Приложение 2

к тендерной документации

**Техническая спецификация медицинских изделий**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **№ лота** | **Наименование медицинских изделий** | **Техническая спецификация медицинских изделий** |
| **1** | Набор для определения плацентарного фактора роста  1-2-3. | Набор предназначается для количественного определения фактора роста плаценты (ФРП) в материнской сыворотке с использованием автоматической системы для иммунологического анализа или модульной системы DELFIA®. Биохимический маркер (ФРП) для скрининга риска преэклампсии в первом триместре беременности применяется совместно с программным обеспечением (ПО) для вычисления степени риска (например, Pre-eclampsia Predictor™ или применяются совместно с программами вычисления степени риска LifeCycle (TM).  Метод – иммунофлюоресценция с разрешением по времени на основе лантанидных (Eu и Sm) меток – в наличие. Длины волн измерения - 340 нм (возбуждение) и 615/640 нм (испускание) - в наличие  Измерение флюоресценции на микропланшетах (96 лунок)- в наличие  Концентрационный диапазон измерения: для anti-PlGF= 0 - 4000 пг/мл;  Воспроизводимость - не менее 98% в пределах срока годности – в наличие  Состав набора: PlGF Calibrators 6 (пробирок по 1.1 мл), PlGF Tracer (Метка ФРП): Метка anti-PlGF-Eu (меченое европием антитело к ФРП) (10 мкг/мл) (мышиное моноклональное антитело) - 1 пробирка, 1.0 мл, PlGF Assay Buffer (Буфер для лабораторного анализа содержания ФРП)- 1 флакон 35 мл, Anti-PlGF-biotin antibody (Меченое биотином антитело к ФРП) (~13 мкг/мл) (рекомбинантный фрагмент антитела человека) - 1 пробирка, 1,5 мл раствор антител состоит из солевого раствора с буфером Tris-HCl (pH 7.8) с бычьим сывороточным альбумином и < 0.1 % азида натрия в качестве консерванта.  сертификат контроля качества – в наличие. На 96 определений по сыворотке – в наличие  Маркировка CE marked - в наличие. |

**Потенциальные поставщики должны гарантировать выполнение следующих сопутствующих услуг:**

1) Потенциальные поставщики обязаны обеспечить доставку медицинских изделий в полном объеме непосредственно до КГП «Областная клиническая больница» управления здравоохранения Карагандинской области г. Караганда, ул. пр. Н. Назарбаева 10

2) Обеспечить страховку товара, соответствующее его хранение при прохождении таможенной очистки, уплату таможенных пошлин, налогов, сборов и любые другие вспомогательные услуги, подлежащие выполнению потенциальным поставщиком на всем протяжении транспортировки медицинских изделий до момента поставки конечному получателю.

3) Тендерная заявка должна содержать письмо-гарантию потенциального поставщика о предоставлении сертификата, заключение о безопасности и качестве установленного образца на медицинские изделия(при поставке).

*(п.1,2,3 Подтвердить гарантийным письмом)*

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Организатор тендера |  |  |  |  |  |  |
| КГП «Областная клиническая больница» управления здравоохранения Карагандинской области | | |  |  |  |  |
| И. о. директора |  |  |  |  | Жарова Ж. К. |  |