**Техническая спецификация лекарственных средств, медицинских изделий, расходных материалов и реагентов**

**Лот №1 «*Пластины для стерильного соединения трубок TSCD к аппарату TSCD и TSCD II*»**

Упаковка содержит две кассеты, в каждой из которых имеется 70 одноразовых пластин. Перекрестный контакт или контаминация магистралей при сварке исключаются, поскольку пластины удаляются после единственного использования. Пластины изготовлены из сплава меди, никеля, с примесью винила, примесью фенола, серебра, хрома. Нагревание +300ºС. Максимальный диаметр используемой для стерильного соединения трубки-магистрали из ПВХ 4,5 мм. НЕСТЕРИЛЬНО. Пластины «TSCD» являются расходным материалом к аппарату TSCD®-II для запаивания магистралей пластикатных контейнеров, предназначены для автоматического стерильного соединения двух секций полихлорвиниловых трубок. Система может использоваться, как для соединения двух пустых трубок, так и трубок, наполненных кровью или лекарственным раствором.

 **Лот №2 «*Контейнер полимерный двухкамерный для компонентов крови с иглой полимерной однократного применения, стерильный «Компопласт» 300/300*»**

«Компопласт» 300/300 состоит из двух полимерных емкостей вместимостью по 300 мл каждая, соединенных между собой трубкой. Емкости имеют по два штуцера с мембраной и контролем «первого вскрытия», у одной емкости имеется трубка с полимерной иглой, защищенной колпачком, для присоединения контейнера «Компопласт» 300/300 к контейнеру с консервированной кровью или плазмой. Трубки и емкости выполнены из прозрачного материала. Трубки эластичны, герметизируются механически или токами высокой частоты. Последовательно, подсоединив контейнер «Компопласт» 300/300 к однокамерному или двухкамерному контейнеру получают комплект строенных и счетверенных контейнеров для получения различных компонентов крови. Штуцеры служат для присоединения устройства для переливания крови с полимерной иглой и фильтром для задержки механических частиц. С помощью устройства переливают компоненты крови из контейнера «Компопласт» 300/300. Для подвешивания имеется прорезь. Контейнер снабжен зажимом, позволяющим полностью перекрыть ток жидкости в трубке. Абсолютное внутреннее давление, которое выдерживает контейнер, - не менее 168 кПа. Контейнер устойчив к различным режимам центрифугирования, выдерживает замораживание без нагрузки до минус 80 °С.

 **Лот №3 «*Системы полимерные с магистралями одинарные с добавочным раствором для тромбоцитов. Добавочный раствор SSP+300мл*»**

Пластиковый контейнер с раствором SSP+300мл Трубка соединения -люер с встроенной заглушкой - отламывателем. Трубка для стерильной стыковки. Прозрачный, плотный упаковочный пакет и защита от прямого воздействия света. Системы полимерные с магистралями одинарные с добавочным раствором для тромбоцитов Добавочный раствор SSP+300мл.

**Лот №4 «*Система контейнеров и фильтров четырех-контейнерные 600/600/600/600 со встроенным фильтром, для удаления лейкоцитов из цельной крови, с антикоагулянтом CPD/PAGGS-M, иглой размером 16 G, мешком для отбора проб, адаптером для вакуумных пробирок и протектором иглы для венепункции. Конфигурация контейнеров T&T, с обводной магистралью*»**

Система состоит из: четырех контейнеров объемами 600/600/600/600 со встроенным фильтром для удаления лейкоцитов из цельной крови; с антикоагулянтом CPD (63ml); ресуспендирующим раствором PAGGS-M(100ml); иглы размером 16G; мешка для отбора проб (Bactivam), адаптера Composampler для вакуумных пробирок (Vacuvam) и протектера иглы для венепункции (Secuvam). Стерильная однократного применения. Конфигурация контейнеров T&T. Предназначен для получения лейкофильтрованной эритроцитной взвеси и лейкофильтрованной плазмы. Срок хранения лейкофильтрованной эритроцитной взвеси до 49 суток. Счетверенные контейнера: Контейнеры изготовлены из ПВХ, округлой формы, что позволяет получение высокого выхода компонентов крови при центрифугировании, с боковой прорезью для опытной трубки и с прорезью для подвешивания в автоматических фракционаторах. Каждый контейнер имеет 2 трансфузионных порта для спайк-соединения. Контейнер для сбора цельной крови объем – 600мл, контейнер для хранения эритроцитов – 600мл, контейнер с PAGGS-M - 600мл, контейнер для хранения плазмы - 600мл. Мягкие, гибкие магистрали из ПВХ, противостоящие перекручиванию. Длина донорской магистрали – 1000мм±100мм. Пластифицированная этикетка из ПВХ/Баркод соответствует ISBT128B, защищенная от внешних воздействий и с возможностью нанесения надписи, размер 104х100мм. Содержит DENP. Не содержит латекс. Закрытая система стерильная, апирогенная, однократного применения, стерилизована паром. Система оснащена мешком для отбора проб (Bactivam) – 50мл, адаптером Composampler для вакуумных пробирок (Vacuvam) и протектером иглы для венепункции (Secuvam). Лейкоцитарный фильтр: Один лейкоцитарный фильтр для цельной крови. Фильтрующий материал - нетканое полиэфирное волокно, созданное по технологии аэродинамического распыления расплава, с неионогенным покрытием поверхности волокна с формированием микрофибр. Электро-нейтральный материал с высокой биосовместимостью. Поверхность фильтра изготовлена из антистатических материалов. Не требует предварительного смачивания мембраны физиологическим раствором. Без ограничения гематокрита фильтруемой крови. Удаление лейкоцитов на 99,99%. Остаточное количество лейкоцитов в дозе эритроцитов менее 0,1х106. Остаточное количество лейкоцитов в дозе плазмы менее 0,1х105. Постфильтрационное число эритроцитов 90%. Удаление нитей фибрина и микроагрегатов (более 4 мкм) 100%. Не активирует противовоспалительные цитокины: интерлейкин-1β(IL-1β), туморонекротический фактор(TNFα). Механизм фильтрации: механический, адгезивный. Время фильтрации менее 20 минут. Оболочка фильтров мягкая и прозрачная, которая позволяет визуально контролировать процесс фильтрации и степень опорожнения фильтра от крови после окончания процедуры ее фильтрации, а также снижается вероятность поломки во время центрифугирования, транспортировки или хранения. Устойчивая и быстрая фильтрация. Игла: Трехсторонняя, коническая игла 16G с силиконизированной, сверхтонкой стенкой и острой иглой для плавного безболезненного прокола и высокой скорости потока крови. С черной индикаторной меткой на втулке для легкого определения расположения среза иглы и того, что колпачок не снимался ранее. Игла защищенная, со специальным поворачивающимся колпачком и протектором безопасности (Secuvam). Количество фильтруемых доз: одна. Срок хранения отфильтрованной эритроцитной взвеси до 49 дней. Каждая система упаковывается в индивидуальную прозрачную полиэтиленовую упаковку.

**Лот №5 «*ИФА Бруцеллез G/A- набор реагентов для выявления антител классов G/A методом иммуноферментного анализа*»**

ИФА Бруцеллез G/A- набор реагентов для выявления антител классов G/A методом иммуноферментного анализа набор реагентов, предназначенный для выявления индивидуальных антител классов G и А к B.Abortus 99, B.Suis1330 и B.Melitensis методом непрямого иммуноферментного анализа (ИФА) в сыворотке (плазме) крови человека. Набор реагентов рассчитан на 96 определений, включая контрольные образцы. Возможно 12 независимых постановок ИФА по 8 определений, включая контроли.

**Лот №6 «*Контейнер (мешок) для тромбоцитов с возможностью неинвазионного измерения рН в тромбоконцентрате №20*»**

Контейнер (мешок) для тромбоцитов с возможностью неинвазионного измерения рН в тромбоконцентрате №20

**Лот №7 «*Азопирам*»**

Азопирам скрытая кровь представляет собой набор реагентов, позволяющий контролировать качество очистки изделий медицинского назначения непосредственно перед стерилизацией. Сфера применения: Набор реагентов необходим для обнаружения веществ – отбеливателей, остатков крови, окислителя, следов ржавчины, различных кислот на поверхности изделий медицинского назначения. Такими наборами пользуются в любых лечебно-профилактических учреждениях, также реактивы востребованы в сфере дезинфекции и на санитарно-эпидемиологических станциях. В состав реактива входят растворенный в изопропиловом спирте стабилизатор амидопирин и анилин солянокислый. Азопирам скрытая кровь рассчитан на приготовление рабочих реактивов объёмом 200 мл. Азопирам на 1000 тестов для определения предстерилизационной очистки.

**Лот №8 «*Жгут кровоостанавливающий эластичный полуавтоматический ,размерами: 45х2,5см, 35х2,5см*»**

Предназначен для ограничения циркуляции венозной крови в конечностях при проведении манипуляций, для остановки кровотечения. Выпускается двух размеров: 45х2,5см, 35х2,5см. Состоит из эластичной ленты, изготовленной из хлопка, не содержащего латекс, и безопасной удобной застежки из АВС-пластика с кнопкой быстрого расстегивания.

**Лот №9 «*Жгут резиновый кровоостанавливающий диаметром 6 мм, длиной 1 м*»**

Представляет собой эластичную трубку диаметром 6 мм, длиной 1 м. Трубка свернута, зафасована в пакет, внутрь которого вставлена этикетка.

Предназначен для остановки кровотечений, проведения внутривенных инъекций, забора крови из вены и др.

**Лот №10 «*Туба с микрокюветами к фотометру уровня гемоглобина в крови 4\*25*»**

Туба с микрокюветами к фотометру уровня гемоглобина в крови 4\*25

**Лот №11** **«*Одноразовые наконечники для системы реал-тайм ПЦР Cobas S 201*»**

«Одноразовые наконечники для системы реал-тайм ПЦР Cobas S 201 в одной упаковке 3840 штук. Область назначения: лабораторная диагностика для трансмиссивных инфекции.

**Лот №12** **«*Набор одноразовых специальных пробирок SPU 12\*24 для системы реал-тайм ПЦР Cobas S 201*»**

«Набор одноразовых специальных пробирок SPU 12\*24 для системы реал-тайм ПЦР Cobas S 201». Набор одноразовых пробирок для полностью автоматизированной подготовки образцов для системы Cobas s 201. Область назначения:лабораторная диагностика для трансмиссивных инфекции.

**Лот №13 «*Набор одноразовых специальных пробирок S-Tubes 12\*24 для системы реал-тайм ПЦР Cobas S 201*»**

«Набор одноразовых специальных пробирок S-Tubes 12\*24 для системы реал-тайм ПЦР Cobas S 201». Область назначения:лабораторная диагностика для трансмиссивных инфекции.

**Лот №14 «*Набор одноразовых специальных наконечников Tip-K 12\*36 для системы реал-тайм ПЦР Cobas S 201*»**

«Набор одноразовых специальных наконечников Tip-K 12\*36 для системы реал-тайм ПЦР Cobas S 201». Область назначения:лабораторная диагностика для трансмиссивных инфекции.

**Лот №15 «*Набор одноразовых специальных пробирок Tube-K 12\*96 для системы реал-тайм ПЦР Cobas S 201*»**

«Набор одноразовых специальных пробирок Tube-K 12\*96 для системы реал-тайм ПЦР Cobas S 201». Область назначения:лабораторная диагностика для трансмиссивных инфекции.

**Лот №16 «*Промывочный реагент Cobas TaqScreen для системы реал-тайм ПЦР Cobas S 201 5,1л*»**

«Промывочный реагент Cobas TaqScreen для системы реал-тайм ПЦР Cobas S 201 5,1л» (Пластиковая бутылка объемом 5100 мл). Область назначения:лабораторная диагностика для трансмиссивных инфекции.

**Лот №17 «*Набор контролей Cobas TaqScreen MPX, версия 2.0 для системы реал-тайм ПЦР Cobas S 201 контроль*»**

 «Набор контролей Cobas TaqScreen MPX, версия 2.0 для системы реал-тайм ПЦР Cobas S 201 контроль». Контроли предназначены оценки воспроизводимости теста и выявления системных аналитических отклонений при качественном мультиплексном одновременном определении РНК ВИЧ-1 группы M, РНК ВИЧ-1 группы O, РНК ВИЧ-2, РНК ВГС и ДНК ВГВ. 4 флакона по 1.6 мл контролей включают: мультиположительный контроль с неинфекционной синтетической РНК ВИЧ-1 группы М, ДНК ВГВ, РНК ВГС; положительный контроль ВИЧ-1 группы О с неинфекционной синтетической РНК ВИЧ-1 группы O; положительный контроль ВИЧ-2 с неинфекционной синтетической РНК ВИЧ-2; отрицательный контроль. Контроли содержат негативную человеческую плазму, нереактивную при исследовании лицензированными FDA методами на антитела к ВГС, антитела к ВИЧ-1/2, HBsAg, HBcAg и p24 Ag ВИЧ и на РНК ВИЧ-1, РНК ВИЧ-2, РНК ВГС и ДНК ВГВ при исследовании методами ПЦР, консервант ProClin® 300.

**Лот №18 «*Мультиплексный тест Cobas TaqScreen MPX, версия 2.0 для системы реал-тайм ПЦР Cobas S 201 96*»**

«Мультиплексный тест Cobas TaqScreen MPX, версия 2.0 для системы реал-тайм ПЦР Cobas S 201 96». Тест служит для прямого мультиплексного качественного одновременного обнаружения РНК вируса иммунодефицита человека типа 1 (ВИЧ-1) группы M, РНК ВИЧ-1 группы O, РНК вируса иммунодефицита человека типа 2 (ВИЧ-2), РНК вируса гепатита С (ВГС) и ДНК вируса гепатита В (ВГВ) в плазме крови человека in vitro методом полимеразно-цепной реакции. Данный тест предназначен для скрининга образцов плазмы от индивидуальных доноров, включая доноров цельной крови, компонентов крови, плазмы и других живых доноров. При донации цельной крови и компонентов крови образцы плазмы можно исследовать индивидуально или в пулах. При исследовании производится одновременное обнаружение и дифференциация ВИЧ, ВГС и ВГВ путем автоматизмрованного выделения нуклеиновых кислот и реал-тайм ПЦР. Набор состоит из магнитных стеклочастиц, лизирующего реагента, раствора протеиназы, буфера для элюции, мастер микс реагента, и внутреннего контроля для мониторинга рабочих характеристик метода при каждом индивидуальном тестировании, а также фермент AmpErase для снижения риска контаминации ранее амплифицированным материалом (ампликоном).

**Лот №19 «*Архивные плашки Plate Deepwell 96 для системы реал-тайм ПЦР Cobas S 201*»**

«Архивные плашки Plate Deepwell 96 для системы реал-тайм ПЦР Cobas S 201». Расходный материал в виде глубоколучночного планшета предназначен для аликвот донорских образцов для долговременного хранения как архивных образцов

**Лот №20 «*Крышки для архивных плашек Set of 50 для системы реал-тайм ПЦР Cobas S 201*»**

Одноразовые крышки для архивных плашек для системы Cobas s 201. Покровные маты предназначены для закрывания глубоколуночных планшетов.

**Лот №21 «*Цоликлон Анти А 10мл №1*»**

Прозрачная жидкость малинового или розового цвета. Форма выпуска – жидкие готовые к употреблению во флаконах-капельницах.

**Лот №22 «*Цоликлон Анти В 10мл №1*»**

Прозрачная жидкость синего или голубого цвета. Форма выпуска – жидкие готовые к употреблению во флаконах-капельницах.

**Лот №23 «*Цоликлон Келл 5 мл №1супер*»**

Прозрачная бесцветная жидкость.Форма выпуска – жидкие готовые к употреблению во флаконах-капельницах.

**Лот №24 «*Цоликлон Анти Д 5мл №1 - супер*»**

Прозрачная слегка опалесцирующая жидкость бледно-розового или бледно- желтого цвета. Форма выпуска – жидкие готовые к употреблению во флаконах-капельницах.

**Лот №25 «*Цоликлон Анти АВ 5мл№1*»**

Прозрачная слегка опалесцирующая бесцветная жидкость. Форма выпуска – жидкие готовые к употреблению во флаконах-капельницах.

**Лот №26 «*Цоликлон Анти Е 5мл №1*»**

Прозрачная бесцветная жидкость.Форма выпуска – жидкие готовые к употреблению во флаконах-капельницах.

**Лот №27 «*Цоликлон Анти С 5мл №1*»**

Прозрачная бесцветная жидкость.Форма выпуска – жидкие готовые к употреблению во флаконах-капельницах.

**Лот №28 «*Микрокюветы*»**

«Микрокюветы»предназначены для количественного определения гемоглобина в цельной крови с помощью анализатора гемоглобина HemoCue Hb 201 (система закрытого типа). Микрокюветы для определения гемоглобина HemoCue Hb 201+, 4\*50шт/уп.

**Лот №29 «*Комплект расходных реагентов ADAM rWBC kit к аппарату для оптического подсчета остаточных лейкоцитов в компонентах крови ADAM-rWBC*»**

Комплект расходных реагентов ADAM rWBC kit к аппарату для оптического подсчета остаточных лейкоцитов в компонентах крови ADAM-rWBC

**Лот №30 «*Разбавитель для гематологических анализаторов (автоматических) 20л HOSPITEX DIAGNOSTICS*»**

Лизирующий раствор для гематологических анализаторов (автоматических) 0,5л HOSPITEX DIAGNOSTICS

**Лот №31 «*Лизирующий раствор для гематологических анализаторов (автоматических)0,5л HOSPITEX DIAGNOSTICS*»**

Лизирующий раствор для гематологических анализаторов (автоматических)0,5л HOSPITEX DIAGNOSTICS

**Лот №32 «*Контрольная кровь Para 12 Extend, Streck*»**

Контрольная кровь Para 12 Extend, Streck

**Лот №33 «*Раствор для промывки гидравлической системы гематологических анализаторов 5л (моющий раствор)HOSPITEX DIAGNOSTICS*»**

Раствор для промывки гидравлической системы гематологических анализаторов 5л (моющий раствор) HOSPITEX DIAGNOSTICS

**Лот №34 «*Раствор для промывки гидравлической системы гематологических анализаторов 0,5л (очищающий раствор) HOSPITEX DIAGNOSTICS*»**

Раствор для промывки гидравлической системы гематологических анализаторов 0,5л (очищающий раствор) HOSPITEX DIAGNOSTICS

**Лот №35 «*Алт 4\*50мл*»**

Набор реагентов для определения активности аланинаминотрансферазы в сыворотке крови кинетическим методом 4\*50 мл для Автоматического биохимического анализатора HOSPITEX DIAGNOSTICS закрытого типа ЭОС БРАВО v.300

**Лот №36 «*Общий белок 4\*100+4мл*»**

Набор для определения концентрации общего белка (со стандартом) 4х100 мл+4мл для Автоматического биохимического анализатора HOSPITEX DIAGNOSTICS закрытого типа ЭОС БРАВО v.300

**Лот №37 «*Контрольная сыворотка, норма 4\*5мл*»**

Контрольная сыворотка (норма) для биохимических исследований 4х5 мл для Автоматического биохимического анализатора HOSPITEX DIAGNOSTICS закрытого типа ЭОС БРАВО v.300

**Лот №38 «*Контрольная сыворотка патология4\*5мл*»**

Контрольная сыворотка (патология) для биохимических исследований 4х5 мл для Автоматического биохимического анализатора HOSPITEX DIAGNOSTICS закрытого типа ЭОС БРАВО v.300

**Лот №39 «*Гидравлическая жидкость 500мл*»**

Раствор для промывки гидравлической системы биохимических анализаторов 500 мл для Автоматического биохимического анализатора HOSPITEX DIAGNOSTICS закрытого типа ЭОС БРАВО v.300

**Лот №40 «*Флаконы для реагентов для ЭОС БРАВО исполнение 01, 02( v.200, v.300) 60мл/30 шт+25мл/30шт*»**

 Емкости (флаконы) для реагентов с крышками 60 мл/30 шт+25мл/30 шт для Автоматического биохимического анализатора HOSPITEX DIAGNOSTICS закрытого типа ЭОС БРАВО v.300

**Лот №41 «*Lab Strip urinalysis U 11Plus полоски для мочи*»**

Lab Strip urinalysis U 11Plus полоски для мочи представляют собой скрининговые тесты для диагностики заболеваний печени, билиарной или печеночной обструкции, диабета, гемолитических, урологических и нефрологических заболеваний, ассоцированных с гематурией и гемоглобинурией, заболеваний почек и мочевого тракта, патологических сдвигов значений рH, а также для исследования осадка мочи.

**Лот №42 «*Тест-система "Дефицитная плазма по VIII фактору (донорная)" (FactorVIIIDeficientPlasma (Congenital))10\*1,0мл Фактор VIII донорная дефицитная плазма*»**

Фактор-дефицитная плазма предназначена для количественного определения соответствующего фактора у пациентов с подозрением на наличие врожденного или приобретенного дефицита этого белка. Для количественного определения индивидуальных факторов свертывания одноэтапным методом требуется плазма, дефицитная пофактору, который нужно измерить. Разбавленная плазма пациента смешивается с фактор-дефицитной плазмой и определяется время образования сгустка. Уровень коррекции времени образования сгустка в плазме пациента сравнивают с уровнем, обеспечиваемым референсным материалом, что дает возможность определить активность плазмы пациента в %. Определение дефицита факторов свертываемости можно проводить на любом анализаторе, который выполняет тест на АЧТВ. Реактивы 1. Фактор-дефицитная плазма. Получена из человеческой плазмы и содержит менее 1% активности фактора. 2. Другие компоненты набора. Каждый комплект содержит руководство пользователя. Хранение и стабильность 1. Фактор-дефицитная плазма Запечатанные флаконы устойчивы до указанной даты окончания срока действия, при условиях хранения, указанных на упаковке. После того, как реактив был разведен, он устойчив в течение 8 часов при температуре хранения 2÷60C. Лиофилизированный продукт должен выглядеть как сухой, окрашенный в желтоватый цвет плотный конгломерат.

**Лот №43 «*Контроль качества норма (RoutineControl N)*»**

Norma-Trol, Ab-Trol 2 и Ab-Trol 3 – контроли качества с нормальным, умеренно увеличенным и заметно увеличенным временем АЧТВ и ПВ. Их также можно использовать для определения количества фибриногена, ТВ и AT-III. Контроли приготовлены из нормальной человеческой плазмы. Hep-Trol разработан для контроля в тестах по определению гепарина хромогенным методом. Реактивы Лиофилизированная плазма. Каждый пузырек содержит 1.0мл (3.0мл для кат ном 5499) лиофилизированную человеческую плазму (сдобавлением буфера). Ab-Trol 2 и Ab-Trol 3 получены из адсорбционной человеческой плазмы. Norma-Trol 1 приготовлен из пула нормальной плазмы. Hep-Trol приготовлен из пула человеческой плазмы с добавлением натриевой соли гепарина для моделирования плазмы, полученной от пациентов, получающих гепариновую терапию.

**Лот №44 «*Тест-система "Кальция хлорид для коагуолоrии" (CalciumChloride)*»**

Реагент«Кальция хлорид для коагуляции» предназначен для использования совместно с набором реагентов. Фасовка (10 x 10,0 мл). Концентрация 0,025 М раствора хлорида кальция (жидкость)

**Лот №45 «*Тест-система «Тромбопластин-L» Thromboplastin-L*»**

ЖИДКИЙ Тромбопластин международный индекс чувствительности( далее МИЧ) ~1.0-1.1 производится по оригинальной технологии Леона Поллера. Набор состоит из двух жидких компонентов: суспензии головного мозга кролика с фосфолипидами и 0,025 М кальция хлорида. Компоненты используются для приготовления рабочего раствора в соотношении 1:1. Установленные специфичные к различным анализаторам и методам исследования (включая мануальный метод) значения международный индекс чувствительности( далее МИЧ) в диапазоне от 1,00 до 1,10. Низкая вариабельность международный индекс чувствительности( далее МИЧ) между лотами (менее 2%). Высокая чувствительность к активности внешних факторов свертывания, а также отсутствие чувст-вительности к гепарину в дозе до 2 Ед/мл. Реагенты предназначены для проведения мониторинга непрямыми антикоагулянтами. Коэффициент вариации - CV ~ 2%. Возможность одновременного определения ПВ и расчетного фибриногена. Стабильность после вскрытия флакона 1 месяц, 10 дней после приготовления рабочего раствора при 2-8º С или 5 дней при хранении на борту анализатора (15-30º С).

**Лот №46 «*Тест-система "Активированное частичное тромбопластиновое время (кремниевый активатор L минvс)" (AПТВ Si L Minus)*»**

Активированное парциальное тромбопластиновое время,( далее АПТВ) Л-Минус (кремниевый активатор) Набор стоит из двух жидких компонентов: тонкодисперсной суспензии смеси алюминиевой и магниевой соли кремниевой кислоты с фосфолипидами и 0,025М раствора кальция хлорида. Тест-система обладает высокой чувствительностью к внутренним факторам и гепарину (0,2 – 0,4 Ед./мл) и низкой чувствительностью к волчаночным антикоагулянтам. Является оптимальным скрининговым реагентом рекомендованным всемироной организации здравоохранения.активированное парциальное тромбопластиновое время ( далее,АПТВ) Л-Минус (кремниевый активатор) (5 x 5.0 мл) АПТВ Si L Minus (5 x 5.0 мл ) Раствор хлорида кальция 0.025M Нечувствителен к гепарину и низким уровням ВА или Л

**Лот №47 «*Тест-система "Определение фибриногена методом Клаусса 50" (ClaussFibrinogen 50)*»**

Тест-системы предназначены для количественного определения фибриногена в цитратной плазме по методу Клаусса. Широкий выбор наборов и отдельных реагентов для работы на автоматических и полуавтоматических коагулометрах с различными методами детекции: оптические, оптико-механические и механические. Отличная линейность и коэффициент вариации (CV ~ 3%). Высокая стабильность приготовленного реагента 1 день при 15-30ºС, 7 дней при 2-8ºС, 30 дней при -20ºС.Фибриноген50 NIH/мл по Клауссу – для анализаторов Helena (5 x 4.0 мл) Тромбиновый реагент 50 NIH/мл(2 x 1.0 мл) Калибратор фибриногена (2 x 25.0 мл) Буфер Оуренса

**Лот №48 «*Тестовый реагент "Буфер Оуренса" (OwrensBuffer). Тромбиновое время*»**

Буфер Оуренса10\*25,0 мл

**Лот №49 «*Кювета измерительная (400/уп. + карта параметров)*»**

Кювета измерительная (400/уп. + карта параметров) Описание изделия: Кювета измерительная для полуавтоматического анализатора свертывания крови КоаТест-2 Габаритные размеры кюветы: высота (25-0,2) мм, диаметр кюветы (11-0,1) мм диаметр посадочной кюветы (8-0,1) мм Объем пробы - 50 мкл Количество в упаковке: 200 шт.

**Лот №50 «*Тест-система "Дефицитная плазма по IX фактору (донорная)" (Factor IX DeficientPlasma (Congenital)*»**

Применение: Плазма с дефицитом внутреннего фактора предназначена для количественного определения активности специфического фактора в цитратной плазме человека. Этот одностадийный метод требует подходящего реагента Активированное частичное тромбопластиновое время (далее АЧТВ) и любого прибора, способного выполнять тестирование фактора на основе Активированное частичное тромбопластиновое время (далееАЧТВ)Фактор IX (10 x 1.0 мл) Фактор IX донорная дефицитная плазма Содержимое комплекта Плазма с дефицитом фактора 8: - Плазма с дефицитом фактора VIII (врожденная)- Плазма с дефицитом фактора VIII (иммунодефицитная) Фактор 9 дефицит плазмы:- Плазма с дефицитом фактора IX (врожденная)-Плазма с дефицитом фактора IX (иммунодефицит)

**Лот №51 «*D-1856 РекомбиБест антипаллидум-суммарные антитела (комплект 2)*»**

D-1856 РекомбиБест антипаллидум-суммарные антитела (комплект 2) Набор реагентов для иммуноферментного выявления суммарных антител к Treponema pallidum 12x8.

**Лот №52 «*D-0556 Вектогеп B-HBs-антиген (комплект 3)*»**

D-0556 Вектогеп B-HBs-антиген (комплект 3) Набор реагентов для иммуноферментного выявления HBsAg. Одностадийная постановка. Чувствительность: 0,05/0,01 МЕ/мл 12x8

***Лот №53 «D-0558 Вектогеп В-HBs-антиген-подтверждающий тест (комплект 1)»***

D-0558 Вектогеп В-HBs-антиген-подтверждающий тест (комплект 1) Набор реагентов для иммуноферментного подтверждения наличия HBsAg. Одностадийная постановка.Чувствительность: 0,05/0,01 МЕ/мл 6x8

***Лот №54 «D-0151 КомбиБест ВИЧ-1,2 АГ/АТ (комплект 1)»***

D-0151 КомбиБест ВИЧ-1,2 АГ/АТ (комплект 1)Набор реагентов для иммуноферментного выявления антител к ВИЧ-1,2 и антигена р24 ВИЧ-1. 24x8

***Лот №55 «D-0772 Бест анти-ВГС (комплект 2)»***

D-0772 Бест анти-ВГС (комплект 2) Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов классов G и M к вирусу гепатита С. 12x8

***Лот №56 «РПГА-БЕСТ антипаллидум
Набор реагентов для выявления антител к Treponema pallidum в реакции гемагглютинации»***

Набор реагентов для выявления антител к Treponema pallidum в реакции гемагглютинации (РПГА-БЕСТ антипаллидум) Состав: • положительный контрольный образец (К+), инактивированный – 1 фл., 0,5 мл; • отрицательный контрольный образец (К–), инактивированный – 1 фл., 0,5 мл; • тест-эритроциты (ТЭр) – 1 фл., 8,5 мл; • контрольные эритроциты (КЭр) – 1 фл., 8,5 мл; • разводящий раствор (РР) – 1 фл., 21 мл; • планшет с U-образными лунками – 2 шт.; Набор реагентов (РПГА-БЕСТ антипаллидум) предназначен для выявления специфических антител к Treponema pallidum в сыворотке крови человека и рекомендуется для диагностики сифилиса как составная часть комплекса серологических реакций. Набор реагентов рассчитан на проведение 100 анализов, включая контроли.

***Лот №57 «D-0776 "Бест анти-ВГС-подтверждающий тест»***

D-0776 Бест анти-ВГС-подтверждающий тест Набор реагентов для иммуноферментного подтверждения наличия иммуноглобулинов классов G и M к вирусу гепатита С. 12x4

***Лот №58 «Карты для прямого антиглобулинового теста ID Anti lgG1/ lgG3 DAT1\*12»***

Карты для прямого антиглобулинового теста ID Anti lgG1/ lgG3 DAT1\*12

***Лот №59 «Кассеты BioVue полиспецифические (AHG Polyspecific) (400шт).(кат.ном.707300)»***

Кассеты полиспецифические используются для прямой и непрямой пробы Кумбса (скрининг антиэритроцитарных антител), идентификации антиэритроцитарных антител, пробы на совместимость и аутоконтроля

***Лот №60 «Кассеты BioVue с анти-человеческим глобулином (400шт).(кат.ном.707400)»***

Кассеты с анти-человеческим глобулином используются для прямой и непрямой пробы Кумбса (скрининг антиэритроцитарных антител), идентификации антиэритроцитарных антител, пробы на совместимость и аутоконтроля.

***Лот №61 «Кассеты BioVue для определения резус фактора и группы крови прямой и обратной реакцией (400шт)(кат ном 707100)»***

Кассеты предназначены для определения группы крови и резус фактора прямым и перекрестным методом и проведения контроля.

***Лот №62 «Кассеты BioVue для определения группы крови прямой реакцией и резус фактора (100шт).(кат.ном.707135)»***

Кассеты для определения группы крови прямым методом и резус фактора

***Лот №63 «Кассеты BioVue для определения Келл и фенотипа (400шт).(кат.ном.707280)»***

Кассеты предназначены для определения антигенов системы Rh и Kell

***Лот №64 «0,8% стандартные эритроциты для скрининга антител Сюрджискрин.(3х10мл)(кат.номер719102)»***

Стандартные эритроциты для скрининга аллоиммунных антиэритроцитарных антител

***Лот №65 «3%стандартные эритроциты для определения группы крови Аффирмаджен 2(А1+В) (2х3мл).(кат.ном.707930)»***

Стандартные эритроциты для определения группы крови перекресным методом.

***Лот №66 «Ortho Антисыворотка анти-Д Weak (кат.ном.6904493)»***

Необходима для обнаружения слабых (Dweak) и вариантных антигенов системы Резус

***Лот №66 «Ortho Антисыворотка анти-Д Weak (кат.ном.6904493)»***

Необходима для обнаружения слабых (Dweak) и вариантных антигенов системы Резус

***Лот №67 «Раствор слабой ионной силы Bliss (3х10мл)»***

Необходим для приготовления 3% взвеси стандартных эритроцитов доноров в пробе на совместимость или 3% взвеси стандартных эритроцитов реципиента в ПАГТ.

***Лот №68 «Кассеты Bio Vue полиспецифические/нейтральные (100шт).(кат.ном 707355)»***

Кассеты полиспецифические/нейтральные предназначены для определения прямой и непрямой пробы Кумбса, качественного определения непредвиденных антител групп крови ферментными и неферментными методами.

***Лот №69 «3% Resolve A Red Cells Панель для идентификации антител (кат.ном.6901865)»***

Стандартные эритроциты для идентификации аллоиммунных антиэритроцитарных антител

***Лот №70 «7%-й бычий сывороточный альбумин (BSA) ORTНO-12х5мл (кат.ном.6844285)»***

Необходим для ежедневного обслуживания.

***Лот №71 «Набор для контроля качества ORTHO CONFIDENCE (4х6.5мл)(кат.ном.6842785)»***

Набор для проведения внутрилабораторного контроля качества используемых реагентов системы ORTHO BioVue

***Лот №72 «Одноразовые штативы для разведения ORTНO VISION 180шт по 16 лунок (2880тес)(кат.ном.6904591)»***

Штативы для приготовления 3% взвеси стандартных эритроцитов донора крови для определения антигенов систем: АВО, Резус и Келл. Лотки для разбавления одноразовые

***Лот №73 «Гелевая карта Акросс для определения группы крови АВО прямым и перекрестным методом и резус-фактора DVI-/DVI+
Совместимая с Across System к.н. 810201»***

Карта для определения группы крови АВО прямым и перекрестным методом и резус-фактора не менее чем двумя различными анти-D реагентами. Должна содержать не менее 8 микропробирок.
В каждой микропробирке карты должны содержаться полимеризованные декстраны в буферной среде с консервантами, смешанные с различными реагентами. Тип микропробирки указан на лицевой этикетке карты: микропробирка A, микропробирка B, микропробирка AB, микропробирка DVI-, микропробирка DVI+, микропробирка Ctl., микропробирка N/A1, микропробирка N/B (A-B-AB-DVI--DVI+-Сtl.-N/A1-N/B).
Микропробирка A должна содержать моноклональный реагент анти-A (IgM-антитела мышей, клон BIRMA-1).
Микропробирка B должна содержать моноклональный реагент анти-B (IgM-антитела мышей, клон LB 2).
Микропробирка AB должна содержать моноклональный реагент анти-AB (смесь IgM-антител мышей, клоны BIRMA-1, LB-2).
Микропробирка DVI- должна содержать моноклональный реагент анти-D (IgM-антитела человека, клон RUM 1).
Микропробирка DVI+ должна содержать моноклональный реагент анти-D (смесь IgG- и IgM-антител человека, клоны RUM 1, P3X61, MS-26).
Данный моноклональный анти-D реагент выявляет слабый D и частичные варианты D-антигена, включая вариант DVI.
Микропробирка Ctl. должна содержать буферный раствор без антител (контрольная микропробирка).
Микропробирки N/A1 и N/B должны содержать буферный раствор без антител (определение группы крови AB0 перекрестной реакции с использованием стандартных эритроцитов A1, B).

***Лот №74 «Карта для определения группы крови АВО прямым и перекрестным методом, резус-фактора DVI+ и Келл 810205»***

Карта для определения группы крови АВО прямым и перекрестным методом, резус-фактора и антигена Келл (K). Должна содержать не менее 8 микропробирок.
В каждой микропробирке карты должны содержаться полимеризованные декстраны в буферной среде с консервантами, смешанные с различными реагентами. Тип микропробирки указан на лицевой этикетке карты: микропробирка A, микропробирка B, микропробирка AB, микропробирка DVI+, микропробирка Kell, микропробирка Ctl., микропробирка N/A1, микропробирка N/B (A-B-AB-DVI+-Kell-Сtl.-N/A1-N/B).
Микропробирка A должна содержать моноклональный реагент анти-A (IgM-антитела мышей, клон BIRMA-1)
Микропробирка B должна содержать моноклональный реагент анти-B (IgM-антитела мышей, клон LB 2)
Микропробирка AB должна содержать моноклональный реагент анти-AB (смесь IgM-антител мышей, клоны BIRMA-1, LB-2)
Микропробирка DVI+ должна содержать моноклональный реагент анти-D (смесь IgG- и IgM-антител человека, клоны RUM 1, P3X61, MS-26).
Данный моноклональный анти-D реагент выявляет слабый D и частичные варианты D-антигена, включая вариант DVI.
Микропробирка Kell должна содержать моноклональный реагент анти-K (IgM-антитела человека, клон MS-56)
Микропробирка Ctl должна содержать буферный раствор без антител (контрольная микропробирка)
Микропробирки N должны содержать буферный раствор без антител (определение группы крови AB0 перекрестной реакции с использованием стандартных эритроцитов A1, B)

***Лот №75 «Гелевая карта Across для определения группы крови АВО прямым методом и резус-фактора DVI+ (50шт./упак)к.н. 810206»***

Определение группы крови АВ0 прямым методом и резус-фактора DVI+ используется для обследования доноров, когда достаточно только прямого определения AB0, например, при повторных исследованиях и в целях экономии. Используемые анти-D антитела реагируют с вариантом DVI антигена – исследование 2-х образцов на карте. Должна содержать не менее 8 микропробирок

***Лот №76 «Гелевая карта Акросс для проведения прямой и непрямой пробы Кумбса (lgG+ C3d упаковке 50шт/уп к.н.810215»***

Карта для проведения прямой и непрямой реакции Кумбса. Должна содержать не менее 8 микропробирок.
На лицевой этикетке карты указан тип микропробирки - микропробирка AHG. Каждая микропробирка карты должна содержать полимеризованные декстраны в буферной среде с консервантами, смешанные с поливалентным античеловеческим глобулином (смесь кроличьего поликлонального анти-IgG BRIC-8, MS-278 и моноклонального анти-C3d, анти-IgM антитела мыши, клон 12011 D10).

***Лот №77 «Гелевая карта Акросс для фенотипирования по системе Резус и определения Келл Совместимая с Across System к.н.810209»***

Карта для определения антигенов Dvı+(RH1), C(RH2), E(RH3), c(RH4), e(RH5), Cw(RH8) и Kell(KEL1). Должна содержать не менее 8 микропробирок.
Микропробирки гелевой карты Across для фенотипирования по системе Rh с Kell (K) обозначены на этикетке на передней стороне карты:
- Микропробирка DVI+(RH1): моноклональный анти-D (человеческие IgG и IgM антитела, клоны RUM 1, P3X61, MS-26)
- Микропробирка C(RH2): моноклональный анти-C (антитела IgM человека, MS-24)
- Микропробирка E(RH3): моноклональный анти-E (антитела IgG человека, MS-258, MS-80)
- Микропробирка c(RH4): моноклональный анти-C (антитела IgM человека, MS-33)
- Микропробирка e(RH5): моноклональный анти-C (антитела IgM человека, клоны MS-16, MS-69)
- Микропробирка Cw(RH8): моноклональный анти-Cw (антитела IgG человека, клон MS-110)
- Микропробирка KELL(KEL1): моноклональный анти-Kell (антитела IgM человека, клон MS-56)
- Микропробирка Ctl.: Отрицательный контрольный образец.

***Лот №78 «Карта гелевая "Across "для фенотипирования по системе Резус антигены С,с,Е,е 810210»***

Карта для определения фенотипа по антигенам системы Резус: С, с, E, e. Должна содержать не менее 8 микропробирок.
В каждой микропробирке карты должны содержаться полимеризованные декстраны в буферной среде с консервантами, смешанные с различными реагентами. Тип микропробирки указан на лицевой этикетке карты: микропробирка C, микропробирка E, микропробирка c, микропробирка e (C-E-c-e | C-E-c-e).
Микропробирка C должна содержать моноклональный реагент анти-C (IgM-антитела человека, клон MS-24)
Микропробирка E должна содержать моноклональный реагент анти-E (IgM-антитела человека, клоны MS-258, MS-80)
Микропробирка c должна содержать моноклональный реагент анти-c (IgM-антитела человека, клон MS-33)
Микропробирка e должна содержать моноклональный реагент анти-e (IgM-антитела человека, клоны MS-16, MS-69).
Одна карта рассчитана на проведение не менее двух тестов.
***Лот №79 «Стандартные эритроциты Акросс для скрининга антител (4\*10мл)к.н.820105»***

Стандартные эритроциты для скрининга антител - 4-х клеточная панель. Набор из четырех флаконов. Каждый флакон должен содержать не менее 10 мл человеческих эриктроцитов группы 0 в виде 0,8% суспензии, в буферном растворе и с консервантами. (Эритроциты во флаконах в наборе отличаются по составу антигенов и отобраны с целью детектирования наиболее клинически значимых антител.)
Реактив производится из материала одного донора для каждого флакона.
Стеклянные флаконы с крышками со встроенными пипетками.
Используемый в составе буферный раствор должен быть совместим с гелевыи картами Across System.

***Лот №80 «Стандартные эритроциты Акросс для скрининга антител (2\*10мл)А1 В для определения группы крови АВО перекрестным методом (к.н. 820101)»***

Стандартные эритроциты для определения группы крови АВО перекрестным методом . Набор из 2 флаконов. Каждый флакон должен содержать не менее 10 мл человеческих эриктроцитов группы А1 В в виде 0,8% суспензии, в буферном растворе и с консервантами. (Эритроциты во флаконах в наборе отличаются по составу антигенов.)

Реактив производится из материала одного донора для каждого флакона.

Стеклянные флаконы с крышками со встроенными пипетками.

Используемый в составе буферный раствор должен быть совместим с гелевыи картами Across System.

***Лот №81 «Гелевая карта Across для определения ауто- и аллоантител, нейтральный гель / AHG (50 шт./упак)к.н.810218»***

Определение ауто- и аллоантител, нейтральный гель / AHG - представляет собой комбинацию гелевых карт Across Gel Neutral и Across gel AHG (IgG+C3d). Должна содержать не менее 8 микропробирок. Используется вместе со стандартными эритроцитами для одновременного скрининга антиэритроцитарных антител в непрямом антиглобулиновом тесте и определения AB0 обратной реакцией и/или поиска антител при ферментной реакции

***Лот №82 «Стандартные эритроциты Акросс для идентификации антител (11\* 5мл) к.н.820107»***

Стандартные эритроциты Акросс для идентификации антител (11\* 5мл)

***Лот №83 «Раствор низкой ионной силы "Across LISS" для приготовления суспензии эритроцитов при проведении иммуногематологических исследований методом колоночной агглютинации in vitro - 500 мл к.н.830500»***

Раствор для приготовления суспензии эритроцитов.
Флакон содержит буферный раствор низкой ионной силы.

***Лот №84 «Планшет для разведения (по 50 шт. в уп.)
Одноразовые плашки к.н.999300»***

Планшет для разведения (по 50 шт. в уп.)
Одноразовые плашки

***Лот №85 «Раствор промывающий O Across, во флаконе 500 мл к.н. 830800»***

Раствор промывающий O Across, во флаконе 500 мл

***Лот №86 «Контроль качества Across (4x6 мл)к.н. 820110»***

Контроль качества Across (4x6 мл)

***Лот №87 «Контроль качества Across (4x6 мл)к.н. 820110»***

Раствор для приготовления суспензии эритроцитов.
Флакон содержит буферный раствор низкой ионной силы.

***Лот №88 «Щелочная фосфатаза»***

Слайды для определения щелочной фосфотазы в сыворотке или плазме колориметрическим методом для экспресс анализатора FUJI DRI-CHEM NX 500i.  Представляет собой пластиковую пластинку с многослойной пленкой. Упаковка не менее 24 шт.

***Лот №89 «Амилаза»***

Слайды для определения   амилазы в сыворотке или плазме колориметрическим методом для экспресс анализатора FUJI DRI-CHEM NX 500i.  Представляет собой пластиковую пластинку с многослойной пленкой. Упаковка не менее 24 шт.

***Лот №90 «Глютамилтрансфераза»***

Слайды для определения  глютамилтрансферазы в сыворотке или плазме колориметрическим методом для экспресс анализатора FUJI DRI-CHEM NX 500i.  Представляет собой пластиковую пластинку с многослойной пленкой. Упаковка не менее 24 шт.

***Лот №91 «Аспартатаминотрансфераза (глютамино-щавелевоуксусная трансаминаза)»***

Слайды для определения   аспартатаминотрансферазы в сыворотке или плазме колориметрическим методом для экспресс анализатора FUJI DRI-CHEM NX 500i.  Представляет собой пластиковую пластинку с многослойной пленкой. Упаковка не менее 24 шт.

***Лот №92 «Аспартатаминотрансфераза (глютамино-щавелевоуксусная трансаминаза)»***

Слайды для определения   аланин-аминотрансферазы в сыворотке или плазме колориметрическим методом для экспресс анализатора FUJI DRI-CHEM NX 500i.  Представляет собой пластиковую пластинку с многослойной пленкой. Упаковка не менее 24 шт.

***Лот №93 «Азот мочевины»***

Слайды для определения   азота мочевины в сыворотке или плазме колориметрическим методом для экспресс анализатора FUJI DRI-CHEM NX 500i.  Представляет собой пластиковую пластинку с многослойной пленкой. Упаковка не менее 24 шт.

***Лот №94 «Креатинин»***

FUJI DRI-CHEM NX 500i экспресс анализаторы үшін колориметриялық әдіспен сарысудағы немесе плазмадағы креатининді анықтауға арналған слайдтар. Қаптамасы 24 данадан кем емес.

***Лот №95 «Прямой билирубин»***

Слайды для определения   прямого билирубина в сыворотке или плазме колориметрическим методом для экспресс анализатора FUJI DRI-CHEM NX 500i.  Представляет собой пластиковую пластинку с многослойной пленкой. Упаковка не менее 24 шт.

***Лот №96 «Глюкоза»***

Слайды для определения   глюкозы в сыворотке или плазме колориметрическим методом для экспресс анализатора FUJI DRI-CHEM NX 500i.  Представляет собой пластиковую пластинку с многослойной пленкой. Упаковка не менее 24 шт.

***Лот №97 «Общий билирубин»***

Слайды для определения   общего билирубина в сыворотке или плазме колориметрическим методом для экспресс анализатора FUJI DRI-CHEM NX 500i.  Представляет собой пластиковую пластинку с многослойной пленкой. Упаковка не менее 24 шт

***Лот №98 «Холестерин»***

Слайды для определения   холестерина в сыворотке или плазме колориметрическим методом для экспресс анализатора FUJI DRI-CHEM NX 500i.  Представляет собой пластиковую пластинку с многослойной пленкой. Упаковка не менее 24 шт.

***Лот №99 «Общий Белок»***

Слайды для определения   общего белка в сыворотке или плазме колориметрическим методом экспресс анализатора FUJI DRI-CHEM NX 500i.  Представляет собой пластиковую пластинку с многослойной пленкой. Упаковка не менее 24 шт.

***Лот №100 «Наконечники»***

Одноразовые пластиковые наконечники для раскапывателя сыворотки или плазмы для экспресс анализатора FUJI DRI-CHEM NX 500i. Количество в упаковке - не менее 576 шт.

***Лот №101 «Контроль высокий»***

Контроль c высокой концентрацией биохимических аналитов для экспресс анализатора FUJI DRI-CHEM NX 500i. Количество в упаковке - не менее 6 бут/уп.

***Лот №102 «Контроль низкий»***

Контроль c низкой концентрацией биохимических аналитов для экспресс анализатора FUJI DRI-CHEM NX 500i. Количество в упаковке - не менее 6 бут/уп.

***Лот №103 «Пробирки 0,5 мл»***

Одноразовые пластиковые пробирки для сыворотки или плазмы для экспресс анализатора FUJI DRI-CHEM NX 500i, объем не менее 0,5 мл, в упаковке не менее 500 шт.

***Лот №104 «Кальций»***

Слайды для определения   кальция в сыворотке или плазме колориметрическим методом для экспресс анализатора FUJI DRI-CHEM NX 500i. Представляет собой пластиковую пластинку с многослойной пленкой. Упаковка не менее 24 шт

***Лот №105 «Магний»***

Слайды для определения магния   в сыворотке или плазме колориметрическим методом для экспресс анализатора FUJI DRI-CHEM NX 500i.  Представляет собой пластиковую пластинку с многослойной пленкой. Упаковка не менее 24 шт.

***Лот №106 «Мочевая кислота»***

Слайды для определения мочевой кислоты в сыворотке или плазме колориметрическим методом для экспресс анализатора FUJI DRI-CHEM NX 500i.  Представляет собой пластиковую пластинку с многослойной пленкой. Упаковка не менее 24 шт.

***Лот №107 «НBsAg качественный II реагент (Alinity I HBsAg Qualitative II Reagent Kit) (1-уп по 200 тестов.)8Р1022»***

Тест Alinity i HBsAg Qualitative II является хемилюминесцентным иммуноанализом на микрочастицах (CMIA) для качественного определения поверхностного антигена вируса гепатита B (HBsAg) в сыворотке и плазме крови человека, включая образцы, забранные посмертно (после остановки сердца) на анализаторе Alinity i. Тест Alinity i HBsAg Qualitative II предназначен для использования в качестве вспомогательного средства диагностики инфекции HBV и в качестве скринингового теста с целью предупреждения передачи инфекции HBV реципиентам крови, ее компонентов, а также клеток, тканей и органов. Микрочастицы: Микрочастицы, сенсибилизированные анти-HBs (мышиными, моноклональными, IgM, IgG), в MES-буфере с протеиновым (альбумин сыворотки бычьей крови) стабилизатором. Минимальная концентрация: 0.08% твердого вещества. Консерванты: ProClin 300 и ProClin 95. Конъюгат: Акридин-меченый конъюгат антител к HBs (мышиных, моноклональных, IgG) и антител к HBs (козьих, IgG) в фосфатном буфере с плазмой крови человека и протеиновыми (альбумин сыворотки бычьей крови, фетальная бычья сыворотка, козьи IgG, мышиные IgG) стабилизаторами. Минимальная концентрация: 0.35 μg/mL. Консерванты: ProClin 300 и ProClin 950. Вспомогательный промывочный буфер: Дополнительный промывающий буфер с MES-буфером. Консерванты: ProClin 300 и ProClin 950. Воспроизводимость: Исследование проводилось с использованием 3 серий НBsAg качественный II Реагентов (Alinity i HBsAg Qualitative II Reagent Kit), 3 серий НBsAg качественный II Калибраторов (Alinity i HBsAg Qualitative II Calibrators) и 3 серий НBsAg качественный II Контрольных материалов (Alinity i HBsAg Qualitative II Controls) (или коммерческих контролей) на 1 анализаторе. Два контроля и 3 панели плазмы крови человека были протестированы не менее чем в 2 повторах 2 раза в день в течение 20 дней. Чувствительность: Всего в тесте Alinity i HBsAg Qualitative II и ARCHITECT HBsAg Qualitative II оценивалось 496 образцов следующих категорий: генотипы HBV (A-F, H), инфекция HBV в острой стадии, инфекция HBV в хронической стадии, образцы с известной высокой концентрацией аналита, образцы с известной низкой концентрацией аналита, образцы, положительные на HBsAg, с иными параметрами, а также панель с мутантным HBsAg. Общая чувствительность теста Alinity i HBsAg Qualitative II составила 100% (496/496) при двухстороннем 95%-м доверительном интервале 99.26 – 100.00%. Общая чувствительность теста ARCHITECT HBsAg Qualitative II составила 99.80% (495/496) при двустороннем 95%-м доверительном интервале 98.88 – 99.99%. Определение мутантных форм HBsAg: Панель из 68 образцов включала 2 контроля с рекомбинантным диким типом и 65 образцов с различными рекомбинантными мутантными формами HBsAg. Один механизм возникновения мутаций был типичен для 2 образцов в панели; мутант 113 (JPA) и мутант 104 обладали общим механизм возникновения мутаций. Все мутантные образцы содержали рекомбинантный антиген с амино-последовательностями, представляющими нативные мутанты поверхностного антигена гепатита B. 57 из 66 рекомбинантных мутантных образцов имели замены или вставки в области 120 – 145 аа детерминанты "a". Панель включала 30 образцов с 1 заменой, 12 образцов с 2 заменами, 21 образец с 3 - 12 заменами, а также 5 образцов со вставками за областью 122 или 123 aa поверхностного антигена. Все образцы разводились в рекальцинированной отрицательной плазме крови человека до низкореактивных уровней S/CO по результатам теста ARCHITECT HBsAg Qual II. Данная мутантная панель включала 13 мутантов HBsAg с мутациями Thr-123-Ala и/или Gly-145-Arg. Аналитическая чувствительность: Аналитическая чувствительность была оценена с использованием серийных разведений 2-го Международного стандарта ВОЗ (2003) для HBsAg, подтип adw2, генотип A (код NIBSC: 00/588). Концентрации разведений находились в диапазоне 5 - 40 mIU/mL. В качестве дилюента использовалась рекальцинированная плазма крови человека. Разведения исследовались 3 сериями реагента на 1 анализаторе Alinity i. Аналитическая чувствительность находилась в диапазоне 19.93 - 20.87 mIU/mL для всех 3 серий. Сероконверсионная чувствительность: Сероконверсионная чувствительность была определена по результатам исследования 32 коммерческих сероконверсионных панелей на системе Alinity i с использованием тестов HBsAg Qualitative II и HBsAg Qualitative II Confirmatory.

***Лот №108 «НBsAg качественный, Калибраторы (Alinity i
HBsAg Qualitative II Calibrators) 8Р1001»***

Калибраторы НBsAg качественный II Калибраторы (Alinity i HBsAg Qualitative II Calibrators) предназначаются для калибровки анализатора Alinity i при качественном определении и подтверждении наличия поверхностного антигена вируса гепатита B (HBsAg) в сыворотке и плазме крови человека с использованием НBsAg качественный II Реагентов (Alinity i HBsAg Qualitative II Reagent Kit) и НBsAg качественный II Подтверждающих Реагентов (Alinity i HBsAg Qualitative II Confirmatory Reagent Kit). Калибратор 1 содержит инактивированный очищенный HBsAg человека (подтип ad) в фосфатном буфере с плазмой крови человека и протеиновыми (альбумин сыворотки бычьей крови) стабилизаторами. Консерванты: ProClin 300 и ProClin 950. Калибратор 2 содержит рекальцинированную плазму крови человека. Консерванты: ProClin 950 и азид натрия. Калибратор 1 и калибратор 2 используются в тестах Alinity i HBsAg Qualitative II и HBsAg Qualitative II Confirmatory для оценки валидности калибровки и расчета порогового значения теста. Калибратор 2 используется в тесте Alinity i HBsAg Qualitative II Confirmatory для расчета % нейтрализации. Стабильность калибровки должна быть длительной, и калибровка должна требоваться только в том случае, если партия изменяется для каждого параметра.

***Лот №109 «НBsAg качественный II Контрольные материалы (Alinity i HBsAg Qualitative II Controls) 8Р1010»***

Контроли НBsAg качественный II Контрольные материалы (Alinity I HBsAg Qualitative II Controls) предназначаются для оценки воспроизводимости теста и выявления систематических аналитических отклонений в рабочих характеристиках анализатора Alinity i при качественном определении и подтверждении наличия поверхностного антигена вируса гепатита B (HBsAg) в сыворотке и плазме крови человека с использованием НBsAg качественный II Реагентов (Alinity i HBsAg Qualitative II Reagent Kit) и НBsAg качественный II Подтверждающих Реагентов (Alinity i HBsAg Qualitative II Confirmatory Reagent Kit. Отрицательный контроль содержит рекальцинированную плазму крови человека. Консерванты: ProClin 950 и азид натрия. Положительный контроль содержит инактивированный очищенный HBsAg человека (подтип ad/ay) в фосфатном буфере с плазмой крови человека и протеиновыми (альбумин сыворотки бычьей крови) стабилизаторами. Консерванты: ProClin 300 и ProClin 950.

***Лот №110 «Анти-НСV Реагенты 200, 1000, 1200 (Alinity I Anti-HCV Reagent Kit) (1 уп по 200 тестов) 8Р0622»***

Тест с использованием Анти-НСV Реагенты (Alinity i Anti-HCV Reagent Kit) является хемилюминесцентным иммуноанализом на микрочастицах (CMIA) для качественного определения антител к вирусу гепатита С (анти-HCV) в сыворотке и плазме крови человека, включая образцы, забранные посмертно (после остановки сердца) на анализаторе Alinity i. Тест с использованием Анти-НСV Реагенты (Alinity i Anti-HCV Reagent Kit) применяется в качестве вспомогательного средства диагностики гепатита C и в качестве скринингового теста с целью предупреждения передачи вируса гепатита C (HCV) реципиентам крови, ее компонентов, а также клеток, тканей и органов. Микрочастицы: Микрочастицы, сенсибилизированные антигеном HCV (E. coli, дрожжи, рекомбинантный), в MES-буфере. Минимальная концентрация: 0.14% твердого вещества. Консерванты: противомикробные препараты. Конъюгат: акридин-меченый конъюгат мышиных антител к IgG/IgM человека в MES-буфере. Минимальная концентрация: (IgG) 8 ng/mL/(IgM) 0.8 ng/mL. Консерванты: противомикробные препараты. Разбавитель теста: TRIS-буфер с протеиновыми стабилизаторами. Консерванты: противомикробные препараты. Воспроизводимость: Исследование проводилось с использованием 3 серий Анти-НСV Реагентов (Alinity i Anti-HCV Reagent Kit), 3 серий Анти-НСV Калибратора (Alinity i Anti-HCV Calibrator) и 3 серий Анти-НСV Контрольных материалов (Alinity i Anti-HCV Controls) на 1 анализаторе. Два контроля и 3 панели плазмы крови человека были протестированы не менее чем в 2 повторах 2 раза в день в течение 20 дней. Чувствительность: была проведена оценка 459 подтвержденных положительных образцов в тесте Alinity i Anti-HCV и коммерческом тесте на анти-HCV. По результатам данного исследования общая чувствительность составила 100.00% (459 /459) при 95%-м доверительном интервале 99.20 – 100.00%.

***Лот №111 Анти-НСV Калибратор (Alinity i Anti-HCV Calibrator)8Р0601***

Калибраторы Анти-НСV Калибратор (Alinity i Anti-HCV Calibrator) предназначается для калибровки анализатора Alinity i при качественном определении антител к вирусу гепатита C (анти-HCV) в сыворотке и плазме крови человека. Калибратор 1 содержит рекальцинированную плазму человека (инактивированную); реактивную на анти-HCV. Консервант: азид натрия. Стабильность калибровки должна быть длительной, и калибровка должна требоваться только в том случае, если партия изменяется для каждого параметра. При использовании одной и той же партии или упаковки реагентов в течение 30 дней калибровка реагентов не требуется. Все жидкие принадлежности, калибраторы и контроли должны быть в готовом к использованию виде, исключая человеческий фактор при приготовлении (без каких-либо косвенных действий, мер или корректировок медицинского персонала), которые не подлежат лиофилизации.

***Лот №112 «Анти-НСV Контрольные материалы (Alinity i Anti-HCV Controls)8Р0610»***

Контроли Анти-НСV Контрольные материалы (Alinity i Anti-HCV Controls) предназначаются для проверки калибровки анализатора Alinity i при качественном определении антител к вирусу гепатита C (анти-HCV) в сыворотке и плазме крови человека. Контроль отрицательный содержит рекальцинированную плазму человека (инактивированную). Контроль положительный содержит рекальцинированную плазму человека (инактивированную) и реактивен на анти-HCV. Консервант: азид натрия. Контроли имеют следующие диапазоны S/CO: Контроль отрицательный: натуральный, диапазон контроля S/CO ≤ 0,60. Контроль положительный: голубой, диапазон контроля S/CO 1,71 - 5,13.

***Лот №113 «ВИЧ Аг/Ат Комбо Реагенты 200, 1000, 1200 (Alinity i HIV Ag/Ab Combo Reagent Kit) (1 уп по 200 тестов) 8Р0722»***

Тест с использованием ВИЧ Аг/Ат Комбо Реагенты (Alinity i HIV Ag/Ab Combo Reagent Kit) является хемилюминесцентным иммуноанализом на микрочастицах (CMIA) для одновременного качественного определения антигена HIV p24 и антител к вирусу иммунодефицита человека типа 1 и/или 2 (HIV-1/HIV-2) в сыворотке или плазме крови человека, а также образцах, забранных посмертно (после остановки сердца) на анализаторе Alinity i. Тест с использованием ВИЧ Аг/Ат Комбо Реагенты (Alinity i HIV Ag/Ab Combo Reagent Kit) применяется в качестве вспомогательного средства диагностики инфекции HIV-1/HIV-2, а также в качестве скринингового теста с целью предупреждения передачи инфекции HIV‑1/HIV-2 реципиентам крови, ее компонентов, а также клеток, тканей и органов. Результат Alinity i HIV Ag/Ab Combo не позволяет уточнить, реактивность на какой из перечисленных маркеров выявлена: антиген HIV p24, антитела к HIV-1 или антитела к HIV-2. Микрочастицы: Микрочастицы, сенсибилизированные антигеном HIV-1/HIV-2 (рекомбинантным) и антителом HIV p24 (мышиным, моноклональным) в физиологическом растворе с TRIS-буфером. Минимальная концентрация: 0.07% твердого вещества. Консервант: азид натрия. Конъюгат: Акридин-меченый конъюгат антигена HIV-1 (рекомбинантного), акридин-меченый конъюгат синтетических пептидов HIV-1/HIV-2 и акридин-меченый конъюгат антитела HIV p24 (мышиного, моноклонального) в фосфатном буфере с протеиновыми (бычьими) и сурфактантными стабилизаторами. Минимальная концентрация: 0.05 μg/mL. Консервант: азид натрия. Разбавитель образца: Дилюент теста HIV Ag/Ab Combo, содержащий TRIS-буфер. Консервант: азид натрия. Воспроизводимость: было проведено исследование с использованием 3 серий ВИЧ Аг/Ат Комбо Реагентов (Alinity i HIV Ag/Ab Combo Reagent Kit), 3 серий ВИЧ Аг/Ат Комбо Калибратора (Alinity i HIV Ag/Ab Combo Calibrator) и 3 серий ВИЧ Аг/Ат Комбо Контрольных материалов (Alinity i HIV Ag/Ab Combo Controls) на 1 анализаторе. Четыре контроля и 12 панелей плазмы крови человека были протестированы не менее чем в 2 повторах 2 раза в день в течение 20 дней. Чувствительность: всего было исследовано 635 образцов, положительных на HIV-1 группы M (включая подтипы), циркулирующие рекомбинантные формы HIV-1 (ЦРФ), уникальные рекомбинантные формы HIV-1 (УРФ), HIV-1 группы O и антитела к HIV-2 с использованием теста Alinity i HIV Ag/Ab Combo и коммерческого теста на HIV Ag/Ab. Чувствительность 100%. Специфичность: всего было исследовано 5340 образцов доноров крови и 213 образцов госпитализированных пациентов при помощи теста Alinity i HIV Ag/Ab Combo. Специфичность для доноров крови – сыворотка крови 99.89%, для для доноров крови – плазма крови 99.96%.

***Лот №114 «ВИЧ Аг/Ат Комбо Калибратор (Alinity i HIV Ag/Ab Combo Calibrator)8Р0701»***

Калибраторы Syphilis TP Калибратор (Alinity i Syphilis TP Calibrator) предназначен для калибровки анализатора Alinity i при качественном определении антител к Treponema pallidum (TP) в сыворотке и плазме крови человека. Калибратор 1 подготовлен в рекальцинированной плазме крови человека (инактивированной); реактивен на анти-TP. Консерванты: азид натрия и противомикробные препараты. Стабильность калибровки должна быть длительной, и калибровка должна требоваться только в том случае, если партия изменяется для каждого параметра.

***Лот №115 «ВИЧ Аг/Ат Комбо Контрольные материалы (Alinity i HIV Ag/Ab Combo Controls) 8Р0710»***

Контроли ВИЧ Аг/Ат Комбо Контрольные материалы (Alinity i HIV Ag/Ab Combo Controls) предназначены для оценки воспроизводимости теста и выявления систематических аналитических отклонений в рабочих характеристиках анализатора Alinity i при одновременном качественном определении антигена HIV p24 и антител к вирусу иммунодефицита человека типа 1 и/или 2 (HIV-1/HIV-2) в сыворотке или плазме крови человека. Контроль отрицательный, контроль 1 положительный, контроль 2 положительный подготовлены в рекальцинированной плазме крови человека. Положительный контроль 1 (инактивированный) реактивен на анти-HIV-1. Положительный контроль 2 (инактивированный) реактивен на анти-HIV-2. Контроль 3 положительный является очищенным вирусным лизатом HIV, подготовленным в TRIS-буферном физиологическом растворе с протеиновым (бычьим) стабилизатором. Консерванты для отрицательного контроля, положительного контроля 1 и положительного контроля 2: азид натрия и противомикробный препарат. Консервант для положительного контроля 3: азид натрия. Контроль отрицательный S/CO 0.00-0.50. Контроль 1 положительный S/CO 1.20-11.50. Контроль 2 положительный S/CO 1.52-8.30. Контроль 3 положительный S/CO 1.87-4.59.

***Лот №116 «Сифилис Трепонема Реагенты 200, 1000, 1200 (Alinity i Syphilis TP Reagent Kit) (1 уп по 200 тестов) 7Р6022»***

Тест с использованием Syphilis TP Реагенты (Alinity i Syphilis TP Reagent Kit) является хемилюминесцентным иммуноанализом на микрочастицах (CMIA) для качественного определения антител к Treponema pallidum (TP) в сыворотке и плазме крови человека, включая образцы, забранные посмертно (после остановки сердца) на анализаторе Alinity i. Тест с использованием Syphilis TP Реагенты (Alinity i Syphilis TP Reagent Kit) применяется в качестве вспомогательного средства диагностики инфекции сифилиса и в качестве скринингового теста с целью предупреждения передачи инфекции Treponema pallidum реципиентам крови, ее компонентов, а также клеток, тканей и органов. Микрочастицы: Микрочастицы, сенсибилизированные антигеном TP (E. coli, рекомбинантный), в HEPES-буфере с детергентом. Минимальная концентрация: 0.08% твердого вещества. Консерванты: азид натрия и противомикробные препараты. Конъюгат: акридин-меченый конъюгат мышиных антител к IgG/IgM человека в MES-буфере с протеиновым (бычьим) стабилизатором. Минимальная концентрация: (анти-IgG) 26.6 ng/mL / (анти-IgM) 1.34 ng/mL. Консерванты: азид натрия и противомикробные препараты. Разбавитель теста: Syphilis TP Assay Diluent, содержащий MES-буфер с детергентом. Консерванты: ProClin 950 и другие противомикробные препараты. Воспроизводимость: было проведено исследование в соответствии с рекомендациями документа CLSI EP05-A2. Исследование проводилось с использованием 3 серий Syphilis TP Реагентов (Alinity i Syphilis TP Reagent Kit), 3 серий Syphilis TP Калибраторов (Alinity i Syphilis TP Calibrator), 3 серий Syphilis TP Контрольных материалов (Alinity i Syphilis TP Controls) на 1 анализаторе. Два контроля и 5 панелей рекальцинированной плазмы крови человека исследовались не менее чем в 2 повторах 2 раза в день в течение 20 дней. Специфичность: всего было исследовано 5119 образцов от доноров крови и 531 образцов от госпитализированных пациентов с использованием теста Alinity i Syphilis TP. Исследование проводилось с использованием 3 наборов Syphilis TP Реагентов (Alinity i Syphilis TP Reagent Kit) и 1 серии каждого Syphilis TP Калибратора (Alinity i Syphilis TP Calibrator) и Syphilis TP Контрольных материалов (Alinity i Syphilis TP Controls) на 4 анализаторах Alinity i. Специфичность для доноры сыворотки крови 99.70 – 99.99%, для доноров плазмы крови 99.79 – 100.00%. Чувствительность: при исследовании подтвержденных истинно положительных образцов тест Alinity i Syphilis TP продемонстрировал чувствительность 100.00%. Было исследовано 412 положительных на сифилис образцов с использованием 3 наборов Syphilis TP Реагентов (Alinity i Syphilis TP Reagent Kit) и 1 серии каждого Syphilis TP Калибраторов (Alinity i Syphilis TP Calibrator) и Syphilis TP Контрольных материалов (Alinity i Syphilis TP Controls) на 2 анализаторах Alinity i. Образцы исследовались в одном повторе. Те же 412 положительных на сифилис образцов были исследованы с использованием коммерческого теста на сифилис и продемонстрировали чувствительность 100.00%.

***Лот №117 «Сифилис Трепонема Калибраторы (Alinity I Syphilis TP Calibrators) 7Р6001»***

Калибраторы Syphilis TP Калибратор (Alinity i Syphilis TP Calibrator) предназначен для калибровки анализатора Alinity i при качественном определении антител к Treponema pallidum (TP) в сыворотке и плазме крови человека. Калибратор 1 подготовлен в рекальцинированной плазме крови человека (инактивированной); реактивен на анти-TP. Консерванты: азид натрия и противомикробные препараты.

***Лот №118 «Сифилис Трепонема Контрольные материалы (Alinity i Syphilis TP Controls) 7Р6010»***

Контроли Syphilis TP Контрольные материалы (Alinity i Syphilis TP Controls) предназначены для оценки воспроизводимости теста и выявления систематических аналитических отклонений в рабочих характеристиках анализатора Alinity i при качественном определении антител к Treponema pallidum (TP) в сыворотке и плазме крови человека. Контроль отрицательный подготовлен в рекальцинированной плазме крови человека. Контроль положительный подготовлен в рекальцинированной плазме крови человека (инактивированной); реактивным на анти-TP.

***Лот №119 «Раствор пре-триггера (Pre-Trigger Solution) - 4 x 975 мл. 6Р1265»***

Раствор пре-триггера (флакон объемом 1 L): Раствор пероксида водорода (1.32% масса/объем), который используется для отделения акридинового красителя от конъюгата, связанного с комплексом микрочастиц. Этот процесс подготавливает акридиновый краситель к добавлению раствора триггера. Раствор пре-триггера светочувствителен, хранится при температуре от 2 до 8°C и остается стабильным на борту анализатора в течение 28 дней.

***Лот №120 «Раствор триггера (Trigger Solution) - 4 x 975 мл.6Р1160»***

Раствор триггера (флакон объемом 1 L): Раствор гидроксида натрия (0.35N), который используется для запуска хемилюминесцентной реакции, обеспечивающей конечное считывание. Данный раствор хранится при температуре от 2 до 30°C и остается стабильным на борту анализатора до 28 дней. Некоторые тесты имеют более короткий период стабильности на борту анализатора.

***Лот №121 «Кондиционирующий раствор для игл (Probe Conditioning Solution) - 2 x 50 тестов1R5840»***

Кондиционирующий раствор для игл представляет собой раствор на основе рекальцинированной плазмы крови человека. В ходе выполнения некоторых процедур технического обслуживания использование данного раствора требуется после очистки пипеттора иглы образца для кондиционирования иглы с последующим предотвращением неспецифического связывания аналитов внутри иглы. Данный раствор хранится при температуре от 2°C до 8°C и остается стабильным на борту системы 52 дней.

***Лот №122 «Реакционные ячейки, 4000 шт./уп. (Reaction Vessels)6P1401»***

Реакционные ячейки (РЯ) представляют собой одноразовые контейнеры, в которых протекает реакция хемилюминесцентного иммуноанализа на микрочастицах (CMIA). РЯ хранятся насыпью в бункере РЯ и автоматически выгружаются в реакционный трек при необходимости. На борту может храниться до 1000 РЯ. Оператор может в любое время пополнять запас РЯ системы.

***Лот №123 «Alinity ci-series Sample Cups200 1P3801»***

Чашечки для образцов представляют собой одноразовые контейнеры объемом 1400 μL для хранения образцов. Мерные риски (125 μL, 500 μL и 1400 μL) обеспечивают точность пипетирования.

***Лот №124 «Alinity ci-series Calibrator/Control Replacement Caps4R1001»***

Заменяемые крышки для калибратора/контроля Alinity ci-series Calibrator/Control Replacement Caps: заменяют оригинальные крышки флаконов с калибратором и контролем, которые загружаются в систему управления реагентами и образцами для проведения калибровки и тестирования контролей. Заменяемая крышка герметично закрывает флакон для предотвращения протечек, когда флакон извлекается из системы и помещается на хранение в холодильник.

***Лот №125 «Иглы пипеттора (Pipettor Probes) - 2 шт. в
коробке 3R9601»***

Пипеттор образца – детектирует, аспирирует, переносит и дозирует образцы в Реакционные ячейки реакционного трека и трека пробоподготовки. Также переносит обработанные образцы из трека пробоподготовки в реакционный трек по завершении периода инкубации.

***Лот №126 «Датчик уровня, рабочий раствор (Level Sensor, Bulk Solution) – 1 шт.4S6802»***

Датчик уровня для рабочего раствора на иммунохемилюминесцентный анализатор Alinity I

***Лот №127 «Датчик уровня, разведенный промывающий раствор (Level Sensor, Diluted Wash Buffer) -1 шт.4S6902»***

Датчик уровня для разведенного промывающего буфера на иммунохемилюминесцентный анализатор Alinity I

***Лот №128 «Перегородка, промывочная чашечка (Baffle, Wash Cup) - 3 (3 шт. в пакете)4S6202»***

Перегородка промывочной чашечки на иммунохемилюминесцентный анализатор Alinity I

***Лот №129 «Игла для промывочной зоны (Wash Zone Probe) - 7 8C9436»***

Игла для промывочной зоны на иммунохемилюминесцентный анализатор Alinity I

***Лот №130 «Крышки запасные Alinity Reagent Replacement Caps 4R4701 заменяемые крышки для образцов»***

Крышки запасные Alinity Reagent Replacement Caps заменяемые крышки для образцов

***Лот №131 «Концентрированный промывающий буфер
(Alinity i-series Concentrated Wash Buffer)6P1368»***

Концентрированный промывающий буфер (флакон объемом 2L): забуференный фосфатом физиологический раствор с противомикробными препаратами. Данный раствор разводится системой в соотношении 1:10 и подается к блокам пипетторов образцов и реагентов, а также к промывочным зонам, в ходе выполнения анализа.

***Лот №132 «Alinity i Такролимус реагенты 200 9Р4220»***

Alinity i Такролимус реагенты 200 9Р4220

***Лот №133 «Alinity i Такролимус калибраторы 9Р4201»***

Alinity i Такролимус калибраторы 9Р4201

***Лот №134 «Alinity i Такролимус реагент для преципитации 8Р1001»***

Alinity i Такролимус реагент для преципитации 8Р1001

***Лот №135 «Alinity i Циклоспорин реагенты 200 9Р3920»***

Alinity i Циклоспорин реагенты 200 9Р3920

***Лот №136 «Alinity i Циклоспорин калибраторы 9Р3901»***

Alinity i Циклоспорин калибраторы 9Р3901

***Лот №137 «Alinity i Циклоспорин реагент для преципитации 9Р3940»***

Alinity i Циклоспорин реагент для преципитации 9Р3940

***Лот №138 «A*** ***Пробирки для предварительной пробоподготовки 1Р0603»***

Пробирки для предварительной пробоподготовки 1Р0603

***Лот №139 «Multichem WBT, контроли»***

Multichem WBT, контроли

***Лот №140 «Перекись водорода 27,5%-500»***

Раствор перекись водорода 27,5%-500 это состав моющего раствора для предстерилизационной очистки.

***Лот №141 «Перекись водорода6%-400»***

Раствор перекись водорода 6%-400,0 для обеззараживания изделия медицинского назначения.

***Лот №142 «Перекись водорода3%-400»***

Раствор перекись водорода 3%-400,0 .

***Лот №143 «Фенолфталеин 1%-30,0»***

Раствор 1%-30,0 для определения предстерилизационной очистки ( моющие средства )

***Лот №144 «Экспресс-тест HIV 1/2 для определения вируса иммунодефицита человека, ВИЧ-1 и ВИЧ-2 в сыворотке, плазме или цельной крови человека №25»***

Экспресс-тест HIV 1/2 для определения ВИЧ-1 и ВИЧ-2 в сыворотке, плазме или цельной крови человека №25 Одностадийный экспресс-тест HIV 1/2 Fast 3.0 для иммунохроматографического раздельного одновременного выявления суммарных антител (IgG, IgM, IgA) в образцах сыворотки, плазмы или цельной крови человека. Представляет собой мембранный стрип, на который нанесены две тестовые полосы для «захвата» (capture) антител, специфичных к ВИЧ-1 (полоса 1 с рекомбинантными антигенами ВИЧ-1 gp41 и р24), и ВИЧ-2 (полоса 2 с рекомбинантным антигеном ВИЧ-2 gp36), соответственно. Конъюгат рекомбинантных антигенов ВИЧ-1/2 (gp41, р24 и gp36) и коллоидного золота, а также исследуемый образец, в процессе хроматографии мигрируют вдоль стрипа до тестовой зоны, где формируется видимая глазом окрашенная полоса, представляющая собой комплекс антиген-антитело-конъюгат антигена и коллоидного золота.