Приложение №1

к аукционной документации

от «17» декабря 2021 года

Техническое задание

**на поставку реагентов для гематологических анализаторов Sysmex XN-1000 и Sysmex XP-300**

**1. Качество товара,** подлежащего поставке, должно соответствовать предусмотренным по нему стандартам (ГОСТ, действующим на территории РФ и др.), требованиям, установленным Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения и социального развития или МЗ РФ, а также требованиям, установленным иными нормативно-правовыми актами РФ, подтверждаться соответствующими установленными документами.

 При поставке сведения о документе, удостоверяющем соответствие установленным требованиям (сертификат соответствия или декларация о соответствии) указываются в товарной накладной или в приложении к ней.

**2. Требования к таре и упаковке:** Товар должен быть отгружен в заводской упаковке и таре, соответствующей для данного вида товара, которая обеспечит его сохранность от всякого рода повреждений при перевозке любыми видами транспорта, а также предохранит товар от атмосферных влияний.

 Тара должна соответствовать ГОСТу, техническому заданию запроса котировок в электронной форме и требованиям, предъявляемым к таре и упаковке соответствующих групп товаров на территории РФ. При транспортировке, погрузке-разгрузке и в процессе упаковки не должна нарушаться оригинальная тара и упаковка. Тара и упаковка должна быть легко открываема и в дальнейшем, после вскрытия, сохранять вышеуказанные свойства, в том числе и в случаях вскрытия при сдаче-приемке Товара и других регламентных процедурах. Упаковка должна обеспечивать качество и сохранность товара.

 **3. Доставка и разгрузка товара** на склад Заказчикаосуществляются транспортом и силами Поставщика. Грузовые места должны быть упакованы, пронумерованы, промаркированы.

 **4.** **Поставка товара** должна сопровождаться документами: накладная, счет, счет-фактура, документы, подтверждающие качество поставляемого товара.

 **5. При осуществлении закупки реагентов для гематологических анализаторов Sysmex XN-1000 и Sysmex XP-300 невозможно применение ГОСТов в виду их отсутствия.**

 **6. Для получения преференций (преимуществ), установленных Постановлением Правительства от 16.09.2016 № 925, участник закупки должен указать наименование страны происхождения товаров в составе заявки.**

**Реагенты должны быть предназначены для работы на гематологических анализаторах Sysmex XN-1000 и Sysmex XP-300, имеющегося у Заказчика.**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Наименование товара** | **Технические характеристики** | **Производитель, страна происхождения****Данные документа, подтверждающего страну происхождения товара****(при его наличии)** | **Ед. изм.** | **Кол-во** |
| 1 | Универсальный дилюент DCL (20 л.) CELLPACK DCL (20l), 1х20 л | Реагент используется для анализа количества и размеров эритроцитов и тромбоцитов методом гидродинамической фокусировки (детектирование при постоянном токе), при добавлении гемолитического реагента используется для определения концентрации гемоглобина. Также используется в качестве фокусирующей жидкости для детектора гидродинамической фокусировки (детектирование при постоянном токе (DC)), для детектора проточной цитометрии (FCM).Предназначен для использования только с реагентами и гематологическими анализаторами Sysmex серий XN-L и XN.Состав реагента: хлорид натрия 0,7%, трис-буфер 0,2%, ЭДТА-2K 0,02%Реагент хранится при температуре +2...+35°C в защищенном от прямых солнечных лучей месте. Срок годности невскрытого реагента составляет 18 месяцев со дня производства. После вскрытия реагент сохраняет свойства в течение 60 дней.Фасовка: пластиковая канистра с пробкой, помещенная в картонную коробку. Объем 20 л. Полное соответствие реагента инструкции по эксплуатации гематологических анализаторов Sysmex серий XN-L и XN. |  | Шт. | 100 |
| 2 | Лизирующий реагент (SULFOLYSER), 1х5 л | Реагент для автоматического определения концентрации гемоглобина в крови.Представляет собой прозрачный низкотоксичный реагент, не содержащий цианидов. Измерение концентрации гемоглобина с использованием данного реагента основано на методе лаурил сульфата натрия.Предназначен для использования только с реагентами и гематологическими анализаторами Sysmex серий XS, XE, XT, XN-L и XN.Состав реагента: лаурил сульфат натрия 1,7 г/л.Реагент хранится при температуре +1...+30 °C в защищенном от прямых солнечных лучей месте. Срок годности невскрытого реагента составляет 12 месяцев со дня производства. После вскрытия реагент сохраняет свойства в течение 90 дней.Фасовка: пластиковая канистра с пластиковой пробкой, помещенная в картонную коробку. Объем 5 л.Полное соответствие реагента инструкции по эксплуатации гематологических анализаторов Sysmex серий XS, XE, XT, XN-L и XN. |  | Шт. | 4 |
| 3 | Лизирующий реагент WNR (LYSERCELL WNR), 2x4 л | Лизирующий реагент для гематологических анализаторов. Путем лизирования эритроцитов данным реагентом и дифференцировки лейкоцитов, базофилов и нормобластов с помощью его сочетания с реагентным картриджем Fluorocell WNR осуществляется подсчет лейкоцитов, подсчет базофилов, определение относительного количества базофилов, подсчет нормобластов и определение относительного количества нормобластов. для подсчета лейкоцитов, подсчета базофилов и определения относительного количества базофилов, подсчета нормобластов и определения относительного количества нормобластов, путем лизирования эритроцитов и дифференцировки лейкоцитов, базофилов и нормобластов.Предназначен для использования только с реагентами и гематологическими анализаторами Sysmex XN-1000, XN-2000, XN-3000, XN-9000.Состав реагента: органическая четвертичная соль аммония 0,20%, неионогенное ПАВ 0,10%.Реагент хранится при температуре +2...+ 35°C в защищенном от прямых солнечных лучей месте. Срок годности невскрытого реагента составляет 12 месяцев со дня производства. После вскрытия реагент сохраняет свойства в течение 60 дней.Набор содержит 2 упаковки х 4 л.Полное соответствие реагента инструкции по эксплуатации гематологических анализаторов Sysmex XN-1000, XN-2000, XN-3000, XN-9000. |  | Упак. | 6 |
| 4 | Лизирующий реагент WDF (LYSERCELL WDF), 2х4 л | Лизирующий реагент для гематологических анализаторов. Реагент используется только в сочетании с флюоресцентным красителем для подсчета абсолютного количества и определения относительного количества нейтрофилов, лимфоцитов, моноцитов и эозинофилов, путем гемолиза эритроцитов и окрашивания компонентов лейкоцитов.Предназначен для использования только с реагентами и гематологическими анализаторами Sysmex серий XN-L и XN.Состав реагента: органическая четвертичная соль аммония 0,07%, неионогенное ПАВ 0,17%.Реагент хранится при температуре +2...+35°C в защищенном от прямых солнечных лучей месте. Срок годности невскрытого реагента составляет 12 месяцев со дня производства. После вскрытия реагент сохраняет свойства в течение 90 дней.Набор содержит 2 упаковки х 4 л.Полное соответствие реагента инструкции по эксплуатации гематологических анализаторов Sysmex серий XN-L и XN. |  | Упак. | 7 |
| 5 | Флуоресцентный краситель WNR (FLUOROCELL WNR), 2x82 мл | Окрашивающий реагент для гематологических анализаторов. Предназначается для мечения ядросодержащих клеток в разбавленных и лизированных образцах крови при подсчете числа лейкоцитов, числа нормобластов и базофилов с использованием метода флуоресцентной проточной цитометрии в автоматических гематологических анализаторах.Предназначен для использования только с реагентами и анализаторами Sysmex XN-1000, XN-2000, XN-3000, XN-9000. Состав: полиметиновый краситель 0,005%, этиленгликоль 99,9%.Реагент хранится при температуре +2...+35°C в защищенном от прямых солнечных лучей месте. Срок годности невскрытого реагента составляет 12 месяцев со дня производства. После вскрытия реагент сохраняет свойства в течение 90 дней.Набор содержит 2 картриджа х 82 мл. На поверхность каждого картриджа нанесена метка RFID (радиочастотное идентификационное устройство) для автоматического считывания и записи данных о партии реагента. Полное соответствие реагента инструкции по эксплуатации гематологических анализаторов Sysmex XN-1000, XN-2000, XN-3000, XN-9000. |  | Упак. | 6 |
| 6 | Флуоресцентный краситель WDF (FLUOROCELL WDF), 2х42 мл | Окрашивающий реагент для дифференциального подсчета лейкоцитов по 4 популяциям (путем окрашивания лейкоцитов в разбавленных образцах крови) с использованием метода флуоресцентной проточной цитометрии. Предназначен для использования только с реагентами и анализаторами Sysmex серий XN-L и XN.Состав набора: полиметиновый краситель 0,002%, метанол 3,0% , этиленгликоль 96,9%.Реагент хранится при температуре +2...+35°C в защищенном от прямых солнечных лучей месте. Срок годности невскрытого реагента составляет 12 месяцев со дня производства. После вскрытия реагент сохраняет свойства в течение 90 дней.Набор содержит 2 картриджа х 42 мл. На поверхность каждого картриджа нанесена метка RFID (радиочастотное идентификационное устройство) для автоматического считывания и записи данных о партии реагента. Полное соответствие реагента инструкции по эксплуатации гематологических анализаторов Sysmex серий XN-L и XN. |  | Упак. | 7 |
| 7 | Депротеинизатор (CELLCLEAN), 1х50 мл | Детергент представляет собой щелочное моющее средство, предназначенное для предотвращения накопления и удаления протеинов и остатков лизирующих реагентов, клеточного материала и белков крови в гидравлических системах автоматических гематологических анализаторов ( в измерительных камерах, поворотных клапанах дозирования проб, трубках всасывания и проточной кюветы HGB). Предназначен для использования только с реагентами и анализаторами Sysmex серий XP-300, XT-1800i, XT-2000i, XS-500i, XS-1000i, XN-1000, XN-2000, XN-3000, XN-9000. Состав набора: гипохлорид натрия с доступной концентрацией хлора 5,0%, стабилизирующий компонент.Реагент хранится при температуре +1...+30 °C в защищенном от прямых солнечных лучей месте. Срок годности невскрытого реагента составляет 12 месяцев со дня производства. После вскрытия реагент сохраняет свойства в течение 60 дней.Фасовка: пластиковая бутылка. Объем 50 мл. На упаковке нанесен 28-значный штриховой код с информацией о реагенте для автоматического учета анализатором параметров партии реагента. Полное соответствие реагента инструкции по эксплуатации гематологических анализаторов Sysmex серий XP-300, XT-1800i, XT-2000i, XS-500i, XS-1000i, XN-1000, XN-2000, XN-3000, XN-9000. |  | Шт. | 9 |
| 8 | Универсальный дилюент (CELLPACK), 1х20 л | Реагент используется для разбавления аспирированных проб, абсолютного подсчета эритроцитов, лейкоцитов, тромбоцитов DC методом. При добавлении специального лизирующего реагента его можно использовать для определения концентрации гемоглобина. Предназначен для использования только с реагентами и анализаторами Sysmex серий XP-300, XT-1800i, XT-2000i, XS-500i, XS-1000i. Состав реагента: хлорид натрия 6,38 г/л, борная кислота 1,0 г/л, татрахлорат натрия 0,2 г/л, EDTA-2K 0,2 г/л.Хранится при температуре +1... +30 °C, оберегая от воздействия прямого солнечного света. В случае замерзания необходимо хорошо перемешать после оттаивания. Если емкость остается невскрытой, то реагент можно использовать в течении всего срока годности, указанной на упаковке. Стабилен после вскрытия 60 дней. Фасовка: пластиковая канистра с пробкой, помещенная в картонную коробку. Объем 20 л. На упаковку нанесен 28-значный штриховой код с информацией о реагенте для автоматического учета анализатором параметров партии реагента. Полное соответствие реагента инструкции по эксплуатации гематологических анализаторов Sysmex серий XP-300, XT-1800i, XT-2000i, XS-500i, XS-1000i. |  | Шт. | 36 |
| 9 | Флуоресцентный краситель RET (FLUOROCELL RET), 2x12 мл | Реагент используется для окрашивания ретикулоцитов с целью подсчета числа и процентного содержания ретикулоцитов и подсчета числа тромбоцитов с использованием метода флуоресцентной проточной цитометрии. Предназначен для использования только с реагентами и анализаторами Sysmex XN-1000, XN-2000, XN-3000, XN-9000. Состав: полиметиновый краситель 0,03%, метанол 7,9% этиленгликоль 92,0%.Реагент хранится при температуре +2...+35°C в защищенном от прямых солнечных лучей месте. Срок годности невскрытого реагента составляет 12 месяцев со дня производства. После вскрытия реагент сохраняет свойства в течение 90 дней.Набор содержит 2 картриджа х 12 мл. На поверхность каждого картриджа нанесена метка RFID (радиочастотное идентификационное устройство) для автоматического считывания и записи данных о партии реагента. Полное соответствие реагента инструкции по эксплуатации гематологических анализаторов Sysmex XN-1000, XN-2000, XN-3000, XN-9000. |  | Упак. | 3 |
| 10 | Универсальный дилюент DFL (CELLPACK DFL), 2 х1,5 л | Разбавитель цельной крови для анализа ретикулоцитов и тромбоцитов методом проточной цитометрии с использованием полупроводникового лазера. Реагент используется только в сочетании с реагентным картриджем Fluorocell RET для анализа ретикулоцитов, с реагентным картриджем Fluorocell PLT-F для анализа тромбоцитов, в обоих случаях с применением метода проточной цитометрии с использованием полупроводникового лазера. Предназначен для использования только с реагентами и гематологическими анализаторами Sysmex XN-1000, XN-2000, XN-3000, XN-9000.Состав реагента: трис-буфер 0,17%.Реагент хранится при температуре +2...+35°C в защищенном от прямых солнечных лучей месте. Срок годности невскрытого реагента составляет 12 месяцев со дня производства. После вскрытия реагент сохраняет свойства 60 дней.Набор содержит 2 упаковки х 1,5 л.Полное соответствие реагента инструкции по эксплуатации гематологических анализаторов Sysmex XN-1000, XN-2000, XN-3000, XN-9000. |  | Упак. | 3 |
| 11 | Контрольный материал уровень 1 (XN CHECK LEVEL 1), 8х3 мл | Контрольный материал для анализа форменных элементов крови (CBC), дифференциальной лейкоцитарной формулы, а также подсчета ретикулоцитов и ядросодержащих эритроцитов (NRBC) с использованием приборов Sysmex серии XN.Материал используется в качестве гематологического контрольного препарата для контроля качества измерений с использованием автоматических гематологических анализаторов Sysmex. Использование стабилизированных препаратов форменных элементов в гематологических приборах является стандартной процедурой. Лист анализа контрольного материала содержит контрольные значения и предельные значения для контроля качества всех доступных диагностических параметров, включая абсолютное и относительное содержание нормобластов, абсолютное и относительное содержание незрелых гранулоцитов, а также абсолютное и относительное содержание антитело-синтезирующих лимфоцитов и абсолютное и относительное содержание реактивных лимфоцитов, за исключением интенсивности реактивности и гранулярности нейтрофилов.Для проведения внутреннего контроля качества гематологических исследований совместим с анализаторами серии Sysmex XN. Включен в программу внешнего контроля качества IQAS online для анализаторов серии Sysmex XN. В соответствии с требованиями к деятельности клинико-диагностических лабораторий, приведенными в стандарте ГОСТ Р ИСО 15189-2009 “Лаборатории медицинские. Частные требования к качеству и компетентности” и другой нормативной документацией, обеспечена возможность участия в Международной программе контроля качества с целью поддержки качества лабораторных исследований, что позволяет оценивать корректность работы оборудования и точность получаемых результатов анализов путем сравнения их со статистическими данными крупнейших клинических лабораторий всего мира.Аттестованные параметры: RBC, HGB, HCT, MCV, MCH, MCHC, RDW-SD, RDW-CV, PLT-I, PLT-F, PDW, PCT, MPV, P-LCR, IPF, WBC, WBC-D, NEUT (%,#), LYMPH (%,#), MONO (%,#), EO (%,#), BASO (%,#), NRBC (%,#), IG(%,#), RET(%,#), HFR, MFR, LFR, IRF, RET-He, PLT-O. Уровень значений "низкий". Уровни параметров: WBC - патологически низкий, RBC - патологически низкий, HGB - патологически низкий, HCT - патологически низкий, MCV - патологически низкий, MCH - патологически низкий, MCHC - патологически низкий, PLT - патологически низкий, RDW-CV - патологически высокий, RDV-SD - патологически высокий, PDW - патологически высокий, PCT - патологически низкий, PLT-F - патологически низкий, P-LCR - патологически низкий, IPF (#) - патологически низкий, WBC-D - патологически низкий, NEUT - патологически низкий, LYMPH (#) - патологически низкий, LYMPH (%) - патологически высокий, MONO (#) - патологически низкий, MONO (%) - патологически высокий, EO - патологически низкий, BASO (#) - патологически низкий, NRBC - патологически низкий, IG - патологически низкий, RET - патологически высокий, RET-He - патологически низкий, PLT-O - патологически низкий. Состав: стабилизированные эритроциты человека, лейкоциты человека, тромбоциты и ядросодержащие эритроциты в среде с консервантом.Набор содержит внешний электронный носитель с данными контрольного материала. Набор содержит 8 флаконов х 3 мл. Материал хранится при температуре +2...+8°C в защищенном от прямых солнечных лучей месте. При хранении в закрытом состоянии гарантируется стабильность в течении всего срока годности, указанного на упаковке и флаконах. Препарат во вскрытых флаконах и флаконах, из которых брали пробы путем прокалывания пробки, сохраняет стабильность в течение 7 дней при хранении в температуре +2...+8°C после повторного укупоривания. |  | Упак. | 2 |
| 12 | Контрольный материал уровень 2 (XN CHECK LEVEL 2), 8x3 мл | Контрольный материал для анализа форменных элементов крови (CBC), дифференциальной лейкоцитарной формулы, а также подсчета ретикулоцитов и ядросодержащих эритроцитов (NRBC) с использованием приборов Sysmex серии XN.Материал используется в качестве гематологического контрольного препарата для контроля качества измерений с использованием автоматических гематологических анализаторов Sysmex. Использование стабилизированных препаратов форменных элементов в гематологических приборах является стандартной процедурой. Лист анализа контрольного материала содержит контрольные значения и предельные значения для контроля качества всех доступных диагностических параметров, включая абсолютное и относительное содержание нормобластов, абсолютное и относительное содержание незрелых гранулоцитов, а также абсолютное и относительное содержание антитело-синтезирующих лимфоцитов и абсолютное и относительное содержание реактивных лимфоцитов, за исключением интенсивности реактивности и гранулярности нейтрофилов.Для проведения внутреннего контроля качества гематологических исследований совместим с анализаторами серии Sysmex XN. Включен в программу внешнего контроля качества IQAS online для анализаторов серии Sysmex XN. В соответствии с требованиями к деятельности клинико-диагностических лабораторий, приведенными в стандарте ГОСТ Р ИСО 15189-2009 “Лаборатории медицинские. Частные требования к качеству и компетентности” и другой нормативной документацией, обеспечена возможность участия в Международной программе контроля качества с целью поддержки качества лабораторных исследований, что позволяет оценивать корректность работы оборудования и точность получаемых результатов анализов путем сравнения их со статистическими данными крупнейших клинических лабораторий всего мира.Аттестованные параметры: RBC, HGB, HCT, MCV, MCH, MCHC, RDW-SD, RDW-CV, PLT-I, PLT-F, PDW, PCT, MPV, P-LCR, IPF, WBC, WBC-D, NEUT (%,#), LYMPH (%,#), MONO (%,#), EO (%,#), BASO (%,#), NRBC (%,#), IG(%,#), RET(%,#), HFR, MFR, LFR, IRF, RET-He, PLT-O. Уровень значений "нормальный". Уровни параметров: WBC - нормальный, RBC - нормальный, HGB - нормальный, HCT - нормальный, MCV - нормальный, MCH - нормальный, MCHC - нормальный, PLT - нормальный, RDW-CV - нормальный, RDV-SD - нормальный, PDW - нормальный, PCT - нормальный, MPV - нормальный, PLT-F - нормальный, P-LCR - нормальный, IPF - нормальный, WBC-D - нормальный, NEUT - нормальный, LYMPH - нормальный, LYMPH - нормальный, MONO - нормальный, MONO - нормальный, EO - нормальный, BASO - нормальный, NRBC - нормальный, IG - нормальный, RET - нормальный, HFR - нормальный, MFR - нормальный, LFR - нормальный, IRF - нормальный, RET-He - нормальный, PLT-O - нормальный. Состав: стабилизированные эритроциты человека, лейкоциты человека, тромбоциты и ядросодержащие эритроциты в среде с консервантом.Набор содержит внешний электронный носитель с данными контрольного материала. Набор содержит 8 флаконов х 3 мл. Материал хранится при температуре +2...+8°C в защищенном от прямых солнечных лучей месте. При хранении в закрытом состоянии гарантируется стабильность в течении всего срока годности, указанного на упаковке и флаконах. Препарат во вскрытых флаконах и флаконах, из которых брали пробы путем прокалывания пробки, сохраняет стабильность в течение 7 дней при хранении в температуре +2...+8°C после повторного укупоривания. |  | Упак. | 6 |
| 13 | Контрольный материал уровень 3 (XN CHECK LEVEL 3), 8x3 мл | Контрольный материал для анализа форменных элементов крови (CBC), дифференциальной лейкоцитарной формулы, а также подсчета ретикулоцитов и ядросодержащих эритроцитов (NRBC) с использованием приборов Sysmex серии XN.Материал используется в качестве гематологического контрольного препарата для контроля качества измерений с использованием автоматических гематологических анализаторов Sysmex. Использование стабилизированных препаратов форменных элементов в гематологических приборах является стандартной процедурой. Лист анализа контрольного материала содержит контрольные значения и предельные значения для контроля качества всех доступных диагностических параметров, включая абсолютное и относительное содержание нормобластов, абсолютное и относительное содержание незрелых гранулоцитов, а также абсолютное и относительное содержание антитело-синтезирующих лимфоцитов и абсолютное и относительное содержание реактивных лимфоцитов, за исключением интенсивности реактивности и гранулярности нейтрофилов.Для проведения внутреннего контроля качества гематологических исследований совместим с анализаторами серии Sysmex XN. Включен в программу внешнего контроля качества IQAS online для анализаторов серии Sysmex XN. В соответствии с требованиями к деятельности клинико-диагностических лабораторий, приведенными в стандарте ГОСТ Р ИСО 15189-2009 “Лаборатории медицинские. Частные требования к качеству и компетентности” и другой нормативной документацией, обеспечена возможность участия в Международной программе контроля качества с целью поддержки качества лабораторных исследований, что позволяет оценивать корректность работы оборудования и точность получаемых результатов анализов путем сравнения их со статистическими данными крупнейших клинических лабораторий всего мира.Аттестованные параметры: RBC, HGB, HCT, MCV, MCH, MCHC, RDW-SD, RDW-CV, PLT-I, PLT-F, PDW, PCT, MPV, P-LCR, IPF, WBC, WBC-D, NEUT (%,#), LYMPH (%,#), MONO (%,#), EO (%,#), BASO (%,#), NRBC (%,#), IG(%,#), RET(%,#), HFR, MFR, LFR, IRF, RET-He, PLT-O. Уровень значений "высокий". Уровни параметров: WBC - патологически высокий, RBC - патологически высокий, HGB - патологически высокий, HCT - патологически высокий, MCV - патологически высокий, MCH - патологически высокий, MCHC - патологически высокий, PLT - патологически высокий, RDW-CV - патологически низкий, RDV-SD - патологически низкий, PDW - патологически низкий, PCT - патологически высокий, PLT-F - патологически высокий, IPF (#) - патологически высокий, WBC-D - патологически высокий, NEUT - патологически высокий, LYMPH (#) - патологически высокий, LYMPH (%) - патологически низкий, MONO (#) - патологически высокий, MONO (%) - патологически низкий, EO - патологически высокий, BASO (#) - патологически высокий, NRBC - патологически высокий, IG - патологически высокий, RET - патологически низкий, RET-He - патологически высокий, PLT-O - патологически высокий, HFR - патологически низкий, MFR - патологически низкий, LFR - патологически высокий, IRF - патологически низкий. Состав: стабилизированные эритроциты человека, лейкоциты человека, тромбоциты и ядросодержащие эритроциты в среде с консервантом.Набор содержит внешний электронный носитель с данными контрольного материала. Набор содержит 8 флаконов х 3 мл. Материал хранится при температуре +2...+8°C в защищенном от прямых солнечных лучей месте. При хранении в закрытом состоянии гарантируется стабильность в течении всего срока годности, указанного на упаковке и флаконах. Препарат во вскрытых флаконах и флаконах, из которых брали пробы путем прокалывания пробки, сохраняет стабильность в течение 7 дней при хранении в температуре +2...+8°C после повторного укупоривания. |  | Упак. | 6 |
| 14 | Гематологические контроли и калибраторы для in vitro диагностики: CBC-3D (L, N, H) (СиБиСи - 3Д (Низкий, Нормальный, Высокий), низкий уровень (1х2 мл), нормальный уровень (2х2 мл), высокий уровень (1х2 мл) | Контрольный материал предназначен для проведения внутрилабораторного контроля качества гематологических исследований, выполняемых на анализаторах класса 3-Diff различных производителей.Полностью совместим с гематологическим анализатором Sysmex XP-300.Аттестованные параметры: WBC, RBC, HGB, HCT, MCV, MCH, MCHC, PLT, LYM, MXD, NEUT, RDW-CV, RDW-SD, PDW, MPV, P-LCR, PCT. Основа – контрольная кровь, жидкая форма. Набор содержит штрих-код с данными контрольного материала для автоматизированного ввода целевых значений. Фасовка: 1 флакон х 2 мл уровня низкой концентрации, 1 флакон х 2 мл уровня высокой концентрации и 2 флакон х 2 мл уровня нормальной концентрации.Срок стабильности открытого флакона 21 сутки, при температуре хранения +2...+8 °С. |  | Упак. | 12 |

При подготовке предложения участника аукциона в электронной форме по товарам, их качественным и иным характеристикам товаров и их показателям, соответствующим требованиям аукционной документации участником аукциона в электронной форме указываются сведения в соответствии с теми данными об используемых товарах, которые указаны в ТЕХНИЧЕСКОМ ЗАДАНИИ АУКЦИОННОЙ ДОКУМЕНТАЦИИ «Требования к качественным и иным характеристикам товаров и их показателям которые определяют соответствие потребностям заказчика» с учетом следующих положений:

- в части представления конкретных показателей о функциональных характеристиках (потребительских свойствах) и качественных характеристиках товара (применяемых материалов при производстве работ) в заявке участника не допускается указание словосочетаний «должен быть» / «должно быть», «не менее» / «не более», «менее» / «более», «не хуже» / «лучше», «выше» / «ниже», «меньше» / «больше», «>» / «<», «≤» / «≥», «превышает» / «не превышает», «превышать» / «не превышать» «или», «свыше», по отношению к характеристикам поставляемых товаров. Указывается только конкретное, точное и достоверное значение характеристик и функциональных свойств товара, конкретные показатели товара, предоставляемые участником закупки не должны сопровождаться словами «эквивалент», «аналог». Значения показателей не должны допускать разночтения или двусмысленное толкование;

- участник аукциона в электронной форме в своей заявке при описании характеристик и предложений должен применять общепринятые обозначения и наименования в соответствии с требованиями действующих нормативных документов. Единица измерения, указанная в ТЕХНИЧЕСКОМ ЗАДАНИИ АУКЦИОННОЙ ДОКУМЕНТАЦИИ «Требования к качественным и иным характеристикам товаров и их показателям которые определяют соответствие потребностям заказчика» является конкретным показателем и подлежит к предоставлению участником закупки. При подаче сведений участниками закупки должны применяться обозначения (единицы измерения, наименования показателей, технических, функциональных параметров) в соответствии с обозначениями, установленными в ТЕХНИЧЕСКОМ ЗАДАНИИ АУКЦИОННОЙ ДОКУМЕНТАЦИИ. Заявки, поданные с нарушением данных требований, признаются не соответствующими требованиям установленным аукционной документацией и будут отклонены.

В случае установления минимального значения показателя путем установления диапазона значений с помощью символа «-» (например 2 - 4), участнику необходимо предложить диапазон значений по такому показателю, крайние значения которого равны установленному диапазону значений или расширяют установленный диапазон значений показателя (т.е., крайнее минимальное значение диапазона значений предложенного участником по такому показателю должно быть не более крайнего минимального значения установленного диапазона значений показателя, а крайнее максимальное значение диапазона значений предложенного участником должно быть не менее крайнего максимального значения установленного диапазона значений показателя).

В случае установления максимального значения показателя путем установления диапазона значений с помощью символа «-» (например 2 - 4), участнику необходимо предложить диапазон значений по такому показателю, крайние значения которого равны установленному диапазону значений или сужают установленный диапазон значений показателя (т.е., крайнее минимальное значение диапазона значений предложенного участником по такому показателю должно быть не менее крайнего минимального значения установленного диапазона значений показателя, а крайнее максимальное значение диапазона значений предложенного участником должно быть не более крайнего максимального значения установленного диапазона значений показателя).

В случае установления минимального значения показателя в отношении размеров (габаритов), например ширина х глубина х высота (ШхГхВ) участнику необходимо предложить значение такого показателя, с учетом, что каждый из установленных числовых значений габаритов является минимальной

В случае установления максимального значения показателя в отношении размеров (габаритов), например ширина х глубина х высота (ШхГхВ) участнику необходимо предложить значение такого показателя, с учетом, что каждый из установленных числовых значений габаритов является максимальным.

В случае наличия в описании товара показателей, значения которых не могут изменяться, это означает, что указанный показатель является неизменным. Участником закупки данные в отношении таких показателей вносятся в неизменном виде, в соответствии с теми данными об используемых при выполнении работ товарах, которые указаны в ТЕХНИЧЕСКОМ ЗАДАНИИ АУКЦИОННОЙ ДОКУМЕНТАЦИИ.