

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

1. Состав (комплектация) медицинских изделий

№ п/п	Наименование	Единица измерения	Количество к закупке
1	Антинуклеарные антитела (ANA)	тест	960
2	Анти-Saccharomyces cerevisiae IgA	тест	1 344
3	Анти-Saccharomyces cerevisiae IgG	тест	1 344
4	Антитела к гастральным париетальным клеткам	тест	2 880
5	Антитела к внутреннему фактору	тест	2 400
6	Антитела к гломерулярной базальной мембране (GBM)	тест	192
7	Антитела к миелопероксидазе	тест	960
8	Антитела к протеиназе 3	тест	672
9	Митохондриальные M2 антитела	тест	480

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

2.1. Реагенты и расходные материалы должны быть совместимы с
иммуноферментной системой EL-800 производства BioTek (США).
Адаптация поставщиком наборов реагентов к имеющемуся оборудованию
обязательна.

2.2. Используются для количественного определения.

2.3. Наборы должны поставляться с разборными (стрипированными) 96-
луночными плашками с достаточным количеством реагентов, контрольных и
стандартных материалов для проведения дробных постановок реакций.

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

Согласно аукционным документам организатора.

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

1. Состав (комплектация) медицинских изделий

№ п/п	Наименование	Единица измерения	Количество к закупке
1	Антитела к рецептору ацетилхолина	тест	480

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

2.1. Реагенты и расходные материалы должны быть совместимы с иммуноферментной системой EL-800 производства BioTek (США). Адаптация поставщиком наборов реагентов к имеющемуся оборудованию обязательна.

2.2. Используются для количественного определения.

2.3. Наборы должны поставляться с разборными (стрипированными) 96-луночными плашками с достаточным количеством реагентов, контрольных и стандартных материалов для проведения дробных постановок реакций.

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

Согласно аукционным документам организатора.

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

1. Состав (комплектация) медицинских изделий

№ п/п	Наименование	Единица измерения	Количество к закупке
1	Антитела к кардиолипину IgG/ IgM	тест	5 760
2	Антитела к β 2-гликопротеину-1 IgG/IgM	тест	5 760

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

2.1. Предлагаемые реагенты должны быть совместимы с иммуноферментной системой EL-800 производства BioTek (США). Адаптация поставщиком наборов реагентов к имеющемуся оборудованию обязательна.

2.2. Используются для количественного определения.

2.3. Реагенты должны быть одного производителя.

2.4. Возможность определения IgG и IgM антител против кардиолипина в одном наборе.

2.5. Возможность определения IgG и IgM антител против β 2-гликопротеина в одном наборе.

2.6. Наборы должны поставляться с разборными (стрипированными) 96-луночными плашками с достаточным количеством реагентов, контрольных и стандартных материалов для проведения дробных постановок реакций.

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

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	Стрипы с готовыми к использованию реактивами к анализатору серии VIDAS для количественного определения онкомаркера СА 19-9 катал. №30427 или аналог	Тест	510
1.2	Стрипы с готовыми к использованию реактивами к анализатору серии VIDAS для количественного определения раковомбрионального антигена CEA(S) катал. №30453 или аналог	Тест	540
1.3	Стрипы с готовыми к использованию реактивами к анализатору серии VIDAS для количественного определения альфа-фетопротейна VIDAS AFP катал. №30413 или аналог	Тест	300
1.4	Стрипы с готовыми к использованию реактивами к анализатору серии VIDAS для количественного определения простатспецифического антигена TPSA катал. №30428 или аналог	Тест	360
1.5	Стрипы с готовыми к использованию реактивами к анализатору серии VIDAS для количественного определения онкомаркера СА 125П катал. №30426 или аналог	Тест	450
1.6	Стрипы с готовыми к использованию реактивами к анализатору серии VIDAS для количественного определения антигена СА 15-3 катал. №30429 или аналог	Тест	60
1.7	Стрипы с готовыми к использованию реактивами к анализатору серии VIDAS для качественного определения IgG к капсидному и раннему антигену вируса Эпштейна Барра VCA/EA IgG катал. №30236 или аналог	Тест	450
1.8	Стрипы с готовыми к использованию реактивами к анализатору серии VIDAS для качественного определения IgG к	Тест	450

	нуклеарному антигену вируса Эпштейна Барра EBNA IgG катал. №30235 или аналог		
1.9	Стрипы с готовыми к использованию реактивами к анализатору серии VIDAS для качественного определения IgM к капсидному антигену вируса Эпштейна Барра VCA IgM катал. №30237 или аналог	Тест	450
1.10	Стрипы к анализатору серии VIDAS для количественного определения пролактина PRL катал. №30410 или аналог	Тест	240
1.11	Стрипы с готовыми к использованию реактивами к анализатору серии VIDAS для количественного определения хорионического гонадотропина HCG катал. №30405 или аналог	Тест	540
1.12	Стрипы к анализатору серии VIDAS для количественного определения ферритина (Ferritin) катал. №30411 или аналог	Тест	240
1.13	Стрипы к анализатору серии VIDAS для количественного определения общего 25-гидроксивитамина D (VITD) катал. №30463 или аналог	Тест	480
1.14	Стрипы к анализатору серии VIDAS для полуколичественного определения общего IgE (IGE) катал. №30419 или аналог	Тест	300
1.15	Стрипы с готовыми к использованию реактивами к анализатору серии VIDAS для количественного определения тиреотропного гормона (TSH) катал. №30400 или аналог	Тест	480
1.16	Стрипы с готовыми к использованию реактивами к анализатору серии VIDAS для количественного определения свободного тироксина (FT4N) катал. №30459 или аналог	Тест	480
1.17	Стрипы с готовыми к использованию реактивами к анализатору серии VIDAS для количественного определения аутоантител класса IgG к тиреоидной пероксидазе (Anti-TPO) катал. №30461 или аналог	Тест	2100
1.18	Стрипы с готовыми к использованию реактивами к анализатору серии VIDAS для количественного определения паратиреоидного гормона (PTH) катал. №422010 или аналог	Тест	120
1.19	Стрипы с готовыми к использованию	Тест	120

	реактивами к анализатору серии VIDAS для качественного определения IgM к вирусу гепатита А (HAV IgM) катал. №30307 или аналог		
1.20	Стрипы с готовыми к использованию реактивами к анализатору серии VIDAS для качественного определения IgM к вирусу гепатита Е (Anti-HEV IgM) катал. №418115 или аналог	Тест	60
1.21	Стрипы с готовыми к использованию реактивами к анализатору серии VIDAS для качественного определения IgG к вирусу гепатита С (HCV) катал. №30308 или аналог	Тест	480
1.22	Стрипы с готовыми к использованию реактивами к анализатору серии VIDAS для количественного определения прокальцитонина PCT катал. №30450 или аналог	Тест	2400
	Итого:		11610

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

2.1. Для подтверждения возможности применения предлагаемых реагентов на анализатор серии VIDAS производства «BioMerieuxS.A.», претенденту необходимо предоставить инструкции для каждого из предлагаемых реагентов.

2.2. Стрипы и тесты должны быть совместимы с иммунофлуоресцентным анализатором серии VIDAS производства «BioMerieuxS.A.», Франция.

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 определения концентрации общего простат-специфического антигена (ПСА общ.) в сыворотке крови	Тест (определений, исследований)	20160
Итого:		Тест (определений, исследований)	20160

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

2.1. 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.

2.2. Количество определений (исследований) должно соответствовать количеству лунок планшетов.

2.3. Чувствительность для ПСА общ.: минимальная достоверно определяемая набором концентрация ПСА общ. в сыворотке крови человека не должна превышать 0,2 нг/мл.

2.4. Наборы должны содержать все готовые к использованию реагенты (не требующие дополнительной подготовки).

2.5. Реагенты и расходные материалы в наборе должны быть в полном, достаточном и делимом количестве, необходимом для проведения дробных постановок.

2.6. В состав набора должны входить калибровочные пробы и контрольная сыворотка с указанием на этикетках флаконов их точного значения концентраций ПСАобщ.

2.7. Наличие режима инкубации, требующего встряхивания.

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 определения концентрации тиреотропного гормона (ТТГ) в сыворотке крови	Тест (определений, исследований)	20160
1.2.	Реагенты ИФА для диагностики определения концентрации свободной фракции тироксина (Т ₄ свободный) в сыворотке крови	Тест (определений, исследований)	19680
Итого:		Тест (определений, исследований)	39840

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

2.1. 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.

2.2. Количество определений (исследований) должно соответствовать количеству лунок планшетов.

2.3. Чувствительность для Т₄ св.: минимальная достоверно определяемая набором концентрация Т₄ св. в сыворотке крови человека не должна превышать 1,0 пмоль/л.

2.4. Чувствительность для ТТГ: минимальная достоверно определяемая набором концентрация ТТГ в сыворотке крови человека не должна превышать 0,05 мМЕ/л.

2.5. Наборы должны содержать все готовые к использованию реагенты (не требующие дополнительной подготовки).

2.6. Реагенты и расходные материалы в наборе должны быть в полном, достаточном и делимом количестве, необходимом для проведения дробных постановок.

2.7. В состав набора должны входить калибровочные пробы и контрольная сыворотка с указанием на этикетках флаконов их точного значения концентраций.

2.8. Наличие режима инкубации, требующего встряхивания.

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

3.1. Согласно аукционным документам организатора.

БелМТ №044/26

лот 7

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 Хламидофилазы выявления иммуноглобулинов класса М к <i>Chlamydomphila pneumonia</i> в сыворотке крови	Тест (определений, исследований)	960
1.2.	Реагенты ИФА для диагностики Хламидофилазы выявления иммуноглобулинов класса G к <i>Chlamydomphila pneumonia</i> в сыворотке крови	Тест (определений, исследований)	960
1.3.	Реагенты ИФА для диагностики Микоплазмоза IgM выявления иммуноглобулинов класса М к <i>Mycoplasma pneumonia</i> в сыворотке крови	Тест (определений, исследований)	960
1.4.	Реагенты ИФА для диагностики Микоплазмоза выявления иммуноглобулинов класса G к <i>Mycoplasma pneumonia</i> в сыворотке крови	Тест (определений, исследований)	960
Итого:		Тест (определений,	3840

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

2.1. В набор может входить от 1 до 4 микропланшет ИФА. Микропланшет должен быть разборным 96-луночным (12 стрипов по восемь лунок), для проведения дробных постановок иммуноферментным методом.

2.2. Количество определений (исследований) должно соответствовать количеству лунок планшетов.

2.3. Реагенты и расходные материалы в наборе должны быть в полном, достаточном и делимом количестве, необходимом для проведения дробных постановок.

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

3.1. Согласно аукционным документам организатора.

БелМТ №044/26

лот 8

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 выявления иммуноглобулинов класса М к цитомегаловирусу в сыворотке крови	Тест (определений, исследований)	1728
1.2.	Реагенты ИФА для диагностики выявления иммуноглобулинов класса G к цитомегаловирусу в сыворотке крови	Тест (определений, исследований)	1728

Итого:	Тест (определений, исследований)	3456
--------	--	------

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

2.1. 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.

2.2. Количество определений (исследований) должно соответствовать количеству лунок планшетов.

2.3. Реагенты и расходные материалы в наборе должны быть в полном, достаточном и делимом количестве, необходимом для проведения дробных постановок.

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

3.1. Согласно аукционным документам организатора.

БелМТ №044/26

лот 9

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 выявления иммуноглобулинов класса М к <i>Toxoplasma gondii</i> в сыворотке крови	Тест (определений, исследований)	1728
1.2.	Реагенты ИФА для диагностики выявления иммуноглобулинов класса	Тест (определений,	1728

	G к <i>Toxoplasma gondii</i> в сыворотке крови	исследований)	
Итого:		Тест (определений, исследований)	3456

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

2.1. 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.

2.2. Количество определений (исследований) должно соответствовать количеству лунок планшетов.

2.3. Реагенты и расходные материалы в наборе должны быть в полном, достаточном и делимом количестве, необходимом для проведения дробных постановок.

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

3.1. Согласно аукционным документам организатора.

БелМТ №044/26

лот 10

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 выявления иммуноглобулинов класса М к вирусу простого герпеса (ВПГ 1,2-IgM) в сыворотке крови	Тест (определений, исследований)	384

1.2.	Реагенты ИФА для диагностики выявления иммуноглобулинов класса G к вирусу простого герпеса (ВПГ1,2 - IgG) в сыворотке крови	Тест (определений, исследований)	384
Итого:		Тест (определений, исследований)	768

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

2.1. 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.

2.2. Количество определений (исследований) должно соответствовать количеству лунок планшетов.

2.3. Реагенты и расходные материалы в наборе должны быть в полном, достаточном и делимом количестве, необходимом для проведения дробных постановок.

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

3.1. Согласно аукционным документам организатора.

БелМТ №044/26

лот 11

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 выявления антител класса А, М и G к	Тест (определений,	30240

	возбудителю сифилиса Тгеропета pallidum в сыворотке крови	исследований)	
Итого:		Тест (определений, исследований)	30240

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

2.1. 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.

2.2. Количество определений (исследований) должно соответствовать количеству лунок планшетов.

2.3. Реагенты и расходные материалы в наборе должны быть в полном, достаточном и делимом количестве, необходимом для проведения дробных постановок.

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

3.1. Согласно аукционным документам организатора.

БелМТ №044/26

лот 12

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 подтверждения наличия поверхностного антигена вируса гепатита В (HBsAg-подтверждающий)	Тест (определений, исследований)	4800

	в сыворотке крови		
1.2.	Реагенты ИФА для диагностики определения поверхностного антигена вируса гепатита В (HBsAg) в сыворотке крови	Тест (определений, исследований)	18240
Итого:		Тест (определений, исследований)	23040

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

2.1. 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.

2.2. Количество определений (исследований) должно соответствовать количеству лунок планшетов.

2.3. Реагенты и расходные материалы в наборе должны быть в полном, достаточном и делимом количестве, необходимом для проведения дробных постановок.

2.4. Аналитические и диагностические характеристики: чувствительность набора HBsAg-подтверждающий (набор реагентов для подтверждения наличия поверхностного антигена вируса гепатита В) – не менее 0,01 нг/мл (МЕ/мл) и специфичность не менее 99,8%.

2.5. Аналитические и диагностические характеристики: чувствительность набора HBsAg (набор реагентов для определения поверхностного антигена вируса гепатита В в сыворотке крови) – не менее 0,01 нг/мл (МЕ/мл) и специфичность не менее 100%.

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 HBe-IgG выявления иммуноглобулинов класса G к HBe-антигену вируса гепатита В в сыворотке крови	Тест (определений, исследований)	672
1.2.	Реагенты ИФА для диагностики HBeAg выявления E-антигена вируса гепатита В в сыворотке крови	Тест (определений, исследований)	672
1.3.	Реагенты ИФА для диагностики anti-HBcor-IgG выявления иммуноглобулинов класса G к core-антигену вируса гепатита В в сыворотке крови	Тест (определений, исследований)	672
1.4.	Реагенты ИФА для диагностики HBcorAg-IgM выявления иммуноглобулинов класса M к core-антигену вируса гепатита В в сыворотке крови	Тест (определений, исследований)	672
1.5.	Реагенты ИФА для диагностики antiHBcore total вируса гепатита В выявления суммарных антител к core-антигену вируса гепатита В в сыворотке крови	Тест (определений, исследований)	288
1.6.	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)	288
1.7.	Реагенты ИФА для диагностики IgM к вирусу гепатита Дельта, выявления иммуноглобулинов класса M к вирусу гепатита Дельта (ВГД) в сыворотке (плазме) крови	Тест (определений, исследований)	384
1.8.	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)	384

Итого:	Тест (определений, исследований)	4032
--------	--	------

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

2.1. 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.

2.2. Количество определений (исследований) должно соответствовать количеству лунок планшетов.

2.3. Реагенты и расходные материалы в наборе должны быть в полном, достаточном и делимом количестве, необходимом для проведения дробных постановок.

2.4. Чувствительность и специфичность каждого набора не менее 100%.

2.5. 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.

БелМТ №044/26

лот 14

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 анти-НСV выявления антител (АТ) к вирусу гепатита С в сыворотке крови	Тест (определений, исследований)	21120
Итого:		Тест (определений, исследований)	21120

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

2.1. 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.

2.2. Количество определений (исследований) должно соответствовать количеству лунок планшетов.

2.3. Реагенты и расходные материалы в наборе должны быть в полном, достаточном и делимом количестве, необходимом для проведения дробных постановок.

2.4. Аналитические и диагностические характеристики: чувствительность набора анти-НСV (набор реагентов для выявления антител к вирусу гепатита С) – и специфичность не менее 100%.

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

3.1. Согласно аукционным документам организатора.

БелМТ №044/26

лот 15

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 HCV-АГАТ одновременного выявления антигена и антител к вирусу гепатита С в сыворотке крови	Тест (определений, исследований)	1920
Итого:		Тест (определений, исследований)	1920

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

2.1. 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.

2.2. Количество определений (исследований) должно соответствовать количеству лунок планшетов.

2.3. Реагенты и расходные материалы в наборе должны быть в полном, достаточном и делимом количестве, необходимом для проведения дробных постановок.

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

3.1. Согласно аукционным документам организатора.

БелМТ №044/26

лот 16

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 количественного определения	Тест (определений,	4032

	ферритина в сыворотке крови	исследований)	
Итого:		Тест (определений, исследований)	4032

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

2.1. 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.

2.2. Количество определений (исследований) должно соответствовать количеству лунок планшетов.

2.3. Реагенты и расходные материалы в наборе должны быть в полном, достаточном и делимом количестве, необходимом для проведения дробных постановок.

2.4. Чувствительность для ферритина: минимальная достоверно определяемая набором концентрация ферритина в сыворотке крови человека не должна превышать 5,0 нг/мл.

2.5. Наборы должны содержать все готовые к использованию реагенты (не требующие дополнительной подготовки).

2.6. В состав набора должны входить калибровочные пробы и контрольная сыворотка с указанием на этикетках флаконов их точного значения концентраций ферритина.

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

3.1. Согласно аукционным документам организатора.

БелМТ №044/26

лот 17

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 Chlamydia trachomatis выявления иммуноглобулинов класса А в сыворотке крови	Тест (определений, исследований)	192
1.2.	Реагенты ИФА для диагностики Chlamydia trachomatis выявления иммуноглобулинов класса G в сыворотке крови	Тест (определений, исследований)	192
Итого:		Тест (определений, исследований)	384

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

2.1. В набор может входить от 1 до 4 микропланшетов ИФА. Микропланшет должен быть разборным 96-луночным (12 стрипов по восемь лунок), для проведения дробных постановок иммуноферментным методом.

2.2. В инструкции должна быть предоставлена таблица соответствия титра от оптической плотности (коэффициента позитивности).

2.3. Количество определений (исследований) должно соответствовать количеству лунок планшетов.

2.4. Реагенты и расходные материалы в наборе должны быть в полном, достаточном и делимом количестве, необходимом для проведения дробных постановок.

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.	Контрольные материалы для иммуноферментного анализа, трехуровневый	флаконы	12
Итого:		флаконы	12

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

2.1. Набор должен содержать различные уровни аналитов (нормальный, патология), которые необходимы для точности и правильности систем иммунологического анализа.

2.2. Контрольные материалы должны содержать следующие аналиты:

- онкомаркеры – ПСА, СЭА, АФП, СА 19-9, СА 125, Са 15-3, ХГЧ, ферритин;
- гормоны щитовидной железы (ТТГ, Т4св., АТ-ТПО).

2.3. Стабильность после разведения не менее 20 суток в замороженном состоянии и не менее 5 суток при температуре 2-8 С.

2.4. Объем флакона не более 5 мл.

2.5. Наличие регистрационного удостоверения МЗ РБ.

2.6. Контрольный материал должен быть лиофилизированным.

2.7. Инструкция по применению набора реагентов для проведения иммуноферментного анализа должна входить в состав набора (на русском языке).

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) предмета государственной закупки

1. Состав (комплектация) медицинских изделий:

Таблица 1

№ п/п	Наименование, состав (комплектация)	Единица измерения	Количество
1	ИФА тест-системы для количественного определения ТТГ	Тесты	8 160
2	ИФА тест-системы для количественного определения Свободного Т4	Тесты	7 680
3	ИФА тест-системы для количественного определения Антител к ТПО	Тесты	3 840

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

2.1. Предлагаемые реагенты должны быть предназначенные для работы на иммуноферментном анализаторе Sunrise Reader TECAN.

2.2. Тест-системы для количественного определения ТТГ:

2.2.1. Диапазон определения концентраций: не менее 0-15 мкМЕ/мл;

2.2.2. Диапазон нормальных значений: 0,2-5 мкМЕ/мл;

2.2.3. Чувствительность: не более 0,05 мкМЕ/мл;

2.3. Тест-системы для количественного определения Свободного Т4:

2.3.1. Диапазон определения концентраций: не менее 0-100 пмоль/л;

2.3.2. Диапазон нормальных значений: 9-23,5 пмоль/л;

2.3.3. Чувствительность: не более 1 пмоль/л;

2.4. Тест-системы для количественного определения Антител к ТПО:

2.4.1. Диапазон определения концентраций: не менее 0-500 Ед/мл;

2.4.2. Диапазон нормальных значений: до 50 Ед/мл;

2.4.3. Чувствительность: не более 8 Ед/мл;

2.5. Диапазоны определения концентраций и нормальных значений должны соответствовать международным нормам и могут быть выражены в других единицах измерения;

2.6. Наличие полного комплекта реагентов в наборе: калибровочные пробы и контроль;

2.7. Планшет 96-луночный, разборный, для возможности пробных поставок;

2.8. Все реагенты жидкие, готовые к работе, не требующие дополнительных разведений;

2.9. Термостатируемое шейкирование при температуре + 37 °С для обеспечения точности (стандартизации) результатов;

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

3.1. Согласно аукционным документам организатора.