|  |  |
| --- | --- |
|  | Приложение №1 котировочной документацииУтверждаюГлавный врачЧУЗ «РЖД-Медицина» г. Калининград»\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_Л.М. Сиглаева м.п. |

**Техническое задание**

**на поставку реактивов для работы клинико-диагностической лаборатории**

**ЧУЗ «РЖД-Медицина» г. Калининград»**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Наименование** | **Технические характеристики** | **Ед. измерения** | **Необходимое кол-во** |
| 1 | Набор реагентов для определения С-реактивного белка | Назначение: для полуколичественного экспресс определения С-реактивного белка в сыворотке крови человека, методом латекс-агглютинации. Не менее 50 тестов. Состав набора:А. Реагент: не менее 1 флакона по 3 мл. Состав реагента в каждом флаконе: Суспензия латексных частиц покрытых антителами против С-реактивного белка человека, азид натрия не более 0,95 г/л.С+ Положительный контроль: не менее 1 флакона по 1 мл. Состав реагента в каждом флаконе: сыворотка человека, содержащая С-реактивный белок не менее 6 мг/л.С- Отрицательный контроль: не менее 1 флакона по 1 мл. Состав реагента в каждом флаконе: сыворотка, содержащая С-реактивный белок не более 6 мг/л.Слайды - не менее 3 шт.Одноразовые мешалки - не менее 50 штМетрологические характеристики: Предел обнаружения не менее 6 мг/л, эффект прозоны отсутствует не менее чем до значений 250 мг/л. | набор | 10 |
| 2 | Набор реагентов для определения С-реактивного белка | Назначение: для определения С-реактивного белка в сыворотке крови человека турбидиметрическим методом c козьими антителами/латексом против С-реактивного белка человека. Реагентная база: монореагент. Режим анализа: фиксированное время. Объем не менее 50 мл. Не менее 160 тестов. Состав набора:Реагент А: не менее 1 флакона по 40 мл. Состав реагента в каждом флаконе: Глициновый буфер 0,1 моль/л, азид натрия 0,95 г/л, рН 8,6Реагент В: не менее 1 флакона по 10 мл. Состав реагента в каждом флаконе: Суспензия латексных частиц покрытых антителами к человеческому С-реактивному белку, азид натрия 0,95 г/л.Срок стабильности рабочего реагента при температуре включая диапазон от 2°С до 8°С: не менее 60 дней.Метрологические характеристики: Предел обнаружения: не более 1 мг/л. Предел линейности не менее 150 мг/дл. Коэффициэнт вариации не более 4,5% внутри серии, воспроизводимость не более 4,6% между сериями | набор | 1 |
| 3 | Набор реагентов для определения липопротеидов низкой плотности  | Назначение: для определения липопротеидов низкой плотности в сыворотке и плазме крови человека спектофотометрическим методом с холестеролэестеразой, холестеролоксидазой, полимером-детергентом. Реагентная база: биреагент. Режим анализа: дифференцировка. Объем не менее 80 мл. Упаковка: флаконы, адаптированные под прямую постановку в реагентный штатив анализатора А-15, используемого заказчиком, без переливаний и ручных манипуляций.Состав набора:Реагент А: не менее 3 флаконов по 20 мл. Состав реагента в каждом флаконе: буфер 30 ммоль/л, холестеролэстераза 1,5 Ед/мл, холестеролоксидаза 1,5 Ед/мл, 4-аминоантипирин 0,5 ммоль/л, аскорбат оксидаза 3,0 МЕ/л, пероксидаза 1 Е/мл, детергент, рН 6,3.Реагент В: не менее 1 флакона по 20 мл. Состав реагента в каждом флаконе: буфер 30 ммоль/л, пероксидаза 1 Ед/мл, 4сульфобутил-m-толуидин 1 ммоль/л, детегрент, рН 6,3.Срок стабильности рабочего реагента при температуре включая диапазон от 2°С до 8°С: не менее 60 дней.Метрологические характеристики: Предел обнаружения: не более 0.007 ммоль/л., Предел линейности не менее 25,6 ммоль/л. Коэффициэнт вариации: сходимость - не более 1,4% внутри серии, воспроизводимость - не более 3,4% между сериями. | набор | 3 |
| 4 | Набор реагентов для определения общего белка в сыворотке и плазме крови человека | Набор реагентов для определения общего белка в сыворотке и плазме крови человека спектофотометрическим методом с биуретовым реактивом, монореагент, конечная точка. Объем не менее 500 мл. Не менее 1660 тестов. Состав набора:Реагент А: 2х250 мл, Ацетат меди (II) 6 ммоль/л, иодид калия 12 ммоль/л, гидрооксид натрия 1,15 моль/л, детергент.Стандарт S: 1х5 мл, Бычий альбумин. Концентрация указана на этикетке. Величина концентрации соответствует Рекомендациям для Стандартных материалов 927 (Национальный Институт Стандартов и Технологии, США).Рабочий реагент готов к использованию и стабилен в течение срока годности при 15-30°С.Метрологические характеристики: Предел обнаружения: не более 4,6 г/л., Предел линейности не менее 150 г/л. Коэффициэнт вариации не более 1,1% внутри серии (сходимость), не более 1,9% между сериями (воспроизводимость) в диапазоне предел чувствительности - предел линейности. | набор | 2 |
| 5 | Набор реагентов для определения креатинина в сыворотке, плазме крови и моче человека | Назначение: для определения креатинина в сыворотке, плазме крови и моче человека спектофотометрическим методом с щелочным пикратом. Реагентная база: монореагент. Режим анализа: фиксированное время. Объем не менее 200 мл. Состав набора:Реагент А: не менее 2 флаконов по 50 мл каждый. Состав реагента в каждом флаконе: пикриновая кислота 25 ммоль/л. Реагент В: не менее 2 флаконов по 50 мл каждый. Состав реагента в каждом флаконе: гидроксид натрия 0,2 моль/л, детергент.Стандарт S: не менее 1 флакона по 5 мл каждый. Состав реагента в каждом флаконе: глюкоза 100 мг/дл , мочевина 50 мг/дл, креатинин 2 мг/дл. Первичный водный стандарт.Срок стабильности рабочего реагента при температуре включая диапазон от 2°С до 8°С: не менее 30 дней.Метрологические характеристики: Предел обнаружения: не более 2,65 мкмоль/л. Предел линейности: не менее 1768 мкмоль/л. Коэффициэнт вариации: не более 2,9% внутри серии. Воспроизводимость не более 3,9% междусериями. | набор | 1 |
| 6 | Набор для определения холестерина | Назначение: для определения холестерина в сыворотке и плазме крови человека спектофотометрическим методом с холестеролоксидазой, пероксидазой, монореагент, конечная точка. Объем не менее 500 мл.Состав набора:Реагент А: не менее 1 флакона по 500 мл. Состав реагента в каждом флаконе: буфер 35 ммоль/л, холат натрия 0,5 ммоль/л, фенол 28 ммоль/л, холестеролэстераза 0,2 Ед/мл, холестеролоксидаза 0,1 Ед/мл, пероксидаза 0,8 Ед/мл, 4-Аминоантипирин 0,5 ммоль/л, рН 7,0.Срок стабильности рабочего реагента при температуре включая диапазон от 2°С до 8°С: не менее, чем в течение срока годности.Стандарт S: не менее 1 флакона по 5 мл, Состав стандарта в каждом флаконе: холестерин 200 мг/дл. Первичный водный стандарт.Метрологические характеристики: Предел обнаружения: не более 0,008 ммоль/л , Предел линейности не менее 26 ммоль/л. Коэффициэнт вариации: сходимость - не более 1,1% внутри серии, воспроизводимость - не более 1,9% между сериями. Совместимость с биохимическим анализатором А-15, имеющимся у Заказчика. | набор | 2 |
| 7 | Набор реагентов для определения мочевой кислоты  | Назначение: для определения мочевой кислоты в сыворотке, плазме крови и моче человека спектофотометрическим методом с уриказой и пероксидазой.Реагентная база: монореагент. Режим анализа: конечная точка. Объем не менее 200 мл. Состав набора:Реагент А: не менее 1 флакона по 200 мл. Состав реагента в каждом флаконе: фосфат 100 ммоль/л, детергент 1,5 г/л, дихлорофенолсульфонат 4 ммоль/л, уриказа 0.12 Ед/мл, аскорбатоксидаза 5 Ед/мл, пероксидаза 1 Ед/мл, 4-аминоантипирин 0,5 ммоль/л, рН 7,8Стандарт S: не менее 1 флакон по 5 мл. Состав реагента в каждом флаконе: мочевая кислота 6 мг/дл. Срок стабильности рабочего реагента при температуре включая диапазон от 2°С до 8°С: в течение срока годности.Метрологические характеристики: Предел обнаружения: не более 1.19 мкмоль/л., Предел линейности не менее 1487 мкмоль/л. Коэффициэнт вариации не более 0,5% внутри серии , Воспроизводимость не более 2,1% между сериями. Совместимость с биохимическим анализатором А-25, используемым заказчиком | набор | 3 |
| 8 | Набор для определения триглицеридов | Назначение: для определения триглицеридов в сыворотке и плазме крови человека спектофотометрическим методом с глицеролфосфатоксидазой/пероксидазой. Реагентная база: монореагент. Режим анализа: конечная точка. Объем не менее 200 мл.Состав набора:Реагент А: не менее 4 флаконов по 50 мл. Состав реагентов в каждом флаконе: PIPES 45 ммоль/л, хлорид магния 5 ммоль/л, 4-хлорфенол 6 ммоль/л, липаза 100 Ед/мл, глицеролкиназа 1,5 Ед/мл, глицерол-3-фосфатоксидаза 4 Ед/мл, пероксидаза 0,8 Ед/мл, 4-Аминоантипирин 0,75 ммоль/л, АТР 0,9 ммоль/л, рН 7,0. Стандарт S: не менее 1 флакона по 5 мл. Состав стандарта в каждом флаконе: стандарт триглицеридов. Концентрация указана на флаконе. Первичный водный стандарт.Срок стабильности рабочего реагента при температуре включая диапазон от 2°С до 8°С: не менее, чем в течение срока годности.Метрологические характеристики: Предел обнаружения: не более 0.018 ммоль/л., Предел линейности не менее 6.78 ммоль/л. Коэффициэнтвариации: сходимость - не более 1,7% внутри серии, воспроизводимость - не более 2,6% между сериями. Совместимость с биохимическим анализатором А-25, имеющимся у заказчика. | набор | 3 |
| 9 | Набор реагентов для определения общего билирубина в сыворотке крови человека | Назначение: для определения общего билирубина в сыворотке крови человека спектофотометрическим методом с диазо-сульфанилом. Реагентная база: монореагент. Режим анализа: конечная точка. Объем не менее 200 мл. Состав набора:Реагент А: не менее 4 флаконов по 40 мл каждый. Состав реагента в каждом флаконе: сульфаниловая кислота 29 ммоль/л, соляная кислота 0,2 моль/л, цетримид 50 моль/л. | набор | 2 |
| 10 | Набор реагентов для определения липопротеидов высокой плотности | Назначение: для определения липопротеидов высокой плотности в сыворотке и плазме крови человека спектофотометрическим методом с холинэстеразой, холиноксидазой, пероксидазой, полимером-детергентом. Реагентная база: биреагент. Режим анализа: дифференцировка. Объем не менее 80 мл. Упаковка: флаконы, адаптированные под прямую постановку в реагентный штатив анализатора А-15, используемого заказчиком, без переливаний и ручных манипуляций.Состав набора:Реагент А: не менее 3 флаконов по 20 мл. Состав реагента в каждом флаконе: буфер Гуда, холестеролэстераза 1 Ед/мл, холестеролоксидаза 0,5 Ед/мл, 4-аминоантипирин 1 ммоль/л, N,N-bis(4сульфобутил)-m-толуидин (DSBmT) 1 ммоль/л, акселератор реакции 1 ммоль/лРеагент В: не менее 1 флакона по 20 мл. Состав реагента в каждом флаконе: буфер Гуда, холестеролэстераза до 1,5 МЕ/мл, 4-аминоатипирин 1 ммоль/л, аскорбат оксидаза до 3 кМЕ/л, детергент. Срок стабильности рабочего реагента при температуре включая диапазон от 2°С до 8°С: не менее 60 дней.Метрологические характеристики: Предел обнаружения: не более 0,05ммоль/л. Предел линейности не менее 3.9 ммоль/л. Коэффициэнт вариации: сходимость - не более 3,5% внутри серии, воспроизводимость - не более 4,4% между сериями. | упак | 2 |
| 11 | Реагент лизирующий | Фасовка: флакон. Объем одного флакона 500мл. Назначение: исследование периферической крови. Совместимость с гематологическим анализатором Мindray, имеющимся у заказчика | флакон | 2 |
| 12 | Разбавитель изотонический | Буферный водный раствор с фиксированными параметрами рН, электропроводимости и осмолярности. Состав раствора: Содержание сульфата натрия не менее 2,0%, содержание хлорида натрия не менее 0,025%, содержание лимонной кислоты не менее 0,2%, содержание динатриевой соли этилендиаминтетрауксусной кислоты не менее 0,1%, содержание стабилизаторов не менее 0,04%. Фасовка: флакон. Объем флакона не менее 20 л. Совместимость с гематологическим анализатором MindrayBC-3600, имеющимся у Заказчика | коробка | 8 |
| 13 | Реагент промывочный | Буферный водный раствор с фиксированными параметрами рН, электропроводимости и осмолярности. Состав раствора:Содержание сульфата натрия не менее 1,5%; содержание лимонной кислоты не менее 0,2%; содержание динатриевой соли этилендиаминтетрауксусной кислоты не менее 0,1%; содержание сульфактанта не менее 0,02%. Фасовка: флакон. Объем одного флакона не менее 20 л.Совместимость с гематологическим анализатором MindrayBC-3600, имеющимся у Заказчика. | коробка | 1 |
| 14 | Набор для иммуноферментного выявления концентрации тиреотропного гормона | Набор реагентов для количественного иммуноферментного определения тиреотропного гормона (ТТГ) в сыворотке крови человека.Количество определений - не менее 96.Метод анализа - одностадийный «сэндвич».Время внесения калибровочных проб, контрольной сыворотки и исследуемых образцов - не менее 15 мин.Количество анализируемой сыворотки - не менее 50 мкл.Продолжительность основной инкубации (без Тетраметилбензидина) - не более 60 мин.Диапазон определения концентраций - не менее 0-15 мкМЕ/мл, чувствительность - не более 0,05 мкМЕ/мл.Все реагенты жидкие, готовые к применению не требующие дополнительных разведений, кроме концентрата промывочного буфера.Состав: конъюгат – не менее 1флакона по 14 мл.Калибраторы - не менее 6 флакона по 0,5 млКонтрольная сыворотка - не менее 1 флакона по 0,5 мл.Буфер для разведения образцов - не менее 1 флакона по 3 мл.Стоп-реагент - соляная кислота - не менее 1 флакона по 14 мл.Тетраметилбензидин готовый, однокомпонентный - не менее 1 флакона по 14 мл.Промывочный буфер концентрированный - не менее 2 флаконов по 14 мл. Рабочий раствор хранится не менее 5 суток при комнатной температуре.Промывочный буфер при разведении не должен образовывать кристаллы. | набор | 5 |
| 15 | Набор реагентов для количественного определения свободный Т4  | Набор реагентов для количественного иммуноферментного определения свободного тироксина в сыворотке крови человека.Количество определений - не менее 96.Метод анализа - конкурентный одностадийный.Время внесения калибровочных проб, контрольной сыворотки и исследуемых образцов- не менее 15 мин.Количество анализируемой сыворотки - не менее 20 мкл.Продолжительность основной инкубации (без Тетраметилбензидина) -не более 60 мин.Диапазон определения концентраций - 0-100 пмоль/л, чувствительность - не более 1 пмоль/л.Все реагенты жидкие, готовые к применению не требующие дополнительных разведений, кроме концентрата промывочного буфера.Комплект из двенадцати 8-луночных стрипов с моноклональными антителами к тироксину – наличие;калибровочные пробы – не менее 6 флаконов по 0,5 мл;конъюгат Т4-пероксидаза – не менее 1 флакона по 18 мл; концентрированный водно-солевой раствор для промывки лунок – не менее 2 флаконов по 14 мл; Раствор ретраметилбензидин – не менее1 флакона по 14 мл;Стоп-реагент - соляная кислота - не менее 1 флакона по 14 мл;Контрольная сыворотка – не менее 1 флакона по 0,5 мл | набор | 3 |
| 16 | Набор реагентов для количественного определения аутоантител к тироидной пероксидазе | Набор реагентов для количественного иммуноферментного определения аутоантител к тироидной пероксидазе в сыворотке крови человека.Количество определений - не менее 96.Метод анализа - двухстадийный «сэндвич».Время внесения калибровочных проб, контрольной сыворотки и исследуемых образцов - не менее 15 мин.Количество анализируемой сыворотки - не менее10 мкл.Продолжительность основной инкубации (без Тетраметилбензидина) - не более 60 мин.Диапазон определения концентраций - 0-500 Ед/мл, чувствительность - не более 4 Ед/мл.Все реагенты жидкие, готовые к применению не требующие дополнительных разведений, кроме концентрата промывочного буфера.Конъюгат – не менее 1флакона по 16 мл.Аналитический буфер – не менее 1флакона по 14 мл.Калибраторы - не менее 6 флаконов по 0,5 мл.Контрольная сыворотка - не менее 1 флакона по 0,5 мл;Аналитический буфер - не менее 1флакона по 14 мл;Раствор для разведения образцов - не менее 1 флакона по50 мл;Промывочный буфер концентрированный - не менее 3 флаконов по 14 мл. Рабочий раствор хранится не менее 5 суток при комнатной температуре.Промывочный буфер при разведении не должен образовывать кристаллы.Тетраметилбензидин готовый, однокомпонентный - не менее 1 флакона по 14 мл.Стоп-реагент - соляная кислота - не менее 1 флакона по 14 мл | набор | 1 |
| 17 | Набор для количественного иммуноферментного определения тиреоглобулина | Набор для количественного иммуноферментного определения тиреоглобулина в сыворотке крови человека. Количество определений – не менее 96. | набор | 1 |
| 18 | Набор для определения антител к тиреоглобулину  | Набор для количественного иммуноферментного определения антител к тиреоглобулину в сыворотке крови человека. Количесво определений – не менее 96 | набор | 1 |
| 19 | Набор реагентов для количественного иммуноферментного определения антигена СА 125 в сыворотке крови человека | Назначение: для количественного иммуноферментного определения антигена СА 125 в сыворотке крови человека.Количество определений - не менее 96.Метод анализа - одностадийный «сэндвич».Время внесения калибровочных проб, контрольной сыворотки и исследуемых образцов не менее 15 мин.Количество анализируемой сыворотки не более 50 мкл.Определение концентраций в диапозоне от 0 до 1200 Ед/мл. Чувствительность не более 1,6 ЕД/мл.Все реагенты жидкие, готовые к применению, не требующие дополнительных разведений, кроме концентрата промывочного буфера.Состав: Конъюгат – не менее 18 мл.Калибраторы не менее 6 флаконов по 0,5 мл.Контрольная сыворотка - не менее 0,5 мл.Буфер для разведения образцов - не менее 3 мл.Стоп-реагент - соляная кислота - не менее 14 мл.Тетраметилбензидин готовый, однокомпонентный - не менее 14 мл.Промывочный буфер концентрированный - не менее 2 флаконов по 14 мл, рабочий раствор хранится не менее 5 суток при комнатной температуре.Промывочный буфер при разведении не должен образовывать кристаллы | набор | 5 |
| 20 | Набор реагентов для количественного иммуноферментного определения общего простат-специфического антигена в сыворотке крови человека | Назначение: для количественного иммуноферментного определения общего простат-специфического антигена ПСА в сыворотке крови человека.Количество определений - не менее 96.Метод анализа - одностадийный «сэндвич».Время внесения калибровочных проб, контрольной сыворотки и исследуемых образцов не менее 15 мин.Количество анализируемой сыворотки не более 20 мкл.Продолжительность основной инкубации (без тетраметилбензидина) не более 60 мин.Определение концентраций в диапозоне от 0 до 30 нг/мл. Чувствительность не более 0,2 нг/мл.Все реагенты жидкие, готовые к применению не требующие дополнительных разведений, кроме концентрата промывочного буфера.Состав: Конъюгат – не менее 1 флакона по 14 мл.Калибраторы - не менее 6 флаконов по 0,5 мл.Контрольная сыворотка - не менее 1 флакона по 0,5 мл.Буфер для разведения образцов - не менее 1 флакона по 3 мл.Стоп-реагент - не менее 1флакона по 14 мл.Тетраметилбензидин готовый, однокомпонентный - не менее 1 флакона по 14 мл.Промывочный буфер концентрированный - не менее 1 флакона по 14 мл, рабочий раствор храниться не менее 5 суток при комнатной температуре.Промывочный буфер при разведении не должен образовывать кристаллы | набор | 5 |
| 21 | Фиксатор эозин метиленовый синий по Май-Грюнвальду | Фиксатор-краситель эозин метиленовый синий по Май-Грюнвальду форменных элементов крови фл. не менее 1л. | флакон | 3 |
| 22 | Набор реагентов для определения глюкозы | Набор реагентов для определения глюкозы в сыворотке и плазме крови человека спектофотометрическим методом с глюкооксидазой/пероксидазой, монореагент, конечная точка. Объем не менее 500 мл. Не менее 1660 тестов. Состав набора:Реагент А: 10х50 мл, Фосфат 100 ммоль/л, фенол 5 ммоль/л, глюкозооксидаза> 10 Ед/мл, пероксидаза> 1 Ед/мл, 4-аминоантипирин 0,4 ммоль/л, рН 7,5Рабочий реагент готов к использованию и стабилен в течение 2 месяцев при 2-8°С.Метрологические характеристики: Предел обнаружения: не более 1.6 мг/дл = 0,08 ммоль/л ,Предел линейности не менее 500 мг/дл = 27,5 ммоль/л. Коэффициэнт вариации не более 1,5% внутри серии (сходимость), не более 1,4% между сериями (воспроизводимость) в диапазоне предел чувствительности - предел линейности.Реагенты, расфасованные во флаконы, адаптированные под прямую постановку в реагентный штатив анализатора А-15 без переливаний и иных ручных манипуляций. | набор | 3 |
| 23 | Реагент очищающий | Предназначен для работы на гематологическом анализаторе Mindray BC-3600, имеющимся у Заказчика. Буферный водный раствор с фиксированными параметрами рН, электропроводимости и осмолярности для очистки жидкостьпроводящих магистралей в гематологических анализаторах. Упаковка 1 флакон не менее 50 мл | флакон | 2 |
| 24 | Набор для окраски мазков по Циль-Нильсену | Набор для окраски мазков по Циль-Нильсену, не менее 100 стекол. Состав набора:1. Фуксин основной карболовый концентрированный, готовый к применению - не менее 1 флакона по 100 мл; 2. Спирт кислотный, концентрат - не менее 1 флакона по 5 мл; 3. Метиленовый синий, готовый к применению - не менее 1 флакона по 100 мл | набор | 5 |
| 25 | Набор для определения аланинаминотрансферазы | Назначение: для определения аланинаминотрансферазы в сыворотке крови человека спектофотометрическим методом.Реагентная база: монореагент. Режим анализа: кинетика.Состав набора:Реагент А: не менее 1флакона по 400 мл. Состав реагента в каждом флаконе: Трис 121 ммоль/л, L-аспартат 362 ммоль/л, малатдегидрогеназа не менее 460 Ед/л, лактатдегидрогеназа не менее 660 Ед/л, гидроксид натрия 255 ммоль/л, pH 7,8.Реагент В: не менее 1 флакона по 100 мл. Состав реагента в каждом флаконе: никотинамидадениндинуклеотид 1,3 ммоль/л, 2-оксиглютарат 75 ммоль/л, гидрохлорид натрия 148 ммоль/л, азид натрия 9,5 г/л.Срок стабильности рабочего реагента при температуре включая диапазон от 2°С до 8°С: не менее 30 дней.Метрологические характеристики: Предел обнаружения: не более 0.018 мккат/л., Предел линейности не менее 13.3 мккат/л. Коэффициэнт вариации не более 1,5% внутри серии. Воспроизводимость не более 5,9% между сериями. Совместимость с биохимическим анализатором А-25, используемым заказчиком | набор | 1 |
| 26 | Набор для определения аспартатаминотрансферазы | Назначение: для определения аспартатаминотрансферазы в сыворотке крови человека спектофотометрическим методом.Реагентная база: монореагент. Режим анализа: кинетика.Состав набора:Реагент А: не менее 1флакона по 400 мл. Состав реагента в каждом флаконе: Трис 121 ммоль/л, L-аспартат 362 ммоль/л, малатдегидрогеназа не менее 460 Ед/л, лактатдегидрогеназа не менее 660 Ед/л, гидроксид натрия 255 ммоль/л, pH 7,8.Реагент В: не менее 1 флакона по 100 мл. Состав реагента в каждом флаконе: никотинамидадениндинуклеотид 1,3 ммоль/л, 2-оксиглютарат 75 ммоль/л, гидрохлорид натрия 148 ммоль/л, азид натрия 9,5 г/л.Срок стабильности рабочего реагента при температуре включая диапазон от 2°С до 8°С: не менее 30 дней.Метрологические характеристики: Предел обнаружения: не более 0.018 мккат/л., Предел линейности не менее 13.3 мккат/л. Коэффициэнт вариации не более 1,5% внутри серии. Воспроизводимость не более 5,9% между сериями. Совместимость с биохимическим анализатором А-25, используемым заказчиком | набор | 1 |

Согласовано\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_