

Объявление №9

ГКП на ПХВ "Телебйская районная больница" управления здравоохранения Туркестанской области объявляет о закупке лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов на 2023 год способом запроса типовых предложений согласно правил организации и проведения закупки лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг, утвержденных приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110.

Наименование и адрес Заказчика (организатора закупки):

04.07.2023г
ГКП на ПХВ "Телебйская районная больница"
Адрес: 161109 Туркестанская область, Телебйский район,
с Коксаек, ТОЛЕ БИ, 153А

№ лота	Наименование	Техническая спецификация	Ед.изм.	Количество	Планируемая цена на 2023 год.	Сумма выделенная по каждому лоту
1	Кислота лимонная моногидрат и безводная (Хизак форте 100мг)	Хизак форте 100 мг. Прозрачный или слегка мутный желтовато-коричневого цвета раствор с характерным лимонным карамельно-сладким запахом. Противодейственное средство. Флакон 100 мл.	флакон	300,00	5 680,00	568 000,00
2	Резонанс (Иммуноглобулин человека антирекс D)	Раствор для внутримышечных инъекций, 625МЕ/мл, 2 мл, №1	ампула	10,00	27 049,01	270 490,10
3	Мифепристон	таблетка 200мг	таблетка	50,00	1 330,90	66 545,00
4	Мипростол	таблетки 0,2мг	таблетка	500,00	132,92	66 460,00
5	Промедол (Тримеперидин)	раствор для инъекций 2%*1,0мл	ампула	600,00	226,45	136 110,00
6	Интропашерин	таблетки подязычные 0,5мг	таблетка	100,00	6,64	664,00
7	Шприц Парфюр для светочувствительных препаратов, 50 мл (черный)	3-компонентный шприц для инфузионных насосов, для введения светочувствительных препаратов, черный, с аспирационной иглой и фильтром 15 мкм	штук	200,00	780,00	156 000,00
8	Шприц одноразовый, самонарушающийся объем 0,1 мл	Шприц инъекционный трехкомпонентный самонарушающийся Biject B AD стерильный одноразового применения объемом 0,1 мл с иглой 27G*3/8"	штук	1 500,00	29,42	44 130,00
9	Одноразовые электроды Amibet детекция 50шт/к/п	Пеналопуритановой диск, штамп из нержавеющей стали, геля, диаметр 30 мм	упаковка	600,00	3 300,00	1 980 000,00
10	Формалин 40%	марки ФМ высший сорт	литр	20,00	2 880,00	57 600,00
11	Кальция глюконат 10%- 10мл N10ампул	Кальция глюконат, раствор для инъекций 100мг/мл	упаковка	30,00	1 217,00	36 510,00
12	Фиксаж AGFA G334 Dev 2x20 lit	Фиксаж автомат	кассета	6,00	10 600,00	63 600,00
13	Промыватель E. O. S. AGFA Dev 2x20 lit	Промыватель автомат	кассета	10,00	16 500,00	165 000,00
14	Гидрохлорид парацетамол (парацетамол)	раствор для инфузий 10% 500 мл	флакон	30,00	4 237,93	127 137,90
15	Прозен синий M3 (2/0) 90см две иглы колпачок SH 26 мм (код 8523h)	Прозен синий M3 (2/0) 90см две иглы колпачок SH 26 мм	штук	30,00	4 068,00	122 040,00
16	Прозен синий M2 (3/0) 75см игла колпачок SH-1 22 мм (код w8770g)	Прозен синий M2 (3/0) 75см игла колпачок SH-1 22 мм	штук	10,00	3 276,00	32 760,00
17	Прозен синий M0.7 (6/0) 75см две иглы колпачок C-1 13 мм (код 8706h)	Прозен синий M0.7 (6/0) 75см две иглы колпачок C-1 13 мм	штук	10,00	5 439,00	54 390,00
18	Сыворотка противостолбнячной лошади, опенд. концентрат жидкая 3000 ME р-р для инъекций ампл. (5) в колпач. с	Сыворотка противостолбнячной лошади, опенд. концентрат жидкая 3000 ME р-р для инъекций ампл. (5) в колпач. с	упаковка	50,00	11 600,00	580 000,00
Реагенты для Автоматической иммунохимической анализатора LIAISON® XL. Год выпуска апрель 2023 год. РУ: РК-МТ-5N6019340						
19	Очищающий набор для анализатора / EASY Cleaning Tool	Очищающий набор для обслуживания анализатора. Он охватывает трубки и иглы промывочной станции, предотвращая возможность возникновения перекрестной контаминации. Набор состоит из двух отдельных компонентов: 1. EASY CLEAN интестера (2 шт); 2. Очищающего раствора (10 флаконов по 2,5 мл). Набора достаточно для проведения 20 сеансов очистки промывочной системы анализатора. Стабильность: при комнатной температуре (15-30°C) до истечения срока годности. Очищающие растворы должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместности с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	упаковка	1,00	120 000,00	120 000,00
20	Упаковка для твердых отходов / SOLID WASTE BAG	Пластиковые непрозрачные пакеты с ранкой, позволяющей плотно установить мешок для твердых отходов в специальный отсек прибора. Необходимы для утилизации всех твердых потенциально биологически опасных отходов анализатора (одноразовых наконечников и реакционных ювелир). Упаковка: 50 шт. Расходные материалы должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместности с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	упаковка	2,00	144 000,00	288 000,00

21	Очищающий набор / Cleaning Kit	<p>Очищающий набор для ежедневного обслуживания, предназначенный для прочистки дозатора и иглы промывочной станции и обеспечения полной работоспособности насосов запустивших реагентов. Набор состоит из двух отдельных компонентов</p> <p>1. Интеграл CLEAN Tool (1 шт) и очищающий раствор (10 флаконов по 3,5 мл); 2. Раствор PUMP Tool (2 флакона по 85 мл).</p> <p>Набора достаточно для проведения 10 ежедневных сеансов обслуживания с помощью CLEAN Tool и двух ежедневных сеансов обслуживания с помощью PUMP Tool. Стабильность: при комнатной температуре (15-30°C) до истечения срока годности. Расходные материалы должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденном производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	упаковка	1,00	120 000,00	120 000,00
22	Набор для очистки / Cleaning Tool	<p>Набор для очистки игл и трубок промывочной станции. Формат и состав упаковки: 2 флакона с промывочным раствором (по 21 мл) и 10 флаконов с раствором CLEAN (по 3,5 мл), содержит раствор гипохлорита натрия. Стабильность: после вскрытия флакон с раствором CLEAN стабилен в течение 7 дней при комнатной температуре (15-30°C), после вскрытия флакон стабилен в течение 4 недель при комнатной температуре (15-30°C). Набор предназначен для проведения 20 сеансов прочистки. Расходные материалы должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденном производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	упаковка	3,00	120 000,00	360 000,00
23	Набор для определения количественного анализа поверхностного антигена вируса гепатита В HBsAg Quant	<p>Количественное определение поверхностного антигена вируса гепатита В (HBsAg) в сыворотке и плазме методом количественного иммуноанализа (CLIA) в условиях in vitro. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все необходимые реагенты в отдельных отсеках, количество которых достаточно для проведения 200 исследований. Реагенты готовы к использованию. Состав картриджа: суспензия магнитных частиц (2,5 мл), конъюгат (2 x 21,0 мл), буфер для анализа (14,0 мл). Стабильность: после вскрытия 4 недели при температуре 2-8°C, калибровка - 4 недели. Линейность: 0,030-150 МЕ/мл. Аналитическая чувствительность: 0,030 МЕ/мл. Предел интерферирующих веществ: триглицериды < 3000 мг/дл, билирубин < 10 мг/дл, уровень глюкозы в сыворотке < 3500 мг/дл. Возможность применения реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденном производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	упаковка	20,00	336 000,00	6 720 000,00
24	Набор для определения антигенов класса IgA к хламидии трахоматис / Chlamydia Trachomatis IgA	<p>Качественное определение специфических антител IgA к Chlamydia trachomatis в образцах сыворотки или плазмы человека методом количественного иммуноанализа (CLIA) в условиях in vitro. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все необходимые реагенты в отдельных отсеках, количество которых достаточно для проведения 100 исследований. Реагенты готовы к использованию. Состав картриджа: суспензия магнитных частиц (2,5 мл), конъюгат с флуоресцентным красителем (23,5 мл), калибратор (2x0,55 мл), буфер (23,5 мл). Стабильность: после вскрытия 8 недель при температуре 2-8°C. Линейность: 3-250. Предел интерферирующих веществ: билирубин < 0,2 мг/дл, гемоглобин < 10 мг/дл, триглицериды < 30 мг/дл. Набор реагентов должен соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденном производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	набор	5,00	367 200,00	1 836 000,00

25	Набор для определения антител класса IgG к токсоплазме / Toxo IgG II	<p>Количественное определение специфических антител IgG к <i>Toxoplasma gondii</i> в образцах сыворотки или плазме человека для скрининга беременных женщин методом хемилюминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях <i>in vitro</i>. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все необходимые реагенты в отдельных отсеках, количество которых достаточно для проведения 100 исследований. Реагенты готовы к использованию. Состав картриджа: суспензия магнитных частиц (2,3 мл), 2 калибратора (по 2,7 мл), конъюгат с флуоресцентным красителем (28,0 мл), разбавитель для анализа (2x28,0 мл). Линейность: 3-400 МЕ/мл. Стабильность: после вскрытия 4 недели при температуре 2-8°C, калибровка - 14 дней. Набор реагентов должен соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Аналитическая чувствительность: 0,05 мкг/мл. Предел interfering веществ: билирубин <20 мг/дл, гемоглобин <500 мг/дл, триглицериды <3000 мг/дл. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместности с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утверждаемом производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	набор	5,00	211 200,00	1 056 000,00
26	Набор для определения антител класса IgG к ядерному антигену вируса Эпштейна-Барр/ EBNA IgG	<p>Количественное определение специфических антител IgG к ядерному антигену вируса Эпштейна-Барр в образцах сыворотки или плазмы человека для скрининга беременных женщин методом хемилюминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях <i>in vitro</i>. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все необходимые реагенты в отдельных отсеках, количество которых достаточно для проведения 100 исследований. Реагенты готовы к использованию. Состав картриджа: суспензия магнитных частиц (2,3 мл), 2 калибратора (по 3,2 мл), конъюгат с флуоресцентным красителем (21,0 мл), разбавитель для анализа (2x28,0 мл). Линейность: 3-600 МЕ/мл. Стабильность: после вскрытия 8 недель при температуре 2-8°C, калибровка - 28 дней. Набор реагентов должен соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Предел interfering веществ: билирубин <20 мг/дл, гемоглобин <1000 мг/дл, триглицериды <3000 мг/дл. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместности с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утверждаемом производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	набор	1,00	288 000,00	288 000,00
27	Набор для определения Простатического специфического антигена/PSA	<p>Количественное определение простатоспецифического антигена человека (PSA) в сыворотке и плазме крови человека (гепаринизированной, ЭДТА) во время наблюдения за пациентами с карциномой предстательной железы методом хемилюминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях <i>in vitro</i>. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все необходимые реагенты в отдельных отсеках, количество которых достаточно для проведения 100 исследований. Реагенты готовы к использованию. Состав картриджа: суспензия магнитных частиц (2,3 мл), конъюгат с флуоресцентным красителем (17,0 мл), разбавитель (10,0 мл), буфер А (29,0 мл), калибратор (2x1 мл). Линейность: 300 нг/мл. Стабильность: после вскрытия 4 недели при температуре 2-8°C, калибровка - 14 дней. Аналитическая чувствительность: 0,09 нг/мл. Функциональная чувствительность: 0,15 нг/мл. Предел interfering веществ: билирубин <0,2 мг/дл, гемоглобин <1000 мг/дл, триглицериды <30 мг/дл. Набор реагентов должен соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместности с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утверждаемом производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	набор	5,00	175 200,00	876 000,00
28	Набор для определения Анти-TPO / Anti-TPO	<p>Количественное определение антител к тиреопероксидазе в человеческой сыворотке и плазме методом хемилюминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях <i>in vitro</i>. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все необходимые реагенты в отдельных отсеках, количество которых достаточно для проведения 100 исследований. Реагенты готовы к использованию. Состав картриджа: суспензия магнитных частиц (2,3 мл), 2 калибратора (по 1,0 мл), буфер А (28,0 мл), разбавитель образцов (28,0 мл), конъюгат с флуоресцентным красителем (11,5 мл). Линейность: 0,6 - 1000 МЕ/мл. Стабильность: после вскрытия 2 недели при температуре 2-8°C, калибровка - 5 дней. Набор реагентов должен соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Аналитическая чувствительность: 0,6 МЕ/мл. Функциональная чувствительность: 1,0 МЕ/мл. Предел interfering веществ: билирубин <0,2 мг/дл, гемоглобин <1000 мг/дл, триглицериды <30 мг/дл. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместности с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утверждаемом производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	набор	5,00	225 600,00	1 128 000,00

29	Набор для определения антител к вирусу гепатита С / HCV Ab	<p>Качественное определение специфических антител к вирусу гепатита С в сыворотке и плазме методом хемилюминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях in vitro. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все необходимые реагенты в отдельных отсеках, количество которых достаточно для проведения 100 исследований. Реагенты готовы к использованию. Состав картриджа: суспензия магнитных частиц (2,5 мл), калибратор (3,9 мл), конъюгат с флуоресцентным красителем (18,5 мл), раствор для разведения пробы (18,5 мл). Линейность: 0,16 – 80 мкг/дл. Стабильность: после вскрытия 4 недели при температуре 2-8°C, калибровка – 14 дней. Набор реагентов должен соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Предел interfering веществ: гемоглобин <10 мг/дл, билирубин <0,2 мг/дл, триглицериды <30 мг/дл. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместности с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	набор	25,00	275 520,00	6 888 000,00
30	Набор для определения антител класса IgM к вирусу герпеса типа 1/2 типа HSV-1/2 IgM	<p>Качественное определение специфических IgM к вирусу простого герпеса типа 1 или 2 (ВПГ-1/2) в человеческой сыворотке или плазме методом хемилюминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях in vitro. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все реагенты в отдельных отсеках, количество достаточно для проведения 100 исследований. Реагенты готовы к использованию. Состав: суспензия магнитных частиц (2,3 мл), 2 калибратора (по 0,85 мл), буфер (25 мл) и конъюгат антител с флуоресцентным красителем (23 мл). Стабильность: после вскрытия 8 недель, калибровка – 8 недель. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Предел interfering веществ: билирубин <20 мг/дл, гемоглобин <1000 мг/дл, триглицериды <3000 мг/дл. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместности с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	набор	5,00	300 000,00	1 500 000,00
31	Набор для определения антител класса IgM к краснухе / Rubella IgM	<p>Количественное определение специфических IgM к вирусу краснухи в человеческой сыворотке или плазме методом хемилюминесцентного иммуноанализа (CLIA). Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все реагенты в отдельных отсеках, количество достаточно для проведения 100 исследований. Реагенты готовы к использованию. Состав: суспензия магнитных частиц (2,3 мл), 2 калибратора (по 1,5 мл), раствор для разведения проб (2x28,0 мл) и конъюгат антител с флуоресцентным красителем (5,0 мл), антиген (2,3 мл). Линейность: 10-400 МЕ/мл. Стабильность: после вскрытия 8 недель при температуре 2-8°C, калибровка – 4 недели. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Предел interfering веществ: билирубин <20 мг/дл, гемоглобин <1000 мг/дл, триглицериды <3000 мг/дл. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместности с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	набор	5,00	211 200,00	1 056 000,00
32	Набор для определения антител класса IgM к токсоплазме / Toxo IgM	<p>Количественное определение количества специфических антител IgM к Toxoplasma gondii в образцах сыворотки или плазмы человека методом хемилюминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях in vitro. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все необходимые реагенты в отдельных отсеках, количество которых достаточно для проведения 100 исследований. Реагенты готовы к использованию. Состав картриджа: суспензия магнитных частиц (2,3 мл), 2 калибратора (по 1,5 мл), конъюгат с флуоресцентным красителем (21,0 мл), раствор для анализа (28,0 мл), антиген (2,3 мл). Линейность: 3-160 МЕ/мл. Стабильность: после вскрытия 4 недели при температуре 2-8°C, калибровка – 4 недели. Набор реагентов должен соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Предел interfering веществ: билирубин <20 мг/дл, гемоглобин <500 мг/дл, триглицериды <3000 мг/дл. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместности с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	набор	5,00	211 200,00	1 056 000,00

33	Набор для определения антител класса IgM к цитомегаловирусу - ЦМВ / CMV IgM II	<p>Полуколичественное определение специфических IgM к цитомегаловирусу человека в сыворотке и плазме методом хемилюминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях <i>in vitro</i>. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все реактивы в отдельных отсеках, количество достаточно для проведения 100 исследований. Реактивы готовы к использованию. Состав: суспензия магнитных частиц (2,5 мл), 2 калибратора (по 0,6 мл), буфер (25 мл), конъюгат антител с флуоресцентным красителем (23 мл). Длительность: 5 + 140 Е/мл. Стабильность: после вскрытия 8 недель при температуре 2-8°C, калибровка – 8 недель. Реактивы должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Предел интерферирующих веществ: билирубин <20 мг/дл, гемоглобин <1000 мг/дл, триглицериды <3000 мг/дл. Возможность применения набора реактивов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместности с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	набор	5,00	211 200,00	1 056 000,00
34	Набор для определения антител класса IgG к вирусу герпеса типа 1/2 типа/ HSV-1/2 IgG	<p>Качественное определение специфических IgG к вирусу простого герпеса типа 1 и/или 2 в сыворотке и плазме методом хемилюминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях <i>in vitro</i>. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все реактивы в отдельных отсеках, количество достаточно для проведения 100 исследований. Реактивы готовы к использованию. Состав: суспензия магнитных частиц (2,3 мл), 2 калибратора (по 2,5 мл), буфер (2,3 мл), растворы для разведения проб (28 мл), конъюгат антител с флуоресцентным красителем (23 мл). Стабильность: после вскрытия 8 недель при температуре 2-8°C, калибровка – 4 недели. Реактивы должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Предел интерферирующих веществ: билирубин <20 мг/дл, гемоглобин <1000 мг/дл, триглицериды <3000 мг/дл. Возможность применения набора реактивов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместности с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	набор	5,00	300 000,00	1 500 000,00
35	Набор для определения антител класса IgG к вирусу герпеса типа 2 типа /HSV-2 IgG	<p>Качественное определение специфических IgG к вирусу простого герпеса 2 типа в сыворотке и плазме методом хемилюминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях <i>in vitro</i>. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все реактивы в отдельных отсеках, количество достаточно для проведения 100 исследований. Реактивы готовы к использованию. Состав: суспензия магнитных частиц (2,3 мл), 2 калибратора (по 1,8 мл), буфер (2,3 мл), растворы для разведения проб (28 мл), конъюгат антител с флуоресцентным красителем (23 мл). Стабильность: после вскрытия 8 недель при температуре 2-8°C, калибровка – 4 недели. Реактивы должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Предел интерферирующих веществ: билирубин <20 мг/дл, гемоглобин <1000 мг/дл, триглицериды <3000 мг/дл. Возможность применения набора реактивов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместности с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	набор	4,00	300 000,00	1 200 000,00
36	Набор для определения антител класса IgG к краснухе / Rubella IgG II	<p>Количественное определение специфических IgG к вирусу краснухи в человеческой сыворотке или плазме методом хемилюминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях <i>in vitro</i>. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все реактивы в отдельных отсеках, количество достаточно для проведения 100 исследований. Реактивы готовы к использованию. Состав: суспензия магнитных частиц (2,3 мл), 2 калибратора (по 2,7 мл), раствор для разведения проб (2x28,0 мл) и конъюгат антител с флуоресцентным красителем (28,0 мл). Длительность: 0,2-350 МЕ/мл. Стабильность: после вскрытия 12 недель при температуре 2-8°C, калибровка – 4 недели. Аналитическая чувствительность: 0,2 МЕ/мл. Функциональная чувствительность: 0,73 МЕ/мл. Реактивы должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Предел интерферирующих веществ: билирубин <20 мг/дл, гемоглобин <1000 мг/дл, триглицериды <3000 мг/дл. Возможность применения набора реактивов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместности с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	набор	4,00	211 200,00	844 800,00

37	Набор для определения антител класса IgG к Хеликобактер пилори / H. Pylori IgG	<p>Количественное определение специфических IgG к <i>Helicobacter pylori</i> в человеческой сыворотке или плазме методом хемилюминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях <i>in vitro</i>. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все реактивы в отдельных отсеках, количество достаточно для проведения 100 исследований. Реактивы готовы к использованию. Состав: суспензия магнитных частиц (2,4 мл), 2 калибратора (по 1,0 мл), раствор для разведения проб (2x28,0 мл) и конъюгат антител с флуоресцентным красителем (28,0 мл). Линейность: 0,01-9,4 индекса чувствительности. Стабильность: после вскрытия 8 недель при температуре 2-8°C, калибраторы – 4 недели. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Предел interfering веществ: билирубин <40 мг/дл, гемоглобин <500 мг/дл, триглицериды <3000 мг/дл. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместности с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденном производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	набор	3,00	367 200,00	1 101 600,00
38	Набор для определения антител класса IgG к хламидии трахоматис / Chlamydia Trachomatis IgG	<p>Количественное определение специфических IgG к <i>Chlamydia trachomatis</i> в человеческой сыворотке или плазме методом хемилюминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях <i>in vitro</i>. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все реактивы в отдельных отсеках, количество достаточно для проведения 100 исследований. Реактивы готовы к использованию. Состав: суспензия магнитных частиц (2,5 мл), 2 калибратора (по 0,25 мл), раствор для разведения проб (23,5 мл) и конъюгат антител с флуоресцентным красителем (23,5 мл). Линейность: 5-250 AU/mL. Стабильность: после вскрытия 8 недель при температуре 2-8°C, калибраторы – 8 недель. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Предел interfering веществ: билирубин <40 мг/дл, гемоглобин <500 мг/дл, триглицериды <3000 мг/дл. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместности с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденном производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	набор	5,00	367 200,00	1 836 000,00
39	Набор для определения антител класса IgG к шигеллазогену - ЦМВ / CMV IgG II	<p>Количественное определение специфических IgG к шигеллазогену в человеческой сыворотке или плазме методом хемилюминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях <i>in vitro</i>. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все реактивы в отдельных отсеках, количество достаточно для проведения 100 исследований. Реактивы готовы к использованию. Состав: суспензия магнитных частиц (2,5 мл), 2 калибратора (по 1,8 мл), раствор для разведения проб (2x28,0 мл) и конъюгат антител с флуоресцентным красителем (28,0 мл). Линейность: 3-180 Ед/мл. Стабильность: после вскрытия 8 недель при температуре 2-8°C, калибраторы – 8 недель. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Предел interfering веществ: билирубин <40 мг/дл, гемоглобин <500 мг/дл, триглицериды <3000 мг/дл. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместности с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденном производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	набор	5,00	211 200,00	1 056 000,00
40	Набор для определения общего 25-OH витамина D / 25-OH Vitamin D Total Assay	<p>Количественное определение общего 25-OH витамина D в человеческой сыворотке и плазме методом хемилюминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях <i>in vitro</i>. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все необходимые реактивы в отдельных отсеках, количество которых достаточно для проведения 100 исследований. Реагенты готовы к использованию. Состав картриджа: суспензия магнитных частиц (2,5 мл), 2 калибратора (по 1,0 мл), конъюгат с флуоресцентным красителем (7,0 мл), буфер А (25,0 мл). Линейность: 0,16 - 80 нг/дл. Стабильность: после вскрытия 3 недели при температуре 2-8°C, калибраторы – 14 дней. Набор реагентов должен соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Аналитическая чувствительность: 0,16 нг/дл. Функциональная чувствительность: 0,62 нг/дл. Предел interfering веществ: билирубин <0,2 мг/мл, гемоглобин <1000 мг/дл, триглицериды <30 мг/дл. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместности с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденном производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	набор	5,00	488 800,00	2 444 000,00

41	Набор для определения Простагландного специфического антигена, свободный /FPSA	<p>Количественное определение свободного простатспецифического антигена человека (FPSA) в сыворотке и плазме человека (СДТА или геотриопириванний) методом хемилюминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях in vitro. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все необходимые реагенты в отдельных отсеках, количество которых достаточно для проведения 100 исследований. Реагенты готовы к использованию. Состав картриджа: суспензия магнитных частиц (2,3 мл), конюгат с флуоресцентным красителем (17,0 мл), разбавитель (10,0 мл), калибратор (2x1 мл). Линейность: 300 нг/мл. Стабильность: после вскрытия 2 недели при температуре 2-8°C, калибровки – 14 дней. Аналитическая чувствительность: 0,04 нг/мл. Предел интерферирующих веществ: билирубин <0,2 мг/мл, гемоглобин <1000 мг/дл, триглицериды <30 мг/дл. Набор реагентов должен соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместности с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	набор	5,00	175 200,00	876 000,00
42	Набор для определения Тиреоидного гормона - ТТГ / TSH	<p>Количественное определение тиреоидного гормона в человеческой сыворотке и плазме методом хемилюминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях in vitro. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все необходимые реагенты в отдельных отсеках, количество которых достаточно для проведения 100 исследований. Реагенты готовы к использованию. Состав картриджа: суспензия магнитных частиц (2,3 мл), 2 калибратора (по 2,0 мл), конюгат с флуоресцентным красителем (14,0 мл). Линейность: 0,004 – 100 мМЕ/л. Стабильность: после вскрытия 2 недели при температуре 2-8°C, калибровки – 14 дней. Набор реагентов должен соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Аналитическая чувствительность: 0,004 мМЕ/л. Функциональная чувствительность: 0,02 мМЕ/л. Предел интерферирующих веществ: билирубин <0,2 мг/мл, гемоглобин <1000 мг/дл, триглицериды <30 мг/дл. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместности с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	набор	5,00	100 800,00	504 000,00
43	Набор для определения Тироксина свободного /FT4	<p>Количественное определение свободного тироксина (Т4) в человеческой сыворотке и плазме методом хемилюминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях in vitro. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все необходимые реагенты в отдельных отсеках, количество которых достаточно для проведения 100 исследований. Реагенты готовы к использованию. Состав картриджа: суспензия магнитных частиц (2,3 мл), 2 калибратора (по 1,0 мл), конюгат с флуоресцентным красителем (23,0 мл). Линейность: 0,1 – 10 нг/дл. Стабильность: после вскрытия 2 недели при температуре 2-8°C, калибровки – 14 дней. Набор реагентов должен соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Аналитическая чувствительность: 0,1 нг/дл. Предел интерферирующих веществ: билирубин <0,125 мг/мл, гемоглобин <1000 мг/дл, триглицериды <30 мг/дл. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместности с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	набор	5,00	100 800,00	504 000,00
44	Набор для определения Триидотиронина свободного /FT3	<p>Количественное определение свободного триидотиронина (Т3) в человеческой сыворотке и плазме методом хемилюминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях in vitro. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все необходимые реагенты в отдельных отсеках, количество которых достаточно для проведения 100 исследований. Реагенты готовы к использованию. Состав картриджа: суспензия магнитных частиц (2,3 мл), 2 калибратора (по 1,0 мл), конюгат с флуоресцентным красителем (12,0 мл). Линейность: 0,3 – 30 пг/мл. Стабильность: после вскрытия 4 недели при температуре 2-8°C, калибровки – 14 дней. Набор реагентов должен соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Аналитическая чувствительность: 0,3 пг/мл. Функциональная чувствительность: 1,0 пг/мл. Предел интерферирующих веществ: билирубин <0,2 мг/мл, гемоглобин <1000 мг/дл, триглицериды <30 мг/дл. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместности с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	набор	5,00	100 800,00	504 000,00

45	Набор для определения хронического гепатита человека /HCG	<p>Количественное определение хронического гепатита человека (HCG и HBeAg) в сыворотке крови человека методом хемилюминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях in vitro. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все необходимые реагенты в отдельных отсеках, количество которых достаточно для проведения 100 исследований. Реагенты готовы к использованию. Состав картриджа: суспензия магнитных частиц (2,5 мл), 2 калибратора (по 1,0 мл), конъюгат с флуоресцентным красителем (29,0 мл), разбавитель (25,0 мл), буфер (13,0 мл). Длительность: 10 000 ММЕ/мл. Стабильность: после вскрытия 4 недели при температуре 2-8 °С, калибровка – 14 дней. Аналитическая чувствительность: 0,3 мМЕ. Функциональная чувствительность: 1,5 мМЕ. Предел интерферирующих веществ: билирубин <0,2 мг/дл, гемоглобин <1000 мг/дл, триглицериды <30 мг/мл. Набор реагентов должен соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместности с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденном производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	набор	4,00	148 800,00	595 200,00
46	Набор для определения специфических антител IgG к вирусу простого герпеса 1 типа (HSV-1) / HSV-1 Type Specific IgG	<p>Качественное определение специфических IgG к вирусу простого герпеса 1 типа в сыворотке и плазме методом хемилюминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях in vitro. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все реагенты в отдельных отсеках, количество достаточно для проведения 100 исследований. Реагенты готовы к использованию. Состав: суспензия магнитных частиц (2,4 мл), 2 калибратора (по 4,4 мл), растворы для разведения проб (28 мл), конъюгат антител с флуоресцентным красителем (23 мл). Стабильность: после вскрытия 4 недели при температуре 2-8 °С, калибровка – 4 недели. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Предел интерферирующих веществ: билирубин <20 мг/дл, гемоглобин <200 мг/дл, триглицериды <500 мг/дл. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместности с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденном производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	набор	4,00	350 400,00	1 401 600,00
47	Проверочный раствор / Light Check Solution	<p>Реагент предназначен для проверки состояния запускающих реактивов 1 и 2, также качества функционирования итерационных и дозирующих блоков анализатора. Объем: 12 x 2 мл. Стабильность: после разведения 1 неделя при температуре 2-8 °С. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместности с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденном производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	упаковка	3,00	45 600,00	136 800,00
48	Набор для определения поверхностного антигена гепатита В (подтверждающий тест) / HBsAg Confirm Test	<p>Анализ нейтрализации in vitro для подтверждения присутствия поверхностного антигена гепатита В (HBsAg) в образцах сыворотки и плазмы человека, в которых неоднократно обнаруживалась положительная реакция на HBsAg с помощью наборов HBsAg Confirm. Формат и состав упаковки: человеческая сыворотка/плазма, содержащая не менее 20 000 ММЕ/мл антиген к HBs, соответствующий второму международному стандарту ВОЗ для поверхностного антигена против гепатита В (anti-HBs) (0,7 мл) и разбавитель образцов (16,0 мл). Количество тестов в наборе: 20. Набор реагентов должен соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместности с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденном производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	набор	15,00	240 000,00	3 600 000,00

49	Контрольные антитела класса IgG к микоплазма пневмонии / Control Mycoplasma Pneum. IgG	<p>Пронализованный материал контроля качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности количественного определения специфических антител IgG к микоплазме пневмонии в условиях <i>in vitro</i>. Формат упаковки: 4 флакона по 0,6 мл. Состав отрицательного контроля: сыворотка/плазма человека, стабилизированные в буфере PBS, неактивные в отношении антител IgG к Mycoplasma Pneum, 0,2% ProClin® 300. Состав положительного контроля: сыворотка/плазма человека, реактивная в отношении антител IgG к Mycoplasma Pneum, 0,2% ProClin® 300, инертный желтый краситель и консерванты. Готовый к использованию. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации анализа для конкретной партии. Стабильность после восстановления: 6 недель при температуре 2-8°C. Контрольный материал и набор реагентов должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Для выявления совместности с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей калибровки на утвержденном производителем стандартных образцах, поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	набор	3,00	100 800,00	302 400,00
50	Контрольные антитела класса IgG Токсоплазма / Control Toxo IgG II	<p>Пронализованный материал контроля качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности количественного определения специфических антител IgG к Toxoplasma gondii в условиях <i>in vitro</i>. Формат упаковки: 4 флакона по 0,6 мл. Состав отрицательного контроля: сыворотка/плазма человека, стабилизированные в буфере PBS, неактивные в отношении антител IgG к Toxoplasma gondii, BSA, 0,2% ProClin® 300. Состав положительного контроля: сыворотка/плазма человека, реактивная в отношении антител IgG к Toxoplasma gondii, стабилизированные в буфере PBS, BSA, 0,2% ProClin® 300, инертный желтый краситель. Готовый к использованию. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации анализа для конкретной партии. Стабильность после восстановления: 6 недель при температуре 2-8°C. Контрольный материал и набор реагентов должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Для выявления совместности с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей калибровки на утвержденном производителем стандартных образцах, поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	набор	3,00	124 800,00	374 400,00
51	Контрольные антитела класса IgM к краснухе / Control Rubella IgM	<p>Пронализованный материал контроля качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности количественного определения специфических IgM к вирусу краснухи. Формат упаковки: 4 флакона по 0,7 мл. Состав отрицательного контроля: Сыворотка/плазма человека, неактивные к антителам IgM вируса краснухи, стабилизированные в буфере PBS, BSA, 0,2% ProClin® 300. Состав положительного контроля: сыворотка/плазма человека, реагирующая на антитела IgM к вирусу краснухи, стабилизированные в буфере PBS, BSA, 0,2% ProClin® 300, инертный желтый краситель. Готовый к использованию. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации анализа для конкретной партии. Стабильность после восстановления: 6 недель при температуре 2-8°C. Контрольный материал и набор реагентов должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Для выявления совместности с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей калибровки на утвержденном производителем стандартных образцах, поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	набор	3,00	124 800,00	374 400,00
52	Контрольные антитела класса IgM к микоплазма пневмонии / Control Mycoplasma Pneum. IgM	<p>Пронализованный материал контроля качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности количественного определения специфических антител IgM к микоплазме пневмонии в условиях <i>in vitro</i>. Формат упаковки: 4 флакона по 0,7 мл. Состав отрицательного контроля: сыворотка/плазма человека неактивные к антителам IgM к Mycoplasma pneumoniae, стабилизированные в фосфатном буфере, BSA, EDTA, детергенты, 0,2% ProClin® 300, консерванты. Состав положительного контроля: рекомбинантные антитела IgM, реагирующие к Mycoplasma Pneumoniae, казеин, BSA, фосфатный буфер, EDTA, детергенты, < 0,1% водн натрия, консерванты и инертный желтый краситель. Готовый к использованию. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации анализа для конкретной партии. Стабильность после восстановления: 6 недель при температуре 2-8°C. Контрольный материал и набор реагентов должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Для выявления совместности с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей калибровки на утвержденном производителем стандартных образцах, поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	набор	3,00	100 800,00	302 400,00

53	Контрольные антитела класса IgM к Toxoplasma / Control Toxo IgM	<p>Пронализированный материалы контроля качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности количественного определения специфических антител IgM к Toxoplasma gondii в условиях in vitro. Формат упаковки: 4 флакона по 0,7 мл. Состав отрицательного контроля: сыворотка/плазма человека, стабилизированные в буфере PBS, неактивные в отношении антител IgM к Toxoplasma gondii, BSA, 0,2% ProClin® 300. Состав положительного контроля: сыворотка/плазма человека, реактивная в отношении антител IgM к Toxoplasma gondii, стабилизированная в буфере PBS, BSA, 0,2% ProClin® 300, инертный желтый краситель. Готовый к использованию. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации аналита для конкретной партии. Стабильность после восстановления: 8 недель при температуре 2-8°C. Контрольный материал и наборы реагентов должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Для выявления совместности с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	набор	3,00	124 800,00	374 400,00
54	Контрольные антитела класса IgG к вирусу герпеса типа 2 типа / Control HSV-2 IgG	<p>Пронализированный материалы контроля качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности количественного определения специфических антител IgG к вирусу простого герпеса 2 типа в условиях in vitro. Формат упаковки: 4 флакона по 0,7 мл. Состав отрицательного контроля: сыворотка/плазма человека, стабилизированная в буфере PBS, неактивная к антителам IgG к ВПГ-2, BSA, 0,2% ProClin® 300. Состав положительного контроля: сыворотка/плазма человека, реагирующая на антитела IgG к ВПГ-2, стабилизированная в буфере PBS, BSA, 0,2% ProClin® 300, инертный желтый краситель. Готовый к использованию. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации аналита для конкретной партии. Стабильность после восстановления: 8 недель при температуре 2-8°C. Контрольный материал и наборы реагентов должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Для выявления совместности с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	набор	2,00	124 800,00	249 600,00
55	Контрольный специфичный антител класса IgG к вирусу герпеса типа 1 / Control HSV-1 IgG	<p>Пронализированный материалы контроля качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности количественного определения специфических антител IgG к вирусу простого герпеса 1 типа в условиях in vitro. Формат упаковки: 4 флакона по 0,7 мл. Состав отрицательного контроля: сыворотка/плазма человека, неактивная к антителам IgG к ВПГ-1, 0,2% ProClin® 300. Состав положительного контроля: сыворотка/плазма человека, реагирующая на антитела IgG к ВПГ-1, 0,2% ProClin® 300. Готовый к использованию. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации аналита для конкретной партии. Стабильность после восстановления: 4 недели при температуре 2-8°C. Контрольный материал и наборы реагентов должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Для выявления совместности с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	набор	2,00	187 200,00	374 400,00
56	Контроль к антителам класса IgM к цитомегаловирусу - ЦМВ / Control CMV IgM II	<p>Пронализированный материалы контроля качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности полуколичественного определения специфических антител IgM к ЦМВ. Формат упаковки: 4 флакона по 0,8 мл. Состав отрицательного контроля: сыворотка/плазма человека, не реагирующая на антитела IgM ЦМВ, стабилизированные в TRIS-буфере, 0,2% ProClin® 300, консерванты. Состав положительного контроля: человеческая сыворотка/плазма, реагирующая на антитела IgM ЦМВ, стабилизированная в буфере PBS, BSA, 0,2% ProClin® 300, инертный желтый краситель. Готовый к использованию. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации аналита для конкретной партии. Стабильность после восстановления: 8 недель при температуре 2-8°C. Контрольный материал и наборы реагентов должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Для выявления совместности с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	набор	3,00	124 800,00	374 400,00

57	Контрольные антитела класса IgA к хламидии трахоматис / Control Chlamydia Trachomatis IgA	<p>Проконтролированный материал контроля качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности количественного определения специфических антител IgA к Chlamydia trachomatis в условиях in vitro. Формат упаковки: 4 флакона по 0,8 мл. Состав отрицательного контроля: сыворотка/плазма человека, не реагирующая к антителам IgG к Chlamydia trachomatis, 0,2% ProClin K 300, консерванты. Состав положительного контроля: реактивные IgA-антитела, реактивные к Chlamydia trachomatis, казеин, BSA, фосфатный буфер, ЭДТА, детергенты, консерванты, инертный красный краситель. Готовый к использованию. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации анализа для конкретной партии. Стабильность после восстановления: 8 недель при температуре 2-8°C. Контрольный материал и наборы реагентов должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Для выявления совместности с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	набор	3,00	103 200,00	309 600,00
58	Контрольные антитела класса IgG к хламидии трахоматис / Control Chlamydia Trachomatis IgG	<p>Проконтролированный материал контроля качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности количественного определения специфических антител IgG к Chlamydia trachomatis в условиях in vitro. Формат упаковки: 4 флакона по 0,8 мл. Состав отрицательного контроля: сыворотка/плазма человека, не реагирующая к антителам IgG к Chlamydia trachomatis, 0,2% ProClin K 300, консерванты. Состав положительного контроля: сыворотка/плазма человека, реактивная к антителам IgG к Chlamydia trachomatis, стабилизированная в ТРИС-буфере, 0,2% ProClin K 300, консерванты, инертный красный краситель. Готовый к использованию. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации анализа для конкретной партии. Стабильность после восстановления: 8 недель при температуре 2-8°C. Контрольный материал и наборы реагентов должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Для выявления совместности с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	набор	3,00	103 200,00	309 600,00
59	Контроль к антителам класса IgG к шпигелевирусу - ЦМВ / Control CMV IgG II	<p>Проконтролированный материал контроля качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности количественного определения IgG к шпигелевирусу человека. Формат упаковки: 2 уровня (отрицательный, положительный) контролей по 2 x 0,9 мл каждый. Состав отрицательного контроля: сыворотка/плазма человека, стабилизированная в буфере PBS, не реагирующая в отношении антител CMV IgG, BSA, 0,2% ProClin K 300. Готовый к использованию. Состав положительного контроля: сыворотка/плазма человека, реагирующая на антитела IgG ЦМВ, стабилизированная в буфере PBS, BSA, 0,2% ProClin K 300, инертный желтый краситель. Стабильность после вскрытия 8 недель при температуре 2-8°C. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместности с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	набор	3,00	124 800,00	374 400,00
60	Контрольные антитела класса IgG к ядерному белку вируса Эпштейна-Барр / Control EBNA IgG	<p>Проконтролированный материал контроля качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности количественного определения специфических антител IgG к ядерному белку вируса Эпштейна-Барр (EBNA). Формат упаковки: 2 уровня (отрицательный, положительный) контролей по 2 x 0,9 мл каждый. Состав отрицательного контроля: сыворотка/плазма человека, стабилизированная в буфере PBS, не реагирует на антитела EBNA-I IgG, BSA, 0,2% ProClin K 300. Состав положительного контроля: сыворотка/плазма человека, реактивная на антитела EBNA-I IgG, стабилизированная в буфере PBS, BSA, 0,2% ProClin K 300, инертный желтый краситель. Готовый к использованию. Стабильность: восемь недель при правильном хранении при температуре 2-8°C между двумя последовательными использованиями. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместности с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	набор	1,00	124 800,00	124 800,00

61	<p>Контрольные антитела класса IgG к краснухе / Control Rubella IgG II</p>	<p>Пронализированной материалы контроля качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности количественного определения специфических IgG к вирусу краснухи в условиях in vitro. Формат упаковки: 4 флакона по 0,8 мл. Состав отрицательного контроля: Человеческая сыворотка или дефибрированная плазма, неактивные к антителам IgG краснухи, 0,2% ProClin® 300 и сульфат гентамицина в качестве консервантов. Состав положительного контроля: человеческая сыворотка или дефибрированная плазма, реагирующая на антитела IgG краснухи, 0,2% ProClin® 300 и сульфат гентамицина в качестве консервантов. Готовый к использованию. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации анализа для конкретной партии. Стабильность после восстановления: 12 недель при температуре 2-8°C. Контрольный материал и наборы реагентов должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Для выявления совместности с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	набор	3,00	124 800,00	374 400,00
62	<p>Контроль к антителам класса IgG хлещкобактер пситори / Control H. Pylori IgG</p>	<p>Пронализированный материалы контроля качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности количественного определения специфических IgG к H. pylori в условиях in vitro. Формат упаковки: 4 флакона по 0,8 мл. Состав отрицательного контроля: человеческая сыворотка или дефибрированная плазма, неактивные к антителам IgG H. pylori, 0,2% ProClin® 300 и <math>< 0,1\%</math> хлещкобактер пситори. Состав положительного контроля: человеческая сыворотка или дефибрированная плазма, реактивные к антителам IgG H. pylori, 0,2% ProClin® 300 и <math>< 0,1\%</math> хлещкобактер пситори. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации анализа для конкретной партии. Стабильность после восстановления: 12 недель при температуре 2-8°C. Контрольный материал и наборы реагентов должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Для выявления совместности с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	набор	3,00	196 800,00	590 400,00
63	<p>Контрольные антитела класса IgM к вирусу герпеса типа 1/2 / Control HSV-1/2 IgM</p>	<p>Пронализированный материалы контроля качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности качественного определения специфических IgM к вирусу простого герпеса типа 1 и/или 2 (ВПГ-1/2). Формат упаковки: 2 уровня (отрицательный, положительный) контролей по 2 x 1,2 мл каждый. Состав отрицательного контроля: сыворотка/плазма человека, не реагирующая на антитела HSV IgM, стабилизированные в буфере PBS, BSA, 0,2% ProClin® 300. Состав положительного контроля: сыворотка/плазма человека, реагирующая на антитела HSV IgM, стабилизированные в буфере PBS, BSA, 0,2% ProClin® 300, инертный желтый краситель. Контроли предварительно разведены и поэтому не должны использоваться в качестве образцов. Готовы к использованию. Стабильность после вскрытия 8 недель при температуре 2-8°C. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместности с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	набор	3,00	124 800,00	374 400,00
64	<p>Контрольные антитела класса IgG к вирусу герпеса типа 1/2 типа /Control HSV-1/2 IgG</p>	<p>Пронализированный материалы контроля качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности качественного определения специфических IgG к вирусу простого герпеса типа 1 и/или 2. Формат упаковки: 2 уровня (отрицательный, положительный) контролей по 2 x 1,3 мл каждый. Состав отрицательного контроля: сыворотка/плазма человека, стабилизированные в буфере PBS, неактивные к антителам IgG HSV, BSA, 0,2% ProClin® 300. Состав положительного контроля: сыворотка/плазма человека, реактивная в отношении антител IgG к ВПГ, стабилизированная в буфере PBS, BSA, 0,2% ProClin® 300, инертный желтый краситель. Готовы к использованию. Стабильность после вскрытия 8 недель при температуре 2-8°C. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместности с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	набор	3,00	124 800,00	374 400,00

65	Контрольный анти-ТРО / Control Anti-TPO	<p>Пронализированный материал контроля качества (низкий и высокий уровни) для мониторинга эффективности количественного определения антител к тиропероксидазе в условиях in vitro. Формат упаковки: 2 флакона по 1,0 мл контроля низкой концентрации антител и 2 флакона по 1,0 мл контроля высокой концентрации. Состав: человеческая сыворотка, содержащая антитела к тиропероксидазе. Поставляется в лиофилированном виде. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации антител для конкретной партии. Стабильность после восстановления: 4 недели при температуре 2-8 °С. Контрольный материал и набор реагентов должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Для выявления совместности с программным обеспечением медицинского оборудования, указывается в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	набор	3,00	124 800,00	374 400,00
66	Контроль для антител к вирусу гепатита С / HCV Ab-Control	<p>Предназначен для проверки достоверности качественного определения специфических антител к вирусу гепатита С в условиях in vitro. Формат упаковки: 2 флакона по 1,0 мл отрицательного контроля и 2 флакона по 1,0 мл положительного контроля. Состав отрицательного контроля: сыворотка/плазма человека, не реагирующая к антителам ВГС, 0,2% ProClin® 300, консерванты. Состав положительного контроля: лиофилированная человеческая сыворотка/плазма, реагирующая на антитела к ВГС, 0,2% ProClin® 300, консерванты. Готов к использованию. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации антител для конкретной партии. Стабильность после вскрытия: 4 недели при температуре 2-8 °С. Контрольный материал и набор реагентов должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Для выявления совместности с программным обеспечением медицинского оборудования, указывается в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	набор	4,00	124 800,00	499 200,00
67	Контроль на простатический специфический антиген общий /Control PSA	<p>Пронализированный материал контроля качества (низкий и высокий уровни) для мониторинга эффективности определения PSA в условиях in vitro. Формат упаковки: 2 флакона по 2,0 мл контроля высокой концентрации антител и 2 флакона по 2,0 мл контроля низкой концентрации антител. Состав контроля с низкой концентрацией: опухольный антиген PSA из сыворотки человека в растворе альбумина человека, 0,09% ацета натрия. Состав контроля с высокой концентрацией: Опухольный антиген PSA из сыворотки человека в растворе альбумина человека, 0,09% ацета натрия. Поставляется в готовом виде. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации антител для конкретной партии. Стабильность после восстановления: 8 недель при температуре 2-8 °С. Контрольный материал и набор реагентов должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Для выявления совместности с программным обеспечением медицинского оборудования, указывается в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	набор	3,00	124 800,00	374 400,00
68	Контроль на простатический специфический антиген свободный /Control fPSA	<p>Пронализированный материал контроля качества (низкий и высокий уровни) для мониторинга эффективности определения свободного простатоспецифического антигена человека (fPSA) в условиях in vitro. Формат упаковки: 2 флакона по 2,0 мл контроля высокой концентрации антител и 2 флакона по 2,0 мл контроля низкой концентрации антител. Состав контроля с низкой концентрацией: содержит человеческий простатоспецифический антиген в человеческом сывороточном альбумине, 0,09% ацета натрия. Состав контроля с высокой концентрацией: содержит человеческий простатоспецифический антиген в человеческом сывороточном альбумине, 0,09% ацета натрия. Поставляется в готовом виде. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации антител для конкретной партии. Стабильность после восстановления: 8 недель при температуре 2-8 °С. Контрольный материал и набор реагентов должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Для выявления совместности с программным обеспечением медицинского оборудования, указывается в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	набор	3,00	124 800,00	374 400,00

69	Контрольный набор общего 25-ОН витамина Д / 25-OH Vitamin D Total Control Set	<p>Промышленный материал контроля качества (высокий и высокий уровни) для мониторинга эффективности количественного определения 25-ОН общего витамина Д в условиях <i>in vitro</i>. Формат упаковки: 2 флакона по 2,0 мл контроля низкой концентрации анализа и 2 флакона по 2,0 мл контроля высокой концентрации. Состав: человеческая сыворотка, содержащая буферные соли, БСА. Поставляется в готовом (жидком) виде. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации анализа для конкретной партии. Стабильность после вскрытия: 4 недели при температуре 2-8°C. Контрольный материал и набор реагентов должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Для выявления совместности с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденном производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместен с версией установленного программного обеспечения.</p>	набор	3,00	163 200,00	489 600,00
70	Контрольный тест к количественному анализу поверхностного антигена вируса гепатита В / HBsAg Quant	<p>Предназначен для проверки достоверности количественного определения поверхностного антигена вируса гепатита В (HBsAg) в условиях <i>in vitro</i>. Формат упаковки: 2 флакона по 4,0 отрицательного контроля и 2 флакона по 4,0 мл положительного контроля. Состав отрицательного контроля: человеческая сыворотка/плазма, не содержащая маркеров вируса гепатита В, стабилизированная в TRIS-буфере; 0,2% ProCin 300, консерванты. Состав положительного контроля: человеческая сыворотка/плазма, содержащая поверхностный антиген вируса гепатита В (s и su), стабилизированная в TRIS-буфере; 0,2% ProCin 300, консерванты. Готов к использованию. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации анализа для конкретной партии. Стабильность после вскрытия: 4 недели при температуре 2-8°C. Контрольный материал и набор реагентов должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Для выявления совместности с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденном производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместен с версией установленного программного обеспечения.</p>	набор	4,00	148 800,00	595 200,00
71	Контроль для маркеров щитовидной железы / Control Thyroid 2	<p>Промышленный материал контроля качества (нормальный уровень) для мониторинга эффективности количественного определения гормонов щитовидной железы в условиях <i>in vitro</i> (общий и свободный триабдопирин, общий и свободный тироксин, тиреотропный гормон). Формат упаковки: 4 флакона по 5,0 мл. Состав: человеческая сыворотка, содержащая T3, T4, TTT. Поставляется в лиофилизированном виде. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации анализа для конкретной партии. Стабильность после вскрытия: 48 часов при температуре 2-8°C. Допускается односторонняя заморозка для длительного хранения контрольного материала. Контрольный материал и набор реагентов должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Для выявления совместности с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденном производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместен с версией установленного программного обеспечения.</p>	набор	3,00	158 400,00	475 200,00
72	Разбавитель образцов общего 25-ОН витамина Д / 25-OH Vitamin D Specimen Diluent	<p>Предназначен для разведения (1:3) концентрированных проб (концентрация >150 нг/мл) для количественного определения суммарного 25-ОН витамина Д. Формат упаковки: флаконы (4x5,0 мл). Состав: белковый буфер, консервант. Готов к использованию. Стабильность: после вскрытия разбавитель образцов стабилен в течение 4 недель при температуре 2-8°C. Наборы реагентов и разбавитель должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместности с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденном производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместен с версией установленного программного обеспечения.</p>	упаковка	1,00	163 200,00	163 200,00

73	Контроль для маркеров щитовидной железы / Control Thyroid 1	<p>Проанализированный материал контроля качества (высокий уровень) для мониторинга эффективности количественного определения гормонов щитовидной железы в условиях <i>in vitro</i> (общий и свободный трийодтиронин, общий и свободный тироксин, тиротропный гормон). Формат упаковки: 4 флакона по 5,0 мл. Состав: человеческая сыворотка, содержащая Т3, Т4, ТТГ. Поставляется в шоолинированном виде. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации аналита для конкретной партии. Стабильность после восстановления: 48 часов при температуре 2-8°C. Допустима однократная заморозка для длительного хранения контрольного материала. Контрольный материал и наборы реагентов должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Для выявления совместности с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденном производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместен с версией установленного программного обеспечения.</p>	набор	3,00	158 400,00	475 200,00
74	Контроль для маркеров щитовидной железы / Control Thyroid 2	<p>Проанализированный материал контроля качества (высокий уровень) для мониторинга эффективности количественного определения гормонов щитовидной железы в условиях <i>in vitro</i> (общий и свободный трийодтиронин, общий и свободный тироксин, тиротропный гормон). Формат упаковки: 4 флакона по 5,0 мл. Состав: человеческая сыворотка, содержащая Т3, Т4, ТТГ. Поставляется в шоолинированном виде. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации аналита для конкретной партии. Стабильность после восстановления: 48 часов при температуре 2-8°C. Допустима однократная заморозка для длительного хранения контрольного материала. Контрольный материал и наборы реагентов должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Для выявления совместности с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденном производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместен с версией установленного программного обеспечения.</p>	набор	3,00	158 400,00	475 200,00
75	Набор для определения антител класса IgG к микоплазма пневмонии / Mycoplasma Pneumoniae IgG	<p>Полуколичественное определение специфических IgG к Mycoplasma Pneumoniae в человеческой сыворотке или плазме методом хемилюминесцентного иммуноанализа (CLIA). Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все реагенты в отдельных отсеках, количество достаточно для проведения 100 исследований. Реагенты готовы к использованию. Состав: суспензия магнитных частиц (1,6 мл), 2 калибратора (по 2,5 мл), разбавитель образцов (28,0 мл) и конъюгат антител с флуоресцентным красителем (13,5 мл). Линейность: 0,1-200 AU/mL. Стабильность: после вскрытия 6 недель при температуре 2-8°C, калибровки - 4 недели. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Предел интерферирующих веществ: билирубин <20 мг/дл, гемоглобин <1000 мг/дл, триглицериды <3000 мг/дл, альбумин <5,0 мг/дл. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместности с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместен с версией установленного программного обеспечения.</p>	набор	8,00	187 200,00	1 497 600,00
76	Набор для определения антител класса IgM к микоплазма пневмонии / Mycoplasma Pneumoniae IgM	<p>Качественное определение специфических IgM к Mycoplasma Pneumoniae в человеческой сыворотке или плазме методом хемилюминесцентного иммуноанализа (CLIA). Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все реагенты в отдельных отсеках, количество достаточно для проведения 100 исследований. Реагенты готовы к использованию. Состав: суспензия магнитных частиц (1,6 мл), 2 калибратора (по 0,6 мл), буфер А (15,8 мл) и конъюгат антител с флуоресцентным красителем (13,5 мл). Линейность: 0,1-27 индекса чувствительности. Стабильность: после вскрытия 8 недель при температуре 2-8°C, калибровки - 8 недель. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Предел интерферирующих веществ: билирубин <20 мг/дл, гемоглобин <1000 мг/дл, триглицериды <3000 мг/дл, альбумин <5,0 мг/дл. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместности с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместен с версией установленного программного обеспечения.</p>	набор	8,00	187 200,00	1 497 600,00

77	Разбавитель для количественного анализа поверхностного антигена вируса гепатита В HBsAg Quant Sample D	<p>Предназначен для разведения концентрированных проб (концентрация >150 МЕд/мл) для количественного определения поверхностного антигена вируса гепатита В. Объем разбавителя: 50 мл. Состав: человеческая сыворотка/плазма инертная на все маркеры HBV, стабилизирована в ТРИС-буфере, 0,2% ProClutTM 300, консерванты. Готов к использованию. Стабильность: после вскрытия разбавитель образцов стабилен в течение 4 недели при температуре 2-8°C.</p> <p>Набор реагентов и разбавитель должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместности с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместен с версией установленного программного обеспечения.</p>	штук	1,00	218 880,00	218 880,00
78	Одноразовые иконечники / DiT	<p>Одноразовые иконечники необходимы для отбора проб в анализаторе. Набор включает в себя 12 коробок, каждая коробка содержит по 6 иконечников (пластик), в каждом штативе по 96 иконечников. Общее количество иконечников в наборе - 12 x 576 шт. Стабильность: после вскрытия - до окончания срока годности. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместности с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместен с версией установленного программного обеспечения.</p>	упаковка	3,00	756 000,00	2 268 000,00
79	Системная жидкость / EASY System Liquid	<p>Предназначена для промывки магнитных частиц во время выполнения иммунохимических исследований на анализаторе (промывочный буфер), а также для промывки и заполнения пипетирующих игл и системных трубок анализатора (системная жидкость). Формат упаковки и состав: 6 x 90мл концентрата системной/промывочной жидкости (55,6 г); Фосфатный буфер, < 0,1% азид натрия. Стабильность: после разведения - 4 недели при температуре 15-32 °С. Расходные материалы должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместности с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместен с версией установленного программного обеспечения.</p>	упаковка	1,00	60 000,00	60 000,00
80	Промывочная жидкость для системы анализатора AWash System liquid	<p>Предназначена для промывки магнитных частиц во время выполнения иммунохимических исследований на анализаторе (промывочный буфер), а также для промывки и заполнения пипетирующих игл и системных трубок анализатора (системная жидкость). Формат упаковки и состав: 6 x 1 литр концентрата системной/промывочной жидкости (10 г); Фосфатный буфер, азид натрия. Каждый флакон рассчитан приблизительно на 1000 измерений. Стабильность: после разведения - 4 недели при температуре 15-30 °С. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместности с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместен с версией установленного программного обеспечения.</p>	упаковка	4,00	172 800,00	691 200,00
81	Кюветы / Cuvettes	<p>Реакционные кюветы необходимы для выполнения иммунохимических исследований на анализаторе (в кюветках производится иммунохимическая промывка и измерение). Набор включает в себя 4 коробки, каждая из которых содержит 9 упаковок (пластиковых кювет) кювет, в каждой упаковке по 200 кювет. Общее количество кювет в наборе - 4 x 1800 шт. Стабильность: после вскрытия - до окончания срока годности. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместности с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместен с версией установленного программного обеспечения.</p>	упаковка	3,00	360 000,00	1 080 000,00

82	Промывочный раствор/ Liqui-NOX	Концентрированный раствор для проведения очистки отложения дозатора, пробозаборника и моешей штампы моек. Объем раствора: 0,95 л. Перед началом выполнения задач ежедневного или еженедельного обслуживания необходимо подготовить 1 л свежего раствора. На 10 мл раствора добавляется 0,99 л дистиллированной воды. Расходные материалы должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместности с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденном производителем эталдных образцах, Постановком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	штух	1,00	55 200,00	55 200,00
83	Стартовый набор /Starter kit	Набор запускающих реагентов необходим для генерации хемилуминесцентного сигнала во время выполнения иммунохимических исследований на анализаторе. Формат упаковки и состав: Запускающий реагент 1 (Starter 1, 3 x 230 мл): катализатор в 4% гидроксиде натрия. Запускающий реагент 2 (Starter 2, 3 x 230 мл): 0,12% раствор перекиси водорода. Реагенты поставляются в виде готовых к использованию, концентрация компонентов оптимизирована для работы на анализаторе. Каждая пара флаконов рассчитана примерно на 1000 измерений. Стабильность после вскрытия – до окончания срока годности на борту анализатора. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместности с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденном производителем эталдных образцах, Постановком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	набор	12,00	98 400,00	1 180 800,00
Общая сумма:						65 382 967,00

Туркестанская область, Талейбийский район, с.Коксаек,
ТОЛЕ БИ, 153А

Место поставки:

Каждый потенциальный поставщик для участия в закупках способом запроса ценных предложений предоставляет в запечатанном виде, до истечения окончательного срока следующие документы:

- 1.) Ценовое предложение по форме утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;
- 2.) Разрешение, подтверждающее права физического или юридического лица на осуществление деятельности, осуществляемое разрешительными органами посредством лицензирования;
- 3.) Документы подтверждающие соответствие предлагаемых товаров требованиям, установленным приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110.

Сроки и условия поставки:

до 31.12.2023 г. по заявке Заказчика

Место предоставления документов для участия в закупках способом запроса ценных предложений:

Окончательный срок подачи ценных предложений (заявок):

Туркестанская область, Талейбийский район, с.Коксаек,
ТОЛЕ БИ, 153А (2 этаж, юриет)
до 10.00 часов 11.07.2023 г.

Дата, время и место вскрытия конвертов с ценовыми предложениями:

Туркестанская область, Талейбийский район, с.Коксаек,
ТОЛЕ БИ, 153А (2 этаж, актовый зал)

Дополнительную информацию и

до 11.00 часов 11.07.2023 г.



77750714012

К.Р.Умарова