



ДЕПАРТАМЕНТ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
ХАНТЫ-МАНСИЙСКОГО АВТОНОМНОГО ОКРУГА – ЮГРЫ

**АВТОНОМНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ
ХАНТЫ-МАНСИЙСКОГО АВТОНОМНОГО ОКРУГА – ЮГРЫ
«ЦЕНТР ПРОФЕССИОНАЛЬНОЙ ПАТОЛОГИИ»**

628011 Тюменская обл., ХМАО – Югра,
г. Ханты-Мансийск, ул. Рознина, 73
тел/факс.: 8(3467)362-555, 514
e-mail: dogovor@cpphmao.ru, <http://cpphmao.ru>

ОКТМО 71871000, ОКПО 98768388, ИНН 8601030734,
КПП 860101001, БИК 007162163, ОГРН 1078601000048
Казначейский счет 03224643718000008700
Единый казначейский счет 40102810245370000007

«27» января 2023 г.

О предоставлении коммерческого предложения

Автономное учреждение Ханты-Мансийского автономного округа – Югры «Центр профессиональной патологии» (далее - Учреждение) планирует проведение закупки реагентов для проведения лабораторных исследований. Закупка будет проводиться по правилам, предусмотренным Положением о закупке товаров, работ, услуг в Автономном учреждении Ханты-Мансийского автономного округа-Югры «Центр профессиональной патологии», в соответствии с Федеральным законом от 18.07.2011 г. № 223-ФЗ "О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц". С целью определения начальной (максимальной) цены договора, просим Вас предоставить ценовую информацию (коммерческое предложение) в соответствии с описанием товара, приведенном в техническом задании.

Приложения:

1. Карточка предприятия
2. Техническое задание

Сбор коммерческих предложений ведется в течение 7 календарных дней с момента публикации настоящего уведомления на официальном сайте Учреждения, и Предложения просим направлять на эл. адреса: dogovor@cpphmao.ru, ro@cpphmao.ru, info@cpphmao.ru.

По всем возникающим вопросам просим обращаться по тел.: 8 (3467) 362-555, доб. 316, Яценко Дарья Руслановна.

Главный врач



Н.В. Ташланов

КАРТОЧКА ПРЕДПРИЯТИЯ

Наименование (полное)	Автономное учреждение Ханты-Мансийского автономного округа - Югры "Центр профессиональной патологии"
Сокращенное наименование	АУ «Югорский центр профессиональной патологии»
Адрес местонахождения и почтовый	628011, Российская Федерация, ХМАО-Югра, г. Ханты-Мансийск, ул. Рознина, дом 73
Руководитель учреждения – главный врач	Ташланов Николай Владимирович, действует на основании Устава
Главный бухгалтер	Анищенко Вероника Витальевна
ИНН	8601030734
КПП	860101001
ОКПО	98768388
ППП	260
ОКТМО	71871000
ОКФС	13
ОКОПФ	20901
ОКВЭД	86
ОГРН	1078601000048

Банковские реквизиты:**Субсидия**

Получатель	ДЕПФИН ЮГРЫ (АУ «ЮГОРСКИЙ ЦЕНТР ПРОФЕССИОНАЛЬНОЙ ПАТОЛОГИИ» л/с 620419150)
Казначейский счет	03224643718000008700
Единый казначейский счет:	40102810245370000007
Банк организации	РКЦ Ханты-Мансийск//УФК по Ханты-Мансийскому автономному округу – Югре
БИК	007162163
КД 000000000000000000130	

Официальный сайт: <http://cphmao.ru>Тел. 362-555 доб. 514 Отдел закупок (e-mail: dogovor@cphmao.ru)

362-555 доб. 130, 132 – бухгалтерия

362-555 доб.520 – Планово-экономический отдел (e-mail: peo@cphmao.ru)

ТЕХНИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ

на поставку реагентов для проведения лабораторных исследований

1. Общие требования

Требования к доставке: товар доставляется за счет Поставщика в невозвратной упаковке, обеспечивающей сохранность товара при его перевозке и (при необходимости) последующем хранении. Поставка, сдача-приемка товара осуществляется в рабочий день, согласно трудовому распорядку дня Заказчика.

Срок поставки: поставка осуществляется в течение 12 месяцев с момента заключения договора в соответствии с графиком поставки (Приложение № 3,4).

Место поставки: г. Ханты-Мансийск, ул. Студенческая, 1А; г. Нижневартовск, ул. Чапаева, 91а; г. Сургут, Геологическая, 18/2, АУ «Югорский центр профессиональной патологии».

Требования к качеству и безопасности поставляемого товара:

- остаточный срок годности товара не менее 7 месяцев с момента поставки, если иное не предусмотрено настоящим техническим заданием.

- товар сопровождается документами (сертификат соответствия, регистрационное удостоверение, декларация о соответствии или иное), подтверждающими качество и безопасность поставляемого товара, предусмотренными законодательством РФ;

- качество товара соответствует предусмотренным техническим регламентам в соответствии с законодательством Российской Федерации о техническом регулировании, документам, разрабатываемым и применяемым в национальной системе стандартизации, принятым в соответствии с законодательством Российской Федерации о стандартизации, иным требованиям, связанным с определением соответствия поставляемого товара, выполняемой работы, оказываемой услуги потребностям заказчика (ГОСТ, СНИП и т.д.);

- товар соответствует и сопоставим с приборами, находящимся у Заказчика;

- товар является новым (ранее не находившимся в использовании у Поставщика и (или) третьих лиц), не находится в залоге, под арестом или под иным обременением. Не допускается поставка выставочных и/или опытных образцов товара, а также материалов используемых для сборки поставляемого товара ранее применяемых или собранных из восстановленных частей;

- упаковка должна быть заводской и обеспечивать сохранность от внешних воздействий и любого вида повреждений при перевозке. Товар должен быть доставлен до места поставки транспортом, обеспечивающим сохранность товара. При несоблюдении данных условий весь товар при разгрузке по месту поставки не подлежит. Поставщик несет ответственность перед Заказчиком за повреждения, возникшие из-за неправильной упаковки.

2. Характеристики товара

№ п/п	Наименование	Описание, характеристики	Ед. изм.	Кол-во
1.	Тиреоглобулин антитела ИВД, набор, иммунохемилюминесцентный анализ	Кассета с реагентами для количественного определения антител к тиреоглобулину (Antibody to thyroglobulin (Anti-Tg)) иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL для диагностики in vitro Предназначение: количественное определение антител к тиреоглобулину Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентных для диагностики	набор	17

		<p>in vitro серии CL</p> <p>Количество выполняемых исследований из 1 набора реагентов: не менее 100</p> <p>Метод определения: количественный, двухстадийный сэндвич-метод</p> <p>Состав: Парамагнитные микрочастицы, покрытые моноклональными антителами к биотину в MES-буфере с консервантами, конъюгат ТГ с щелочной фосфатазой в РВ буфере, биотинилированный ТГ в фосфатно-солевом буфере с консервантом</p> <p>Расходуемый объем образца на 1 тест, мкл: не более 10</p> <p>Срок стабильности после вскрытия, дней: не менее 56</p> <p>Реагенты готовы к использованию: наличие</p> <p>Образец: сыворотка, гепаринизированная плазма и плазма с ЭДТА</p> <p>Диапазон линейности: не менее от 0,9 до 2 500 МЕ/мл</p> <p>Частота калибровки, неделя: не более 4</p> <p>Прослеживаемость: Международный стандарт ВОЗ (65/093)</p> <p>Интерференция с человеческими антимышиными антителами (НАМА): отсутствует</p> <p>Фасовка: не менее 2 кассет по не менее 50 тестов</p>		
2.	<p>Тиреопероксидаза антитела (АТ-ТПО, микросомальные антитела) ИВД, набор, иммунохемилюми нецентный анализ</p>	<p>Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения антител к тиреопероксидазе (анти-ТПО), также известных как анти-микросомальные антитела, в клиническом образце с использованием метода иммунохемилюминесцентного анализа.</p> <p>Предназначение: количественное определение антител к тиреоидной пероксидазе</p> <p>Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL</p> <p>Количество выполняемых исследований из 1 набора реагентов: не менее 100</p> <p>Метод определения: количественный, двухстадийный сэндвич-метод</p> <p>Состав: Парамагнитные микрочастицы, покрытые стрептавидином и связанные с биотинилированной ТПО, в ГЭПЭС-буфере с консервантами, конъюгат протеина А с щелочной фосфатазой в МЭС-буфере</p> <p>Расходуемый объем образца на 1 тест, мкл: не</p>	набор	15

		<p>более 15 Срок стабильности после вскрытия, дней: не менее 28 Реагенты готовы к использованию: наличие Образец: сыворотка, гепаринизированная плазма и плазма с ЭДТА Диапазон линейности: не менее от 0,25 до 1000 МЕ/мл Частота калибровки, неделя: не более 4 Прослеживаемость: Международный стандарт ВОЗ (66/387) Интерференция с человеческими антимышиными антителами (НАМА): отсутствует Фасовка: не менее 2 кассет по не менее 50 тестов</p>		
3.	Свободный тироксин ИВД, набор, иммунохемилюми несцентный анализ	<p>Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения свободного тироксина (free thyroxine (FT4)) в клиническом образце методом иммунохемилюминесцентного анализа. Количество выполняемых тестов: ≥ 200 (штук); Назначение: Для анализаторов CL Предназначение: количественное определение свободного тироксина Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL Метод определения: количественный, двухстадийный конкурентный метод Состав: Парамагнитные микрочастицы, покрытые стрептавидином, вТРИС-буфере с консервантами, конъюгат моноклональных антител к Т4 (мышинных) с щелочной фосфотазой МЭС-буфере, биотинилированный Т4 в фосфатно-солевом буфере с консервантом Расходуемый объем образца на 1 тест, мкл: не более 15 Срок стабильности после вскрытия, дней: не менее 56 Реагенты готовы к использованию: наличие Образец: сыворотка, гепаринизированная плазма и плазма с ЭДТА Диапазон линейности: не менее от 0,3 до 6,0 нг/дл Частота калибровки, неделя: не более 4 Интерференция с человеческими антимышиными антителами (НАМА): наличие Фасовка: не менее 2 кассет по не менее 100 тестов</p>	набор	17

4.	Свободный трийодтиронин ИВД, набор, иммунохемилюми нецентный анализ	<p>Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенных для количественного определения свободного трийодтиронина (free triiodothyronine (FT3)) в клиническом образце методом иммунохемилюминесцентного анализа.</p> <p>Количество выполняемых тестов, Штука: ≥ 60</p> <p>Назначение: Для анализаторов серии CL</p> <p>Предназначение: количественное определение антител к тиреоглобулину</p> <p>Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL</p> <p>Метод определения: количественный, двухстадийный сэндвич-метод</p> <p>Состав: Парамагнитные микрочастицы, покрытые моноклональными антителами к биотину в MES-буфере с консервантами, конъюгат ТГ с щелочной фосфатазой в РВ буфере, биотинилированный ТГ в фосфатно-солевом буфере с консервантом</p> <p>Расходуемый объем образца на 1 тест, мкл: не более 10</p> <p>Срок стабильности после вскрытия, дней: не менее 56</p> <p>Реагенты готовы к использованию: наличие</p> <p>Образец: сыворотка, гепаринизированная плазма и плазма с ЭДТА</p> <p>Диапазон линейности: не менее от 0,9 до 2 500 МЕ/мл</p> <p>Частота калибровки, неделя :не более 4</p> <p>Прослеживаемость: Международный стандарт ВОЗ (65/093)</p> <p>Интерференция с человеческими антимышиными антителами (НАМА): отсутствует</p> <p>Фасовка: не менее 2 кассет по не менее 50 тестов</p>	штука	10
5.	Кассета с реагентами тиреотропного гормона	<p>Для количественного определения тиреотропного гормона (Thyroid Stimulating Hormone (TSH)) иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL для диагностики in vitro</p> <p>Предназначение: количественное определение тиреотропного гормона</p> <p>Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL</p> <p>Метод определения: количественный, двухстадийный сэндвич метод</p>	упаковка	46

		<p>Состав: парамагнитные микрочастицы покрытые моноклональными антителами к ТТГ (мышиным) в МЕС буфере с консервантом, моноклональные антитела к ТТГ (мышиные) - щелочная фосфатаза конъюгат в МЭС-буфере с консервантом</p> <p>Расходуемый объем образца на 1 тест, мкл: не более 110</p> <p>Срок стабильности после вскрытия, дней: не менее 56</p> <p>Реагенты готовы к использованию: наличие</p> <p>Образец: сыворотка</p> <p>Регистрируемый диапазон измерений: не менее от 0,005 до 100 мкМЕ/мл</p> <p>Частота калибровки, неделя: не более 4</p> <p>Прослеживаемость: 3й Международный стандарт ВОЗ (81/565)</p> <p>Интерференция с человеческими антимышиными антителами (НАМА): отсутствует</p> <p>Фасовка: не менее 2 кассет по не менее 100 тестов</p>		
6.	Общий тироксин (ТТ4) ИВД, набор, иммунохемилюми нецентный анализ	<p>Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения общего тироксина (total thyroxine, ТТ4) в клиническом образце, используя метод иммунохемилюминесцентного анализа.</p> <p>Предназначение: количественное определение общего тироксина</p> <p>Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL</p> <p>Количество выполняемых исследований из 1 набора реагентов: не менее 200</p> <p>Метод определения: количественный, двухстадийный конкурентный метод</p> <p>Состав: парамагнитные микрочастицы, покрытые моноклональными анти-Т4 антителами (мышиными) в ТРИС-буфере с консервантами, конъюгат Т4 с щелочной фосфатазой в ТРИС буфере, 8-анилино-1-нафталенсульфоновая кислота(АНК) в ТРИС-буфере</p> <p>Расходуемый объем образца на 1 тест, мкл: не более 30</p> <p>Срок стабильности после вскрытия, дней: не менее 56</p> <p>Реагенты готовы к использованию: наличие</p> <p>Образец: сыворотка, гепаринизированная плазма и плазма с ЭДТА</p>	набор	22

		<p>Диапазон линейности: не более от 0,5 до 30 мкг/дл</p> <p>Частота калибровки, неделя: не более 4</p> <p>Прослеживаемость: ID-GC/MS</p> <p>Интерференция с человеческими антимышиными антителами (НАМА): отсутствие</p> <p>Фасовка: не менее 2 кассеты по не менее 100 тестов</p>		
7.	<p>Общий трийодтиронин (ТТ3) ИВД, набор, иммунохемилюми несцентный анализ</p>	<p>Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения общего трийодтиронина (total triiodothyronine, ТТ3) в клиническом образце, используя метод иммунохемилюминесцентного анализа.</p> <p>Количество выполняемых исследований из 1 набора реагентов: не менее 200</p> <p>Метод определения: количественный, двухстадийный конкурентный метод</p> <p>Состав: парамагнитные микрочастицы, покрытые стрептавидином, в ГЭПЭС-буфере с консервантом, конъюгат моноклональных анти-Т3 (мышинных) антител с щелочной фосфатазой в MES буфере, биотинилированный Т3 в фосфатном буфере, 8-анилино-1-нафталенсульфоновая кислота в МЭС-буфере с консервантами</p> <p>Расходуемый объем образца на 1 тест, мкл: не более 50</p> <p>Срок стабильности после вскрытия, дней: не менее 56</p> <p>Реагенты готовы к использованию: наличие</p> <p>Образец: сыворотка</p> <p>Диапазон линейности: не менее от 0,2 до 8,0 нг/мл</p> <p>Частота калибровки, неделя: не более 4</p> <p>Прослеживаемость: ID-GC/MS</p> <p>Интерференция с человеческими антимышиными антителами (НАМА): отсутствие</p> <p>Фасовка: не менее 2 кассеты по не менее 100 тестов</p>	набор	3
8.	<p>Кассета с реагентами эстрадиола</p>	<p>Кассета с реагентами для количественного определения эстрадиола (Estradiol (E2)) иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL для диагностики in vitro</p> <p>Предназначение: количественное определение эстрадиола</p> <p>Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики</p>	упаковка	5

		<p>in vitro серии CL</p> <p>Количество выполняемых исследований из 1 набора реагентов: не менее 200</p> <p>Метод определения: количественный, двухстадийный конкурентный метод</p> <p>Состав: парамагнитные микрочастицы покрытые козьими анти-кроличьими IgG в ТРИС-буфере, конъюгат эстрадиола меченый щелочной фосфатазой в MES буфере, поликлональные анти-эстрадиол-антитела (кроличьи) в ТРИС буфере, раствор для подготовки образца с консервантами</p> <p>Расходуемый объем образца на 1 тест, мкл: не более 35</p> <p>Срок стабильности после вскрытия, дней: не менее 56</p> <p>Реагенты готовы к использованию: наличие</p> <p>Образец: сыворотка</p> <p>Диапазон линейности: не менее от 25 до 4800 пг/мл</p> <p>Частота калибровки, неделя: не более 4</p> <p>Прослеживаемость: ID-GC/MS</p> <p>Отсутствие интерференция при концентрации</p> <p>Фасовка: не менее 2 кассет по не менее 100 тестов</p>		
9.	Лютеинизирующий гормон ИВД, иммунохемилюминесцентный анализ	<p>Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения лютеинизирующего гормона (luteinizing hormone (LH)) в клиническом образце методом иммунохемилюминесцентный анализа.</p> <p>Предназначение: количественное определение лютеинизирующего гормона</p> <p>Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL</p> <p>Количество выполняемых исследований из 1 набора реагентов: не менее 200</p> <p>Метод определения: количественный, двухстадийный сэндвич метод</p> <p>Состав: парамагнитные микрочастицы покрытые моноклональными мышинными анти-ЛГ-антителами в ТРИС-буфере, моноклональные анти-ЛГ-антитела (мышинные) конъюгированные с щелочной фосфатазой в МЭС-буфере, МЭС буфер с консервантами</p> <p>Расходуемый объем образца на 1 тест, мкл: не менее 15</p> <p>Срок стабильности после вскрытия, дней: не менее 28</p>	набор	5

		<p>Реагенты готовы к использованию: наличие</p> <p>Образец: сыворотка, гепаринизированная плазма и плазма с ЭДТА</p> <p>Диапазон линейности: не менее от 0,2 до 250 мМЕ/мл</p> <p>Частота калибровки, неделя: не более 4</p> <p>Прослеживаемость: 2й международный стандарт ВОЗ (80/552)</p> <p>Интерференция с человеческими антимышиными антителами (НАМА): отсутствие</p> <p>Фасовка: не менее 2 кассет по не менее 100 тестов</p>		
10.	Кассета с реагентами прогестерона	<p>Для количественного определения прогестерона (Progesterone (PROG)) иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL для диагностики in vitro</p> <p>Предназначение: количественное определение прогестерона</p> <p>Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL</p> <p>Количество выполняемых исследований из 1 набора реагентов: не менее 200</p> <p>Метод определения: количественный, одностадийный конкурентный метод</p> <p>Состав: парамагнитные микрочастицы покрытые козьими анти-мышинными IgG в ТРИС буфере, конъюгат прогестерона с щелочной фосфатазой в ТРИС буфере, моноклональные анти-прогестерон антитела (мышинные) в ацетатном буфере</p> <p>Расходуемый объем образца на 1 тест, мкл: не более 25</p> <p>Срок стабильности после вскрытия, дней: не менее 28</p> <p>Реагенты готовы к использованию: наличие</p> <p>Образец: сыворотка</p> <p>Диапазон линейности: не менее от 0,1 до 40 нг/мл</p> <p>Частота калибровки, неделя: не более 4</p> <p>Прослеживаемость: ID-GC/MS</p> <p>Интерференция с человеческими антимышиными антителами (НАМА): отсутствие</p> <p>Фасовка: не менее 2 кассет по не менее 100 тестов</p>	упаков ка	5
11.	Пролактин ИВД, набор, иммунохемилюми	<p>Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного</p>	набор	14

	несцентный анализ	<p>определения пролактина (prolactin) в клиническом образце с использованием метода иммунохемилюминесцентного анализа.</p> <p>Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL</p> <p>Количество выполняемых исследований из 1 набора реагентов: не менее 200</p> <p>Метод определения: количественный, одностадийный сэндвич метод</p> <p>Состав: парамагнитные микрочастицы покрытые моноклональными анти-пролактин антителами (мышь) в ГЕПЕС буфере, конъюгат моноклональных анти-пролактин антител (мышинные) с щелочной фосфатазой в МЭС буфере</p> <p>Расходуемый объем образца на 1 тест, мкл: не более 10</p> <p>Срок стабильности после вскрытия, дней: не менее 28</p> <p>Реагенты готовы к использованию: наличие</p> <p>Образец: сыворотка, гепаринизированная плазма и плазма с ЭДТА</p> <p>Диапазон линейности: 0,47-200 нг/мл</p> <p>Частота калибровки, неделя: не более 4</p> <p>Прослеживаемость: 3й международный стандарт ВОЗ (84/500)</p> <p>Интерференция с человеческими антимышиными антителами (НАМА): отсутствие</p> <p>Фасовка: не менее 2 кассет по не более 100 тестов</p>		
12.	Общий тестостерон ИВД, набор, иммунохемилюминесцентный анализ	<p>Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения общего тестостерона (total testosterone) в клиническом образце методом иммунохемилюминесцентного анализа.</p> <p>Предназначение: количественное определение тестостерона</p> <p>Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL</p> <p>Количество выполняемых исследований из 1 набора реагентов: не менее 200</p> <p>Метод определения: количественный, одностадийный конкурентный метод</p> <p>Состав: парамагнитные микрочастицы покрытые моноклональными антителами к тестостерону (мышинными) в ТРИС-буфере,</p>	набор	10

		<p>конъюгат тестостерона с щелочной фосфатазой в ТРИС буфере, раствор для подготовки образца с консервантами</p> <p>Расходуемый объем образца на 1 тест, мкл: не более 20</p> <p>Срок стабильности после вскрытия, дней: не менее 56</p> <p>Реагенты готовы к использованию: наличие</p> <p>Образец: сыворотка, гепаринизированная плазма и плазма с ЭДТА</p> <p>Диапазон линейности: не менее от 0,1 до 16 нг/мл</p> <p>Частота калибровки, неделя: не более 4</p> <p>Прослеживаемость: ID-GC/MS</p> <p>Интерференция с человеческими антимышиными антителами (НАМА): отсутствие</p> <p>Фасовка: 2 кассеты по не менее 100 тестов</p>		
13.	<p>Фолликулостимулирующий гормон ИВД, набор, иммунохемилюминесцентный анализ</p>	<p>Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения фолликулостимулирующего гормона (ФСГ) (follicle stimulating hormone (FSH)) в клиническом образце методом иммунохемилюминесцентного анализа.</p> <p>Предназначение: количественное определение фолликулостимулирующего гормона</p> <p>Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL</p> <p>Количество выполняемых исследований из 1 набора реагентов: не менее 200</p> <p>Метод определения: количественный, одностадийный сэндвич метод</p> <p>Состав: парамагнитные микрочастицы покрытые моноклональными мышинными анти-ФСГ антителами в ТРИС буфере, конъюгат моноклональных антител к ФСГ (мышинных) с щелочной фосфатазой в МЭС буфере с консервантами</p> <p>Расходуемый объем образца на 1 тест, мкл: не более 25</p> <p>Срок стабильности после вскрытия, дней: не менее 28</p> <p>Реагенты готовы к использованию: наличие</p> <p>Образец: сыворотка, гепаринизированная плазма и плазма с ЭДТА</p> <p>Диапазон линейности: не менее от 0,2 до 200 мМЕ/мл</p> <p>Частота калибровки, неделя: не более 4</p> <p>Прослеживаемость: 1й международный</p>	набор	5

		<p>стандарт ВОЗ (92/510) Интерференция с человеческими антимышиными антителами (НАМА): отсутствие Фасовка: не менее 2 кассеты по не менее 100 тестов</p>		
14.	Кассета с реагентами общего бетта хГЧ	<p>Для количественного определения общего бетта хорионического гонадотропина человека (Total betta Human Chorionic Gonadotropin (HCG)) иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL для диагностики in vitro Предназначение: количественное определение общего хорионического гонадотропина человека Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL Количество выполняемых исследований из 1 набора реагентов: не менее 100 Метод определения: количественный, двухстадийный сэндвич метод Состав: парамагнитные микрочастицы покрытые моноклональными мышинными анти-бетта ЧГЧ антителами в ТРИС-буфере, конъюгат моноклональных анти-бетта ХГЧ антител (мышинные) с щелочной фосфатазой в буферном растворе, ТРИС буфер с консервантами Расходуемый объем образца на 1 тест, мкл: не более 10 Срок стабильности после вскрытия, дней: не менее 28 Реагенты готовы к использованию: наличие Образец: сыворотка Диапазон линейности: не менее от 0,5 до 5000 мМЕ/мл Частота калибровки, неделя: не более 4 Прослеживаемость: 5й международный стандарт ВОЗ (07/364) Интерференция с человеческими антимышиными антителами (НАМА): отсутствие Фасовка: не менее 2 кассет по не менее 100 тестов</p>	упаковка	2
15.	Карциноэмбриональный антиген ИВД, реагент	<p>Вещество или реактив, предназначенный для использования совместно с исходным изделием для ИВД для выполнения особой функции в анализе, который используется при качественном и/или количественном определении карциноэмбрионального (раково-эмбрионального) антигена (carcinoembryonic</p>	штука	5

		<p>antigen (CEA)) в клиническом образце. Предназначение: количественного определения раково-эмбрионального антигена Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL Количество выполняемых исследований из 1 набора реагентов: не менее 100 Метод определения: количественный, одностадийный сэндвич метод Состав: Реагент Ra: Парамагнитные микрочастицы, покрытые монокло-нальным антителом Anti-CEA (мышиний) в TRIS буфере с консервантом; Реагент Rb: Меченые щелочной фосфатазой моноклональные антитела анти-CEA антитела (мышиные) в MES буфере с консервантами. Расходуемый объем образца на 1 тест, мкл: не более 8 Срок стабильности после вскрытия, дней: не менее 56 Реагенты готовы к использованию: наличие Образец: сыворотка, плазма (ЭДТА, гепарин натрия, гепарин лития) Диапазон линейности: не менее от 0.2 до 1000 ng/mL Частота калибровки, неделя: не более 4 Фасовка: Не менее 2 кассет по не менее 50 тестов</p>		
16.	Кассета с реагентами ракового антигена 125	<p>Для количественного определения ракового антигена 125 (cancer antigen 125 (CA 125)) иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL для диагностики in vitro Предназначение: количественное определение ракового антигена 125 Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL Количество выполняемых исследований из 1 набора реагентов: не менее 100 Метод определения: количественный, одностадийный сэндвич метод Состав: парамагнитные микрочастицы покрытые моноклональными мышиными анти-CA 125 антителами в ТРИС буфере, моноклональные анти-CA 125 (мышиные) антитела конъюгированные с щелочной фосфатазой в PBS буфере с консервантами Расходуемый объем образца на 1 тест, мкл: не</p>	упаков ка	8

		<p>более 10 Срок стабильности после вскрытия, дней: не менее 56 Реагенты готовы к использованию: наличие Образец: сыворотка, гепаринизированная плазма и плазма с ЭДТА Диапазон линейности: не менее от 1 до 5 000 Е/мл Частота калибровки, неделя: не более 4 Прослеживаемость: внутренний стандарт Фасовка: не менее 2 кассет по не менее 50 тестов</p>		
17.	Кассета с реагентами ракового антигена 15-3	<p>для количественного определения ракового антигена 15-3 (cancer antigen 15-3 (CA 15-3)) иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL для диагностики in vitro Предназначение: количественное определение ракового антигена 15-3 Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL Количество выполняемых исследований из 1 набора реагентов: не менее 100 Метод определения: количественный, одностадийный сэндвич метод Состав: парамагнитные микрочастицы покрытые моноклональными мышинными анти-СА 15-3 анитела в ТРИС буфере, моноклональные анти СА 15-3 антитела (мышинные) конъюгированные с щелочной фосфатазой в МЭС буфере, ТРИС буфер с консервантами Расходуемый объем образца на 1 тест, мкл: не более 10 Срок стабильности после вскрытия, дней: не менее 28 Реагенты готовы к использованию: наличие Образец: сыворотка, гепаринизированная плазма и плазма с ЭДТА Диапазон линейности: не менее от 1 до 500 Е/мл Частота калибровки, неделя: 4 Прослеживаемость: внутренний стандарт Интерференция с человеческими антимышиными антителами (НАМА): отсутствие Фасовка: не менее 2 кассет по не менее 50 тестов</p>	упаковка	3
18.	Кассета с реагентами углеводного	<p>Для количественного определения углеводного антигена 19-9 (carbohydrate antigen 19-9 (CA 19-9)) иммунохемилюминесцентным методом в</p>	упаковка	5

	антигена 19-9	<p>клиническом образце на анализаторах серии CL для диагностики <i>in vitro</i></p> <p>Предназначение: количественное определение ракового антигена 19-9</p> <p>Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики <i>in vitro</i> серии CL</p> <p>Количество выполняемых исследований из 1 набора реагентов: не менее 100</p> <p>Метод определения: количественный, одностадийный сэндвич метод</p> <p>Состав: парамагнитные микрочастицы покрытые моноклональными мышинными анти-СА 19-9 антителами в ТРИС буфере, конъюгат моноклональных мышинных анти-СА 19-9 антител и щелочной фосфатазы в ТРИС буфере, ТРИС буфер с консервантами</p> <p>Расходуемый объем образца на 1 тест, мкл: не более 15</p> <p>Срок стабильности после вскрытия, дней: не менее 56</p> <p>Реагенты готовы к использованию: наличие</p> <p>Образец: сыворотка, гепаринизированная плазма и плазма с ЭДТА</p> <p>Диапазон линейности: не менее от 1 до 2000 Е/мл</p> <p>Частота калибровки, неделя: не более 4</p> <p>Фасовка: не менее 2 кассет по не менее 50 тестов</p>		
19.	Кассета с реагентами общего простатспецифического антигена	<p>Для количественного определения общего простатспецифического антигена (total prostate specific antigen (t-PSA))</p> <p>иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL для диагностики <i>in vitro</i></p> <p>Предназначение: количественное определение общего простатспецифического антигена</p> <p>Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики <i>in vitro</i> серии CL</p> <p>Количество выполняемых исследований из 1 набора реагентов: не менее 100</p> <p>Метод определения: количественный, одностадийный сэндвич метод</p> <p>Состав: парамагнитные микрочастицы покрытые моноклональными мышинными анти-ПСА антителами в ТРИС буфере, моноклональные анти-ПСА антитела (мышинные) конъюгированные с щелочной фосфатазой в буферном растворе с</p>	упаков ка	35

		<p>консервантами Расходуемый объем образца на 1 тест, мкл: не более 15 Срок стабильности после вскрытия, дней: не менее 28 Реагенты готовы к использованию: наличие Образец: сыворотка, гепаринизированная плазма и плазма с ЭДТА Диапазон линейности: не менее от 0,008 до 100 нг/мл Частота калибровки, неделя: не более 4 Фасовка: Не менее 2 кассет по 50 тестов</p>		
20.	<p>Свободный (несвязанный) простатический специфический антиген (ПСА) ИВД, реагент</p>	<p>Вещество или реактив, предназначенный для использования совместно с исходным изделием для ИВД для выполнения особой функции в анализе, который используется для качественного и/или количественного определения свободного (несвязанного) простатического специфического антигена (ПСА) (free (unbound) prostate specific antigen (PSA)) в клиническом образце. Количественное определение свободного простатспецифического антигена- наличие Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL Количество выполняемых исследований из 1 набора реагентов: не менее 100 Метод определения: количественный, одностадийный сэндвич метод Состав: парамагнитные микрочастицы покрытые моноклональными мышинными анти-свПСА антителами в ТРИС буфере, моноклональные анти-ПСА антитела (мышинные) конъюгированные с щелочной фосфатазой в буферном растворе с консервантами Расходуемый объем образца на 1 тест, мкл: не более 10 Срок стабильности после вскрытия, дней: не менее 28 Реагенты готовы к использованию: наличие Образец: сыворотка Диапазон линейности: не менее от 0,01 до 30 нг/мл Частота калибровки, неделя: не более 4 Прослеживаемость: 1й международный стандарт ВОЗ (96/668) Интерференция с человеческими антимышиными антителами (НАМА): отсутствие</p>	штука	1

		Фасовка: не менее 2 кассет по не менее 50 тестов		
21.	В-тип натрийуретический белок/N-терминальный натрийуретический пропептид ИВД, набор, иммунохемилюминесцентный анализ	<p>Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или 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 клиническом образце методом иммунохемилюминесцентного анализа.</p> <p>Количественное определение натрийуретического пептида типа В</p> <p>Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL</p> <p>Количество выполняемых исследований из 1 набора реагентов: не менее 100</p> <p>Метод определения: количественный, одностадийный сэндвич метод</p> <p>Состав: парамагнитные микрочастицы, покрытые моноклональным антителами к BNP (мышиным) в ТРИС буфере, конъюгат моноклональных антител к BNP (мышиные) с щелочной фосфатазой в МЭС буфере с консервантами</p> <p>Расходуемый объем образца на 1 тест, мкл: не более 100</p> <p>Срок стабильности после вскрытия, дней: не менее 28</p> <p>Реагенты готовы к использованию: наличие</p> <p>Образец: плазма с ЭДТА</p> <p>Диапазон линейности: не менее от 10 до 5000 пг/мл</p> <p>Частота калибровки, неделя: не более 4</p> <p>Прослеживаемость: внутренний стандарт</p> <p>Интерференция с человеческими антимышиными антителами (НАМА): отсутствие</p> <p>Фасовка: Не менее 2 кассет по не менее 50 тестов</p>	набор	5
22.	Общий кортизол ИВД, набор, иммунохемилюминесцентный анализ	<p>Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения общего кортизола (total cortisol) в клиническом образце с использованием метода иммунохемилюминесцентного анализа.</p> <p>Количество выполняемых тестов: ≥ 200 (Штука); Назначение: Для анализаторов серии CL</p> <p>оличественное определение кортизола</p>	штука	11

		<p>Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL</p> <p>Количество выполняемых исследований из 1 набора реагентов: не менее 200</p> <p>Метод определения: количественный, одностадийный конкурентный метод</p> <p>Состав: парамагнитные микрочастицы, покрытые анти-кроличьими IgG в ТРИС буфере, конъюгат кортизола с щелочной фосфатазой в МЭС буфере, поликлональные антитела к анти-кортизолу (кроличьи) в ТРИС буфере с консервантом</p> <p>Расходуемый объем образца на 1 тест, мкл: не более 10</p> <p>Срок стабильности после вскрытия, дней: не менее 28</p> <p>Реагенты готовы к использованию: наличие</p> <p>Образец: сыворотка, гепаринизированная плазма и плазма с ЭДТА, моча</p> <p>Диапазон линейности: не менее от 0,4 до 60 мкг/мл</p> <p>Частота калибровки, неделя: не менее 4</p> <p>Прослеживаемость: ID-GC/MS</p> <p>Интерференция с человеческими антимышиными антителами (НАМА): отсутствие</p> <p>Фасовка: не менее 2 кассет по не менее 100 тестов</p>		
23.	<p>Дегидроэпиандростерона сульфат ИВД, набор, иммунохемилюминесцентный анализ</p>	<p>Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения дегидроэпиандростерон-сульфата (ДГЭА-С, ДГЭА-сульфат) (dehydroepiandrosterone sulfate (DHEAS)) в клиническом образце методом иммунохемилюминесцентного анализа.</p> <p>Количественное определение дегидроэпиандростерон-сульфата</p> <p>Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL</p> <p>Количество выполняемых исследований из 1 набора реагентов: не менее 100</p> <p>Метод определения: количественный, одностадийный конкурентный метод</p> <p>Состав: парамагнитные микрочастицы покрытые анти-кроличьи козьими IgG в ТРИС буфере, конъюгат ДГЭАС с щелочной фосфатазой в МЭС буфере, поликлональные антитела к ДГЭАС, поликлональные антитела к</p>	набор	3

		<p>ДГЭАС (кроличьи) в ТРИС буфере с консервантами Расходуемый объем образца на 1 тест, мкл: не более 10 Срок стабильности после вскрытия, дней: не менее 28 Реагенты готовы к использованию: наличие Образец: сыворотка, гепаринизированная плазма и плазма с ЭДТА Диапазон линейности: не менее от 2 до 1000 мкг/дл Частота калибровки, неделя: не более 4 Прослеживаемость: внутренний стандарт Интерференция с человеческими антимышиными антителами (НАМА): отсутствие Фасовка: не менее 2 кассет по не менее 50 тестов</p>		
24.	<p>Инсулин ИВД, набор, иммунохемилюми нецентный анализ</p>	<p>Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения инсулина (insulin) в клиническом образце методом иммунохемилюминесцентного анализа. Для количественного определения инсулина Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL Количество выполняемых исследований из 1 набора реагентов: не менее 100 Метод определения: количественный, сэндвич-метод Состав: Реагент Ra: парамагнитные микрочастицы, покрытые моноклональными мышинными антителами к инсулину в TRIS буфере с консервантами, Реагент Rb: конъюгат моноклональных мышинных антител к инсулину с щелочной фосфатазой в MES-буфере с консервантами Расходуемый объем образца на 1 тест, мкл: не более 10 мкл Срок стабильности после вскрытия, дней: не менее 56 Реагенты готовы к использованию: наличие Образец: Сыворотка и плазма Диапазон измерения: не менее от 0,2 до 1000 мкМЕ/мл</p>	набор	7
25.	<p>С-пептид ИВД, набор, иммунохемилюми нецентный анализ</p>	<p>Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения С-пептида (C-peptide) в клиническом образце методом</p>	набор	1

		<p>иммунохемилюминесцентного анализа. Для количественного определения С-пептида Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL Количество выполняемых исследований из 1 набора реагентов: не менее 100 Метод определения: количественный, сэндвич-метод Состав: Реагент Ra: парамагнитные микрочастицы, покрытые моноклональными мышинными антителами к С-пептиду в HEPES-буфере с консервантами; Реагент Rb: конъюгат моноклональных мышинных антител к С-пептиду с щелочной фосфатазой в MES-буфере с консервантами; Расходуемый объем образца на 1 тест, мкл: не более 10 Срок стабильности после вскрытия, дней: не менее 56 Реагенты готовы к использованию: наличие Образец: сыворотка, плазма, моча Диапазон измерения: не менее от 0,01 до 40 нг/мл</p>		
26.	Фолат (витамин В9) ИВД, набор, иммунохемилюминесцентный анализ	<p>Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения фолата (витамин В9) (folate (vitamin В9)) в клиническом образце методом иммунохемилюминесцентного анализа. Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL Предназначение: количественное определение фолатов Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL Количество выполняемых исследований из 1 набора реагентов: не менее 50 Метод определения: количественный, 3-х стадийный, конкурентный Расходуемый объем образца на 1 тест, мкл: не более 80 Срок стабильности после вскрытия, дней: не менее 28 Реагенты готовы к использованию: наличие Образец: сыворотка, гепаринизированная плазма и плазма с ЭДТА</p>	набор	28

		<p>Диапазон линейности: не менее от 0.8 до 20 ng/mL Частота калибровки, неделя: не более 4 Прослеживаемость: внутренний стандарт</p>		
27.	Кассета с реагентами для количественного определения витамина В12	<p>Для количественного определения витамина В12 (Vitamin В12 (CLIA) / (VB12)) иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL</p> <p>Назначение количественное определение витамина В12</p> <p>Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL</p> <p>Количество выполняемых исследований из 1 набора реагентов: не менее 100</p> <p>Метод определения: количественный, 3-х стадийный, конкурентный</p> <p>Состав: Реагент Ra: Парамагнитные микрочастицы, покрытые моноклональными анти-биотин антителами, связывающими биотинилированный витамин В12 в TRIS-буфере с консервантом; Реагент Rb: Конъюгат свиного внутреннего фактора и щелочной фосфатазы в фосфатно-солевом буфере с консервантом; Реагент РТ1: Дитиотреитол в натрий-цитратном буфере с консервантом; Реагент РТ2: K3Fe(CN)6 в буферном растворе гидроксида натрия</p> <p>Расходуемый объем образца на 1 тест, мкл: не более 50</p> <p>Срок стабильности после вскрытия, дней: не менее 28</p> <p>Реагенты готовы к использованию: наличие</p> <p>Образец: сыворотка и плазма</p> <p>Диапазон измерения: не менее от 50 до 2000 пг/мл</p> <p>Частота калибровки, неделя: не менее 4 Прослеживаемость: внутренний стандарт производителя</p>	упаковка	22
28.	Кассета с реагентами общего 25-гидроксивитамина D	<p>Для количественного определения общего 25-гидроксивитамина D иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL для диагностики in vitro</p> <p>Предназначение: количественное определение общего 25-гидроксивитамина D</p> <p>Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL</p> <p>Количество выполняемых исследований из 1</p>	упаковка	34

		<p>набора реагентов: не менее 100 Метод определения: количественный, 3-х стадийный, конкурентный Расходуемый объем образца на 1 тест, мкл: не более 40 Срок стабильности после вскрытия, дней: не менее 56 Реагенты готовы к использованию: наличие Образец: сыворотка, гепаринизированная плазма и плазма с ЭДТА Диапазон линейности: не менее от 3.0 до 150 ng/mL Частота калибровки, неделя: не более 4 Прослеживаемость: внутренний стандарт производителя</p>		
29.	<p>Прокальцитонин ИВД, набор, иммунохемилюминесцентный анализ</p>	<p>Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения прокальцитонина (procalcitonin, PCT) в клиническом образце с использованием метода иммунохемилюминесцентного анализа. Для количественного определения прокальцитонина Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL Количество выполняемых исследований из 1 набора реагентов: не менее 100 Метод определения: количественный, сэндвич-метод Состав: Реагент Ra: парамагнитные микрочастицы, покрытые моноклональными мышинными антителами к прокальцитонину в MES-буфере с консервантами; Реагент Rb: конъюгат моноклональных мышинных антител к прокальцитонину с щелочной фосфатазой в MES-буфере с консервантами; Расходуемый объем образца на 1 тест, мкл: не более 25 Срок стабильности после вскрытия, дней: не менее 28 Реагенты готовы к использованию: наличие Образец: сыворотка или плазма Диапазон линейности: не менее от 0,02 до 100 нг/мл Фасовка: не менее 2 кассет по не менее 50 тестов</p>	набор	1
30.	<p>Тиреоглобулин антитела ИВД, калибратор</p>	<p>Материал, используемый для установления референтных значений для анализа, предназначенный для качественного и/или количественного определения антител к</p>	упаковка	3

		<p>тиреоглобулину (thyroglobulin) в клиническом образце.</p> <p>для количественного определения антител к антител к тиреоглобулину (Antibody to thyroglobulin (Anti-Tg CAL))</p> <p>иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL для диагностики in vitro</p> <p>Предназначение: калибровка количественного анализа содержания антител к тиреоглобулину (анти-ТГ)</p> <p>Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL</p> <p>Фасовка: не менее 3флх2мл</p> <p>Количество уровней концентрации аналита: не менее 3</p> <p>Калибратор готов к использованию: наличие</p> <p>Срок стабильности после вскрытия, дней: не менее 30</p>		
31.	Набор калибраторов антител к тиреоидной пероксидазе	<p>Для количественного определения антител к тиреоидной пероксидазе (Antibody to thyroid peroxidase (Anti-TPO CAL))</p> <p>иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL для диагностики in vitro</p> <p>Предназначение: калибровка количественного анализа содержания антител к тиреоидной пероксидазе (анти-ТПО)</p> <p>Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL</p> <p>Фасовка: не менее 3флх2мл</p> <p>Количество уровней концентрации аналита: не менее 3</p> <p>Калибратор готов к использованию: наличие</p> <p>Срок стабильности после вскрытия, дней: не менее 30</p>	упаков ка	4
32.	Набор калибраторов свободного тироксина	<p>Для количественного определения свободного тироксина (Free Thyroxine (FT4 CAL))</p> <p>иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL для диагностики in vitro</p> <p>Предназначение: калибровка количественного анализа содержания свободного тироксина</p> <p>Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL</p> <p>Фасовка: не менее 3флх2мл</p>	упаков ка	3

		Количество уровней концентрации анализата: не менее 3 Калибратор готов к использованию: наличие Срок стабильности после вскрытия, дней: не менее 30		
33.	Набор калибраторов свободного трийодтиронина	Набор калибраторов для количественного определения свободного трийодтиронина (Free Triiodothyronine (FT3 CAL)) иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL для диагностики in vitro Предназначение: калибровка количественного анализа содержания свободного трийодтиронина Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL Фасовка: не менее 3флх2мл Количество уровней концентрации анализата: не менее 3 Калибратор готов к использованию: наличие Срок стабильности после вскрытия, дней: не менее 30	упаковка	3
34.	Тиреотропный гормон (ТТГ) ИВД, калибратор	Материал, используемый для установления референтных значений для анализа, предназначенный для количественного определения тиреотропного гормона (ТТГ) (thyroid stimulating hormone (TSH)) в клиническом образце. Калибровка количественного анализа содержания тиреотропного гормона Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL Фасовка: не менее 3флх2мл Количество уровней концентрации анализата: не менее 3 Калибратор готов к использованию: наличие Срок стабильности после вскрытия, дней: не менее 30	набор	3
35.	Общий тироксин (ТТ4) ИВД, калибратор	Материал, используемый для установления референтных значений для анализа, предназначенный для использования при количественном определении общего тироксина (total thyroxine, ТТ4) в клиническом образце. Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL Фасовка: не менее 3 флх2 мл	упаковка	3

		<p>Количество уровней концентрации анализата: не менее 3</p> <p>Калибратор готов к использованию: наличие</p> <p>Срок стабильности после вскрытия, дней: не менее 30</p>		
36.	Общий трийодтиронин (ТТ3) ИВД, калибратор	<p>Материал, используемый для установления референтных значений для анализа, предназначенный для использования при количественном определении общего трийодтиронина (total triiodothyronine, ТТ3) в клиническом образце.</p> <p>Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL</p> <p>Фасовка: не менее 3фл x2 мл</p> <p>Количество уровней концентрации анализата: не менее 3</p> <p>Калибратор готов к использованию: наличие</p> <p>Срок стабильности после вскрытия, дней: не менее 30</p>	упаковка	2
37.	Набор калибраторов эстрадиола	<p>Для количественного определения эстрадиола (Estradiol (E2 CAL)) иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL для диагностики in vitro</p> <p>Предназначение: калибровка количественного анализа содержания эстрадиола</p> <p>Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL</p> <p>Фасовка: не менее 3 флx2 мл</p> <p>Количество уровней концентрации анализата: не менее 3</p> <p>Калибратор готов к использованию: наличие</p> <p>Срок стабильности после вскрытия, дней: не менее 30</p>	упаковка	2
38.	Лютеинизирующий гормон ИВД, калибратор	<p>Материал, используемый для установления референтных значений для анализа, предназначенный для качественного и/или количественного определения лютеинизирующего гормона (luteinizing hormone (LH)) в клиническом образце.</p> <p>Предназначение: калибровка количественного анализа содержания лютеинизирующего гормона</p> <p>Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL</p> <p>Фасовка: не менее 3x2 мл</p>	упаковка	2

		Количество уровней концентрации аналита: не менее 3 Калибратор готов к использованию: наличие Срок стабильности после вскрытия, дней: не менее 30		
39.	Набор калибраторов прогестерона	Для количественного определения прогестерона (Progesterone (PROG CAL)) иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL для диагностики in vitro Предназначение: калибровка количественного анализа содержания прогестерона Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL Фасовка: не менее 3 флх2 мл Количество уровней концентрации аналита: не менее 3 Калибратор готов к использованию: наличие Срок стабильности после вскрытия, дней: не менее 30	упаковка	2
40.	Пролактин ИВД, калибратор	Материал, используемый для установления референтных значений для анализа, предназначенный для использования при количественном и/или качественном определении пролактина (prolactin) в клиническом образце. Предназначение: калибровка количественного анализа содержания пролактина Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL Фасовка: не менее 3 флх2 мл Количество уровней концентрации аналита: не менее 3 Калибратор готов к использованию: наличие Срок стабильности после вскрытия, дней: не менее 30	упаковка	3
41.	Общий тестостерон ИВД, калибратор	Материал, используемый для установления референтных значений для анализа, предназначенный для использования при количественном определении общего тестостерона (total testosterone) в клиническом образце. Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL Фасовка: не менее 3 флх2 мл Количество уровней концентрации аналита: не	упаковка	3

		<p>менее 3</p> <p>Калибратор готов к использованию: наличие</p> <p>Срок стабильности после вскрытия, дней: не менее 30</p>		
42.	Фолликулостимулирующий гормон ИВД, калибратор	<p>Материал, используемый для установления референтных значений для анализа, предназначенный для количественного определения фолликулостимулирующего гормона (ФСГ) (follicle stimulating hormone (FSH)) в клиническом образце.</p> <p>Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL</p> <p>Фасовка: 3x2 мл</p> <p>Количество уровней концентрации аналита: не менее 3</p> <p>Калибратор готов к использованию: наличие</p> <p>Срок стабильности после вскрытия, дней: не менее 30</p>	упаковки	3
43.	Хорионический гонадотропин человека бета-субъединица (бета-ХГЧ) ИВД, калибратор	<p>Материал, используемый для установления референтных значений для анализа, предназначенный для качественного и/или количественного определения бета-субъединицы хорионического гонадотропина (бета-ХГЧ) (beta-subunit human chorionic gonadotropin (beta-HCG)), которая может включать свободную субъединицу бета-ХГЧ (free beta-HCG), расщепленную свободную субъединицу бета-ХГЧ (free nicked beta-HCG) и/или бета-субъединицу корового фрагмента (beta subunit core fragment), в клиническом образце.</p> <p>Предназначение: калибровка количественного анализа содержания общего бета хорионического гонадотропина человека</p> <p>Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL</p> <p>Фасовка: не менее 3 флх2 мл</p> <p>Количество уровней концентрации аналита: не менее 3</p> <p>Калибратор готов к использованию: наличие</p> <p>Срок стабильности после вскрытия, дней: не менее 30</p>	набор	2
44.	Набор калибраторов раково-эмбрионального антигена	<p>Для количественного определения раково-эмбрионального антигена (carcinoembryonic antigen (CEA CAL)) иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL для диагностики in vitro</p>	упаковки	2

		<p>Назначение: калибровочный материал для метода определения раково-эмбрионального антигена</p> <p>Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL</p> <p>Фасовка: не менее 3 флх2 мл</p> <p>Количество уровней концентрации аналита: не менее 3</p> <p>Калибратор готов к использованию: наличие</p> <p>Срок стабильности после вскрытия, дней: не менее 30</p>		
45.	Раковый антиген 125 (CA125) ИВД, калибратор	<p>Материал, используемый для установления референтных значений для анализа, предназначенный для качественного и/или количественного определения ракового антигена 125 (cancer antigen 125 (CA125)), маркера, обычно ассоциированного с раком яичников, в клиническом образце.</p> <p>Назначение: Для анализаторов серия CL, Объем калибратора: ≥ 6 (Кубический сантиметр; ^миллилитр)</p> <p>Фасовка: не менее 3 флх2 мл</p> <p>Количество уровней концентрации аналита: не менее 3</p> <p>Калибратор готов к использованию: наличие</p> <p>Срок стабильности после вскрытия, дней: не менее 30</p>	штука	3
46.	Набор калибраторов ракового антигена 15-3	<p>Для количественного определения ракового антигена 15-3 (cancer antigen 15-3 (CA 15-3 CAL)) иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL для диагностики in vitro</p> <p>Предназначение: калибровка количественного анализа содержания ракового антигена 15-3</p> <p>Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL</p> <p>Фасовка: не менее 3 флх2 мл</p> <p>Количество уровней концентрации аналита: не менее 3</p> <p>Калибратор готов к использованию: наличие</p> <p>Срок стабильности после вскрытия, дней: не менее 30</p>	упаков ка	2
47.	Раковый антиген 19-9 (CA19-9) ИВД, калибратор	<p>Материал, используемый для установления референтных значений для анализа, предназначенный для качественного и/или количественного определения ракового антигена 19-9 желудочно-кишечного тракта и поджелудочной железы (cancer antigen 19-9</p>	штука	3

		(CA19-9)) в клиническом образце. Назначение: Для анализаторов серия CL, Объем калибратора: ≥ 6 (Кубический сантиметр; ^миллилитр) Фасовка: не менее 3 флх2 мл Количество уровней концентрации аналита: не менее 3 Калибратор готов к использованию: наличие Срок стабильности после вскрытия, дней: не менее 30		
48.	Набор калибраторов общего простатспецифического антигена	Для количественного определения общего простатспецифического антигена (total prostate specific antigen (t-PSA CAL)) иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL для диагностики in vitro Предназначение: калибровка количественного анализа содержания общего простатспецифического антигена Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL Фасовка: не менее 3 флх2 мл Количество уровней концентрации аналита: не менее 3 Калибратор готов к использованию: наличие Срок стабильности после вскрытия, дней: не менее 30	упаков ка	3
49.	Набор калибраторов свободного простатспецифического антигена	Для количественного определения свободного простатспецифического антигена (free prostate specific antigen (FPSA CAL)) иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL для диагностики in vitro Предназначение: калибровка количественного анализа содержания свободного простатспецифического антигена Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL Фасовка: не менее 3 флх2 мл Количество уровней концентрации аналита: не менее 3 Калибратор готов к использованию: наличие Срок стабильности после вскрытия, дней: не менее 30	упаков ка	1
50.	Набор калибраторов натрийуретического пептида типа В	Для количественного определения натрийуретического пептида типа В (B-type natriuretic peptide (BNP CAL)) иммунохемилюминесцентным методом в	упаков ка	4

		<p>клиническом образце на анализаторах серии CL для диагностики <i>in vitro</i></p> <p>Предназначение: калибровка количественного анализа содержания натрийуретического пептида типа В</p> <p>Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики <i>in vitro</i> серии CL</p> <p>Фасовка: не менее 3 флх2 мл</p> <p>Количество уровней концентрации аналита: не менее 3</p> <p>Калибратор готов к использованию: наличие</p> <p>Срок стабильности после вскрытия, дней: не менее 30</p>		
51.	Набор калибраторов кортизола	<p>Набор калибраторов для количественного определения кортизола (Cortisol CAL) иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL для диагностики <i>in vitro</i></p> <p>Предназначение: калибровка количественного анализа содержания кортизола</p> <p>Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики <i>in vitro</i> серии CL</p> <p>Фасовка: не менее 3х2 мл</p> <p>Количество уровней концентрации аналита: не менее 3</p> <p>Калибратор готов к использованию: наличие</p> <p>Срок стабильности после вскрытия, дней: не менее 30</p>	упаков ка	4
52.	Дегидроэпиандростерона сульфат ИВД, калибратор	<p>Материал, используемый для установления референтных значений для анализа, предназначенный для количественного определения дегидроэпиандростерон-сульфата (ДГЭА-С, ДГЭА-сульфат) (dehydroepiandrosterone sulfate (DHEAS)) в клиническом образце.</p> <p>Предназначение: калибровка количественного анализа содержания дегидроэпиандростерон-сульфата</p> <p>Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики <i>in vitro</i> серии CL</p> <p>Фасовка: не менее 3х2 мл</p> <p>Количество уровней концентрации аналита: не менее 3</p> <p>Калибратор готов к использованию: наличие</p> <p>Срок стабильности после вскрытия, дней: не менее 30</p>	упаков ка	2

53.	Инсулин ИВД, калибратор	<p>Материал, используемый для установления референтных значений для анализа, предназначенный для количественного определения инсулина (insulin) в клиническом образце.</p> <p>Предназначение: калибровочный материал для метода определения инсулина</p> <p>Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL</p> <p>Фасовка: не менее 3 флх2 мл</p> <p>Количество уровней концентрации аналита: не менее 3</p> <p>Калибратор готов к использованию: Наличие</p> <p>Срок стабильности после вскрытия при 2-8 С, дней: не менее 30</p>	упаков ка	2
54.	С-пептид ИВД, калибратор	<p>Материал, используемый для установления референтных значений для анализа, предназначенный для качественного и/или количественного определения С-пептида (C-peptide) в клиническом образце.</p> <p>Предназначение: калибровочный материал для метода определения С-пептида</p> <p>Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL</p> <p>Фасовка: не менее 3 флх2 мл</p> <p>Количество уровней концентрации аналита: не менее 3</p> <p>Калибратор готов к использованию: Наличие</p> <p>Срок стабильности после вскрытия при 2-8 С, дней: не менее 30</p>	упаков ка	1
55.	Фолаты (витамин В9) ИВД, калибратор	<p>Материал, используемый для установления референтных значений для анализа, предназначенный для качественного и/или количественного определения фолата (витамин В9) (folate (vitamin B9)) в клиническом образце.</p> <p>Предназначение: калибровочный материал для метода определения фолата</p> <p>Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL</p> <p>Фасовка: не менее 3 флх2 мл</p> <p>Количество уровней концентрации аналита: не менее 3</p> <p>Калибратор готов к использованию: наличие</p> <p>Срок стабильности после вскрытия при 2-8 С, дней: не менее 30</p>	упаков ка	4

56.	Набор калибраторов для количественного определения витамина В12	<p>Для количественного определения витамина В12 (VB12) (Vitamin B12 Calibrators/VB12 CAL) иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL</p> <p>Назначение: калибровочный материал для метода определения витамина В12</p> <p>Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL</p> <p>Фасовка: не менее 3 флх2 мл</p> <p>Количество уровней концентрации аналита: не менее 3</p> <p>Калибратор готов к использованию: Наличие</p> <p>Срок стабильности после вскрытия при 2-8 С, дней: не менее 30</p>	упаковка	4
57.	Множественные формы 25-гидроксивитамина D ИВД, калибратор	<p>Материал, используемый для установления референтных значений для анализа, предназначенный для использования при количественном и/или качественном определении множественных форм 25-гидроксивитамина D (25-hydroxy Vitamin D) в клиническом образце.</p> <p>Предназначение: калибровочный материал для метода определения общего 25-гидроксивитамина D</p> <p>Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL</p> <p>Фасовка: не менее 3 флх2 мл</p> <p>Количество уровней концентрации аналита: не менее 3</p> <p>Калибратор готов к использованию: наличие</p> <p>Срок стабильности после вскрытия при 2-8 С, дней: не менее 30</p>	упаковка	5
58.	Набор калибраторов прокальцитонина	<p>Для количественного определения прокальцитонина (PCT Calibrators / PCT) иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL</p> <p>Предназначение: калибровочный материал для количественного определения прокальцитонина</p> <p>Совместимость: для работы на автоматических иммунохемилюминесцентных анализаторах серии CL</p> <p>Калибратор (C0) : не менее 1 флакон × 1.2 мл</p> <p>Калибратор (C1): не менее 1 флакон × 1.0 мл</p> <p>Калибратор (C2): не менее 1 флакон × 1.0 мл</p> <p>Количество уровней концентрации аналита: не менее 3</p> <p>Калибратор готов к использованию: наличие</p> <p>Срок стабильности после вскрытия при 2-8 С,</p>	упаковка	1

		дней: не менее 30		
59.	Контрольный материал	<p>Материал контрольный для контроля качества количественного определения аналитов функции щитовидной железы в клиническом образце иммунохемилюминесцентным методом на анализаторах серии CL для диагностики in vitro</p> <p>Предназначение: контроль точности и воспроизводимости иммунохемилюминесцентного анализатора Mindray серии CL и проверки способности клинической лаборатории к количественному определению аналитов функции щитовидной железы</p> <p>Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL</p> <p>Фасовка: не менее 3фл x5 мл</p> <p>Контролируемые параметры: свободный трийодтиронин, свободный тироксин, общий трийодтиронин, общий тироксин, тиреотропный гормон, тиреоглобулин</p> <p>Концентрация контролируемых параметров: Высокая</p> <p>Контрольный материал готов к использованию: наличие</p> <p>Срок стабильности после вскрытия, дней: не менее 7</p>	упаков ка	6
60.	Контрольный материал	<p>Материал контрольный для контроля качества количественного определения аналитов функции щитовидной железы в клиническом образце иммунохемилюминесцентным методом на анализаторах серии CL для диагностики in vitro</p> <p>Предназначение: контроль точности и воспроизводимости иммунохемилюминесцентного анализатора Mindray серии CL и проверки способности клинической лаборатории к количественному определению аналитов функции щитовидной железы</p> <p>Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL</p> <p>Фасовка: не менее 3фл x5 мл</p> <p>Контролируемые параметры: свободный трийодтиронин, свободный тироксин, общий трийодтиронин, общий тироксин, тиреотропный гормон, тиреоглобулин</p>	упаков ка	6

		<p>Концентрация контролируемых параметров: Низкая</p> <p>Контрольный материал готов к использованию: наличие</p> <p>Срок стабильности после вскрытия, дней: не менее 7</p>		
61.	<p>Множественные гормоны человека ИВД, контрольный материал</p>	<p>Материал, используемый для подтверждения качества анализа, предназначенный для использования при качественном и/или количественном определении множественных гормонов человека (multiple human hormone) в клиническом образце.</p> <p>Для контроля качества количественного определения гормонов репродуктивной функции иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL для диагностики in vitro</p> <p>Предназначение: контроль точности и воспроизводимости иммунохемилюминесцентного анализатора Mindray серии CL и проверки способности клинической лаборатории к количественному определению репродуктивных гормонов</p> <p>Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL</p> <p>Фасовка: не менее 3 фл х5 мл</p> <p>Контролируемые параметры: общий β-хорионический гонадотропин человека, фолликулостимулирующий гормон, лютеинизирующий гормон, пролактин, эстрадиол, эстриол, тестостерон и прогестерон</p> <p>Концентрация контролируемых параметров: Высокая</p> <p>Контрольный материал готов к использованию: наличие</p> <p>Срок стабильности после вскрытия, дней: не менее 7</p>	набор	6
62.	<p>Множественные гормоны человека ИВД, контрольный материал</p>	<p>Материал, используемый для подтверждения качества анализа, предназначенный для использования при качественном и/или количественном определении множественных гормонов человека (multiple human hormone) в клиническом образце.</p> <p>Для контроля качества количественного определения гормонов репродуктивной функции иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL для диагностики in vitro</p> <p>Предназначение: контроль точности и воспроизводимости</p>	набор	6

		<p>иммунохемилюминесцентного анализатора Mindray серии CL и проверки способности клинической лаборатории к количественному определению репродуктивных гормонов</p> <p>Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL</p> <p>Фасовка: не менее 3 фл х5 мл</p> <p>Контролируемые параметры: общий β-хорионический гонадотропин человека, фолликулостимулирующий гормон, лютеинизирующий гормон, пролактин, эстрадиол, эстриол, тестостерон и прогестерон</p> <p>Концентрация контролируемых параметров: Низкая</p> <p>Контрольный материал готов к использованию: наличие</p> <p>Срок стабильности после вскрытия, дней: не менее 7</p>		
63.	Контрольный материал	<p>Материал контрольный для контроля качества количественного определения опухолевых маркеров в клиническом образце иммунохемилюминесцентным методом на анализаторах серии CL для диагностики in vitro</p> <p>Предназначение: контроль точности и воспроизводимости иммунохемилюминесцентного анализатора Mindray серии CL и проверки способности клинической лаборатории к количественному определению опухолевых маркеров</p> <p>Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL</p> <p>Фасовка: не менее 3 фл х5 мл</p> <p>Контролируемые параметры: раковый эмбриональный антиген, альфа-фетопротеин, ракового антигена 125, раковый антиген 15-3, раковый антиген 19-9, общий простатспецифический антиген, свободный простатспецифический антиген, ферритин</p> <p>Концентрация контролируемых параметров: Высокая</p> <p>Контрольный материал готов к использованию: наличие</p> <p>Срок стабильности после вскрытия, дней: не менее 7</p>	упаков ка	4
64.	Контрольный материал	<p>Материал контрольный для контроля качества количественного определения опухолевых маркеров в клиническом образце иммунохемилюминесцентным методом на</p>	упаков ка	4

		<p>анализаторах серии CL для диагностики in vitro</p> <p>Предназначение: контроль точности и воспроизводимости</p> <p>иммунохемилюминисцентного анализатора Mindray серии CL и проверки способности клинической лаборатории к количественному определению опухолевых маркеров</p> <p>Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL</p> <p>Фасовка: не менее 3 фл х5 мл</p> <p>Контролируемые параметры: раковый эмбриональный антиген, альфа-фетопротеин, ракового антигена 125, раковый антиген 15-3, раковый антиген 19-9, общий простатспецифический антиген, свободный простатспецифический антиген, ферритин</p> <p>Концентрация контролируемых параметров: Низкая</p> <p>Контрольный материал готов к использованию: наличие</p> <p>Срок стабильности после вскрытия, дней: не менее 7</p>		
65.	<p>Множественные маркеры сердечно-сосудистых заболеваний ИВД, контрольный материал</p>	<p>Материал, используемый для подтверждения качества анализа, предназначенный для использования при качественном и/или количественном определении множественных маркеров сердечно-сосудистых заболеваний (combination of cardiac markers), в клиническом образце. Данные маркеры могут включать В-тип натрийуретического протеина (B-type natriuretic protein), D-димер (D-dimer), миокардиальный изофермент креатинкиназы (creatine kinase myocardial isoenzyme, СКМВ)), миоглобин (myoglobin), миелопероксидазу (myeloperoxidase, МРО), белки связывающиеся с жирными кислотами (fatty acid binding protein, FABP), изофермент гликоген фосфорилазы (glycogen phosphorylase isoenzyme BB, GPBB), тропонин I и/или тропонин T (troponin I и/или troponin T).</p> <p>Для контроля качества количественного определения аналитов в клиническом образце иммунохемилюминесцентным методом на анализаторах серии CL для диагностики in vitro</p> <p>Предназначение: контроль точности и воспроизводимости</p> <p>иммунохемилюминисцентного анализатора Mindray серии CL и проверки способности клинической лаборатории к количественному определению кардиомаркеров</p>	набор	4

		<p>Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL</p> <p>Фасовка: не менее 3 фл x2 мл</p> <p>Контролируемые параметры: тропонина I, натрийуретического пептида типа B, миоглобина и креатинкиназы MB-фракции</p> <p>Концентрация контролируемых параметров: Высокая</p> <p>Контрольный материал готов к использованию: наличие</p> <p>Срок стабильности после вскрытия, дней: не менее 30</p>		
66.	<p>Множественные маркеры сердечно-сосудистых заболеваний ИВД, контрольный материал</p>	<p>Материал, используемый для подтверждения качества анализа, предназначенный для использования при качественном и/или количественном определении множественных маркеров сердечно-сосудистых заболеваний (combination of cardiac markers), в клиническом образце. Данные маркеры могут включать B-тип натрийуретического протеина (B-type natriuretic protein), D-димер (D-dimer), миокардиальный изофермент креатинкиназы (creatin kinase myocardial isoenzyme, СКМВ)), миоглобин (myoglobin), миелопероксидазу (myeloperoxidase, МРО), белки связывающиеся с жирными кислотами (fatty acid binding protein, FABP), изофермент гликоген фосфорилазы (glycogen phosphorylase isoenzyme BB, GPBB), тропонин I и/или тропонин T (troponin I и/или troponin T).</p> <p>для контроля качества количественного определения аналитов в клиническом образце иммунохемилюминесцентным методом на анализаторах серии CL для диагностики in vitro</p> <p>Предназначение: контроль точности и воспроизводимости иммунохемилюминесцентного анализатора Mindray серии CL и проверки способности клинической лаборатории к количественному определению кардиомаркеров</p> <p>Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL</p> <p>Фасовка: не менее 3 фл x2 мл</p> <p>Контролируемые параметры: тропонина I, натрийуретического пептида типа B, миоглобина и креатинкиназы MB-фракции</p> <p>Концентрация контролируемых параметров: Низкая</p>	набор	4

		<p>Контрольный материал готов к использованию: наличие</p> <p>Срок стабильности после вскрытия, дней: не менее 30</p>		
67.	<p>Множественные аналиты клинической химии ИВД, контрольный материал</p>	<p>Материал, используемый для подтверждения качества анализа, предназначенный для использования при качественном и/или количественном определении одного или множества аналитов клинической химии (multiple clinical chemistry analytes), которые совместно образуют полноценный биохимический профиль.</p> <p>Для контроля качества количественного определения аналитов в клиническом образце иммунохемилюминесцентным методом на анализаторах серии CL для диагностики in vitro</p> <p>Предназначение: контроль точности и воспроизводимости иммунохемилюминесцентного анализатора Mindray серии CL и проверки способности клинической лаборатории к количественному определению контролируемых параметров</p> <p>Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL</p> <p>Фасовка: не менее 3 фл x2 мл</p> <p>Контролируемые параметры: инсулина, С-пептида, дегидроэпиандростерон-сульфата, кортизола</p> <p>Концентрация контролируемых параметров: Низкая</p> <p>Контрольный материал готов к использованию: наличие</p> <p>Срок стабильности после вскрытия, дней: не менее 30</p>	набор	6
68.	<p>Множественные аналиты клинической химии ИВД, контрольный материал</p>	<p>Материал, используемый для подтверждения качества анализа, предназначенный для использования при качественном и/или количественном определении одного или множества аналитов клинической химии (multiple clinical chemistry analytes), которые совместно образуют полноценный биохимический профиль.</p> <p>Для контроля качества количественного определения аналитов в клиническом образце иммунохемилюминесцентным методом на анализаторах серии CL для диагностики in vitro</p> <p>Предназначение: контроль точности и воспроизводимости иммунохемилюминесцентного анализатора Mindray серии CL и проверки способности</p>	набор	6

		<p>клинической лаборатории к количественному определению контролируемых параметров</p> <p>Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL</p> <p>Фасовка: не менее 3 фл x2 мл</p> <p>Контролируемые параметры: инсулина, С-пептида, дегидроэпиандростерон-сульфата, кортизола</p> <p>Концентрация контролируемых параметров: Высокая</p> <p>Контрольный материал готов к использованию: наличие</p> <p>Срок стабильности после вскрытия, дней: не менее 30</p>		
69.	Контрольный материал	<p>Материал контрольный для контроля качества количественного определения антитиреоидных антител иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL для диагностики in vitro</p> <p>Предназначение: контроль точности и воспроизводимости иммунохемилюминесцентного анализатора Mindray серии CL и проверки способности клинической лаборатории к количественному определению контролируемых параметров</p> <p>Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL</p> <p>Фасовка: не менее 3 фл x2 мл</p> <p>Контролируемые параметры: антитела к тиреоглобулину, антитела к тиреопероксидазе</p> <p>Концентрация контролируемых параметров: Низкая</p> <p>Контрольный материал готов к использованию: наличие</p> <p>Срок стабильности после вскрытия, дней: не менее 30</p>	упаков ка	4
70.	Контрольный материал	<p>Материал контрольный для контроля качества количественного определения антитиреоидных антител иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL для диагностики in vitro</p> <p>Предназначение: контроль точности и воспроизводимости иммунохемилюминесцентного анализатора Mindray серии CL и проверки способности клинической лаборатории к количественному определению контролируемых параметров</p> <p>Совместимость: возможность работы на</p>	упаков ка	4

		<p>анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL</p> <p>Фасовка: не менее 3 фл х2 мл</p> <p>Контролируемые параметры: антитела к тиреоглобулину, антитела к тиреопероксидазе</p> <p>Концентрация контролируемых параметров: Высокая</p> <p>Контрольный материал готов к использованию: наличие</p> <p>Срок стабильности после вскрытия, дней: не менее 30</p>		
71.	Множественные аналиты связанные с анемией ИВД, контрольный материал	<p>Материал, используемый для подтверждения качества анализа, предназначенный для использования при качественном и/или количественном определении аналитов, связанных с анемией (anaemia-related analyte) в клиническом образце, которые вместе создают анемический профиль. Определяемые аналиты могут включать (но не ограничиваться): железо (iron), ферритин (ferritin), фолат (витамин B9) (folate, vitamin B9), преальбумин (prealbumin), трансферрин (transferrin) и витамин B12 (vitamin B12).</p> <p>Для контроля качества количественного определения аналитов в клиническом образце иммунохемилюминесцентным методом на анализаторах серии CL для диагностики in vitro</p> <p>Назначение: контроль точности и воспроизводимости количественного определения 25-гидроксивитамина D3, фолиевой кислоты, витамина B12 в клиническом образце</p> <p>иммунохемилюминесцентным методом на анализаторах серии CL</p> <p>Совместимость: для работы на автоматических иммунохемилюминесцентных анализаторах серии CL</p> <p>Фасовка: не менее 3 фл х2 мл</p> <p>Контролируемые параметры: 25-гидроксивитамина D3, Витамин B12, Фолиевая кислота</p> <p>Уровень контролируемых параметров: Низкий</p> <p>Срок стабильности после вскрытия при -20 С, дней: не менее 30</p>	набор	4
72.	Множественные аналиты связанные с анемией ИВД, контрольный материал	<p>Материал, используемый для подтверждения качества анализа, предназначенный для использования при качественном и/или количественном определении аналитов, связанных с анемией (anaemia-related analyte) в клиническом образце, которые вместе создают анемический профиль. Определяемые аналиты</p>	набор	4

		<p>могут включать (но не ограничиваться): железо (iron), ферритин (ferritin), фолат (витамин В9) (folate, vitamin В9), преальбумин (prealbumin), трансферрин (transferrin) и витамин В12 (vitamin В12).</p> <p>Для контроля качества количественного определения аналитов в клиническом образце иммунохемилюминесцентным методом на анализаторах серии СL для диагностики in vitro</p> <p>Назначение: контроль точности и воспроизводимости количественного определения 25-гидроксивитамина D3, фолиевой кислоты, витамина В12 в клиническом образце</p> <p>иммунохемилюминесцентным методом на анализаторах серии СL</p> <p>Совместимость: для работы на автоматических иммунохемилюминесцентных анализаторах серии СL</p> <p>Фасовка: не менее 3 фл х2 мл</p> <p>Контролируемые параметры: 25-гидроксивитамина D3, Витамин В12, Фолиевая кислота</p> <p>Уровень контролируемых параметров: Высокий</p> <p>Срок стабильности после вскрытия при -20 С, дней: не менее 30</p>		
73.	Контрольный материал прокальцитонина	<p>Для контроля качества количественного определения прокальцитонина (PCT Control / PCT) иммунохемилюминесцентным методом на анализаторах серии СL</p> <p>Совместимость для работы на автоматических иммунохемилюминесцентных анализаторах серии СL</p> <p>Фасовка: не менее 3 фл х2 мл</p> <p>Контролируемые параметры прокальцитонин</p> <p>Уровень контролируемых параметров Низкий</p> <p>Контрольный материал готов к использованию</p> <p>Наличие. Срок стабильности после вскрытия при 2-8 С, дней: не менее 30</p>	упаков ка	1
74.	Контрольный материал прокальцитонина	<p>Для контроля качества количественного определения прокальцитонина (PCT Control / PCT) иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии СL</p> <p>Назначение: контроль точности и воспроизводимости количественного определения прокальцитонина в клиническом образце иммунохемилюминесцентным методом на анализаторах серии СL</p> <p>Совместимость: для работы на автоматических</p>	упаков ка	1

		<p>иммунохемилюминесцентных анализаторах серии CL Фасовка: не менее 3 фл х2 мл Контролируемые параметры: прокальцитонин Уровень контролируемых параметров: Высокий Контрольный материал готов к использованию: наличие Срок стабильности после вскрытия при 2-8 С, дней: не менее 30</p>		
75.	Раствор буферный промывочный	<p>Раствор буферный промывочный для автоматических иммунохемилюминесцентных анализаторов серии CL для диагностики in vitro Предназначение: Промывка аналитической иммунохемилюминесцентной системы Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL Фасовка: не менее 10 литров Состав: ТРИС буфер, консервант ProClin 300, сурфактант Tween 20 Срок стабильности после вскрытия, дней: не менее 28</p>	штука	219
76.	Раствор субстратный	<p>Раствор субстратный для автоматических иммунохемилюминесцентных анализаторов серии CL для диагностики in vitro Предназначение: Изделие предназначено выполнения иммунохемилюминесцентного анализа совместно с соответствующими реагентами. Изделие дает люминесцентный сигнал в ходе химической реакции. Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL Количество выполняемых тестов из 1 флакона: не менее 500 Количество флаконов: не менее 4 Состав: AMPPD (хлор-5-замещенный адмантил-1,2-диоксетан фосфат) Срок годности после вскрытия, дней: не менее 14</p>	упаковка	35
77.	Набор кювет	<p>Для проведения иммунохимической реакции Совместимость: возможность работы на анализаторах автоматических иммунохемилюминесцентными для диагностики in vitro серии CL, вариант исполнения CL-1200i Количество кювет в упаковке: не менее 3696 кювет Материал: пластик</p>	упаковка	24
78.	Раствор промывающий	<p>Детергент для очистка зондов проб и реагентов, миксеров и кювет. Представляет собой</p>	упаковка	4

		<p>концентрированное жидкое чистящее средство, содержащее ПАВ, щелочное, биоразлагаемое. Эффективно удаляет белки, липиды, ионы и другие остатки химических реакций с поверхности кювет.</p> <p>Состав: гидрохлорид натрия, неионные ПАВ, полианионные ПАВ, буферы, стабилизаторы и т.п.</p> <p>Фасовка: не менее 1 литра</p>		
79.	Скрытая кровь в кале ИВД, набор, иммунохроматографический анализ, экспресс-анализ	<p>Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного скрининга кала (фекалий) на скрытую кровь (occult blood) (гемоглобин (haemoglobin)) за короткое время по сравнению со стандартными лабораторными процедурами исследований методом иммунохроматографического анализа. Этот тест обычно используется в лабораторных анализах или анализах вблизи пациента.</p> <p>Количество выполняемых тестов, штука: ≥ 20</p> <p>Чувствительность теста, нг/мл: не менее 30</p> <p>Внутренний контроль качества: наличие</p> <p>Относительная чувствительность, %: не менее 100</p> <p>Относительная специфичность, %: не менее 100</p> <p>Внутрисерийная и межсерийная воспроизводимость, %: не менее 100</p> <p>Время анализа, мин: не более 5</p> <p>Пластиковая пробирка с отламывающимся колпачком со встроенным аппликатором, содержащая экстрагирующий буфер, шт: не менее 20</p> <p>Этикетки для маркировки пробирок, шт: не менее 20</p>	набор	1015
80.	Тропонин I ИВД, набор, иммунохроматографический анализ, экспресс-анализ	<p>Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения тропонин I (troponin I) в клиническом образце в течение короткого периода, по сравнению со стандартными процедурами лабораторных испытаний, с использованием метода иммунохроматографического анализа. Этот тест обычно используется для лабораторных анализов или исследований по месту лечения.</p> <p>Количество выполняемых тестов, штука: ≥ 25</p> <p>Назначение: Для ручной постановки анализа</p> <p>Пластиковая пипетка для переноса образца, штук: не менее 25</p> <p>Флакон капельница с буферным раствором, мл: не менее 3</p> <p>Скарификатор, шт: не менее 25</p>	набор	6

		Салфетка, шт: не менее 25 Аналитическая чувствительность, нг/мл: не более 0,5 нг/мл Диагностическая чувствительность набора реагентов, %: не менее 98,51		
81.	Трепонема pallidum общие антитела ИВД, набор, реакция агглютинации	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, штука: ≥ 500 Время развития реакции, минут: не более 8 Повторяемость, %: не менее 100 Относительная чувствительность, %: не менее 100 Относительная специфичность, %: не менее 100 Пипетка Пастера, шт: не менее 500 Отрицательный контроль: наличие Положительный контроль: наличие Слайды, шт: не менее 50	набор	40
82.	Диагностикум эритроцитарный псевдотуберкулезный антигенный для РНГА	Для выявления в крови больных и переболевших псевдотуберкулезом людей специфических антител с помощью реакции непрямой гемагглютинации. 1. Диагностикумов эритроцитарных псевдотуберкулезных антигенных сухих, фл/мл: не менее 3/1 2. Эритроциты барана фармализированных сухих для оценки специфичности реакций с исследуемыми сыворотками, мл: не менее 1 3. Сыворотка псевдотуберкулезная неадсорбированной кроличьей сухой для РНГА для контроля активности диагностикума, мл: не менее 1 Количество анализов (микрометодом), шт: не менее 12	упаковка	5
83.	Диагностикумы эритроцитарные кишечной иерсиниозные антигенные, лиофилизат для диагностических целей (O9)	Для выявления в крови больных и переболевших кишечной иерсиниозом людей специфических антител и определение их принадлежности к O9 сероварам с помощью реакции непрямой гемагглютинации. 1. Диагностикумы эритроцитарные кишечной иерсиниозные O9 антигенных, сухих, фл/мл: не менее 3/1. 2. Эритроциты барана фармализированных сухих для оценки специфичности реакций с исследуемыми сыворотками, мл: не менее 1 Сыворотка кишечной иерсиниозной O9 сероваров неадсорбированной кроличьей сухой для контроля активности диагностикума, мл: не	комплект	5

		<p>менее 1 Количество анализов (микрометодом), шт: не менее 12</p>		
84.	<p>Диагностикумы эритроцитарные кишечной иерсиниозные антигенные, лиофилизат для диагностических целей (ОЗ)</p>	<p>Выявление в крови больных и переболевших кишечным иерсиниозом людей специфических антител и определение их принадлежности к ОЗ сероварам с помощью реакции непрямой гемагглютинации.</p> <p>1. Диагностикумы эритроцитарные кишечной иерсиниозных ОЗ антигенных, сухих, фл/мл: не менее 3/1.</p> <p>2. Эритроциты барана фармализированных сухих для оценки специфичности реакций с исследуемыми сыворотками, мл: не менее 1</p> <p>Сыворотка кишечной иерсиниозной ОЗ сероваров неадсорбированной кроличьей сухой для контроля активности диагностикума, мл: не менее 1</p> <p>Количество анализов (микрометодом), шт: не менее 12</p>	<p>комплект</p>	<p>5</p>
85.	<p><i>Shigella flexneri</i> общие антитела ИВД, набор, реакция агглютинации</p>	<p>Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения общих антител к бактерии <i>Shigella flexneri</i> в клиническом образце методом агглютинации.</p> <p>1. Сухой диагностикум <i>Shigella flexneri</i> 6 (в соответствие с МР 4.2.0249-21.4.2), ампул: не менее 4</p> <p>2. Сыворотки диагностической шигеллезной неадсорбированной, ампул: не менее 1</p> <p>Количество анализов (макротест), шт: не менее 15</p>	<p>набор</p>	<p>5</p>
86.	<p><i>Shigella flexneri</i> общие антитела ИВД, набор, реакция агглютинации</p>	<p>Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения общих антител к бактерии <i>Shigella flexneri</i> в клиническом образце методом агглютинации.</p> <p>1. Диагностикум диагностикума <i>Shigella flexneri</i> 1-5, ампул: не менее 4</p> <p>2. Сыворотки диагностической шигеллезной неадсорбированной, ампул: не менее 1</p> <p>Количество анализов (макротест), шт: не менее 15</p>	<p>набор</p>	<p>5</p>
87.	<p><i>Shigella sonnei</i> общие антитела ИВД, набор, реакция агглютинации</p>	<p>Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения общих антител к бактерии <i>Shigella sonnei</i> в клиническом образце методом агглютинации.</p> <p>1. Диагностикум эритроцитарный шигеллезный</p>	<p>набор</p>	<p>5</p>

		<p>Зонне антигенный, жидкий, фл/мл: не менее 1/3.</p> <p>2. Сыворотка диагностическая шигеллезная Зонне неадсорбированная сухая, фл: не менее 1</p> <p>3. Взвесь формализированных, несенсибилизированных эритроцитов барана, мл: не менее 1.</p> <p>4. Натрия хлорида 0,9 % раствор, фл/мл: не менее 2/8.</p> <p>5. Планшет полимерный для иммунологических реакций однократного применения, шт: не менее 1</p>		
88.	Salmonella typhi общие антитела ИВД, набор, реакция агглютинации	<p>Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения общих антител к бактерии Salmonella typhi в клиническом образце методом агглютинации. Анализ предназначен для выявления бактериальной инфекции Salmonella typhi, связанной с тифоидной лихорадкой (брюшной тиф).</p> <p>Для выявления в сыворотке крови человека специфических антител к Ви-антигену сальмонелл тифа в реакции пассивной гемагглютинации (РПГА).</p> <p>1. Диагностикум эритроцитарный сальмонеллезный Ви антигенный жидкий , фл/мл: не менее 1/3</p> <p>2. Сыворотка диагностическая сальмонеллезная адсорбированная рецептор Ви сухая, фл: не менее 1.</p> <p>3. Натрия хлорида 0,9 % раствор Натрия хлорида 0,9 % раствор, фл/мл: не менее 2/8.</p> <p>4. Планшет полимерный для иммунологических реакций однократного применения, шт: не менее 1</p>	набор	10
89.	Francisella tularensis общие антитела ИВД, набор, реакция агглютинации	<p>Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения общих антител к бактерии Francisella tularensis в клиническом образце методом агглютигации. Анализ предназначен для обнаружения инфицирования бактерией Francisella tularensis, связанной с туляремией (Tularaemia).</p> <p>Количество выполняемых тестов, шт: ≥ 10</p> <p>Назначение: Для ручной постановки</p> <p>Для выявления антител в сыворотках крови животных и человека больных, переболевших туляремией в реакции непрямой агглютинации, для идентификации возбудителя туляремии в бактериальных культурах, обнаружения туляремийного антигена в биологическом</p>	набор	5

		материале и объектах окружающей среды в реакции нейтрализации антител. Диагностикум, флак: не менее 1 рассчитано на не менее 200 определений (при проведении РНГА макрометодом), на не менее 2000 определений (при проведении РНГА микрометодом).		
90.	Диагностикум эритроцитарный дифтерийный	Диагностикум эритроцитарный дифтерийный антигенный жидкий, РПГА. Рассчитан на не менее 160 сывороток крови в соответствии с МУ 3.1.2943-11 «Организация и проведение серологического мониторинга состояния коллективного иммунитета к инфекциям, управляемым средствами специфической профилактики» в соответствии с пунктом 3.4 «Для проведения серологических исследований должны использоваться зарегистрированные в Российской Федерации диагностикумы и тест-системы.»	упаковка	5
91.	Диагностикумы из бактерий семейства кишечных для РА, суспензия для диагностических целей	Для выявления в крови специфических антител с помощью развернутой реакции агглютинации в пробирке. Описание препарата: Не менее 5 диагностикумов по не менее 10 мл жидкого диагностикума из <i>S. paratyphi A</i> (взвесь инаktivированных фарамлином бактерий в 0,9% растворе натрия хлорида). Диагностикум должен содержать не менее 3 млрд микробных тел в 1 мл. В упаковке: не менее 50 мл диагностикума паратиф А.	упаковка	5
92.	Диагностикумы из бактерий семейства кишечных для РА, суспензия для диагностических целей	Для выявления в крови специфических антител с помощью развернутой реакции агглютинации в пробирке. Описание препарата: Не менее 5 диагностикумов по не менее 10 мл жидкого диагностикума из <i>S. paratyphi B</i> (взвесь инаktivированных фарамлином бактерий в 0,9% растворе натрия хлорида). Диагностикум должен содержать не менее 3 млрд микробных тел в 1 мл. В упаковке: не менее 50 мл диагностикума паратиф В.	упаковка	5
93.	Реагент	Для стабилизации венозной крови при проведении коагулологических тестов. Трех замещенный Цитрат натрия в диапазоне, М: 1,05 – 1,15 Количество флаконов в упаковке, шт: не менее 6 Объем флакона, мл: не менее 10	набор	57
94.	Папаниколау краситель ИВД,	Набор химических соединений, красителей и/или других связанных с ним материалов,	набор	3

	набор	<p>именуемый как Папаниколау краситель, предназначенный для выявления отшелушенных клеток в биологическом/клиническом образце, которые могут включать гинекологические мазки (иногда называемый мазок по Папаниколау), мокроту, соскобы, смывы, мочу и/или тонкоигольные пунктаты.</p> <p>Количество выполняемых тестов, штука: ≥ 1000</p> <p>Краска гематоксилин по Гиллу-2 (Папаниколау-1), мл: не менее 1000</p> <p>Краска ОГ (Папаниколау-2), мл: не менее 1000</p> <p>Краска ЕА (Папаниколау-3), мл: не менее 1000</p> <p>Раствор для дегидратации, шт: не менее 3</p> <p>Просветляющий раствор, мл: не менее 1000</p> <p>Фиксатор-спрей мл/шт: не менее 100/2</p> <p>Монтирующая (закрывающая) среда, мл: не менее 100</p>		
95.	Краситель	<p>Для идентификации грам. отрицательных бактерий</p> <p>Генциановый фиолетовый, грамм: не менее 0,5</p> <p>Дистиллированная вода, мл: не менее 100</p> <p>Объем флакона, мл: не менее 125</p>	упаков ка	10
96.	Набор реагентов	<p>Иммерсионное масло используется в микроскопии для улучшения качества изображения исследуемого объекта при больших разрешениях.</p> <p>Фасовка в пластиковый флакон.</p> <p>Флакон, мл: не менее 100</p>	набор	30
97.	Множественные аналиты кала ИВД, набор, метод окрашивания.	<p>Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или полуколичественного определения множества аналитов при клиническом анализе кала методом окрашивания. Определяемые аналиты могут включать скрытую кровь (occult blood), билирубин (bilirubin), стеркобилин (stercobilin), фекальные жиры (faecal fat), яйца гельминтов (helminth). Набор может содержать консервант для хранения и транспортировки образцов.</p> <p>Количество выполняемых тестов, штука: ≥ 2000</p> <p>Назначение: для обнаружения в кале скрытой крови, билирубина и стеркобилина и микроскопического исследования кала в клинико-диагностических лабораториях.</p> <p>Состав набора:</p> <p>Флакон бензидина, г: не менее 1</p> <p>Кислота уксусная, 50%., мл: не менее 100</p> <p>Гидроперит в таблетках, шт: не менее 6</p> <p>Цинк уксуснокислый, 100 г/л, мл: не менее 100</p> <p>Раствор Люголя, мл: не менее 50</p> <p>Реактив Фуше, мл: не менее 100</p> <p>Кислота уксусная, 30%, мл: не менее 100</p>	набор	11

		Судан III, 2 %, мл: не менее 100 Метиленовый синий, 2%, мл: не менее 20 Глицерин, г: не менее 130		
98.	Набор для исследования кала на гельминты, метод Като	Для выявления яиц гельминтов методом толстого мазка и окраски по Като. Количество выполняемых тестов, штука: ≥ 500 Реактив Като, фл: не менее 1 Гидрофильный целлофан, шт: не менее 500	набор	95
99.	Май-Грюнвальда красящий раствор ИВД	Май-Грюнвальда (May-Grünwald) красящий раствор, предназначенный для использования отдельно или в сочетании с другими растворами/красителями, для обнаружения тканевых структур и/или внутри-/внеклеточных элементов в биологическом/клиническом образце. Количество выполняемых тестов, штука ≥ 1000 Назначение-Для ручной постановки Фиксатор-краситель форменных элементов представляет собой раствор сухого красителя эозин метиленовый синий по Май-Грюнвальду в метаноле. Фиксация крови, мин: не более 3 Фиксация костный мозг, мин: не более 2 Возможна фиксация препаратов, штук: не менее 3000 Возможна окраска препаратов, штук: не менее 4000	упаковка	52
100.	Набор реагентов для окраски по Граму	Набор химических реактивов, красителей и/или других связанных с ними материалов для окрашивания по методике Грама или Брауна-Хоппса, предназначенный для выявления и дифференцировки бактерий в биологическом/клиническом образце на основе химических и физических свойств их клеточных стенок. Состав комплекта: Карболовый раствор генцианвиолета , мл: не менее 100 Раствор Люголя, мл: не менее 100 Карболовый фуксин Циля, мл: не менее 10 Крышки-капельницы, шт.: не менее 3 Количество определений, шт.: не менее 200	набор	7
101.	Окрашивание по Романовскому ИВД, набор	Набор химических реактивов и других связанных с ними материалов для окраски по методике Романовского, Гимзы, Мая-Грюнвальда, Райта, Лейшмана, Дженнера или Филда (Romanowsky, Giemsa, May-Grünwald, Wright, Leishman, Jenner или Field), предназначенный для визуализации гематопoэтических клеток, хромосом, паразитов крови и/или других патогенов крови в биологическом/клиническом образце.	набор	22

		<p>Количество выполняемых тестов, штука: ≥ 1000</p> <p>Состав красителя: 0,76 % раствор сухого азур-эозина по Романовскому (Гимза азур-эозина метиленового синего) в метаноле и глицерине, в соотношении 1:1</p> <p>Количество окрашиваний в наборе, шт: не менее 6000</p> <p>Буфер для приготовления забуференной воды, мл: не менее 20</p> <p>Количество красителя в наборе, мл: не менее 1000</p>		
102.	Краситель для кислотоустойчивых бактерий ИВД, набор	<p>Набор химических реактивов, красителей и/или других связанных с ними материалов, представляющих собой красители для кислотоустойчивых бактерий (AFB), для окраски по Цилю-Нильсену или Файту, предназначенный для демонстрации кислотоустойчивых микроорганизмов (acid fast microorganisms) в клиническом образце, которые могут включать кислотоустойчивые бактерии (AFB) рода <i>Mycobacterium</i>.</p> <p>Количество выполняемых тестов, штука: ≥ 200</p> <p>Фуксин Циля, мл: не менее 100</p> <p>Метиленовый синий, мл: не менее 100</p> <p>Солянокислый спирт, мл: не менее 30</p> <p>Крышки-капельницы: не менее 3</p>	набор	6
103.	Окрашивание по Райту-Гимзе растворы ИВД	<p>Растворы для окраски по Райту-Гимзе (Wright-Giemsa), предназначенные для использования самостоятельно или в сочетании с другими растворами/красителями для визуализации тканевых структур и/или внутри-/внеклеточных элементов в клиническом/биологическом образце.</p> <p>Фиксатор по Май-Грюнвальду, мл: не менее 250</p> <p>Буферный раствор, мл: не менее 500</p> <p>Промывочный раствор, мл: не менее 100</p> <p>Количество определений, шт: не менее 1000</p>	набор	75
104.	Ретикулоциты подсчет клеток ИВД, набор	<p>Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или количественного определения ретикулоцитов в клиническом образце с использованием метода ручного, полуавтоматического или автоматического подсчета клеток.</p> <p>Количество выполняемых тестов, штука: ≥ 50</p> <p>Назначение: Для автоматической и ручной постановки</p> <p>Пробирки типа Эппендорф с раствором красителя, мл: не менее 50</p> <p>Объем раствора в пробирке на один тест, мл: не менее 0,1</p>	набор	50

105.	Множественные аналиты мочи ИВД, набор, колориметрическая тест-полоска, экспресс-анализ	Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или полуколичественного скрининга мочи с целью определения множества аналитов мочи в клиническом образце за короткое время по сравнению со стандартными лабораторными процедурами исследований с использованием колориметрической тест-полоски. Этот тест обычно используется в лабораторных анализах или анализах вблизи пациента. Количество выполняемых тестов, штука: ≥ 100 Метод: Качественный Назначение: Для ручной постановки Определения скрытой крови (гемоглобин, эритроциты) в моче: наличие	набор	10
106.	Набор реагентов	Для определения антител к <i>Treponema pallidum</i> в реакции пассивной гемагглютинации. Для качественного и полуколичественного анализа. Тест-эритроциты не менее 2 флаконов Контрольные эритроциты: наличие Буферный раствор: наличие Контрольный положительный и отрицательный образец: наличие Планшет для микротитрования не менее 2 шт. Количество выполняемых тестов, шт: не менее 200	набор	1
107.	Набор реагентов	Для фиксации и окраски препаратов для гематологических и цитологических исследований предназначен для фиксации и окраски форменных элементов крови, костного мозга и других препаратов. Фиксация и окраска мазков крови или других препаратов в диапазоне: не менее от 3000 до 4000 Фасовка, литр: не менее 1	набор	20
108.	Реагенты	Назначение: для измерения гликолизированного гемоглобина на анализаторе Quo-Lab Описание: картонная упаковка; в упаковке 50 тестов; каждый тест запечатан в отдельную упаковку; в один тест включается: тестовый картридж с реагентом + специальный пробозаборник + пакетик с осушителем Тестовый картридж содержит в себе буфер, состоящий из: вода, натрия деоксихолат моногидрат, хлорид аммония, гидроксид натрия, азид натрия.	набор	179
109.	Набор контрольных растворов, 2 уровня	Назначение: для проведения контроля качества на анализаторе Quo-Lab . Контрольный материал Нормальный (Уровень 1) с белой крышкой, находящийся в	набор	15

		<p>лиофилизированном (сухом) виде, штуки не менее 2 Контрольный материал Патология (Уровень 2) с черной крышкой, находящийся в лиофилизированном, штуки не менее 2 Флакон с крышкой раскапывателем и с раствором для восстановления контроля. Крышки скапыватели 2-х цветов Пластиковых лотков не менее 10 штук Карта Данных Контрольного материала</p>		
110.	<p>Множественные аналиты мочи ИВД, набор, метод окрашивания.</p>	<p>Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или полуколичественного определения множества аналитов при клиническом анализе мочи методом окрашивания. Определяемые аналиты могут включать глюкозу (glucose), кетоны (ketones), билирубин (bilirubin), уробилиноиды (urobilinoids), определение pH. Количество выполняемых тестов, штука: ≥ 100 Назначение: Для анализатора мочи DIRUI Совместимость: мочи Dirui H-10 /H-500 Измеряемые параметры в порядке расположения на пластиковой основе: Уробилиноген, билирубин, кетоны, кровь, белок, нитриты, лейкоциты, глюкоза, удельный вес, pH, аскорбиновая кислота. Наличие штрих кода, расположенного на пластиковой тубе содержащий информацию о типе реагента, номере лота, сроке годности. Количество выполняемых тестов: ≥ 100</p>	набор	22
111.	<p>Множественные аналиты мочи ИВД, контрольный материал</p>	<p>Материал, используемый для подтверждения качества анализа, предназначенный для качественного и/или полуколичественного скрининга множественных аналитов мочи (urine for multiple analytes). Совместимость: анализатор мочи Dirui Буферно-солевые растворы со стабилизаторами и химическими добавками, обеспечивающими нормальные (отрицательные) результаты-наличие Фасовка, фл/мл: не менее 4/8 Контрольные параметры: Глюкоза, Билирубин, Кетоны, Кровь, Белок, Уробилиноген, Лейкоциты, Удельный вес, pH, Микроальбумин, Креатинин, Кальций, Нитриты</p>	набор	2
112.	<p>Множественные аналиты мочи ИВД, контрольный материал</p>	<p>Материал, используемый для подтверждения качества анализа, предназначенный для качественного и/или полуколичественного скрининга множественных аналитов мочи (urine for multiple analytes).</p>	набор	2

		<p>Совместимость: анализатор мочи Dirui</p> <p>Буферно-солевые растворы со стабилизаторами и химическими добавками, обеспечивающими патологические (положительные) результаты-наличие</p> <p>Фасовка, фл/мл: не менее 4/8</p> <p>Контрольные параметры: Глюкоза, Билирубин, Кетоны, Кровь, Белок, Уробилиноген, Лейкоциты, Удельный вес, рН, Микроальбумин, Креатинин, Кальций, Нитриты</p>		
113.	Подсчет клеток крови ИВД, реагент	<p>Вещество или реактив, предназначенный для использования совместно с исходным изделием для ИВД для выполнения особой функции в анализе, который используется для качественного и/или количественного определения одного или множества параметров клеток цельной крови в клиническом образце [тест также называется общий анализ крови (ОАК) (complete blood count (CBC))].</p> <p>Определяемые параметры могут включать определение количества и дифференциацию лейкоцитов (white cell), определение количества и подсчет параметров эритроцитов (red cell) и/или подсчет количества тромбоцитов (platelet).</p> <p>Назначение: Для гематологических анализаторов серии ВС-</p> <p>Объем реагента, Литр;^кубический дециметр: ≥ 20</p> <p>Тип реагента: Изотонический разбавитель крови</p> <p>Совместимость: гематологический анализатор Mindray серии 5150 имеющихся в наличии у заказчика.</p> <p>Состав: боратный буфер, хлорид натрия.</p> <p>Срок годности после вскрытия, дней: не менее 60</p> <p>Автоматический менеджмент реагента на борту анализатора: наличие</p>	упаков ка	26
114.	Подсчет клеток крови ИВД, реагент	<p>Вещество или реактив, предназначенный для использования совместно с исходным изделием для ИВД для выполнения особой функции в анализе, который используется для качественного и/или количественного определения одного или множества параметров клеток цельной крови в клиническом образце [тест также называется общий анализ крови (ОАК) (complete blood count (CBC))].</p> <p>Определяемые параметры могут включать определение количества и дифференциацию лейкоцитов (white cell), определение количества и подсчет параметров эритроцитов (red cell) и/или подсчет количества тромбоцитов (platelet).</p> <p>Назначение: Для гематологических</p>	упаков ка	6

		<p>анализаторов серии ВС- Объем реагента, Литр;^кубический дециметр: ≥ 0.1 Тип реагента: Лизирующий раствор Совместимость: гематологический анализатор Mindray серии 5150 имеющихся в наличии у заказчика. Применяется для разрушения эритроцитов, подсчета лейкоцитов, определения базофилов, определения концентрации гемоглобина: наличие Состав: четвертичные соли аммония, изопропиловый спирт Срок годности после вскрытия, дней: не менее 60 Количество реагента, штук/мл: не менее 4/100 Автоматический менеджмент реагента на борту анализатора: наличие</p>		
115.	Подсчет клеток крови ИВД, реагент	<p>Вещество или реактив, предназначенный для использования совместно с исходным изделием для ИВД для выполнения особой функции в анализе, который используется для качественного и/или количественного определения одного или множества параметров клеток цельной крови в клиническом образце [тест также называется общий анализ крови (ОАК) (complete blood count (CBC))]. Определяемые параметры могут включать определение количества и дифференциацию лейкоцитов (white cell), определение количества и подсчет параметров эритроцитов (red cell) и/или подсчет количества тромбоцитов (platelet). Назначение: Для гематологических анализаторов серии ВС- Объем реагента, Литр;^кубический дециметр: ≥ 0.5 Тип реагента: Лизирующий раствор Совместимость: гематологический анализатор Mindray серии 5150 имеющихся в наличии у заказчика. Применяется для разрушения эритроцитов и дифференциации лейкоцитов. Состав: Поверхностно-активные вещества Срок годности после вскрытия, дней: не менее 60 Количество реагента, штук/мл: не менее 4/500 Автоматический менеджмент реагента на борту анализатора: наличие</p>	упаковка	6
116.	Раствор очищающий для пробозаборника	<p>Для промывки системы гематологического анализатора. Объем реагента: не менее 50 мл Совместимость: анализатор Mindray серии 5150</p>	штука	6

117.	Подсчет клеток крови ИВД, контрольный материал	<p>Материал, используемый для подтверждения качества анализа, предназначенный для использования при качественном и/или количественном определении одного или множества параметров клеток цельной крови в клиническом образце [тест также называется общий анализ крови (ОАК) (complete blood count (CBC))]. Определяемые параметры могут включать определение количества и дифференциацию лейкоцитов (white cell), определение количества и подсчет параметров эритроцитов (red cell) и/или подсчет количества тромбоцитов (platelet).</p> <p>Назначение: Для гематологических анализаторов серии ВС-</p> <p>Совместимость: гематологический анализатор Mindray серии 5150 имеющихся в наличии у заказчика.</p> <p>Контрольный материал с нормальными значениями, фл: не менее 1</p> <p>Контрольный материал с низкими патологическими значениями, фл: не менее 1</p> <p>Контрольный материал с высокими патологическими значениями, фл: не менее 1</p> <p>Объем каждого флакона в наборе, мл: не менее 4</p>	упаковки	4
118.	Множественные наркотики ИВД, реагент	<p>Вещество или реактив, предназначенный для использования совместно с исходным изделием для ИВД с целью выполнения определенной функции в анализе, который используется при качественном и/или количественном определении множества наркотиков (drugs of abuse) в клиническом образце.</p> <p>Назначение: Для выявления растительных каннабиноидов (THC), фенилалкиламинов (РАА), опиатов (ОПИ) в моче</p> <p>Совместимость: анализатор ИК200609 (имеется у заказчика)</p> <p>Предел обнаружения целевого анализа: Растительные каннабиноиды (THC), нг/мл: ≥ 15 Фенилалкиламины (РАА), нг/мл: ≥ 300 Опиаты (ОПИ), нг/мл: ≥ 150</p>	штука	4950
119.	Множественные наркотики ИВД, реагент	<p>Вещество или реактив, предназначенный для использования совместно с исходным изделием для ИВД с целью выполнения определенной функции в анализе, который используется при качественном и/или количественном определении множества наркотиков (drugs of abuse) в клиническом образце.</p> <p>Назначение: Для выявления кокаина (СОС), метадона (МТД) в моче</p> <p>Совместимость: анализатор ИК200609 (имеется у</p>	штука	4950

		заказчика) Предел обнаружения целевого аналита: Кокаин (СОС), нг/мл: ≥ 100 Метадон (МТД), нг/мл: ≥ 100		
120.	Множественные наркотики ИВД, реагент	Вещество или реактив, предназначенный для использования совместно с исходным изделием для ИВД с целью выполнения определенной функции в анализе, который используется при качественном и/или количественном определении множества наркотиков (drugs of abuse) в клиническом образце. Назначение: Для выявления барбитуратов (ВАR), бензодиазепинов (ВZО) в моче Совместимость: анализатор ИК200609 (имеется у заказчика) Предел обнаружения целевого аналита: Барбитураты (ВАR), нг/мл: ≥ 100 Бензодиазепины (ВZО), нг/мл: ≥ 100	штука	4950
121.	Множественные наркотики ИВД, реагент	Вещество или реактив, предназначенный для использования совместно с исходным изделием для ИВД с целью выполнения определенной функции в анализе, который используется при качественном и/или количественном определении множества наркотиков (drugs of abuse) в клиническом образце. Назначение: Для выявления синтетических каннабиноидов (К2), синтетических катинонов (SCAT), фенциклидина (РСР) в моче Совместимость: анализатор ИК200609 (имеется у заказчика) Предел обнаружения целевого аналита: Синтетические каннабиноиды (К2), нг/мл: ≥ 10 Синтетические катиноны (SCAT), нг/мл: ≥ 100 Фенциклидин (РСР), нг/мл: ≥ 10	штука	4950
122.	Множественные наркотики ИВД, набор, иммунохроматографический анализ, экспресс-анализ, клинический	Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для качественного и/или полуколичественного определения множества наркотиков (drugs of abuse) в клиническом образце за короткое время по сравнению со стандартными лабораторными процедурами исследований методом иммунохроматографического анализа [экспресс-тест]. Этот тест используется в лабораторных анализах или анализах вблизи пациента. Не предназначен для самотестирования. Вариант исполнения: Тест-кассета Исследуемый материал: Моча Перечень выявляемых веществ: Морфин, Марихуана, Амфетамин, Бензодиазепин, Барбитураты, Кокаин, Метамфетамин, Метадон, Фенциклидин, Метилендиоксиметамфетамин (МДМА), Метилендиоксипировалерон (МДПВ),	штука	4950

		<p>Синтетические каннабиноиды (СПАЙС) Совместимость: анализатор РЕФЛЕКОМ (имеется у заказчика) В состав входит пластиковая кассета, упакованная в индивидуальную вакуумную упаковку из алюминиевой фольги с осушителем. Чувствительность: Морфин: ≥ 300, Марихуана: ≥ 50, Амфетамин: ≥ 1000, Бензодиазепин: ≥ 300, Барбитураты: ≥ 300, Кокаин: ≥ 300, Метамфетамин: ≥ 500, Метадон: ≥ 300, Фенциклидин: ≥ 25, МДМА: ≥ 500, Спайс: ≥ 30, МДПВ: ≥ 500</p>		
--	--	---	--	--