

МІНІСТЭРСТВА АХОВЫ ЗДАРОЎЯ
РЭСПУБЛІКІ БЕЛАРУСЬ
Вытворча-гандлёвае рэспубліканскае
ўнітарнае прадпрыемства «Белмедтэхніка»
**Рэспубліканскае даччынае гандлёвае
ўнітарнае прадпрыемства
«Медтэхніка» г.Гомель**

вул. Чангарскай дывізіі, 14, 246007 г.Гомель
факс: (0232) 35-88-71
прыёмная: тел.: (0232) 35-98-87;
аддзел гандлю: 35-68-80; маркетынг: 35-67-14
e-mail: office@mdt.by, www.mdt.by
р/р BY92BLBB30120400052327001001
Дырэкцыя ААТ «БЕЛІНВЕСТБАНКА»
па Гомельскай вобласці,
код BLBBVY2X УНП 400052327

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Производственно-торговое республиканское унитарное
предприятие «Белмедтехника»
**Республиканское дочернее торговое
унитарное предприятие
«Медтехника» г.Гомель**

ул. Чонгарской дивизии, 14, 246007 г.Гомель
факс: (0232) 35-88-71
приемная: тел.: (0232) 35-98-87;
отдел торговли: 35-68-80; маркетинг: 35-67-14
e-mail: office@mdt.by, www.mdt.by
р/счет BY92BLBB30120400052327001001
Дирекция ОАО «БЕЛИНВЕСТБАНКА»
по Гомельской области,
код BLBBVY2X УНП 400052327

На № 17.07.2026 № 4-17/278
ад _____

Руководителю предприятия

ЗАПРОС
информации о ценах на медицинские изделия

Республиканское дочернее торговое унитарное предприятие «Медтехника» г.Гомель, в целях определения предельной стоимости предмета государственной закупки, просит предоставить информацию (коммерческое предложение) о ценах* на следующие медицинские изделия: **Реагенты, контроли и калибраторы, расходные материалы для анализатора гемостаза CS-2400, Sysmex Corporation**

**в цену предложения кроме стоимости самих товаров должны быть включены транспортные расходы по доставке товара; налоги, сборы и другие платежи, в том числе таможенные платежи (пошлины, сборы и НДС); размер оптовой надбавки (не должна превышать 50% от установленного предельного уровня, предусмотренного законодательством Республики Беларусь).*

Обращаем внимание, что информация (коммерческое предложение) обязательно должна содержать сведения (Закон, Указ, прецедент и т.д.) о порядке формирования цены с учетом требований законодательства о ценообразовании. В случае отсутствия данных сведений, Ваша информация о ценах учитываться не будет.

Информацию просим выслать на электронную почту 203@mdt.by в срок не позднее **22.07.2026.**

Проведение процедуры сбора информации не влечет за собой возникновение каких-либо обязательств между организатором и потенциальным поставщиком.

Ведущий специалист отдела маркетинга



М.В.Саварина

Технические характеристики (описание)

Реагенты, контроли и калибраторы, расходные материалы для анализатора гемостаза CS-2400, Sysmex Corporation

1. Состав (комплектация) медицинских изделий

№ лота	Наименование	Единица измерения	Количество
Лот 1. Реагенты, контроли и калибраторы для анализатора гемостаза CS-2400 Sysmex Corporation	1.1.реагент для определения АЧТВ,	тестов	60000
	1.2.раствор хлорида кальция	мл	3900
	1.3.рекомбинантный тромбопластин для определения ПВ	тестов	65000
	1.4.реагент для определения фибриногена по методу Клаусса в плазме	тестов	65000
	1.5. Вероналовый буфер	мл	5100
	1.6.набор для количественного определения Д-димеров	тестов	4500
	1.7.контрольная плазма для проведения контроля Д-димеров	мл	40
	1.8.мультикалибратор для прямой калибровки ПВ в МНО и % активности по Квиксу.	мл	30
	1.9.стандартная человеческая плазма	мл	240
	1.10. Нормальная контрольная плазма	мл	360
	1.11. Патологическая контрольная плазма	мл	360
	1.12.индуктор агрегации тромбоцитов АДФ,	наб	7
	1.13.индуктор агрегации тромбоцитов Коллаген	наб	3
Лот 2 .Расходные материалы для анализатора гемостаза CS-2400 Sysmex Corporation	2.1.кувета реакционная, в упаковке не менее 1000 шт	шт	90000
Лот 3 .Расходные материалы для анализатора гемостаза CS-2400 Sysmex Corporation	3.1.очиняющий раствор	мл	9000

2. Технические требования

2.1. Лот 1. Реагенты, контроли и калибраторы для анализатора гемостаза CS-2400 Sysmex Corporation	
Реагент для определения АЧТВ	1. Реагент для определения АЧТВ, факторов VIII, IX, XI, XII, с умеренной чувствительностью к полчаночным антикоагулянтам и высокой чувствительностью к гепарину 2. Реагент должен быть жидкий и готовый к применению. 3. Поверхностный активатор – зллаговая кислота. 4. Количество проводимых тестов из 1 упаковки – не менее 2000. 5. Стабильность после вскрытия при +2 - +8 °C – не менее 7 дней.
Хлорид кальция	1. Раствор хлорида кальция для различных анализов свертываемости крови. 2. Содержание хлорида кальция – 0,025 моль/л. 3. Реагент должен быть жидкий и готовый к применению. 4. Количество флаконов в упаковке – не менее 10 по 15 мл. 5. Стабильность после вскрытия при +2 - +8 °C – не менее 8 недель.
Рекомбинантный тромбопластин для определения ПВ	1. Рекомбинантный тромбопластин для определения ПВ, МНО, %, факторов II, V, VII, X. 2. МИЧ тромбопластина должен быть не более 1,1 для коагулометров производства Sysmex, Corp., Япония серии CS-2400. Предоставить паспорт к реагенту. 3. Реагент должен представлять собой лиофилизат и включать в себя смесь рекомбинантного тканевого фактора человеческого происхождения, синтетических фосфолипидов и ионов кальция. 4. Реагент должен быть нечувствительный к гепарину в концентрации не менее 2 ед/мл. 5. Диапазон линейности определения фибриногена оптическим методом на анализаторах серии CS 2400 не должен быть уже 2,0 – 5,0 г/л. 6. Количество проводимых тестов из 1 упаковки – не менее 1000. 7. Стабильность после вскрытия при +2 - +8 °C – не менее 10 дней.
Реагент для определения фибриногена по методу Клаусса в плазме	1. Реагент для определения фибриногена по методу Клаусса в плазме. 2. Реагент должен включать в себя лиофилизированный бычий тромбин с активностью не менее 100 МЕ/мл. 3. Количество проводимых тестов из 1 упаковки – не менее 1000. 4. Стабильность после вскрытия при +2 - +8 °C – не менее 5 дней.
Вероналовый буфер	1. Разбавляющий буфер для коагуляционных проб. 2. Предлагаемый реагент должен быть совместим с реагентом для определения фибриногена, предлагаемом в п.1.4, о чем должно быть указано в инструкции набора для определения фибриногена. 3. Содержание барбитала натрия – не менее 0,028 моль/л, pH = 7,35 в жидком, готовом к применению растворе.

	4. Количество флаконов в упаковке – не менее 10 флаконов по не менее 15 мл. 5. Стабильность после вскрытия при +2 - +8 °С – не менее 8 недель.
набор для количественного определения Д-димеров	1. Набор реагентов для количественного определения продуктов распада поперечно-сшитого фибрина (D-димеров) в человеческой плазме, предназначенный для использования в анализаторах гемостаза. 2. В состав набора должны входить лиофилизированный латексный реагент (лиофилизированный), буфер (готов к применению), дилюэнт (готов к применению), калибратор (человеческая плазма). 3. Линейность теста – не уже 170 – 4400 нг/мл ФЭЕ. 4. Количество проводимых тестов из 1 упаковки – не менее 360. 5. Стабильность латексного реагента, буфера и дилюэнта после вскрытия при +2 - +8 °С – не менее 4 недель.
контрольная плазма для проведения контроля Д-димеров	1. Плазма для проведения внутрилабораторного контроля тест-системы для количественного определения Д-димера. 2. Контрольный материал для определения D-димера должен быть совместим с предлагаемым набором реагентов для определения уровня D-димеров о чем должно быть прописано в инструкции к набору для определения D-димера. 3. Форма выпуск – лиофилизат, растворитель – дистиллированная вода. 4. Контрольный материал должен быть 2-х уровневый и включать в себя не менее 5 флаконов по не менее 1 мл каждого уровня 5. Стабильность после вскрытия при +2 - +8 °С – не менее 7 дней; стабильность после замораживания при -18 °С – не менее 4 недель.
мультикалибратор для прямой калибровки ПВ в МНО и % активности по Квику	1. Мультикалибратор ПВ должен содержать не менее 6 калибровочных плазм 2. Предлагаемый набор калибратора должен быть совместим с предлагаемым набором для определения протромбинового времени. 3. Форма выпуска – лиофилизат, растворитель – дистиллированная вода. 4. Стабильность после вскрытия при +2 - +8 °С – не менее 8 часов; стабильность после замораживания при -18 °С – не менее 4 недель.
стандартная человеческая плазма	1. Стандартная человеческая плазма для калибровки: протромбиновое время (ПВ); Фибриноген (метод Клаусса). Форма выпуска – лиофилизат, растворитель – дистиллированная вода. 2. Количество флаконов в упаковке не менее 10 флаконов по 1 мл. 4. Стабильность после вскрытия при +15 - +25 °С – не менее 4 часов; стабильность после замораживания при -20 °С – не менее 4 недель.
Нормальная контрольная плазма	1. Плазма для проведения внутрилабораторного контроля тест-системы по определению следующих аналитов в нормальном диапазоне: протромбиновое время (ПВ), активированное частичное тромбопластиновое время (АЧТВ), фибриноген. Подтвердить испортом. 2. Форма выпуска – лиофилизат. 3. Растворитель – дистиллированная вода.

	4. Количество флаконов в упаковке не менее 10 по не менее 1 мл. 5. Стабильность после вскрытия при +15 - +25 °С – не менее 4 часов; стабильность после замораживания при -20 °С – не менее 4 недель.
Патологическая контрольная плазма	1. Плазма для проведения внутрилабораторного контроля тест-системы по определению следующих анализов в патологическом диапазоне: протромбиновое время (ПВ), активированное частичное тромбопластиновое время (АЧТВ), фибриноген. Подтвердить паспортом. 2. Форма выпуска – лиофилизат. 3. Растворитель – дистиллированная вода. 4. Количество флаконов в упаковке не менее 10 по не менее 1 мл. 5. Стабильность после вскрытия при +15 - +25 °С – не менее 4 часов; стабильность после замораживания при -20 °С – не менее 4 недель.
индуктор агрегации тромбоцитов АДФ	1. Реагент для исследования агрегации тромбоцитов в плазме крови человека методом оптической агрегатометрии с целью мониторинга эффективности дезагрегантов или выявления приобретенных и наследственных тромбоцитопатий. 2. Концентрация индуктора в растворе после разведения - не более 160 мкмоль/л. 3. Стабильность реагента после разведения при +2 - +8 °С не менее 28 дней. 4. Количество флаконов в упаковке – не менее 3 флаконов не менее 0,625 мл.
индуктор агрегации тромбоцитов Коллаген	1. Реагент для исследования агрегации тромбоцитов в плазме крови человека методом оптической агрегатометрии. 2. Концентрация индуктора после разведения - не более 800 мкг/мл. 3. Стабильность реагента после разведения при +2 - +8 °С не менее 28 дней. 4. Количество флаконов в упаковке – не менее 3 флаконов реагента и не менее 3 флаконов разбавителя.
2.2.Лот 3 .Расходные материалы для анализатора гемостаза CS-2400 Sysmex Corporation	
очиняющий раствор	1.Содержит 1% гипохлорита натрия (в пересчете на активный хлор) 2.Фасовка: 1 флакон – не менее 50 мл.

2.3 Лот 1,2,3 Все реагенты, контроли и калибраторы, расходные материалы должны быть полностью совместимы с коагулометрами производства Sysmex, Corp., Япония серии CS-2400.