

Приложение 1

Технические характеристики (описание) медицинских изделий

1. Состав (комплектация) медицинских изделий:

№ пп	Наименование	Единица измерения	Кол-во
1	Лот № 1. Реагенты для аллергодиагностики : Панель 1. Панели для количественного определения аллерген-специфических IgE-антител в сыворотке и плазме крови человека, содержащие перечень из 20 респираторных и пищевых аллергенов одновременно в следующем составе: Dermatophagoides pteronyssinus, Dermatophagoides farinae, ольха, береза, орешник, смесь трав, рожь, полынь, подорожник, кошка, лошадь, собака, Alternaria	набор	53

	alternata/tenuis, яичный белок, молоко, арахис, лесные орешки, морковь, пшеничная мука, соевые бобы. Набор/ 10 панелей.		
2	Панель 2. Панели для количественного определения аллерген-специфических IgE-антител в сыворотке и плазме крови человека, содержащие перечень из 20 респираторных аллергенов одновременно в следующем составе: Dermatophagoides pteronyssinus, Dermatophagoides farinae, ольха, береза, орешник, дуб, смесь трав, рожь, полынь, подорожник, кошка, лошадь, собака, морская свинка, золотой хомячок, кролик, Penicillium notatum/chrysogenum, Cladosporium herbarum, Aspergillus fumigatus, Alternaria alternata/tenuis. Набор/ 10 панелей.	набор	72
3	Панель 3. Панели для количественного определения аллерген-специфических IgE-антител в сыворотке и плазме крови человека, содержащие перечень из 20 пищевых аллергенов одновременно в следующем составе: Лесные орешки, арахис, грецкий орех, миндаль, молоко, яичный белок, яичный желток, казеин, картофель, сельдерей, морковь, томаты, треска, краб, апельсин, яблоко, пшеничная мука, ржаная мука, кунжут, соевые бобы. Набор/ 10 панелей.	набор	26
4	Панель 4. Панели для количественного определения аллерген-специфических IgE-антител в сыворотке и плазме крови человека, содержащие перечень из 20 пищевых и респираторных аллергенов одновременно в следующем составе: Dermatophagoides pteronyssinus, Dermatophagoides farinae, береза, смесь трав, кошка, собака, Alternaria alternata/tenuis, молоко, α -лактоальбумин, β -лактоглобулин, казеин, яичный белок, яичный желток, бычий сывороточный альбумин, соевые бобы, морковь, картофель, пшеничная мука, лесные орешки, арахис. Набор/ 10 панелей.	набор	18

2. Технические требования:

- 2.1. Количественное определение IgE-антител должно выполняться в сыворотке и/или плазме крови человека методом иммуноблоттинга.
- 2.2. Панель (нитроцеллюлозная мембрана) должна иметь 20 нанесенных аллергенов, согласно приложению 1.
- 2.3. Наличие в каждой панели 5 стандартов в соответствии с классами аллергореактивности RAST (1-5).
- 2.5. Класс аллергореактивности должен экстраполироваться с помощью программного обеспечения RIDA qLineSoft с обязательным построением калибровочной кривой.
- 2.6. Конструкция панелей должна обеспечивать возможность проводить стандартизированную процедуру исследования в ходе постановки на орбитальном шейкере с радиусом орбиты 3 мм и 300 оборотов в минуту.

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.

Приложение 2.

Технические характеристики (описание) медицинских изделий

1. Состав (комплектация) медицинских изделий:

Номер и наименование ЛОТа	Единица измерения	Кол-во
Лот №2 CCD-блокирующий раствор (ингибитор)	Флакон (флакон на 5 панелей)	340

2. Технические требования :

2.1. CCD-блокирующий раствор (ингибитор) предназначен для осаждения перекрестно-реагирующих детерминант.

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.