Описание сделала общим, доп.характеристики  если отличаются внесла обе.

Например:

Описание: Реактив, предназначенный для использования совместно с исходным изделием для ИВД для выполнения особой функции в анализе, который используется для количественного определения фибриногена (фактора I) (fibrinogen (Factor I)) в клиническом образце.

Количество выполняемых тестов (штук): ≥ 50

Назначение: Для анализаторов серии ACL.

Метод: нефелометрия(Elite Pro);

Форма выпуска: лиофилизат;

Состав: реагент 1 не менее 10 флаконов по не менее 5 мл каждый;

Предел чувствительности: не более 70 мг/дл;

Предел линейности: не менее 700 мг/дл;

Стабильность реагентов на борту анализатора не менее 8 часов;

Стабильность рабочего реагента при температуре 2-8°С не менее 3 дней.

Метод: турбидиметрия;

Форма выпуска: лиофилизат;

Состав: реагент 1 не менее 10 флаконов по не менее 5 мл каждый;

Предел чувствительности: не более 35 мг/дл;

Предел линейности: не менее 1000 мг/дл;

Стабильность реагентов на борту анализатора не менее 3 дней;

Стабильность рабочего реагента при температуре 2-8°С не менее 3 дней.

По нескольким позициям есть вопросы:

* 00020004200 Количество выполняемых тестов (штук): ? в т.з не прописано.
* 00020007900 Количество выполняемых тестов (миллилитр):? В т.з. не прописано
* 00018924100 т.з. нет
* 00018924104 т.з. нет

В остальном же, если все одинаково кроме метода то я вносила следующим образом:

Описание: Реактив, предназначенный для использования совместно с исходным изделием для ИВД для выполнения особой функции в анализе, который используется для количественного определения протромбинового времени (prothrombin time (PT)) в клиническом образце, со стандартизацией относительно международного стандартизованного отношения (international normalized ratio (INR)).

Количество выполняемых тестов (штук): ≥ 50

Назначение: Для анализаторов серии ACL.

Метод: нефелометрия(Elite Pro); турбидиметрия(TOP);

Форма выпуска: лиофилизат;

Состав: реагент 1 не менее 5 флаконов по не менее 8 мл каждый, реагент 2 не менее 5 флаконов по не менее 8 мл каждый;

Стабильность реагентов на борту анализатора не менее 4 дней;

Стабильность рабочего реагента при температуре 2-8°С не менее 10 дней.

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Артикул** | **Фирменное наименование** | **Наименование в соответствии с РУ** | **Сведения о РУ** | **Код вида МИ** | **Код позиции КТРУ** | **Доп характеристики текст** |
| 00020002400 | Референсная эмульсия R - HemosIL Wash R Emulsion | Референсная эмульсия R - HemosIL Wash-R Emulsion | ФСЗ 2011/09128 от 27.08.2019 | 160170 | - | Предназначен для использования на коагулометрах серии ACL Elite Pro; Форма выпуска: жидкая; Состав: реагент для промывания не менее 1 флакона не менее 1 л; Стабильность реагентов после вскрытия флакона при температуре 15-25°С в течение всего срока годности. |
| 00006800000 | Роторы для анализаторов (1х20 позиций, 100 шт/уп) | Роторы для анализов (1x20 позиций, 100 шт/уп) - Rotors (100 rotors 20 positions) | ФСЗ 2011/09128 от 27.08.2019 | 324430 | - | Предназначен для использования на коагулометрах серии ACL Elite Pro; Материал: оптически прозрачный пластик; Количество кювет в роторе: 20; Состав упаковки: измерительные ячейки не менее 2000 шт. |
| 00020003050 | Рекомбипластин 2Ж (реагент для ПВ и фиб.) 20 мл - HemosIL RecombiPlasTin 2G / Prothrombi | РекомбиПласТин 2Ж (реагент для ПВ и фиб) - HemosIL RecombiPlasTin 2G | ФСЗ 2011/09128 от 27.08.2019 | 176610 | 21.20.23.110-00003726 | Описание: Реактив, предназначенный для использования совместно с исходным изделием для ИВД для выполнения особой функции в анализе, который используется для количественного определения протромбинового времени (prothrombin time (PT)) в клиническом образце, со стандартизацией относительно международного стандартизованного отношения (international normalized ratio (INR)).  Количество выполняемых тестов (штук): ≥ 50  Назначение: Для анализаторов серии ACL.  Метод: нефелометрия(Elite Pro); турбидиметрия(TOP);  Форма выпуска: лиофилизат;  Состав: реагент 1 не менее 5 флаконов по не менее 20 мл каждый, реагент 2 не менее 5 флаконов по не менее 20 мл каждый;  Стабильность реагентов на борту анализатора не менее 10 дней;  Стабильность рабочего реагента при температуре 2-8°С не менее 10 дней. |
| 00020302400 | Реагент для промывания (4 литра) - HemosIL Rinse Solution | Реагент для промывания - HemosIL Rinse Solution | ФСЗ 2011/09128 от 27.08.2019 | 160170 | - | Предназначен для использования на коагулометрах серии ACL TOP; Форма выпуска: жидкая; Состав: реагент для промывания не менее 1 флакона не менее 4 л; Стабильность реагентов после вскрытия флакона при температуре 15-25°С в течение всего срока годности. |
| 00009757600 | Разбавитель факторов - HemosIL Factor Diluent | Разбавитель факторов - HemosIL Factor Diluent | ФСЗ 2011/09128 от 27.08.2019 | 160190 | - | Предназначен для использования на коагулометрах серии ACL; Форма выпуска: жидкая; Состав: дилюент не менее 1 флакона не менее 100 мл; Образец для анализа: цитратная плазма крови; Стабильность реагентов после вскрытия флакона при температуре 15-25°С в течение всего срока годности. |
| 00009831700 | Моющий раствор - HemosIL Cleaning Solution | Моющий раствор - HemosIL Cleaning Solution | ФСЗ 2011/09128 от 27.08.2019 | 109770 |  | Предназначен для использования на коагулометрах серии ACL; Форма выпуска: жидкая; Состав: моющий раствор не менее 1 флакона не менее 500 мл; Стабильность реагентов после вскрытия флакона при температуре 15-25°С в течение всего срока годности. |
| 00009832700 | Моющий агент - HemosIL Cleaning Agent | Моющий агент - HemosIL Cleaning Agent | ФСЗ 2011/09128 от 27.08.2019 | 109770 | 21.20.23.110-00005564 | Описание: Концентрированный промывающий или очищающий раствор, предназначенный для использования как расходный материал на борту автоматических приборов, который используются в процессе подготовки анализа клинических лабораторных образцов.  Количество выполняемых тестов (миллилитр): > 50 и ≤ 100  Назначение: Для анализатора ACL.  Форма выпуска: жидкая;  Состав: моющий раствор не менее 1 флакона не менее 80 мл;  Стабильность реагентов после вскрытия флакона при температуре 15-25°С в течение всего срока годности. |
| 00009758515 | Тромбиновое время - HemosIL Thrombin Time | Тромбиновое время - HemosIL Thrombin Time | ФСЗ 2011/09128 от 27.08.2019 | 217130 | 21.20.23.110-00004269 | Описание: Реактив, предназначенный для использования совместно с исходным изделием для ИВД для выполнения особой функции в анализе, который используется для количественного определения тромбинового времени (thrombin time (TT)) в клиническом образце.  Количество выполняемых тестов (штук): ≥ 50  Назначение: Для анализаторов серии ACL.  Метод: нефелометрия(Elite Pro); турбидиметрия(TOP);  Форма выпуска: лиофилизат;  Состав: реагент 1 не менее 1 флакона не менее 9 мл, реагент 2 не менее 4 флаконов по не менее 8 мл каждый;  Стабильность реагентов на борту анализатора не менее 8 часов;  Стабильность рабочего реагента при температуре 2-8°С не менее 15 дней. |
| 00020008500 | Д-димер - HemosIL D-Dimer | Д-Димер - HemosIL D-Dimer | ФСЗ 2011/09128 от 27.08.2019 | 343160 |  | Описание: Реактив, предназначенный для использования совместно с исходным изделием для ИВД для выполнения особой функции в анализе, который используется для количественного определения D-димера (D-dimer) в клиническом образце.  Количество выполняемых тестов (штук): ≥ 50  Назначение: Для анализаторов серии ACL.  Метод: нефелометрия(Elite Pro);  Форма выпуска: лиофилизат;  Состав: реагент 1 не менее 4 флаконов по не менее 3 мл каждый, реагент 2 не менее 4 флаконов по не менее 9 мл каждый, калибратор не менее 2 флаконов по не менее 1 мл каждый;  Предел чувствительности: не более 140 нг/мл;  Предел линейности: не менее 1050 нг/мл;  Стабильность реагентов на борту анализатора не менее 1 дня;  Стабильность рабочего реагента при температуре 2-8°С не менее 1 месяца.  Метод: турибидиметрия(ТОР);  Форма выпуска: лиофилизат;  Состав: реагент 1 не менее 4 флаконов по не менее 3 мл каждый, реагент 2 не менее 4 флаконов по не менее 9 мл каждый, калибратор не менее 2 флаконов по не менее 1 мл каждый;  Предел чувствительности: не более 69 нг/мл;  Предел линейности: не менее 1050 нг/мл;  Стабильность реагентов на борту анализатора не менее 2 дней;  Стабильность рабочего реагента при температуре 2-8°С не менее 1 месяца. |
| 00020006800 | СинтАСил (АЧТВ реагент) - HemosIL SynthASIL | СинтАСил (АЧТВ реагент) - HemosIL SynthASil | ФСЗ 2011/09128 от 27.08.2019 | 301400 | 21.20.23.110-00004789 | Описание: Реактив, предназначенный для использования совместно с исходным изделием для ИВД для выполнения особой функции в анализе, который используется при количественном определении активированного частичного тромбопластинового времени (Activated partial thromboplastin time (APTT)) клинического образца.  Количество выполняемых тестов (штук): ≥ 50  Назначение: Для анализаторов серии ACL.  Метод: нефелометрия(Elite Pro); турбидиметрия(TOP);  Форма выпуска: жидкий;  Состав: реагент 1 не менее 5 флаконов по не менее 10 мл каждый, реагент 2 не менее 5 флаконов по не менее 10 мл каждый;  Стабильность реагентов на борту анализатора не менее 3 дней;  Стабильность реагентов после вскрытия флакона при температуре 2-8°С не менее 30 дней. |
| 00020002950 | Рекомбипластин 2Ж (реагент для ПВ и фиб.) 8 мл - HemosIL RecombiPlasTin 2G / Prothrombin | РекомбиПласТин 2Ж (реагент для ПВ и фиб) - HemosIL RecombiPlasTin 2G | ФСЗ 2011/09128 от 27.08.2019 | 176610 | 21.20.23.110-00003726 | Описание: Реактив, предназначенный для использования совместно с исходным изделием для ИВД для выполнения особой функции в анализе, который используется для количественного определения протромбинового времени (prothrombin time (PT)) в клиническом образце, со стандартизацией относительно международного стандартизованного отношения (international normalized ratio (INR)).  Количество выполняемых тестов (штук): ≥ 50  Назначение: Для анализаторов серии ACL.  Метод: нефелометрия(Elite Pro); турбидиметрия(TOP);  Форма выпуска: лиофилизат;  Состав: реагент 1 не менее 5 флаконов по не менее 8 мл каждый, реагент 2 не менее 5 флаконов по не менее 8 мл каждый;  Стабильность реагентов на борту анализатора не менее 4 дней;  Стабильность рабочего реагента при температуре 2-8°С не менее 10 дней. |
| 00020006300 | АЧТВ SP (АЧТВ реагент с синтетическими фосфолипидами) - HemosIL APTT SP | АЧТВ SP, жидкий (АЧТВ реагент с синтетическими фосфолипидами) - HemosIL APTT-SP (liquid) | ФСЗ 2011/09128 от 27.08.2019 | 301400 | 21.20.23.110-00004789 | Описание: Реактив, предназначенный для использования совместно с исходным изделием для ИВД для выполнения особой функции в анализе, который используется при количественном определении активированного частичного тромбопластинового времени (Activated partial thromboplastin time (APTT)) клинического образца.  Количество выполняемых тестов (штук): ≥ 50  Назначение: Для анализаторов серии ACL.  Метод: нефелометрия(Elite Pro); турбидиметрия(TOP);  Форма выпуска: жидкий;  Состав: реагент 1 не менее 5 флаконов по не менее 9 мл каждый, реагент 2 не менее 5 флаконов по не менее 8 мл каждый;  Стабильность реагентов на борту анализатора не менее 5 дней;  Стабильность реагентов после вскрытия флакона при температуре 2-8°С не менее 30 дней. |
| 00029400100 | Кюветы, АСЛ ТОР 6х100х4 | Кюветы (2400 шт. - 600 стрипов, 4 кюветы в стрипе) - Cuvettes (2400 cuvettes - 600 strips, 4 cuvettes/strip). | ФСЗ 2011/09128 от 27.08.2019 | 324430 |  | Стриповые реакционные кюветы предназначены для использования на коагулометрах серии ACL TOP;  Материал: оптически прозрачный пластик;  Состав упаковки: измерительные кюветы не менее 2400 шт. |
| 00020003110 | Нормальный контроль - HemosIL Normal Control | Нормальный контроль, аттестованный - HemosIL Normal Control ASSAYED | ФСЗ 2011/09128 от 27.08.2019 | 192540 | 21.20.23.110-00010416 | Описание: Материал, используемый для подтверждения качества анализа, предназначенный для использования при количественном определении множества коагуляционных факторов (coagulation factors), посредников коагуляции (coagulation intermediates) и их активированных компонентов в клиническом образце.  Количество выполняемых тестов (штук): ≥ 100  Назначение: Для коагулометрических анализаторов серии ACL.  Форма выпуска: лиофилизат;  Уровень: 1;  Состав: контрольная плазма не менее 10 флаконов не менее 1 мл каждый;  Стабильность компонентов восстановленного контрольного материала (кроме одиночных факторов, Про-IL-комплекса, Гепатокомплекса) при температуре 2-8°С не менее 24 часов;  Стабильность компонентов одиночных факторов, Про-IL-комплекса, Гепатокомплекса восстановленного контрольного материала при температуре 2-8°С не менее 8 часов. |
| 00020301800 | Тромбин QFA (10х2 мл) - HemosIL QFA Thrombin | Тромбин QFA (2 мл) - HemosIL QFA Thrombin (2 ml). | ФСЗ 2011/09128 от 27.08.2019 | 189570 | 21.20.23.110-00003773 | Описание: Реактив, предназначенный для использования совместно с исходным изделием для ИВД для выполнения особой функции в анализе, который используется для количественного определения фибриногена (фактора I) (fibrinogen (Factor I)) в клиническом образце.  Количество выполняемых тестов (штук): ≥ 50  Назначение: Для анализаторов серии ACL.  Метод: нефелометрия(Elite Pro);  Форма выпуска: лиофилизат;  Состав: реагент 1 не менее 10 флаконов по не менее 2 мл каждый;  Предел чувствительности: не более 35 мг/дл;  Предел линейности: не менее 1000 мг/дл;  Стабильность реагентов на борту анализатора не менее 6 дней;  Стабильность рабочего реагента при температуре 2-8°С не менее 7 дней  Метод: турбидиметрия(ТОР);  Форма выпуска: лиофилизат;  Состав: реагент 1 не менее 10 флаконов по не менее 2 мл каждый;  Предел чувствительности: не более 35 мг/дл;  Предел линейности: не менее 1000 мг/дл;  Стабильность реагентов на борту анализатора не менее 7 дней;  Стабильность рабочего реагента при температуре 2-8°С не менее 7 дней. |
| 00020003210 | Низкий патологический контроль - HemosIL Low Abnormal Control | Низкий патологический контроль, аттестованный - HemosIL Low Abnormal Control ASSAYED | ФСЗ 2011/09128 от 27.08.2019 | 192540 | 21.20.23.110-00010416 | Описание: Материал, используемый для подтверждения качества анализа, предназначенный для использования при количественном определении множества коагуляционных факторов (coagulation factors), посредников коагуляции (coagulation intermediates) и их активированных компонентов в клиническом образце.  Количество выполняемых тестов (штук): ≥ 100  Назначение: Для коагулометрических анализаторов серии ACL.  Форма выпуска: лиофилизат;  Уровень: 2;  Состав: контрольная плазма не менее 10 флаконов по не менее 1 мл каждый;  Стабильность компонентов восстановленного контрольного материала (кроме Про-IL-комплекса, Гепатокомплекса) при температуре 2-8°С не менее 24 часов;  Стабильность компонентов Про-IL-комплекса, Гепатокомплекса восстановленного контрольного материала при температуре 2-8°С не менее 8 часов. |
| 00020301100 | Фибриноген-С (метод Клаусса) - HemosIL Fibrinogen-C | Фибриноген-С (метод Клаусса) - HemosIL Fibrinogen-C | ФСЗ 2011/09128 от 27.08.2019 | 189570 | 21.20.23.110-00003773 | Описание: Реактив, предназначенный для использования совместно с исходным изделием для ИВД для выполнения особой функции в анализе, который используется для количественного определения фибриногена (фактора I) (fibrinogen (Factor I)) в клиническом образце.  Количество выполняемых тестов (штук): ≥ 50  Назначение: Для анализаторов серии ACL.  Метод: нефелометрия(Elite Pro);  Форма выпуска: лиофилизат;  Состав: реагент 1 не менее 10 флаконов по не менее 2 мл каждый;  Предел чувствительности: не более 70 мг/дл;  Предел линейности: не менее 700 мг/дл;  Стабильность реагентов на борту анализатора не менее 8 часов;  Стабильность рабочего реагента при температуре 2-8°С не менее 3 дней.  Метод: турбидиметрия(TOP);  Форма выпуска: лиофилизат;  Состав: реагент 1 не менее 10 флаконов по не менее 2 мл каждый;  Предел чувствительности: не более 35 мг/дл;  Предел линейности: не менее 1000 мг/дл;  Стабильность реагентов на борту анализатора не менее 3 дней;  Стабильность рабочего реагента при температуре 2-8°С не менее 3 дней. |
| 00020003900 | Фибриноген-С XL - HemosIL Fibrinogen C XL | Фибриноген-С XL - HemosIL Fibrinogen-C XL | ФСЗ 2011/09128 от 27.08.2019 | 189570 | 21.20.23.110-00003773 | Описание: Реактив, предназначенный для использования совместно с исходным изделием для ИВД для выполнения особой функции в анализе, который используется для количественного определения фибриногена (фактора I) (fibrinogen (Factor I)) в клиническом образце.  Количество выполняемых тестов (штук): ≥ 50  Назначение: Для анализаторов серии ACL.  Метод: нефелометрия(Elite Pro);  Форма выпуска: лиофилизат;  Состав: реагент 1 не менее 10 флаконов по не менее 5 мл каждый;  Предел чувствительности: не более 70 мг/дл;  Предел линейности: не менее 700 мг/дл;  Стабильность реагентов на борту анализатора не менее 8 часов;  Стабильность рабочего реагента при температуре 2-8°С не менее 3 дней.  Метод: турбидиметрия(TOP);  Форма выпуска: лиофилизат;  Состав: реагент 1 не менее 10 флаконов по не менее 5 мл каждый;  Предел чувствительности: не более 35 мг/дл;  Предел линейности: не менее 1000 мг/дл;  Стабильность реагентов на борту анализатора не менее 3 дней;  Стабильность рабочего реагента при температуре 2-8°С не менее 3 дней. |
| 00020301700 | Тромбин QFA (10х5 мл) - HemosIL QFA Thrombin | Тромбин QFA (5 мл) - HemosIL QFA Thrombin (5 ml). | ФСЗ 2011/09128 от 27.08.2019 | 189570 | 21.20.23.110-00003773 | Описание: Реактив, предназначенный для использования совместно с исходным изделием для ИВД для выполнения особой функции в анализе, который используется для количественного определения фибриногена (фактора I) (fibrinogen (Factor I)) в клиническом образце.  Количество выполняемых тестов (штук): ≥ 50  Назначение: Для анализаторов серии ACL.  Метод: нефелометрия(Elite Pro); турбидиметрия(TOP);  Форма выпуска: лиофилизат;  Состав: реагент 1 не менее 10 флаконов по не менее 5 мл каждый;  Предел чувствительности: не более 35 мг/дл;  Предел линейности: не менее 1000 мг/дл;  Стабильность реагентов на борту анализатора не менее 6 дней;  Стабильность рабочего реагента при температуре 2-8°С не менее 7 дней.  Метод: турбидиметрия(TOP);  Форма выпуска: лиофилизат;  Состав: реагент 1 не менее 10 флаконов по не менее 5 мл каждый;  Предел чувствительности: не более 35 мг/дл;  Предел линейности: не менее 1000 мг/дл;  Стабильность реагентов на борту анализатора не менее 7 дней;  Стабильность рабочего реагента при температуре 2-8°С не менее 7 дней. |
| 00020003700 | Калибровочная плазма - HemosIL Calibration plasma | Калибровочная плазма - HemosIL Calibration Plasma | ФСЗ 2011/09128 от 27.08.2019 | 196500 | 21.20.23.110-00003822 | Описание: Материал, используемый для установления референтных значений для анализа, предназначенный для использования при количественном определении одного или множества факторов коагуляции (Multiple coagulation factor), посредников коагуляции и их активированных компонентов в клиническом образце.  Количество выполняемых тестов (миллилитр): ≥ 5  Назначение: Для анализаторов серии ACL.  Форма выпуска: лиофилизат;  Уровень: 1;  Состав: калибратор не менее 10 флаконов по не менее 1 мл каждый; Стабильность компонентов восстановленного калибровочного материала (кроме одиночных факторов, Про-IL-комплекса, Гепатокомплекса) при температуре 2-8°С не менее 24 часов;  Стабильность компонентов одиночных факторов, Про-IL-комплекса, Гепатокомплекса восстановленного калибровочного материала при температуре 2-8°С не менее 8 часов. |
| 00020003310 | Высокий патологический контроль - HemosIL High Abnormal Control | Высокий патологический контроль, аттестованный - HemosIL High Abnormal Control ASSAYED | ФСЗ 2011/09128 от 27.08.2019 | 192540 | 21.20.23.110-00010416 | Описание: Материал, используемый для подтверждения качества анализа, предназначенный для использования при количественном определении множества коагуляционных факторов (coagulation factors), посредников коагуляции (coagulation intermediates) и их активированных компонентов в клиническом образце.  Количество выполняемых тестов (штук): ≥ 100  Назначение: Для коагулометрических анализаторов серии ACL.  Форма выпуска: лиофилизат;  Уровень: 3;  Состав: контрольная плазма не менее 10 флаконов по не менее 1 мл каждый;  Стабильность компонентов ПВ и АЧТВ восстановленного контрольного материала при температуре 2-8°С не менее 24 часов;  Стабильность компонентов Про-IL-комплекса, Гепатокомплекса восстановленного контрольного материала при температуре 2-8°С не менее 8 часов. |
| 00020013000 | Контроль Д-Димера (жидкий) - HemosIL D-Dimer Controls | Контроли Д-Димера - HemosIL D-Dimer Controls | ФСЗ 2011/09128 от 27.08.2019 | 217980 | 21.20.23.110-00004279 | Описание: Материал, используемый для подтверждения качества анализа, предназначенный для использования при количественном определении D-димера (D-dimer) в клиническом образце.  Количество выполняемых тестов (миллилитр): ≥ 10  Назначение: Для анализаторов серии ACL.  Форма выпуска: жидкая;  Уровни: 1, 2;  Состав: контроль 1 не менее 5 флаконов по не менее 1 мл каждый, контроль 2 не менее 5 флаконов по не менее 1 мл каждый;  Стабильность компонентов контрольного материала на борту анализатора не менее 2 дней;  Стабильность компонентов контрольного материала после вскрытия флакона при температуре 2-8°С не менее 1 месяца. |
| 00008469810 | Протромбин-фибриноген высокочувствительный плюс - HemosIL PT-Fibrinogen HS Plus | Протромбин-фибриноген высокочувствительный плюс - HemosIL PT-Fibrinogen HS Plus | ФСЗ 2011/09128 от 27.08.2019 | 176610 | 21.20.23.110-00003726 | Описание: Реактив, предназначенный для использования совместно с исходным изделием для ИВД для выполнения особой функции в анализе, который используется для количественного определения протромбинового времени (prothrombin time (PT)) в клиническом образце, со стандартизацией относительно международного стандартизованного отношения (international normalized ratio (INR)).  Количество выполняемых тестов (штук): ≥ 50  Назначение: Для анализаторов серии ACL.  Метод: нефелометрия(Elite Pro);  Форма выпуска: лиофилизат;  Состав: реагент 1 не менее 5 флаконов по не менее 8,5 мл каждый, реагент 2 не менее 5 флаконов по не менее 8,5 мл каждый;  Стабильность реагентов на борту анализатора не менее 12 часов;  Стабильность рабочего реагента при температуре 2-8°С не менее 5 дней.  Метод: турбидиметрия(TOP);  Форма выпуска: лиофилизат;  Состав: реагент 1 не менее 5 флаконов по не менее 8,5 мл каждый, реагент 2 не менее 5 флаконов по не менее 8,5 мл каждый;  Стабильность реагентов на борту анализатора не менее 36 часов;  Стабильность рабочего реагента при температуре 2-8°С не менее 5 дней. |
| 00020301400 | HemosIL ReadiPlasTin (20 mL) РедиПласТин - HemosIL ReadiPlasTin | РедиПласТин - HemosIL ReadiPlasTin | ФСЗ 2011/09128 от 27.08.2019 | 176610 | 21.20.23.110-00003726 | Описание: Реактив, предназначенный для использования совместно с исходным изделием для ИВД для выполнения особой функции в анализе, который используется для количественного определения протромбинового времени (prothrombin time (PT)) в клиническом образце, со стандартизацией относительно международного стандартизованного отношения (international normalized ratio (INR)).  Количество выполняемых тестов (штук): ≥ 50  Назначение: Для анализаторов серии ACL.  Метод: нефелометрия(Elite Pro); турбидиметрия(TOP);  Форма выпуска: жидкий;  Состав: реагент 1 не менее 5 флаконов по не менее 1 мл каждый, реагент 2 не менее 5 флаконов по не менее 19 мл каждый;  Стабильность реагентов на борту анализатора не менее 10 дней;  Стабильность реагентов после вскрытия флакона при температуре 2-8°С не менее 10 дней. |
| 00020002500 | Антитромбин жидкий (4х4 мл, 2х2 мл) - HemosIL Liquid Antithrombin | Антитромбин жидкий - HemosIL Liquid Antithrombin | ФСЗ 2011/09128 от 27.08.2019 | 283710 | 21.20.23.110-00008326 | Описание: Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения антитромбина III (antithrombin III (ATIII)) в клиническом образце методом хромогенного анализа.  Количество выполняемых тестов (штук): ≥ 80  Назначение: Для анализаторов ACL.  Метод: фотометрия с использованием хромогенного субстрата;  Форма выпуска: жидкая;  Состав: реагент 1 не менее 2 флаконов по не менее 2 мл каждый, реагент 2 не менее 4 флаконов по не менее 4 мл каждый;  Предел чувствительности: не более 10%;  Предел линейности: не менее 150%;  Стабильность реагентов на борту анализатора не менее 48 часов;  Стабильность реагентов после вскрытия флакона при температуре 2-8°С не менее 5 недель. |
| 00006799200 | Чашечки для образцов 0,5 мл (1000шт/уп) | Чашечки для образцов 0.5 мл (1000 шт/уп) - Sample Cups 0.5 ml | ФСЗ 2011/09128 от 27.08.2019 | 340600 | - | Предназначены для размещения плазмы пациента при постановке коагулометрических тестов для коагулометров ACL;  Объем: 0,5 мл  Материал: пластик;  Состав упаковки: не менее 1000 шт. |
| 00020007700 | Д-димер Высокочувствительный - HemosIL D-Dimer HS | Д-Димер Высокочувствительный - HemosIL D-Dimer HS | ФСЗ 2011/09128 от 27.08.2019 | 343160 | 21.20.23.110-00004301 | Описание: Реактив, предназначенный для использования совместно с исходным изделием для ИВД для выполнения особой функции в анализе, который используется для количественного определения D-димера (D-dimer) в клиническом образце.  Количество выполняемых тестов (штук): ≥ 50  Назначение: Для анализаторов серии ACL.  Метод: турбидиметрия(TOP);  Форма выпуска: лиофилизат;  Состав: реагент 1 не менее 3 флаконов по не менее 2 мл каждый, реагент 2 не менее 3 флаконов по не менее 8 мл каждый, реагент 3 не менее 2 флаконов по не менее 1 мл каждый;  Предел чувствительности: не более 21 нг/мл;  Предел линейности: не менее 69000 нг/мл;  Стабильность реагентов на борту анализатора не менее 4 дней;  Стабильность рабочего реагента при температуре 2-8°С не менее 1 месяца. |
| 00020002300 | Фактор Виллебранда Антиген - HemosIL VWF: Ag | Фактор Виллебранда Антиген - HemosIL von Willebrand Factor Antigen | ФСЗ 2011/09128 от 27.08.2019 | 302770 | - | Предназначен для использования на коагулометрах серии ACL TOP; Метод: турбидиметрия; Форма выпуска: жидкая; Состав: реагент 1 не менее 2 флаконов по не менее 3 мл каждый, реагент 2 не менее 2 флаконов 4 мл каждый; Количество определений: не менее 56; Образец для анализа: цитратная плазма крови; Предел чувствительности: не более 2,2 %; Предел линейности: не менее 250%; Стабильность реагентов на борту анализатора не менее 7 дней; Стабильность реагентов после вскрытия флакона при температуре 2-8°С не менее 3 месяцев.  Предназначен для использования на коагулометрах серии ACL Elite Pro; Метод: нефелометрия; Форма выпуска: жидкая; Состав: реагент 1 не менее 2 флаконов по не менее 3 мл каждый, реагент 2 не менее 2 флаконов по не мнее 4 мл каждый; Количество определений: не менее 52; Образец для анализа: цитратная плазма крови; Предел чувствительности: не более 3,5 %; Предел линейности: не менее 150%; Стабильность реагентов на борту анализатора не менее 7 дней; Стабильность реагентов после вскрытия флакона при температуре 2-8°С не менее 3 месяцев. |
| 00020004200 | Контроль фибриногена, низкий уровень - HemosIL Low Fibrinogen Control | Контроль фибриногена, низкий уровень - HemosIL Low Fibrinogen Control | ФСЗ 2011/09128 от 27.08.2019 | 189640 | 21.20.23.110-00007024 | Описание: Материал, используемый для подтверждения качества анализа, предназначенный для использования при количественном определении фибриногена (фактора I) (fibrinogen (Factor I)) в клиническом образце.  Количество выполняемых тестов (штук): ?  Назначение: Для коагулометрических анализаторов серии ACL.  Форма выпуска: лиофилизат;  Уровень: 1;  Состав: контрольная плазма не менее 10 флаконов по не менее 1 мл каждый;  Стабильность компонентов восстановленного контрольного материала на борту анализатора не менее 4 часов;  Стабильность компонентов восстановленного контрольного материала при температуре 2-8°С не менее 24 часов. |
| 00020002700 | Свободный протеин S - HemosIL Free Protein S | Свободный протеин S - HemosIL Free Protein S | ФСЗ 2011/09128 от 27.08.2019 | 321840 | - | Предназначен для использования на коагулометрах серии ACL TOP; Метод: турбидиметрия; Форма выпуска: лиофилизат; Состав: реагент 1 не менее 3 флаконов по не менее 4 мл каждый, реагент 2 не менее 3 флаконов по не менее 4 мл каждый, реагент 3 не менее 3 флаконов по не менее 2 мл каждый; Количество определений: не менее 60; Образец для анализа: цитратная плазма крови; Предел чувствительности: не более 7,3%; Предел линейности: не менее 150%; Стабильность реагентов на борту анализатора не менее 7 дней; Стабильность рабочего реагента при температуре 2-8°С не менее 30 дней.  Предназначен для использования на коагулометрах серии ACL Elite Pro; Метод: нефелометрия; Форма выпуска: лиофилизат; Состав: реагент 1 не менее 3 флаконов по не менее 4 мл каждый, реагент 2 не менее 3 флаконов по не менее 4 мл каждый, реагент 3 не менее 3 флаконов по не менее 2 мл каждый; Количество определений: не менее 63; Образец для анализа: цитратная плазма крови; Предел чувствительности: не более 3,2%; Предел линейности: не менее 135%; Стабильность реагентов на борту анализатора не менее 7 дней; Стабильность рабочего реагента при температуре 2-8°С не менее 30 дней. |
| 00020009000 | Плазминоген - HemosIL Plasminogen | Плазминоген - HemosIL Plasminogen | ФСЗ 2011/09128 от 27.08.2019 | 219950 | - | Предназначен для использования на коагулометрах серии ACL TOP; Метод: фотометрия с использованием хромогенного субстрата; Форма выпуска: лиофилизат; Состав: реагент 1 не менее 2 флаконов по не менее 2 мл каждый, реагент 2 не менее 2 флаконов по не менее 2,5 мл каждый; Количество определений: не менее 48; Образец для анализа: цитратная плазма крови; Предел чувствительности: не более 2%; Предел линейности: не менее 150%; Стабильность реагентов на борту анализатора не менее 5 дней; Стабильность рабочего реагента при температуре 2-8°С не менее 3 месяцев.  Предназначен для использования на коагулометрах серии ACL Elite Pro; Метод: фотометрия с использованием хромогенного субстрата; Форма выпуска: лиофилизат; Состав: реагент 1 не менее 2 флаконов по не менее 2 мл каждый, реагент 2 не менее 2 флаконов по не менее 2,5 мл каждый; Количество определений: не менее 40; Образец для анализа: цитратная плазма крови; Предел чувствительности: не более 10%; Предел линейности: не менее 150%; Стабильность реагентов на борту анализатора не менее 5 дней; Стабильность рабочего реагента при температуре 2-8°С не менее 3 месяцев. |
| 00020011700 | Фактор VII дефицитная плазма - HemosIL Factor VII Deficient Plasma | Фактор VII дефицитная плазма - HemosIL Factor VII Deficient Plasma | ФСЗ 2011/09128 от 27.08.2019 | 298020 | 21.20.23.110-00004744 | Описание: Реактив, предназначенный для использования совместно с исходным изделием для ИВД для выполнения особой функции в анализе, который используется для количественного определения фактора VII свертывания крови (coagulation factor VII) в клиническом образце.  Количество выполняемых тестов (штук): ≥ 50  Назначение: Для анализаторов серии ACL.  Метод: нефелометрия(Elite Pro); турбидиметрия(TOP);  Форма выпуска: лиофилизат;  Состав: реагент 1 не менее 10 флаконов по не менее 1 мл каждый;  Стабильность реагентов на борту анализатора не менее 24 часов;  Стабильность рабочего реагента при температуре 2-8°С не менее 24 часов. |
| 00020011900 | Фактор IX дефицитная плазма - HemosIL Factor IX Deficient Plasma | Фактор IX дефицитная плазма - HemosIL Factor IX Deficient Plasma | ФСЗ 2011/09128 от 27.08.2019 | 296880 | - | Предназначен для использования на коагулометрах серии ACL TOP; Метод: нефелометрия(Elite Pro); турбидиметрия(TOP);  Форма выпуска: лиофилизат; Состав: реагент 1 не менее 10 флаконов по не менее 1 мл каждый; Количество определений: 120; Образец для анализа: цитратная плазма крови; Стабильность реагентов на борту анализатора не менее 24 часов; Стабильность рабочего реагента при температуре 2-8°С не менее 24 часов. |
| 00020012800 | Фактор VIII дефицитная плазма (норм VWF) - HemosIL Factor VIII Deficient Plasma | Фактор VIII дефицитная плазма - HemosIL Factor VIII Deficient Plasma | ФСЗ 2011/09128 от 27.08.2019 | 297730 | 21.20.23.110-00004729 | Описание: Реактив, предназначенный для использования совместно с исходным изделием для ИВД для выполнения особой функции в анализе, который используется для количественного определения фактора VIII свертывания крови (coagulation factor VIII) в клиническом образце.  Количество выполняемых тестов (штук): ≥ 50  Назначение: Для анализаторов серии ACL.  Метод: турбидиметрия;  Форма выпуска: лиофилизат;  Состав: реагент 1 не менее 10 флаконов по не менее 1 мл каждый;  Стабильность реагентов на борту анализатора не менее 24 часов;  Стабильность рабочего реагента при температуре 2-8°С не менее 24 часов. |
| 00020300500 | Протеин С - HemosIL Protein | Протеин С - HemosIL Protein С | ФСЗ 2011/09128 от 27.08.2019 | 153110 | - | Предназначен для использования на коагулометрах серии ACL Elite Pro; Метод: фотометрия с использованием хромогенного субстрата; Форма выпуска: лиофилизат; Состав: реагент 1 не менее 1 флакона не менее 8 мл, реагент 2 не менее 2 флаконов по не менее 2,5 мл каждый, реагент 3 не менее 2 флаконов по не менее 2,5 мл каждый; Количество определений: не менее 62; Образец для анализа: цитратная плазма крови; Предел чувствительности: не более 10%; Предел линейности: не менее 120%; Стабильность реагентов на борту анализатора не менее 5 дней; Стабильность рабочего реагента при температуре 2-8°С не менее 3 месяцев.  Предназначен для использования на коагулометрах серии ACL TOP; Метод: фотометрия с использованием хромогенного субстрата; Форма выпуска: лиофилизат; Состав: реагент 1 не менее 1 флакона не менее 8 мл, реагент 2 не менее 2 флаконов по не менее 2,5 мл каждый, реагент 3 не менее 2 флаконов по не менее 2,5 мл каждый; Количество определений: не менее 74; Образец для анализа: цитратная плазма крови; Предел чувствительности: не более 10%; Предел линейности: не менее 150%; Стабильность реагентов на борту анализатора не менее 5 дней; Стабильность рабочего реагента при температуре 2-8°С не менее 3 месяцев. |
| 00009746606 | Магнитные мешалки | Магнитные мешалки, 6 шт - Magnetic Stir Bars | ФСЗ 2011/09128 от 27.08.2019 | 284890 | 32.50.50.190-00000841 | Назначение и краткое описание: магнитные мешалки предназначены для перемешивания реагента. Применяются для осуществления равномерного перемешивания реагентов и образцов, в которых образование осадка искажает результаты исследования.  Состав набора (штук): 6  Размер одной мешалки: не менее 7х3 мм  Хранение и стабильность: срок годности продукта не ограничен, температура хранения - не установлена. |
| 00009756904 | Референсная эмульсия - HemosIL Reference Emulsion | Референсная эмульсия - HemosIL Reference Emulsion | ФСЗ 2011/09128 от 27.08.2019 | 160170 | - | Назначение: референсная эмульсия для коагулометров ACL; Форма выпуска: жидкая; Состав: реагент 1 не менее 4 флаконов по не менее 500 мл; Стабильность реагентов после вскрытия флакона при температуре 15-25°С в течение всего срока годности. |
| 00020012000 | Специальный контроль, уровень 2 - HemosIL Special Test Control Level 2 | Специальный контроль, уровень 2 - HemosIL Special Test Control Level 2 | ФСЗ 2011/09128 от 27.08.2019 | 192540 | 21.20.23.110-00010416 | Описание: Материал, используемый для подтверждения качества анализа, предназначенный для использования при количественном определении множества коагуляционных факторов (coagulation factors), посредников коагуляции (coagulation intermediates) и их активированных компонентов в клиническом образце.  Количество выполняемых тестов (штук): ≥ 100  Назначение: Для коагулометрических анализаторов серии ACL.  Форма выпуска: лиофилизат;  Уровень: 2;  Состав: контрольная плазма не менее 10 флаконов по не менее 1 мл каждый;  Стабильность компонентов восстановленного контрольного материала не менее 8 часов. |
| 00020007800 | Гомоцистеин - HemosIL Homocysteine | Гомоцистеин - HemosII, Homocysteine | ФСЗ 2011/09128 от 27.08.2019 | 143770 | 21.20.23.110-00003604 | Описание: Реактив, предназначенный для использования совместно с исходным изделием для ИВД для выполнения особой функции в анализе, который используется для количественного определения гомоцистеина (homocysteine) в клиническом образце.  Количество выполняемых тестов (штук): ≥ 50  Назначение: Для анализаторов серии ACL.  Метод: турбидиметрия;  Форма выпуска: лиофилизат;  Состав: реагент 1 не менее 2 флаконов по не менее 9 мл каждый, реагент 2 не менее 2 флаконов по не менее 2 мл каждый, реагент 3 не менее 2 флаконов по не менее 2 мл каждый, реагент 4 не менее 2 флаконов по не менее 2,5 мл каждый, реагент 5 не менее 2 флаконов по не менее 2 мл каждый, калибратор не менее 2 флаконов по не менее 1 мл каждый;  Предел чувствительности: не более 2,4 мкмоль/л;  Предел линейности: не менее 60 мкмоль/л;  Стабильность реагентов на борту анализатора не менее 8 часов;  Стабильность рабочего реагента при температуре 2-8°С не менее 2 месяцев. |
| 00020007900 | Контроль гомоцистеина - HemosIL Homocysteine Controls | Контроли гомоцистеина - HemosIL Homocysteine Controls | ФСЗ 2011/09128 от 27.08.2019 | 143750 | 21.20.23.110-00004932 | Описание: Материал, используемый для подтверждения качества анализа, предназначенный для использования при количественном определении гомоцистеина (homocysteine) в клиническом образце.  Количество выполняемых тестов (миллилитр):?  Назначение: Для анализаторов серии ACL.  Форма выпуска: лиофилизат;  Уровни: 1, 2;  Состав: контроль 1 не менее 3 флаконов по не менее 1 мл каждый, контроль 2 не менее 3 флаконов по не менее 1 мл каждый;  Стабильность восстановленных компонентов контрольных материалов при температуре 15-20°С не менее 7 дней;  Стабильность восстановленных компонентов контрольных материалов при температуре 2-8°С не менее 2 месяцев. |
| 00020011000 | Специальный контроль, уровень 1 - HemosIL Special Test Control Level 1 | Специальный контроль, уровень 1 - HemosIL Special Test Control Level 1 | ФСЗ 2011/09128 от 27.08.2019 | 192540 | 21.20.23.110-00010416 | Описание: Материал, используемый для подтверждения качества анализа, предназначенный для использования при количественном определении множества коагуляционных факторов (coagulation factors), посредников коагуляции (coagulation intermediates) и их активированных компонентов в клиническом образце.  Количество выполняемых тестов (штук): ≥ 100  Назначение: Для коагулометрических анализаторов серии ACL.  Форма выпуска: лиофилизат;  Уровень: 1;  Состав: контрольная плазма не менее 10 флаконов по не менее 1 мл каждый;  Стабильность компонентов восстановленного контрольного материала не менее 8 часов. |
| 00020300400 | Антитромбин жидкий (2х2 мл) - HemosIL Liquid Antithrombin | Антитромбин жидкий - HemosIL Liquid Antithrombin | ФСЗ 2011/09128 от 27.08.2019 | 283710 | 21.20.23.110-00004594 | Описание: Реактив, предназначенный для использования совместно с исходным изделием для ИВД для выполнения особой функции в анализе, который используется при количественном определении антитромбина III (antithrombin III (ATIII)) в клиническом образце.  Количество выполняемых тестов (штук): ≥ 50  Назначение: Для анализаторов серии ACL.  Метод: фотометрия с использованием хромогенного субстрата;  Форма выпуска: жидкая;  Состав: реагент 1 не менее 2 флаконов по не менее 2 мл каждый, реагент 2 не менее 2 флаконов по не менее 2 мл каждый;  Предел чувствительности: не более 7,2%;  Предел линейности: не менее 150%;  Стабильность реагентов на борту анализатора не менее 48 часов;  Стабильность реагентов после вскрытия флакона при температуре 2-8°С не менее 5 недель. |
| 00005575100 | Чашечки для образца 2,0 мл (1000 шт/уп) | Чашечки для образцов 2.0 мл (1000 шт/уп) - Sample Cups 2 ml | ФСЗ 2011/09128 от 27.08.2019 | 340600 | - | Предназначены для размещения плазмы пациента при постановке коагулометрических тестов для коагулометров ACL;  Объем: 2 мл  Материал: пластик;  Состав упаковки: не менее 1000 шт. |
| 00009756800 | Разбавитель образцов - HemosIL Sample diluent | Разбавитель образцов - HemosIL Sample Diluent | ФСЗ 2011/09128 от 27.08.2019 | 160190 | - | Предназначен для использования на коагулометрах серии ACL; Форма выпуска: жидкая; Состав: дилюент не менее 1 флакона не менее 100 мл; Образец для анализа: цитратная плазма крови; Стабильность реагентов после вскрытия флакона при температуре 15-25°С в течение всего срока годности. |
| 00020301500 | Антикоагулянт волчаночный dRVVT скрининг - HemosIL dRVVT Screen | Антикоагулянт волчаночный dRVVT скрининг - HemosIL dRVVT Screen | ФСЗ 2011/09128 от 27.08.2019 | 270290 | - | Предназначен для использования на коагулометрах серии ACL TOP; Метод: турбидиметрия; Форма выпуска: лиофилизат; Состав: реагент 1 не менее 10 флаконов по не менее 2 мл каждый; Количество определений: не менее 210; Образец для анализа: цитратная плазма крови; Стабильность реагентов на борту анализатора не менее 3 дней; Стабильность рабочего реагента при температуре 2-8°С не менее 15 дней.  Предназначен для использования на коагулометрах серии ACL Elite Pro; Метод: нефелометрия; Форма выпуска: лиофилизат; Состав: реагент 1 не менее 10 флаконов по не менее 2 мл каждый; Количество определений: не менее 180; Образец для анализа: цитратная плазма крови; Стабильность реагентов на борту анализатора не менее 24 часов; Стабильность рабочего реагента при температуре 2-8°С не менее 15 дней. |
| 00020010500 | Валидатор INR - HemosIL INR Validate | Валидатор INR - HemosIL INR Validate | ФСЗ 2011/09128 от 27.08.2019 | 192540 | - | Назначение: предназначен для проверки правильности определения МНО при измерении протромбинового времени на коагулометрах серии ACL методом нефелометрии или турбидиметрии; Форма выпуска: лиофилизат; Уровни: 1, 2, 3; Состав: контрольная плазма 1 не менее 1 флаконв не мнее 1 мл, контрольная плазма 2 не менее 1 флакона не менее 1 мл, контрольная плазма 3 не менее 1 флакона не менее 1 мл; Стабильность компонентов восстановленного контрольного материала на борту анализатора не менее 4 часов; Стабильность компонентов восстановленного контрольного материала при температуре 2-8°С не менее 8 часов. |
| 00020010600 | Калибратор ISI - HemosIL ISI Calibrate | Калибратор ISI - HemosIL ISI Calibrate | ФСЗ 2011/09128 от 27.08.2019 | 196500 | - | Назначение: предназначен для установки правильности МИЧ при измерении протромбинового времени на коагулометрах серии ACL методом нефелометрии или турбидиметрии; Форма выпуска: лиофилизат; Уровни: 1, 2, 3, 4; Состав: калибратор 1 не менее 1 флакона не менее 1 мл, калибратор 2 не менее 1 флакона не менее 1 мл, калибратор 3 не менее 1 флакона не менее 1 мл, калибратор 4 не менее 1 флакона не менее 1 мл; Стабильность компонентов восстановленного калибровочного материала на борту анализатора не менее 4 часов; Стабильность компонентов восстановленного калибровочного материала при температуре 2-8°С не менее 8 часов. |
| 00020012500 | Контроль волчаночного антикоагулянта, положительный - HemosIL LA Positive Control | Контроль волчаночного антикоагулянта, положительный - HemosIL LA Positive Control | ФСЗ 2011/09128 от 27.08.2019 | 270310 | - | Назначение: положительный контроль на Время коагуляции с разбавленным ядом гадюки (скрининг и подтверждение), а также Время коагуляции с кварцевым активатором (скрининг и подтверждение) в области патологических значений на коагулометрах серии ACL методом нефелометрии или турбидиметрии; Форма выпуска: лиофилизат; Уровень: 2; Состав: контрольная плазма не менее 10 флаконов по не менее 1 мл каждый; Стабильность компонентов восстановленного контрольного материала на борту анализатора не менее 24 часов; Стабильность компонентов восстановленного контрольного материала при температуре 2-8°С не менее 24 часов. |
| 00020012600 | Контроль волчаночного антикоагулянта, отрицательный - HemosIL LA Negative Control | Контроль волчаночного антикоагулянта, отрицательный - HemosIL LA Negative Control | ФСЗ 2011/09128 от 27.08.2019 | 270310 | - | Назначение: отрицательный контроль на Время коагуляции с разбавленным ядом гадюки (скрининг и подтверждение), а также Время коагуляции с кварцевым активатором (скрининг и подтверждение) в области нормальных значений на коагулометрах серии ACL методом нефелометрии или турбидиметрии; Форма выпуска: лиофилизат; Уровень: 1; Состав: контрольная плазма не менее 10 флаконов по не менее 1 мл каждый; Стабильность компонентов восстановленного контрольного материала на борту анализатора не менее 4 часов; Стабильность компонентов восстановленного контрольного материала при температуре 2-8°С не менее 24 часов. |
| 00020301600 | Антикоагулянт волчаночный dRVVT подтверждение - HemosIL dRVVT Confirm, упак | Антикоагулянт волчаночный dRVVT подтверждение - HemosIL dRVVT Confirm | ФСЗ 2011/09128 от 27.08.2019 | 270290 |  | Предназначен для использования на коагулометрах серии ACL TOP; Метод: турбидиметрия; Форма выпуска: лиофилизат; Состав: реагент 1 не менее 10 флаконов по не менее 2 мл каждый; Количество определений: не менее 210; Образец для анализа: цитратная плазма крови; Стабильность реагентов на борту анализатора не менее 3 дней; Стабильность рабочего реагента при температуре 2-8°С не менее 15 дней.  Предназначен для использования на коагулометрах серии ACL Elite Pro; Метод: нефелометрия; Форма выпуска: лиофилизат; Состав: реагент 1 не менее 10 флаконов по не менее 2 мл каждый; Количество определений: не менее 180; Образец для анализа: цитратная плазма крови; Стабильность реагентов на борту анализатора не менее 24 часов; Стабильность рабочего реагента при температуре 2-8°С не менее 15 дней. |
| 0006799400 | Чашечки для образцов 4,0 мл (100шт/уп) | Чашечки для образцов 4.0 мл (100 шт/уп) - Cups 4 ml | ФСЗ 2011/09128 от 27.08.2019 | 340600 | - | Назначение: отрицательный контроль на Время коагуляции с разбавленным ядом гадюки (скрининг и подтверждение), а также Время коагуляции с кварцевым активатором (скрининг и подтверждение) в области нормальных значений на коагулометрах серии ACL методом нефелометрии или турбидиметрии; Форма выпуска: лиофилизат; Уровень: 1; Состав: контрольная плазма не менее 10 флаконов по не менее 1 мл каждый; Стабильность компонентов восстановленного контрольного материала на борту анализатора не менее 4 часов; Стабильность компонентов восстановленного контрольного материала при температуре 2-8°С не менее 24 часов. |
| 0006799400 | Чашечки для образцов 4,0 мл (100шт/уп) | Чашечки для образцов 4.0 мл (100 шт/уп) - Cups 4 ml | ФСЗ 2011/09128 от 27.08.2019 | 340600 | - | Предназначены для размещения плазмы пациента при постановке коагулометрических тестов для коагулометров ACL;  Объем: 4 мл  Материал: пластик;  Состав упаковки: не менее 100 шт. |
| 00018924100 | Набор стеклянных банок 10мл(10 шт.) | Стеклянные емкости, 10 мл - Glass vials, 10 ml | ФСЗ 2011/09128 от 27.08.2019 | 340600 |  |  |
| 00018924104 | Набор стеклянных банок 4 мл(10 шт.) | Стеклянные емкости 4 мл - Bottles Glass 4 ml | ФСЗ 2011/09128 от 27.08.2019 | 340600 |  |  |
| 00020004700 | Фактор Виллебранда Активность - HemosIL VWF: Activity | Активность фактора Виллебранда - HemosIL von Willebrand Factor Activity | ФСЗ 2011/09128 от 27.08.2019 | 302770 |  | Предназначен для использования на коагулометрах серии ACL TOP; Метод: турбидиметрия; Форма выпуска: лиофилизат; Состав: реагент 1 не менее 2 флаконов по не менее 4,5 мл каждый, реагент 2 не менее 2 флаконов по не менее 4,5 мл каждый; Количество определений: не менее 48; Образец для анализа: цитратная плазма крови; Предел чувствительности: не более 19 %; Предел линейности: не менее 130%; Стабильность реагентов на борту анализатора не менее 5 дней; Стабильность рабочего реагента при температуре 2-8°С не менее 1 месяца.  Предназначен для использования на коагулометрах серии ACL Elite Pro; Метод: нефелометрия; Форма выпуска: лиофилизат; Состав: реагент 1 не менее 2 флаконов по не менее 4,5 мл каждый, реагент 2 не менее 2 флаконов по не менее 4,5 мл каждый; Количество определений: не менее 54; Образец для анализа: цитратная плазма крови; Предел чувствительности: не более 21 %; Предел линейности: не менее 200%; Стабильность реагентов на борту анализатора не менее 3 дней; Стабильность рабочего реагента при температуре 2-8°С не менее 1 месяца. |