|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| N | Անվանում | Տեխնիկական բնութագիր | Չափման միավոր | Քանակ |
| 1 | Մեզի թեստ ստրիպներ10 պարամետր ( Dirui H 10) | Մեզի թեստ ստրիպներ10 պարամետր ( Dirui H 10) նախատեսված է Dirui H 100 մեզի անալիզատորի համար: Ստրիպները չափում են մեզում կենսաքիմիական փոփոխականները` օգտագործելով reagent pad-ներ, որոնք փոխազդում են մեզի նմուշի հետ և տալիս գունային պատասխան: Պահպանման պայմանները`պահել սառը, չոր տեղում` 2-30 С : Պիտանելիության ժամկետը 2 տարի, եթե ստրիպները փակ են: | թեստ | 3000 |
| 2 | Մեզի անալիզատորի Dirui H 100, լվացնող լուծույթ | Լվացնող լուծույթը նախատեսված է Dirui H 100 մեզի անալիզատորի համար, որն ապահովում է սարքի մաքրությունը: | մլ | 500 մլ |
| 3 | Ընդհանուր նսպիտակուցի որոշման թեստ հավաքածու | Ընդհանուր սպիտակուցի որոշման թեստ հավաքածու:  Մեթոդ՝ կոլորիմետրիկ: Ալիքի երկարությունը`546 նմ:  Ստուգվող նմուշ` արյան շիճուկ, պլազմա: Պահպանման պայմանները` 2-8 С պայմաններում պահվում են մինչև փաթեթի վրա նշված ժամկետը:  Հանձնելու պահին պիտանիության ժամկետի 2/3 առկայություն: Ծագման երկրի սերտիֆիկատի առկայություն: ISO 9001և ISO 13485 սերցիֆիկատների առկայություն: | մլ | 500 մլ |
| 4 | Սելպակ | Նախատեսված (Sysmex Xp 300) արյան վերլուծիչի համար, արյան ընդհանուր քննություն – 20 պարամետր  Ֆորմատ -10լ  Ստուգող նմուշ՝ երակային և մազանոթային արյուն  For in Vitro դիագնոստիկ  Մատակարարը պետք է ունենա արտադրող ընկերության կողմից արտոնագրված մասնագետներ, որոնք սահմանված կարգով կապահովեն գնման առարկայի հետ առաջացած խնդիրների լուծումը՝ համաձայն արտադրող ընկերության կողմից տրված ուղեցույցի: | լ. | 18х10 լ |
| 5 | Ստրոմատոլայզեր | Նախատեսված (Sysmex Xp 300) արյան վերլուծիչի համար, լիզիս լուծույթ | մլ. | 2х1500 մլ |
| 6 | Սելկլին | Նախատեսված (Sysmex Xp 300) արյան վերլուծիչի համար, ապահովում է սարքի մաքրությունը: | մլ. | 4х50մլ |
| 7 | Թրոմբոպլաստինի որոշման թեստ հավաքածու /5մլ/ | Թրոմբոպլաստինի որոշման թեստ հավաքածու /5մլ/  Մեթոդ՝ ֆիբրինագոյացման ժամանակի որոշում  Պահպանման պայմանները` 2-8 С պայմաններում պահվում են մինչև փաթեթի վրա նշված ժամկետը:  Հանձնելու պահին պիտանիության ժամկետի 2/3 առկայություն: Ծագման երկրի սերտիֆիկատի առկայություն: ISO 9001և  ISO 13485 սերցիֆիկատների առկայություն:  **հատ / ֆլակոն** | հատ | 38 |

|  |
| --- |
| \*\*ՊԻՏԱՆԵԼԻՈՒԹՅԱՆ ՎԵՐԱԲԵՐՅԱԼ ա/2,5 տ և ավելի պիտանելիության ժամկետ ունեցող դեղերը հանձնելու պահին պետք է ունենան առնվազն 24 ամիս մնացորդային պիտանելիության ժամկետ․ բ/ մինչև 2,5 տարի պիտանելիության ժամկետ ունեցող դեղերւ հանձնելու հահին պետք է ունենան առնվազն 12 ամիս մնացորդային պիտանելիության ժամկետ։ |
|
|
|
|
| Հայտերը կազմելիս առաջնորդվել ՏԵԽՆԻԿԱԿԱՆ ԲՆՈՒԹԱԳՐԵՐԻ ԿԱԶՄՄԱՆ ՀՀ ԿԱՌԱՎԱՐՈՒԹՅԱՆ 502-Ն ՈՐՈՇՄԱՆ ՉԱՓՈՐՈՇԻՉՆԵՐՈՎ |
|
|