



Задание на закупку: Реагенты для иммуноферментных исследований

Лот № 1 Реагенты для диагностики онкомаркера – ПСА общий

Код по ОК РБ 007- 2012: 21.10.60.600

Ориентировочная стоимость лота: 5 525,00 бел. рублей

1. Состав предмета закупки

№ п/п	Наименование товара	Единица измерения	Количество
1.	ИФА – ПСА общий (набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации общего простат-специфического антигена (ПСА) в сыворотке крови)	штук	35
Итого:		штук	35

2. Технические требования

2.1. Тест-система (набор) должна быть представлена разборным ИФА 96-луночным микропланшетом для проведения дробных постановок (12 стрипов по восемь лунок), а также полное, достаточное и делимое количество реагентов входящих в набор.

2.2. Предлагаемое количество определений (исследований) должно соответствовать количеству лунок планшета, входящего в набор.

2.3. Реагенты должны быть адаптированы для работы на полуавтоматическом фотометре для микропланшетов.

2.4. Чувствительность для ПСА общ. минимальная достоверно определяемая набором концентрация ПСА общ. в сыворотке крови человека не должна превышать 0,2 нг/мл.

2.5. Инструкция по применению набора реагентов для проведения иммуноферментного анализа должна поставляться на русском языке.

2.6. Калибровочные пробы, контрольная сыворотка, конъюгат, раствор тетраметилбензидин – ТМБ, буферный раствор для разведения образцов сыворотки крови, стоп-реагент должны быть готовы к использованию.

2.7. Наличие режима инкубации, требующего встряхивания.

2.8. Точные значения концентраций ПСАобщ. в калибровочных пробах и контрольной сыворотке должны быть указаны на этикетках флаконов.

2.9. Гарантировать оказание заказчику квалифицированной методической помощи для адекватного функционирования аналитической лабораторно-диагностической системы при использовании предложенных реагентов.

3. Требования, предъявляемые к качеству товара, гарантийному сроку годности (стерильности), условия поставки товара

3.1. Срок годности товара не менее 12 месяцев.

3.2. Срок годности (стерильности) на дату поставки должен составлять не менее 80% от общего срока годности на товар, установленный заводом-изготовителем.

3.3. Товары должны быть новыми (товарами, которые не были в употреблении, ремонте, в том числе которые не были восстановлены, у которых не была осуществлена замена составных частей, не были восстановлены потребительские свойства).

3.4. При поставке каждой партии товара представить сертификаты качества и иные документы, подтверждающие качество товара.

3.5. Наличие регистрационного удостоверения Министерства здравоохранения Республики Беларусь.

3.6. Товар поставляется транспортом поставщика отдельными партиями согласно заявкам Заказчика в течение 20 рабочих дней (не более) от даты поступления заявки.

Лот № 2 Реагенты для диагностики патологии щитовидной железы

Код по ОК РБ 007- 2012: 21.10.60.600

Ориентировочная стоимость лота: 13 995,00 бел. рублей

1. Состав предмета закупки

№ п/п	Наименование товара	Единица измерения	Количество
1.	ИФА — ТТГ (набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации тиреотропного гормона в сыворотке крови)	штук	40
2.	ИФА — Т4свободный (набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации свободной фракции тироксина в сыворотке крови)	штук	40
Итого:		штук	80

2. Технические требования

2.1. Тест-система (набор) должна быть представлена разборным ИФА 96-луночным микропланшетом для проведения дробных постановок (12 стрипов по восемь лунок), а также полное, достаточное и делимое количество реагентов входящих в набор.

- 2.2. Предлагаемое количество определений (исследований) должно соответствовать количеству лунок планшета, входящего в набор.
- 2.3. Реагенты должны быть адаптированы для работы на полуавтоматическом фотометре для микропланшетов.
- 2.4. Чувствительность для Т₄св. Минимальная достоверно определяемая набором концентрация Т₄св. в сыворотке крови человека не должна превышать 1,0 пмоль/л.
- 2.5. Чувствительность для ТТГ. Минимальная достоверно определяемая набором концентрация ТТГ в сыворотке крови человека не должна превышать 0,05 мМЕ/л.
- 2.6. Калибровочные пробы, контрольная сыворотка, конъюгат, раствор тетраметилбензидин – ТМБ, буферный раствор для разведения образцов сыворотки крови, стоп-реагент должны быть готовы к использованию.
- 2.7. Наличие режима инкубации, требующего встряхивания.
- 2.8. Точные значения концентраций ТТГ и Т₄св. в калибровочных пробах и контрольной сыворотке должны быть указаны на этикетках флаконов.
- 2.9. Инструкция по применению набора реагентов для проведения иммуноферментного анализа должна поставляться на русском языке.
- 2.10. Гарантировать оказание заказчику квалифицированной методической помощи для адекватного функционирования аналитической лабораторно-диагностической системы при использовании предложенных реагентов.

3. Требования, предъявляемые к качеству товара, гарантийному сроку годности (стерильности), условия поставки товара

- 3.1. Срок годности товара не менее 12 месяцев.
- 3.2. Срок годности (стерильности) на дату поставки должен составлять не менее 80% от общего срока годности на товар, установленный заводом-изготовителем.
- 3.3. Товары должны быть новыми (товарами, которые не были в употреблении, ремонте, в том числе которые не были восстановлены, у которых не была осуществлена замена составных частей, не были восстановлены потребительские свойства).
- 3.4. При поставке каждой партии товара представить сертификаты качества и иные документы, подтверждающие качество товара.
- 3.5. Наличие регистрационного удостоверения Министерства здравоохранения Республики Беларусь.
- 3.6. Товар поставляется транспортом поставщика отдельными партиями согласно заявкам Заказчика в течение 20 рабочих дней (не более) от даты поступления заявки.

Лот № 3 Реагенты для определения хламидийной инфекции

Код по ОК РБ 007- 2012: 21.10.60.600

Ориентировочная стоимость лота: 3 000,00 бел. рублей

1. Состав предмета закупки

№ п/п	Наименование товара	Единица измерения	Количество
1.	ИФА – Хламидии - IgA (набор реагентов для выявления иммуноглобулинов класса А к Chlamydia trachomatis в сыворотке крови)	штук	11
2.	ИФА – Хламидии - IgG (набор реагентов для выявления иммуноглобулинов класса G к Chlamydia trachomatis в сыворотке крови)	штук	11
Итого:		штук	22

2. Технические требования

2.1. Тест-система должна быть представлена разборным ИФА 96-луночным микропланшетом (от 1 до 2 плашек в наборе) для проведения дробных постановок (12 стрипов по восемь лунок), а также полное, достаточное и делимое количество реагентов входящих в набор.

2.2. Предлагаемое количество определений (исследований) должно соответствовать количеству лунок планшета, входящего в набор.

2.3. Реагенты должны быть адаптированы для работы на полуавтоматическом фотометре для микропланшетов.

2.4. *В инструкции должна быть предоставлена таблица соответствия титра от оптической плотности (коэффициента позитивности).

2.5. Инструкция по применению набора реагентов для проведения иммуноферментного анализа должна поставляться на русском языке.

2.6. Контрольные образцы, раствор для разведения конъюгата, буферный раствор для субстрата, буферный раствор для разведения образцов сыворотки крови, стоп-реагент должны быть готовы к использованию.

2.7. Наличие режима инкубации, не требующего встряхивания.

2.8. Гарантировать оказание заказчику квалифицированной методической помощи для адекватного функционирования аналитической лабораторно-диагностической системы при использовании предложенных реагентов.

3. Требования, предъявляемые к качеству товара, гарантийному сроку годности (стерильности), условия поставки товара

3.1. Срок годности товара не менее 12 месяцев.

3.2. Срок годности (стерильности) на дату поставки должен составлять не менее 80% от общего срока годности на товар, установленный заводом-изготовителем.

3.3. Товары должны быть новыми (товарами, которые не были в употреблении, ремонте, в том числе которые не были восстановлены, у которых не была осуществлена замена составных частей, не были восстановлены потребительские свойства).

3.4. При поставке каждой партии товара представить сертификаты качества и иные документы, подтверждающие качество товара.

3.5. Наличие регистрационного удостоверения Министерства здравоохранения Республики Беларусь.

3.6. Товар поставляется транспортом поставщика отдельными партиями согласно заявкам Заказчика в течение 20 рабочих дней (не более) от даты поступления заявки.

Лот № 4 Реагенты для диагностики цитомегаловирусной инфекции

Код по ОК РБ 007- 2012: 21.10.60.600

Ориентировочная стоимость лота: 2 800,00 бел. рублей

1. Состав предмета закупки

№ п/п	Наименование товара	Единица измерения	Количество
1.	ИФА – ЦМВ - IgM (набор реагентов для выявления иммуноглобулинов класса М к цитомегаловирусу в сыворотке крови)	штук	10
2.	ИФА – ЦМВ- IgG (набор реагентов для выявления иммуноглобулинов класса G к цитомегаловирусу в сыворотке крови)	штук	10
Итого:		штук	20

2. Технические требования

2.1. Тест-система должна быть представлена разборным ИФА 96-луночным микропланшетом (от 1 до 2 плашек в наборе) для проведения дробных постановок (12 стрипов по восемь лунок), а также полное, достаточное и делимое количество реагентов входящих в набор.

2.2. Предлагаемое количество определений (исследований) должно соответствовать количеству лунок планшета, входящего в набор.

2.3. Реагенты должны быть адаптированы для работы на полуавтоматическом фотометре для микропланшетов.

2.4. *В инструкции должна быть предоставлена таблица соответствия титра от оптической плотности (коэффициента позитивности), с возможностью количественного определения содержания антител классов М и G к ЦМВ.

2.5. Инструкция по применению набора реагентов для проведения иммуноферментного анализа должна поставляться на русском языке.

2.6. Контрольные образцы, раствор для разведения конъюгата, буферный раствор для субстрата, буферный раствор для разведения образцов сыворотки крови, стоп-реагент должны быть готовы к использованию.

2.7. Наличие режима инкубации, не требующего встряхивания.

2.8. Гарантировать оказание заказчику квалифицированной методической помощи для адекватного функционирования аналитической лабораторно-диагностической системы при использовании предложенных реагентов.

3. Требования, предъявляемые к качеству товара, гарантийному сроку годности (стерильности), условия поставки товара

3.1. Срок годности товара не менее 12 месяцев.

3.2. Срок годности (стерильности) на дату поставки должен составлять не менее 80% от общего срока годности на товар, установленный заводом-изготовителем.

3.3. Товары должны быть новыми (товарами, которые не были в употреблении, ремонте, в том числе которые не были восстановлены, у которых не была осуществлена замена составных частей, не были восстановлены потребительские свойства).

3.4. При поставке каждой партии товара представить сертификаты качества и иные документы, подтверждающие качество товара.

3.5. Наличие регистрационного удостоверения Министерства здравоохранения Республики Беларусь.

3.6. Товар поставляется транспортом поставщика отдельными партиями согласно заявкам Заказчика в течение 20 рабочих дней (не более) от даты поступления заявки.

Лот №5 Реагенты для диагностики токсоплазмоза

Код по ОК РБ 007- 2012: 21.10.60.600

Ориентировочная стоимость лота: 3 290,00 бел. рублей

1. Состав предмета закупки

№ п/п	Наименование товара	Единица измерения	Количество
1.	ИФА – Токсо - IgM (набор реагентов для выявления иммуноглобулинов класса М к <i>Toxoplasma gondii</i> в сыворотке крови)	штук	11
2.	ИФА – Токсо - IgG (набор реагентов для выявления иммуноглобулинов класса G к <i>Toxoplasma gondii</i> в сыворотке крови)	штук	11
Итого:		штук	22

2. Технические требования

2.1. Тест-система должна быть представлена разборным ИФА 96-луночным микропланшетом (от 1 до 2 плашек в наборе) для проведения дробных постановок (12 стрипов по восемь лунок), а также полное, достаточное и делимое количество реагентов входящих в набор.

2.2. Предлагаемое количество определений (исследований) должно соответствовать количеству лунок планшета, входящего в набор.

2.3. Реагенты должны быть адаптированы для работы на полуавтоматическом фотометре для микропланшетов.

2.4. *В инструкции должна быть предоставлена таблица соответствия титра от оптической плотности (коэффициента позитивности), с возможностью количественного определения содержания антител классов М и G к *Toxoplasma gondii*.

2.5. Инструкция по применению набора реагентов для проведения иммуноферментного анализа должна поставляться на русском языке.

2.6. Контрольные образцы, раствор для разведения конъюгата, буферный раствор для субстрата, буферный раствор для разведения образцов сыворотки крови, стоп-реагент должны быть готовы к использованию.

2.7. Наличие режима инкубации, не требующего встряхивания.

2.8. Гарантировать оказание заказчику квалифицированной методической помощи для адекватного функционирования аналитической лабораторно-диагностической системы при использовании предложенных реагентов.

3. Требования, предъявляемые к качеству товара, гарантийному сроку годности (стерильности), условия поставки товара

3.1. Срок годности товара не менее 12 месяцев.

3.2. Срок годности (стерильности) на дату поставки должен составлять не менее 80% от общего срока годности на товар, установленный заводом-изготовителем.

3.3. Товары должны быть новыми (товарами, которые не были в употреблении, ремонте, в том числе которые не были восстановлены, у которых не была осуществлена замена составных частей, не были восстановлены потребительские свойства).

3.4. При поставке каждой партии товара представить сертификаты качества и иные документы, подтверждающие качество товара.

3.5. Наличие регистрационного удостоверения Министерства здравоохранения Республики Беларусь.

3.6. Товар поставляется транспортом поставщика отдельными партиями согласно заявкам Заказчика в течение 20 рабочих дней (не более) от даты поступления заявки.

Лот №6 Реагенты для диагностики герпесвирусной инфекции

Код по ОК РБ 007- 2012: 21.10.60.600

Ориентировочная стоимость лота: 560,00 бел. рублей

1. Состав предмета закупки

№ п/п	Наименование товара	Единица измерения	Количество
1.	ИФА – ВПГ - IgM (набор реагентов для выявления иммуноглобулинов класса М к вирусу простого герпеса в сыворотке крови)	штук	2
2.	ИФА – ВПГ - IgG (набор реагентов для выявления иммуноглобулинов класса G к	штук	2

	вирусу простого герпеса в сыворотке крови)		
Итого:		штук	4

2. Технические требования

- 2.1. Тест-система должна быть представлена разборным ИФА 96-луночным микропланшетом (от 1 до 2 плашек в наборе) для проведения дробных постановок (12 стрипов по восемь лунок), а также полное, достаточное и делимое количество реагентов входящих в набор.
- 2.2. Предлагаемое количество определений (исследований) должно соответствовать количеству лунок планшета, входящего в набор.
- 2.3. Реагенты должны быть адаптированы для работы на полуавтоматическом фотометре для микропланшетов.
- 2.4. Инструкция по применению набора реагентов для проведения иммуноферментного анализа должна поставляться на русском языке.
- 2.5. Контрольные образцы, раствор для разведения конъюгата, буферный раствор для субстрата, буферный раствор для разведения образцов сыворотки крови, стоп-реагент должны быть готовы к использованию.
- 2.6. Наличие режима инкубации, не требующего встряхивания.
- 2.7. Гарантировать оказание заказчику квалифицированной методической помощи для адекватного функционирования аналитической лабораторно-диагностической системы при использовании предложенных реагентов.

3. Требования, предъявляемые к качеству товара, гарантийному сроку годности (стерильности), условия поставки товара

- 3.1. Срок годности товара не менее 12 месяцев.
- 3.2. Срок годности (стерильности) на дату поставки должен составлять не менее 80% от общего срока годности на товар, установленный заводом-изготовителем.
- 3.3. Товары должны быть новыми (товарами, которые не были в употреблении, ремонте, в том числе которые не были восстановлены, у которых не была осуществлена замена составных частей, не были восстановлены потребительские свойства).
- 3.4. При поставке каждой партии товара представить сертификаты качества и иные документы, подтверждающие качество товара.
- 3.5. Наличие регистрационного удостоверения Министерства здравоохранения Республики Беларусь.
- 3.6. Товар поставляется транспортом поставщика отдельными партиями согласно заявкам Заказчика в течение 20 рабочих дней (не более) от даты поступления заявки.

Лот №7 Реагенты для диагностики гепатита В

Код по ОК РБ 007- 2012: 21.10.60.600

Ориентировочная стоимость лота: 10 830,00 бел. рублей

1. Состав предмета закупки

№ п/п	Наименование	Единица измерения	Количество
1.	ИФА – HBsAg-подтверждающий (набор реагентов для подтверждения наличия поверхностного антигена вируса гепатита В в сыворотке крови)	штук	20
2	ИФА – HBsAg (набор реагентов для определения поверхностного антигена вируса гепатита В в сыворотке крови)	штук	100
Итого:		штук	120

2. Технические требования

2.1. Тест-система должна быть представлена разборным ИФА 96-луночным микропланшетом (от 1 до 5 плашек в наборе) для проведения дробных постановок (12 стрипов по восемь лунок), а также полное, достаточное и делимое количество реагентов входящих в набор.

2.2. Предлагаемое количество определений (исследований) должно соответствовать количеству лунок планшета, входящего в набор.

2.3. Реагенты должны быть адаптированы для работы на полуавтоматическом фотометре для микропланшетов.

2.4. Аналитические и диагностические характеристики: чувствительность набора HBsAg (набор реагентов для определения поверхностного антигена вируса гепатита В в сыворотке крови) – не менее 0,01 нг/мл (МЕ/мл) и специфичность не менее 100%.

2.5. Аналитические и диагностические характеристики: чувствительность набора HBsAg-подтверждающий (набор реагентов для подтверждения наличия поверхностного антигена вируса гепатита В) – не менее 0,01 нг/мл (МЕ/мл) и специфичность не менее 99,8%.

2.6. Контрольные образцы, раствор для разведения конъюгата, буферный раствор для субстрата, буферный раствор для разведения образцов сыворотки крови, стоп-реагент должны быть готовы к использованию.

2.7. Наличие режима инкубации, не требующего встряхивания.

2.8. Инструкция по применению набора реагентов для проведения иммуноферментного анализа должна поставляться на русском языке.

2.9. Гарантировать оказание заказчику квалифицированной методической помощи для адекватного функционирования аналитической лабораторно-диагностической системы при использовании предложенных реагентов.

3. Требования, предъявляемые к качеству товара, гарантийному сроку годности (стерильности), условия поставки товара

3.1. Срок годности товара не менее 12 месяцев.

- 3.2. Срок годности (стерильности) на дату поставки должен составлять не менее 80% от общего срока годности на товар, установленный заводом-изготовителем.
- 3.3. Товары должны быть новыми (товарами, которые не были в употреблении, ремонте, в том числе которые не были восстановлены, у которых не была осуществлена замена составных частей, не были восстановлены потребительские свойства).
- 3.4. При поставке каждой партии товара представить сертификаты качества и иные документы, подтверждающие качество товара.
- 3.5. Наличие регистрационного удостоверения Министерства здравоохранения Республики Беларусь.
- 3.6. Товар поставляется транспортом поставщика отдельными партиями согласно заявкам Заказчика в течение 20 рабочих дней (не более) от даты поступления заявки.

Лот №8 Реагенты для диагностики гепатита С (АТ)

Код по ОК РБ 007- 2012: 21.10.60.600

Ориентировочная стоимость лота: 7 000,00 бел. рублей

1. Состав предмета закупки

№ п/п	Наименование	Единица измерения	Количество
1.	ИФА – анти-HCV (набор реагентов для выявления антител к вирусу гепатита С в сыворотке крови)	штук	100
Итого:		штук	100

2. Технические требования

- 2.1. Тест-система должна быть представлена разборным ИФА 96-луночным микропланшетом (от 1 до 5 плашек в наборе) для проведения дробных постановок (12 стрипов по восемь лунок), а также полное, достаточное и делимое количество реагентов входящих в набор.
- 2.2. Предлагаемое количество определений (исследований) должно соответствовать количеству лунок планшета, входящего в набор.
- 2.3. Реагенты должны быть адаптированы для работы на полуавтоматическом фотометре для микропланшетов.
- 2.4. Аналитические и диагностические характеристики: чувствительность набора анти-HCV (набор реагентов для выявления антител к вирусу гепатита С) – и специфичность не менее 100%.
- 2.5. Контрольные образцы, раствор для разведения конъюгата, буферный раствор для субстрата, буферный раствор для разведения образцов сыворотки крови, стоп-реагент должны быть готовы к использованию.
- 2.6. Наличие режима инкубации, не требующего встряхивания.
- 2.7. Инструкция по применению набора реагентов для проведения иммуноферментного анализа должна поставляться на русском языке.

2.8. Гарантировать оказание заказчику квалифицированной методической помощи для адекватного функционирования аналитической лабораторно-диагностической системы при использовании предложенных реагентов.

3. Требования, предъявляемые к качеству товара, гарантийному сроку годности (стерильности), условия поставки товара

3.1. Срок годности товара не менее 12 месяцев.

3.2. Срок годности (стерильности) на дату поставки должен составлять не менее 80% от общего срока годности на товар, установленный заводом-изготовителем.

3.3. Товары должны быть новыми (товарами, которые не были в употреблении, ремонте, в том числе которые не были восстановлены, у которых не была осуществлена замена составных частей, не были восстановлены потребительские свойства).

3.4. При поставке каждой партии товара представить сертификаты качества и иные документы, подтверждающие качество товара.

3.5. Наличие регистрационного удостоверения Министерства здравоохранения Республики Беларусь.

3.6. Товар поставляется транспортом поставщика отдельными партиями согласно заявкам Заказчика в течение 20 рабочих дней (не более) от даты поступления заявки.

Лот №9 Реагенты для диагностики гепатита С (АТАГ)

Код по ОК РБ 007- 2012: 21.10.60.600

Ориентировочная стоимость лота: 6 000,00 бел. рублей

1. Состав предмета закупки

№ п/п	Наименование	Единица измерения	Количество
1.	ИФА – HCV-АГАТ (набор реагентов для иммуноферментного выявления антител к вирусу гепатита С и core антигена ВГС)	штук	10
Итого:		штук	10

2. Технические требования

2.1. Тест-система должна быть представлена разборным ИФА 96-луночным микропланшетом (от 1 до 2 плашек в наборе) для проведения дробных постановок (12 стрипов по восемь лунок), а также полное, достаточное и делимое количество реагентов входящих в набор.

2.2. Предлагаемое количество определений (исследований) должно соответствовать количеству лунок планшета, входящего в набор.

2.3. Реагенты должны быть адаптированы для работы на полуавтоматическом фотометре для микропланшетов.

2.4. Аналитические и диагностические характеристики: чувствительность набора HCV-АГАТ (набор реагентов для одновременного выявления антигена и антител к вирусу гепатита С) – и специфичность не менее 100%.

2.5. Контрольные образцы, раствор для разведения конъюгата, буферный раствор для субстрата, буферный раствор для разведения образцов сыворотки крови, стоп-реагент должны быть готовы к использованию.

2.6. Наличие режима инкубации, не требующего встряхивания.

2.7. Инструкция по применению набора реагентов для проведения иммуноферментного анализа должна поставляться на русском языке.

2.8. Гарантировать оказание заказчику квалифицированной методической помощи для адекватного функционирования аналитической лабораторно-диагностической системы при использовании предложенных реагентов.

3. Требования, предъявляемые к качеству товара, гарантийному сроку годности (стерильности), условия поставки товара

3.1. Срок годности товара не менее 12 месяцев.

3.2. Срок годности (стерильности) на дату поставки должен составлять не менее 80% от общего срока годности на товар, установленный заводом-изготовителем.

3.3. Товары должны быть новыми (товарами, которые не были в употреблении, ремонте, в том числе которые не были восстановлены, у которых не была осуществлена замена составных частей, не были восстановлены потребительские свойства).

3.4. При поставке каждой партии товара представить сертификаты качества и иные документы, подтверждающие качество товара.

3.5. Наличие регистрационного удостоверения Министерства здравоохранения Республики Беларусь.

3.6. Товар поставляется транспортом поставщика отдельными партиями согласно заявкам Заказчика в течение 20 рабочих дней (не более) от даты поступления заявки.

Лот №10 Реагенты для диагностики гепатита на мелкие маркеры

Код по ОК РБ 007- 2012: 21.10.60.600

Ориентировочная стоимость лота: 7 000,00 бел. рублей

1. Состав предмета закупки

№ п/п	Наименование	Единица измерения	Количество
1.	ИФА – HBe-IgG (набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к HBe-антигену вируса гепатита В в сыворотке крови)	штук	4
2.	ИФА – HBeAg (набор реагентов для	штук	4

	иммуноферментного выявления Е-антигена вируса гепатита В в сыворотке крови)		
3.	ИФА – анти-HBcor-IgG (набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к core-антигену вируса гепатита В в сыворотке крови)	штук	4
4.	ИФА – HBcorAg-IgM(набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M к core-антигену вируса гепатита В в сыворотке крови)	штук	4
Итого:		штук	16

2. Технические требования

2.1. Тест-система должна быть представлена разборным ИФА 96-луночным микропланшетом (от 1 до 2 плашек в наборе) для проведения дробных постановок (12 стрипов по восемь лунок), а также полное, достаточное и делимое количество реагентов входящих в набор.

2.2. Предлагаемое количество определений (исследований) должно соответствовать количеству лунок планшета, входящего в набор.

2.3. Реагенты должны быть адаптированы для работы на полуавтоматическом фотометре для микропланшетов.

2.4. Инструкция по применению набора реагентов для проведения иммуноферментного анализа должна поставляться на русском языке.

2.5. Контрольные образцы, раствор для разведения конъюгата, буферный раствор для субстрата, буферный раствор для разведения образцов сыворотки крови, стоп-реагент должны быть готовы к использованию.

2.6. Наличие режима инкубации, не требующего встряхивания.

2.7. Гарантировать оказание заказчику квалифицированной методической помощи для адекватного функционирования аналитической лабораторно-диагностической системы при использовании предложенных реагентов.

3. Требования, предъявляемые к качеству товара, гарантийному сроку годности (стерильности), условия поставки товара

3.1. Срок годности товара не менее 12 месяцев.

3.2. Срок годности (стерильности) на дату поставки должен составлять не менее 80% от общего срока годности на товар, установленный заводом-изготовителем.

3.3. Товары должны быть новыми (товарами, которые не были в употреблении, ремонте, в том числе которые не были восстановлены, у которых не была осуществлена замена составных частей, не были восстановлены потребительские свойства).

3.4. При поставке каждой партии товара представить сертификаты качества и иные документы, подтверждающие качество товара.

3.5. Наличие регистрационного удостоверения Министерства здравоохранения Республики Беларусь.

3.6. Товар поставляется транспортом поставщика отдельными партиями согласно заявкам Заказчика в течение 20 рабочих дней (не более) от даты поступления заявки.

Разработано:

Врач клинической лабораторной диагностики
(заведующий) лабораторией СИЗ

О.А. Бородина