

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

1. Состав (комплектация) медицинских изделий- Тест-система ИФА для выявления суммарных антител к Core-антигену вируса гепатита В (antiHBcore total)

№ п/п	Наименование	Единица измерения	Количество
1.	Тест-система ИФА для выявления суммарных антител к Core-антигену вируса гепатита В (antiHBcore total)	исслед.	21 504

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

- 2.1. Наличие в наборе полного комплекта реагентов для проведения исследования в соответствии с инструкцией по применению;
- 2.2. Материал для исследования: сыворотка (плазма) крови;
- 2.3. Разборные планшеты для проведения дробных постановок, а также полное, достаточное и делимое количество реагентов, включая контроли.

3. Требования качества и срока годности товара

- 3.1. Согласно аукционным документам организатора.

БелМТ №465/26

лот 2

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

1. Состав (комплектация) медицинских изделий- Тест-система ИФА для выявления суммарных антител к Core-антигену вируса гепатита В (antiHBcore total)

№ п/п	Наименование	Единица измерения	Количество
1.	Тест-система ИФА для выявления суммарных антител к Core-антигену вируса гепатита В (antiHBcore total)	исслед.	2 496

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

- 2.1. Наличие в наборе полного комплекта реагентов для проведения исследования в соответствии с инструкцией по применению;
- 2.2. Материал для исследования: сыворотка (плазма) крови;
- 2.3. Разборные планшеты для проведения дробных постановок, а также полное, достаточное и делимое количество реагентов, включая контроли.

3. Требования качества и срока годности товара

- 3.1. Согласно аукционным документам организатора.

Описание потребительских, функциональных, технических, качественных и эксплуатационных показателей (характеристик)

1. Состав (комплектация) медицинских изделий:

№ п/п	Наименование	Единица измерения	Количество
1.1	Реагенты ИФА для диагностики antiHBscore total вируса гепатита В выявления суммарных антител к core-антигену вируса гепатита В в сыворотке крови	Тест (определений, исследований)	15744
1.2	Реагенты ИФА для диагностики HBsAg-антигена вируса гепатита В качественного и количественного определения антител к HBs-антигену вируса гепатита В в сыворотке крови	Тест (определений, исследований)	192
1.3	Реагенты ИФА для диагностики IgM к вирусу гепатита Дельта, выявления иммуноглобулинов класса М к вирусу гепатита Дельта (ВГД) в сыворотке (плазме) крови	Тест (определений, исследований)	96
1.4	Реагенты ИФА для диагностики IgG к вирусу гепатита Дельта, выявления иммуноглобулинов класса G к вирусу гепатита Дельта (ВГД) в сыворотке (плазме) крови	Тест (определений, исследований)	96
Итого:		Тест (определений, исследований)	16128

2. Показатели (характеристики):

№ п/п	Технические характеристики
1.1	В набор может входить от 1 до 5 микропланшетов ИФА. Микропланшет должен быть разборным 96-луночным (12 стрипов по восемь лунок), для проведения дробных постановок иммуноферментным методом.
1.2	Количество определений (исследований) должно соответствовать количеству лунок планшетов.
1.3	Реагенты и расходные материалы в наборе должны быть в полном, достаточном и делимом количестве, необходимом для проведения дробных постановок.

1.4	Чувствительность и специфичность каждого набора не менее 90%.
1.5	<p>Аналитические и диагностические характеристики для диагностики HBsAg-антигена вируса гепатита В: аналитическая чувствительность не более 1 мМЕ/мл.</p> <p>Диапазон измерений концентраций 0 – 1000 мМЕ/мл.</p> <p>Уровень порогового значения чувствительности тест системы должен быть не менее 10 мМЕ/мл.</p>

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

3.1. Согласно аукционным документам организатора.

Описание потребительских, функциональных, технических, качественных и эксплуатационных показателей (характеристик)

1. Состав (комплектация) медицинских изделий:

№ п/п	Наименование	Единица измерения	Количество
1.1	Реагенты ИФА для диагностики antiHBcore total вируса гепатита В выявления суммарных антител к соге-антигену вируса гепатита В в сыворотке крови	Тест (определений, исследований)	1536
1.2	Реагенты ИФА для диагностики HBsAg-антигена вируса гепатита В качественного и количественного определения антител к HBs-антигену вируса гепатита В в сыворотке крови	Тест (определений, исследований)	96
1.3	Реагенты ИФА для диагностики IgM к вирусу гепатита Дельта, выявления иммуноглобулинов класса М к вирусу гепатита Дельта (ВГД) в сыворотке (плазме) крови	Тест (определений, исследований)	96
1.4	Реагенты ИФА для диагностики IgG к вирусу гепатита Дельта, выявления иммуноглобулинов класса G к вирусу гепатита Дельта (ВГД) в сыворотке (плазме) крови	Тест (определений, исследований)	96
Итого:		Тест (определений, исследований)	1824

2. Показатели (характеристики):

№ п/п	Технические характеристики
1.1	В набор может входить от 1 до 5 микропланшетов ИФА. Микропланшет должен быть разборным 96-луночным (12 стрипов по восемь лунок), для проведения дробных постановок иммуноферментным методом.
1.2	Количество определений (исследований) должно соответствовать количеству лунок планшетов.
1.3	Реагенты и расходные материалы в наборе должны быть в полном, достаточном и делимом количестве, необходимом для проведения

	дробных постановок.
1.4	Чувствительность и специфичность каждого набора не менее 90%.
1.5	Аналитические и диагностические характеристики для диагностики HBsAg-антигена вируса гепатита В: аналитическая чувствительность не более 1 мМЕ/мл. Диапазон измерений концентраций 0 – 1000 мМЕ/мл. Уровень порогового значения чувствительности тест системы должен быть не менее 10 мМЕ/мл.

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

3.1. Согласно аукционным документам организатора.