

1. Состав (комплектация) медицинских изделий:

№	Наименование предмета государственной закупки (номер лота 5)	Ед. измер.	Всего
1	Набор реагентов ИФА для выявления АТ-М к вирусу гепатита А	набор	40
2	Набор реагентов ИФА для выявления АТ-Г к вирусу гепатита А	набор	28
3	Набор реагентов ИФА для выявления А/гена к вирусу гепатита А	набор	20
4	Набор реагентов ИФА для выявления иммуноглобулинов класса М к антигенам описторхисов	набор	4
5	Набор реагентов ИФА для выявления антител G к антигенам описторхисов	набор	4
6	Набор реагентов ИФА для выявления антител G к антигенам токсокар	набор	38
7	Набор реагентов ИФА для выявления антител М к антигенам трихинелл	набор	3
8	Набор реагентов ИФА для выявления антител G к антигенам описторхисов, трихинелл, токсокар, эхинококков	набор	2
9	Набор реагентов ИФА для выявления антител G к антигенам цистицеркоза	набор	3
10	Набор реагентов ИФА для выявления антител G к антигенам эхинококка однокамерного	набор	6
11	Набор реагентов ИФА для выявления АТ-М к вирусу клещевого энцефалита	набор	15
12	Набор реагентов ИФА для выявления АТ-Г к вирусу клещевого энцефалита	набор	15
13	Набор реагентов для иммуноферментного (ИФА) выявления антител класса G к антигенам аскарид	набор	40
14	Набор реагентов для иммуноферментного (ИФА) выявления антител класса G к вирусу кори	набор	30
15	Набор реагентов для иммуноферментного (ИФА) выявления антител класса G к к вирусу краснухи	набор	10

16	Набор реагентов для иммуноферментного (ИФА) выявления антител класса М к возбудителю лайм-боррелиоза	набор	45
17	Набор реагентов для иммуноферментного (ИФА) выявления антител класса G к возбудителю лайм-боррелиоза	набор	45
18	Набор реагентов ИФА для выявления антител М к антигенам лямблий	набор	17
19	Набор реагентов ИФА для выявления антител А,М,С к антигенам лямблий	набор	17
20	Набор реагентов для иммуноферментного выявления антигена вируса клещевого энцефалита	набор	5
	Итого:		387

2. Технические требования:

2.1. Тест-система должна иметь полный набор расходных реагентов для постановки реакции иммуноферментного анализа.

2.2. В наборе должны быть готовы к применению контроли, конъюгат, раствор тетраметилбензидина, стоп-реагент, иммобилизованный планшет разборный.

2.3. расход компонентов набора реагентов должен выражаться целыми цифрами (исключение по пп.1,11).

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

3.1. Остаточный срок годности поставляемого товара на дату поставки должен составлять не менее 70% от срока годности, установленного производителем.

Лот 12

1. Состав (комплектация) медицинских изделий:

№	Наименование	Ед. изм.	Количество
1	Культура клеток перевиваемая эпидермоидной карциномы человека Нер	Фл.	40
	Итого:		40

2. Технические требования:

2.1. Культуры клеток для изоляции и идентификации возбудителей отдельных групп вирусных инфекций

2.2. Поставка товара должна осуществляться еженедельно в связи с коротким сроком годности культур клеток (48 часов) по графику непосредственно в Брестский областной ЦГЭиОЗ.

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

3.1. Товар должен сопровождаться паспортом или иным документом, подтверждающим его качество.

3.2. Остаточный срок годности поставляемого товара на дату поставки должен составлять не менее 60% от срока годности, установленного производителем.

Лот 13

1. Состав (комплектация) медицинских изделий:

№	Наименование предмета государственной закупки	Ед. измер.	Количество
1	Набор реагентов для выявления иммуноглобулинов класса М к возбудителю бруцеллеза (Бруцелла – IgM-ИФА)	набор	28
2	Набор реагентов для выявления иммуноглобулинов класса G к возбудителю бруцеллеза (Бруцелла – Ig G - ИФА)	набор	9
	Итого:		37

2. Технические требования:

2.1. Тест-система должна иметь полный набор расходных реагентов для постановки реакции иммуноферментного анализа.

2.2. В наборе должны быть готовы к применению контроли, конъюгат, стоп-реагент, иммобилизованный планшет разборный.

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

3.1. Товар должен сопровождаться инструкцией по применению и документом, подтверждающим его качество.

3.2. Остаточный срок годности поставляемого товара на дату поставки должен составлять не менее 60% от срока годности, установленного производителем.

Разработчики технических требований:

	Ф.И.О.	должность	подпись
1	Судак С.Ю.	Врач-лаборант (заведующий микробиологической лабораторией) Брестского областного ЦГЭиОЗ	
2.	Борисевич С.И.	Врач-лаборант (заведующий лабораторией вирусологических исследований и диагностики ВИЧ/СПИД) Брестского областного ЦГЭиОЗ	

Согласовано:

главный внештатный специалист
по лабораторному обеспечению
эпиднадзора главного
управления по здравоохранению
Брестского облисполкома



Э.М. Михнович