

Технические характеристики (описание)
реагентов и расходных материалов для иммунофлуоресцентного анализатора
ichroma II Reader (Boditech Med Inc., Республика Корея).

1. Состав (комплектация) ИМН:

№ п/п	Наименование	Единицы измерения	Количество
1	2	3	4
ЛОТ № 1			
1	Набор реагентов для определения гамма-интерферона (IFN- γ) (ichroma™ IGRA-TB 25 или аналог)	набор	5
ЛОТ № 2			
2	Контроль для определения интерферона гамма (Boditech IGRA-TB или аналог)	набор	2

2. Технические требования:

2.1. Объем набора – не более 150 тест-картриджей.

2.2. Набор должен состоять из не менее 3 уровней, не более 1 мл каждый.

2.3 Предлагаемые реагенты и контрольный материал должны быть предназначены для иммунофлуоресцентного анализатора ichroma II Reader (Boditech Med Inc., Республика Корея), что должно подтверждаться документами производителя.

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

Технические характеристики (описание)
ЛОТ № 3: реагенты и расходные материалы для анализатора BD BACTEC
FX 40 производства компании Becton Dickinson and Company, США

1. Состав (комплектация) ИМН:

№ п/п	Наименование	Единицы измерения	Количество
1	2	3	4
ЛОТ № 3			
1.	Флаконы со средой для культивирования аэробных микроорганизмов из образцов взрослой крови не менее 10 мл	штук	1200

2. Технические требования:

2.1 предлагаемые реагенты и расходные материалы должны быть совместимы с автоматизированной системой BD BACTEC FX (Becton Dickinson and Company, США), что должно быть подтверждено документами производителя.

Технические характеристики (описание)

Лот 4: Экспресс-тесты и расходные материалы для количественного определения фекального кальпротектина на экспресс-анализаторе (ридере) Quantum Blue

1. Состав (комплектация) медицинских изделий:

№	Наименование	Единицы измерения	Количество
1	Набор для определения фекального кальпротектина	тестов	1200
2	Набор пробирок для пробоподготовки	штук	600

2. Требования к реагентам:

2.1. Предлагаемые экспресс-тесты должны быть предназначены для работы на экспресс-анализаторе (ридере) Quantum Blue, что должно быть подтверждено документами от производителя* (*- в случае несоответствия данному требованию предложение потенциального поставщика может быть отклонено).

2.2. Набор для определения фекального кальпротектина должен соответствовать следующим параметрам: диапазон проводимых исследований - 30-1000 мкг/г.

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

3.1. Согласно документам организатора.

Технические характеристики (описание) медицинских изделий

Реагенты и расходные материалы для проведения цитологических исследований с помощью автоматизированной системы жидкостной цитологии на оборудовании производства Biodyne Co. Ltd., Республика Корея

1. Состав (комплектация) медицинского изделия:

Номер и наименование ЛОТа	Наименование, параметры		Ед. изм.	Кол-во
Лот № 5 (только для субъектов малого и среднего предпринимательства)				
Реагенты и расходные материалы для проведения цитологических исследований с помощью автоматизированной системы жидкостной цитологии на оборудовании производства BiodyneCo. Ltd., Республика Корея	1.1. Фильтр мембранный CellPrep (белый) или аналог	1. Должны быть предназначены для цитологического процессора CellPrep Plus® производства Biodyne Co. Ltd.	Шт.	100
	1.2. Виала с консервирующим раствором Cell-Prep Urine CSF LBC или аналог	1. Виала с консервирующим раствором должна быть предназначена для использования совместно с цитологическим процессором CellPrep Plus® производства Biodyne Co. Ltd. 2. Консервирующий раствор должен позволять хранить образец не менее чем 3 месяца. 3. Консервирующий раствор в виале должен обеспечивать последующее использование образца для иммуноцитохимического анализа.	Шт.	100

2. Требования, предъявляемые к качеству товара, гарантийному сроку (годности, стерильности): согласно документам по процедуре государственной закупки организатора.

3. Требования о наличии технической документации и иной информации:

3.1. копия действующего регистрационного удостоверения Министерства здравоохранения РБ либо выписка из Государственного реестра медицинской техники и изделий медицинского назначения Республики Беларусь;

3.2. (для медицинских изделий, не имеющих государственную регистрацию в Республике Беларусь): документы, указанные в Постановлении Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 19.05.2021 № 51 «О порядке участия в процедурах государственных закупок незарегистрированных медицинских изделий».

3.3. документы, подтверждающие технические и функциональные параметры закупаемых изделий на белорусском либо русском языке.

Технические характеристики (описание) медицинской техники и изделий медицинского назначения

Реагенты, реактивы и лабораторные принадлежности

ЛОТ № 6

1. Состав (комплектация) ИМН:

№ ЛОТ	Номер и наименование ЛОТа	Состав (комплектация) оборудования	Количество
6	Наборы реагентов для ИФА	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации прокальцитонина в сыворотке (плазме) крови человека, набор 96 определ. или аналог	80 наб.

2. Технические требования:

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

4. Требования о наличии технической документации и иной информации:

4.2. Документы, подтверждающие технические и функциональные параметры закупаемых изделий на белорусском либо русском языке.

Приложение №1
к заявке на закупку
Реагенты, контрольные и
расходные материалы для
автоматического
гематологического
анализатора BC-720(R)

Реагенты и расходные материалы для автоматического гематологического анализатора BC-720[R] (Auto Hematology Analyzer BC-720[R]), Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd., КИТАЙ
(наименование предмета государственной закупки)

1. Состав, комплектация медицинских изделий

№	Наименование ЛОТа	Количество упаковок
ЛОТ 4 Реагенты, контрольные и расходные материалы для автоматического гематологического анализатора BC-720(R), Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd., Китай		
1.	Дилуэнт DS Diluent (не менее 20 литров) или аналог	57
2.	Реагент лизирующий M-6LD Lyse (не менее 4 фл. по 1 л) или аналог	20
3.	Краситель M-6FD Dye (не менее 4 фл. по 12 мл) или аналог	33
4.	Реагент лизирующий M-6LH Lyse (не менее 4 фл. по 1 л) или аналог	6
5.	Реагент для СОЭ ESR Solution (не менее 4 фл. по 1 л) или аналог	18
6.	Реагент для очистки зонда Probe Cleanser (не менее 50 мл) или аналог	18
7.	Контроль BC-6D Hematology Control трехуровневый (не менее 6 фл по 4,5 мл) или аналог Контрольная кровь для мониторинга значений: WBC, Bas#, Bas%, Neu#, Neu%, Eos#, Eos%, Lym#, Lym%, Mon#, Mon%, IMG#, IMG%, RBC, HGB, MCV, MCH, MCHC, RDW-CV, RDW-SD, HCT, NRBC#, NRBC%, PLT, PLT-H, MPV, PDW, PCT, P-LCR, P-LCC, IPF, ESR	3

2. Технические требования:

2.1. Предлагаемые реагенты и контрольные материалы должны быть совместимы с автоматическим гематологическим анализатором BC-720[R], Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd., КИТАЙ, что должно быть подтверждено документами производителя.

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

4. Требования о наличии технической документации и иной информации:

Приложение 1
к заявке на закупку реагентов к
анализатору автоматическому
мультиплексному FilmArray Torch,
BioFire Diagnostics Inc, США

Технические характеристики (описание) медицинских изделий
Реагенты к анализатору автоматическому мультиплексному FilmArray Torch,
BioFire Diagnostics Inc, США

Лом № 8

1. Состав (комплектация) медицинских изделий

№ п/п	Наименование	Единицы измерения	Количество
1.	Менингит/энцефалитная панель для обнаружения и идентификации нуклеиновых кислот возбудителей менингита и/или энцефалита в образцах спинномозговой жидкости	штук	30
2.	Пневмонийная панель для обнаружения и идентификации нуклеиновых кислот респираторных вирусов и бактерий и генов резистентности к антимикробным препаратам в образцах мокроты и БАЛ	штук	30

2. Технические требования

2.1. Диагностические панели предназначены для работы и должны быть совместимы с анализатором автоматическим мультиплексным FilmArray Torch, BioFire Diagnostics Inc, США, что должно быть подтверждено документами производителя.

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

4. Требования о наличии технической документации и иной информации:

4.1. копия действующего регистрационного удостоверения Министерства здравоохранения РБ либо выписка из Государственного реестра медицинской техники и изделий медицинского назначения Республики Беларусь;

4.2. (для медицинских изделий, не имеющих государственную регистрацию в Республике Беларусь): документы, указанные в Постановлении Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 19.05.2021 № 51 «О порядке участия в процедурах государственных закупок незарегистрированных медицинских изделий».