

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 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 выявления суммарных антител 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	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.

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

для СМиП

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)	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 выявления суммарных антител 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.