

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

1. Состав (комплектация) медицинских изделий: Реагенты для проведения молекулярно-биологических исследований методом реал-тайм-ПЦР - 11 единиц (наим.):

№ п/п	Наименование	Ед. измерения	Колич-во
1.	Набор реагентов для выявления ДНК цитомегаловируса CMV	тест	2160
2.	Набор реагентов для выявления ДНК вируса простого герпеса 1 и 2 типов	тест	2160
3.	Набор реагентов для выявления ДНК Токсоплазмы гондии	тест	1800
4.	Набор реагентов для выявления ДНК Хламидии трахоматис	тест	810
5.	Набор реагентов ПЦР-тест система для выявления генома Микоплазмы гениталиум	тест	810
6.	Набор реагентов ПЦР-тест система для выявления генома Уреаплазмы уреалитикум	тест	810
7.	Набор реагентов ПЦР-тест система для выявления генома Трихомонас вагиналис	тест	810
8.	Набор реагентов ПЦР-тест система для выявления генома Нейссерия гонорея	тест	450
9.	Набор реагентов ПЦР-тест система для выявления генома Гарднерелла вагиналис	тест	540
10.	Набор для экстракции ДНК из цельной крови, плазмы, сыворотки, слюны, мочи, мазков, соскобов, смывов, фекалий, отделяемого, прочего биологического материала методом сорбции на силикогеле (100 экстракций в наборе)	набор	27
11.	Транспортная среда с муколитиком для соскобов из урогенитального тракта в пробирках	штук	720

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

2.1. Реагенты должны быть совместимы с амплификатором-детектором модели 7300 производства «Applied Biosystems», США.

2.2. Неприемлемы наборы с детекцией флуоресцентного сигнала по каналу ROX.

2.3. Неприемлемы наборы реагентов в пробирках с нанесенным воском из-за несовместимости с анализатором.

2.4. Каждая тест-система должна включать:

2.4.1 отрицательный контрольный образец;

2.4.2 положительный контрольный образец;

2.4.3 «внутренний» контрольный образец.

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

3.1. Согласно документам организатора.

БелМТ №603/26

лот 2

Для субъектов малого и среднего предпринимательства

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

1. Состав (комплектация) медицинских изделий: Реагенты для проведения молекулярно-биологических исследований методом реал-тайм-ПЦР - 1 единица (наим.).

№ п/п	Наименование	Ед. измерения	Колич-во
1.	Набор реагентов для выявления ДНК цитомегаловируса CMV	тест	240
2.	Набор реагентов для выявления ДНК вируса простого герпеса 1 и 2 типов	тест	240
3.	Набор реагентов для выявления ДНК Токсоплазмы гондии	тест	200
4.	Набор реагентов для выявления ДНК Хламидии трахоматис	тест	90
5.	Набор реагентов ПЦР-тест система для выявления генома Микоплазмы гениталиум	тест	90
6.	Набор реагентов ПЦР-тест система для выявления генома Уреаплазмы уреалитикум	тест	90
7.	Набор реагентов ПЦР-тест система для выявления генома Трихомонас вагиналис	тест	90
8.	Набор реагентов ПЦР-тест система для выявления генома Нейссерия гонорея	тест	90
9.	Набор реагентов ПЦР-тест система для выявления генома Гарднерелла вагиналис	тест	60
10.	Набор для экстракции ДНК из цельной крови, плазмы, сыворотки, слюны, мочи, мазков, соскобов, смывов, фекалий, отделяемого, прочего биологического материала методом сорбции на силикогеле (100	набор	3

	экстракций в наборе)		
11	Транспортная среда с муколитиком для соскобов из урогенитального тракта в пробирках	штук	80

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

2.1. Реагенты должны быть совместимы с амплификатором-детектором модели 7300 производства «Applied Biosystems», США.

2.2. Неприемлемы наборы с детекцией флуоресцентного сигнала по каналу ROX.

2.3. Неприемлемы наборы реагентов в пробирках с нанесенным воском из-за несовместимости с анализатором.

2.4. Каждая тест-система должна включать:

2.4.1 отрицательный контрольный образец;

2.4.2 положительный контрольный образец;

2.4.3 «внутренний» контрольный образец.

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

3.1. Согласно документам организатора.

БелМТ №603/26

лот 3

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

1. Состав (комплектация) медицинских изделий:

№ п/п	Наименование	Ед. измерения	Колич-во
1.	Набор реагентов для выявления ДНК вируса папилломы человека (ВПЧ ВКР) скрининг	тест	810

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

2.1. Реагенты должны быть совместимы с амплификатором в режиме реального времени FQD-96C производства Hangzhou Bioer Technology Co. Ltd., Китай.

2.2. Каждая тест-система должна включать:

2.2.1 отрицательный контрольный образец;

2.2.2 положительный контрольный образец;

2.2.3 «внутренний» контрольный образец.

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

3.1. Согласно аукционным документам организатора.

БелМТ №603/26

лот 4

Для субъектов малого и среднего предпринимательства

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

1. Состав (комплектация) медицинских изделий:

№ п/п	Наименование	Ед. измерения	Колич-во
1.	Набор реагентов для выявления ДНК вируса папилломы человека (ВПЧ ВКР) скрининг	тест	90

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

2.1. Реагенты должны быть совместимы с амплификатором в режиме реального времени FQD-96C производства Hangzhou Bioer Technology Co. Ltd., Китай.

2.2. Каждая тест-система должна включать:

2.2.1 отрицательный контрольный образец;

2.2.2 положительный контрольный образец;

2.2.3 «внутренний» контрольный образец.

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

3.1. Согласно аукционным документам организатора.