**Часть II «Описание объекта закупки»**

1. Предмет закупки: Реагенты для лабораторных исследований (ИФА).
2. Функциональные, технические и качественные характеристики, эксплуатационные характеристики (при необходимости), поставляемых товаров (используемых материалов):

| №  п/п | Техническое требование заказчика  (функциональные, технические и качественные характеристики, эксплуатационные характеристики (при необходимости) товара) | | | | | | | Единица измерения | Инструкция участнику закупки по формированию предложения |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Наименование товара, наименование, единица измерения, значение показателя (минимальное и(или) максимальное) или значение, которое не может быть изменено), код КТРУ (при наличии), техническое требование согласно КТРУ (при наличии) | | | | | | |  |
|  | Код КТРУ | Наименование | | Описание согласно КТРУ | | Техническое требование из КТРУ | Дополнительные требования |  |  |
| 1 | 21.20.23.110-00001487 | Вирус гепатита В поверхностный антиген ИВД, набор, иммуноферментный анализ (ИФА) | | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения поверхностного антигена вируса гепатита В (Hepatitis B) в клиническом образце методом иммуноферментного анализа (ИФА). | | Количество выполняемых тестов  ≥480 Штука  Назначение  Для анализаторов открытого типа |  | набор | Указать конкретные показатели товара, соответствующие значениям, установленным документацией и указание на товарный знак (при наличии), страну происхождения товара |
| 2 |  | Набор реагентов для иммуноферментного подтверждения присутствия HBsAg вируса гепатита В | |  | |  | Сэндвич» ИФА, двухстадийный. Количество определений 48 (6х8). Чувствительность не хуже 0,01МЕ/мл (0,01 нг/мл); слабоположительный контрольный образец - жидкий. Количество промывок раствором ФСБ-Т после каждой инкубации 5 раз, всего не менее 10 без финальной отмывки водой. Время анализа не более 1 час 40 мин при 42ºС. Количество протоколов проведения ИФА не менее 2 с возможностью проведения реакции при 37⁰С и 42⁰С. Дробное использование набора в течение всего срока годности. Наличие: пленки для заклеивания планшета, пакета для планшета типа "зип-лок", унифицированных неспецифических компонентов ФСБ-Т, стоп-реагента; регистрационного удостоверения. Возможность транспортирования при температуре до 25ºС не менее 9 сут. | набор | Указать конкретные показатели товара, соответствующие значениям, установленным документацией и указание на товарный знак (при наличии), страну происхождения товара |
| 3 | 21.20.23.110-00007766 | Вирус гепатита С антитела класса иммуноглобулин G (IgG)/IgМ ИВД, набор, иммуноферментный анализ (ИФА) | | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения антител класса иммуноглобулин G (IgG) и иммуноглобулин M (IgM) к вирусу гепатита C (Hepatitis C) в клиническом образце методом иммуноферментного анализа (ИФА) | |  | Предназначен для качественного определения  Непрямой ИФА, метод двухстадийный  Количество определений 480 (60х8), планшет разборный  Возможно использование набора в автоматических ИФА-анализаторах открытого типа.  Возможность спектрофотометрического контроля внесения образцов и реагентов.  Прогрев компонентов набора перед работой до температуры в диапазоне не уже от 18 до 25°С  Минимальное время проведения анализа не более 1ч 30 мин.  Количество протоколов проведения ИФА не менее 2.  Предусмотрен расчет коэффициента позитивности.  Дробное использование набора 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 | набор | Указать конкретные показатели товара, соответствующие значениям, установленным документацией и указание на товарный знак (при наличии), страну происхождения товара |
| 4 |  | Набор реагентов для иммуноферментного подтверждения наличия иммуноглобулинов классов G и М к вирусу гепатита С | |  | |  | ИФА непрямой, метод двухстадийный, Количество определений 48 (6х8). Возможно использование набора в автоматических ИФА-анализаторах открытого типа. Расположение на планшете антигенов горизонтально: core в рядах A, C, E, G; NS в рядах B, D, F, H. Возможность спектрофотометрического контроля внесения образцов и реагентов. Минимальная продолжительность анализа не более 1 ч 30 мин. Количество протоколов проведения ИФА не менее 2. Предусмотрен расчет коэффициента позитивности. Дробное использование набора в течение всего срока годности. Наличие: пленки для заклеивания планшета, пакета для планшета типа "зип-лок", унифицированных неспецифических компонентов ФСБ-Т, стоп-реагента, регистрационного удостоверения. Возможность транспортирования при температуре до 25ºС не менее 9 сут. | набор | Указать конкретные показатели товара, соответствующие значениям, установленным документацией и указание на товарный знак (при наличии), страну происхождения товара |
| 5 | 21.20.23.110-00000678 | | ВИЧ1/ВИЧ2 антитела ИВД, набор, иммуноферментный анализ (ИФА) | | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения антител к вирусу иммунодефицита человека 1 и 2 (ВИЧ-1/ВИЧ-2) (human immunodeficiency virus 1 and 2 (HIV1/HIV2)) в клиническом образце методом иммуноферментного анализа (ИФА). | Количество выполняемых тестов ≥ 192 Штука  Назначение Для анализаторов открытого типа | «Сэндвич»-вариант ИФА. Одностадийный.  Количество определений 192 (24х8)  планшет стрипированный  Адаптирован к ИФА анализаторам  Наличие штрих-кодов компонентов на липких этикетках в составе набора.  Условия проведения анализа без шейкера и с использованием шейкера, количество протоколов проведения ИФА не менее 2.  Минимальное время анализа не более 1 час 10 мин.  Наличие: пакета для планшетов типа "зип-лок", унифицированных неспецифических компонентов ФСБ-Т, стоп-реагента.  Возможность транспортирования при температуре до 25ºС не менее 9 сут | набор | Указать конкретные показатели товара, соответствующие значениям, установленным документацией и указание на товарный знак (при наличии), страну происхождения товара |
| 6 | 21.20.23.110-00007553 | | Цитомегаловирус (ЦМВ) антитела класса иммуноглобулин М (IgМ) ИВД, набор, иммуноферментный анализ (ИФА) | | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения антител класса иммуноглобулин M (IgM) к цитомегаловирусу (ЦМВ) (cytomegalovirus (CMV)) в клиническом образце методом иммуноферментного анализа (ИФА). | Количество выполняемых тестов ≥ 96 Штука | Непрямой ИФА.  Одинаковое количество промывок после инкубации.  Время реакции не более 1 час 25 мин.  Готовые однокомпонентные растворы конъюгата и ТМБ, не требующие разведения.  Срок годности набора не менее 10 месяцев.  Дробное использование набора в пределах срока годности  Цветовая кодировка реагентов - обязательно.  Наличие пленки для заклеивания планшетов, планшета для предварительного разведения сывороток,.  Наличие: регистрационного удостоверения.  Возможность транспортирования при температуре до 25?С не менее 9 суток. | набор | Указать конкретные показатели товара, соответствующие значениям, установленным документацией и указание на товарный знак (при наличии), страну происхождения товара |
| 7 | 21.20.23.110-00007549 | | Цитомегаловирус (ЦМВ) антитела класса иммуноглобулин G (IgG) ИВД, набор, иммуноферментный анализ (ИФА) | | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения антител класса иммуноглобулин G (IgG) к цитомегаловирусу (ЦМВ) (cytomegalovirus (CMV)) в клиническом образце методом иммуноферментного анализа (ИФА). | Количество выполняемых тестов ≥ 96 Штука | Непрямой ИФА.  Одинаковое количество промывок после каждой инкубации.  Возможность определения титра антител.  Время реакции не более 1 час 25 мин.  Готовые однокомпонентные растворы конъюгата и ТМБ, не требующие разведения  Срок годности набора не менее 10 месяцев.  Дробное использование набора в пределах срока годности  Цветовая кодировка реагентов - обязательно.  Наличие пленки для заклеивания планшетов, планшета для предварительного разведения сывороток  Наличие: регистрационного удостоверения.  Возможность транспортирования при температуре до 25?С не менее 9 суток. | набор | Указать конкретные показатели товара, соответствующие значениям, установленным документацией и указание на товарный знак (при наличии), страну происхождения товара |
| 8 | 21.20.23.110-00001241 | | Цитомегаловирус (ЦМВ) индекс авидности антител класса иммуноглобулин G (IgG) ИВД, набор, иммуноферментный анализ (ИФА) | | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для определения индекса авидности антител класса иммуноглобулин G (IgG) к цитомегаловирусу (ЦМВ) (cytomegalovirus (CMV)) в клиническом образце методом иммуноферментного анализа (ИФА). | Количество выполняемых тестов ≥ 48 Штука  Назначение Для анализаторов открытого типа | Непрямой ИФА.  Количество определений 48 (6х8).  Рабочее разведение исследуемого образца 1:100  Цветовая индикация внесения образцов.  Температура инкубации с сыворотками и конъюгатом 37ºС.  Предварительное разведение сывороток на планшете.  Время анализа не более 1 час 40 мин.  Готовые однокомпонентные растворы конъюгата и ТМБ, не требующие разведения.  Дробное использование набора в течение всего срока годности.  Возможность дополнительной регистрации результатов теста при длине волны 405 нм.  Наличие: пакета для планшетов типа "зип-лок", унифицированных неспецифических компонентов ФСБ-Т, стоп-реагента.  Возможность транспортирования при температуре до 25ºС не менее 9 сут | набор | Указать конкретные показатели товара, соответствующие значениям, установленным документацией и указание на товарный знак (при наличии), страну происхождения товара |
| 9 | 21.20.23.110-00008724 | | Toxoplasma gondii антитела класса иммуноглобулин G (IgG) ИВД, набор, иммуноферментный анализ (ИФА) | | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для использования при качественном и/или количественном определении антител класса иммуноглобулин G (IgG) к паразитическому простейшему Toxoplasma gondii в клиническом образце методом иммуноферментного анализа (ИФА). | Количество выполняемых тестов ≥ 96 Штука  Назначение Для анализаторов открытого типа и ручной постановки | Предназначен для качественного и количественного определения  Непрямой ИФА  Одинаковое количество промывок после инкубаций.  Цветовая индикация внесения образцов.  Прогрев компонентов набора перед работой до температуры в диапазоне не уже от 18 до 25°С  Температура инкубации с сыворотками и конъюгатом 37С.  Время анализа не более 1 час 25 мин.  Готовые жидкие калибраторы в диапазоне не менее 0-200 МЕ/мл - не менее 6 шт.  контрольный образец с концентрацией Toxo-IgG 34-46 МЕ/мл., готовый для использования  Чувствительность не более 1,0 МЕ/мл.  Готовые однокомпонентные растворы конъюгата и ТМБ, не требующие разведения.  Дробное использование набора в течение всего срока годности.  Наличие: пленки для заклеивания планшета, пакета для планшета типа "зип-лок", планшета для предварительного разведения сывороток, унифицированных неспецифических компонентов ФСБ-Т, стоп-реагента  Наличие регистрационного удостоверения | набор | Указать конкретные показатели товара, соответствующие значениям, установленным документацией и указание на товарный знак (при наличии), страну происхождения товара |
| 10 | 21.20.23.110-00008665 | | Toxoplasma gondii антитела класса иммуноглобулин M (IgM) ИВД, набор, иммуноферментный анализ (ИФА) | | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для использования при качественном и/или количественном определении антител класса иммуноглобулин M (IgM) к паразитическому простейшему Toxoplasma gondii в клиническом образце методом иммуноферментного анализа (ИФА). | Количество выполняемых тестов ≥ 96 Штука  Назначение Для анализаторов открытого типа и ручной постановки | Предназначен для качественного определения  Непрямой ИФА  Одинаковое количество промывок после инкубаций.  Цветовая индикация внесения образцов.  Прогрев компонентов набора перед работой до температуры в диапазоне не уже от 18 до 25°С  Температура инкубации с сыворотками и конъюгатом 37?С.  Время анализа не более 1 час 25 мин.  Готовые однокомпонентные растворы конъюгата и ТМБ, не требующие разведения.  Дробное использование набора в течение всего срока годности.  Наличие: пленки для заклеивания планшета, пакета для планшета типа "зип-лок", унифицированных неспецифических компонентов ФСБ-Т, стоп-реагента  Наличие регистрационного удостоверения | набор | Указать конкретные показатели товара, соответствующие значениям, установленным документацией и указание на товарный знак (при наличии), страну происхождения товара |
| 11 | 21.20.23.110-00006369 | | Антикардиолипин антитела ИВД, набор, иммуноферментный анализ (ИФА) | | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения одного или множества классов антител к кардиолипину (antibodies to cardiolipin, anticardiolipin antibody) в клиническом образце методом иммуноферментного анализа (ИФА). | Количество выполняемых тестов ≥ 100 Штука  Назначение Для ручной постановки анализа, реакция флоккуляции | Метод РПР, одностадийный  качественный и количественный.  Проведение реакции на тест-карточках.  Объем исследуемого образца не более 40 мкл  Время проведения анализа не более 8 мин.  Количество определений не менее 400.  Комнатная температура проведения анализа  Возможность транспортирования при температуре до 25ºС не менее 9 сут  Наличие регистрационного удостоверения | набор | Указать конкретные показатели товара, соответствующие значениям, установленным документацией и указание на товарный знак (при наличии), страну происхождения товара |
| 12 | 21.20.23.110-00009497 | | Treponema pallidum общие антитела ИВД, набор, иммуноферментный анализ (ИФА) | | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения общих антител к бактерии Treponema pallidum в клиническом образце методом иммуноферментного анализа (ИФА). Анализ предназначен для выявления бактериальной инфекции Treponema pallidum, связанной с сифилисом. | Количество выполняемых тестов ≥ 480 Штука  Назначение Для анализаторов открытого типа и ручной постановки | «Сэндвич»-вариант ИФА, одностадийный.  Выявление IgM, IgG, IgA к возбудителю сифилиса в сыворотке (плазме) крови и ликворе человека  Количество определений 480.  ТМБ концентрат  Время анализа не более 1 час 25 мин.  Дробное использование набора в течение 12 месяцев.  Наличие: пакета для планшетов типа "зип-лок", унифицированных неспецифических компонентов ФСБ-Т, стоп-реагента.  Возможность транспортирования при температуре до 25ºС не менее 9 сут  Наличие регистрационного удостоверения | набор | Указать конкретные показатели товара, соответствующие значениям, установленным документацией и указание на товарный знак (при наличии), страну происхождения товара |
| 13 | 21.20.23.110-00006086 | | Chlamydia trachomatis антитела класса иммуноглобулин G (IgG) ИВД, набор, иммуноферментный анализ (ИФА) | | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения антител класса иммуноглобулин G (IgG) к бактерии Chlamydia trachomatis в клиническом образце методом иммуноферментного анализа (ИФА) | Количество выполняемых тестов ≥ 96 Штука  Назначение Для анализаторов открытого типа и ручной постановки | Непрямой ИФА с однократной предварительной промывкой планшета.  Одинаковое количество промывок после инкубаций.  Время реакции не более 1 час 25 мин.  Срок годности набора не менее 10 месяцев.  Дробное использование набора в пределах срока годности  Наличие готового раствора ТМБ  Наличие пленки для заклеивания планшетов.  Наличие: регистрационного удостоверения.  Возможность транспортирования при температуре до 25ºС не менее 9 суток. | набор | Указать конкретные показатели товара, соответствующие значениям, установленным документацией и указание на товарный знак (при наличии), страну происхождения товара |
| 14 | 21.20.23.110-00006080 | | Chlamydia trachomatis антитела класса иммуноглобулин A (IgA) ИВД, набор, иммуноферментный анализ (ИФА) | | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения антител класса иммуноглобулин А (IgA) к бактерии Chlamydia trachomatis в клиническом образце методом иммуноферментного анализа (ИФА) | Количество выполняемых тестов ≥ 96 Штука  Назначение Для анализаторов открытого типа и ручной постановки | Непрямой ИФА с однократной предварительной промывкой планшета.  Количество определений 96 (12х8).  Одинаковое количество промывок после инкубаций  Время анализа не более 1 час 25 мин.  Дробное использование набора в течение всего срока годности набора.  Наличие: пакета для планшетов типа "зип-лок", унифицированных неспецифических компонентов ФСБ-Т, стоп-реагента.  Возможность транспортирования при температуре до 25ºС не менее 9 сут  Наличие регистрационного удостоверения | набор | Указать конкретные показатели товара, соответствующие значениям, установленным документацией и указание на товарный знак (при наличии), страну происхождения товара |
| 15 | 21.20.23.110-00000090 | | Вирус простого герпеса 1 и 2 тип антитела класса иммуноглобулин G (IgG) ИВД, набор, иммуноферментный анализ (ИФА) | | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения антител класса иммуноглобулин G (IgG) к вирусу простого герпеса 1 типа и/или вирусу простого герпеса 2 типа (herpes simplex virus (HSV1 и 2)) в клиническом образце методом иммуноферментного анализа (ИФА). | Количество выполняемых тестов ≥ 96 Штука  Назначение Для анализаторов открытого типа | Непрямой ИФА.  Одинаковое количество промывок после инкубаций.  Время реакции не более 1 час 25 мин.  Готовые однокомпонентные растворы конъюгата и ТМБ, не требующие разведения.  Таблица перевода ОП в титры антител.  Срок годности набора не менее 10 месяцев.  Дробное использование в пределах срока годности  Цветовая кодировка реагентов - обязательно.  Наличие пленки для заклеивания планшетов, планшета для предварительного разведения сывороток.  Наличие: регистрационного удостоверения.  Возможность транспортирования при температуре до 25С не менее 9 суток. | набор | Указать конкретные показатели товара, соответствующие значениям, установленным документацией и указание на товарный знак (при наличии), страну происхождения товара |
| 16 | 21.20.23.110-00006531 | | Вирус простого герпеса 1 и 2 тип антитела класса иммуноглобулин M (IgM) ИВД, набор, иммуноферментный анализ (ИФА) | | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения антител класса иммуноглобулин M (IgM) к вирусу простого герпеса 1 типа и/или вирусу простого герпеса 2 типа (herpes simplex virus (HSV1 и 2)) в клиническом образце методом иммуноферментного анализа (ИФА). | Количество выполняемых тестов ≥ 96 Штука  Назначение Для ручной постановки анализа и работы на анализаторах открытого типа | Непрямой ИФА.  Одинаковое количество промывок после инкубаций.  Время реакции не более 1 час 25 мин.  Готовые однокомпонентные растворы конъюгата и ТМБ, не требующие разведения.  Цветовая индикация внесения образцов.  Срок годности набора не менее 10 месяцев.  Дробное использование набора в пределах срока годности  Наличие пленки для заклеивания планшетов, планшета для предварительного разведения сывороток.  Наличие: регистрационного удостоверения.  Возможность транспортирования при температуре до 25?С не менее 9 суток. | набор | Указать конкретные показатели товара, соответствующие значениям, установленным документацией и указание на товарный знак (при наличии), страну происхождения товара |
| 17 | 21.20.23.110-00007462 | | Вирус краснухи антитела класса иммуноглобулин М (IgМ) ИВД, набор, иммуноферментный анализ (ИФА) | | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения антител класса иммуноглобулин М (IgM) к вирусу краснухи (Rubella virus) в клиническом образце методом иммуноферментного анализа (ИФА) | Количество выполняемых тестов ≥ 96 Штука  Назначение Для анализаторов открытого типа и ручной постановки | Конкурентный ИФА. Одностадийный.  Количество определений 96 (12х8).  Время анализа не более 1 час 25 мин.  Готовые однокомпонентные растворы конъюгата и ТМБ, не требующие разведения.  Дробное использование набора в течение всего срока годности.  Срок годности на момент поставки не менее 80% от нормативного.  Наличие: пленки для заклеивания планшета, пакета для планшета типа "зип-лок", унифицированных неспецифических компонентов ФСБ-Т, стоп-реагента  Наличие регистрауционного удостоверения  Возможность транспортирования при температуре до 25С не менее 9 сут. | набор | Указать конкретные показатели товара, соответствующие значениям, установленным документацией и указание на товарный знак (при наличии), страну происхождения товара |
| 18 | 21.20.23.110-00007458 | | Вирус краснухи антитела класса иммуноглобулин G (IgG) ИВД, набор, иммуноферментный анализ (ИФА) | | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для использования при качественном и/или количественном определении антител к вирусу краснухи (Rubella virus) класса иммуноглобулин G (IgG) в клиническом образце методом иммуноферментного анализа (ИФА) | Количество выполняемых тестов ≥ 96 Штука  Назначение Для анализаторов открытого типа и ручной постановки | Непрямой ИФА. Двухстадийный  Количество определений 96 (12х8).  Рабочее разведение исследуемого образца 1:10.  Время анализа не более 1 час 25 мин.  Одинаковое количество промывок после каждой инкубации.  Готовые однокомпонентные растворы конъюгата и ТМБ, не требующие разведения.  Стабильность рабочего раствора ФСБ-Т не менее 5 сут. при 2-8С.  Дробное использование набора в течение всего срока годности.  Наличие: пленки для заклеивания планшета, пакета для планшета типа "зип-лок", унифицированных неспецифических компонентов ФСБ-Т, стоп-реагента  Наличие регистрационного удостоверения  Возможность транспортирования при температуре до 25?С не менее 9 сут. | набор | Указать конкретные показатели товара, соответствующие значениям, установленным документацией и указание на товарный знак (при наличии), страну происхождения товара |
| 19 | 21.20.23.110-00005493 | | Раковый антиген 125 (СА125) ИВД, набор, иммуноферментный анализ (ИФА) | | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения ракового антигена 125 (Cancer antigen 125 (CA125)), маркера, обычно ассоциированного с раком яичников, в клиническом образце методом иммуноферментного анализа (ИФА). | Количество выполняемых тестов ≥ 96 Штука  Назначение Для анализаторов открытого типа и ручной постановки | «Сэндвич»-вариант ИФА, одностадийный.  Планшет разборный, ломающийся по одной лунке.  Готовые жидкие калибраторы в диапазоне не менее 0 до 400 Ед/мл – не менее 6 шт.  Чувствительность не более 1,5 Ед/мл.  Время анализа не более 1 час 15 мин.  Готовые однокомпонентные растворы конъюгата и ТМБ, не требующие разведения.  Дробное использование набора в пределах всего срока годности.  Наличие: пленки для заклеивания планшета, пакета для планшета типа "зип-лок", унифицированных неспецифических компонентов ФСБ-Т, стоп-реагента  Наличие регистрационного удостоверения | набор | Указать конкретные показатели товара, соответствующие значениям, установленным документацией и указание на товарный знак (при наличии), страну происхождения товара |
| 20 | 21.20.23.110-00006127 | | Вирус краснухи индекс авидности антител класса иммуноглобулин G (IgG) ИВД, набор, иммуноферментный анализ (ИФА) | | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для использования при определении индекса авидности антител класса иммуноглобулин G (IgG) к вирусу краснухи (Rubella virus) в клиническом образце методом иммуноферментного анализа (ИФА). | Количество выполняемых тестов  ≥48 Штука |  | набор | Указать конкретные показатели товара, соответствующие значениям, установленным документацией и указание на товарный знак (при наличии), страну происхождения товара |
| 21 | 21.20.23.110-00003197 | | Вирус гепатита В поверхностный антиген ИВД, контрольный материал | | Материал, используемый для подтверждения качества анализа, предназначенный для использования при качественном и/или количественном определении поверхностного антигена вируса гепатита B (Hepatitis B) в клиническом образце. | Назначение  Для анализаторов серии Atellica  Объем реагента  ≥40 Кубический сантиметр;^миллилитр |  | набор | Указать конкретные показатели товара, соответствующие значениям, установленным документацией и указание на товарный знак (при наличии), страну происхождения товара |
| 22 | 21.20.23.110-00003245 | | Вирус гепатита С общие антитела ИВД, контрольный материал | | Материал, используемый для подтверждения качества анализа, предназначенный для использования при качественном и/или количественном определении общих антител к вирусу гепатита C (Hepatitis C) в клиническом образце. | Назначение  Для анализаторов открытого типа и ручной постановки  Объем реагента  ≥5 Кубический сантиметр;^миллилитр |  | набор | Указать конкретные показатели товара, соответствующие значениям, установленным документацией и указание на товарный знак (при наличии), страну происхождения товара |
| 23 |  | | Сыворотка, содержащая антитела к вирусу гепатита С, HBsAg, предназначена для контроля чувствительности анализа в КДЛ | |  |  | Сыворотка, содержащая антитела к вирусу гепатита С, HBsAg, предназначена для контроля чувствительности анализа в КДЛ. | набор | Указать конкретные показатели товара, соответствующие значениям, установленным документацией и указание на товарный знак (при наличии), страну происхождения товара |
| 24 |  | | Отрицательная донорская сыворотка | |  |  | Отрицательная донорская сыворотка, не содержащая HBsAg, антитела к вирусу гепатита С, антитела к ВИЧ, р24-антиген ВИЧ-1, антитела к возбудителю сифилиса. Предназначена для контроля специфичности анализа в КДЛ | набор | Указать конкретные показатели товара, соответствующие значениям, установленным документацией и указание на товарный знак (при наличии), страну происхождения товара |

Обоснование необходимости использования дополнительной информации (дополнительных требований к предмету закупки) согласно п.6 Правил использования каталога товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд ПП №145 от 08.02.2017 г. Использование технических характеристик, не установленных в КТРУ, либо уточняющих те характеристики, которые установлены в КТРУ, при описании объекта закупки обусловлено потребностями заказчика в оказании качественной и своевременной медицинской помощи, а так же любого вида деятельности, связанного с ней, и не противоречит нормам №44-ФЗ или техническим требованиям, прописанным в КТРУ, а так же связано со спецификой применения товара и спецификой работы лечебного учреждения, техническими характеристиками оборудования.

Количество поставляемых товаров: не определено, аукцион проводится по цене единицы продукции.