

Приложение 2 к договору
№ _____ от _____

Утверждено
И.о. главного врача
Центр СПИД
«Областной центр СПИД»
Акбанова Л.З.



Техническая спецификация

№	Наименование	Ед.изм	Кол-во
1	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления антител и антигена к вирусу иммунодефицита человека первого и второго типов (ВИЧ-1 и ВИЧ-2). Для ручной постановки анализа. (10x96опр), (включая дополнительный реагент)</p>	набор	60

	<p>крови человека. Состав набора: 1. Буфер/субстрат ТМБ – 120 мл. 2. Хромоген ТМБ – 12 мл.</p> <p>3. Остатывливающий раствор пероксидазы – 200 мл.</p> <p>Тест-система должна выявлять все типы и подтипы ВИЧ на самых ранних стадиях инфекции. Поэтому к тест-системам предъявляются следующие требования: 1. Тест-система открытого типа 4-го поколения для одновременного выявления антител к ВИЧ и вирусного антигена 2. Аналитическая чувствительность при выявлении p24-антигена, установленная с помощью международного стандарта ВОЗ, должна быть не более 0,5 МЕ. 3. Диагностическая чувствительность должна составлять 100%, а диагностическая специфичность не менее 99,9% 4. Тест-система должна выявлять антигена к ВИЧ первого типа, включая подтип O, и ВИЧ второго типа 5. Тест-система должна гарантировать четкое разделение между отрицательными и положительными образцами. Средняя величина ОП/ОПкрит (S/CO) отрицательных образцов должна составлять не более 0,2</p> <p>4. Промывочный раствор пероксидазы – 300 мл. 5. Цветной раствор разбавителя образцов – 12,5 мл; голубого цвета. 6. Клейкая фольга – 24 шт. 7. Пустой флакон для рабочего раствора хромогена – 1 шт.</p> <p>Срок годности реагентов на дату поставки поставщиком заказчику составляет:</p> <p>не менее пятидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет);</p> <p>не менее двенадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более).</p>	
--	--	--

Завед лаб: Меньшикова Т.А.

