

**Описание потребительских, функциональных, технических,
качественных и эксплуатационных показателей (характеристик)
предмета государственной закупки**

1. Состав (комплектация) медицинских изделий

№ п/п	Наименование	Единица измерения	Количество
1	Лот №1 Наборы реагентов для выявления и дифференциации возбудителей коклюша, паракоклюша и бронхисептикоза методом ПЦР: В состав набора должны входить: - Комплект реагентов для амплификации и дифференциации в биологическом материале методом ПЦР в режиме реального времени специфических фрагментов генома возбудителей коклюша (<i>Bordetella pertussis</i>), паракоклюша (<i>Bordetella parapertussis</i>) и бронхисептикоза (<i>Bordetella bronchiseptica</i>); -Контроли экстракции и амплификации (ПЦР); -Количество тестов в наборе не менее 100; - Транспортная среда для хранения и транспортировки респираторных мазков, кол-во тестов не менее 100; - Комплект реагентов для выделения тотальной РНК/ДНК из биологического материала, количество тестов в комплекте не менее 100.	набор	2

2. Показатели (характеристики) предмета государственной закупки, сформированные согласно статье 21 Закона Республики Беларусь "О государственных закупках товаров (работ, услуг)".

2.1 Набор реагентов должен быть предназначен для выявления и дифференциации специфических фрагментов генома возбудителей коклюша (*Bordetella pertussis*), паракоклюша (*Bordetella parapertussis*) и бронхисептикоза (*Bordetella bronchiseptica*) в биологическом материале методом ПЦР;

2.2 Наборы реагентов лота №1 должны быть совместимы для соблюдения аналитических характеристик наборов и получения достоверных результатов;

2.3 Предлагаемые комплекты и наборы для молекулярно-биологической диагностики методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридизационно-флюоресцентной детекцией в режиме «реального времени» должны быть предназначены для использования с помощью одной из приборных баз амплификации и детекции: CFX96, ДТ-96, (амплификаторы планшетного типа) с подтверждением инструкциями, адаптационными методиками или другими документами от производителя.

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

3.1 Согласно документам по процедуре государственной закупки организатора.