Приложение 2 к Тендерной документации

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ лота** | **Наименование товара, краткая характеристика** | **Единица измерения** | **Количество** | **Технические и качественные характеристики** |
| 1 | Счетчик на 500 запаек для стерильного соединения медицинских ПВХ магистралей, без запечатывающих элементов к устройству CompoDock | упаковка | 35 | Предназначен для фиксации количества запаек. Тип соединения – стерильное. Чип на заданное количество соединений -500.  Размеры – не более 7х8,5х5см. Материал корпуса – пластмасса. Имеется паз для предотвращения некорректного подключения к аппарату.  Область применения:  - Пулирование лейкоцитарных пленок и/или концентратов тромбоцитов  - Стерильное запаивание фильтров  - Стерильное запаивание дополнительных растворов тромбоцитов  - Педиатрическая практика  - Процесс вирус- инактивации  - Взятие образцов  - Модифицирование аферезного набора |
| 2 | Система контейнеров и фильтров с двумя встроенными фильтрами для удаления лейкоцитов из эритроцитарной взвеси, плазмы и концентрата тромбоцитов, с 4-мя контейнерами 600/600/600/600, антикоагулянтом CPD/SAGM, иглой размером 16G, мешком для отбора проб, адаптером Composampler для вакуумной пробирки, протектором иглы для венепункции и системой T&T». | штука | 8000 | Предназначена для получения лейкофильтрованной эритроцитарной взвеси, лейкофильтрованной плазмы и лейкофильтрованного концентрата тромбоцитов. Закрытая система счетверенных контейнеров 600/600/600/600 с двумя встроенными фильтрами для удаления лейкоцитов из эритроцитарной взвеси, плазмы и концентрата тромбоцитов, с антикоагулянтом CPD (63ml) и ресуспендирующим раствором SAG-M(100ml), иглой размером 16G, мешком для отбора проб (бактивам), адаптером Composampler для вакуумных пробирок (вакувам) и протектером иглы для венепункции (секувам). Стерильная однократного применения.  Счетверенный контейнер: Контейнеры с конфигурацией T&Tизготовлены 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 с антикоагулянтом CPD (допустимый объем цельной крови 450мл±10%) практический – 450мл (номинальный объем – 600мл), контейнер с SAGM - 600мл, контейнер для хранения плазмы - 600мл, контейнер для хранения концентрата тромбоцитов – 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: Два лейкоцитарных фильтра: фильтр для удаления лейкоцитов из эритроцитарной взвеси (расположен между контейнерами №1 и №2) и фильтр для удаления лейкоцитов из плазмы и концентрата тромбоцитов (расположен между контейнерами №1 и №3). 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 0,1х106.Остаточное количество лейкоцитов в дозе концентрата тромбоцитов менее 0,1х106.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 16 минут. Форма фильтров: овальная, что минимизирует потери клеток. 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.  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. |
| 3 | Пластины-электроды запаивающие TSCD Wafers (70 пластин) | упаковка | 21 | Предназначены для использования совместно с устройством для стерильного соединения пластиковых магистралей. Пластины специально спроектированы для равномерного проведения высокой температуры (300°C). Для предотвращения возможной контаминации пластина выбраковывается после однократного использования.  Технические характеристики:  - Совместимо с устройствами для соединения трубок TSCD и TSCD II  - Материал пластин медь, серебро, адгезивный акрил  - Возможность спайки трубок - сухая/сухая, сухая/влажная, влажная/влажная.  - Температура пайки 3200C  - Размеры пластины (длина х ширина, толщина) мм - 35 х 12,5 х 0,25  - Количество пластин в кассете 70 шт.  - Количество кассет в картонной упаковке 2 шт |
| 4 | Устройство для удаления лейкоцитов из эритроцитной массы и цельной консервированной крови (лабораторный тип с 1 мешком) с интегрированным лейкоцитарным фильтром BPF-4. | штука | 745 | Области применения:  Устройство предназначено для удаления лейкоцитов, тромбоцитов и микроагрегатов из эритроцитной среды (эритромассы, эритровзвеси) и цельной консервированной крови на станциях и в отделениях переливания крови.  Технические характеристики:  - Устройство состоит из полимерной иглы с защитным колпачком, лейкоцитарного фильтра с полупрозрачным кожухом, обходной магистрали с односторонним клапаном, 1 контейнера, зажимов и соединительных трубок.  - Фильтруемые среды: эритровзвесь, эритромасса, цельная кровь  - Фильтрующий элемент: многослойный модифицированный полиэстер с пространственной структурой  - Форма фильтрующего модуля: круглая с равномерным распределением фильтруемой среды  - Механизм фильтрации: механический, адгезивный, адсорбционный  - Количество контейнеров в системе: один  - Объем контейнера: не менее 500 мл  - Удаление лейкоцитов: не менее 99,99%  - Удаление нитей фибрина и микроагрегатов: не менее 100%  - Удаление тромбоцитов из фильтруемой среды: не менее 85%  - Количество остаточных лейкоцитов в дозе эритроцитов: не более 2,0x105  - Потери эритроцитов: не более 4+0,25%  - Удаление продуктов распада лейкоцитов (анафилотоксин СЗ альфа, брадикининов): не менее 85% |
| 5 | Набор с лейкофильтром для сборатромбоцитов и плазмы из комплектаАппарат для цитоплазмафереза Haemonetics MCS+ (без раствора АСDА) | штука | 31 | Для использования с Аппаратом для цитоплазмафереза Haemonetics MCS+  Описание набора:  Каждый набор является закрытой системой однократного применения и уложен в индивидуальную пластиковую упаковку.  Состав набора:  1) Центрифужный колокол Latham, 225 мл. -1шт.  2) Аферезная игла размером 16Gc предохранителем иглы -1шт.  3) Пробоотборник, 50мл с адаптером для вакуумной пробирки – 1шт.  4) Контейнер для хранения тромбоцитов, 1000мл с пробоотборниками – 2 шт.  5) Контейнер для предварительного сбора тромбоцитов перед лейкофильтрацией, 600 мл. - 1шт  6) Контейнер для хранения СЗП, 1000 мл. - 1шт.  7) Контейнер для удаления воздуха, 90 мл. - 1шт.  8) Контейнер для воздуха/плазмы богатой тромбоцитами – 1шт.  9) Лейкоцитарный фильтр HaemoneticsLRFXL – 1шт.  10) Линия антикоагулянта со спайк-коннектором и бактериальным фильтром – 1шт.  Набор стерилизован этиленоксидом (EtO)  Этот набор применяется в комплексе с Аппаратом для цитоплазмафереза Haemonetics MCS+ для сбора лейкофильтрованных тромбоцитов. |
| 6 | Расходная система Intercept Blood System для инактивации патогенов и лейкоцитов в аферезных тромбоцитах донора малого объема | штука | 186 | Для использования с облучателем INTERCEPT  Стерильная, однократного применения.  Каждый набор находится в отдельной упаковке и включает в себя 15 мл контейнер с раствором 3 мМ амотосалена гидрохлорида (состав: амотосалена гидрохлорида 101 мг — хлорида натрия 924 мг — воды для инъекций до общего объема 100 мл), контейнер для облучения, контейнер с адсорбирующим устройством (CAD), контейнер для тромбоцитов INTERCEPT. Набор стерилизован паром и радиацией.  Этот набор применяется с облучателем INTERCEPT для инактивации широкого спектра вирусов, бактерий и паразитов, а также примеси донорских лейкоцитов в препаратах тромбоцитов.  Тромбоциты могут быть заготовлены только в ресуспендирующем растворе. В наборе можно обрабатывать тромбоциты, соответствующие следующим критериям:  содержание плазмы от 32% до 47%  количество тромбоцитов - 2,5-6х1011  объем – от 255 до 325 мл. |
| 7 | Расходная система Intercept Blood System для инактивации патогенов и лейкоцитов в плазме донора | штука | 260 | Для использования с Облучателем INTERCEPT  Каждый набор уложен в упаковку с контролем первого вскрытия и содержит один контейнер вместимостью 15 мл с 6 мМ раствором амотосалена гидрохлорида (формула: амотосален HCl 203 мг — хлорид натрия 924 мг — вода для инъекций до общего объема 100 мл); один контейнер для облучения, один прибор для адсорбции реактива (ПАР), три контейнера для хранения плазмы INTERCEPT.  Набор стерилизован сочетанием пара и облучения.  Этот набор применяется в комплексе с облучателем INTERCEPT для инактивации широкого спектра вирусов, бактерий, паразитов, а также примеси донорских лейкоцитов в плазме объемом 385-650 мл. |
| 8 | Расходная система Intercept Blood System для инактивации патогенов и лейкоцитов в пулированных тромбоцитах донора | штука | 570 | Для использования с облучателем INTERCEPT  Стерильная, однократного применения.  Каждый набор находится в отдельной упаковке и включает в себя 17,5 мл контейнер с раствором 3 мМ амотосалена гидрохлорида (состав: амотосалена гидрохлорида 101 мг — хлорида натрия 924 мг — воды для инъекций до общего объема 100 мл), контейнер для облучения, контейнер с адсорбирующим устройством (CAD), один или два контейнера для тромбоцитов INTERCEPT. Набор стерилизован паром и радиацией.  Этот набор применяется с облучателем INTERCEPT для инактивации широкого спектра вирусов, бактерий и паразитов, а также примеси донорских лейкоцитов в препаратах тромбоцитов.  Тромбоциты могут быть заготовлены в ресуспендирующем растворе или 100% плазме. В наборе можно обрабатывать тромбоциты, соответствующие следующим критериям:  содержание плазмы от 32% до 100%  количество тромбоцитов - 2,5-8х1011  объем – от 300 до 420 мл. |
| 9 | Контейнер для обработки и сохранения компонентов InterSol | набор | 234 | Раствор InterSol - это плазма заменяющий раствор для приготовления и хранения тромбоконцентрата.  Состав и описание изделия: Каждая упаковка содержит 280мл раствора InterSol с отводом в виде трубки для соединения устройством стерильного соединения, запакованного во внешнюю прозрачную оболочку для возможности контроля каких-либо повреждений. Стерилизован паром.  Состав раствора:  Натрий Цитрат (2-водный) - 318 мг,  Динатрий Фосфат (безводный) – 305 мг,  Натрий Дигидрогенофосфат (2-водный) – 105 мг,  Натрий Ацетат (3-водный) – 442 мг,  Натрий Хлорид - 452 мг,  Вода для инъекций до 100мл. |
| 10 | Фильтрационная система для получения лейкофильтрованой терапевтической дозы концентрата тромбоцитов методом последовательного пулирования (объединения) ЛТС | штука | 43 | Система для получения лейкофильтрованой терапевтической дозы концентрата тромбоцитов методом последовательного пулирования (объединения) ЛТС  Технические характеристики:  - в наличии отдельного сегмента для стерильного присоединения мешка с пулом ЛТС  - мешок для хранения тромбоцитов 1800мл  - состав пластика, позволяющий хранить тромбоциты в течение 5 дней при температуре 22±2°С и постоянном помешивании  - внешние размеры контейнера для хранения тромбоцитов 28,5х17,7см  - внутренние размеры контейнера для хранения тромбоцитов 22х16,5см  - площадь поверхности контейнера для хранения тромбоцитов 724см2  - в наличии фильтр лейкоцитарный в жестком кожухе для исключения повреждений при центрифугировании  - эффективность лейкофильтрации не менее 4 log  - квадратная форма фильтрующего модуля  - в наличии мешок для отбора пробы на лабораторное исследование с магистралью для отбора пробы  - пластиковые зажимы на магистралях 3 штуки  - в индивидуальной стерильной упаковки из прозрачного пластика для каждого контейнера  Получаемые компоненты: лейкофильтрованая терапевтическая доза концентрата тромбоцитов |
| 11 | Фильтрационная система 450 мл (для удаления лейкоцитов из дозы плазмы) | штука | 1155 | Система для удаления лейкоцитов из дозы плазмы объемом 450мл, из ПВХ (пластификатор) в составе из:  - пластиковая игла 1 штука  - выходных портов в контейнере 2 штуки  - внутренний диаметр магистрали 3мм  - внешний диаметр магистрали 4,1мм  - фильтр для удаления лейкоцитов 1 штука состоит из 2 слоя полиэстера, 5 слоев полипропилена, 1 слой поливинилиденфторида  - остаточных лейкоцитовед/литр 1\*10^4  - этикетка неснимаемая, надежно закрепленная специальным клеем  В индивидуальной стерильной упаковки из прозрачного пластика для каждого контейнера  Получаемые компоненты: лейкофильтрованая доза плазма |
| 12 | Контрольные полоски (15 полосок) Reflotron Clean + Check | набор | 3 | Reflotron Clean + Check. Назначение: Салфетки и контрольные полоски для очищения и проверкиработоспособности оптической системы прибора Reflotron. Салфетки, смоченные изопропанолом, и контрольные полоски с серой тестовой областью с определенным коэффициентом отражения. Контрольные диапазоны (доверительные интервалы) напечатаны на этикетке контейнера с контрольными полосками.Только для диагностики in vitro. Принцип: Полоска Reflotron Check имеет серую тестовую область с определенным значением коэффициента отражения. На обратной стороне полоски есть все данные, необходимые для проверки работоспособности, в форме магнитного кода. При вставке полоски прибор автоматически считывает закодированные данные, и Reflotron автоматически переходит в режим проверки и измеряет коэффициент отражения тестовой области при трех разных длинах волн: в красном (642 нм), зеленом (567 нм) и инфракрасном (951 нм) диапазоне. Полученные коэффициенты отражения отображаются в промилле и оцениваются посредством сравнения с контрольными значениями, указанными на этикете контейнера  Форма выпуска: Тест-полоска, упакованы в пенал в количестве 15 штук; Салфетка для очищения оптической системы прибора Reflotron индивидуальная упаковка, по 15 шт. сшивка.  Дозировка: 1 тест полоска используется для постановки 1 анализа, 1 салфеткаиспользуется для единичной очистки системы. |
| 13 | Контроль Прецинорм U Reflotron Precinorm U (4\*2 мл) (норма) | набор | 2 | Контрольная сыворотка (норма)Прецинорм U Reflotron Precinorm для Рефлотрона, фирмы Boenringer Mannheim,упаковка 4х2 мл).Лиофилизированный раствор  Форма выпуска: Лиофилизированный раствор, упаковка 4 флакона по 2 мл.  Дозировка:Для однократной постановки контроля используется не менее 32 мкл. разведенного раствора. |
| 14 | Контроль Преципат U Reflotron Precipath U 4х2 ml (патология) | набор | 2 | Контрольная сыворотка (патология)Преципат U Reflotron Precipath для Рефлотрона, фирмы Boenringer Mannheim, упаковка 4х2 мл).Лиофилизированный раствор  Форма выпуска:Лиофилизированный раствор, упаковка 4 флакона по 2 мл.  Дозировка:Для однократной постановки контроля используется не менее 32 мкл. разведенного раствора. |
| 15 | Тест-полосы для определения АЛТ (30 тест-полос) Reflotron-GPT | упаковка | 309 | Пенал содержит не более 30 тест-полосок Рефлотрон АЛТ (каталожный номер 10745138202).Каждая тест-полоска Рефлотрон АЛТ маркирована надписью GPT.  Тест-полоска содержит следующие количества реагентов на 1кв.см:  - α-кетоглутарат не менее18мкг,  - аланин не менее320мкг,  - ПОД > 50Ед,  - пируватоксидаза >4.2Ед,  - К2НРO4 х 3Н2О не менее160мкг,  - индикатор не менее21мкг,  - обязательное наличие буфера.  Форма выпуска: Тест-полоска, упакованы в пенал в количестве 30 штук.  Дозировка: 1 тест полоска используется для постановки 1 анализа. |
| 16 | Контрольные полоски (50 полосок) Calibration strips white4 | набор | 1 | Контрольные полоски Calibration strips white 4 (50 тест-полос)  Форма выпуска: Тест-полоска, упакованы в пенал в количестве 50 штук.  Дозировка: 1 тест полоска используется для постановки 1 анализа, 1 салфетка используется для единичной очистки системы. |
| 17 | Микрокюветы Plasma /Low Hb (100 шт/упак) | упаковка | 5 | Микрокюветы к фотометру «HemoCue Plasma / Low Hb» - упаковка 4х25 - 20 μл капиллярной, венозной или артериальной крови. - результаты появляются на дисплее через 60 секунд в зависимости от концентрации гемоглобина.  - диапазон измерений 0,3 – 30,0 г/л (0,03 – 3,0 г/дл) - рабочая температура составляет 15-30 °C (59-86 °F). |
| 18 | Микрокюветы 4х25 для гемоглобинометра HemoCue | упаковка | 100 | Микрокюветы к гемоглобинометра «HemoCue»  - упаковка 4х25 - 10 μл капиллярной, венозной или артериальной крови. - результаты появляются на дисплее через 15—60 секунд в зависимости от концентрации гемоглобина. Показания в г/л, г/дл или в ммол/л в зависимости от выбранной альтернативы. - диапазон измерений 0—256 г/л (0-25.6г/дл, 0—15.9 ммол/л).  - рабочая температура составляет 15-30 °C (59-86 °F). |
| 19 | ARCHITECT поверхностный а/г вируса гепатита В качественный тест, контроли | упаковка | 5 | Контроли ARCHITECT HBsAg Qualitative Controls предназначены для оценки воспроизводимости теста и выявления системных аналитических отклонений анализатора ARCHITECT i System при качественном определении и подтверждении наличия поверхностного антигена вируса гепатита В (HBsAg) в сыворотке и плазме крови человека с использованием тест-систем ARCHITECT HBsAg Qualitative. 2 флакона (по 8,0 мл каждый) контролей ARCHITECT HBsAg Qualitative: Отрицательный контроль и Положительный контроль). Отрицательный контроль приготовлен в рекальцинированной плазме крови человека; не реактивен на HBsAg. Положительный контроль содержит инактивированный очищенный HBsAg человека (подтипы ad/ay) в фосфатном буфере с бычьей и человеческой плазмой крови, реактивной на HBsAg. Консерванты: ProClin 300 и ProClin 950. |
| 20 | ARCHITECT поверхностный а/г вируса гепатита В качественный тест, калибратор | упаковка | 4 | Калибраторы ARCHITECT HBsAg Qualitative Calibrators предназначены для калибровки системы ARCHITECT i System при качественном определении и подтверждении наличия поверхностного антигена вируса гепатита В (HBsAg) в сыворотке и плазме крови человека с использованием тест-систем ARCHITECT HBsAg Qualitative. 2 флакона (по 4,0 мл) калибраторов ARCHITECT HBsAg Qualitative. Калибратор 1 содержит инактивированный очищенный HBsAg человека (подтип ad) в фосфатном буфере с бычьей и человеческой плазмой крови, реактивной на HBsAg и не реактивной на HIV-1 RNA или HIV-1 Ag, анти-HIV-1/HIV-2 и анти-HCV. Калибратор 2 содержит фосфатный буфер с бычьей и человеческой плазмой крови, не реактивной на HBsAg, HIV-1 RNA или HIV-1 Ag, анти-HIV-1/HIV-2 и анти-HCV. Консерванты: ProClin 300 и ProClin 950. В анализе ARCHITECT HBsAg Qualitative калибраторы 1 и 2 используются для оценки правильности калибровки и для расчета порогового значения теста. |
| 21 | ARCHITECT поверхностный а/г вируса гепатита В качественный тест, реагент 2000 тест | упаковка | 5 | Анализ ARCHITECT HBsAg Qualitative является хемилюминесцентным иммуноанализом на микрочастицах (ХИАМ) для качественного определения поверхностного антигена вируса гепатита В (HBsAg) в сыворотке и плазме крови человека. Микрочастицы: 1 или 4 флакона (по 6,6 мл флакон для 100 тестов/27,0 мл флакон для 500 тестов) микрочастиц, сенсибилизированных антителами к HBs (мышиные, моноклональные, IgM, IgG) в МЕС буфере с протеиновыми стабилизаторами. Минимальная концентрация: 0,0675% твердых веществ. Консервант: ProClin 300. Конъюгат: 1 или 4 флакона (5,9 мл на 100 тестов/26,3 мл на 500 тестов) коньюгата: анти-HBs (козьи, IgG) акридин-меченый коньюгат в МЕС буфере с протеиновыми стабилизаторами (бычьими или из плазмы крови человека, не реактивной на HBsAg, HIV-1 RNA или HIV-1 Ag, анти-HIV-1/HIV-2 и анти-HCV). Минимальная концентрация: 0,25 мкг/мл. Консервант: ProClin 300. Разбавитель образца: 1 флакон (100 мл) ручного разбавителя ARCHITECT HBsAg Manual Diluent, содержащего рекальцинированную плазму крови человека, не реактивную на HBsAg, HIV-1 RNA или HIV-1 Ag, анти-HIV-1/HIV-2, анти-HCV и анти-HBs. Консервант: противомикробный препарат и ProClin 300. Воспроизводимость: Тест разработан таким образом, чтобы погрешность составила ≤ 10% общего КВ для образцов в диапазоне от 1,00 до 2,50 S/CO. Тест ARCHITECT HBsAg Qualitative разработан таким образом, чтобы иметь выявленную специфичность > 99,5% для популяции доноров крови и показать рабочие характеристики в пределах 95%-ного доверительного интервала в коммерческом тесте на HBsAg для обследованных людей. Чувствительность теста составляет 99,80% (505/506) с 95%-ным доверительным интервалом от 98,90 - 99,99%. Такие же результаты были получены при использовании метода сравнения. Аналитическая чувствительность: Тест ARCHITECT HBsAg Qualitative разработан в соответствии с CTS, чтобы иметь анатилитическую чувствительность ≤ 0,130 МЕ/мл. |
| 22 | ARCHITECT поверхностный а/г вируса гепатита В качественный тест, реагент 100 тест | упаковка | 14 | Анализ ARCHITECT HBsAg Qualitative является хемилюминесцентным иммуноанализом на микрочастицах (ХИАМ) для качественного определения поверхностного антигена вируса гепатита В (HBsAg) в сыворотке и плазме крови человека. Микрочастицы: 1 или 4 флакона (по 6,6 мл флакон для 100 тестов/27,0 мл флакон для 500 тестов) микрочастиц, сенсибилизированных антителами к HBs (мышиные, моноклональные, IgM, IgG) в МЕС буфере с протеиновыми стабилизаторами. Минимальная концентрация: 0,0675% твердых веществ. Консервант: ProClin 300. Конъюгат: 1 или 4 флакона (5,9 мл на 100 тестов/26,3 мл на 500 тестов) коньюгата: анти-HBs (козьи, IgG) акридин-меченый коньюгат в МЕС буфере с протеиновыми стабилизаторами (бычьими или из плазмы крови человека, не реактивной на HBsAg, HIV-1 RNA или HIV-1 Ag, анти-HIV-1/HIV-2 и анти-HCV). Минимальная концентрация: 0,25 мкг/мл. Консервант: ProClin 300. Разбавитель образца: 1 флакон (100 мл) ручного разбавителя ARCHITECT HBsAg Manual Diluent, содержащего рекальцинированную плазму крови человека, не реактивную на HBsAg, HIV-1 RNA или HIV-1 Ag, анти-HIV-1/HIV-2, анти-HCV и анти-HBs. Консервант: противомикробный препарат и ProClin 300. Воспроизводимость: Тест разработан таким образом, чтобы погрешность составила ≤ 10% общего КВ для образцов в диапазоне от 1,00 до 2,50 S/CO. Тест ARCHITECT HBsAg Qualitative разработан таким образом, чтобы иметь выявленную специфичность > 99,5% для популяции доноров крови и показать рабочие характеристики в пределах 95%-ного доверительного интервала в коммерческом тесте на HBsAg для обследованных людей. Чувствительность теста составляет 99,80% (505/506) с 95%-ным доверительным интервалом от 98,90 - 99,99%. Такие же результаты были получены при использовании метода сравнения. Аналитическая чувствительность: Тест ARCHITECT HBsAg Qualitative разработан в соответствии с CTS, чтобы иметь анатилитическую чувствительность ≤ 0,130 МЕ/мл. |
| 23 | ARCHITECT антитела к вирусу гепатита С,контроли | упаковка | 5 | Контроли ARCHITECT Anti-HCV Controls используются для проверки калибровки системы ARCHITECT i System при качественном определении антител к вирусу гепатита C (анти-HCV) в сыворотке и плазме крови человека. 2 флакона (8 мл каждый) контролей ARCHITECT Anti-HCV в рекальцинированной плазме крови человека (инактивированной). Положительный контроль реактивен на анти-HCV. Перед употреблением контроли ARCHITECT Анти-HCV необходимо перемешать, аккуратно вращая флаконы. Консервант: азид натрия. |
| 24 | ARCHITECT антитела к вирусу гепатита С,калибратор | упаковка | 4 | Калибратор ARCHITECT Anti-HCV Calibrator используется для калибровки системы ARCHITECT i System при качественном определении антител к вирусу гепатита C (анти-HCV) в сыворотке и плазме крови человека. 1 флакон (4 мл) с калибратором ARCHITECT Anti-HCV Calibrator в рекальцинированной плазме крови человека (инактивированной), реактивной на анти-HCV. Консервант: азид натрия. До использования перемешайте калибратор ARCHITECT Anti-HCV, аккуратно переворачивая флакон. |
| 25 | ARCHITECT поверхностный а/г вируса гепатита С качественный тест, реагент 2000 тест | упаковка | 5 | ARCHITECT Anti-HCV представляет собой хемилюминисцентный иммуноанализ на микрочастицах (ХИАМ), предназначенный для качественного определения антител к вирусу гепатита С (анти-HCV) в сыворотке и плазме человека. Набор реагентов включает: Микрочастицы 1 или 4 флакона (6,6 мл на 100 тестов/ 27,0 мл на 500 тестов) HCV (E. coli, дрожжи, рекомбинант) с сенсибилизированными антигеном микрочастицами в MES-буфере. Минимальная концентрация: 0,14% твёрдоговещества. Консервант: Противомикробные препараты. Конъюгат 1 или 4 флакона (5,9 мл на 100 тестов/26,3 мл на 500 тестов) конъюгата: мышиный анти-IgG/анти-IgM конъюгат, меченый акридином, в MES-буфере. Минимальная концентрация: (IgG) 8 нг/мл/(IgM) 0,8 нг/мл. Консервант: Противомикробные препараты. Консервант: противомикробные препараты. Разбавитель 1 или 4 флакона (10,0 мл на 100 тестов/50,9 мл на 500 тестов) разбавителя образца Анти-HCV, содержащий TRIS-буфер с протеиновыми стабилизаторами. Консервант: Противомикробные препараты. Общая относительная специфичность составила 99,60%. (10361/10403) при 95% доверительном интервале от 99,45 до 99,71%. Специфичность, наблюдаемая в различных центрах, варьировала от 99,20% (496/500) до 99,70% (1994/2000). Чувствительность составила 99,10% при 95% доверительном интервале от 96,77% до 99,89%. |
| 26 | ARCHITECT поверхностный а/г вируса гепатита С качественный тест, реагент 100 тест | упаковка | 14 | ARCHITECT Anti-HCV представляет собой хемилюминисцентный иммуноанализ на микрочастицах (ХИАМ), предназначенный для качественного определения антител к вирусу гепатита С (анти-HCV) в сыворотке и плазме человека. Набор реагентов включает: Микрочастицы 1 или 4 флакона (6,6 мл на 100 тестов/ 27,0 мл на 500 тестов) HCV (E. coli, дрожжи, рекомбинант) с сенсибилизированными антигеном микрочастицами в MES-буфере. Минимальная концентрация: 0,14% твёрдоговещества. Консервант: Противомикробные препараты. Конъюгат 1 или 4 флакона (5,9 мл на 100 тестов/26,3 мл на 500 тестов) конъюгата: мышиный анти-IgG/анти-IgM конъюгат, меченый акридином, в MES-буфере. Минимальная концентрация: (IgG) 8 нг/мл/(IgM) 0,8 нг/мл. Консервант: Противомикробные препараты. Консервант: противомикробные препараты. Разбавитель 1 или 4 флакона (10,0 мл на 100 тестов/50,9 мл на 500 тестов) разбавителя образца Анти-HCV, содержащий TRIS-буфер с протеиновыми стабилизаторами. Консервант: Противомикробные препараты. Общая относительная специфичность составила 99,60%. (10361/10403) при 95% доверительном интервале от 99,45 до 99,71%. Специфичность, наблюдаемая в различных центрах, варьировала от 99,20% (496/500) до 99,70% (1994/2000). Чувствительность составила 99,10% при 95% доверительном интервале от 96,77% до 99,89%. |
| 27 | ARCHITECT ВИЧ Комбо, контроль | упаковка | 5 | Контроли ARCHITECT HIV Ag/Ab Combo предназначены для оценки воспроизводимости теста и выявления систематических аналитических отклонений системы ARCHITECT i при одновременном качественном определении антигена HIV p24 и антител к вирусу иммунодефицита человека типов 1 и/или 2 (HIV-1/HIV-2) в сыворотке и плазме крови человека. 4 флакона (по 8 мл) контролей ARCHITECT HIV Ag/Ab Combo: Негативный контроль, Позитивный контроль 1 и Позитивный контроль 2 приготовлены в рекальцинированной плазме крови человека. Негативный контроль не реактивен на HBsAg, HIV-1 Ag или HIV-1 RNA, анти-HCV и анти-HIV-1/HIV-2. Позитивный контроль 1 (инактивированный) реактивен на анти-HIV-1 и не реактивен на HBsAg, HIV-1 Ag или HIV-1 RNA и анти-HCV. Позитивный контроль 2 (инактивированный) реактивен на анти-HIV-2 и не реактивен на HBsAg, HIV-1 Ag или HIV-1 RNA и анти-HCV. Позитивный контроль 3 является очищенным вирусным лизатом HIV, приготовленным в растворе ТРИС буфера на основе физраствора с протеиновым (бычьим) стабилизатором. Консервант для всех контролей: азид натрия. |
| 28 | ARCHITECT ВИЧ Комбо, калибратор | упаковка | 4 | Калибратор ARCHITECT HIV Ag/Ab Combo предназначен для калибровки системы ARCHITECT i при одновременном качественном определении антигена HIV p24 и антител к вирусу иммунодефицита человека типов 1 и/или 2 (HIV-1/HIV-2) в сыворотке или плазме крови человека. Дополнительная информация находится во вкладыше к реагенту ARCHITECT HIV Ag/Ab Combo. 1 флакон (4 мл) калибратора 1 ARCHITECT HIV Ag/Ab Combo: очищенный HIV вирусный лизат в ТРИС буфере (на основе физраствора) с протеиновым (бычьим) стабилизатором. Консервант: азид натрия. Для обеспечения необходимой чувствительности к антигену HIV-1 p24 на уровне < 50 пг/мл концентрация антигена HIV-1 p24 в калибраторе ARCHITECT HIV Ag/Ab Combo соотнесена с международной стандартной панелью Agence francaise de securite sanitaire des produits de sante (AFSSAPS). |
| 29 | ARCHITECT ВИЧ Комбо, реагент 2000 тест | упаковка | 5 | ARCHITECT HIV Ag/Ab Combo – хемилюминесцентный иммунноанализ на микрочастицах (ХИАМ) для качественного определения антигена HIV p24 и антител к вирусу иммуннодефицита человека типа 1 и/или 2 (HIV-1/HIV-2) в сыворотке или плазме крови человека. ARCHITECT HIV Ag/Ab Combo может применяться как вспомогательный метод при постановке диагноза инфекции HIV-1/HIV-2 и как метод выявления HIV при проверке крови и плазмы доноров. ARCHITECT HIV Ag/Ab Combo не позволяет уточнить, какой из перечисленных маркеров выявлен: антиген p24 или антитела к HIV-1 или HIV-2. Микрочастицы: 1 или 4 флакона (6,6 мл во флаконе на 100 анализов/27 мл во флаконе на 500 анализов) микрочастиц: Микрочастицы, сенсибилизированные антигеном ВИЧ-1/ВИЧ-2 (рекомбинантным) и антителами к антигену p24 (мышиные моноклональные), в забуференном физрастворе с TRIS. Минимальная концентрация: 0,07%. Консервант: азид натрия. Конъюгат: 1 или 4 флакона (5,9 мл во флаконе на 100 анализов/26,3 мл во флаконе на 500 анализов) конъюгата: Меченые акридином антигены ВИЧ-1 (рекомбинантные), меченые акридином синтетические пептиды ВИЧ-1/ВИЧ-2 и меченые акридином антитела к антигену p24 (мышиные моноклональные) в фосфатном буфере, содержащем белок (бычий) и поверхностно-активное вещество в качестве стабилизаторов. Минимальная концентрация: 0,05 мкг/мл. Консервант: азид натрия. Разбавитель образца: 1 или 4 флакона (5,9 мл во флаконе на 100 анализов/26,3 мл во флаконе на 500 анализов) разбавителя тест-системы: Разбавитель тест-системы HIV Ag/Ab Combo, содержащий TRIS-буфер. Консервант: азид натрия. Воспроизводимость: Тест ARCHITECT HIV Ag/Ab Combo дает погрешность ≤ 14% для образцов, значения которых в 3 раза превышают пороговое значение. Данный результат получен при тестировании трех серий калибратора, трех серий контролей и панели из четырех реактивных образцов. Специфичность теста ARCHITECT HIV Ag/Ab Combo, в котором исследовали образцы крови доноров (в которых HIV, как предполагалось, отсутствовал), составила ≥ 99,5%. Аналитическая чувствительность метода ARCHITECT HIV Ag/Ab Combo в отношении антигена HIV-1 p24 Ag составила < 50 пг/мл. |
| 30 | ARCHITECT ВИЧ Комбо, реагент 100 тест | упаковка | 14 | ARCHITECT HIV Ag/Ab Combo – хемилюминесцентный иммунноанализ на микрочастицах (ХИАМ) для качественного определения антигена HIV p24 и антител к вирусу иммуннодефицита человека типа 1 и/или 2 (HIV-1/HIV-2) в сыворотке или плазме крови человека. ARCHITECT HIV Ag/Ab Combo может применяться как вспомогательный метод при постановке диагноза инфекции HIV-1/HIV-2 и как метод выявления HIV при проверке крови и плазмы доноров. ARCHITECT HIV Ag/Ab Combo не позволяет уточнить, какой из перечисленных маркеров выявлен: антиген p24 или антитела к HIV-1 или HIV-2. Микрочастицы: 1 или 4 флакона (6,6 мл во флаконе на 100 анализов/27 мл во флаконе на 500 анализов) микрочастиц: Микрочастицы, сенсибилизированные антигеном ВИЧ-1/ВИЧ-2 (рекомбинантным) и антителами к антигену p24 (мышиные моноклональные), в забуференном физрастворе с TRIS. Минимальная концентрация: 0,07%. Консервант: азид натрия. Конъюгат: 1 или 4 флакона (5,9 мл во флаконе на 100 анализов/26,3 мл во флаконе на 500 анализов) конъюгата: Меченые акридином антигены ВИЧ-1 (рекомбинантные), меченые акридином синтетические пептиды ВИЧ-1/ВИЧ-2 и меченые акридином антитела к антигену p24 (мышиные моноклональные) в фосфатном буфере, содержащем белок (бычий) и поверхностно-активное вещество в качестве стабилизаторов. Минимальная концентрация: 0,05 мкг/мл. Консервант: азид натрия. Разбавитель образца: 1 или 4 флакона (5,9 мл во флаконе на 100 анализов/26,3 мл во флаконе на 500 анализов) разбавителя тест-системы: Разбавитель тест-системы HIV Ag/Ab Combo, содержащий TRIS-буфер. Консервант: азид натрия. Воспроизводимость: Тест ARCHITECT HIV Ag/Ab Combo дает погрешность ≤ 14% для образцов, значения которых в 3 раза превышают пороговое значение. Данный результат получен при тестировании трех серий калибратора, трех серий контролей и панели из четырех реактивных образцов. Специфичность теста ARCHITECT HIV Ag/Ab Combo, в котором исследовали образцы крови доноров (в которых HIV, как предполагалось, отсутствовал), составила ≥ 99,5%. Аналитическая чувствительность метода ARCHITECT HIV Ag/Ab Combo в отношении антигена HIV-1 p24 Ag составила < 50 пг/мл. |
| 31 | ARCHITECT сифилис,контроли | упаковка | 5 | Контроли ARCHITECTÒ Syphilis TP предназначены для верификации калибровки системы ARCHITECT i при ее использовании для качественного определения антител к Treponema pallidum (TP) в сыворотке или плазме крови человека. 2 флакона (по 6 мл) контролей ARCHITECT Syphilis TP. Контроли приготовлены на основе рекальцифицированной плазмы крови человека (инактивированной). Отрицательный контроль нереактивен на анти-ТР, анти-HCV, HBsAg, РНК ВИЧ или антиген ВИЧ-1 и антитела к ВИЧ-1/ВИЧ-2. Положительный контроль реактивен на анти-ТР и нереактивен на анти-HCV, HBsAg, РНК ВИЧ или антиген ВИЧ-1 и антитела к ВИЧ-1/ВИЧ-2. Консерванты: азид натрия и другие противомикробные вещества. |
| 32 | ARCHITECT сифилис,калибратор | упаковка | 4 | Калибратор ARCHITECTÒ Syphilis TP предназначен для калибровки системы ARCHITECT i при ее использовании для качественного определения антител к Treponema pallidum (TP) в сыворотке или плазме крови человека. 1 флакон (4 мл) калибратора ARCHITECT Syphilis TP, приготовленного на основе рекальцифицированной плазмы крови человека (инактивированной), реактивной на анти-ТР и нереактивной на анти-HCV, HBsAg, РНК ВИЧ или антиген ВИЧ-1 и антитела к ВИЧ-1/ВИЧ-2. Консерванты: азид натрия и другие противомикробные вещества |
| 33 | ARCHITECT сифилис, реагент 500 тест | упаковка | 22 | ARCHITECT Syphilis TP представляет собой тест-систему для качественного определения антител к Treponema pallidum (TP) в сыворотке или плазме крови человека методом хемилюминисцентного иммуноанализа на микрочастицах (ХИАМ). Данный тест предназначен для диагностики сифилиса. Чувствительность анализа ARCHITECT Syphilis TP составила ≥99,0% при анализе образцов. Специфичность анализа ARCHITECT Syphilis TP составила ≥99,0% для образцов сыворотки и плазмы крови. Воспроизводимость результатов анализа ARCHITECT Syphilis TP положительного контроля составляет £15%. Минимальная концентрация микрочастиц: 0,08% по сухому остатку. Минимальная концентрация конъюгат: анти-IgG – 26,6 нг/мл, анти-IgM – 1,34 нг/мл. |
| 34 | ARCHITECT сифилис, реагент 100 тест | упаковка | 4 | ARCHITECT Syphilis TP представляет собой тест-систему для качественного определения антител к Treponema pallidum (TP) в сыворотке или плазме крови человека методом хемилюминисцентного иммуноанализа на микрочастицах (ХИАМ). Данный тест предназначен для диагностики сифилиса. Чувствительность анализа ARCHITECT Syphilis TP составила ≥99,0% при анализе образцов. Специфичность анализа ARCHITECT Syphilis TP составила ≥99,0% для образцов сыворотки и плазмы крови. Воспроизводимость результатов анализа ARCHITECT Syphilis TP положительного контроля составляет £15%. Минимальная концентрация микрочастиц: 0,08% по сухому остатку. Минимальная концентрация конъюгат: анти-IgG – 26,6 нг/мл, анти-IgM – 1,34 нг/мл. |
| 35 | ARCHITECT реагент для ухода за зондом Probe Conditioning | упаковка | 1 | Кондиционирующий раствор для дозирующей иглы ARCHITECT Probe Conditioning Solution используется при проведении ежедневной процедуры техобслуживания. Дозирующая игла пипеттора образца кондиционируется данным раствором после промывки гипохлоритом натрия для предотвращения неспецифического связывания аналитов со стенками иглы. иглы ARCHITECT, содержащего рекальцинированную плазму крови человека.Консерванты : противомикробный препарат и ProClin 300. |
| 36 | Трубка/сенсор температуры промывочной зоны Tubng/senz wz | упаковка | 3 | Расходный материал Трубка/сенсор температуры промывочной зоны – Tubing/Sensor Temp WZ производства Abbott Laboratories |
| 37 | Промывочный раствор-Wash Buffer (1лx4) for 920 test | упаковка | 55 | Промывающий буфер (Wash Buffer (1Lx4) for 920 test) Предназначен для промывки рабочих емкостей, ячеек и соединительных трубок анализатора. Промывающий буфер представляет собой солевой раствор фосфатного буфера. Консерванты антимикробные агенты. |
| 38 | Пре-триггерный раствор Pre-Trigger (1лx4) for 36000 test | упаковка | 9 | Раствор пре-триггера (ARCHITECTi Pre-Trigger Solution) Предназначен для отщепления акридиновой метки от комплекса антиген-антитело. Раствор пре-триггера состоит из бидистиллированной воды (99,88%), содержащей перекись водорода в концентрации1.32%. Хранить при температуре 2-8˚С |
| 39 | Триггерный раствор Trigger (1лx4) for 12000 | упаковка | 9 | Раствор триггера (ARCHITECTi Trigger Solution) Предназначен для инициации реакции хемилюминесценции молекулой акридиниума. Рствор Триггера состоит из бидистилироанной воды (99,6%), содержащей гидроксид натрия в концентрации 1,4% ( по массе). |
| 40 | Реакционные ячейки Reaction Vessels | упаковка | 14 | Расходный материал ( Reaction Vessels) реакционные ячейки Reaction Vessels в коробке 4000 шт. Прозрачные пластиковые ячейки, оригинальной формы (ABBOTT DIAGNOSTICS), используемые в хемилюминисцентном иммуноанализе на микрочастицах (ХИАМ) с помощью системы ARCHITECT i. Валидированы для использования на борту анализатора ARCHITECT |
| 41 | Предохранительные крышечки Septums (N200) | упаковка | 9 | Расходный материал (Septums) предохранительные крышечки Septums в коробке 200 шт. Крышки помещаются на открытые бутылки реагентов перед загрузкой бутылочек в обрабатывающий модуль анализатора ARCHITECT I1000. |
| 42 | Чашечки для образцов Sample Cups (1000 box) | упаковка | 10 | Расходный материал (Sample Cups) чашечки для образцов Sample Cups в коробке 1000 шт. Пластиковые пробирки для исследуемых образцов. Оригинальной формы (ABBOTT DIAGNOSTICS), предназначенной для штативов пробозагрузчика ARCHITECT |
| 43 | 90071 Microcide для Evolis | упаковка | 1 | Средство для деконтаминаций медицинского оборудования и инструментов |
| 44 | Мультиплексный Тест Cobas TaqScreen MPX 2.0 | тест | 3 328 | Тест cobas TaqScreen MPX v2.0, предназначенный для использования с системой cobas s 201, является качественным in vitro тестом для прямого выявления РНК вируса иммунодефицита человека 1 типа (ВИЧ-1) группы M, РНК вируса иммунодефицита человека 1 типа группы O, РНК вируса иммунодефицита человека 2 типа (ВИЧ-2), РНК вируса гепатита С (ВГС) и ДНК вируса гепатита В (ВГВ) в человеческой плазме.  Данный тест предназначен для скрининга доноров на ВИЧ-1 группы M, ВИЧ-1 группы O, ВИЧ-2, РНК ВГС и ДНК ВГВ в образцах плазмы доноров, в том числе доноров цельной крови и компонентов крови, и прочих живых доноров.  В комплект поставки входит следующие растворы и расходные материалы:  Растворы:  Реагентные растворы: Тест cobas TaqScreen MPX v2.0, 96 тестов который состоит из четырех кассет:  1. MPX2 CS1 (Кассета с магнитными стеклянными частицами) 2 x 48 тестов, 2 x 7.0 мл ( Состав: 93% Изопропанол)  2. MPX2 CS2 (Кассета с лизирующим реагентом) 2 x 48 тестов, 2 x 78 мл (Состав: Дигидрат цитрата натрия, 42.5% гуанидин тиоцианат, < 14% полидоканол, 0.9% дитиотрейтол)  3. MPX2 CS3 (Мульти-реагентная кассета MPX2) 2 x 48 тестов, 2 x 3.8 мл; EB (Буфер для элюции) 2 x 7.0 мл.  4. MPX2 CS4 (Кассета тест-специфичных реагентов MPX2) 2 x 48 тестов; MPX2 MMX-R1 (MPX2 реагент 1мастермикса) 2 x 3.0 мл, MPX2 MMX-R2 (MPX2 реагент 2 мастермикса) 2 x 2.5 мл; MPX2 IC (Внутренний контроль MPX2) 2 x 15 мл  Набор контрольных растворов cobas TaqScreen MPX v2.0, 6 наборов:  1. MPX M (+) C, v2.0 (cobas® TaqScreen MPX Multi-Positive Control, v2.0) (MPX Мульти-позитивный контроль, версия 2.0) 6 x 1.6 мл.  2. MPX О (+) C, v2.0 (cobas® TaqScreen MPX HIV-1 O Positive Control, v2.0) (HIV-1 O позитивный контроль, версия 2.0) 6 x 1.6 мл  3. MPX 2 (+) C, v2.0 (cobas® TaqScreen MPX HIV-2 Positive Control, v2.0) (HIV-2 позитивный контроль, версия 2.0) 6 x 1.6 мл  4. МРХ (-) C, v2.0 (cobas® TaqScreen MPX Negative Control, v2.0) [cobas TaqScreen негативный контроль, версия 2.0 (человеческая плазма)] 6 x 1.6 мл  Промывочный раствор: cobas TaqScreen 5.1 L  1. TS WR (промывочный реагент cobas TaqScreen)  расходные материалы:  • Элементы для обработки образцов (SPU)  • Входящие пробирки для образцов (S-пробирки) со штрих-кодовыми клипсами  • Упаковка с K-наконечниками  • Упаковка с K-пробирками  • Одноразовые наконечники CO-RE (1000 µL), с фильтром  • Архивные плашки со штрих-кодовой маркировкой  • Крышки для архивных плашек |
| 45 | ID-Diluent 2 2x100ml | упаковка | 2 | ID-Diluent 2 Модифицированный LISS буфер для приготовления суспензий эритроцитов ID-Дилюент 2: модифицированный LISS для суспензии эритроцитов в 100 мл флаконе. Консерванты: антибактериальные препараты триметоприм и сульфаметоксазол. |
| 46 | ID-LISS/Сooms 60x12 pces (Coombs Anti-IgG 60x12 карт) | упаковка | 1 | Карты для идентификации антител: LISS/Coombs. Гелевые карты для постановки прямого и непрямого антиглобулинового тестана иммуногематологическом анализаторе " IH-1000". ID-карты с 6 микропробирками содержащими полиспецифический АГР (кроличий анти-IgG, моноклональный анти-С3d, клон no C139-9), суспензированный в геле, набор состоит 720 гелевых карт |
| 47 | Стандартные эритроциты I-II-III (Реагенты для скрининга антител ID-DiaCell I-II-III 3х10ml) на 200 | упаковка | 3 | ID DiaCell I-II-III- Реагент имеет человеческое происхождение, находится в среде с буферизированной суспензией 0,8% (± 0,1%). Консерванты: антибактериалные средства триметоприм и сульфаметоксазол. Набор из трех пузырьков для непрямого антиглобулинового теста NaCl -теста R1wR1+ R2R2 +rr. Рассчитан на 200 исследований. |
| 48 | Concentr Wash solution A 10\*100 ml | упаковка | 1 | Концентрат Wash Solution A, изотонический буферный раствор, 100мл флакон. |
| 49 | Concentr Wash solution В 10\*100 ml | упаковка | 1 | Концентрат Wash Solution B, очищающий раствор с ПАВ, 100мл флакон. |