в ненарушенной упаковке стабильны в течение 12 мес при температуре 2-8 оС в темноте. Фасовка: 2х0,25 мл. | уп. | 1 |
| 39 | Раствор бриллиантового крезилового синего для окраски ретикулоцитов | Ретикулоциты подсчет клеток ИВД, набор.Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения ретикулоцитов в клиническом образце с использованием метода ручного, полуавтоматического или автоматического подсчета клеток. Количество выполняемых тестов >= 200.  Дополнительные характеристики: Количество определений - не менее 1000. Флакон - 50 мл. | фл. | 1 |
| 40 | Комплект реагентов для анализа форменных элементов крови и гемоглобина на различных гематологических анализаторах | Вещество или реактив, предназначенный для использования совместно с исходным изделием для ИВД для выполнения особой функции в анализе, который используется для качественного и/или количественного определения одного или 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/или подсчет количества тромбоцитов (platelet). Дополнительные характеристики: Подсчет клеток крови ИВД, реагент Единица измерения: Упаковка Назначение: Для гематологических анализаторов открытого типа ; Объем реагента: от 5 Литр;^кубический дециметр ; Тип реагента: Изотонический разбавитель крови  аналог Abaton Diluent 1. Объём флакона 10 литров (Из прозрачного материала для возможности визуального контроля уровня реагентов) 2. Концентрация активных компонентов: Натрий хлорид < 1,0% Буфер < 0,6% Консервант < 0,4% Не содержит азида натрия 3. Физико-химические свойства: рН реагента, в пределах 7±0,3. Электропроводность, в пределах 18,3±0,3 мСим/см Фон по PLT, не более 10\*109 л-1 4. Внешний вид - бесцветная прозрачная жидкость 5. Срок годности, не менее 18 месяцев 6. Отметка на упаковке о дате изготовления 7. Наличие регистрационного удостоверение | уп. | 30 |
| 41 | Набор реагентов для качественного и полуколичественного определения содержания ревматоидного фактора в сыворотке крови человека методом латекс-агглютинации | Ревматоидный фактор ИВД, набор, реакция агглютинации Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения иммуноглобулинов ревматоидного фактора в клиническом образце с использованием метода реакции агглютинации. Количество выполняемых тестов: >=250, Дополнительно: Набор для качественного и полуколичественного экспресс определения содержания ревматоидного фактора в сыворотке крови методом латекс-агглютинации. Состав набора: 1.АнтиРФ-латекс; 2.Буфер; 3.Позитивный калибратор - концентрация РФ > 8 МЕ/мл; 4.Пограничный калибратор - концентрация РФ ~ 8 МЕ/мл;5. Негативный калибратор - концентрация РФ < 8 МЕ/мл; 6.Три тест-пластины на полимерной основе. Реагенты стабильны при температуре хранения 2-8 оС в течение 12 месяцев. Набор на 250 опр. (Реагент1 - 5мл+ Реагент2 - 10 мл + 3 калибратора по 0,2мл) | уп. | 2 |
| 42 | Набор реагентов для качественного и полуколичественного определения содержания С-реактивного белка в сыворотке крови человека методом латекс-агглютинации | C-реактивный белок (СРБ) ИВД, набор, реакция агглютинации Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для полуколичественного определения С-реактивного белка (C-reactive protein (CRP)) в клиническом образце методом агглютинации. Дополнительно: Набор для качественного и полуколичественного экспресс определения содержания С-реактивного белка в сыворотке крови методом латекс-агглютинации. Состав набора: 1. АнтиСРБ-латекс; 2.Буфер; 3.Позитивный калибратор- концентрация СРБ > 6 мг/л; 4.Пограничный калибратор - концентрация СРБ ~ 6 мг/л; 5.Негативный калибратор - концентрация СРБ < 6 мг/л; 6.Три тест-пластины на полимерной основе. Реагенты стабильны при температуре хранения 2-8оС в течение 12 месяцев. Набор рассчитан на 250 определений. (Реагент1 - 5мл.+ Реагент2 - 10 мл. + 3 калибратора по 0,2мл.) Количество: нет ктру (ручн) = 250 | уп. | 2 |
| 43 | Экспресс-тест для выявления антител класса IgG/IgM к SARS-CoV-2 методом иммунохроматографического анализа в сыворотке, плазме и цельной крови человека | SARS Коронавирус антитела иммуноглобулин А (IgA)/IgG/IgM ИВД, набор, иммунохроматографический анализ, экспресс-анализ Единица измерения: Набор Количество выполняемых тестов: от 20 Штука ; Назначение: Для анализаторов открытого типа и ручной постановки . Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для использования при качественном и/или количественном определении антител к коронавирусу, вызывающему тяжелый острый респираторный синдром (SARS-CoV), класса иммуноглобулин А (IgА), иммуноглобулин G (IgG) и иммуноглобулин M (IgM) в клиническом образце в течение короткого периода, по сравнению со стандартными процедурами лабораторного тестирования, используя метод иммунохроматографического анализа (ИХА). Этот тест обычно используется для анализов в лаборатории или не в лаборатории. Дополнительные характеристики:«Экспресс IgG/IgM SARS-CoV-2-ИХА» для диагностики in vitro, по ТУ 21.20.23-002 тексту, выпускается в двух базовых вариантах комплектации: - Комплект №1 с тест-картриджем рассчитан на исследование 20 - Комплект №2 с тест-картриджем рассчитан на исследование 1 В состав «Экспресс-теста IgG/IgM SARS-CoV-2-ИХА» входят следующие комплектующие: Комплект №1: - Тест-картридж для определения IgG/IgM SARS - Флакон-капельница с буферным раствором 3,0 мл - Салфетка спиртовая – 20 шт. (при необходимости). - Скарификатор одноразовый – 20 шт. (при - Пластиковая пипетка для переноса образца необходимости). - Паспорт – 1 шт. (при необходимости). - Инструкция по применению – 1 шт. Комплект №2: - Тест-картридж для определения IgG/IgM SARS - Флакон-капельница с буферным раствором 3,0 мл - или Монодоза с буферным раствором 0,5 мл - Салфетка спиртовая – 1 шт. (при необходимости). - Скарификатор одноразовый – 1 шт. (при - Пластиковая пипетка для переноса образца необходимости). - Паспорт – 1 шт. (при необходимости). - Инструкция по применению – 1 шт. | Набор | 3 |
| 44 | Реагенты диагностические к анализаторам мочи моделей H-50, H-100, H-300, H-500, H-800:  DIRUI H10 ,Кат. №231011401005, 100 шт/уп. | КТРУ 21.20.23.110-00010592  Множественные аналиты мочи ИВД, набор, колориметрическая тест-полоска, экспресс-анализ Единица измерения: Набор Количество выполняемых тестов: от 100 (шт) ; Метод: Полуколичественный ; Назначение: Для анализаторов мочи серии Н-  Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или полуколичественного скрининга мочи с целью определения множества аналитов мочи в клиническом образце за короткое время по сравнению со стандартными лабораторными процедурами исследований с использованием колометрической тест-полоски. Этот тест обычно используется в лабораторных анализах или анализах вблизи пациента. Дополнительные характеристики: №231011401005 Реагентные полоски DIRUI H10 представляют собой тестовые полоски для полуколичественного анализа следующих параметров мочи (10 параметров): Глюкоза, Билирубин, Кетоны, Удельный вес, Скрытая кровь, pH, Белок, Уробилиноген, Нитриты, Лейкоциты. Упаковка 100 штук | уп. | 50 |
| 45 | Набор реагентов для определения протромбинового времени | Протромбиновое время (ПВ) ИВД, набор, анализ образования сгустка Единица измерения: Набор Количество выполняемых тестов: от 100 Штука ; Назначение: Для ручной постановки анализа . Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения протромбинового времени (prothrombin time (PT)) в клиническом образце, с или без стандартизации относительно международного стандартизованного отношения (international normalized ratio (INR)) методом анализа образования сгустка. Дополнительные характеристики: техпластин - предназначен для оценки протромбинового времени свертывания, измерение проводят на коагулометре или мануально.   Определение протромбинового времени используется для тестирования факторов протромбинового комплекса (II - протромбина, V, VII, X) и контроля за лечением антикоагулянтами непрямого действия. Линейность определения протромбинового времени - в диапазоне от 12 до 110 сек. Коэффициент вариации результатов определения протромбинового времени не превышает 10%. МИЧ в разных сериях составляет е более 1,1-1,3. Набор рассчитан на 100-200 тестов. В комплекте стандарт - плазма. Состав набора: 1. Техпластин - лиофильно высушенная тромбопластин-кальциевая смесь, на 5,0 мл суспензии (25 определений) - 4 фл. Международный индекс чувствительности (МИЧ) Техпластина указан в Паспорте к набору. 2. Контрольная плазма - лиофильно высушенный пул плазмы крови не менее, чем от 20 здоровых людей, на 1,0 мл - 1 фл. | уп. | 15 |
| 46 | Набор реагентов для определения концентрации триглицеридов в сыворотке или плазме крови | Триглицерид ИВД, набор, ферментный спектрофотометрический анализ  Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения триглицеридов (triglyceride) в клиническом образце с использованием метода ферментного спектрофотометрического анализа. Назначение: для ручной постановки и анализаторов открытого типа. Дополнительные характеристики: Набор для определения концентрации триглицеридов в сыворотке и плазме крови энзиматическим колориметрическим методом. Фасовка 100мл.(90мл+10мл) Состав набора:1Буфер,рН 7,0: PIPES - 50 ммол/л, 4-хлорфенол-5 ммоль/л; MgSO4 -1 ммоль/л; 4-ААП-0,5 ммоль/л. 2Раствор ферментов: Липаза-1500 МЕ/л; Глицерокиназа-200 МЕ/л; Глицерофосфатоксидаза-1000 МЕ/л; Пероксидаза-250 МЕ/л. 3Калибратор-2,29 ммоль/л.- 1мл. Линейность - от 0,1 до 11,4 ммоль/л. Рабочий реагент стабилен не менее 14 суток при t 2-8° С. 21.20.23.110-00000353 (ручн) = 100 21.20.23.110-00000348 (п/а) = 200 21.20.23.110-00000345 (авт) = 400 | уп. | 15 |
| 47 | Набор реагентов для определения тромбинового времени | Опр. тромбинового времени. Срок годности 24мес. Тромбин (лиофильно высушенный, 500 ед. NIH во фл.)- 1 фл., контрольная плазма (нормальная , лиофильно высушенная) -2 фл.., буфер трис -НСL ( концентрированный 20:1 раствор, 1М) - 10 мл, 1 фл. | уп. | 5 |
| 48 | Фиксатор-краситель эозин метиленовый синий по Май-Грюнвальду | Май-Грюнвальда красящий раствор ИВД  Май-Грюнвальда (May-Grunwald) красящий раствор, предназначенный для использования отдельно или в сочетании с другими растворами/красителями, для обнаружения тканевых структур и/или внутри-/внеклеточных элементов в биологическом/клиническом образце. Количество выполняемых тестов >= 1000 штук. Назначение - Для ручной постановки.   Доп характеристики: Фиксатор-краситель форменных элементов представляет собой раствор сухого красителя эозин метиленовый синий по Май-Грюнвальду в метаноле. Фиксация в течение 2-3 минут (кровь), 2-3 мин костный мозг, 1-2 мин другие биопрепараты. Возможно докрашивание рабочим раствором фиксатора, приготовленным из расчета 1:3 (фиксатор-забуференная вода) в течение 10-15 мин. Возможна фиксация 3000 препаратов и окраска 4000 препаратов. | л. | 7 |
| 49 | Набор реагентов для определения концентрации холестерина в сыворотке и плазме крови энзиматическим колориметрическим методом | Общий холестерин ИВД, набор, ферментный спектрофотометрический анализ  Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения общего холестерина (total cholesterol) в клиническом образце методом ферментного спектрофотометрического анализа. Назначение: для ручной постановки и анализаторов открытого типа. Дополнительные характеристики: Набор для определения концентрации общего холестерина в сыворотке и плазме крови энзиматическим колориметрическим методом.Фасовка 500мл.(500мл+10мл)+1мл. Состав набора: 1:PIPES - 75 ммол/л, Фенол-5 ммоль/л; 4-ААП-0,5 ммоль/л; 2.Холестеролэстераза-350 МЕ/л; Холестеролоксидаза-350 МЕ/л; Пероксидаза-1000 МЕ/л. 3.Калибратор-5,17 ммоль/л.- 1мл. Линейность - 0,5-25,8 ммоль/л. Реагенты готовы к использованию. Количество: 21.20.23.110-00000307 (ручн) = 500 21.20.23.110-00000303 (п/а) = 1000 21.20.23.110-00000300 (авт) = 2000 | уп. | 10 |
| 50 | Набор реагентов для определения активности щелочной фосфатазы в сыворотке и плазме крови | Общая щелочная фосфатаза (ЩФ) ИВД, набор, ферментный спектрофотометрический анализ  Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения общей щелочной фосфатазы (ЩФ) (alkaline phosphatase (ALP)) в клиническом образце методом ферментного спектрофотометрического анализа. Назначение: для ручной постановки и анализаторов открытого типа. Дополнительные характеристики: Набор реагентов для определения активности щелочной фосфатазы в сыворотке и плазме крови кинетическим методом с ДЭА буфером. Состав набора:1 Буфер, рН 9,8: диэтаноламин -1 моль/л, магний хлористый - 1 ммоль/л; 2 Субстрат: р-нитрофенилфосфат- 10 ммоль/л. Реагенты стабильны в течение 12 месяцев при температуре хранения 2-8 оС. Рабочий реагент стабилен 30 суток при 2-8 оС в темноте. Линейность - от 20 до 700 МЕ/л. Фасовка: 225+25 мл. Количество: 21.20.23.110-00001056 (ручная) = 250 21.20.23.110-00001053 (п/а) = 500 21.20.23.110-00001052 (авт) = 1000 | уп. | 2 |
| 51 | Набор контрольных сывороток для биохимических исследований (нормальный уровень) | КТРУ 21.20.23.110-00010158  Множественные аналиты клинической химии ИВД, контрольный материал Единица измерения: Набор Материал, используемый для подтверждения качества анализа, предназначенный для использования при качественном и/или количественном определении одного или множества аналитов клинической химии (multiple clinical chemistry analytes), которые совместно образуют полноценный биохимический профиль. Дополнительные характеристики: набор лиофилизированных контрольных сывороток, изготовленых на основе сыворотки крови человека, с нормальными значениями концентраций и активности, предназначен для контроля правильности и воспроизводимости в количественной лабораторной in vitro диагностике. Количество аттестованных показателей: не менее 35 (с учетом методов не менее 47) в том числе альфа-амилазы с G3ClpNPh субстратом. Стабильна в течение 2 лет при условии хранения в темноте при температуре 2-8оС. После растворения контрольная сыворотка стабильна в течение 5 суток при условии хранения в темноте при температуре 2-8 оС, однократно замороженная при температуре -20 оС сыворотка стабильна в течение 30 суток. Набор 5 флаконов х 5мл | уп. | 5 |
| 52 | Набор контрольных сывороток для биохимических исследований (патологический уровень) | Множественные аналиты клинической химии ИВД, контрольный материал Единица измерения: Набор Материал, используемый для подтверждения качества анализа, предназначенный для использования при качественном и/или количественном определении одного или множества аналитов клинической химии (multiple clinical chemistry analytes), которые совместно образуют полноценный биохимический профиль. Дополнительные характеристики: набор лиофилизированных контрольных сывороток, изготовленых на основе сыворотки крови человека, с патологическими значениями концентраций и активности, предназначен для контроля правильности и воспроизводимости в количественной лабораторной in vitro диагностике. Количество аттестованных показателей: не менее 37 (с учетом методов не менее 48), в том числе альфа-амилаза с G3ClpNPh субстратом. Стабильна в течение 2 лет при условии хранения в темноте при температуре 2-8 оС.После растворения контрольная сыворотка стабильна в течение 5 суток при условии хранения в темноте при температуре 2-8 оС, однократно замороженная при температуре -20 оС сыворотка стабильна в течение 30 суток. Набор 5 флаконов х 5мл | уп. | 1 |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **ИТОГО начальная (максимальная) цена договора (цена лота)** | **928 697 (Девятьсот двадцать восемь тысяч шестьсот девяносто семь) рублей 98 копейки.** | |
| **Порядок формирования начальной цены договора** | Начальная (максимальная) цена договора включает транспортные расходы Поставщика, расходы на уплату таможенных пошлин, налогов и других обязательных платежей, а также любые другие расходы, которые возникнут или могут возникнуть у Поставщика в ходе исполнения Договора. | |
| **2. Требования к товарам, работам, услугам** | | |
| Товар должен отвечать требованиям качества, безопасности жизни и здоровья, а также иным требованиям сертификации, безопасности (санитарным нормам и правилам, государственным стандартам и т. п.), лицензирования, если такие требования предъявляются действующим законодательством РФ или договором. | | |
| **3. Требования к результатам** | | |
| Товары должны быть поставлены в полном объеме, в установленный срок и соответствовать предъявляемым в соответствии с документацией и договором требованиям. | | |
| **4.****Место, условия и порядок поставки товаров, выполнения работ, оказания услуг** | | |
| Место поставки товаров, выполнения работ, оказания услуг | | Республика Коми, г. Воркута, ул. Матвеева, д.37А. |
| Условия поставки товаров, выполнения работ, оказания услуг | | Поставщик осуществляет поставку Товара партиями по заявкам Покупателя. Срок исполнения каждой заявки не должен составлять более 20 (двадцать) календарных дней с момента получения Поставщиком заявки Покупателя, при условии наличия Товара на складе Поставщика, при отсутствии - в срок не позднее 30 (тридцать) календарных дней с момента получения заявки Покупателя. Поставщик вправе произвести досрочную поставку партии Товара, указанного в заявке Покупателя. Заявки направляются в электронной форме посредством АСЗ «Электронный ордер». |
| Сроки поставки товаров, выполнения работ, оказания услуг  Гарантийный срок. | | Поставщик осуществляет поставку Товара партиями по заявкам Покупателя в период с даты подписания настоящего Договора до «31» декабря 2022г.  Срок годности на Товар на момент передачи его Покупателю должен составлять не менее 70 %, от срока годности указанного производителем. Товар с меньшим сроком годности считается некачественным и подлежит замене, если поставка Товара с меньшим сроком годности не была дополнительно согласована Сторонами. |
| **5. Форма, сроки и порядок оплаты** | | |
| Оплата партии Товара производится Покупателем в течение 60 (шестидесяти) рабочих дней после принятия каждой конкретной партии Товара и подписания Сторонами товарной накладной формы (ТОРГ-12)/Универсального передаточного документа (УПД) (с указанием номера, даты, предмета Договора, адреса поставки Товара). | | |
| **6. Документы, предоставляемые в подтверждение соответствия предлагаемых участником товаров.** | | |
| регистрационное удостоверение и/или сертификат, декларацию соответствия | | |