

УТВЕРЖДАЮ

Директор
ООО «Онкодиагностика АТЛАС»

В.А. Милейко
«» 20 19 г.
Онкодиагностика
Атлас
Москва

Фотографические изображения медицинского изделия

«Программное обеспечение для клинической оценки результатов
молекулярных исследований биоматериала пациентов с онкологическими
заболеваниями «Соло-репорт» по ТУ 58.29.32-003-91709359-2018»

Программное обеспечение для
клинической оценки
результатов молекулярных
исследований биоматериала
пациентов с онкологическими
заболеваниями «Соло-
репорт» по



ТУ 58.29.32-003-91709359-2018

Версия 1.10.5 от 16.02.2018

Серия 16022018

ТУ 58.29.32- 003-91709359-2018

№ РЗН

Программное обеспечение для
клинической оценки
результатов молекулярных
исследований биоматериала
пациентов с онкологическими
заболеваниями «Соло-
репорт» по
ТУ 58.29.32-003-91709359-2018



Версия 1.10.5 от 16.02.2018
Серия 16022018
ТУ 58.29.32- 003-91709359-2018
№ РЗН

ООО «Онкодиагностика АТЛАС» 121069, г. Москва, ул. Малая
Никитская дом 31, стр.1

Программное обеспечение для клинической оценки
результатов молекулярных исследований биоматериала
пациентов с онкологическими заболеваниями «Соло-репорт»
по ТУ 58.29.32-003-91709359-2018



Версия 1.10.5 от 16.02.2018



16.02.2018

Сделано в России

Серия 16022018

ТУ 58.29.32- 003-91709359-2018

№ РЗН

Комплектность поставки:

- 1 Дистрибутив программного обеспечения на флеш-накопителе
- 2 Руководство оператора
- 3 Потребительская упаковка

Назначение: Предназначено для клинической интерпретации результатов молекулярных исследований биоматериала пациентов со злокачественной опухолью яичников, колоректальным раком, раком легкого и меланомой кожи с последующим определением лекарственных препаратов, используемых для таргетной терапии: Вемурафениб, Дабрафениб, Олапариб, Цетуксимаб, Панитумумаб, Эрлотиниб, Гефитиниб, Афатиниб, Кризотиниб

Область применения: клиническая лабораторная диагностика, лабораторная генетика, онкология.

программное обеспечение для
анализа результатов молекулярных
исследований биоматериала
пациентов с онкологическими
заболеваниями «Соло-
порт» по
У 58.29.32-003-91709359-2018
Версия 1.10.5 от 16.02.2018
Серия 16022018
У 58.29.32-003-91709359-2018
№ РЗН



Минимальные требования к ПК:

- процессор Intel Core i3-560 Processor 3.33 ГГц, 64 бит;
оперативная память 512 Мб RAM;
- жесткий диск (HDD) 1 Гб свободного места;
- сетевая карта 10 Мбит/с, с портами Ethernet 1000BASE-T
(разъем RJ45) – 2 шт.;
- цифровой интерфейс RS-232/RS-485 – 3 шт.; порт USB 2.0
или USB 3.0 – 1 шт.;
- видеокарта VGA (640×480);
- клавиатура классическая механическая или мембранная,
USB 2.0 или PS/2;
- манипулятор типа «мышь» оптическая или лазерная, USB
2.0 или PS/2;
- монитор: тип TFT, диагональ 15", разрешение 1280×1024
пикселей;
- операционная система не ниже Windows 7 64,
поддерживающая Dot Net Framework версии не ниже 4.0
- программное обеспечение Java Runtime Environment
1.8.0;
- программное обеспечение Adobe Reader версии не ниже
9.0 (для просмотра и чтения отчетов)

Всего листов 3



УТВЕРЖДАЮ

Директор
ООО «Онкодиагностика АТЛАС»

В.А. Милейко

« 17 » 2019 г.



Проект маркировки электронного носителя медицинского изделия

«Программное обеспечение для клинической оценки результатов
молекулярных исследований биоматериала пациентов с онкологическими
заболеваниями «Соло-репорт» по ТУ 58.29.32-003-91709359-2018»

**Программное обеспечение для
клинической оценки
результатов молекулярных
исследований биоматериала
пациентов с онкологическими
заболеваниями «Соло-
репорт» по**



ТУ 58.29.32-003-91709359-2018

Версия 1.10.5 от 16.02.2018

Серия 16022018

ТУ 58.29.32- 003-91709359-2018

№ РЗН

Всего 11 яд 2



УТВЕРЖДАЮ

Директор

ООО «Онкодиагностика АТЛАС»

В.А. Милейко

20 19 г.



Проект маркировки потребительской упаковки медицинского изделия

**«Программное обеспечение для клинической оценки результатов
молекулярных исследований биоматериала пациентов с онкологическими
заболеваниями «Соло-репорт» по ТУ 58.29.32-003-91709359-2018»**

ООО «Онкодиагностика АТЛАС» 121069, г. Москва, ул. Малая
Никитская дом 31, стр.1

Программное обеспечение для клинической оценки
результатов молекулярных исследований биоматериала
пациентов с онкологическими заболеваниями «Соло-репорт»
по ТУ 58.29.32-003-91709359-2018



Версия 1.10.5 от 16.02.2018



16.02.2018

Сделано в России

Серия 16022018

ТУ 58.29.32- 003-91709359-2018

№ РЗН

Комплектность поставки:

- 1 Дистрибутив программного обеспечения на флеш-накопителе
- 2 Руководство оператора
- 3 Потребительская упаковка

Назначение: Предназначено для клинической интерпретации результатов молекулярных исследований биоматериала пациентов со злокачественной опухолью яичников, колоректальным раком, раком легкого и меланомой кожи с последующим определением лекарственных препаратов, используемых для таргетной терапии:

Вемурафениб, Дабрафениб, Олапариб, Цетуксимаб, Панитумумаб, Эрлотиниб, Гефитиниб, Афатиниб, Кризотиниб

Область применения: клиническая лабораторная диагностика, лабораторная генетика, онкология.

Минимальные требования к ПК:

- процессор Intel Core i3-560 Processor 3.33 ГГц, 64 бит;
оперативная память 512 Мб RAM;
- жесткий диск (HDD) 1 Гб свободного места;
- сетевая карта 10 Мбит/с, с портами Ethernet 1000BASE-T
(разъем RJ45) – 2 шт.;
- цифровой интерфейс RS-232/RS-485– 3 шт.; порт USB 2.0
или USB 3.0 – 1 шт.;
- видеокарта VGA (640×480);
- клавиатура классическая механическая или мембранная,
USB 2.0 или PS/2;
- манипулятор типа «мышь» оптическая или лазерная, USB
2.0 или PS/2;
- монитор: тип TFT, диагональ 15", разрешение 1280×1024
пикселей;
- операционная система не ниже Windows 7 64,
поддерживающая Dot Net Framework версии не ниже 4.0
- программное обеспечение Java Runtime Environment
1.8.0;
- программное обеспечение Adobe Reader версии не ниже
9.0 (для просмотра и чтения отчетов)



Всего листов 3