Приложение №2 к котировочной документации

**ТЕХНИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ**

**Предмет закупки:** поставка реактивов, реагентов диагностических и расходных материалов для КДЛ для нужд ЧУЗ «КБ «РЖД-Медицина» г. Владикавказ»

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **1.        Общие положения** | | | | | | | | |
| 1.1. Поставка Товара осуществляется силами и средствами Поставщика в аптеку Покупателя, расположенную по адресу: РСО-Алания, г. Владикавказ, ул. Чкалова, д. 16. | | | | | | | | |
| Время поставки согласовывается не менее чем за 48 часов до поставки. | | | | | | | | |
| 1.2. Срок поставки Товара: Поставщик осуществляет поставку Товара партиями по заявкам Покупателя в период с даты подписания Договора до окончания срока его действия установленного Разделом 13 Договора, в рабочие дни (с понедельника по пятницу, исключая нерабочие праздничные дни) с 8.00 до 17.00. | | | | | | | | |
| Срок исполнения каждой заявки не должен составлять более 3 (три) календарных дней с момента получения Поставщиком заявки Покупателя. Поставщик вправе произвести досрочную поставку партии Товара, указанного в заявке Покупателя. Заявки направляются в электронной форме посредством автоматизированной системы заказов «Электронный ордер». | | | | | | | | |
| 1.3.          Поставщик должен передать Покупателю одновременно с передачей Товара документы, предусмотренные законом, иными нормативными правовыми актами и Договором в т.ч.: | | | | | | | | |
| товарную накладную по унифицированной форме № ТОРГ-12 или универсальный передаточный документ (УПД) | | | | | | | | |
| счёт-фактуру; | |  |  |  |  |  |  |  |
| счёт. |  |  |  |  |  |  |  |  |
| **2.  Требования к составу и количеству Товара** | | | | | | | | |
| 2.1.          Покупатель намерен приобрести Товар, указанный в Приложении №1 к настоящему Техническому заданию. | | | | | | | | |
| 2.2.          Покупатель оставляет за собой право неполной выборки заявленного Товара. | | | | | | | | |
| 2.3. При подаче предложения в отношении описания объекта закупки, в частности – требуемых характеристик закупаемых (применяемых) товаров, участниками должны применяться обозначения (единицы измерения, наименования показателей), соответствующие установленным заказчиком. Предложение участника должно позволять идентифицировать каждую товарную позицию при описании объекта закупки, в отношении показателя которой подаетсяпредложение.Предложение участника в отношении поставляемых товаров, товаров, используемых при выполнении работ, оказании услуг, с любыми товарными знаками не должно сопровождаться словом «эквивалент».  Значения показателей, предоставляемых участником, не должны допускать разночтений или иметь двусмысленное толкование. | | | | | | | | |
| **3.  Требования к поставке** | | | | | | | | |
| 3.1. Товар доставляется в упакованном виде. Упаковка должна быть выполнена из материала, обеспечивающего сохранность товара при транспортировке. | | | | | | | | |
| **4.  Требование к Товару** | | | | | | | | |
| 4.1. Если в ходе приемки Товара будет обнаружена недопоставка, некомплектность или иное несоответствие Товара условиям Договора, Стороны обязаны приостановить приемку Товара для составления Акта о несоответствии. Поставщик производит замену, допоставку Товара не позднее чем в десятидневный срок. | | | | | | | | |
| 4.2. При обнаружении недостатков в Товаре, выявленных после приемки Товара (скрытые недостатки), Покупатель сообщает об этом Поставщику. Поставщик обязан устранить выявленные недостатки в течение 5 (пяти) календарных дней с момента получения замечаний от Покупателя. | | | | | | | | |
| **5.        Форма, сроки и порядок оплаты** | | | | | | | | |
| Оплата Товара производится Покупателем путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика в следующем порядке: | | | | | | | | |
| Оплата партии Товара производится Покупателем в течение 30 (тридцать) календарных дней после принятия каждой конкретной партии Товара и подписания Сторонами товарной накладной формы (ТОРГ-12). | | | | | | | | |

Ведущий специалист по закупкам А.У. Перисаева

Приложение №1 к техническому заданию

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Наименование товара** | **Техническое задание** | **Кол-во** | **Ед. изм** |
|
|  | Краситель Азур-эозин по Романовскому 1 л | Один литр красителя с раствором фосфатного буфера позволяет окрашивать до 6000 препаратов крови. Поставляется вместе с концентратом буферного раствора. Рабочий раствор пригоден для использования в течение суток. Гарантированная стабильность концентрата - не менее года. | 1 | бут |
|  | Набор реагентов для качественного и полуколичественного определения содержания антител к стрептолизину О (антистрептолизин О, АСО) в сыворотке крови человека | Набор реагентов предназначен для качественного и полуколичественного определения содержания антител к стрептолизину О (антистрептолизин О, АСО) в сыворотке крови человека методом латекс-агглютинации. Количество определений – 100, при объеме рабочего реагента – 20 мкл. Количество исследований определяется расходом Реагента 1 (АСО-латекс суспензия) на постановку одного теста или 100 определений при расходе 20 мкл Реагента 1.  Метод: визуальный, латекс-агглютинация (латекс-слайд тест)  Состав набора:  Реагент 1: АСО-латекс суспензия – 2 мл  Реагент 2: Буфер разбавитель – 10 мл  Реагент 3: Положительный контроль – 0.1 мл  Реагент 4: Отрицательный контроль – 0.2 мл  Реагент 5: Слабоположительный контроль – 0.2 мл  Пластина  Срок годности набора: не менее 12 месяцев при +(2-8) ºС | 1 | набор |
|  | Антиген кардиолипиновый для реакции микропреципитации | Назначение: применяется при диагностике сифилиса для исследования плазмы (сыворотки) крови или спинномозговой жидкости (СМЖ) человека в реакции микропреципитации (РМП).  Состав набора:  Взвесь АгКЛ - взвесь АгКЛ в 10 % растворе холин-хлорида, содержащая кардиолипина – 0,033 %; лецитина – 0,27 %, холестерина – 0,9 %, ЭДТА (стабилизатор) в конечной концентрации 0,0125 моль/л и тимеросал (консервант) в конечной концентрации 0,1 % - 7 флаконов (по 10 мл)  Сыворотка контрольная положительная – 1 флакон (1,0мл)  Сыворотка контрольная отрицательная – 1 флакон (1,0мл)  Исследуемый образец: плазма (сыворотка, инактивированная при температуре 56 1oC в течение 30 мин) крови или СМЖ.  Количество исследуемого образца: не более 90 мкл. | 1 | упак |
|  | Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов классов G и M к вирусу гепатита С в сыворотке (плазме) и препаратах крови человека (иммуноглобулины, интерфероны, криопреципитат, альбумин) | Непрямой ИФА, метод двухстадийный. Количество определений 96 (12х8). Возможность спектрофотометрического контроля внесения образцов и реагентов. Минимальное время проведения анализа не более 1ч 30 мин. Количество протоколов проведения ИФА не менее 2. Предусмотрен расчет коэффициента позитивности. Срок годности на момент поставки не менее 80% от нормативного. Дробное использование набора может быть реализовано в течение всего срока годности. Наличие: пленки для заклеивания планшета, пакета для планшета типа "зип-лок", ванночек для реагентов, наконечников для пипеток, унифицированных неспецифических компонентов ФСБ-Т, стоп-реагента, регистрационного удостоверения. Возможность транспортирования при температуре до 25ºС не менее 9 сут. | 2 | набор |
|  | Набор реагентов для иммуноферментного выявления HBsAg в сыворотке (плазме) и препаратах крови человека (иммуноглобулины, интерфероны, криопреципитат, альбумин) | «Сэндвич» ИФА, метод одностадийный, с однократным внесением конъюгата, с чувствительностью 0,05МЕ/мл и 0,05 ед П-Э/мл; и 0,01МЕ/мл и 0,01 ед П-Э/мл при разных процедурах проведения анализа. Количество определений 96 (12х8). Жидкий слабоположительный образец с концентрацией 0,2±0,1 МЕ/мл HBsAg, контрольный положительный образец с концентрацией 4,0±2,0 МЕ/мл HBsAg. Условия проведения анализа с использованием шейкера, количество протоколов проведения ИФА не менее 4. Срок годности на момент поставки не менее 80% от нормативного. Дробное использование набора может быть реализовано в течение 12 мес. Наличие пленки для заклеивания планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток, унифицированных неспецифических компонентов ФСБ-Т, стоп-реагента. Минимальное время проведения анализа не более 1ч 20 мин. Возможность транспортирования при температуре до 25ºС не менее 9 сут. Наличие регистрационного удостоверения. | 2 | набор |
|  | Лизирующийреангент | Лизирующий раствор для применения с анализатором NihonKohden.  Активные компоненты: четвертичные аммониевые соли 37,2 г/л.  Фасовка: 1 л, страна производства Италия | 2 | шт |
|  | Очищаюший реагент | Очищающий раствор для гематологического анализатора NihonKohden.  Активные компоненты: полиоксиэтилентридециловый эфир 0,5 г/л.  Фасовка: 5 л,страна производства Италия | 1 | шт |
|  | Очищаюший реагент | Очищающий раствор для глубокой очистки трубок гематологического анализатора NihonKohden.  Активные компоненты: гипохлорид натрия, процент активного хлора 1-1,5%.  Фасовка: 1 л, страна производства Италия | 1 | шт |
|  | Изотонический разбавитель | Разбавитель изотонический для применения с анализатором NihonKohden.  Активные компоненты: хлорид натрия 4,4 г/л.  Фасовка: 20 л. | 6 | шт |
|  | Контейнер с реагентами | Контейнер с реагентами для гематологических анализаторов Horiba ABX Micros 60, ABX Micros ES60. Объем: 4,2 л. | 10 | шт |
|  | Раствор БКС | Раствор бриллиантового крезилового синего предназначен для окраски ретикулоцитов в крови. Рассчитан на не менее 1000 определений. Состав: 1% раствор бриллиантового крезилового синего в 0.9% растворе натрия хлористого, 50 мл – 1 фл. | 1 | набор |
|  | АЧТВ-тест | Набор реагентов для определения активированного частичного тромбопластинового времени (АЧТВ) на основе лиофильно высушенной смеси фосфолипидов сои и эллаговой кислоты. Состав набора: АЧТВ-реагент –не менее 7 фл. по не менее 4 мл., раствор кальция хлористого 0,025 М (10 мл) –не менее 3 фл. Стабильность (CaCl2) после вскрытия не менее 8-и часов при 37°, до окончания срока хранения в закрытом виде при 2-25 °С ; стабильность (АЧТВ) не менее 24 часов при 18-25 °С, не менее 14 суток при 2-8 °С, не менее 2 месяцев при -18 - -20 °С. Срок годности не менее 2 лет с даты производства. Остаточный срок годности не менее 19 месяцев. | 2 | набор |
|  | Оптифибриноген-тест | Набор реагентов для определения содержания фибриногена по методу Клаусса. Предназначен для работы на всех типах полуавтоматических коагулометров, использующих реагенты с содержанием каолина.  Состав набора: тромбин, содержащий легкую фракцию каолина – 8 фл, имидазоловыйбуфер –не менее 1 фл., плазма-калибратор (не менее 1 мл) –не менее 1 фл. Стабильность после вскрытия не менее 2 дней при 18-25 °С Срок годности не менее 2 лет с даты производства. Остаточный срок годности не менее 19 месяцев. | 6 | набор |
|  | Тромбопластин с кальцием | Реагент для определения протромбинового времени. Готовая к употреблению лиофильно высушенная смесь тромбопластина с кальцием хлористым. Для определения протромбинового времени, протромбинового отношения, протромбина по Квику и протромбинового индекса в плазме (не менее 1 фл. – не менее 40-80 опр.). Активность тромбопластина в пуле донорской плазмы 14-18 сек, чувствительность протромбина не более 12,5%. Состав набора: не менее 10 фл. Стабильность после вскрытия не менее 8-и часов при 18-25 °С. Срок годности не менее 2 лет с даты производства. Остаточный срок годности не менее 19 месяцев | 6 | набор |
|  | Плазма-Н (набор – 6 флаконов | Назначение: для ежедневного внутрилабораторного контроля правильности и воспроизводимости системы реагент-анализатор при определении показателей гемостаза в нормальной и патологической областях | 1 | набор |
|  | Набор реагентов для качественного и полуколичественного определения содержания ревматоидного фактора в сыворотке крови методом латекс-агглютинации | Набор реагентов для качественного и полуколичественного определения содержания Ревматоидного фактора (РФ). Исследуемый материал: сыворотка крови. Метод: визуальный, латекс-агглютинация (латекс-слайд тест). Срок годности набора: не менее 12 месяцев при +(2-8)ºС. | 1 | набор |
|  | Набор реагентов для качественного и полуколичественного определения содержания С-реактивного белка в сыворотке крови методом латекс-агглютинации | Набор реагентов для качественного и полуколичественного определения содержания С-реактивного белка (СРБ). Исследуемый материал: сыворотка крови. Метод: визуальный, латекс-агглютинация (латекс-слайд тест). Срок годности набора: не менее 12 месяцев при +(2-8)ºС. | 5 | набор |
|  | Набор реагентов для определения концентрации С-реактивного белка в сыворотке и плазме крови | Метод: количественный иммунотурбидиметрический метод по конечной точке. Длина волны 340 нм. Диапазон измерений: от не более 0,2 до не менее 30 мг/дл. Чувствительность: не более 0,2 мг/дл. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты. жидкий калибратор в наборе. Стабильность: после вскрытия реагенты стабильны в течение срока, указанного на этикетке, при температуре от +2°С до +8°С. Фасовка: не менее 61 мл. | 1 | набор |
|  | Набор для определения Аспартатаминотрансферазы | Метод: Оптимизированный УФ тест без пиродоксальфосфата в соответствии с ре¬комендациями IFCC, Кинетический. Длина волны 340 нм. Линейность в диапазоне от не более 10 до не менее 500 Е/л. Чувствительность: не более 10 Е/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты. Стабильность: После вскрытия Реагент 1 и Реагент 2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°С до +8°С. Рабочий реагент стабилен в течение не менее 1 месяца при температуре от +2°С до +8°С. Фасовка: не менее 500 мл. | 1 | набор |
|  | Набор для определения Аланинаминотрансфераза | Метод: Оптимизированный УФ тест без пиридоксальфосфата в соответствии с рекомендациями IFCC, Кинетический. Длина волны 340 нм. Линейность в диапазоне не уже 10 - 500 Е/л. Чувствительность: не более 10 Е/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты. Стабильность: После вскрытия Реагент 1 и Реагент 2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°С до +8°С. Рабочий реагент стабилен не менее 1 месяца при температуре от +2°С до +8°С. Фасовка: не менее 500 мл. | 1 | набор |
|  | Набор для определения а-Амилазы | Метод: Ферментативный фотометрический тест (субстрат EPS-G7), кинетический. Длина волны 405 нм. Линейность в диапазоне не уже 5 Е/л - 2000 Е/л. Чувствительность: не более 5 Е/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты. Стабильность: После вскрытия Реагент 1 и Реагент 2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°С до +8°С. Рабочий реагент стабилен не менее 6 месяцев при температуре от +2°С до +8°С. Фасовка: не менее 125 мл. | 1 | набор |
|  | Набор для определения ГАММА-ГЛУТАМИЛТРАНСФЕРАЗА | Метод: Кинетический колориметрический фотометрический тест в соответствии с методикой ЗейцаПерсиджина (Szasz/Persijn). Длина волны 405 нм. Линейность в диапазоне от не более 8,0 до не менее 350 Е/л. Чувствительность: не более 4 Е/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты. Стабильность: После вскрытия Реагент 1 и Реагент 2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°С до +8°С. Рабочий реагент стабилен не менее 1 месяца при температуре от +2°С до +8°С. Фасовка: не менее 500 мл. | 1 | набор |
|  | Набор для определения Мочевины | Метод: уреазный – глутаматдегидрогеназный , УФ, ферментативный, кинетический. Длина волны 340 нм. Линейность в диапазоне от не более 2,0 до не менее 70 ммоль/л. Чувствительность: не более 1 ммоль/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты и стандарт. Стабильность: После вскрытия Реагент 1 и Реагент 2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°С до +8°С. Рабочий реагент стабилен не менее 1 месяца при температуре от +2°С до +8°С. Наличие АЛФ, для устранения липемичность сыворотки. Фасовка: не менее 500 мл. | 3 | набор |
|  | Набор реагентов для определения содержания глюкозы в сыворотке иплазме крови | Метод: Ферментативный фотометрический глюкозооксидазный тест, реакция Триндера, конечная точка без депротеинизации. Время реакции не менее 10 минут. Длина волны в пределах диапазона 480 - 520 нм. Линейность в диапазоне от не более 1 до не менее 30 ммоль/л. Чувствительность не более 0,5 ммоль/л. Жидкие стабильные готовые к использованию Реагент и стандарт. Стабильность: После вскрытия Реагент стабилен в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°С до +8°С. Фасовка: не менее 1000 мл. | 1 | набор |
|  | Набор для определения концентрации холестерина | Метод: Ферментативный фотометрический тест GOD-PAP, метод Триндера, конечная точка. Время реакции не менее 10 минут. Длина волны в пределах диапазона 480 - 520 нм. Линейность в диапазоне от не более 1 до не менее 27 ммоль/л. Чувствительность: не более 0,5 ммоль/л. Жидкие стабильные готовые к использованию Реагент и стандарт. Стабильность: После вскрытия Реагент стабилен в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2 до+8°С. Наличие АЛФ, для устранения липемичность сыворотки. Фасовка: не менее 600 мл | 2 | набор |
|  | Набор для определения ЛПВП методом осаждения | Метод: осаждения фосфовольфрамовой кислотой. Длина волны в пределах диапазона 480-520 нм. Линейность в диапазоне от не более 0,3 до не менее 5 ммоль/л. Чувствительность: не более 0,2 ммоль/л. Жидкие стабильные готовые к использованию Реагент и стандарт (стандарт не требует дополнительного разведения). Стабильность: После вскрытия Реагент стабилен в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2 до +8°С. Фасовка: не менее 100 мл | 1 | набор |
|  | Набор реагентов для определения содержания калия ферментативным методом в сыворотке и плазме крови | Метод: ферментативный фотометрический тест, кинетика. Длина волны 340 нм. Линейность в диапазоне от не более 2 до не менее 10 ммоль/л. Чувствительность: не более 0,6 ммоль/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты, два калибратора (высокая и низкая концентрация). Стабильность: После вскрытия Реагент 1 и Реагент 2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°С до +8°С. Фасовка: не менее 100 мл. | 1 | набор |
|  | Набор реагентов для определения содержания натрия ферментативным методом в сыворотке и плазме крови | Метод: ферментативный фотометрический тест, кинетика. Длина волны 405 нм. Линейность в диапазоне от не более 110 до не менее 180 ммоль/л. Чувствительность: не более 80 ммоль/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты, два калибратора (высокая и низкая концентрация). Стабильность: После вскрытия Реагент 1 и Реагент 2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°С до +8°С. Фасовка: не менее 100 мл. | 1 | шт |
|  | Тест-полоски Combina 13 | Назначение: Тест-полоски предназначены для скрининговых исследований в целях диагностики диабета, заболеваний печени, гемолитических болезней, урогенитальной и почечной патологии, а также нарушений метаболизма и кислотно-щелочного баланса. | 1 | упак |
|  | Набор реагентов для определения белка в моче и в спинномозговой жидкости | Состав набора: Реагент – раствор красителя пирогаллолового красного и молибдата натрия в сукцинатном буфере; 1 флакон, 500 мл; Калибратор 1 г/л – калибровочный раствор общего белка 1 г/л; 1 флакон, 5 мл; Калибратор 0,2 г/л – калибровочный раствор общего белка 0,2 г/л; 1 флакон, 5 мл. Все компоненты готовы к использованию. Линейный диапазон определения общего белка до 4 г/л, определение общего белка в моче в диапазоне от 0, 05 г/л до 4 г/л без дополнительных разведений. Объем пробы - 20 мкл. Время инкубации проб не более 10 минут при температуре 18-25оС. | 2 | набор |
|  | Тест для выявления 5-ти видов наркотических соединений в моче | Назначение:  Набор тест-полосок предназначен для определения амфетамина, марихуаны, морфина, кокаина и метамфетамина.  Анализируемый образец: по моче  Чувствительность: амфетамин-1000 нг/мл, марихуана-50 нг/мл, морфин-300 нг/мл, кокаин-300 нг/мл, метамфетамин-500 нг/мл  Достоверность: не менее 99% | 250 | шт |
|  | Набор реагентов для бактериологических исследований "Питательный агар для культивирования микроорганизмов сухой (ГРМ-агар) | Назначение: Универсальная основа для приготовления дифференциально-диагностических сред, предназначенных для культивирования патогенных энтеробактерий, стрепто- и стафилококков, синегнойной палочки, эшерихий, других микроорганизмов, присутствующих в клинических и санитарных образцах.  Состав среды: пептон ферментативный, панкреатический гидролизат рыбной муки, натрий хлористый, агар.  В виде гомогенного сухого, легко растворимого порошка светло-желтого цвета.  Готовая среда желтого цвета, прозрачная.  Кислотность среды: при 25°С имеет рН 7,3±0,2.  Форма выпуска: сухой порошок в полиэтиленовых банках по 250 г.  Срок годности – не менее 80% с даты производства, указанной на упаковке. Наличие регистрационного удостоверения | 1 | упак |
|  | Набор реагентов "Системы индикаторные бумажные для идентификации микроорганизмов(набор для идентификации энтеробактерий) | Набор реагентов №2: системы индикаторные бумажные для межродовой и видовой дифференциации энтеробактерий.  Состав набора: СИБ-диски с сорбитом, инозитом, цитратом натрия, малонатом натрия; для определения декарбоксилазы лизина и орнитина, β-галактозидазы, уреазы, оксидазы, фенилаланиндезаминазы (1 флакон-СИБ с фенилаланином, 1 флакон-СИБ с хлоридом железа), ацетилметилкарбинола (реакция Фогеса-Проскауэра); СИБ-полоски для определения индола и сероводорода.  СИБ-диски выполнены из хроматографической бумаги, содержат определенное количество субстрата и соответствующий индикатор, стабилизированы пленкообразующим покрытием - поливиниловый спирт.  Фасовка: не менее12 флаконов по 50 СИБ-дисков и 2 пробирки по 50 СИБ-полосок | 1 | набор |
|  | Набор для определения Железа и ОЖСС | Метод: фотометрический колориметрический тест с феррозином без депротеинизации, конечная точка. Длина волны в пределах диапазона 540 - 600 нм. Линейность в диапазоне от не более 3,0 до не менее 400 мкмоль/л. Чувствительность: не более 2,0 мкмоль/л. Жидкие стабильные готовые к использованию реагенты и стандарт. Стабильность: После вскрытия Реагент 1 и Реагент 2 стабильны в течение срока, указанного на этикетке при температуре от +2°С до +8°С. Рабочий реагент стабилен не менее 1 месяца при температуре от +2°С до +8°С. Наличие АЛФ, для устранения липемичность сыворотки. Фасовка: не менее 500 мл | 1 | упак |
|  | ЖСП-Контроль (правильность),жид. Сыворотка | Набор жидких контрольных сывороток предназначен для внутрилабораторного контроля правильности и воспроизводимости результатов биохимических исследований.  СОСТАВ НАБОРА  5 флаконов жидкой контрольной сыворотки по 3 мл в каждом флаконе. | 1 | упак |
|  | Гематологический контроль | Гематологический контроль с нормальным уровнем концентраций для гем.анализаторов аттестован по не менее 18 параметрам.  Содержит стабилизированные эритроциты млекопитающих, лейкоцитарный и тромбоцитарный компоненты, полученные из крови млекопитающих или искусственных аналогов. Сертифицированыдля Beckman Coulter ACT/ACT diff/ACT diff2, Abbott Cell-Dyn 1400, 1600, 1700, and 1800, Horiba Medical ABX Micros 60, Diatron Abacus and Abacus Jr., Erma PCE-210, Mindray BC-3200, BC-3600, HTI MicroCC-20Plus, Nihon KohdenCelltacα MEK-6400 Series,Celltacα MEK-6500 Series, Siemens Advia 60.  Фасовка: не менее 2,5 мл - 1 флакон. | 1 | шт |
|  | Онко ИФА-общий ПСА | Набор реагентов для количественного иммуноферментного определения общего простат-специфического антигена ПСА в сыворотке крови человека  Время внесения калибровочных проб, контрольной сыворотки и исследуемых образцов не менее 15 мин.  Метод анализа - одностадийный «сэндвич»  Количество анализируемой сыворотки не более 20 мкл  Термостатируемоешейкирование + 37 для обеспечения точности результатов.  Продолжительность основной инкубации (без ТМБ) не более 60 мин.  Диапазон определения концентраций не уже 0-30 нг/мл, чувств. не более 0,2 нг/мл  Буфер для разведения образцов  Все реагенты жидкие, готовые к применению не требующие дополнительных разведений, кроме концентрата промывочного буфера  Промывочный буфер при разведени не должен образовывать кристаллы  Стоп-реагент - соляная кислота  Срок годности набора не менее 12 месяцев  Наличие регистрационного удостоверения выданного Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения и социального развития | 3 | набор |
|  | Полоски индикаторные | Диапазон определяемых концентраций глюкозы в моче составляет от 0 до 20,0 мг/л. Цветовая шкала для определения глюкозы содержит семь цветовых полей, соответствующих концентрациям глюкозы 0; 2,8; 5,6; 14,0; 28,0; 56,0 и 112,0 ммоль/л. Максимальная дискретность цветовой шкалы. Точность определения соответствует мировому стандарту. Скорость определения ~ 40 секунд. Чувствительность ферментативной системы (глюкозооксидаза-пероксидаза) - 0,6 ммоль/л. Форма выпуска: 50 тест-полосок в алюминиевом тубусе с влагопоглотителем, в картонной коробке вместе с инструкцией по применению. Срок хранения — 2 года. В сухом защищенном от света месте. | 4 | упак |
|  | Набор реагентов для бактериологических исследований "Питательная среда для контроля стерильности сухая (Тиогликоевая среда) | Питательная среда для контроля стерильности сухая (Тиогликолевая среда) предназначена для проведения испытаний на стерильность лекарственных средств и медицинских иммунобиологических препаратов.  Представляет собой гомогенный, гигроскопичный, светочувствительный порошок светло–желтого цвета.  Фасовка в полиэтиленовую банку по 250 г  Состав (г/л):  Панкреатический гидролизат казеина неглубокой степени расщепления – 15,0 г  Дрожжевой экстракт – 5,0 г  Натрия хлорид – 2,5 г  Д–глюкоза – 5,0 г  Натрия тиогликолят – 0,5 г  Натрий углекислый – 0,8 ± 0,2 г  Цистеина гидрохлорид – 0,75 г  Агар – 0,75 г | 1 | упак |
|  | Бульон Сабуро сухой 250гр | Предназначен для выделения, культивирования и хранения различных сапрофитных и патогенных грибов, включая дрожжеподобные грибы рода Candida из клинического материала (образцы пораженных волос и ногтей, соскобы с кожи и слизистых, образцы мочи, кала, мокроты; материал, полученный при биопсии и аутопсии), пищевых продуктов, пищевого сырья и объектов внешней среды, а также для контроля стерильности.  Состав: Пептон ферментативный, глюкоза  Упаковка – 250гр | 1 | упак |
|  | Диски с цефтриаксоном 30мкг №100 | Диски предназначены для определения чувствительности возбудителей разных заболеваний человека, выделенных из патологического материала больных, к различным противомикробным препаратам, применяемым для лечения. Один диск рассчитан на проведение одного определения чувствительности микроорганизмов к соответствующему противомикробному препарату. | 1 | фл |
|  | Диски с цефазолином 30мкг 100шт | 1 | фл |
|  | Диски с амикацином 30мкг №100 | 1 | фл |
|  | Диски с амоксициллином 20 мкг., 100шт | 1 | фл |
|  | Диски с эритромицином 30мкг №100 | 1 | фл |
|  | Диски с оксациллином 10мкг №100 | 1 | фл |
|  | Диски с азитромицином 15 мкг №100 | 1 | фл |
|  | Диски с доксициклином 30мкг№100 | 1 | фл |
|  | Диски с левофлоксацином 5мг №100 | 1 | фл |
|  | Диски с гентамицином 10 мкг,100 шт | 1 | фл |
|  | Диски с офлоксацином 5 мкг. 100шт | 1 | фл |
|  | Диски с сульфаниламидом 300мкг№100 | 1 | фл |
|  | Диски с нистатином 80мкг №100 | 1 | фл |
|  | Диски с флуконазолом 40 мкг №10 | 1 | фл |
|  | Диски с рифампицином5мкг №100 | 1 | фл |
|  | Сыворотки контрольные для диагностики сифилиса | Сыворотки контрольные для диагностики сифилиса представляют собой жидкую сыворотку крови кролика, содержащую антитела к Treponemapallidum: СК+сл – сыворотка контрольная слабоположительная, готова к применению. Внешний вид: прозрачная светло-желтая или буроватого цвета жидкость. Форма выпуска: 10 флаконов по 1 мл каждый в коробке картонной вместе с инструкцией по применению и паспортом. | 1 | набор |
|  | Тироид ИФА-свободный Т4 | Набор реагентов для количественного иммуноферментного определения свободного тироксина в сыворотке крови человека  Время внесения калибровочных проб, контрольной сыворотки и исследуемых образцов не менее 15 мин.  Метод анализа - конкурентный одностадийный  Количество анализируемой сыворотки не менее 50 мкл  Термостатируемоешейкирование + 37 для обеспечения точности результатов  Продолжительность основной инкубации (без ТМБ) не более 60 мин.  Диапазон определения концентраций не уже 0-100 пмоль/л, чувств. не более 1 пмоль/л.  Все реагенты жидкие, готовые к применению не требующие дополнительных разведений, кроме концентрата промывочного буфера  Промывочный буфер при разведени не должен образовывать кристаллы  Стоп-реагент - соляная кислота  Срок годности набора не менее 12 месяцев  Наличие регистрационного удостоверения выданного Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения и социального развития | 2 | набор |
|  | Тироид ИФА-ТТГ | Набор реагентов для количественного иммуноферментного определения тиреотропного гормона ТТГ в сыворотке крови человека  Время внесения калибровочных проб, контрольной сыворотки и исследуемых образцов не менее 15 мин.  Метод анализа - одностадийный «сэндвич»  Количество анализируемой сыворотки не менее 50 мкл  Термостатируемоешейкирование + 37 для обеспечения точности результатов.  Продолжительность основной инкубации (без ТМБ) не более 60 мин.  Диапазон определения концентраций не уже 0-15 мкМЕ/мл, чувств. не более 0,05 мкМЕ/мл  Буфер для разведения образцов  Все реагенты жидкие, готовые к применению не требующие дополнительных разведений, кроме концентрата промывочного буфера  Промывочный буфер при разведени не должен образовывать кристаллы  Стоп-реагент - соляная кислота  Срок годности набора не менее 12 месяцев  Наличие регистрационного удостоверения выданного Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения и социального развития | 3 | набор |
|  | Тироид ИФА-атТПО | Набор реагентов для количественного иммуноферментного определения аутоантител к тироидной пероксидазе в сыворотке крови человека  Время внесения калибровочных проб, контрольной сыворотки и исследуемых образцов не менее 15 мин.  Метод анализа - двухстадийный «сэндвич»  Количество анализируемой сыворотки не менее 50 мкл  Термостатируемоешейкирование + 37 для обеспечения точности результатов.  Продолжительность основных инкубаций (без ТМБ) не более 60 (30+30) мин.  Диапазон определения концентраций не уже 0-500 Ед/мл, чувств. не более 4 Ед/мл  Буфер для разведения образцов  Все реагенты жидкие, готовые к применению не требующие дополнительных разведений, кроме концентрата промывочного буфера  Промывочный буфер при разведени не должен образовывать кристаллы  Стоп-реагент - соляная кислота  Срок годности набора не менее 12 месяцев  Наличие регистрационного удостоверения выданного Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения и социального развития | 2 | набор |
|  | Набор реагентов диагностических жидких для определения антител к антигенам эритроцитов | |  | | --- | | Тест-эритроциты О содержат эритроциты донора группы крови О (1фл. – 10мл); тест-эритроциты О не агглютинируются сыворотками, содержащими антитела анти-А и/или анти-В.  Тест-эритроциты А содержат эритроциты донора группы крови А (1фл. – 10мл); тест-эритроциты Аагглютинируются сыворотками, содержащими антитела анти-А.  Тест-эритроциты В содержат эритроциты донора группы крови В (1фл. – 10мл); тест-эритроциты Вагглютинируются сыворотками, содержащими антитела анти-В. | | Количество выполняемых тестов ≥ 100 штук | | Для ручной постановки анализа | | Все реагенты жидкие, готовые к применению не требующие дополнительных разведений | | Срок годности набора не менее 8 недель с даты производства | | Наличие РУ РФ | | 1 | упак |
|  | Тест-полоски | Тест-полоски диагностические для проведения и визуальной оценки результатов качественного и полуколичественного анализа мочи. Определяемый парамер: кетоновые тела. Шкала кетонов: 0,0, 1,5, 5, 15 ммоль/л. Чувствительность - не менее 0,1-0,2 ммоль/л (метод высокоспецифичен при определении ацетоуксусной кислоты). Все зоны диагностических тест-полосок защищены от влияния обычной концентрации аскорбиновой кислоты. Время определения: не более 60 секунд. Срок хранения: не менее 24 месяцев. Условия хранения: температурный интервал +2...30°C, плотно закрытыми. Упаковка: 50 полосок в пенале, помещенном в коробку из картона вместе с инструкцией по применению на русском языке. Полоски упакованы в пенал с крышкой. Пенал снабжен контролем вскрытия крышки и влагопоглощающим элементом - силикогелем. | 1 | упак |
|  | Кальций хлористый | Реагент для рекальцификации цитратной плазмы и цитратной крови.0,025 М титрованный раствор CaCl2.Состав набора: не менее 6 фл. Стабильность не менее 8 часов при 37 °С Срок годности не менее 2 лет с даты производства. Остаточный срок годности не менее 19 месяцев. | 1 | набор |
|  | Кюветы одноразовые с шариками | Предназначены для аппаратного измерения параметров системы гемостаза.Кюветакоагулологическая для анализаторов свертывания крови АПГ2-02, АПГ2-02П, АПГ4-02П, АПГ4-01(Минилаб-704), АПГ2-01 (Минилаб-701)  Объем кюветы 250 мкл Объем биопробы 50±25 мкл Упаковка: не менее 1000 кювет, не менее 1000 шариков. | 5 | упак |
|  | Натрий лимоннокислый | Натрий лимоннокислый, 5,5-водный чда  Фасовка : 1 кг | 1 | кг |
|  | Пробирка лабораторная | Пробирка лабораторная  Объем..................................................10 мл  Цена деления  ..................................0,2 мл  Допустимая погрешность   ..........± 0,2 мл  Наружный диаметр   .............17,0 ± 0,5 мм  Высота ....................................105 +5 -1 мм  Упаковка ......................................... 100 шт.  Изготовлена из стекла | 100 | шт |
|  | Стекло покровное для микроскопа | Размер 18\*18  Описание: тонкий кусок стекла для физической защиты помещенного на предметное стекло микроскопа образца для исследований от механических повреждений и воздействия внешней среды. Изделие одноразового использования.  Упаковка 1000 шт | 3 | упак |
|  | Скарификатор | Скарификатор одноразовый применяется для взятия на анализ капиллярной крови пациента  Однократного применения. Материал: нержавеющая сталь. С боковым копьем. Длина копья не менее 3 мм и не более 4 мм. Индивидуальная стерильная упаковка | 1 | упак |
|  | Термобумага | Термобумага используется в качестве расходного материала для медицинских анализаторов и необходима для печати результатов исследований с применением высоких температур.  Материал должен иметь послойную структуру:  термочувствительное покрытие, на которое наносится изображение;  вспомогательное покрытие, повышающее контрастность и качество печати;  слой-основа высокой плотности.  Рулон 110х30, д/встроенных принтеров | 16 | упак |
|  | Микропробирка с антикоагулянтом К2 ЭДТА для капиллярной крови 200 мкл ЮНИВЕТ-IIм | Пластиковые не вакуумные пробирки с заданным номинальным объемом 200 мкл, гарантирующие точное соотношение "проба-антикоагулянт".  размер пробирки не более 47х11 мм;  длина капилляра не более 70 мм;  материал — химически инертный полипропилен;  встроенный лоток-выступ и интегрированный в крышку капилляр;  дополнительная крышка для транспортирования и хранения;  метка уровня заполнения (200 мкл);  антикоагулянт — мелкодисперсный К2ЭДТА на дне пробирки и стенках капилляра;  количество в уп. — 100 шт. | 40 | упак |
|  | Индикатор стерилизации на 500 определений | Индикаторы предназначены для контроля соблюдения критических переменных процесса паровой стерилизации - температуры стерилизации, времени стерилизационной выдержки и наличия насыщенного водяного пара снаружи стерилизуемых изделий.    **ХАРАКТЕРИСТИКИ**   * Относятся к классу 4 (многопеременные индикаторы) по классификации * Помещаются в камере стерилизатора снаружи стерилизуемых изделий. * Липкий слой на обратной стороне индикатора облегчает его закрепление на стерилизуемых упаковках и при документировании. * Нетоксичны, не содержат соединений свинца,в процессе применения и хранения не выделяют вредных и токсичных компонентов. * Гарантийный срок годности – 72 месяца. * Один индикатор может применяться для нескольких режимов стерилизации. | 1 | упак |
|  | Метиленовый синий | Метиленовый синий 1% раствор  Фасовка : 1л | 1 | шт |
|  | Пробирка полимерная с наполнителем (зондом с вискозным наконечником) | Диаметр зонда ..................................... 2,5 мм  Материал зонда........................ полипропилен  Диаметр наконечника............................. 5 мм  Материал наконечника...................... вискоза  Предназначен для взятия и хранения образцов биологического материала с целью безопасной транспортировки в лабораторию для проведения анализа. Удобен для взятия смывов, в том числе санитарных. Стерильный. Тампон-зонд должен быть упакован в ударопрочную ПП-пробирку (12\*150 мм). Пробирка снабжена этикеткой, на которой указаны: номер партии, дата стерилизации, срок годности, компания-производитель, компания-поставщик, регистрационное удостоверение, а также предусматривает место для нанесения сведений о пациенте и пробе. Край этикетки скреплен с пробкой, закрывающей пробирку с тампоном - этикетка служит контролем первого вскрытия. | 100 | шт |