

Приложение 1

Лот №1 Технические характеристики (описание) медицинской техники и изделий медицинского назначения

№ пп	Наименование подлежащих закупке товаров (работ, услуг)	Ед. изм.	Количество закупаемых товаров (работ, услуг)
Лот №1 Реагенты, калибраторы и контроли для иммунохимических исследований на автоматическом анализаторе			
1.	Набор реагентов Такролимус	тест	3000
2.	Реагент осаждающий в цельной крови Такролимус	мл	612,0
3.	Калибраторы Такролимус	мл	63,0
4.	Набор реагентов Циклоспорин	тест	3000
5.	Реагент осаждающий в цельной крови Циклоспорин	мл	1719,0
6.	Калибраторы Циклоспорин	мл	63,0
7.	Набор реагентов HBsAg Качественный	тест	9000
8.	Калибраторы HBsAg Качественный	мл	16
9.	Контроли HBsAg Качественный	мл	64
10.	Набор реагентов HBsAg Качественный конфирматорный (для подтверждения повторной реактивности образцов)	тест	400
11.	Набор реагентов Антитела к HCV	тест	9000
12.	Калибратор Антитела к HCV	мл	8
13.	Контроли Антитела к HCV	мл	64
14.	Набор реагентов CMV IgG	тест	5000
15.	Калибраторы CMV IgG	мл	48
16.	Контроли CMV IgG	мл	96
17.	Набор реагентов CMV IgM	тест	5000
18.	Калибраторы CMV IgM	мл	8
19.	Контроли CMV IgM	мл	32
20.	Набор реагентов Сифилис ТП	тест	5000
21.	Калибратор Сифилис ТП	мл	8
22.	Контроли Сифилис ТП	мл	64
23.	Набор реагентов ВИЧ-Комбинация Ag/Ab	тест	8000
24.	Калибратор ВИЧ-Комбинация Ag/Ab	мл	8
25.	Контроли ВИЧ-Комбинация Ag/Ab	мл	128
26.	Набор реагентов для определения липокалина в моче (NGAL)	тест	400
27.	Калибраторы для определения липокалина в моче (NGAL)	мл	48
28.	Контроли липокалина в моче (NGAL)	мл	48
29.	Набор реагентов Анти-CCP	тест	2500
30.	Калибраторы Анти-CCP	мл	51,6
31.	Контроли Анти-CCP	мл	56
32.	Набор реагентов Ванкомицин	тест	400

33.	Калибраторы Ванкомицин	мл	48
34.	Набор реагентов Pepsinogen I	тест	700
35.	Калибраторы Pepsinogen I	мл	16
36.	Контроли Pepsinogen I	мл	48
37.	Набор реагентов Pepsinogen II	тест	700
38.	Калибраторы Pepsinogen II	мл	16
39.	Контроли Pepsinogen II	мл	48
40.	Набор реагентов EBV EBNA-1-IgG	тест	2500
41.	Калибраторы EBV EBNA-1-IgG	мл	8
42.	Контроли EBV EBNA-1-IgG	мл	64
43.	Набор реагентов EBV VCA IgG	тест	2500
44.	Калибраторы EBA VCA IgG	мл	8
45.	Контроли EBV VCA IgG	мл	64
46.	Набор реагентов EBV VCA IgM	тест	2500
47.	Калибраторы EBV VCA IgM	мл	8
48.	Контроли EBV VCA IgM	мл	64
49.	Набор реагентов Тохо IgM	мл	3000
50.	Калибраторы Тохо IgM	мл	8
51.	Контроли Тохо IgM	мл	24
52.	Набор реагентов Тохо IgG	мл	3000
53.	Калибраторы Тохо IgG	мл	48
54.	Контроли Тохо IgG	мл	72
55.	Набор реагентов Methotrexate	мл	200
56.	Калибраторы Methotrexate	мл	24
57.	Контроли Methotrexate	мл	32
58.	Контроли Methotrexate Extended Range	мл	16
59.	Раствор буферный концентрированный для промывки	л	152,1
60.	Раствор Триггерный	л	27,3
61.	Раствор Пре-триггерный	л	27,3
62.	Раствор для ухода за зондом (Probe Conditioning Solution)	мл	300
63.	Набор реагентов анти-НВс II	тест	9000
64.	Калибраторы анти-НВс II	мл	8
65.	Контроли анти-НВс II	мл	32
66.	Набор реагентов анти-НВс	тест	800
67.	Калибраторы анти-НВс	мл	16
68.	Контроли анти-НВс	мл	48

2. Технические требования:

2.1. Реагенты, калибраторы и контроли должны быть оригинального производства для анализатора Architect i1000SR или являться аналогами.

3. Требования, предъявляемые к качеству товара, гарантийному сроку:
согласно документам по процедуре государственной закупки организатора.

4. Требования о наличии технической документации и иной информации:

4.1 Копия действующего регистрационного удостоверения Министерства здравоохранения Республики Беларусь либо выписка из Государственного реестра медицинской техники и изделий медицинского назначения Республики Беларусь. Для медицинских изделий, не имеющих государственную регистрацию в Республике Беларусь: документы, указанные в постановлении МЗ

РБ от 19.05.2021 №51 «О порядке участия в процедурах государственных закупок незарегистрированных медицинских изделий».

4.2 Документы, подтверждающие технические и функциональные параметры закупаемых изделий на русском либо белорусском языке.

**Лот №2 Технические характеристики (описание) медицинской техники и изделий
медицинского назначения**

Лот №2 Расходные материалы для иммунохимических исследований на автоматическом анализаторе			
№	Наименование	Ед. измерения	Количество закупаемых товаров
1.	Сосуды (ячейки) для проведения реакций	шт	72 000
2.	Пробирки для образцов/проб	шт	20 000
3.	Пробирки для предварительной обработки трансплантатов	шт	6500
4.	Мембрана	шт	2 000

2. Технические требования:

2.1. Расходные материалы должны быть оригинального производства для анализатора Architect i1000SR или аналогами, имеющими технологическую и функциональную возможность для обеспечения работы анализатора.

3. Требования, предъявляемые к качеству товара, гарантийному сроку:

согласно документам по процедуре государственной закупки организатора.

4. Требования о наличии технической документации и иной информации:

4.1 Копия действующего регистрационного удостоверения Министерства здравоохранения Республики Беларусь либо выписка из Государственного реестра медицинской техники и изделий медицинского назначения Республики Беларусь. Для медицинских изделий, не имеющих государственную регистрацию в Республике Беларусь: документы, указанные в постановлении МЗ РБ от 19.05.2021 №51 «О порядке участия в процедурах государственных закупок незарегистрированных медицинских изделий».

4.2 Документы, подтверждающие технические и функциональные параметры закупаемых изделий на русском либо белорусском языке.

**Лот №3 Технические характеристики (описание) медицинской техники и изделий
медицинского назначения**

Лот №3 Контрольные материалы для иммунохимических исследований на автоматическом анализаторе			
№	Наименование	Ед. измерения	Количество закупаемых товаров
1.	Контроль многокомпонентный трехуровневый (циклоспорин, такролимус)	мл	96

2. Технические требования:

2.1. Контрольные материалы должны быть оригинального производства для анализатора Architect i1000SR или аналогами.

3. Требования, предъявляемые к качеству товара, гарантийному сроку:

согласно документам по процедуре государственной закупки организатора.

4. Требования о наличии технической документации и иной информации:

4.1 Копия действующего регистрационного удостоверения Министерства здравоохранения Республики Беларусь либо выписка из Государственного реестра медицинской техники и изделий медицинского назначения Республики Беларусь. Для медицинских изделий, не имеющих государственную регистрацию в Республике Беларусь: документы, указанные в постановлении МЗ РБ от 19.05.2021 №51 «О порядке участия в процедурах государственных закупок незарегистрированных медицинских изделий».

4.2 Документы, подтверждающие технические и функциональные параметры закупаемых изделий на русском либо белорусском языке.

**Лот №4 Технические характеристики (описание) медицинской техники и изделий
медицинского назначения**

Лот №4 Контрольные материалы для иммунохимических исследований на автоматическом анализаторе			
№	Наименование	Ед. измерения	Количество закупаемых товаров
1.	Контроль многокомпонентный иммунологический трехуровневый для ванкомицина	мл	60

2. Технические требования:

2.1. Контрольные материалы должны быть оригинального производства для анализатора Architect i1000SR или аналогами.

3. Требования, предъявляемые к качеству товара, гарантийному сроку:

согласно документам по процедуре государственной закупки организатора.

4. Требования о наличии технической документации и иной информации:

4.1 Копия действующего регистрационного удостоверения Министерства здравоохранения Республики Беларусь либо выписка из Государственного реестра медицинской техники и изделий медицинского назначения Республики Беларусь. Для медицинских изделий, не имеющих государственную регистрацию в Республике Беларусь: документы, указанные в постановлении МЗ РБ от 19.05.2021 №51 «О порядке участия в процедурах государственных закупок незарегистрированных медицинских изделий».

4.2 Документы, подтверждающие технические и функциональные параметрыкупаемых изделий на русском либо белорусском языке.