

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

Лот № 1: Реагенты и расходные материалы для автоматических гематологических анализаторов

1. Состав (комплектация) медицинских изделий

Наименование	Кол-во
1.1.Раствор для определения гемоглобина бесцианидным SLS-методом с баркодом (SULFOLYSER или аналог).	2 262 флак.
1.2.Объем одного флакона не менее 500 мл	
2.1.Раствор изотонический с баркодом (CELLPACK DCL или аналог).	5 895 кан.
2.2.Объем канистры не менее 10л	
3.1.Окрашивающий раствор с баркодом (FLUOROCCELL WDF или аналог).	1 796 флак.
3.2.Предназначен для окрашивания лейкоцитов.	
3.3.Объем флакона не менее 22мл	
4.1.Лизирующий реагент с баркодом (LYSERCELL WDF или аналог).	1 793 флак.
4.2.Предназначен для совместного использования с Fluorocell WDF.	
4.3.Объем флакона не менее 2л	
5.1.Очищающий раствор (CELLCLEAN или аналог).	487 флак.
5.2.Объем флакона не менее 50мл	
6.1.Раствор изотонический с баркодом (CELLPACK DFL или аналог).	171 флак.
6.2.Объем флакона не менее 1л	
7.1.Окрашивающий раствор с баркодом (FLUOROCCELL RET или аналог).	186 флак.
7.2.Предназначен для окрашивания ретикулоцитов.	
7.3.Объем флакона не менее 12мл	
8.1. Контрольный материал с баркодом, должен быть аттестован для контроля качества параметров автоматического гематологического анализатора : RBC, HGB, HCT, MCV, MCH, MCHC, RDW-SD, RDW-CV, PLT, PDW, PCT, MPV, P-LCR, WBC-D, NEUT (%/#), LYMPH (%/#), MONO (%/#), EO (%/#), BASO (%/#), IG (%/#), RET(%/#), HFR, MFR, LFR, IRF, RET-He, PLT-O.	565 наб.
8.2. Предлагаемый контрольный материал должен содержать эритроциты, лейкоциты, тромбоциты человека	
8.3. Набор контрольных материалов должен включать в себя 3 уровня (низкий, нормальный и высокий уровень).	
8.4. Объем одного флакона – не более 4,5мл.	
8.5. Стабильность после вскрытия флакона не менее 15 дней.	

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

2.1. Реагенты и контрольные материалы должны быть предназначены для работы на автоматических гематологических анализаторах Sysmex серии XN-L: XN-350, XN-330, XN-550 (пункты 1.1., 2.1., 3.1., 4.1., 5.1., 8.1), XN-350, XN-550 (пункты 6.1., 7.1.) производства Sysmex Corporation, Япония, что должно подтверждаться документально либо могут быть предложены аналогичные реагенты и контрольные материалы с предоставлением анализатора другого производителя, поставляемого по договору безвозмездного пользования (аренды).

2.2. Требования, предъявляемые к оборудованию, поставляемому по договору безвозмездного пользования:

2.2.1 Тип исследуемых образцов: капиллярная и венозная кровь

РХ № 3173
27.03.2026

2.2.2	Функция автоматического флажирования патологических результатов
2.2.3	Возможность использования первичных пробирок (стандартных вакуумных, микропробирок)
2.2.4	Возможность интеграции в медицинскую/лабораторную информационную систему любого производителя
2.2.5	Функция считывания штрих-кодов образцов и реагентов
2.2.6	Встроенная программа внутреннего контроля качества исследований
2.2.7	Порт для подключения внешних устройств
2.2.8	Встроенная память с целью хранения результатов выполненных исследований (возможность создания архива результатов)
2.2.9	Интерфейс на русском языке
2.2.10	Поддержка протокола информационного взаимодействия с Централизованной информационной системой здравоохранения (ЦИСЗ), размещаемого на сайте оператора ЦИСЗ (ГУ «РНПЦ МТ»)

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

3.1. Срок годности реагентов на момент поставки согласно аукционным документам

3.2. Гарантийный срок оборудования, предоставляемого в безвозмездное пользование – не менее 12 месяцев, согласно аукционным документам