**Утверждаю:**

**Начальник договорной службы**

**ГАУЗ СО «Ирбитская ЦГБ»**

**Т.Н. Царегородцева**

**ОПИСАНИЕ ПРЕДМЕТА ЗАКУПКИ.**

**Изделия медицинского назначения для лаборатории.**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| № п/п | Наименование товара, работы, услуги | Подробное описание предмета закупки | Единица измерения | Количество товара, |
| 1 | Набор реагентов для количественного определения антител класса иммуноглобулин M (IgM) к цитомегаловирусу | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения антител класса иммуноглобулин M (IgM) к цитомегаловирусу (ЦМВ) (cytomegalovirus (CMV)) в сыворотке крови методом иммуноферментного анализа (ИФА). Количество выполняемых тестов, шт.: ≥96. Метод: ИФА – непрямой. Одинаковое количество промывок после каждой инкубации: наличие. Рабочее разведение исследуемого образца 1:100: наличие. Цветовая индикация внесения образцов: наличие. Температура инкубации с сыворотками и конъюгатом 37ºС: соответствие. Предварительное разведение сывороток на планшете: наличие. Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации), мин.: не более 85. Готовые для использования растворы конъюгата и ТМБ: наличие. Все компоненты набора после вскрытия пригодны к использованию в течение всего срока годности набора: наличие. Дополнительные компоненты в составе набора: пленка для заклеивания планшета, пакет для планшета с застежкой зиплок, планшет для предварительного разведения сывороток, унифицированные неспецифические компоненты ФСБ-Т, стоп-реагент – наличие. Остаточный срок годности реагента на момент поставки не менее 12 месяцев. | набор | 1 |
| 2 | Набор реагентов для количественного определения антител класса иммуноглобулин G (IgG) к цитомегаловирусу | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения антител класса иммуноглобулин G (IgG) к цитомегаловирусу (ЦМВ) (cytomegalovirus (CMV)) в сыворотке крови методом иммуноферментного анализа (ИФА). Количество выполняемых тестов, шт.: ≥96. Метод: ИФА – непрямой. Одинаковое количество промывок после каждой инкубации: наличие. Рабочее разведение исследуемого образца 1:100: наличие. Цветовая индикация внесения образцов: наличие. Температура инкубации с сыворотками и конъюгатом 37ºС: соответствие. Предварительное разведение сывороток на планшете: наличие. Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации), мин.: не более 85. Готовые для использования растворы конъюгата и ТМБ: наличие. Все компоненты набора после вскрытия пригодны к использованию в течение всего срока годности набора: наличие. Дополнительные компоненты в составе набора: пленка для заклеивания планшета, пакет для планшета с застежкой зиплок, планшет для предварительного разведения сывороток, унифицированные неспецифические компоненты ФСБ-Т, стоп-реагент – наличие. Остаточный срок годности реагента на момент поставки не менее 12 месяцев. | набор | 1 |
| 3 | Набор реагентов для определения индекса авидности антител класса иммуноглобулин G (IgG) к цитомегаловирусу (ЦМВ) | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для определения индекса авидности антител класса иммуноглобулин G (IgG) к цитомегаловирусу (ЦМВ) (cytomegalovirus (CMV)) в сыворотке крови методом иммуноферментного анализа (ИФА). Количество выполняемых тестов, шт.: ≥48. Назначение: для ручной постановки анализа. Метод: ИФА – непрямой. Рабочее разведение исследуемого образца 1:100: наличие. Цветовая индикация внесения образцов: наличие. Температура инкубации с сыворотками и конъюгатом 37ºС: соответствие. Предварительное разведение сывороток на планшете: наличие. Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации), мин.: не более 100. Готовые для использования растворы конъюгата и ТМБ: наличие. Все компоненты набора после вскрытия пригодны к использованию в течение всего срока годности набора: наличие. Возможность проведения измерений в двухволновом режиме с использованием референсной длины волны: наличие. Дополнительные компоненты в составе набора: пленка для заклеивания планшета, пакет для планшета с застежкой зиплок, планшет для предварительного разведения сывороток, унифицированные неспецифические компоненты ФСБ-Т, стоп-реагент – наличие. Остаточный срок годности реагента на момент поставки не менее 12 месяцев. | набор | 1 |
| 4 | Набор реагентов для количественного определения антител класса иммуноглобулин M (IgM) к паразитическому простейшему Toxoplasma gondii | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для использования при количественном определении антител класса иммуноглобулин M (IgM) к паразитическому простейшему Toxoplasma gondii в сыворотке крови методом иммуноферментного анализа (ИФА). Количество выполняемых тестов, шт.: ≥96. Назначение: для анализаторов открытого типа и ручной постановки. Метод: ИФА – непрямой. Одинаковое количество промывок после каждой инкубации: наличие. Цветовая индикация внесения образцов: наличие. Температура инкубации с сыворотками и конъюгатом 37ºС: соответствие. Рабочее разведение исследуемого образца 1:100: наличие. Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации), мин.: не более 85. Готовые для использования растворы конъюгата и ТМБ: наличие. Все компоненты набора после вскрытия пригодны к использованию в течение всего срока годности набора: наличие. Остаточный срок годности реагента на момент поставки не менее 12 месяцев. | набор | 1 |
| 5 | Набор реагентов для количественного определения антител класса иммуноглобулин G (IgG) к паразитическому простейшему Toxoplasma gondii | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для использования при количественном определении антител класса иммуноглобулин G (IgG) к паразитическому простейшему Toxoplasma gondii в сыворотке крови методом иммуноферментного анализа (ИФА). Количество выполняемых тестов, шт.: ≥96. Назначение: для анализаторов открытого типа и ручной постановки. Метод: ИФА – непрямой. Одинаковое количество промывок после каждой инкубации: наличие. Цветовая индикация внесения образцов: наличие. Температура инкубации с сыворотками и конъюгатом 37ºС: соответствие. Рабочее разведение исследуемого образца 1:100: наличие. Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации), мин.: не более 85. Измеряемые концентрации, МЕ/мл: в диапазоне от 0 до не менее 1000. Контрольный образец с известным количеством аналита: наличие. Числовое значение чувствительности, МЕ/мл: не более 1,0. Количество калибровочных образцов, шт.: не менее 5. Готовые для использования растворы конъюгата и ТМБ: наличие. Все компоненты набора после вскрытия пригодны к использованию в течение всего срока годности набора: наличие. Остаточный срок годности реагента на момент поставки не менее 12 месяцев. | набор | 1 |
| 6 | Набор реагентов для определения индекса авидности антител класса иммуноглобулин G (IgG) к паразитическому простейшему Toxoplasma gondii | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для определения индекса авидности антител класса иммуноглобулин G (IgG) к цитомегаловирусу (ЦМВ) (cytomegalovirus (CMV)) в сыворотке крови методом иммуноферментного анализа (ИФА). Количество выполняемых тестов, шт.: ≥48. Назначение: для ручной постановки анализа. Метод: ИФА – непрямой. Рабочее разведение исследуемого образца 1:100: наличие. Цветовая индикация внесения образцов: наличие Температура инкубации с сыворотками и конъюгатом 37ºС: соответствие. Предварительное разведение сывороток на планшете: наличие. Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации), мин.: не более 100. Готовые для использования растворы конъюгата и ТМБ: наличие. Все компоненты набора после вскрытия пригодны к использованию в течение всего срока годности набора: наличие. Возможность проведения измерений в двухволновом режиме с использованием референсной длины волны: наличие. Дополнительные компоненты в составе набора: пленка для заклеивания планшета, пакет для планшета с застежкой зиплок, планшет для предварительного разведения сывороток, унифицированные неспецифические компоненты ФСБ-Т, стоп-реагент – наличие. Остаточный срок годности реагента на момент поставки не менее 12 месяцев. | набор | 1 |
| 7 | Набор реагентов для количественного определения антител класса иммуноглобулин M (IgM) к вирусу простого герпеса 1 типа и вирусу простого герпеса 2 типа (herpes simplex virus (HSV1 и 2)) | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для 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 сыворотке крови методом иммуноферментного анализа (ИФА). Количество выполняемых тестов, шт.: ≥96. Назначение: для ручной постановки анализа и работы на анализаторах открытого типа. Метод: ИФА – непрямой. Одинаковое количество промывок после каждой инкубации: наличие. Рабочее разведение исследуемого образца 1:100: наличие. Цветовая индикация внесения образцов: наличие. Температура инкубации с сыворотками и конъюгатом 37ºС: соответствие. Предварительное разведение сывороток на планшете: наличие. Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации), мин.: не более 85. Готовые для использования растворы конъюгата и ТМБ: наличие. Все компоненты набора после вскрытия пригодны к использованию в течение всего срока годности набора: наличие. Дополнительные компоненты в составе набора: пленка для заклеивания планшета, пакет для планшета с застежкой зиплок, планшет для предварительного разведения сывороток, унифицированные неспецифические компоненты ФСБ-Т, стоп-реагент – наличие. Остаточный срок годности реагента на момент поставки не менее 12 месяцев. | набор | 1 |
| 8 | Набор реагентов для количественного определения антител класса иммуноглобулин G (IgG) к вирусу простого герпеса 1 типа и вирусу простого герпеса 2 типа (herpes simplex virus (HSV1 и 2)) | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для 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 сыворотке крови методом иммуноферментного анализа (ИФА). Количество выполняемых тестов, шт.: ≥96. Назначение: для анализаторов открытого типа. Возможность постановки анализа в ручном и автоматическом режимах: наличие. Метод: ИФА – непрямой. Одинаковое количество промывок после каждой инкубации: наличие. Рабочее разведение исследуемого образца 1:100: наличие. Цветовая индикация внесения образцов: наличие. Температура инкубации с сыворотками и конъюгатом 37ºС: соответствие. Предварительное разведение сывороток на планшете: наличие. Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации), мин.: не более 85. Готовые для использования растворы конъюгата и ТМБ: наличие. Все компоненты набора после вскрытия пригодны к использованию в течение всего срока годности набора: наличие. Дополнительные компоненты в составе набора: пленка для заклеивания планшета, пакет для планшета с застежкой зиплок, планшет для предварительного разведения сывороток, унифицированные неспецифические компоненты ФСБ-Т, стоп-реагент – наличие. Остаточный срок годности реагента на момент поставки не менее 12 месяцев. | набор | 1 |
| 9 | Набор реагентов для определения индекса авидности антител класса иммуноглобулин G (IgG) к herpes simplex virus (HSV1 и 2) | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения индекса авидности 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 сыворотке крови методом иммуноферментного анализа (ИФА). Количество выполняемых тестов, шт.: ≥48. Метод: ИФА – непрямой. Рабочее разведение исследуемого образца 1:100: наличие. Цветовая индикация внесения образцов: наличие. Температура инкубации с сыворотками и конъюгатом 37ºС: соответствие. Предварительное разведение сывороток на планшете: наличие. Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации), мин.: не более 100. Готовые для использования растворы конъюгата и ТМБ: наличие. Все компоненты набора после вскрытия пригодны к использованию в течение всего срока годности набора: наличие. Возможность дополнительной регистрации результатов теста при длине волны 405 нм: наличие. Дополнительные компоненты в составе набора: пленка для заклеивания планшета, пакет для планшета с застежкой зиплок, планшет для предварительного разведения сывороток, унифицированные неспецифические компоненты ФСБ-Т, стоп-реагент – наличие. Остаточный срок годности реагента на момент поставки не менее 12 месяцев. | набор | 1 |
| 10 | Набор реагентов для количественного выявления иммуноглобулинов класса М к вирусу герпеса человека 6 типа | Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к вирусу герпеса человека 6 типа методом «захвата» в сыворотке (плазме) крови. Метод: «capture»-вариант ИФА. Тип исследуемого образца: сыворотка, плазма крови человека. Количество определений, шт.: не менее 96. Одинаковое количество промывок после каждой инкубации: наличие. Рабочее разведение исследуемого образца 1:100: наличие. Цветовая индикация внесения образцов: наличие. Температура инкубации с сыворотками и конъюгатом 37ºС: соответствие. Предварительное разведение сывороток на планшете: наличие. Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации), мин.: не более 85. Готовые для использования растворы конъюгата и ТМБ: наличие. Все компоненты набора после вскрытия пригодны к использованию в течение всего срока годности набора: наличие. Дополнительные компоненты в составе набора: пленка для заклеивания планшета, пакет для планшета с застежкой зиплок, планшет для предварительного разведения сывороток, унифицированные неспецифические компоненты ФСБ-Т, стоп-реагент – наличие. Остаточный срок годности реагента на момент поставки не менее 12 месяцев. | набор | 1 |
| 11 | Набор реагентов для количественного выявления иммуноглобулинов класса G к вирусу герпеса человека 6 типа | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения антител класса иммуноглобулин G (IgG) к вирусу герпеса человека 6 типа (ВГЧ-6) (Human herpesvirus 6 (HHV6)) в сыворотке крови методом иммуноферментного анализа (ИФА). Метод: ИФА – непрямой. Количество определений, шт.: не менее 96. Одинаковое количество промывок после каждой инкубации: наличие. Рабочее разведение исследуемого образца 1:100: наличие. Цветовая индикация внесения образцов: наличие. Температура инкубации с сыворотками и конъюгатом 37ºС: соответствие. Предварительное разведение сывороток на планшете: наличие. Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации), мин.: не более 85. Возможность определения титра положительных образцов: наличие. Дополнительные компоненты в составе набора: пленка для заклеивания планшета, пакет для планшета с застежкой зиплок, планшет для предварительного разведения сывороток, унифицированные неспецифические компоненты ФСБ-Т, стоп-реагент – наличие. Готовые для использования растворы конъюгата и ТМБ: наличие. Остаточный срок годности реагента на момент поставки не менее 12 месяцев. | набор | 1 |
| 12 | Набор реагентов для количественного выявления иммуноглобулинов класса G к вирусу герпеса человека 8 типа | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения антител класса G (IgG) к вирусу герпеса человека 8 типа (ВГЧ-8) (Human herpesvirus 8 (HHV8)) в сыворотке крови методом иммуноферментного анализа (ИФА). Метод: ИФА – непрямой. Количество определений, шт.: не менее 96. Формат планшета стрипированный: наличие. Одинаковое количество промывок после каждой инкубации: наличие. Количественное определение концентрации по формуле: соответствие. Рабочее разведение исследуемого образца 1:100: наличие. Цветовая индикация внесения образцов: наличие. Температура инкубации с сыворотками и конъюгатом 37ºС: соответствие. Предварительное разведение сывороток на планшете: наличие. Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации), мин.: не более 85. Готовые для использования растворы конъюгата и ТМБ: наличие. Все компоненты набора после вскрытия пригодны к использованию в течение всего срока годности набора: наличие. Дополнительные компоненты в составе набора: пленка для заклеивания планшета, пакет для планшета с застежкой зиплок, унифицированные неспецифические компоненты ФСБ-Т, стоп-реагент – наличие. Остаточный срок годности реагента на момент поставки не менее 12 месяцев. | набор | 1 |
| 13 | Набор реагентов для количественного определения антител класса иммуноглобулин М (IgM) к вирусу краснухи (Rubella virus) | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения антител класса иммуноглобулин М (IgM) к вирусу краснухи (Rubella virus) в сыворотке крови методом иммуноферментного анализа (ИФА). Количество выполняемых тестов, шт.: ≥96. Назначение: для анализаторов открытого типа и ручной постановки. Метод: ИФА – непрямой. Одинаковое количество промывок после каждой инкубации: наличие. Рабочее разведение исследуемого образца 1:100: наличие. Цветовая индикация внесения образцов: наличие. Температура инкубации с сыворотками и конъюгатом 37ºС: соответствие. Предварительное разведение сывороток на планшете: наличие. Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации), мин.: не более 85. Готовые для использования растворы конъюгата и ТМБ: наличие. Все компоненты набора после вскрытия пригодны к использованию в течение всего срока годности набора: наличие. Дополнительные компоненты в составе набора: пленка для заклеивания планшета, пакет для планшета с застежкой зиплок, унифицированные неспецифические компоненты ФСБ-Т, стоп-реагент – наличие. Остаточный срок годности реагента на момент поставки не менее 12 месяцев. | набор | 1 |
| 14 | Набор реагентов для количественного определения антител класса иммуноглобулин G (IgG) к вирусу краснухи (Rubella virus) | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для использования при количественном определении антител к вирусу краснухи (Rubella virus) класса иммуноглобулин G (IgG) в сыворотке крови методом иммуноферментного анализа (ИФА). Количество выполняемых тестов, шт.: ≥96. Назначение: для анализаторов открытого типа и ручной постановки. Метод: ИФА – непрямой. Одинаковое количество промывок после каждой инкубации: наличие. Рабочее разведение исследуемого образца 1:100: наличие. Цветовая индикация внесения образцов: наличие. Измеряемые концентрации, МЕ/мл: в диапазоне от 0 до не менее 800. Числовое значение чувствительности, МЕ/мл: не более 2. Готовые для использования растворы конъюгата и ТМБ: наличие. Контрольный образец с известным количеством аналита: наличие. Предварительное разведение сывороток на планшете: наличие. Температура инкубации с сыворотками и конъюгатом 37ºС: соответствие. Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации), мин.: не более 85. Количество протоколов проведения ИФА, шт.: не менее 2. Количество калибровочных образцов, шт.: не менее 6. Возможность дополнительной регистрации результатов теста при длине волны 405 нм: наличие. Все компоненты набора после вскрытия пригодны к использованию в течение всего срока годности набора: наличие. Дополнительные компоненты в составе набора: пленка для заклеивания планшета, пакет для планшета с застежкой зиплок, планшет для предварительного разведения сывороток, трафареты для построения калибровочного графика, унифицированные неспецифические компоненты ФСБ-Т, стоп-реагент – наличие. Остаточный срок годности реагента на момент поставки не менее 12 месяцев. | набор | 1 |
| 15 | Набор реагентов для определения индекса авидности антител класса иммуноглобулин G (IgG) к вирусу краснухи (Rubella virus) | 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 сыворотке крови методом иммуноферментного анализа (ИФА). Количество выполняемых тестов, шт.: ≥48. Метод: ИФА – непрямой. Рабочее разведение исследуемого образца 1:100: наличие. Цветовая индикация внесения образцов: наличие. Температура инкубации с сыворотками и конъюгатом 37ºС: соответствие. Предварительное разведение сывороток на планшете: наличие. Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации), мин.: не более 100. Все компоненты набора после вскрытия пригодны к использованию в течение всего срока годности набора: наличие. Возможность дополнительной регистрации результатов теста при длине волны 405 нм: соответствие. Дополнительные компоненты в составе набора: пленка для заклеивания планшета, пакет для планшета с застежкой зиплок, унифицированные неспецифические компоненты ФСБ-Т, стоп-реагент – наличие. Остаточный срок годности реагента на момент поставки не менее 12 месяцев. | набор | 1 |
| 16 | Набор реагентов для количественного определения антител класса иммуноглобулин M (IgM) к бактерии Chlamydia trachomatis | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения антител класса иммуноглобулин M (IgM) к бактерии Chlamydia trachomatis в сыворотке крови методом иммуноферментного анализа (ИФА). Метод: ИФА – непрямой. Однократная предварительная промывка планшета: соответствие. Количество определений, шт.: не менее 96. Одинаковое количество промывок после каждой инкубации: наличие. Готовый для использования раствор ТМБ: наличие. Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации), мин.: не более 85. Все компоненты набора после вскрытия пригодны к использованию в течение всего срока годности набора: наличие. Дополнительные компоненты в составе набора: пленка для заклеивания планшета, пакет для планшета с застежкой зиплок, планшет для предварительного разведения образцов, ванночки для реагентов, наконечники для дозаторов, унифицированные неспецифические компоненты ФСБ-Т, стоп-реагент – наличие. Остаточный срок годности реагента на момент поставки не менее 12 месяцев. | набор | 1 |
| 17 | Набор реагентов для количественного определения антител класса иммуноглобулин G (IgG) к бактерии Chlamydia trachomatis | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения антител класса иммуноглобулин G (IgG) к бактерии Chlamydia trachomatis в сыворотке крови методом иммуноферментного анализа (ИФА). Количество выполняемых тестов, шт.: ≥96. Назначение: для анализаторов открытого типа и ручной постановки. Метод: ИФА – непрямой. Однократная предварительная промывка планшета: соответствие. Одинаковое количество промывок после каждой инкубации: наличие. Готовый для использования раствор ТМБ: наличие. Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации), мин.: не более 85. Все компоненты набора после вскрытия пригодны к использованию в течение всего срока годности набора: наличие. Дополнительные компоненты в составе набора: пленка для заклеивания планшета, пакет для планшета с застежкой зиплок, ванночки для реагентов, наконечники для дозаторов, унифицированные неспецифические компоненты ФСБ-Т, стоп-реагент. Остаточный срок годности реагента на момент поставки не менее 12 месяцев. | набор | 1 |
| 18 | Набор реагентов для количественного определения антител класса иммуноглобулина M (IgМ) к капсидному антигену (VCA) вируса Эпштейна-Барр (Epstein-Barr virus (EBV)) | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения антител класса иммуноглобулина M (IgМ) к капсидному антигену (VCA) вируса Эпштейна-Барр (Epstein-Barr virus (EBV)) в сыворотке крови методом иммуноферментного анализа (ИФА). Набор предназначен для обнаружения инфицирования вирусом Эпштейна-Барр, связанного с инфекционным мононуклеозом, железистой лихорадкой (infectious mononucleosis, glandular fever). Количество выполняемых тестов, шт.: ≥96. Назначение: для анализаторов открытого типа и ручной постановки. Метод: ИФА – непрямой. Одинаковое количество промывок после каждой инкубации: наличие. Рабочее разведение исследуемого образца 1:100: наличие. Цветовая индикация внесения образцов: наличие. Температура инкубации с сыворотками и конъюгатом 37ºС: соответствие. Предварительное разведение сывороток на планшете: наличие. Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации), мин.: не более 85. Готовые для использования растворы конъюгата и ТМБ: наличие. Все компоненты набора после вскрытия пригодны к использованию в течение всего срока годности набора: наличие. Дополнительные компоненты в составе набора: пленка для заклеивания планшета, пакет для планшета с застежкой зиплок, унифицированные неспецифические компоненты ФСБ-Т, стоп-реагент – наличие. Остаточный срок годности реагента на момент поставки не менее 12 месяцев. | набор | 1 |
| 19 | Набор реагентов для количественного определения антител класса иммуноглобулина G (IgG) к капсидному антигену (VCA) вируса Эпштейна-Барр (Epstein-Barr virus (EBV)) | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения антител класса иммуноглобулин G (IgG) к капсидному антигену (VCA) вируса Эпштейна-Барр (Epstein-Barr virus (EBV)) в сыворотке крови методом иммуноферментного анализа (ИФА). Набор предназначен для обнаружения инфицирования вирусом Эпштейна-Барр, связанного с инфекционным мононуклеозом, железистой лихорадкой (infectious mononucleosis, glandular fever). Количество выполняемых тестов, шт.: ≥96. Назначение: для анализаторов открытого типа и ручной постановки. Метод: ИФА – непрямой. Одинаковое количество промывок после каждой инкубации: наличие. Рабочее разведение исследуемого образца 1:100: наличие. Цветовая индикация внесения образцов: наличие. Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации), мин.: не более 85. Температура инкубации с сыворотками и конъюгатом 37ºС: соответствие. Предварительное разведение сывороток на планшете: наличие. Готовые для использования растворы конъюгата и ТМБ: наличие. Все компоненты набора после вскрытия пригодны к использованию в течение всего срока годности набора: наличие. Дополнительные компоненты в составе набора: пленка для заклеивания планшета, пакет для планшета с застежкой зиплок, планшет для предварительного разведения сывороток, унифицированные неспецифические компоненты ФСБ-Т, стоп-реагент – наличие. Остаточный срок годности реагента на момент поставки не менее 12 месяцев. | набор | 1 |
| 20 | Набор реагентов для определения индекса авидности антител класса иммуноглобулин G (IgG) к капсидному антигену вируса Эпштейна-Барр (Epstein-Barr virus (EBV)) | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенных для определения индекса авидности антител класса иммуноглобулин G (IgG) к капсидному антигену вируса Эпштейна-Барр (Epstein-Barr virus (EBV)) в сыворотке крови методом иммуноферментного анализа (ИФА). Набор предназначен для обнаружения инфицирования вирусом Эпштейна-Барр, связанного с инфекционным мононуклеозом, железистой лихорадкой (infectious mononucleosis, glandular fever). Количество выполняемых тестов, шт.: ≥48. Метод: ИФА – непрямой. Рабочее разведение исследуемого образца 1:100: наличие. Цветовая индикация внесения образцов: наличие. Температура инкубации с сыворотками и конъюгатом 37ºС: соответствие. Предварительное разведение сывороток на планшете: наличие. Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации), мин.: не более 100. Готовые для использования растворы конъюгата и ТМБ: наличие. Возможность проведения измерений в двухволновом режиме с использованием референсной длины волны: наличие. Все компоненты набора после вскрытия пригодны к использованию в течение всего срока годности набора: наличие. Дополнительные компоненты в составе набора: пленка для заклеивания планшета, пакет для планшета с застежкой зиплок, планшет для предварительного разведения сывороток, унифицированные неспецифические компоненты ФСБ-Т, стоп-реагент – наличие. Остаточный срок годности реагента на момент поставки не менее 12 месяцев. | набор | 1 |
| 21 | Набор реагентов для количественного определения антител класса иммуноглобулин G (IgG) к раннему антигену вируса Эпштейна-Барр (Epstein-Barr virus (EBV)) | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения антител класса иммуноглобулин G (IgG) к раннему антигену вируса Эпштейна-Барр (Epstein-Barr virus (EBV)) в сыворотке крови методом иммуноферментного анализа (ИФА). Набор предназначен для обнаружения инфицирования вирусом Эпштейна-Барр, связанного с инфекционным мононуклеозом, железистой лихорадкой (infectious mononucleosis, glandular fever). Метод: ИФА – непрямой. Количество определений, шт.: не менее 96. Одинаковое количество промывок после каждой инкубации: наличие. Рабочее разведение исследуемого образца 1:100: наличие. Цветовая индикация внесения образцов: наличие. Температура инкубации с сыворотками и конъюгатом 37ºС: соответствие. Предварительное разведение сывороток на планшете: наличие. Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации), мин.: не более 85. Готовые для использования растворы конъюгата и ТМБ: наличие. Все компоненты набора после вскрытия пригодны к использованию в течение всего срока годности набора: наличие. Дополнительные компоненты в составе набора: пленка для заклеивания планшета, пакет для планшета с застежкой зиплок, унифицированные неспецифические компоненты ФСБ-Т, стоп-реагент – наличие. Остаточный срок годности реагента на момент поставки не менее 12 месяцев. | набор | 1 |
| 22 | Набор реагентов для количественного определения антител класса иммуноглобулин G (IgG) к ядерному антигену вируса Эпштейна-Барр (Epstein-Barr virus (EBV), EBNA) | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения антител класса иммуноглобулин G (IgG) к ядерному антигену вируса Эпштейна-Барр (Epstein-Barr virus (EBV), EBNA) в сыворотке крови методом иммуноферментного анализа (ИФА). Анализ предназначен для обнаружения инфицирования вирусом Эпштейна-Барр, связанного с инфекционным мононуклеозом, железистой лихорадкой (infectious mononucleosis, glandular fever). Количество выполняемых тестов, шт.: ≥96. Назначение: для анализаторов открытого типа и ручной постановки. Метод: ИФА – непрямой. Одинаковое количество промывок после каждой инкубации: наличие. Рабочее разведение исследуемого образца 1:100: наличие. Цветовая индикация внесения образцов: наличие. Температура инкубации с сыворотками и конъюгатом 37ºС: соответствие. Предварительное разведение сывороток на планшете: наличие. Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации), мин.: не более 85. Готовые для использования растворы конъюгата и ТМБ: наличие. Все компоненты набора после вскрытия пригодны к использованию в течение всего срока годности набора: наличие. Дополнительные компоненты в составе набора: пленка для заклеивания планшета, пакет для планшета с застежкой зиплок, планшет для предварительного разведения сывороток, унифицированные неспецифические компоненты ФСБ-Т, стоп-реагент – наличие. Остаточный срок годности реагента на момент поставки не менее 12 месяцев. | набор | 1 |
| 23 | Набор реагентов для количественного определения антител класса иммуноглобулин М (IgМ) к вирусу клещевого энцефалита (tick-borne encephalitis (TBE)) | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения антител класса иммуноглобулин М (IgМ) к вирусу клещевого энцефалита (tick-borne encephalitis (TBE)) в сыворотке крови методом иммуноферментного анализа (ИФА). Метод: «capture»-вариант ИФА. Количество иммунологических стадий при использовании набора: не менее 2. Количество определений, шт.: не менее 96. Одинаковое количество промывок после каждой инкубации: наличие. Рабочее разведение исследуемого образца 1:100: наличие. Готовые для использования растворы конъюгата и ТМБ: наличие. Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации), мин.: не более 145. Дополнительные компоненты в составе набора: пленка для заклеивания планшета, пакет для планшета с застежкой зиплок, планшет для предварительного разведения сывороток, унифицированные неспецифические компоненты ФСБ-Т, стоп-реагент – наличие. Остаточный срок годности реагента на момент поставки не менее 12 месяцев. | набор | 1 |
| 24 | Набор реагентов для количественного определения антител класса иммуноглобулин G (IgG) к вирусу клещевого энцефалита (tick-borne encephalitis (TBE)) | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения антител класса иммуноглобулин G (IgG) к вирусу клещевого энцефалита (tick-borne encephalitis (TBE)) в сыворотке крови методом иммуноферментного анализа (ИФА). Метод: ИФА – непрямой. Количество иммунологических стадий при использовании набора: не менее 2. Количество определений, шт.: не менее 96. Готовые для использования растворы конъюгата и ТМБ: наличие. Измеряемые концентрации, Ед/мл: в диапазоне от 0 до не менее 1600. Числовое значение чувствительности, Ед/мл: не более 5. Количество калибровочных образцов, шт.: не менее 4. Контрольный образец с известным количеством аналита: наличие. Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации), мин.: не более 145. Все компоненты набора после вскрытия пригодны к использованию в течение всего срока годности набора: наличие. Дополнительные компоненты в составе набора: пленка для заклеивания планшета, пакет для планшета с застежкой зиплок, планшет для предварительного разведения сывороток, трафарет для построения калибровочного графика, унифицированные неспецифические компоненты ФСБ-Т, стоп-реагент – наличие. Остаточный срок годности реагента на момент поставки не менее 12 месяцев. | набор | 1 |
| 25 | Набор реагентов для количественного определения антигенов вируса клещевого энцефалита (tick-borne encephalitis (TBE)) | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения антигенов вируса клещевого энцефалита (tick-borne encephalitis (TBE)) в клиническом образце методом иммуноферментного анализа (ИФА). Количество выполняемых тестов, шт.: ≥96. Назначение: для анализаторов открытого типа и ручной постановки. Метод: «сэндвич»-вариант ИФА. Количество иммунологических стадий при использовании набора: не менее 2. Типы исследуемого образца: клещи, ликвор. Температура инкубации с образцами и конъюгатом при температуре 24-26ºС в термошейкере: соответствие. Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации), мин.: не более 145. Готовые для использования растворы конъюгата и ТМБ: наличие. Все компоненты набора после вскрытия пригодны к использованию в течение всего срока годности набора: наличие. Дополнительные компоненты в составе набора: пленка для заклеивания планшета, пакет для планшета с застежкой зиплок, унифицированные неспецифические компоненты ФСБ-Т, стоп-реагент – наличие. Остаточный срок годности реагента на момент поставки не менее 12 месяцев. | набор | 1 |
| 26 | Набор реагентов для количественного определения антител класса иммуноглобулин М (IgМ) к бактерии Borrelia burgdorfer | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения антител класса иммуноглобулин М (IgМ) к бактерии Borrelia burgdorferi в сыворотке крови методом иммуноферментного анализа (ИФА). Анализ разработан для определения инфекции Borrelia burgdorferi, бактерии, связанной с болезнью Лайма. Метод: ИФА – непрямой. Количество иммунологических стадий при использовании набора: не менее 2. Количество определений, шт.: не менее 96. Одинаковое количество промывок после каждой инкубации: наличие. Рабочее разведение исследуемого образца 1:100: наличие. Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации), мин.: не более 120. Дополнительные компоненты в составе набора: пленка для заклеивания планшета, пакет для планшета с застежкой зиплок, ванночки для реагентов, наконечники для дозаторов, унифицированные неспецифические компоненты ФСБ-Т, стоп-реагент – наличие. Остаточный срок годности реагента на момент поставки не менее 12 месяцев. | набор | 1 |
| 27 | Набор реагентов для количественного определения антител класса иммуноглобулин G (IgG) к бактерии Borrelia burgdorfer | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения антител класса иммуноглобулин G (IgG) к бактерии Borrelia burgdorferi в сыворотке крови методом иммуноферментного анализа (ИФА). Анализ разработан для определения инфекции Borrelia burgdorferi, бактерии, связанной с болезнью Лайма. Метод: ИФА – непрямой. Количество иммунологических стадий при использовании набора: не менее 2. Количество определений, шт.: не менее 96. Одинаковое количество промывок после каждой инкубации: наличие. Рабочее разведение исследуемого образца 1:10: наличие. Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации), мин.: не более 120. Дополнительные компоненты в составе набора: пленка для заклеивания планшета, пакет для планшета с застежкой зиплок, ванночки для реагентов, наконечники для дозаторов, унифицированные неспецифические компоненты ФСБ-Т, стоп-реагент – наличие. Остаточный срок годности реагента на момент поставки не менее 12 месяцев. | набор | 1 |
| 28 | Набор реагентов для количественного определения общих антител к бактерии Helicobacter pylori | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения общих антител к бактерии Helicobacter pylori в сыворотке крови методом иммуноферментного анализа (ИФА). Применение: выявление суммарных антител к антигену CagA Helicobacter pylori. Метод: «сэндвич»-вариант ИФА. Количество определений, шт.: не менее 96. Однократная предварительная промывка планшета: соответствие. Одинаковое количество промывок после каждой инкубации: наличие. Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации), мин.: не более 85. Готовый для использования раствор ТМБ: наличие. Дополнительные компоненты в составе набора: пленка для заклеивания планшета, пакет для планшета с застежкой зиплок, ванночки для реагентов, наконечники для дозаторов, унифицированные неспецифические компоненты ФСБ-Т, стоп-реагент – наличие. Остаточный срок годности реагента на момент поставки не менее 12 месяцев. | набор | 1 |
| 29 | Набор для количественного определения N-терминального натрийуретического пропептида b-типа | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения В-типа натрийуретического белка (B-type natriuretic protein (BNP)) и/или N-терминального натрийуретического пропептида b-типа (N-terminal pro b-type natriuretic peptide (NT-proBNP)) в сыворотке крови методом иммуноферментного анализа (ИФА). Количество выполняемых тестов, шт.: ≥96. Назначение: для ручной постановки анализа и/или работы на анализаторах открытого типа. Метод: «сэндвич»-вариант ИФА. Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1. Формат планшета стрипированный, разборный до лунок: наличие. Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации), мин.: не более 75. Числовое значение чувствительности, пг/мл: не более 20. Количество калибровочных образцов, шт.: не менее 5. Контрольный образец с известным количеством аналита: наличие. ТМБ концентрат: наличие. Дополнительные компоненты в составе набора: пленка для заклеивания планшета, пакет для планшета с застежкой зиплок, унифицированные неспецифические компоненты ФСБ-Т, стоп-реагент – наличие. КТРУ 21.20.23.110-00008575. Остаточный срок годности на момент поставки не менее 12 месяцев. | набор | 1 |
| 30 | Набор реагентов для количественного определения прокальцитонина | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения прокальцитонина (procalcitonin (PCT)) в сыворотке крови методом иммуноферментного анализа (ИФА). Прокальцитонин обычно используется как маркер бактериального сепсиса или тяжелой формы бактериальной инфекции. Метод: «сэндвич»-вариант ИФА. Количество иммунологических стадий при использовании набора: не менее 3. Одинаковое количество промывок после каждой инкубации: наличие. Количество определений, шт.: не менее 96. Формат планшета стрипированный, разборный до лунок: наличие. Числовое значение чувствительности, нг/мл: не более 0,04. Измеряемые концентрации, нг/мл: в диапазоне от 0 до не менее 12,8. Количество калибровочных образцов, шт.: не менее 6. Контрольный образец с известным количеством аналита: наличие. Готовые для использования растворы конъюгата и ТМБ: наличие. Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации), мин.: не более 145. Дополнительные компоненты в составе набора: пленка для заклеивания планшета, пакет для планшета с застежкой зиплок, планшет для предварительного разведения образцов, унифицированные неспецифические компоненты ФСБ-Т, стоп-реагент – наличие. Остаточный срок годности на момент поставки не менее 12 месяцев. | набор | 1 |
| 31 | Набор реагентов для качественного определения антигенов ротавируса в кале | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для использования при качественном определении антигенов ротавируса (Rotavirus) в клиническом образце методом иммуноферментного анализа (ИФА). Количество выполняемых тестов, шт.: ≥96. Назначение: для анализаторов открытого типа и ручной постановки. Метод: «сэндвич»-вариант ИФА. Одинаковое количество промывок после каждой инкубации: наличие. Типы исследуемого образца: образцы фекалий, культуральная жидкость, вода. Суммарное время инкубации в образцах воды и культуральной жидкости, мин.: не более 145. Суммарное время инкубации в экстрактах фекалий, мин.: не более 55. Готовые для использования растворы конъюгата и ТМБ: наличие. Все компоненты набора после вскрытия пригодны к использованию в течение всего срока годности набора: наличие. Дополнительные компоненты в составе набора: пленка для заклеивания планшета, пакет для планшета с застежкой зиплок, унифицированные неспецифические компоненты ФСБ-Т, стоп-реагент – наличие. Остаточный срок годности на момент поставки не менее 12 месяцев. | набор | 1 |
| 32 | Набор реагентов для качественного определения антигена норовируса в кале | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для использования при качественном определении антигенов норовируса (Norovirus) в кале методом иммуноферментного анализа (ИФА). Метод: «сэндвич»-вариант ИФА. Количество определений, шт.: не менее 96. Одинаковое количество промывок после каждой инкубации: наличие. Тип исследуемого образца: экстракт 10-20% суспензии фекалий. Контрольные образцы готовы для использования: соответствие. Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации), мин.: не более 115. Готовый для использования раствор ТМБ: наличие. Остаточный срок годности на момент поставки: не менее 12 месяцев. Все компоненты набора после вскрытия пригодны к использованию в течение всего срока годности набора: наличие. Дополнительные компоненты в составе набора: пленка для заклеивания планшета, пакет для планшета с застежкой зиплок, унифицированные неспецифические компоненты ФСБ-Т, стоп-реагент – наличие. Остаточный срок годности на момент поставки не менее 12 месяцев. | набор | 1 |
| 33 | Набор реагентов для качественного определения антигена аденовируса в кале | Д-1654 |  |  |
| 34 | Набор для определения IgM к вирусу гепатита А | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения антител класса иммуноглобулин M (IgM) к вирусу гепатита А (Hepatitis A) в сыворотке крови методом иммуноферментного анализа (ИФА). Количество выполняемых тестов, шт.: ≥96. Назначение: для ручной постановки анализа и/или работы на анализаторах открытого типа. Метод: «capture»-вариант ИФА. Одинаковое количество промывок после каждой инкубации: наличие. Рабочее разведение исследуемого образца 1:10: наличие. Готовый для использования раствор ТМБ: наличие. Количество протоколов проведения ИФА, шт.: не менее 2. Условия проведения анализа: без шейкера и с использованием шейкера. Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации), мин.: не более 100. Все компоненты набора после вскрытия пригодны к использованию в течение всего срока годности набора: наличие. Дополнительные компоненты в составе набора: пленка для заклеивания планшета, пакет для планшета с застежкой зиплок, планшет для предварительного разведения сывороток унифицированные неспецифические компоненты ФСБ-Т, стоп-реагент – наличие. Остаточный срок годности на момент поставки: не менее 12 месяцев. | набор | 1 |
| 35 | Набор для определения IgG к вирусу гепатита А | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения антител класса иммуноглобулин G (IgG) к вирусу гепатита А (Hepatitis A) в сыворотке крови методом иммуноферментного анализа (ИФА). Метод: ИФА – непрямой. Количество определений, шт.: не менее 96. Возможность качественного и количественного определения специфических IgG: наличие. Одинаковое количество промывок после каждой инкубации: наличие. Измеряемые концентрации, мМЕ/мл: в диапазоне от 0 до не менее 200. Количество калибровочных образцов, шт.: не менее 3. Контрольный образец с известным количеством аналита, мМЕ/мл: не более 20. Числовое значение чувствительности, мМЕ/мл: не более 1,0. Рабочее разведение исследуемого образца 1:100: наличие. Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации), мин.: не более 85. Готовые для использования растворы конъюгата и ТМБ: наличие. Все компоненты набора после вскрытия пригодны к использованию в течение всего срока годности набора: наличие. Дополнительные компоненты в составе набора: пленка для заклеивания планшета, пакет для планшета с застежкой зиплок, унифицированные неспецифические компоненты ФСБ-Т, стоп-реагент – наличие. Остаточный срок годности на момент поставки не менее 12 месяцев. | набор | 1 |
| 36 | Набор реагентов для количественного определения общих антител к бактерии Treponema pallidum методом прямой гемагглютинации | 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 агглютинации. Анализ предназначен для выявления бактериальной инфекции Treponema pallidum, связанной с сифилисом. Количество выполняемых тестов, шт.: ≥100. Метод: РПГА. Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1. Возможность качественного и полуколичественного определения: наличие. Антиген - лизат Treponema pallidum патогенного штамма Никольса: наличие. Положительный и отрицательнй контрольный образец: наличие. Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации), мин.: не более 45. Температура проведения анализа (18-25) ºС: соответствие. Дополнительные компоненты в составе набора: планшет с U-образными лунками не менее 2 шт. Остаточный срок годности на момент поставки: не менее 12 месяцев. | набор | 1 |
| 37 | Набор для количественного определения ферритина в сыворотке крови | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения ферритина (ferritin) в клиническом образце методом иммуноферментного анализа (ИФА). Количество выполняемых тестов, шт.: ≥96. Формат планшета стрипированный, разборный до лунок: наличие. Назначение: для анализаторов открытого типа и ручной постановки. Метод: «сэндвич»-вариант ИФА. Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1. Числовое значение чувствительности, нг/мл: не более 2,5. Измеряемые концентрации, нг/мл: в диапазоне от 0 до не менее 500. Количество калибровочных образцов, шт.: не менее 6. Контрольный образец с известным количеством аналита: наличие. Концентраты конъюгата и ТМБ: наличие. Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации), мин.: не более 45. Остаточный срок годности на момент поставки не менее 10 месяцев. Дополнительные компоненты в составе набора: пленка для заклеивания планшета, пакет для планшета с застежкой зиплок, унифицированные неспецифические компоненты ФСБ-Т, стоп-реагент - наличие. | набор | 1 |
| 38 | Набор для количественного определения Д-димера в плазме крови | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения D-димера (D-dimer) в клиническом образце методом иммуноферментного анализа (ИФА). Метод: «сэндвич»-вариант ИФА. Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1. Количество определений, шт.: не менее 96. Формат планшета стрипированный, разборный до лунок: наличие. Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации), мин.: не более 75. Измеряемые концентрации, нг/мл: в диапазоне от 0 до не менее 3000. Количество калибровочных образцов, шт.: не менее 5. Числовое значение чувствительности, нг/мл: не более 10. Контрольный образец с известным количеством аналита: наличие. Готовые для использования растворы конъюгата и ТМБ: наличие. Остаточный срок годности на момент поставки не менее 10 месяцев. Все компоненты набора после вскрытия пригодны к использованию в течение всего срока годности набора: наличие. Дополнительные компоненты в составе набора: пленка для заклеивания планшета, пакет для планшета с застежкой зиплок, унифицированные неспецифические компоненты ФСБ-Т, стоп-реагент - наличие. | набор | 1 |
| 39 | Набор реагентов для качественного и/или количественного определения антител класса иммуноглобулин М (IgМ) к вирусу кори (Measles virus) | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения антител класса иммуноглобулин М (IgМ) к вирусу кори (Measles virus) в клиническом образце методом иммуноферментного анализа (ИФА). Количество выполняемых тестов, шт.: ≥96. Для анализаторов открытого типа и ручной постановки. Метод: «capture»-вариант ИФА. Одинаковое количество промывок после каждой инкубации: наличие. Рабочее разведение исследуемого образца 1:100: наличие. Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации), мин.: не более 85. Готовые для использования растворы конъюгата и ТМБ: наличие. Все компоненты набора после вскрытия пригодны к использованию в течение всего срока годности набора: наличие. Дополнительные компоненты в составе набора: пленка для заклеивания планшета, пакет для планшета с застежкой зиплок, планшет для предварительного разведения сывороток, унифицированные неспецифические компоненты ФСБ-Т, стоп-реагент - наличие Остаточный срок годности на момент поставки: не менее 10 месяцев. | набор | 1 |
| 40 | Набор реагентов для качественного и/или количественного определения антител класса иммуноглобулин G (IgG) к вирусу кори (Measles virus) | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения антител класса иммуноглобулин G (IgG) к вирусу кори (Measles virus) в клиническом образце методом иммуноферментного анализа (ИФА). Количество выполняемых тестов, шт.: ≥96. Назначение: для анализаторов открытого типа и ручной постановки. Метод: ИФА – непрямой. Одинаковое количество промывок после каждой инкубации: наличие. Числовое значение чувствительности, МЕ/мл: не более 0,07. Контрольный образец с известным количеством аналита: наличие. Рабочее разведение исследуемого образца 1:100: наличие. Измеряемые концентрации, МЕ/мл: в диапазоне от 0 до не менее 5. Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации), мин.: не более 85. Количество калибровочных образцов, шт.: не менее 6. Готовые для использования растворы конъюгата и ТМБ: наличие. Остаточный срок годности на момент поставки не менее 10 месяцев. Все компоненты набора после вскрытия пригодны к использованию в течение всего срока годности набора: наличие. Дополнительные компоненты в составе набора: пленка для заклеивания планшета, пакет для планшета с застежкой зиплок, планшет для предварительного разведения сывороток, унифицированные неспецифические компоненты ФСБ-Т, стоп-реагент – наличие. | набор | 1 |
| 41 | Набор реагентов для качественного и/или количественного определения поверхностного антигена вируса гепатита В (Hepatitis B) в клиническом образце методом иммуноферментного анализа (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, шт.: ≥480. Для анализаторов открытого типа. Возможность использования набора в автоматических анализаторах открытого типа: соответствие. Штрих-коды компонентов на липких этикетках: наличие. Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации), мин.: не более 60. Готовые для использования растворы конъюгата и ТМБ: соответствие. Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1. Формат планшета стрипированный. Однократное внесение конъюгата: соответствие. Минимальное числовое значение чувствительности при проведении анализа по одному из протоколов, МЕ/мл: не более 0,01. Жидкий слабоположительный образец с концентрацией HBsAg в диапазоне 0,1-0,3 МЕ/мл, готовый для использования: наличие. Контрольный положительный образец с концентрацией HBsAg в диапазоне 1,0-3,0 МЕ/мл, готовый для использования: наличие. Количество протоколов проведения ИФА, шт.: не менее 4. Все компоненты набора после вскрытия пригодны к использованию в течение всего срока годности набора: наличие. Дополнительные компоненты в составе набора: пленка для заклеивания планшета, ванночки для реагентов, наконечники для дозаторов, унифицированные неспецифические компоненты ФСБ-Т, стоп-реагент – наличие. Остаточный срок годности на момент поставки не менее 10 месяцев. | набор | 1 |
| 42 | Набор реагентов для иммуноферментного подтверждения наличия HBsAg | Набор реагентов для иммуноферментного подтверждения наличия HBsAg. Возможность использования набора в автоматических анализаторах открытого типа: соответствие. Метод: ИФА – конкурентный. Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1. Количество протоколов проведения ИФА, шт.: не менее 4. Минимальное числовое значение чувствительности при проведении анализа по одному из протоколов, МЕ/мл: не более 0,01. Количество определений, шт.: не менее 48. Жидкий слабоположительный образец с концентрацией HBsAg в диапазоне 0,1-0,3 МЕ/мл, готовый для использования: наличие. Контрольный положительный образец с концентрацией HBsAg в диапазоне 2,0-6,0 МЕ/мл, готовый для использования: наличие. Раствор подтверждающего агента, флаконов: не более 1. Раствор для разведения образцов, флаконов: не более 1. Объем 1 флакона раствора подтверждающего агента, мл: не менее 0,8. Объем 1 флакона раствора для разведения образцов, мл: не менее 21. Условия проведения анализа с использованием шейкера: соответствие. Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации), мин.: не более 80. Срок стабильности раствора конъюгата в рабочем разведении при температуре в диапазоне 2−8 ºС, мес.: не менее 1. Дополнительные компоненты в составе набора: пленка для заклеивания планшета, ванночки для реагентов, наконечники для дозаторов, унифицированные неспецифические компоненты ФСБ-Т, стоп-реагент - наличие Остаточный срок годности на момент поставки не менее 10 месяцев. | набор | 1 |
| 43 | Внутрилабораторный контроль для оценки воспроизводимости исследований по выявлению HBs-антигена | 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. Подходит для автоматических анализаторов. Объем реагента, Кубический сантиметр^миллилитр: ≥10. Внутрилабораторный контроль HBsAg, содержащий HBs-антиген для оценки воспроизводимости исследований по выявлению HBs-антигена. Комплект набора с диофилизированной сывороткой, содержащей HBsAg, флаконов: не менее 24. Объем восстановления сыворотки в каждом флаконе, мл: не менее 0,5. Срок хранения восстановленного ВЛК при температуре в диапазоне 2-8°С, сут.: не более 1. Срок хранения восстановленного ВЛК при температуре минус 20°С, дней: не менее 14. Возможность однократного замораживания и оттаивания восстановленных образцов: соответствие. Остаточный срок годности на момент поставки не менее 10 месяцев. | набор | 1 |
| 44 | Набор реагентов для качественного и/или количественного определения общих антител к ядерному антигену вируса гепатита В (Hepatitis B) | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения общих антител к ядерному антигену вируса гепатита В (Hepatitis B) в клиническом образце методом иммуноферментного анализа (ИФА). Количество выполняемых тестов, шт.: ≥96. Для анализаторов открытого типа и ручной постановки. Метод: ИФА – конкурентный. Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1. Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации), мин.: не более 85. Готовые для использования растворы конъюгата и ТМБ: наличие. Все компоненты набора после вскрытия пригодны к использованию в течение всего срока годности набора: наличие. Дополнительные компоненты в составе набора: пленка для заклеивания планшета, пакет для планшета с застежкой зиплок, унифицированные неспецифические компоненты ФСБ-Т, стоп-реагент - наличие. Остаточный срок годности на момент поставки не менее 10 месяцев. | набор | 1 |
| 45 | Набор реагентов для качественного и/или количественного определения общих антител к оболочке вируса гепатита В (Hepatitis B) | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения общих антител к оболочке вируса гепатита В (Hepatitis B) в клиническом образце методом иммуноферментного анализа (ИФА). Количество выполняемых тестов, шт.: ≥96. Для ручной постановки анализа и/или работы на анализаторах открытого типа. Метод: «сэндвич»-вариант ИФА. Числовое значение чувствительности, мМЕ/мл: не более 2. Измеряемые концентрации, мМЕ/мл: в диапазоне от 0 до не менее 1000. Количество протоколов проведения ИФА, шт.: не менее 2. Одинаковое количество промывок после каждой инкубации: наличие. Предусмотрен учет результатов при длине волны 405 нм: соответствие. Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации), мин.: не более 85. Готовые жидкие калибровочные образцы: наличие. Количество калибровочных образцов, шт.: не менее 5. Готовые для использования растворы конъюгата и ТМБ: наличие. Все компоненты набора после вскрытия пригодны к использованию в течение всего срока годности набора: наличие. Дополнительные компоненты в составе набора: пленка для заклеивания планшета, пакет для планшета с застежкой зиплок, унифицированные неспецифические компоненты ФСБ-Т, стоп-реагент - наличие. Остаточный срок годности на момент поставки не менее 10 месяцев. | набор | 1 |
| 46 | Набор реагентов для качественного и/или количественного определения антител класса иммуноглобулин M (IgM) к ядерному антигену вируса гепатита В (Hepatitis B) | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения антител класса иммуноглобулин M (IgM) к ядерному антигену вируса гепатита В (Hepatitis B) в клиническом образце методом иммуноферментного анализа (ИФА). Количество выполняемых тестов, шт.: ≥96. Для анализаторов открытого типа и ручной постановки. Метод: «capture»-вариант ИФА. Одинаковое количество промывок после каждой инкубации: наличие. Рабочее разведение исследуемого образца 1:10: наличие. Количество протоколов проведения ИФА, шт.: не менее 2. Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации), мин.: не более 85. Готовые для использования растворы конъюгата и ТМБ: наличие. Дополнительные компоненты в составе набора: пленка для заклеивания планшета, пакет для планшета с застежкой зиплок, унифицированные неспецифические компоненты ФСБ-Т, стоп-реагент - наличие. Остаточный срок годности на момент поставки не менее 10 месяцев. | набор | 1 |
| 47 | Набор реагентов для качественного и/или количественного определения антител класса иммуноглобулин G (IgG) к ядерному антигену вируса гепатита В (Hepatitis B) | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения антител класса иммуноглобулин G (IgG) к ядерному антигену вируса гепатита В (Hepatitis B) в клиническом образце методом иммуноферментного анализа (ИФА). Метод: ИФА – непрямой. Количество определений, шт.: не менее 96. Рабочее разведение исследуемого образца 1:10: наличие. Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации), мин.: не более 85. Готовые для использования растворы конъюгата и ТМБ: наличие. Все компоненты набора после вскрытия пригодны к использованию в течение всего срока годности набора: наличие. Одинаковое количество промывок после каждой инкубации: наличие. Дополнительные компоненты в составе набора: пленка для заклеивания планшета, пакет для планшета с застежкой зиплок, унифицированные неспецифические компоненты ФСБ-Т, стоп-реагент - наличие. Остаточный срок годности на момент поставки не менее 10 месяцев. | набор | 1 |
| 48 | Набор реагентов для качественного и/или количественного определения е-антигена вируса гепатита В (Hepatitis B) | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения е-антигена вируса гепатита В (Hepatitis B) в клиническом образце методом иммуноферментного анализа (ИФА). Метод: ИФА. Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1. Количество определений, шт.: не менее 96. Суммарное время инкубации на шейкере, мин.: не более 55. Суммарное время инкубации без шейкера, мин.: не более 85. Условия проведения анализа без шейкера и с использованием шейкера: соответствие. Готовые для использования растворы конъюгата и ТМБ: наличие. Дополнительные компоненты в составе набора: пленка для заклеивания планшета, пакет для планшета с застежкой зиплок, унифицированные неспецифические компоненты ФСБ-Т, стоп-реагент - наличие. Все компоненты набора после вскрытия пригодны к использованию в течение всего срока годности набора: наличие. Остаточный срок годности на момент поставки не менее 10 месяцев. | набор | 1 |
| 49 | Набор реагентов для качественного и/или количественного определения антител класса иммуноглобулин G (IgG) к е-антигену вируса гепатита В (Hepatitis B) | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения антител класса иммуноглобулин G (IgG) к е-антигену вируса гепатита В (Hepatitis B) в клиническом образце методом иммуноферментного анализа (ИФА). Метод: ИФА – непрямой. Количество определений, шт.: не менее 96. Количество иммунологических стадий при использовании набора: не менее 2. Рабочее разведение исследуемого образца 1:10: наличие. Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации), мин.: не более 85. Одинаковое количество промывок после каждой инкубации: наличие. Готовые для использования растворы конъюгата и ТМБ: наличие. Все компоненты набора после вскрытия пригодны к использованию в течение всего срока годности набора: наличие. Дополнительные компоненты в составе набора: пленка для заклеивания планшета, пакет для планшета с застежкой зиплок, унифицированные неспецифические компоненты ФСБ-Т, стоп-реагент - наличие. Остаточный срок годности на момент поставки не менее 10 месяцев. | набор | 1 |
| 50 | Набор реагентов для качественного и/или количественного определения антител класса иммуноглобулин G (IgG) и иммуноглобулин M (IgM) к вирусу гепатита C (Hepatitis C) | 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). Метод: ИФА – непрямой. Количество иммунологических стадий при использовании набора: не менее 2. Количество определений, шт.: не менее 480. Формат планшета стрипированный: наличие. Возможность использования набора в автоматических анализаторах открытого типа: соответствие. Возможность спектрофотометрического контроля внесения образцов и реагентов: наличие. Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации), мин.: не более 90. Количество протоколов проведения ИФА, шт.: не менее 2. Возможность определения коэффициента позитивности: наличие. Срок стабильности рабочих растворов конъюгата и ТМБ при температуре 25ºС, ч.: не менее 10. Количество лунок для контрольных образцов в каждой постановке, шт.: не более 4. Все компоненты набора после вскрытия пригодны к использованию в течение всего срока годности набора: наличие. Дополнительные компоненты в составе набора: пленка для заклеивания планшета, пакет для планшета с застежкой зиплок, ванночки для реагентов, наконечники для дозаторов, унифицированные неспецифические компоненты ФСБ-Т, стоп-реагент - наличие. Остаточный срок годности на момент поставки не менее 10 месяцев. | набор | 1 |
| 51 | Набор реагентов для иммуноферментного подтверждения наличия иммуноглобулинов классов G и М к вирусу гепатита С | Набор реагентов для иммуноферментного подтверждения наличия иммуноглобулинов классов G и М к вирусу гепатита С. Количество иммунологических стадий при использовании набора: не менее 2. Метод: ИФА – непрямой. Количество определений, шт.: не менее 48. Возможность использования набора в автоматических анализаторах открытого типа: соответствие. Расположение антигенов core и NS на одном стрипе.: соответствие. Возможность спектрофотометрического контроля внесения образцов и реагентов: наличие. Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации), мин.: не более 90. Количество протоколов проведения ИФА, шт.: не менее 2. Возможность определения коэффициента позитивности: наличие. Все компоненты набора после вскрытия пригодны к использованию в течение всего срока годности набора: наличие. Дополнительные компоненты в составе набора: пленка для заклеивания планшета, пакет для планшета с застежкой зиплок, унифицированные неспецифические компоненты ФСБ-Т, стоп-реагент - наличие. Остаточный срок годности на момент поставки не менее 10 месяцев. | набор | 1 |
| 52 | Набор реагентов для качественного и/или количественного определения антигенов вируса гепатита С и антител к антигенам вируса гепатита С (Hepatitis C) | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения антигенов вируса гепатита С и антител к антигенам вируса гепатита С (Hepatitis C) в клиническом образце методом иммуноферментного анализа (ИФА). Количество выполняемых тестов, шт.: ≥192. Метод: ИФА. Количество иммунологических стадий при использовании набора: не менее 2. Однократная предварительная промывка планшета: соответствие. Применение: выявление антител к вирусу гепатита С и core антигена. Возможность использования набора в автоматических анализаторах открытого типа: соответствие. Штрих-коды компонентов на липких этикетках: наличие. Возможность спектрофотометрического контроля внесения образцов и реагентов: наличие. Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации), мин.: не более 145. Остаточный срок годности на момент поставки: не менее 80% от нормативного. Дополнительные компоненты в составе набора: пленка для заклеивания планшета, пакет для планшета с застежкой зиплок, ванночки для реагентов, наконечники для дозаторов, унифицированные неспецифические компоненты ФСБ-Т, стоп-реагент - наличие. Остаточный срок годности на момент поставки не менее 10 месяцев. | набор | 1 |
| 53 | Внутрилабораторный контроль для оценки воспроизводимости исследований по определению общих антител к вирусу гепатита C | 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. Подходит для анализаторов открытого типа и ручной постановки. Объем реагента, Кубический сантиметр^миллилитр: ≥5. Комплект набора с лиофилизированной сывороткой, содержащей анти-ВГС, флаконов: не менее 24. Объем восстановления сыворотки в каждом флаконе, мл: не менее 0,5. Срок хранения восстановленного ВЛК при температуре в диапазоне 2-8°С, сут.: не менее 14. Срок хранения восстановленного ВЛК при температуре минус 20°С, мес.: не менее 2. Возможность трехкратного замораживания и оттаивания восстановленных образцов: соответствие. Остаточный срок годности на момент поставки не менее 10 месяцев. | набор | 1 |
| 54 | Внутрилабораторный контроль для оценки воспроизводимости исследований по определению общих антител к бактерии Treponema pallidum | Материал, используемый для подтверждения качества анализа, предназначенный для использования при качественном и/или количественном определении общих антител к бактерии Treponema pallidum в клиническом образце. Для анализаторов открытого типа и ручной постановки. Объем реагента, Кубический сантиметр^миллилитр: ≥3. Используется для оценки качества исследований (воспроизводимости) in vitro по выявлению антител к Treponema pallidum. Сыворотка, содержащая антитела к Treponema pallidum: наличие. Комплект набора с лиофилизированной сывороткой, содержащей антитела к Treponema pallidum, флаконов: не менее 24. Объем восстановления сыворотки в каждом флаконе, мл: не менее 0,2. Срок хранения восстановленного ВЛК при температуре в диапазоне 2-8°С, сут.: не менее 7. Срок хранения восстановленного ВЛК при температуре минус 20°С, мес.: не менее 2. Возможность трехкратного замораживания и оттаивания восстановленных образцов: соответствие. Остаточный срок годности на момент поставки не менее 10 месяцев. | набор | 1 |
| 55 | Набор реагентов для определения антител класса иммуноглобулин M (IgM) к паразитическим плоским червям видов Opisthorchis методом иммуноферментного анализа (ИФА) | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для использования при качественном и/или количественном определении антител класса иммуноглобулин M (IgM) к паразитическим плоским червям видов Opisthorchis в клиническом образце методом иммуноферментного анализа (ИФА). Метод: ИФА – непрямой. Количество определений, шт.: не менее 96. Одинаковое количество промывок после каждой инкубации: наличие. Возможность определения титра положительных образцов: наличие. Рабочее разведение исследуемого образца 1:100: наличие. Контрольные образцы готовы для использования: соответствие. Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации), мин.: не более 85. Готовые для использования растворы конъюгата и ТМБ: наличие. Все компоненты набора после вскрытия пригодны к использованию в течение всего срока годности набора: наличие. Дополнительные компоненты в составе набора: пленка для заклеивания планшета, пакет для планшета с застежкой зиплок, планшет для предварительного разведения сывороток, унифицированные неспецифические компоненты ФСБ-Т, стоп-реагент - наличие. Остаточный срок годности на момент поставки не менее 10 месяцев. | набор | 1 |
| 56 | Набор реагентов для определения антител класса иммуноглобулин G (IgG)к паразитическим плоским червям видов Opisthorchis методом иммуноферментного анализа (ИФА) | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для использования при качественном и/или количественном определении антител класса иммуноглобулин G (IgG) к паразитическим плоским червям видов Opisthorchis в клиническом образце методом иммуноферментного анализа (ИФА). Метод: ИФА – непрямой. Количество определений, шт.: не менее 96. Одинаковое количество промывок после каждой инкубации: наличие. Возможность определения титра положительных образцов: наличие. Рабочее разведение исследуемого образца 1:100: наличие. Контрольные образцы готовы для использования: соответствие. Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации), мин.: не более 85. Готовые для использования растворы конъюгата и ТМБ: наличие. Все компоненты набора после вскрытия пригодны к использованию в течение всего срока годности набора: наличие. Дополнительные компоненты в составе набора: пленка для заклеивания планшета, пакет для планшета с застежкой зиплок, планшет для предварительного разведения сывороток, унифицированные неспецифические компоненты ФСБ-Т, стоп-реагент - наличие. Остаточный срок годности на момент поставки не менее 10 месяцев. | набор | 1 |
| 57 | Набор реагентов для качественного и/или количественного определения общего иммуноглобулина Е (immunoglobulin E, IgЕ) | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения общего иммуноглобулина Е (immunoglobulin E, IgЕ) в клиническом образце с использованием метода иммуноферментного анализа (ИФА). Метод: «сэндвич»-вариант ИФА. Количество иммунологических стадий при использовании набора: не менее 2. Количество определений, шт.: не менее 96. Минимальное время проведения исследования (сумма всех времен инкубации), мин.: не более 55. Измеряемые концентрации, МЕ/мл: в диапазоне от 0 до не менее 800. Контрольный образец с известным количеством аналита: наличие. Количество калибровочных образцов, шт.: не менее 6. Числовое значение чувствительности, МЕ/мл: не более 2,5. Готовые для использования растворы конъюгата и ТМБ: наличие. Объем контрольного и калибровочных образцов, мкл: не менее 200. Возможность проведения измерений в двухволновом режиме с использованием референсной длины волны: наличие. Все компоненты набора после вскрытия пригодны к использованию в течение всего срока годности набора: наличие. Дополнительные компоненты в составе набора: пленка для заклеивания планшета, пакет для планшета с застежкой зиплок, унифицированные неспецифические компоненты ФСБ-Т, стоп-реагент, трафарет для построения калибровочного графика – наличие. Остаточный срок годности на момент поставки не менее 10 месяцев. | набор | 1 |
| 58 | Набор реагентов для выявления и количественного определения ДНК ВПЧ ВКР 12 типов методом ПЦР | Дифференциальное выявление и количественное определение ДНК вируса папилломы человека (ВПЧ) 16, 18, 31, 33, 35, 39, 45, 51, 52, 56, 58, 59 типов высокого канцерогенного риска методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. Формат набора: планшет с готовой лиофилизированной реакционной смесью. Количество исследуемых образцов, включая контроли, шт.: не менее 96. Объем пробы, мкл: не менее 50. Метод детекции продукта амплификации: гибридизационно-флюоресцентная детекция в режиме реального времени. Выявление, дифференциация и количественное определение группы маркеров: соответствие. Срок хранения при температуре в диапазоне 2-8⁰С, мес. Остаточный срок годности на момент поставки не менее 10 месяцев. | набор | 1 |
| 59 | Набор реагентов для выявления и количественного определения НК, выделенной из Helicobacter pylori методом ПЦР | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения нуклеиновой кислоты, выделенной из бактерии Helicobacter pylori, в клиническом образце методом анализа нуклеиновых кислот. Количество выполняемых тестов, шт.: ≥25. Для анализаторов открытого типа. Формат набора: планшет стрипированный ломающийся по 1 лунке. Готовые лиофилизированные реакционные смеси: наличие. Количество исследуемых образцов, включая контроли, шт.: не менее 48. Объем пробы, мкл: не менее 50. Метод детекции продукта амплификации: гибридизационно-флюоресцентная детекция в режиме реального времени. Срок хранения при температуре в диапазоне 2-8⁰С, мес. Остаточный срок годности на момент поставки не менее 10 месяцев. | набор | 1 |
| 60 | Набор реагентов для качественного и/или количественного определения нуклеиновой кислоты, выделенной из одного или множества видов бактерии Borrelia (связанного с болезнью Лайма) и вируса клещевого энцефалита (tick-borne encephalitis (TBE)) | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения нуклеиновой кислоты, выделенной из одного или множества видов бактерии Borrelia (связанного с болезнью Лайма) и вируса клещевого энцефалита (tick-borne encephalitis (TBE)), в клиническом образце методом анализа нуклеиновых кислот. Формат набора: планшет стрипированный ломающийся по 1 лунке. Применение: выявление ДНК Borrelia burgdorferi sensu lato и РНК вируса клещевого энцефалита методом ПЦР/ОТ-ПЦР в реальном времени. Готовые лиофилизированные реакционные смеси: наличие. Количество исследуемых образцов, включая контроли, шт.: не менее 48. Объем пробы, мкл: не менее 50. Метод детекции продукта амплификации: гибридизационно-флюоресцентная детекция в режиме реального времени. Остаточный срок годности на момент поставки не менее 10 месяцев. Условия хранения: при температуре в диапазоне 2-8⁰С, мес. | набор | 1 |
| 61 | Набор реактивов для выделения и/или изоляции нуклеиновых кислот из клинического образца и/или биологических культур при подготовке к анализу | Набор реактивов и других связанных с ними материалов, предназначенный для выделения и/или изоляции нуклеиновых кислот из клинического образца и/или биологических культур при подготовке к анализу, основанному на определении нуклеиновых кислот. Некоторые типы могут включать контроли для последующего анализа нуклеиновых кислот. Количество выполняемых тестов, шт.: ≥ 48. Метод выделения: с использованием сорбента/суспензии магнитных частиц. Клинические образцы: соскобы эпителиальных клеток со слизистой цервикального канала, уретры, влагалища, ротоглотки, коньюктивы глаза, сперма, слюна, моча, цельная кровь, сыворотка, плазма крови, лейкоцитарная фракция крови, биоптаты, ликвор, фекалии, объекты окружающей среды, суспензии клещей, пробы воды. Количество независимых процедур выделения, включая контроли, шт.: не менее 8 по 6 образцов в каждой. Принцип метода выделения: сорбция на магнитные наночастицы. Объем пробы, мкл: в диапазоне не менее 50-200. Остаточный срок годности на момент поставки не менее 10 месяцев. Условия хранения: при температуре в диапазоне 2-8⁰С, мес. | набор | 1 |

Часть 6.1. статьи 3 Федерального закона от 18.07.2011 N 223-ФЗ "О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц":

«˂….3) в случае использования в описании предмета закупки указания на товарный знак необходимо использовать слова "(или эквивалент)", за исключением случаев:

а) несовместимости товаров, на которых размещаются другие товарные знаки, и необходимости обеспечения взаимодействия таких товаров с товарами, используемыми заказчиком…˃»

1. Участник размещения заказа вправе предложить любое количество товара в потребительской упаковке, при этом количество упаковок к поставке пересчитывается соответственно объему (не менее), заявленному Заказчиком, без нарушения потребительской упаковки.

2. Товар по качеству должен соответствовать требованиям действующих государственных стандартов и технических условий, установленных к данному виду продукции и удостоверяться сертификатом соответствия (паспортом качества) или сведениями о декларации, о соответствии. Копии документов, подтверждающих соответствие поставляемого товара установленным требованиям, прилагаются к каждой партии товара.

3.Тара и упаковка: Тара соответствует ГОСТу и требованиям, предъявляемым к таре и упаковке соответствующих групп товаров на территории РФ. При транспортировке, погрузке-разгрузке и в процессе упаковки не нарушается оригинальная тара и упаковка. Тара и упаковка легко открываема и в дальнейшем, после вскрытия. Сохраняет вышеуказанные свойства, в том числе и в случаях вскрытия при сдаче-приемке товара.

Руководитель лабораторной службы \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Р.Ф. Силунская