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

**Поставка реактивов, тест-систем**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Наименование** | **Технические и функциональные характеристики** | **Кол-во** | **Ед. изм.** |
| 1 | Подсчет клеток крови ИВД, реагент  КТРУ: 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, реагент  КТРУ: 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 диагностические  Код позиции КТРУ  21.20.23.110-00008124 | Циль-Нильсена  Объем реагента  (характеристика является обязательной для применения)  ≥ 1000  Кубический сантиметр;^миллилитр  ≥ 125  Кубический сантиметр;^миллилитр  ≥ 100  Кубический сантиметр;^миллилитр | 1 | наб |
| 5 | Набор для определения Креатинина  КТРУ 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 человека  КТРУ 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 белка  КТРУ 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- Амилазы  КТРУ 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, реагент  Код позиции КТРУ  21.20.23.110-00003984 | 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 Аланинаминотрансферазы  КТРУ 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 Аспартатаминотрансферазы  КТРУ 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 мл  КТРУ 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 мл  КТРУ 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 человека  КТРУ 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 сгустка  Код позиции КТРУ  21.20.23.110-00004786 | 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  Штука  Назначение  (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 индекс  Тромбопластин - 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 содержания  С-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-калибратор  КТРУ 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 гемагглютинации  Предназначен для качественного и полуколичественного определения (определение титра антител)  Минимальное количество определений из 1 набора -  100  Состав набора:  Тест - эритроциты – не менее 17 мл  Контрольные эритроциты  Буферный раствор  Контрольный положительный образен  Контрольный отрицательный образец  Планшет 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 КТРУ  21.20.23.110-00010214 | 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 материал  КТРУ: 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: ≥ 480  Объем образца для исследования, мкл Не более 50  Аналитическая чувствительность при использовании международного стандарта, подтвержденная инструкцией производителя, МЕ/мл Не более 0,005  Специфичность, оцененная на образцах сывороток доноров,% Не менее 99,4  Наличие готового к применению контрольного положительного образца (не требующего дополнительного разведения), мл Не менее 1,0  Наличие готового к применению контрольного отрицательного образца (не требующего дополнительного разведения), мл Не менее 1,0  Наличие готового к применению конъюгата (не требующего дополнительного разведения), мл Не менее 25  Наличие промывочного раствора (концентрат), мл Не менее 200  Наличие стоп-реагента, мл Не менее 30  Время реакции, минут Не более 60  Стабильность (время хранения) рабочего раствора конъюгата, недель Не менее 8  Стабильность (время хранения) рабочего раствора субстратной смеси, часов Не менее 6  Стабильность (время хранения) рабочего раствора промывочного реагента, суток Не менее 14  Спектрофотометрическая верификация этапов проведения анализа Наличие  Срок годности тест-системы на момент поставки, месяцев Не менее 12 | 4 | наб |
| 37 | Treponemapallidumреагиновые антитела ИВД, набор, реакция агглютинации  Код 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: ≥ 500  Проведение реакции микропреципитации, ассоциированных с сифилисом реагиновых антител соответствие  Форма выпуска: неокрашенная суспензия кардиолипинового антигена готового к применению для проведения реакции микропреципитации на стекле соответствие  Возможно качественное и полуколичественное исследование соответствие  Время анализа, минут Не более 10  Определение титра антител путем максимального разведения, в пределах  От 1:2 до 1:512  Набор укомплектован пластмассовыми пипетками (капельницами) для дозирования кардиолипинового антигена Наличие  Срок 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