

ЛОТ 3

Приложение 1

к заявке на закупку реагента для селективного лизиса эритроцитов при предобработке цельной периферической и пуповинной крови для ПЦР-исследований

Технические характеристики
реагента для селективного лизиса эритроцитов при предобработке цельной периферической и пуповинной крови для ПЦР-исследований

1. Состав (комплектация) медицинских изделий

№ п/п	Наименование	Единицы измерения	Количество
1.	Реагент для селективного лизиса эритроцитов при предобработке цельной периферической и пуповинной крови для ПЦР-исследований	флакон (не менее 100 мл)	9

2 Технические требования

2.1. Предлагаемые реагенты должны позволять производить селективный лизис эритроцитов крови при предобработке клинического материала (цельной периферической и пуповинной крови).

2.2. 1 флакон должен быть рассчитан на предобработку не менее 100 клинических образцов.

3 Требования, предъявляемые к качеству товара, гарантийному сроку (годности, стерильности): согласно документам по процедуре государственной закупки организатора.

4. Требования о наличии технической документации и иной информации:

~~4.1. наличие регистрационного удостоверения Министерства здравоохранения РБ;~~

4.2. документы, подтверждающие технические и функциональные параметры закупаемых изделий на белорусском либо русском языке.

Технические характеристики (описание) медицинской техники и изделий медицинского назначения

Набор олигонуклеотидных праймеров и зондов для ПЦР в режиме реального времени

1. Состав (комплектация) изделий

Номер и наименование ЛОТа	Состав (комплектация)	Количество (объем) закупаемых товаров
Лот № 4 Комплект реагентов для ПЦР в режиме реального времени с обратной транскрипцией	1.1. Немодифицированные олигонуклеотиды синтетические	20 штук
	1.2. Олигонуклеотид модифицированный FAM-BHQ1	5 штук
	1.3. Олигонуклеотид модифицированный HEX-BHQ1	5 штук

	1.4. Готовая для использования смесь реагентов для ПЦР в режиме "реального времени" с обратной транскрипцией на 100 реакций.	2 штуки
	1.5. Набор для выделения РНК из крови	3 штуки

2. Технические требования

2.1. Немодифицированные и модифицированные олигонуклеотиды синтетические для ПЦР должны поставляться в лиофилизированном виде.

2.2. Модифицированные олигонуклеотиды в пункте 1.2. должны быть мечены флуорофором FAM и гасителем флуоресценции BHQ-1.

2.3. Модифицированные олигонуклеотиды в пункте 1.3. должны быть мечены флуорофором HEX и гасителем флуоресценции BHQ-1.

2.4. Гарантированная концентрация олигонуклеотидов должна составлять не менее 1 ОЕ.

2.5. Набор для выделения РНК из крови должен быть предназначен для выделения суммарной РНК/ДНК из цельной крови человека методом осаждения нуклеиновых кислот спиртовым раствором и рассчитан на 100 выделений.

3. Требования, предъявляемые к качеству товара, гарантийному сроку (годности, стерильности): согласно документам по процедуре государственной закупки организатора.

4. Требования о наличии технической документации и иной информации:

4.1. Копия действующего регистрационного удостоверения Министерства здравоохранения Республики Беларусь либо выписка из Государственного реестра медицинской техники и изделий медицинского назначения Республики Беларусь. Для медицинских изделий, не имеющих государственную регистрацию в Республике Беларусь: документы, указанные в Постановлении МЗ РБ от 19.05.2021 №51 «О порядке участия в процедурах государственных закупок незарегистрированных медицинских изделий».

4.2. Документы, подтверждающие технические и функциональные параметры закупаемых изделий на русском либо белорусском языке.

Разработка технических требований: