

					Тест-касета Піпетка Буфер Скарифікатор (ланцет) Рукавички одноразові Серветка спиртова Інструкція українською мовою
3.	CITO TEST® HCV - швидкий тест для визначення антитіл до вірусу гепатиту С (цільна кров, сироватка, плазма) №1 (тест, буфер, піпетка, інструкція, скарифікатор автоматичний, рукавички, серветка спиртова)	шт	100	30829 Набір для якісного та/або кількісного визначення загальних антитіл до вірусу гепатиту С (Hepatitis C), експресаналіз	<p>. Принцип визначення: швидкий імунохроматографічний для якісного виявлення антитіл до вірусу гепатиту С в цільній крові, сироватці чи плазмі з метою діагностики гепатиту С.</p> <p>2. Результати вимірювання: якісні.</p> <p>3. Зразок для аналізу: цільна кров, сироватка чи плазма.</p> <p>4. Зберігання: тест можна зберігати і транспортувати при температурі 2°-30°C. Термін придатності: не менше 24 міс.</p> <p>Процедура тестування: довести тест-касету, зразки, буфер до кімнатної температури (15°-30°C) перед проведенням тестування.</p> <p>Отримання результатів: облік результату провести через 10 хвилин. Не підлягає обліку результат тестування по завершенню 20 хвилин.</p> <p>Контроль якості: тест повинен бути оснащений внутрішнім контролем якості.</p> <p>Характеристики роботи тесту:</p> <p>чутливість: більше 99.9%</p> <p>специфічність: 99.9%</p> <p>Перехресна реактивність: перехресна реактивність до HBsAg, антитіл до ВІЛ 1 та 2 типів, антитіл до Treponema pallidum, антитіл до Chlamydia trachomatis повинна бути відсутня.</p> <p>Об’єм зразку:</p> <p>Для зразків сироватки та плазми:</p> <p>1 крапля сироватки або плазми (25 мкл) + 2 краплі буфера (80 мкл).</p> <p>Для зразків цільної крові:</p> <p>2 краплі цільної венозної крові (50 мкл) + 2 краплі буфера (80 мкл).</p> <p>Для зразків капілярної крові:</p> <p>2 краплі (50 мкл) + 2 краплі буфера (80 мкл).</p> <p>Комплектація:</p> <p>Тест-касета Піпетка Буфер Скарифікатор (ланцет) Рукавички одноразові Серветка спиртова Інструкція українською мовою</p>
4.	ABX CLEANER 1L, ферментативний розчин	шт	5	59058 - Мийний / очищувальний	До складу реагенту повинні входити наступні інгредієнти:

Запропонований еквівалент повинен мати офіційне підтвердження еквівалентності Державного органу, акредитованого чи підпорядкованого Міністерству охорони здоров'я України (завірений протокол проведення порівняльних досліджень) додається обов'язково.

Еквівалентом (аналогом) в розумінні даної тендерної документації є товар, якість, діюча речовина препарату, дозування, форма випуску, концентрація та інші стандартні характеристики якого абсолютно співпадають з характеристиками товару, що є предметом закупівлі. товару, що запропонований Замовником в медико-технічних вимогах (МТВ), учасник подає порівняльну характеристику запропонованого ним товару та товару, що визначена в МТВ з відомостями, щодо відповідності вимогам Замовника.