

**Технические характеристики (описание) медицинских изделий
(при необходимости с разделением на лоты)**

1. Состав (комплектация) медицинских изделий:

№	Наименование	Количество
1.1.	реагент активации каолина (Kaolin Activation Reagent)	2 набор (50 тестов)
1.2.	быстрый каолиновый реагент (Rapid Kaolin Reagent)	3 набора (60 тестов)
1.3.	анализ гепарина (Heparin Assay)	1 набор (10 тестов)
1.4.	анализ функционального фибриногена (Functional Fibrinogen Assay)	4 набора (80 тестов)
1.5.	тромбоэластографический анализ тромбоцитов AA (AA/ADP) (Thromboelastographic Platelet Assay (AA/ADP))	4 набора (20 тестов)
1.6.	тромбоэластографический анализ тромбоцитов ADP (AA/ADP) (Thromboelastographic Platelet Assay (AA/ADP))	4 набора (20 тестов)
1.7.	тромбоэластографический анализ тромбоцитов (AA/ADP) (Thromboelastographic Platelet Assay (AA/ADP))	3 набора (15 тестов)
1.8.	контроль тромбоэластографии I (Thromboelastography Control I)	1 набор (40 тестов)
1.9.	контроль тромбоэластографии II (Thromboelastography Control II)	1 набор (40 тестов.)
1.10.	реакционные кюветы для анализатора гемостаза Haema T4 (Thromboelastography Reaction Cups)	12 наборов (300 шт.)

2. Технические характеристики:

2.1. Реагент активации каолина (Kaolin Activation Reagent)- должен активировать внутренний путь коагуляции за счет отрицательного заряда реагента активации каолина. В составе набора должен находиться триггерный раствор CaCl₂. Набор должен подходить к анализаторам Haema T4, TEG® 5000.

2.2. Быстрый каолиновый реагент (Rapid Kaolin Reagent)- должен одновременно активировать как внутренний, так и внешний пути свертывания крови, ускоряя образование тромбов
В составе набора должен находиться триггерный раствор CaCl₂.

2.3 Анализ гепарина (Heparin Assay)- тест должен быть предназначен для оценки наличия остатков гепарина в кровообращении пациентов или появления у пациентов резистентности к лечению гепарином. В составе набора должен находиться триггерный раствор CaCl₂.

2.4 Анализ функционального фибриногена (Functional Fibrinogen Assay)- тест должен быть предназначен для измерения функционального фибриногена в образце крови пациента. В составе набора должен находиться триггерный раствор CaCl₂.

2.5 Тромбоэластографический анализ тромбоцитов AA (AA/ADP) (Thromboelastographic Platelet Assay (AA/ADP)- тест должен быть предназначен для оценки агрегационной функции тромбоцитов у пациентов, принимавших антитромбоцитарные препараты против пути АК.
.В составе набора должен находиться триггерный раствор CaCl₂.

2.6 Тромбоэластографический анализ тромбоцитов ADP (AA/ADP) (Thromboelastographic Platelet Assay (AA/ADP)- тест должен быть предназначен для оценки агрегационной функции тромбоцитов у пациентов, принимавших антитромбоцитарные препараты против пути АДФ
В составе набора должен находиться триггерный раствор CaCl₂.

2.7 Тромбоэластографический анализ тромбоцитов (AA/ADP) (Thromboelastographic Platelet Assay (AA/ADP)- тест должен быть предназначен для оценки агрегационной функции тромбоцитов у пациентов, принимавших антитромбоцитарные препараты против рецепторов АДФ или пути АК
В составе набора должен находиться триггерный раствор CaCl₂.

2.8 Контроль тромбоэластографии I (Thromboelastography Control I)- контрольный материал 1 уровня должен обеспечивать контроль качества тромбоэластографа. В составе набора должен находиться триггерный раствор CaCl₂.

2.9 Контроль тромбоэластографии II (Thromboelastography Control II)- контрольный материал 2 уровня должен обеспечивать контроль качества тромбоэластографа. В составе набора должен находиться триггерный раствор CaCl_2 .

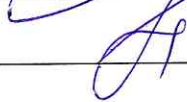
2.10 Реакционные кюветы для анализатора гемостаза Наема Т4 (Tromboelastography Reaction Cups)- реакционные кюветы для проведения тромбоэластографических анализов.

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

Предлагаемые реагенты и контрольные материалы должны быть рекомендованы для применения производителем оборудования «MEDCAPTAIN MEDICAL TECHNOLOGY CO., LTD.» для анализатора гемостаза Наема Т4.

Годность и стерильность должна составлять не менее 60% от срока годности и (или) стерильности, установленного изготовителем (производителем)

Разработчики технических требований:

1	Тихон М.	
2	Ярослав В.И.	

Согласовано:

 Гоменюк Виталий Валентинович главный внештатный специалист ГУЗО Брестского облисполкома (Специалист по реанимации и анестезиологии)