

Лот №1**Технические характеристики (описание) - Набор реагентов для определения белка в моче методом с пирогалловым красным****1. Состав (комплектация) медицинских изделий:**

№ п/п	Наименование	Количество
1	Раствор реагента-красителя пирогаллового красного	3

2. Технические требования:

2.1 Предлагаемые наборы должны быть предназначены для работы на спектрофотометре «Solar PM 2111» (пр-во РБ) с подтверждением инструкций и адаптационными методиками;

2.2. Реагенты должны быть готовы к использованию;

2.3. Наличие калибратора в наборе;

2.4. Фасовка реагента 250 мл.

3. Требования, предъявляемые к гарантийному сроку (годности, стерильности) и (или) объему предоставления гарантий качества товара, обслуживанию товара, расходам на эксплуатацию товара:

3.1. Срок годности реагентов на момент поставки должен быть не менее 80% от установленного производителем.

4. Требования к участникам, документы и (или) сведения для проверки требований к участникам

4.1. Наличие регистрационного удостоверения Министерства здравоохранения Республики Беларусь на товар, относящийся к предмету закупки, или сведения из государственного реестра медицинской техники и изделий медицинского назначения Республики Беларусь, в которых участники отмечают (выделяют) позиции, входящие в их предложение или заявление об обязательстве на получение разового разрешения на реализацию и (или) медицинское применение незарегистрированных изделий медицинского назначения и медицинской техники).

Лот №2**Технические характеристики (описание) - Набор реагентов для определения уровня глюкозы в капиллярной крови глюкозооксидазным методом****1. Состав (комплектация).**

№ п/п	Наименование	Количество
1	Реагент ферментный	3 набора

2. Технические характеристики:

2.1. Предлагаемые наборы реагентов должны быть предназначены для работы на спектрофотометре «Solar PM 2111» (пр-во РБ) с подтверждением инструкций и адаптационными методиками;

2.2. Реагенты должны быть готовы к использованию;

2.3. Наличие калибратора в наборе;

2.4. Фасовка реагента 500 мл.

3. Требования, предъявляемые к гарантийному сроку (годности, стерильности) и (или) объему предоставления гарантий качества товара, обслуживанию товара, расходам на эксплуатацию товара:

3.1. Срок годности реагентов на момент поставки должен быть не менее 80% от установленного производителем.

4. Требования к участникам, документы и (или) сведения для проверки требований к участникам:

4.1. Наличие регистрационного удостоверения Министерства здравоохранения Республики Беларусь на товар, относящийся к предмету закупки, или сведения из государственного реестра медицинской техники и изделий медицинского назначения Республики Беларусь, в которых участники отмечают (выделяют) позиции, входящие в их предложение или заявление об обязательстве на получение разового разрешения на реализацию и (или) медицинское применение незарегистрированных изделий медицинского назначения и медицинской техники).

Лот №3

Технические характеристики (описание) - Трихлоруксусная кислота 30%

1. Состав (комплектация).

№ п/п	Наименование	Количество
1	Трихлоруксусная кислота 30%	300 мл

2. Технические характеристики:

2.1. Предлагаемый реагент должен быть готов к применению;

2.2. Реагент предназначен для осаждения белков крови при исследовании концентрации глюкозы в капиллярной крови;

2.3. Фасовка не более 100 мл.

3. Требования, предъявляемые к гарантийному сроку (годности, стерильности) и (или) объему предоставления гарантий качества товара, обслуживанию товара, расходам на эксплуатацию товара:

3.1. Срок годности реагентов на момент поставки должен быть не менее 80% от установленного производителем.

4. Требования к участникам, документы и (или) сведения для проверки требований к участникам:

4.1. Наличие регистрационного удостоверения Министерства здравоохранения Республики Беларусь на товар, относящийся к предмету закупки, или сведения из государственного реестра медицинской техники и изделий медицинского назначения Республики Беларусь, в которых участники отмечают (выделяют) позиции, входящие в их предложение или заявление об обязательстве на получение разового разрешения на реализацию и (или) медицинское применение незарегистрированных изделий медицинского назначения и медицинской техники).

Лот №4

Технические характеристики (описание) - Краска для ретикулоцитов (раствор бриллиантовый крезоловый)

1. Состав (комплектация).

№ п/п	Наименование	Количество
----------	--------------	------------

1	Краска для ретикулоцитов (раствор бриллиантовый крезоловый)	50 мл
---	---	-------

2. Технические характеристики:

2.1. Предлагаемые реагенты должны быть готовы к применению;

2.2 Фасовка не более 50 мл.

3. Требования, предъявляемые к гарантийному сроку (годности, стерильности) и (или) объему предоставления гарантий качества товара, обслуживанию товара, расходам на эксплуатацию товара:

3.1. Срок годности реагентов на момент поставки должен быть не менее 80% от установленного производителем.

4. Требования к участникам, документы и (или) сведения для проверки требований к участникам:

4.1. Наличие регистрационного удостоверения Министерства здравоохранения Республики Беларусь на товар, относящийся к предмету закупки, или сведения из государственного реестра медицинской техники и изделий медицинского назначения Республики Беларусь, в которых участники отмечают (выделяют) позиции, входящие в их предложение или заявление об обязательстве на получение разового разрешения на реализацию и (или) медицинское применение незарегистрированных изделий медицинского назначения и медицинской техники).

Лот №5

Технические характеристики (описание) - Набор реагентов для клинического анализа кала (для микроскопии)

1. Состав (комплектация).

№ п/п	Наименование	Количество
1	Судан III, 2%	1 набор
2	Метиленовый синий, 2%	
3	Кислота уксусная, 30%	
4	Раствор Люголя	
5	Глицерин	

2. Технические характеристики:

2.1. Предлагаемые реагенты должны быть готовы к применению;

3. Требования, предъявляемые к гарантийному сроку (годности, стерильности) и (или) объему предоставления гарантий качества товара, обслуживанию товара, расходам на эксплуатацию товара:

3.1. Срок годности реагентов на момент поставки должен быть не менее 80% от установленного производителем.

4. Требования к участникам, документы и (или) сведения для проверки требований к участникам:

4.1. Наличие регистрационного удостоверения Министерства здравоохранения Республики Беларусь на товар, относящийся к предмету закупки, или сведения из государственного реестра медицинской техники и изделий медицинского назначения Республики Беларусь, в которых участники отмечают (выделяют) позиции, входящие в их предложение или заявление об обязательстве на получение разового разрешения на реализацию и (или) медицинское применение незарегистрированных изделий медицинского назначения и медицинской техники).

Лот №6

Технические характеристики (описание) - Набор реагентов для определения яиц гельминтов по методу Като

1. Состав (комплектация).

№ п/п	Наименование	Количество
1	Реактив Като	1 набор
2	Целлофановые покрывные пластинки размером 20*60 мм	

2. Технические характеристики:

2.1. Предлагаемые реагенты должны быть готовы к применению;

2.2. Предназначены для определения яиц гельминтов в кале;

2.3. Объем реактива Като не менее 150 мл и не более 250мл;

2.4. Число определений не менее 300.

3. Требования, предъявляемые к гарантийному сроку (годности, стерильности) и (или) объему предоставления гарантий качества товара, обслуживанию товара, расходам на эксплуатацию товара:

3.1. Срок годности реагентов на момент поставки должен быть не менее 80% от установленного производителем.

4. Требования к участникам, документы и (или) сведения для проверки требований к участникам:

4.1. Наличие регистрационного удостоверения Министерства здравоохранения Республики Беларусь на товар, относящийся к предмету закупки, или сведения из государственного реестра медицинской техники и изделий медицинского назначения Республики Беларусь, в которых участники отмечают (выделяют) позиции, входящие в их предложение или заявление об обязательстве на получение разового разрешения на реализацию и (или) медицинское применение незарегистрированных изделий медицинского назначения и медицинской техники).

Лот №7

Технические характеристики (описание) - Масло иммерсионное

1. Состав (комплектация).

№ п/п	Наименование	Количество
1	Масло иммерсионное	500 мл

2. Технические характеристики:

2.1. Предлагаемые реагенты должны быть готовы к применению;

2.2. Предназначено для использования в качестве вспомогательного компонента для микроскопических методов исследования;

2.3. Флакон должен иметь дозатор-капельницу.

3. Требования, предъявляемые к гарантийному сроку (годности, стерильности) и (или) объему предоставления гарантий качества товара, обслуживанию товара, расходам на эксплуатацию товара:

3.1. Срок годности реагентов на момент поставки должен быть не менее 80% от установленного производителем.

4. Требования к участникам, документы и (или) сведения для проверки требований к участникам:

4.1. Наличие регистрационного удостоверения Министерства здравоохранения Республики Беларусь на товар, относящийся к предмету закупки, или сведения из

государственного реестра медицинской техники и изделий медицинского назначения Республики Беларусь, в которых участники отмечают (выделяют) позиции, входящие в их предложение или заявление об обязательстве на получение разового разрешения на реализацию и (или) медицинское применение незарегистрированных изделий медицинского назначения и медицинской техники).

Лот №8

Технические характеристики (описание) – Экспресс-тест для определения скрытой крови в кале

1. Состав (комплектация).

№ п/п	Наименование	Количество
1	Тест-кассета	25 штук
2	Флакон с крышкой-капельницей и стержнем для забора кала	
3	Инструкция по применению	

2. Технические характеристики:

2.1. Предлагаемые реагенты должны быть готовы к применению;

2.2. Реагенты должны быть предназначены для качественного определения скрытой крови в кале методом иммунохроматографии;

2.3. Визуальный учёт результата исследования, без использования анализатора;

2.4. Наличие индивидуальной герметичной упаковки у каждого теста;

3. Требования, предъявляемые к гарантийному сроку (годности, стерильности) и (или) объему предоставления гарантий качества товара, обслуживанию товара, расходам на эксплуатацию товара:

3.1. Срок годности реагентов на момент поставки должен быть не менее 80% от установленного производителем.

4. Требования к участникам, документы и (или) сведения для проверки требований к участникам:

4.1. Наличие регистрационного удостоверения Министерства здравоохранения Республики Беларусь на товар, относящийся к предмету закупки, или сведения из государственного реестра медицинской техники и изделий медицинского назначения Республики Беларусь, в которых участники отмечают (выделяют) позиции, входящие в их предложение или заявление об обязательстве на получение разового разрешения на реализацию и (или) медицинское применение незарегистрированных изделий медицинского назначения и медицинской техники).

Лот №9

Технические характеристики (описание) - Контрольный материал для гематологического анализатора «ABX Micros 60 OT»

1. Состав (комплектация)

№ п/п	Наименование	Количество
1	Материал контрольный для гематологических исследований - нормальный уровень	15 мл
2	Материал контрольный для гематологических исследований - высокий уровень	15 мл

3	Материал контрольный для гематологических исследований - низкий уровень	15 мл
---	---	-------

2. Технические характеристики:

2.1. Предлагаемые контрольные материалы должны быть предназначены для работы на гематологическом анализаторе ABX «Micros 60-OT» согласно паспорту, прилагаемому к контрольному материалу с указанием срока годности и стабильности после вскрытия, а также согласно руководства пользователя, с подтверждением инструкций;

2.2. Предлагаемые контрольные материалы должны быть предназначены для рутинного контроля правильности и воспроизводимости гематологических исследований;

2.3. Предлагаемый контрольный материал должен быть готов к применению;

2.4. Фасовка не менее 2,5 мл во флаконе каждого уровня;

2.5. Стабильность в закрытых флаконах не менее 190 дней;

2.6. Стабильность после вскрытия не менее 30 дней;

2.7. Возможность использования контрольного материала в течении 1 часа после извлечения из холодильника;

2.8. Объем поставляемых контрольных материалов должен обеспечить проведение 180 контроледней с учетом стабильности контрольных материалов после вскрытия флакона.

3. Требования, предъявляемые к гарантийному сроку (годности, стерильности) и (или) объему предоставления гарантий качества товара, обслуживанию товара, расходам на эксплуатацию товара:

3.1. Срок годности реагентов на момент поставки должен быть не менее 80% от установленного производителем.

4. Требования к участникам, документы и (или) сведения для проверки требований к участникам:

4.1. Наличие регистрационного удостоверения Министерства здравоохранения Республики Беларусь на товар, относящийся к предмету закупки, или сведения из государственного реестра медицинской техники и изделий медицинского назначения Республики Беларусь, в которых участники отмечают (выделяют) позиции, входящие в их предложение или заявление об обязательстве на получение разового разрешения на реализацию и (или) медицинское применение незарегистрированных изделий медицинского назначения и медицинской техники).

Лот №10

Технические характеристики (описание) – Раствор цитрата натрия трёхзамещённого 5%

1. Состав (комплектация).

№ п/п	Наименование	Количество
1	Раствор цитрата натрия трёхзамещённого 5%	120 флаконов

2. Технические характеристики:

2.1. Раствор предназначен для стабилизации капиллярной крови человека при гематологических исследованиях и используется при определении скорости оседания эритроцитов;

2.2 Фасовка не более 10 мл во флаконе;

2.3. Раствор должен быть стерильным и готов к применению.

3. Требования, предъявляемые к гарантийному сроку (годности, стерильности) и (или) объему предоставления гарантий качества товара, обслуживанию товара, расходам на эксплуатацию товара:

3.1. Срок годности реагентов на момент поставки должен быть не менее 80% от установленного производителем.

4. Требования к участникам, документы и (или) сведения для проверки требований к участникам:

4.1. Наличие регистрационного удостоверения Министерства здравоохранения Республики Беларусь на товар, относящийся к предмету закупки, или сведения из государственного реестра медицинской техники и изделий медицинского назначения Республики Беларусь, в которых участники отмечают (выделяют) позиции, входящие в их предложение или заявление об обязательстве на получение разового разрешения на реализацию и (или) медицинское применение незарегистрированных изделий медицинского назначения и медицинской техники).

Лот №11

Технические характеристики (описание) - Реагенты и расходные материалы для автоматического гематологического анализатора ABX «Micros - 60 OT»

1. Состав (комплектация).

№ п/п	Наименование	Количество
1	Изотонический раствор	150 л

2. Технические характеристики:

2.1. Предлагаемые реагенты должны быть оригинального производства или аналоги, предназначенные для применения на гематологическом анализаторе ABX «Micros – 60 OT», производства HORIBA ABX SAS (Франция), с подтверждением инструкций и адаптационными методиками;

2.2. Фасовка не более 10 л.

3. Требования, предъявляемые к гарантийному сроку (годности, стерильности) и (или) объему предоставления гарантий качества товара, обслуживанию товара, расходам на эксплуатацию товара:

3.1. Срок годности реагентов на момент поставки должен быть не менее 80% от установленного производителем.

4. Требования к участникам, документы и (или) сведения для проверки требований к участникам:

4.1. Наличие регистрационного удостоверения Министерства здравоохранения Республики Беларусь на товар, относящийся к предмету закупки, или сведения из государственного реестра медицинской техники и изделий медицинского назначения Республики Беларусь, в которых участники отмечают (выделяют) позиции, входящие в их предложение или заявление об обязательстве на получение разового разрешения на реализацию и (или) медицинское применение незарегистрированных изделий медицинского назначения и медицинской техники).

Лот №12

Технические характеристики (описание) - Реагенты и расходные материалы для автоматического гематологического анализатора ABX «Micros - 60 OT»

1. Состав (комплектация).

№ п/п	Наименование	Количество
1	Лизирующий раствор	6 л

2. Технические характеристики:

2.1. Предлагаемые реагенты должны быть оригинального производства или аналоги, предназначенные для применения на гематологическом анализаторе ABX «Micros – 60 OT», производства HORIBA ABX SAS (Франция), с подтверждением инструкций и адаптационными методиками;

2.2 Фасовка не более 1л.

3. Требования, предъявляемые к гарантийному сроку (годности, стерильности) и (или) объему предоставления гарантий качества товара, обслуживанию товара, расходам на эксплуатацию товара:

3.1. Срок годности реагентов на момент поставки должен быть не менее 80% от установленного производителем.

4. Требования к участникам, документы и (или) сведения для проверки требований к участникам

4.1. Наличие регистрационного удостоверения Министерства здравоохранения Республики Беларусь на товар, относящийся к предмету закупки, или сведения из государственного реестра медицинской техники и изделий медицинского назначения Республики Беларусь, в которых участники отмечают (выделяют) позиции, входящие в их предложение или заявление об обязательстве на получение разового разрешения на реализацию и (или) медицинское применение незарегистрированных изделий медицинского назначения и медицинской техники).

Лот №13

Технические характеристики (описание) - Реагенты и расходные материалы для автоматического гематологического анализатора ABX «Micros - 60 OT»

1. Состав (комплектация).

№ п/п	Наименование	Количество
1	Промывающий раствор	7 л

2. Технические характеристики:

2.1. Предлагаемые реагенты должны быть оригинального производства или аналоги, предназначенные для применения на гематологическом анализаторе ABX «Micros – 60 OT», производства HORIBA ABX SAS (Франция), с подтверждением инструкций и адаптационными методиками;

2.2 Фасовка не более 1л.

3. Требования, предъявляемые к гарантийному сроку (годности, стерильности) и (или) объему предоставления гарантий качества товара, обслуживанию товара, расходам на эксплуатацию товара:

3.1. Срок годности реагентов на момент поставки должен быть не менее 80% от установленного производителем.

4. Требования к участникам, документы и (или) сведения для проверки требований к участникам:

4.1. Наличие регистрационного удостоверения Министерства здравоохранения Республики Беларусь на товар, относящийся к предмету закупки, или сведения из государственного реестра медицинской техники и изделий медицинского назначения Республики Беларусь, в которых участники отмечают (выделяют) позиции, входящие в их

предложение или заявление об обязательстве на получение разового разрешения на реализацию и (или) медицинское применение незарегистрированных изделий медицинского назначения и медицинской техники).

Лот №14

Технические характеристики (описание) - Реагенты и расходные материалы для автоматического гематологического анализатора ABX «Micros - 60 OT»

1. Состав (комплектация).

№ п/п	Наименование	Количество
1	Очищающий раствор для концентрированной промывки	0,5 л

2. Технические характеристики:

2.1. Предлагаемые реагенты должны быть оригинального производства или аналоги, предназначенные для применения на гематологическом анализаторе ABX «Micros – 60 OT», производства HORIBA ABX SAS (Франция), с подтверждением инструкций и адаптационными методиками;

2.2 Фасовка не более 0,5 л.

3. Требования, предъявляемые к гарантийному сроку (годности, стерильности) и (или) объему предоставления гарантий качества товара, обслуживанию товара, расходам на эксплуатацию товара:

3.1. Срок годности реагентов на момент поставки должен быть не менее 80% от установленного производителем.

4. Требования к участникам, документы и (или) сведения для проверки требований к участникам:

4.1. Наличие регистрационного удостоверения Министерства здравоохранения Республики Беларусь на товар, относящийся к предмету закупки, или сведения из государственного реестра медицинской техники и изделий медицинского назначения Республики Беларусь, в которых участники отмечают (выделяют) позиции, входящие в их предложение или заявление об обязательстве на получение разового разрешения на реализацию и (или) медицинское применение незарегистрированных изделий медицинского назначения и медицинской техники).

Разработчик технической характеристики:
Врач лабораторной диагностики
(заведующий) КДЛ



К.В. Ходыкина