

Технические характеристики (описание) медицинских изделий
Реагенты и расходные материалы для автоматического анализатора гемостаза

Лот № 1 Реагенты для автоматического анализатора гемостаза

1. Состав (комплектация)

№ п/п	Наименование	Единица измерения	Количество
1.1	Набор реагентов для определения АЧТВ	тест	60 000
1.2	Набор реагентов АЧТВ для факторного анализа	тест	8 160
1.3	Набор реагентов для определения протромбинового времени (ПТВ)	тест	60 000
1.4	Набор реагентов для определения тромбинового времени	тест	60 000
1.5	Набор реагентов для определения Д-димеров	тест	11 000
1.6	Набор реагентов для определения фибриногена	тест	60 000
1.7	Набор реагентов для определения протеина С	тест	1 200
1.8	Набор реагентов для определения протеина S	тест	1 200
1.9	Набор реагентов для определения антитромбина III	тест	1 200
1.10	CaCl ₂ 0,025 М	тест	70 000
1.11	Набор реагентов для определения волчаночного антикоагулянта (скрининг)	тест	1 200
1.12	Набор реагентов для определения волчаночного антикоагулянта (подтверждение)	тест	480
1.13	Набор реагентов для определения фактора Виллебранда	тест	2 080
1.14	Деконтаминирующий раствор	миллилитр	54 720
1.15	Промывающий раствор	литр	1 800
1.16	Буферный раствор	миллилитр	12 600
1.17	Набор реагентов для определения плазминогена	тест	1 080
1.18	Набор реагентов для определения анти-Ха активности	тест	1 920
1.19	Калибровочный материал универсальный	миллилитр	1 584
1.20	Калибратор гепарина	миллилитр	1 584
1.21	Контрольный материал для рутинных тестов	миллилитр	576
1.22	Контрольный материал для специфических тестов	миллилитр	276
1.23	Контрольный материал универсальный	миллилитр	576
1.24	Контрольный материал для определения волчаночного коагулянта	миллилитр	276
1.25	Контроль (нефракционированный гепарин)	миллилитр	120
1.26	Контроль (низкомолекулярный гепарин)	миллилитр	120
1.27	Дефицитная по фактору IX плазма	тест	3 600
1.28	Дефицитная по фактору VIII плазма	тест	3 600
1.29	Дефицитная по V фактору плазма	тест	720
1.30	Дефицитная по II фактору плазма	тест	720

1.31	Дефицитная по VII фактору плазма	тест	960
1.32	Дефицитная по фактору XI плазма	тест	240
1.33	Дефицитная по фактору X плазма	тест	720
1.34	Дефицитная по фактору XII плазма	тест	720
2. Технические требования			
2.1	Набор реагентов для определения АЧТВ	1. Набор должен быть адаптирован для работы методом вискозиметрии. 2. Реагент должен содержать кефалин, микрокристаллический кремний в качестве активатора, буфер. 3. Реагент должен быть предназначен для работы на автоматическом анализаторе гемостаза STA R Max (Diagnostica Stago S.A.S., Франция) 4. Должен быть предоставлен официальный документ или его копия от производителя продукции с указанием точного количества тестов, которое можно выполнить из одного набора реагентов на анализаторе STA R Max	
2.2	Набор реагентов АЧТВ для факторного анализа	1. Набор должен быть предназначен для определения АЧТВ при анализе факторов VIII, IX, XI, XII. 2. Набор должен быть адаптирован для работы методом вискозиметрии. 3. Реагент должен содержать каолин и кефалин (тромбоцитоподобные фосфолипиды) из тканей мозга кролика. 4. Реагент должен быть предназначен для работы на автоматическом анализаторе гемостаза STA R Max (Diagnostica Stago S.A.S., Франция) 5. Должен быть предоставлен официальный документ или его копия от производителя продукции с указанием точного количества тестов, которое можно выполнить из одного набора реагентов на анализаторе STA R Max	
2.3	Набор реагентов для определения протромбинового времени (ПТВ)	1. Набор должен быть предназначен для определения комбинированных факторов II-VII-X (метод Оурена). 2. Набор должен быть адаптирован для работы методом вискозиметрии 3. В наборе должны содержаться штрих-кодированные данные значений калибровки по параметру ПТВ. 4. Реагент должен содержать тромбопластин из экстракта мозга кролика и бычьей плазмы. 5. Реагент не должен содержать факторы II, VII и X. 6. Реагент должен быть предназначен для работы на автоматическом анализаторе гемостаза STA R Max (Diagnostica Stago S.A.S., Франция) 7. Должен быть предоставлен официальный документ или его копия от производителя продукции с указанием точного количества тестов, которое можно выполнить из одного набора реагентов на анализаторе STA R Max	
2.4	Набор реагентов для определения тромбинового времени	1. Набор должен быть адаптирован для работы методом вискозиметрии. 2. Реагент должен содержать титрованный кальциевый тромбин человека в концентрации 1,5 NIH ед/мл. 3. Реагент должен быть предназначен для работы на автоматическом анализаторе гемостаза STA R Max (Diagnostica Stago S.A.S., Франция)	

		4. Должен быть предоставлен официальный документ или его копия от производителя продукции с указанием точного количества тестов, которое можно выполнить из одного набора реагентов на анализаторе STA R Max
2.5	Набор реагентов для определения Д-димеров	1. Метод – турбидиметрический латексный иммуноанализ. 2. В наборе должны содержаться штрих-кодированные данные значений калибровки по изучаемому параметру. 3. Реагент должен быть не чувствителен к фибриногену и фрагменту Е. 4. Реагент должен быть предназначен для работы на автоматическом анализаторе гемостаза STA R Max (Diagnostica Stago S.A.S., Франция) 5. Должен быть предоставлен официальный документ или его копия от производителя продукции с указанием точного количества тестов, которое можно выполнить из одного набора реагентов на анализаторе STA R Max
2.6	Набор реагентов для определения фибриногена	1. Реагенты должны быть предназначены для количественного определения фибриногена методом Клауса. 2. Набор должен быть адаптирован для работы методом вискозиметрии. 3. В наборе должны содержаться штрих-кодированные данные значений калибровки по параметру фибриноген. 4. Реагент должен содержать титрованный кальциевый тромбин человека в концентрации 100 NIH ед/мл, специфический ингибитор гепарина. 5. Реагент должен быть предназначен для работы на автоматическом анализаторе гемостаза STA R Max (Diagnostica Stago S.A.S., Франция) 6. Должен быть предоставлен официальный документ или его копия от производителя продукции с указанием точного количества тестов, которое можно выполнить из одного набора реагентов на анализаторе STA R Max
2.7	Набор реагентов для определения протеина С	1. Набор реагентов должен быть предназначен для количественного определения протеина С. 2. Метод должен быть основан на активации протеина С компонентом змеиного яда и последующем амидолитическом действии протеина С на синтетический хромогенный субстрат. 3. Реагенты должны быть не чувствительны к дефициту протеина S. 4. Предел обнаружения – не менее 3%. 5. Линейность – до 150% активности протеина С. 6. Реагент должен быть предназначен для работы на автоматическом анализаторе гемостаза STA R Max (Diagnostica Stago S.A.S., Франция). 7. Должен быть предоставлен официальный документ или его копия от производителя продукции с указанием точного количества тестов, которое можно выполнить из одного набора реагентов на анализаторе STA R Max.
2.8	Набор реагентов для определения протеина S	1. Набор реагентов должен быть предназначен для количественного определения протеина S.

		2. Метод должен быть основан на реакции агглютинации протеина S и микрочастиц латекса со специфическими иммобилизованными антителами к нему. 3. В наборе должны содержаться штрих-кодированные данные значений калибровки по изучаемому параметру. 4. Диапазон измерения должен быть в интервале 10-150%. 5. Реагент должен быть предназначен для работы на автоматическом анализаторе гемостаза STA R Max (Diagnostica Stago S.A.S., Франция). 6. Должен быть предоставлен официальный документ или его копия от производителя продукции с указанием точного количества тестов, которое можно выполнить из одного набора реагентов на анализаторе STA R Max.
2.9	Набор реагентов для определения антитромбина III	1. Набор реагентов должен быть предназначен для количественного определения активности антитромбина. 2. Метод должен быть основан на инактивации тромбина в присутствии гепарина и антитромбина, а также амидолитического действия не инактивированного тромбина на синтетический хромогенный субстрат. 3. Предел обнаружения – не менее 9%. 4. Линейность должна сохраняться до 140% активности антитромбина. 5. Реагент должен быть предназначен для работы на автоматическом анализаторе гемостаза STA R Max (Diagnostica Stago S.A.S., Франция). 6. Должен быть предоставлен официальный документ или его копия от производителя продукции с указанием точного количества тестов, которое можно выполнить из одного набора реагентов на анализаторе STA R Max.
2.10	CaCl ₂ 0,025 M	1. Реагент должен представлять из себя водный раствор хлорида кальция в концентрации 0,025 моль/л. 2. Реагент должен быть предназначен для следующих тестов: АЧТВ, определение активности факторов внутреннего пути свертывания. 3. Реагент должен быть предназначен для работы на автоматическом анализаторе гемостаза STA R Max (Diagnostica Stago S.A.S., Франция). 4. Должен быть предоставлен официальный документ или его копия от производителя продукции с указанием точного количества тестов, которое можно выполнить из одного набора реагентов на анализаторе STA R Max.
2.11	Набор реагентов для определения волчаночного антикоагулянта (скрининг)	1. Набор должен быть адаптирован для работы методом вискозиметрии. 2. Метод должен быть основан на активации фактора X и процесса коагуляции компонентами яда гадюки Рассела в присутствии ионов кальция и фосфолипидов. 3. На результаты теста не должны влиять факторы контактной активации, а также дефицит факторов VIII, IX или наличие их ингибиторов. 4. Реагент должен быть предназначен для работы на автоматическом анализаторе гемостаза STA R Max (Diagnostica Stago S.A.S., Франция).

		5. Должен быть предоставлен официальный документ или его копия от производителя продукции с указанием точного количества тестов, которое можно выполнить из одного набора реагентов на анализаторе STA R Max.
2.12	Набор реагентов для определения волчаночного антикоагулянта (подтверждение)	1. Набор должен быть адаптирован для работы методом вискозиметрии. 2. Метод должен быть основан на активации фактора X и процесса коагуляции компонентами яда гадюки Рассела в присутствии ионов кальция и фосфолипидов. 3. На результаты теста не должны влиять факторы контактной активации, а также дефицит факторов VIII, IX или наличие их ингибиторов. 4. Реагент должен быть предназначен для работы на автоматическом анализаторе гемостаза STA R Max (Diagnostica Stago S.A.S., Франция) 5. Должен быть предоставлен официальный документ или его копия от производителя продукции с указанием точного количества тестов, которое можно выполнить из одного набора реагентов на анализаторе STA R Max
2.13	Набор реагентов для определения фактора Виллебранда	1. Набор реагентов должен быть предназначен для количественного определения антигена фактора Виллебранда. 2. Метод должен быть основан на взаимодействии микрочастиц латекса и моноклональных антител с антигеном фактора Виллебранда и последующем турбидиметрическом анализе. 3. Предел обнаружения должен составлять не менее 3%. 4. Линейность должны сохраняться до 105%. 5. Реагент должен быть предназначен для работы на автоматическом анализаторе гемостаза STA R Max (Diagnostica Stago S.A.S., Франция). 6. Должен быть предоставлен официальный документ или его копия от производителя продукции с указанием точного количества тестов, которое можно выполнить из одного набора реагентов на анализаторе STA R Max.
2.14	Деконтаминирующий раствор	1. Содержит КОН в концентрации менее 1% 2. Раствор должен быть предназначен для работы на автоматическом анализаторе гемостаза STA R Max (Diagnostica Stago S.A.S., Франция).
2.15	Промывающий раствор	1. Раствор должен быть предназначен для работы на автоматическом анализаторе гемостаза STA R Max (Diagnostica Stago S.A.S., Франция).
2.16	Буферный раствор	1. Буферный раствор должен быть предназначен для разведения реагентов и образцов плазмы крови пациентов в коагулологических исследованиях. 2. pH 7,35. 3. Раствор должен быть предназначен для работы на автоматическом анализаторе гемостаза STA R Max (Diagnostica Stago S.A.S., Франция)
2.17	Набор реагентов для определения плазминогена	1. Метод должен быть основан на взаимодействии плазминогена с избыточным количеством стрептокиназы и их действии на синтетический хромогенный субстрат. 2. Предел обнаружения 11%. 3. Линейность до 160%.

		4. Реагент должен быть предназначен для работы на автоматическом анализаторе гемостаза STA R Max (Diagnostica Stago S.A.S., Франция). 5. Должен быть предоставлен официальный документ или его копия от производителя продукции с указанием точного количества тестов, которое можно выполнить из одного набора реагентов на анализаторе STA R Max.
2.18	Набор реагентов для определения анти-Ха активности	1. Метод – количественный хромогенный конкурентный анализ, основанный на гидролизе хромогенного субстрата фактором Ха на фоне действия антикоагулянтов. 2. Линейность: до 2 МЕ/мл. 3. Предел обнаружения: до 0,1 МЕ/мл. 4. Реагент должен быть предназначен для работы на автоматическом анализаторе гемостаза STA R Max (Diagnostica Stago S.A.S., Франция). 5. Должен быть предоставлен официальный документ или его копия от производителя продукции с указанием точного количества тестов, которое можно выполнить из одного набора реагентов на анализаторе STA R Max.
2.19	Калибровочный материал универсальный	1. Калибровочная плазма должна использоваться для калибровки по показателям: протромбиновое время, протромбиновое время по Оурену, фибриноген (метод Клауса), факторы II, V, VII, VIII, IX, X, XI, XII, протеин С клоттинговым методом и антитромбин, протеин С, протеин S, плазминоген, антиплазмин хромогенным методом. 2. Плазма должна быть изготовлена на основе крови человека. 3. Флакон должен содержать не более 1 мл калибровочного материала. 4. Калибровочный материал должен быть предназначен для работы на автоматическом анализаторе гемостаза STA R Max (Diagnostica Stago S.A.S., Франция). 5. Должен быть предоставлен паспорт калибровочного материала с валидированными производителем калибровочными значениями для анализатора гемостаза STA R Max.
2.20	Калибратор гепарина	1. Должен использоваться для калибровки анализов по определению анти-Ха-активности гепаринов хромогенным методом. 2. Набор должен содержать не менее 5 уровней калибровочных плазм. 3. Калибратор должен быть изготовлен на основе биологического материала человека. 4. Калибровочный материал должен быть предназначен для работы на автоматическом анализаторе гемостаза STA R Max (Diagnostica Stago S.A.S., Франция). 5. Должен быть предоставлен паспорт калибровочного материала с валидированными производителем калибровочными значениями для анализатора гемостаза STA R Max
2.21	Контрольный материал для рутинных тестов	1. Контрольный материал должен быть предназначен для проведения контроля качества следующих исследований:

		протромбиновое время, определение комбинированных факторов II-VII-X (протромбиновое время по Оурену), АЧТВ, фибриноген, тромбиновое время, антитромбин. 2. Набор должен содержать две контрольные плазмы (нормальный и патологический уровень значений). 3. Флакон должен содержать не более 2 мл контрольного материала. 4. Контрольный материал должен быть изготовлен на основе крови человека. 5. Контрольный материал должен быть предназначен для работы на автоматическом анализаторе гемостаза STA R Max (Diagnostica Stago S.A.S., Франция). 6. Должен быть предоставлен паспорт контрольного материала с валидированными производителем контрольными значениями для анализатора гемостаза STA R Max.
2.22	Контрольный материал для специфических тестов	1. Контрольный материал должен быть предназначен для проведения контроля качества количественных иммунотурбидиметрических тестов: фактора Виллебранда vWF, свободного протеина S, Д-димеров. 2. Набор должен содержать две контрольные плазмы (нормальный и патологический уровень значений). 3. Флакон должен содержать не более 1 мл контрольного материала. 4. Контрольный материал должен быть изготовлен на основе крови человека. 5. Контрольный материал должен быть предназначен для работы на автоматическом анализаторе гемостаза STA R Max (Diagnostica Stago S.A.S., Франция). 6. Должен быть предоставлен паспорт контрольного материала с валидированными производителем контрольными значениями для анализатора гемостаза STA R Max.
2.23	Контрольный материал универсальный	1. Контрольный материал должен быть предназначен для проведения контроля качества: протромбиновое время, АЧТВ, фибриноген по методу Клауса, тромбиновое время, рептилазное время, факторы II, V, VII, VIII, IX, X, XI, XII, антитромбин, протеин С, протеин S, плазминоген, антиплазмин. 2. Набор должен содержать две контрольные плазмы (нормальный и патологический уровень значений). 3. Флакон должен содержать не более 1 мл контрольного материала. 4. Контрольный материал должен быть изготовлен на основе крови человека. 5. Контрольный материал должен быть предназначен для работы на автоматическом анализаторе гемостаза STA R Max (Diagnostica Stago S.A.S., Франция). 6. Должен быть предоставлен паспорт контрольного материала с валидированными производителем контрольными значениями для анализатора гемостаза STA R Max.

2.24	Контрольный материал для определения волчаночного коагулянта	1. Контрольный материал должен быть предназначен для проведения контроля качества определения волчаночных антикоагулянтов. 2. Набор должен содержать две контрольные плазмы (нормальный и патологический уровень значений). 3. Флакон должен содержать не более 1 мл контрольного материала. 4. Контрольный материал должен быть изготовлен на основе крови человека. 5. Контрольный материал должен быть предназначен для работы на автоматическом анализаторе гемостаза STA R Max (Diagnostica Stago S.A.S., Франция). 6. Должен быть предоставлен паспорт контрольного материала с валидированными производителем контрольными значениями для анализатора гемостаза STA R Max.
2.25	Контроль (нефракционированный гепарин)	1. Контрольный материал должен быть предназначен для проведения контроля качества анализов по определению анти-Ха-активности нефракционированных гепаринов. 2. Набор должен содержать две контрольные плазмы (нормальный и патологический уровень значений). 3. Флакон должен содержать не более 1 мл контрольного материала. 4. Контрольный материал должен быть изготовлен на основе крови человека. 5. Контрольный материал должен быть предназначен для работы на автоматическом анализаторе гемостаза STA R Max (Diagnostica Stago S.A.S., Франция) 6. Должен быть предоставлен паспорт контрольного материала с валидированными производителем контрольными значениями для анализатора гемостаза STA R Max
2.26	Контроль (низкомолекулярный гепарин)	1. Контрольный материал должен быть предназначен для проведения контроля качества определения анти-Ха-активности низкомолекулярных гепаринов. 2. Набор должен содержать две контрольные плазмы (нормальный и патологический уровень значений). 3. Флакон должен содержать не более 1 мл контрольного материала. 4. Контрольный материал должен быть изготовлен на основе крови человека. 5. Контрольный материал должен быть предназначен для работы на автоматическом анализаторе гемостаза STA R Max (Diagnostica Stago S.A.S., Франция) 6. Должен быть предоставлен паспорт контрольного материала с валидированными производителем контрольными значениями для анализатора гемостаза STA R Max
2.27	Дефицитная по фактору IX плазма	1. Реагент должен быть предназначен для исследования активности фактора IX. 2. Набор должен быть адаптирован для работы методом вискозиметрии. 3. Дефицитная плазма должна быть изготовлена из биологического материала человека.

		4. Нижний предел – не менее 1.5%. 5. Верхний предел линейности – не менее 200%. 6. Реагент должен быть предназначен для работы на автоматическом анализаторе гемостаза STA R Max (Diagnostica Stago S.A.S., Франция). 7. Должен быть предоставлен официальный документ или его копия от производителя продукции с указанием точного количества тестов, которое можно выполнить из одного набора реагентов на анализаторе STA R Max.
2.28	Дефицитная по фактору VIII плазма	1. Реагент должен быть предназначен для исследования активности фактора VIII. 2. Набор должен быть адаптирован для работы методом вискозиметрии. 3. Дефицитная плазма должна быть изготовлена из биологического материала человека. 4. Нижний предел обнаружения – не менее 1.5%. 5. Верхний предел линейности – не менее 150%. 6. Реагент должен быть предназначен для работы на автоматическом анализаторе гемостаза STA R Max (Diagnostica Stago S.A.S., Франция). 7. Должен быть предоставлен официальный документ или его копия от производителя продукции с указанием точного количества тестов, которое можно выполнить из одного набора реагентов на анализаторе STA R Max.
2.29	Дефицитная по V фактору плазма	1. Реагент должен быть предназначен для исследования активности фактора V. 2. Набор должен быть адаптирован для работы методом вискозиметрии. 3. Дефицитная плазма должна быть изготовлена из биологического материала человека. 4. Нижний предел обнаружения – не менее 2%. 5. Верхний предел линейности – не менее 300%. 6. Реагент должен быть предназначен для работы на автоматическом анализаторе гемостаза STA R Max (Diagnostica Stago S.A.S., Франция). 7. Должен быть предоставлен официальный документ или его копия от производителя продукции с указанием точного количества тестов, которое можно выполнить из одного набора реагентов на анализаторе STA R Max.
2.30	Дефицитная по II фактору плазма	1. Реагент должен быть предназначен для исследования активности фактора II. 2. Набор должен быть адаптирован для работы методом вискозиметрии. 3. Дефицитная плазма должна быть изготовлена из биологического материала человека. 4. Предел обнаружения – не менее 3%. 5. Верхний предел линейности – не менее 150%. 6. Реагент должен быть предназначен для работы на автоматическом анализаторе гемостаза STA R Max (Diagnostica Stago S.A.S., Франция). 7. Должен быть предоставлен официальный документ или его копия от производителя продукции с указанием точного количества тестов, которое можно выполнить из одного набора реагентов на анализаторе STA R Max.

2.31	Дефицитная по VII фактору плазма	1. Реагент должен быть предназначен для исследования активности фактора VII. 2. Набор должен быть адаптирован для работы методом вискозиметрии. 3. Дефицитная плазма должна быть изготовлена из биологического материала человека. 4. Нижний предел обнаружения – не менее 2%. 5. Верхний предел линейности – не менее 300%. 6. Реагент должен быть предназначен для работы на автоматическом анализаторе гемостаза STA R Max (Diagnostica Stago S.A.S., Франция). 7. Должен быть предоставлен официальный документ или его копия от производителя продукции с указанием точного количества тестов, которое можно выполнить из одного набора реагентов на анализаторе STA R Max.
2.32	Дефицитная по фактору XI плазма	1. Реагент должен быть предназначен для исследования активности фактора XI. 2. Набор должен быть адаптирован для работы методом вискозиметрии. 3. Дефицитная плазма должна быть изготовлена из биологического материала человека. 4. Нижний предел обнаружения – не менее 2%. 5. Верхний предел линейности – не менее 175%. 6. Реагент должен быть предназначен для работы на автоматическом анализаторе гемостаза STA R Max (Diagnostica Stago S.A.S., Франция). 7. Должен быть предоставлен официальный документ или его копия от производителя продукции с указанием точного количества тестов, которое можно выполнить из одного набора реагентов на анализаторе STA R Max.
2.33	Дефицитная по фактору X плазма	1. Реагент должен быть предназначен для исследования активности фактора X. 2. Набор должен быть адаптирован для работы методом вискозиметрии. 3. Дефицитная плазма должна быть изготовлена из биологического материала человека. 4. Нижний предел обнаружения – не менее 1%. 5. Верхний предел линейности – не менее 300%. 6. Реагент должен быть предназначен для работы на автоматическом анализаторе гемостаза STA R Max (Diagnostica Stago S.A.S., Франция). 7. Должен быть предоставлен официальный документ или его копия от производителя продукции с указанием точного количества тестов, которое можно выполнить из одного набора реагентов на анализаторе STA R Max.
2.34	Дефицитная по фактору XII плазма	1. Реагент должен быть предназначен для исследования активности фактора XII. 2. Набор должен быть адаптирован для работы методом вискозиметрии. 3. Дефицитная плазма должна быть изготовлена из биологического материала человека. 4. Нижний предел обнаружения – не менее 3%. 5. Верхний предел линейности – не менее 130%.

		6. Реагент должен быть предназначен для работы на автоматическом анализаторе гемостаза STA R Max (Diagnostica Stago S.A.S., Франция). 7. Должен быть предоставлен официальный документ или его копия от производителя продукции с указанием точного количества тестов, которое можно выполнить из одного набора реагентов на анализаторе STA R Max.
--	--	--

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

Лот № 2 Расходные материалы для автоматического анализатора гемостаза

1. Состав (комплектация)

№	Наименование	Единица измерения	Количество
1.	Пластиковые измерительные кюветы с металлическими шариками внутри	штука	720 000
2.	Микропробирка для реагентов	штука	10 000
3.	Микропробирка для образцов	штука	25 000
4.	Редьюсер мини	штука	1000
5.	Мешалка магнитная белая	штука	20
6.	Мешалка магнитная красная	штука	20
7.	Редьюсер макси	штука	300

2. Технические требования

2.1.	Расходные материалы должны быть предназначены для работы на автоматическом анализаторе гемостаза STA R Max (производства Diagnostica Stago S.A.S., Франция)
------	---

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