**Часть II. «Описание объекта закупки»**

**Поставка реактивов, тест-систем**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Наименование** | **Технические и функциональные характеристики**  | **Кол-во** | **Ед. изм.** |
| 1 | Подсчет клеток крови ИВД, реагентКТРУ: 21.20.23.110-00005033 |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Тип реагента | Неизменяемая заказчиком | Изотонический разбавитель |
| Объём реагента | Неизменяемая заказчиком |  ≥ 20 (л;^дм[3\*]) |
| Назначение | Неизменяемые заказчиком | Для гематологических анализаторов открытого типа |
| Упаковка | Дополнительная характеристика | Мягкая пластиковая канистра помещена в плотную картонную коробку для защиты канистры от физических повреждений и реагента от воздействия солнечного света. |
| Содержание действующих веществ | Дополнительная характеристика | сульфат и хлорид натрия не более 0,8%, буферы и стабилизаторы, консерванты  и поверхностно-активные вещества (ПАВ), в т.ч. соли ЭДТА, лимонная кислота, противомикробные вещества не более 0,8% |
| Остаточный срок годности | Дополнительная характеристика | Остаточный срок годности на момент каждой поставки должен составлять не менее 12 месяцев |
| Стабильность | Дополнительная характеристика | Срок стабильности не менее 90 дней |
| Совместимость | Дополнительная характеристика | Совместимость с гематологическим анализатором MicroCC-18 |

 | 25 | шт |
| 2 | Подсчет клеток крови ИВД, реагентКТРУ: 21.20.23.110-00005045 |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Тип реагента | Неизменяемая заказчиком | Лизирующий раствор |
| Объем реагента | Неизменяемая заказчиком |  ≥ 0.5 (л;^дм[3\*]) |
| Назначение | Неизменяемая заказчиком | Для гематологических анализаторов открытого типа |
| Содержание действующих веществ | Дополнительная характеристика | четвертичная аммониевая соль (тетродецилтриметеламмония бромид) не более 23 г/л, цианид калия не более 0,25 г/л, буферы и стабилизаторы, предохраняющие вещества, в т.ч. соли ЭДТА не более 0,5% |
| Остаточный срок годности | Дополнительная характеристика | Остаточный срок годности на момент каждой поставки должен составлять не менее 12 месяцев |
| Стабильность | Дополнительная характеристика | Срок стабильности не менее 90 дней |
| Совместимость | Дополнительная характеристика | Совместимость с гематологическим анализатором MicroCC-18 |

 | 20 | шт |
| 3 | Буферный промывающий раствор ИВД, автоматические/полуавтоматические системы.КТРУ: 21.20.23.110-00005491 |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Назначение | Неизменяемая заказчиком | Для чистки и промывания гематологического анализатора |
| Объем реагента | Дополнительная характеристика | Объем ≥ 1 литр |
| Характеристики реагентов | Дополнительная характеристика | Ферментативный раствор |
| Содержание действующих веществ | Дополнительная характеристика | протеолитический фермент не более 1%, хлорид и формиат натрия не более 1,4%, буферы и стабилизаторы, сурфактанты, в т.ч. соли ЭДТА, противомикробные и предохраняющие вещества, пропиленгликоль не более 4,25% |
| Остаточный срок годности | Дополнительная характеристика | Остаточный срок годности на момент каждой поставки должен составлять не менее 12 месяцев |
| Стабильность | Дополнительная характеристика | Срок стабильности не менее 90 дней |
| Совместимость | Дополнительная характеристика | Совместимость с гематологическим анализатором MicroCC-18 |

 | 30 | шт |
| 4 | Реагенты диагностическиеКод позиции КТРУ21.20.23.110-00008124 | Циль-НильсенаОбъем реагента(характеристика является обязательной для применения) ≥ 1000 Кубический сантиметр;^миллилитр≥ 125 Кубический сантиметр;^миллилитр≥ 100 Кубический сантиметр;^миллилитр | 1 | наб |
| 5 | Набор для определения КреатининаКТРУ 21.20.23.110-00000213 | Метод: кинетический тест без депротеинизации, в соответствии с методом Яффе, кинетика по двум точкам,.Hg 492 нм, (490-510) нм; Состав; R1 (гидроокись натрия – 0,16 моль/л); R2 (пикриновая кислота - 4 ммоль/л), стандарт - 2 мг/дл (177 мкмоль/л). Линейность в диапазоне от 0,2 до 15 мг/дл (18 - 1330 мкмоль/л); CV 4%; Стабильность: Жидкий, Готовый, R1 п R2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке, при температуре от +2°С до +8°С ; Рабочий реагент стабилен в течение 5 часов при температуре от + 15°С до +25°С ; Фасовка: R1 6x64 мл, R2 6x20 мл, стандарт 2x3 мл; 2100 тестов для СА-270; 2040 тестов для СА- 400). Флаконы снабжены штрих - кодом, содержащим информацию о типе реагента\* номере лота, сроке годности. Штрих - код непосредственно используется в автоматических биохимических анализаторах серии Furuno СА- 270/СА-400. | 1 | наб |
| 6 | Набор для реагентов для определения содержания глюкозы в сыворотке и плазме крови человекаКТРУ 21.20.23.110-00000191 | Метод: ферментативный фотометрический GOD-PAP (Триндера) с использованием глюкозооксидазы; λ=500 им, Hg 546 нм; Состав: R1 (фосфатный буфер - 250 ммоли/л (pH 7,5), фенол - 5 ммоль/л, 4-аминоантипирин — 0,5 ммоль/л, глюкозооксидаза ≥15 кЕ/л, Пероксидаза ≥1 кЕ/л), стандарт - 100 мг/дл (5,55 ммоль/л), Линейность в диапазоне от 1 до 400 мг/дл (0,06-22,2 ммоль/л); CV 1%; Стабильность: Жидкий, Готовый. R1 стабилен в течение срока, указанного на этикетке, при температуре от +2°С до +8°С: Фасовка: R1 9x64 мл, стандарт 2x3 мл: ( 2520 тестов для СА-270, 2520 тестов для СА-400), Флаконы снабжены штрих - кодом, содержащим информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности. Штрих - код непосредственно используется в автоматических биохимических анализаторах серии Furuno СА-270/СА-400. | 3 | наб |
| 7 | Набор для определения общего белкаКТРУ 21.20.23.110-00000451 | Метод: фотометрический, биуретовый тест, конечная точка; λ=540 мм. Hg 546 нм, Состав: R1 (Гидроксид натрия - 80 ммоль/л, Калий-натрий тартрат - 13,4 ммоль/л), R2 (Гидроксил натрия — 100 ммоль/л, калий-натрий тартрат - 13,4 ммоль/л, йодид калия — 15 ммоль/л, сульфат меди - 6 ммоль/л), стандарт - 5 г/дл. Линейность в диапазоне от 0,05 до 15 г/дл; CV 2%. Стабильность: Жидкий, Готовый R1 п R2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°С до +8°С Рабочий реагент стабилен п течение 1 года при температуре от +15°С до +25°С; Фасовка; R1 6x64 мл, R2 6x20 мл, стандарт 2x3 мл (2100 тестов для СА-270; 2040 тестов для CA-400), Флаконы снабжены штрих - кодом, содержащим информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности. Штрих - код непосредственно используется в автоматических биохимических анализаторах серии Furuno CA-270/CA-400 | 2 | наб |
| 8 | Набор для определения а- АмилазыКТРУ 21.20.23.110-00001072 | Метод: Ферментативный кинетический фотометрический тест; λ-405 нм; Состав: R1 (Good's буфер – 0.1 МОЛЬ/Л (pH 7,15), NaCl - 62.5 ммоль л. MgC12 - 12.5 ммоль/л, α-глюкозидаза ≥2 кЕ/л), R2 (Good's буфер - 0,1 моль (pH 7,15), EPS-G7 - 8,5 ммоль л); Линейность от 3 до 2000 Е/л; CV 1,5%; Стабильность: Жидкий, Готовый. RI и R2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке, при температуре от +2°С до +8°С: Рабочий реагент стабилен в течение 6 месяцев при температуре от +2°С до +8°С; Фасовка R1 2x64 мл, R2 2x20 мл ( 700 тестов для СА-270; 680 тестов для CA-4GQ). Флаконы снабжены штрих - кодом, содержащим информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности. Штрих - код непосредственно используется в автоматических биохимических анализаторах серии Furuno СЛ- 270/СА-400. | 2 | наб |
| 9 | Общая амилаза, ИВД, реагентКод позиции КТРУ21.20.23.110-00003984 | Вещество или реактив, предназначенный для использования совместно с исходным изделием для ИВД с целью выполнения определенной функции в анализе, который используется при количественном определении общей амилазы (ОА) (totalamylase) в клиническом образце. Количество выполняемых тестов(характеристика является обязательной для применения) ≥ 10 200 определений (при объеме пробы 4,8 мл)Назначение(характеристика является обязательной для применения) Для анализаторов открытого типа и ручной постановки | 1 | наб |
| 10 | Набор для определения АланинаминотрансферазыКТРУ 21.20.23.110-00000138 | Метод: Кинетический, УФ. рекомендуемый IFCC: λ=340 нм. Нg 334, Hg 365 нм; Состав: R1 ( Tрис - 100 ммоль/л (pH 7,15). L- аланин - 500 ммоль/л, Лактатдегидрогеназа ≥1700 Е/л); R2 (2 - Оксоглутарат - 15 ммоль/л, НАДН -0,18 ммоль/л, Линейность от 4 до 600 Е/л; CV 6,5%: Стабильность: Жидкий, Готовый, RI и R2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке, при температуре от +2°С до +8°С; Рабочий реагент стабилен в течение 4 педель при температуре от +2°С до +8°С; Фасовка: R1 6x64 мл, R2 6x20 мл ( 2100 тестов СА-270; 2040 тестов тля CA-400). Флаконы снабжены штрих - кодом, содержащим информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности. Штрих - код непосредственно используется в автоматических биохимических анализаторах серии Furuno CA-27Q/CA-400. | 2 | наб |
| 11 | Набор для определения АспартатаминотрансферазыКТРУ 21.20.23.110-00001089 | Метод: Кинетический. УФ, рекомендуемый IFCC: λ—340 нм. Hg 334, Hg 365 нм: Состав: R1 (Трис - 80 ммоль/л (pH 7,65), L- аспартат - 240 ммоль/л, Малатдегидрогеназа ≥606 Е/л, Лактатдегидрогеназа ≥900 Е/л); R2 (2-Оксоглутарат - 12 ммоль/л, НАДН - 0,18 ммоль/л); Линейность от 2 до 700 Е/л: CV 4.5%; Стабильность: Жидкий, Готовый, R1 и R2 стабильны и течение срока, указанного на этикетке, при температуре от +2°С до +8°С: Рабочий реагент стабилен в течение 4 недель при температуре от +2°С до +8°С: R1 6x64 мл, R2 6x20 мл ( 2100 тестов для СА-270: 2040 тестов для СА-400), Флаконы снабжены штрих - кодом, содержащим информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности. Штрих - код непосредственно используется в автоматических биохимических анализаторах серии Furuno СА-270/СА-400, | 2 | наб |
| 12 | Набор реагентов для определения содержания триглицеридов в сыворотке и плазме крови человека КТРУ 21.20.23.110-00000343 | Метод: Ферментативный фотометрический тест с глицерол-3-фосфатоксидазой, метод Триндера, конечная точка; λ=500 нм, Hg 546 нм; Состав: R1 (Good’s буфер – 50 ммоль/л (рН 7,2), 4-хлорфенол – 4 ммоль/л, АТФ – 2 ммоль/л, Mg 2+ - 15 ммоль/л, глицерокиназа ≥0,4 кЕ/л, пероксидаза ≥2 кЕ/л, липопротеин липаза ≥2 кЕ/л, 4-аминоантипирин – 0,5 ммоль/л, глицерол-3-фосфатоксидаза ≥0,5 кЕ/л), стандарт – 200 мг/дл (2,3 ммоль/л); Линейность в диапазоне от 1 до 1000 мг/дл (0,01 – 11,3 ммоль/л); CV не превышает 2%; Стабильность: Жидкий, Готовый, R1 стабилен в течение срока, указанного на этикетке, при температуре от +2°С до +8°С; Фасовка: R1 3х68 мл, стандарт 1х3 мл. Штрих - код может непосредственно использоваться в автоматических биохимических анализаторах серии Furuno CA-270/CA-400. | 2 | наб |
| 13 | Набор для определения Общего Билирубина 504 млКТРУ 21.20.23.110-00000152 | Метод: Фотометрический колориметрический тест с 2, 4-дихлоранилином (ДХА), конечная точка; λ=546 нм, (540-560) нм; Состав: R1 (фосфатный буфер – 40 ммоль/л, NaCl – 123 г/л, детергент, стабилизаторы); R2 (2,4-Дихлорофенил-диазониевая соль – 1 ммоль/л, HCl – 26 ммоль/л, детергент); Линейность в диапазоне от 0,1 до 30 мг/дл (1,7-510 мкмоль/л); CV не более 3,5%; Стабильность: Жидкий, Готовый, R1 и R2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке, при температуре от +2°С до +8°С; Фасовка: R1 6х64 мл, R2 6х20 мл (2100 тестов для СА-270; 2040 тестов для СА-400). Флаконы снабжены штрих - кодом, содержащим информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности. Штрих - код может непосредственно использоваться в автоматических биохимических анализаторах серии Furuno CA-270/CA-400. | 1 | наб |
| 14 | Набор для определения Прямого Билирубина 504 млКТРУ 21.20.23.110-00000412 | **Метод:** Фотометрический колориметрический тест с 2, 4-дихлоранилином (ДХА), конечная точка; λ=546 нм, (540-560) нм; Состав: **R1** (ЭДТА-Na2 – 0,1 ммоль/л, NaCl – 123 ммоль/л, Сульфаниловая кислота – 80 ммоль/л); **R2** (2,4-Дихлорофенил-диазониевая соль – 0,1 ммоль/л, HCl – 153 ммоль/л, ЭДТА-Na2 – 0,1 ммоль/л); Линейность в диапазоне от 0,1 до 10 мг/дл (1,7-170 мкмоль/л); CV не более 3,5%; Стабильность: Жидкий, Готовый, R1 и R2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке, при температуре от +2°С до +8°С; Фасовка: R1 6х64 мл, R2 6х20 мл. (2100 тестов для СА-270; 2040 тестов для СА-400). Флаконы снабжены штрих - кодом, содержащим информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности. Штрих - код может непосредственно использоваться в автоматических биохимических анализаторах серии Furuno CA-270/CA-400. | 1 | наб |
| 15 | Набор реагентов для определения со держания холестерина в сыворотке и плазме крови человекаКТРУ 21.20.23.110-00000307 | Метод: Ферментативный фотометрический тест CHOD-PAP. метод Грин дера, конечная точка, λ=500 мм, Hg 546 нм; Состав: R1 (Good’s буфер - 50 ммоль/л (pH 6.7). фенол - 5 ммоль/л. 4- Аминоантипирин - 0,3 ммоль/л, холестеринэстераза ≥200 Е л. Холестериноксидаза ≥100 Е/л. Пероксидаза ≥3 кЕ/л), стандарт - 200 мг/дл (5,2 ммоль/л). Линейность в диапазоне от 3 до 750 мг/дл (0.08 - 19.4 ммоль/л); CV не превышает 2%: Стабильность: Жидким, Готовый, R1 стабилен в течение срока, указанного на этикетке, при температуре от ^2°С, Фасовка: R1 9x64 мл, стандарт 2x3 мл; ( 2520 тестов для СА-270; 2520 тестов для СА-400). Флаконы снабжены штрих - кодом, содержащим информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности. Штрих - код непосредственно используется в автоматических биохимических анализаторах серии Furuno СА-270 СА-400. | 5 | наб |
| 16 | Набор для определения Холестерина ЛUBII (KDL-CFS)КТРУ 21.20.23.110-00000595 | Метод: ферментативный колориметрический тест с прямым иммуно-ингибированием ЛПНП, ЛПОНП и хиломикронов без стадии центрифугирования по конечной точке. λ=600/700 нм. Состав: R1 (Good's буфер (pH 7,0) - 25 ммоль/л: 4- Амнноантипирин - 0,75 ммоль/л; Пероксидаза (ПОД) - 2000 Ед/л; Аскорбатоксидаза - 2250 Ед/л; Овечьи антитела к человеческим (3-липопротеинам). R2 (Good's буфер (рН 7.0) - 30 ммоль/л: Холестеринэстераза (ХЭ) - 4000 Ед/л; Холестериноксидаза (XО) 20000 Ед/л; N-этил-N-(2-гидрокси- 3-сульфо-пропил)-3,5-диметокси-4-фторанилин, натриевая соль (F-DAOS) - 0,8 ммоль/л. Линейность в диапазоне от 1 до 180 мг/дл (0,03-4,7 ммоль/л). CV не превышает 2%. Стабильность: жидкий, готовый; R1 и R2 стабильны в лечение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°С до +8°С. Фасовка: R1 4x20 мл, R2 2х10 мл, ( 330 тестов для СА-270; 320 тестов для СА-400). Флаконы снабжены штрих - кодом, содержащим информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности. Штрих - код используется в автоматических биохимических анализаторах серии Furuno CA-270/CA-400 | 1 | наб |
| 17 | Набор для определения Холестерина ЛПНП (LDL-C FS)КТРУ 21.20.23.110-00000241 | Метод: прямой ферментативный колориметрический тест без осаждения по конечной точке λ=б00/700 нм. Состав: R1 (Good's буфер (pH 6.8) - 20 ммоль/л; Холестеринэстераза (ХЭ) ≥2,5 кЕд/л; Холестериноксидаза (ХО) ≥2.5 кЕд/л; N-(2-гидрокси-3- судьфопропил)-3,5- диметокси-аннлин (H-DAOS) - 0.5 ммоль/л; Каталаза ≥500 кЕд/л): R2 (Good’s буфер (pH 7,0) - 25 ммоль/л: 4- Аминоантипирин - 3.4 ммоль/л; Пероксидаза (ПОД) ≥15 кЕд/л). Линейность в диапазоне от 1 до 400 мг/дл (0.03 - 10.3 ммоль/л). CV не превышает 1,5%. Стабильность: жидкий, готовый: R1 и R2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°С до +8°С. Фасовка: R1 4x20 мл, R2 2x10 мл. ( 330 тестов для СА-270; 320 тестов для СА-400). Флаконы снабжены штрих - колом, содержащим информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности. Штрих - код используется в автоматических биохимических анализаторах серии Furuno СА-270/СА-400. | 1 | наб |
| 18 | Набор реагентов для количественного определения кальция методом с арсеназо III в сыворотке крови и моче КТРУ 21.20.23.110-00000275 | **Метод**: колориметрический метод с арсеназао III по конечной точке; λ=650 нм, Hg 623 нм, (630-670) нм; Состав: **R1** (фосфатный буфер (рН 7,5) – 50 ммоль/л, 8-Гидроксихинолин-5-сульфоновая кислота – 5 ммоль/л, Арсеназо III – 120 мкмоль/л, Детергенты); **стандарт** - 10 мг/дл (2,5 ммоль/л); Линейность: от 0,04 до 20 мг/дл (0,01–5 ммоль/л); CV не превышает 2,5%; Стабильность: Жидкий, Готовый, R1 стабилен в течение срока, указанного на этикетке, при температуре от +2°С до +8°С; Фасовка: R1 9х68 мл, стандарт 2х3 мл. Штрих - код используется в автоматических биохимических анализаторах серии Furuno СА-270/СА-400. | 1 | наб |
| 19 |  Набор реагентов для определения содержания мочевины в сыворотке крови и моче человека кинетическим методом .КТРУ 21.20.23.110-00000773 | **Метод:** «Уреазныйглутаматдегидрогеназный»: ферментативный УФ тест, кинетический; λ=340 нм, Hg 334 нм, Hg 365 нм; Состав: **R1** (Трис – 120 ммоль/л (рН 7,8), 2-Оксоглутарат – 7 ммоль/л, АДФ – 0,6 ммоль/л, Уреаза ≥6 кЕ/л, Глутаматдегидрогеназа ≥1 кЕ/л); **R2** (НАДН – 0,25 ммоль/л); **Стандарт** – 50 мг/дл (8,33 ммоль/л), Линейность в диапазоне от 2 до 300 мг/дл (0,3 – 50 ммоль/л); CV не более 3%; Стабильность: Жидкий, Готовый, R1 и R2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке, при температуре от +2°С до +8°С; Рабочий реагент стабилен в течение 4 недель при температуре от +2°С до +8°С; Фасовка: R1 6х68мл, R2 6х17 мл, стандарт 2х3 мл. Штрих - код может непосредственно использоваться в автоматических биохимических анализаторах серии Furuno CA-270/CA-400. | 4 | наб |
| 20 | Набор для определения Мочевой кислоты 168 мл (700 тестов для СА-270; 680 тестов для СА-400) КТРУ 21.20.23.110-00000495 | **Метод:**уриказный метод – TOOS, ферментативный с аскорбатоксидазой, конечная точка; λ=550 нм, Hg 546 нм; Состав: **R1** (Фосфатный буфер – 100 ммоль/л (рН 7,0), TOOS – 1 ммоль/л, аскорбатоксидаза ≥1 кЕ/л); **R2** (Фосфатный буфер – 100 ммоль/л (рН 7,0), 4-аминоантипирин – 0,3 ммоль/л, K4[Fe(CN)6] – 10 мкмоль/л, Пероксидаза (ПОД) ≥1 кЕ/л, Уриказа ≥50 Е/л), **стандарт** – 6 мг/дл (357 мкмоль/л). Линейность в диапазоне от 0,3 до 20 мг/дл (18 – 1190 мкмоль/л); CV не более 3%; Стабильность: Жидкий, Готовый, R1 и R2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке, при температуре от +2°С до +8°С; Фасовка: R1 2х64 мл, R2 2х20 мл, стандарт 1х3 мл (700 тестов для СА-270; 680 тестов для СА-400). Флаконы снабжены штрих - кодом, содержащим информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности. Штрих - код может непосредственно использоваться в автоматических биохимических анализаторах серии Furuno CA-270/CA-400. | 1 | наб |
| 21 | Набор реагентов для определения активности щелочной фосфатазы в сыворотке и плазме крови человека кинетическим методом КТРУ 21.20.23.110-00001053 | **Метод:** Кинетический фотометрический тест, рекомендуемый DGKC; λ=405 нм, (400-420) нм; Состав: **R1** (Диэтаноламин – 1,2 моль/л (рН 9,8), Хлорид магния – 0,6 ммоль/л); **R2** (п-Нитрофенилфосфат – 50 ммоль/л); Линейность от 3 до 800 Е/л; CV не более 2%; Стабильность: Жидкий, Готовый, R1 и R2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке, при температуре от +2°С до +8°С; Рабочий реагент стабилен в течение 4 недель при температуре от +2°С до +8°С; Фасовка: R1 2х68 мл, R2 2х17 мл7. Штрих - код может непосредственно использоваться в автоматических биохимических анализаторах серии Furuno CA-270/CA-400. | 3 | наб |
| 22 | Активированное частичное тромбопластиновое время ИВД, набор, анализ образования сгусткаКод позиции КТРУ21.20.23.110-00004786 | 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 (Activatedpartialthromboplastintime (APTT)) клинического образца. Количество выполняемых тестов(характеристика является обязательной для применения) ≥ 200 ШтукаНазначение(Для анализаторов открытого типа и ручной постановки Предназначен для определения протромбинового времени в плазме венозной крови и выражения его результатов как:протромбиновое отношение протромбин по Квику, % протромбиновый индексТромбопластин - кальциевый реагент, водорастворимый, лиофильно высушенный, полученный из мозга кроликов с добавлением ионов кальция: 80 мл.Количество определений из 1 набора: 800. Минимальный срок хранения: не менее 12 от остаточного. | 3 | наб |
| 23 | Набор реагентов для определения содержания фибриногена | Предназначен для определения концентрации фибриногена в плазме крови клоттинговым методом по Клауссу на всех коагулологических анализаторах оптического типа, использующих суспензию каолина.Состав набора:Тромбин человека с каолином, лиофильно высушенный (2 мл/фл.) – 8 флаконов,Плазма-калибратор, лиофильно высушенная (1 мл/фл.) – 1 флакон,Буфер имидазоловый концентрированный (5 мл/фл.) – 1 флакон.Один набор предназначен для проведения 320 анализов при расходе 0,05 мл тромбина на один анализ..Срок годности: не менее 12 месяцев | 3 | наб |
| 24 | Набор реагентов для определения активированного частичного тромбопластинового времени | Набор реагентов для определения активированного частичного тромбопластинового времени (АЧТВ) на основе лиофильно высушенной смеси фосфолипидов сои и эллаговой кислоты.Активированное частичное тромбопластиновое время (АЧТВ) является одним из наиболее распространенных и чувствительных тестов для выявления широкого диапазона коагуляционных нарушений. АЧТВ изменяется в зависимости от различных количеств фибриногена, активности протромбина, факторов V, VIII, IX, X, XI, XII, других факторов контакта, присутствия специфических ингибиторов факторов свертывания VIII и IX. АЧТВ является широко применяемым методом контроля эффективности парентерального введения гепарина. При этом время свертывания увеличивается пропорционально уровню гепарина. У пациентов, принимающих пероральные антикоагулянты, снижаются уровни циркуляции факторов II, VII, IX и X, поэтому АЧТВ может удлиняться. В присутствии неспецифических ингибиторов, например волчаночного антикоагулянта, АЧТВ также может удлиняться.Набор реагентов предназначен для работы на всех типах полуавтоматических и автоматических коагулометров.**Состав набора:*** АЧТВ-реагент лиофильно высушенный – 7 фл.,
* Кальция хлорида 0,025 М раствор (10 мл) – 3 фл.

Набор предназначен для проведения 280 макро- или 560 микроопределений. | 2 | наб |
| 25 | Набор реагентов для качественного и пол) количественного определения содержания с- реактивного белка | Набор реагентов для качественного и полуколичественного определения содержанияС-реактивного белка в сыворотке крови методом латекс-агглютинации. Набор не менее 250 определений.Состав набора:Реагент 1. Анти СРБ-латекс суспензия (2 мл);Реагент 2. Разбавитель (10 мл);Реагент 3. Положительный контроль (0,1 мл) - ([СРБ] > 6 мг/л);Реагент 4. Отрицательный контроль (0,2 мл) - ([СРБ] < 6 мг/л);Реагент 5. Слабоположительный контроль (0,2 мл) - ([СРБ] ~ 6 мг/л).В состав набора входит также тест-пластины (слайды). | 2 | наб |
| 26 | Набор реагентов для качественного и полуколичественного определения содержания ревматоидного фактора | Набор реагентов для качественного и полуколичественного определения содержания ревматоидного фактора в сыворотке крови методом латекс-агглютинации. Набор не менее 250 определений. Состав набора:Реагент 1. РФ-латекс суспензия (2 мл);Реагент 2. Разбавитель (10 мл);Реагент 3. Положительный контроль (0,1 мл) - ([AСO] > 200 МЕ/мл);Реагент 4. Отрицательный контроль (0,2 мл) - ([AСO] < 200 МЕ/мл);Реагент 5. Слабоположительный контроль (0,2 мл) - ([AСO] ~ 200 МЕ/мл).В состав набора входит также тест-пластины (слайды). | 2 | наб |
| 27 | Мульти-калибраторКТРУ 21.20.23.110-00002953 | Лиофилизированный мульти-калибратор, изготовленный на основе человеческой сыворотки. В невскрытых флаконах мультикалибраторTruCal U стабилен при +2°С - +8°С до конца срока годности. Стабильность параметров аналитов в растворенном калибраторе: Билирубин (при хранении в темноте) 14 дней при -20°С, 8 ч при +4°С, 4 ч при 25°С; остальные параметры 30 дней при -20°С, 2 дня при +4°С, 8 ч при 25°С. Фасовка 1х3 мл | 1 | фл |
| 28 | Контрольная сыворотка Норма для клинической лабораторной диагностики Trulab N 1 х 5мл КТРУ 21.20.23.110-00010158 | Лиофилизированная, универ-сальная сыворотка, изготовленная на основе человеческой сыворотки. Значения парамет-рованалитов находятся или в нормальных пределах, или на границе патологических значений. В невскрытых флаконах контрольная сыворотка TruLab N стабильна при температуре +2°С - +8°С до конца срока годности. Стабильность параметров аналитов в растворенной контрольной сыворотке: билирубин (при хранении в темноте) 14 дней при -20°С, 2 дня при +4°С; АЛТ 2 ч при +25°С; АЛТ и АСТ 2 дня при +4°С; креатинкиназа и креатинкиназа МВ 4 часа при +25°С; остальные параметры 30 дней при -20°С, 7 дней при +4°С, 8 ч при 25°С. Фасовка 1х5 мл | 1 | фл |
| 29 | Контрольная сыворотка Патология для клинической лабораторной диагностики TrulabP 1 х 5мл. КТРУ 21.20.23.110-00010158 | Лиофилизированнаяунивер-сальная сыворотка, изготовленная на основе человеческой сыворотки. Значения пара-метрованалитов находятся или вне нормальных пределов, или на границе патологических значений. В невскрытых флаконах контрольная сыворотка TruLab Р стабильна при температуре +2°С - +8°С до конца срока годности. Стабильность параметров аналитов в растворенной контрольной сыворотке: билирубин (при хранении в темноте) 14 дней при -20°С, 2 дня при +4°С; АЛТ 2 ч при +25°С; АЛТ и АСТ 2 дня при +4°С; креатинкиназа и креатинкиназа МВ 4 часа при +25°С; остальные параметры 30 дней при -20°С, 7 дней при +4°С, 8 ч при 25°С. Фасовка 1х5 мл | 1 | фл |
| 30 | Набор реагентов для определения антител к Treponemapallidum | Предназначен для определения антител к Treponemа pallidum вреакции пассивной гемагглютинацииПредназначен для качественного и полуколичественного определения (определение титра антител)Минимальное количество определений из 1 набора - 100Состав набора:Тест - эритроциты – не менее 17 мл Контрольные эритроциты Буферный растворКонтрольный положительный образенКонтрольный отрицательный образецПланшет для микротитрования на не менее 96 лунок - 2 шт. | 2 | наб |
| 31 | Перекись водорода  | Концентрированная прозрачная бесцветная жидкость. Обладает антимикробной активностью в отношении Гр- и Гр+ бактерий (включая туберкулез, ООИ: сибирская язва, чума, сап, мелиоидоз, холера, туляремия), вирусов, и дерматофитий. Действующее вещество 30 - 40% перекиси водорода.**Назначение**Предназначено  для дезинфекции поверхностей в помещениях, жесткой мебели, сантехнического оборудования, белья, посуды, игрушек, предметов ухода за больными, уборочного материала; для дезинфекции кювезов; для предстерилизационной очистки ИМН (при применении в сочетании с моющими средствами Лотос-медицинский, Лотос, Лотос-автомат, Прогресс, Аист-универсал М) ручным и механизированным способами; для дезинфекции ИМН (включая коррозионно-стойкие хирургические, стоматологические инструменты, стоматологических оттиски силиконовые) в ЛПУ.**Свойства**Антимикробные свойства средства сохраняются в присутствии моющих средств. Препарат оказывает коррозирующее действие на металлы. Срок хранения концентрата – не менее 6 месяцев, рабочих растворов – не менее 1 сутки.Форма выпуска: канистра не менее 11,4 кг | 5 | кан |
| 32 | Лента диаграммная  | Лента диаграммная из термобумаги для термопечатающих устройств, 57\*23\*12 мм | 100 | рул |
| 33 | Краситель для окрашивания цитологических мазков по методу Папаниколау. | Набор красителей Диахим-ПАП для цитологического последовательного окрашивания препаратов при подготовке к микроскопированию, рассчитан на не менее 100 определений..Состав набора:1. Гематоксилин по Гаррису, 100 мл – 1 флакон,2. Краситель Папаниколау, 100 мл - 1 флакон,3. Краситель оранжевый G6 , 100 мл – 1 флакон,4. Литий углекислый, 3 мл – 1 флакон.Хранение реагентов при температуре +2...8°С в сухом темном месте. За полчаса до употребления реактив необходимо вынуть из холодильника.Красители стабильны после вскрытия флакона в течение всего срока годности при условии достаточной герметизации флакона. | 1 | наб |
| 34 | Ксилоловый раствор ИВД Код позиции КТРУ21.20.23.110-00010214 | Ксилоловый (xylene) раствор, предназначенный для использования самостоятельно или в комбинации с другими ИВД изделиями в процессе подготовки, окрашивания и/или анализа клинических лабораторных образцов.Внешний вид: бесцветная жидкость;Химические свойства: смешивается с этанолом, диэтиловым эфиром, ацетоном, хлороформом, бензолом; Растворимость в воде менее 0,015 %. ( 1,2-диметилбензол).Содержание основного вещества - не менее 99,2 %.Бромное число: брома на 100 мл реагента - не более 0,18 г.Класс: ЧДА.Физические свойства:Плотность при 20°С - 0,878 - 0,880 г/куб.см;Температурные пределы перегонки от 5 до 95% - не более 0,4°С;Температура кристаллизации - не ниже минус 25,5°С.Упаковка: бутыль из темного стекла, объемом 1000 мл. | 1 | кг |
| 35 | Подсчет клеток крови ИВД, контрольный материалКТРУ: 21.20.23.110-00005063 |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Назначение | Неизменяемая заказчиком | Для ручной постановки анализа и анализаторов открытого типа |
| Фасовка | Дополнительная характеристика | не менее 3 флаконов, по не менее 1 флакона каждого уровня - высокий, норма, низкий |
| Объем реагента | Дополнительная характеристика | Флакон не более 2,5 мл |
| Срок стабильности | Дополнительная характеристика | не менее 30 дней |
| Остаточный срок годности | Дополнительная характеристика | Остаточный срок годности на момент поставки должен составлять не менее 4 месяцев |
| Совместимость | Дополнительная характеристика | Наличие в паспорте аттестационных значений для гематологического анализатора MicroCC-18 |

 | 1 | наб |
| 36 | Treponemapallidum общие антитела ИВД, набор, иммуноферментный анализ (ИФА)Код позиции КТРУ: 21.20.23.110-00009497 | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения общих антител к бактерии Treponemapallidum в клиническом образце методом иммуноферментного анализа (ИФА). Анализ предназначен для выявления бактериальной инфекции Treponemapallidum, связанной с сифилисом.Назначение: для анализаторов открытого типа и ручной постановки Количество выполняемых тестов: ≥ 480Объем образца для исследования, мкл Не более 50Аналитическая чувствительность при использовании международного стандарта, подтвержденная инструкцией производителя, МЕ/мл Не более 0,005Специфичность, оцененная на образцах сывороток доноров,% Не менее 99,4Наличие готового к применению контрольного положительного образца (не требующего дополнительного разведения), мл Не менее 1,0Наличие готового к применению контрольного отрицательного образца (не требующего дополнительного разведения), мл Не менее 1,0Наличие готового к применению конъюгата (не требующего дополнительного разведения), мл Не менее 25Наличие промывочного раствора (концентрат), мл Не менее 200Наличие стоп-реагента, мл Не менее 30Время реакции, минут Не более 60Стабильность (время хранения) рабочего раствора конъюгата, недель Не менее 8Стабильность (время хранения) рабочего раствора субстратной смеси, часов Не менее 6Стабильность (время хранения) рабочего раствора промывочного реагента, суток Не менее 14Спектрофотометрическая верификация этапов проведения анализа НаличиеСрок годности тест-системы на момент поставки, месяцев Не менее 12 | 4 | наб |
| 37 | Treponemapallidumреагиновые антитела ИВД, набор, реакция агглютинацииКод позиции КТРУ№ 21.20.23.110-00010470 | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения неспецифичных реагиновых антител, продуцируемых в ответ на бактериальную инфекцию Treponemapallidum, в клиническом образце методом агглютинации (например, тест на быстрый реагин плазмы (RapidPlasmaReagin (RPR)) или тест лаборатории венерических заболеваний (VenerealDiseaseResearchLaboratory (VDRL)). Анализ предназначен для выявления бактериальной инфекции Treponemapallidum, связанной с сифилисом. Количество выполняемых тестов: ≥ 500Проведение реакции микропреципитации, ассоциированных с сифилисом реагиновых антител соответствиеФорма выпуска: неокрашенная суспензия кардиолипинового антигена готового к применению для проведения реакции микропреципитации на стекле соответствиеВозможно качественное и полуколичественное исследование соответствиеВремя анализа, минут Не более 10Определение титра антител путем максимального разведения, в пределах От 1:2 до 1:512Набор укомплектован пластмассовыми пипетками (капельницами) для дозирования кардиолипинового антигена НаличиеСрок годности набора, месяцев Не менее 18 | 20 | наб |

1.1. Остаточный срок годности продукции на момент поставки должен составлять не менее 12 месяцев

1.2. Поставка продукции осуществляется по адресу: г. Нижняя Тура, ул. 40 лет Октября, 22, внутрибольничная аптека.

1.3. Поставка продукции осуществляется партиями в соответствии со спецификацией и заявкой Заказчика в период с момента заключения контракта по 30.03.2020г.

1.4. Поставщик осуществляет поставку продукции по рабочим дням с 9.00 до 16.00 часов своими силами в полном объёме по заявке Заказчика в течении 3-х дней после получения заявки. Частичная поставка допускается только по предварительному согласованию с Заказчиком.

1.5. Участник должен соответствовать обязательным требованиям, предъявляемым законодательством Российской Федерации к лицам, осуществляющим поставки товаров, выполнение работ, оказание услуг, являющихся предметом аукциона в электронной форме.

1.6. Одновременно с поставкой продукции Поставщик обязан представлять Заказчику надлежащим образом оформленные сопроводительные документы, подтверждающие качество и безопасность продукции: сертификаты и/или декларации о соответствии, регистрационные удостоверения.

1.7. Количество, ассортимент и технические характеристики поставляемой продукции определены в приложении № 1 к техническому заданию.

1.8. Продукция поставляется в оригинальной заводской упаковке, которая бы обеспечивала его сохранность, товарный вид, предохраняла бы от всякого рода повреждений при транспортировке. Погрузочно-разгрузочные работы осуществляются силами поставщика.

1.9. Цена государственного контракта формируется с учётом НДС и всех действующих налогов, сборов и других обязательных платежей, связанных с выполнением обязательств по контракту. Стоимость контракта и цена за единицу продукции является фиксированной и не подлежит изменению на протяжении всего срока действия настоящего контракта.

Ответственный провизор Гаврылив М.В. тел. 8-34342-2-70-86