

Объявление №9

ГКП на ПХВ "Толебийская районная больница" управления здравоохранения Туркестанской области объявляет о закупке лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов из 2023 год способом запроса письменных 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 (исполнительно-административной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармакевтических услуг, утвержденных приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года №110.

Наименование и адрес Заказчика (организатора закупки):

60

04.07.2023г

ГКП на ПХВ "Толебийская районная больница"
Адрес: 161109 Туркестанская область, Толебийский район,
с.Коксаек, ТОЛЕ БИ, 153А

№ лота.	Наименование	Техническая спецификация	Единица	Количество	Планируемая цена на 2023 год.	Сумма выделенная по каждому лоту
1	Кислота лимонная моногидрат и безводная (Хиллик форте 100мл)	Хиллик форте 100 мл. Прозрачный или слегка мутный желтовато-коричневого цвета раствор с характерным кристаллическим карамелькообразным запахом. Противодиарейное средство. Флакон 100 мл.	флакон	100,00	5 680,00	568 000,00
2	Резопант (Бисуполбутин человека антиприкс D)	Раствор для внутримышечных инъекций, 625МЕ/мл, 2 мл, №1	ампула	10,00	27 049,01	270 490,10
3	Миофриктон	таблетка 200мг	таблетка	50,00	1 330,90	66 545,00
4	Миососраст	таблетка 0,2мг	таблетка	500,00	152,92	66 460,00
5	Промедол (Тринцеперидин)	раствор для инъекций 2%-1,0мл	ампула	600,00	226,85	136 110,00
6	Нитрокодиурин	таблетки подъязычные 0,5мг	таблетка	100,00	6,64	664,00
7	Шприц Перфузор для светодиодных препаратов, 50 мл (черный)	3-компонентный шприц для инфузионных насосов, для введения светодиодных препаратов, черный, с аспирационной иглой и фильтром 15 мкм	штук	200,00	730,00	156 000,00
8	Шприц одноразовый, саморазрушающийся объем 0,1 мл	Шприц инъекционный трехкомпонентный саморазрушающийся Bioject® AD стерильный однократного применения объемом 0,1 мл с иглой 27G*3/8"	штук	1 500,00	29,42	44 130,00
9	Одноразовые электроды Amulet детские 50шт/уп	Пенополиуретановый диск, штифт из нержавеющей стали, гель, диаметр 30 мм	упаковка	600,00	3 300,00	1 980 000,00
10	Формалин 40%	мария ФМ высший сорт	литр	20,00	2 880,00	57 600,00
11	Кальция глюконат 10% - 10мл №10 ампул	Кальция глюконат, раствор для инъекций 100мг/мл	упаковка	30,00	1 212,00	36 360,00
12	Фиксаж AGFA G334 Dev 3x20 lit	Фиксаж автомат	канистра	6,00	10 600,00	63 600,00
13	Проявитель E. O. S. AGFA Dev 2x20 lit	Прошиватель автомат	канистра	10,00	16 500,00	165 000,00
14	Гидрооксидтиарамид (пентаэтирамид)	раствор для инъекций 10% 500 мл	флакон	30,00	4 237,99	127 137,99
15	Пролен струй М3 (2/0) 90cm две иглы колюще SH 26 мм (код 8523н)	Пролен струй М3 (2/0) 90cm две иглы колюще SH 26 мм	штук	30,00	4 068,00	122 040,00
16	Пролен струй М2 (3/0) 75cm две иглы колюще SH-1 22 мм (код w8770g)	Пролен струй М2 (3/0) 75cm две иглы колюще SH-1 22 мм	штук	10,00	3 276,00	32 760,00
17	Пролен струй М0,7 (6/0) 75cm две иглы колюще С-1 13 мм (код 8706h)	Пролен струй М0,7 (6/0) 75cm две иглы колюще С-1 13 мм	штук	10,00	5 439,00	54 390,00
18	Скворотка противостолб. лошад. очищ. концентр. жидк. 3000 МЕ р-р для инъекций амп. (5) в компл. с	Скворотка противостолб. лошад. очищ. концентр. жидк. 3000 МЕ р-р для инъекций амп. (5) в компл. с	упаковка	50,00	11 600,00	580 000,00
Реагенты для Автоматический иммунохимический анализатора LIAISON® XL. Год выпуска апрель 2023 год. РУ: РК-МТ-5N019340						
19	Отпаривающий набор для анализа / EASY Cleaning Tool	Отпаривающий набор для обслуживания анализатора. Он очищает трубы и иглы промывочной станции, предотвращая возможность возникновения перекрестной контаминации. Набор состоит из двух отдельных компонентов: 1. EASY CLEAN интервалы (2 шт); 2. Очищающего раствора (10 флаконов по 3,5 мл). Набора достаточно для проведения 20 сеансов очищения 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 выполнения совместности с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей калибрации калибраторы из утвержденных производителем стандартных образцов. Поставщиком при поставке производится 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 рамкой, 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 юбок). Фото: 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 выполнения совместности с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей калибрации калибраторы из утвержденных производителем стандартных образцов. Поставщиком при поставке производится 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 очистки дозатора и патрона промывочной станции и обеспечения полной работоспособности насосов запускающих реагентов. Набор состоит из двух отдельных компонентов:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Интеграл CLEAN Tool (1 шт) и очищающий раствор (10 фляконов по 3,5 мл); 2. Раствор PUMP Tool (2 флякона по 85 мл). <p>Набора доставлены для проведения 10 ежедневных сеансов обслуживания с помощью CLEAN Tool и двух ежемесячных 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 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 совместен 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 патрона промывочной станции. Формат и состав упаковки: 2 флякона с промывочным раствором (по 21 мл) и 10 фляконов с раствором CLEAN (по 3,5 мл), содержит раствор гипосульфита натрия. Стабильность: после вскрытия фляконов с раствором CLEAN стабилен в течение 7 дней при комнатной температуре (15-30°C), после снятия пробок интеграл стабилен в течение 4 недель при комнатной температуре (15-30°C). Набора предназначен для проведения 20 сеансов очистки. 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 утвержденном производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместен 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 Quanti	<p>Количественное определение поверхностного антигена вируса гепатита В (HBsAg) в сыворотке и плазме методом хемипенинсентного иммуноанализа (CLIA) в условиях <i>in vitro</i>. 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), 2 калибратора (по 3,0 мл), коньюгат (2 x 21,0 мл), буфер для анализа (14,0 мл). Стабильность: после вскрытия 4 недели при температуре 2-8°C, калибровки – 4 недели. Линейность: 0,030-150 МЕ/мл. Аналитическая чувствительность: 0,030 МЕ/мл. Предел интерферирующих веществ: триглицериды < 3500 мг/дл, билирубин < 20 мг/дл, уровень билинга в сыворотке < 3500 нг/мл. 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 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	20,00	336 000,00	6 720 000,00
24	Набор для определения антигена класса IgA к хламидии трахоматис / Chlamydia Trachomatis IgA	<p>Количественное определение специфических антител IgA к Chlamydia trachomatis в образах сыворотки или плазмы человека методом хемипенинсентного 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 (2,5 мл), коньюгат 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 < 10 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 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	367 200,00	1 091 600,00

25	Набор для определения антител класса IgG к Toxoplasma / Toxo IgG II	<p>Количественное определение специфических антител IgG к Toxoplasma gondii в образах сыворотки или плазме человека для скрининга беременных женщин методом хемилюминесцентного иммунонанализа (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 нг/мл. Предел интерферирующих 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 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
26	Набор для определения антител класса IgG к ядерному антигену вируса Эпштейна-Бирра EBNA IgG	<p>Количественное определение специфических антител IgG к ядерному антигену вируса Эпштейна-Бирра в образах сыворотки или плазмы человека для скрининга беременных женщин методом хемилюминесцентного иммунонанализа (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 (23,0 мл), разбавитель для анализа (2x28,0 мл). Линейность: 3-600 МЕ/мл. Стабильность: после вскрытия 8 недели при температуре 2-8°C, калибровка – 28 дней. Набор реагентов должен 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 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 утвержденном 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 (ПСА) в сыворотке и плазме крови человека (гепаринизированной, ЭДТА) во время наблюдения за пациентами с карциномой предстательной железы методом хемилюминесцентного иммунонанализа (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 A (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 интерферирующих веществ: билирубин <0,2 мг/дл, гемоглобин <1000 мг/дл, триглицериды <10 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 калибровки на утвержденном производителем стандартных образцах. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	набор	5,00	175 200,00	876 000,00
28	Набор для определения Anti-TPO / Anti-TPO	<p>Количественное определение антител к тиреоупроктайду в тиреовасетической сыворотке и плазме методом хемилюминесцентного иммунонанализа (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 A (28,0 мл), разбавитель образцов (28,0 мл), конъюгат с флуоресцентным красителем (11,5 мл). Линейность: 0,6 – 2000 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 интерферирующих веществ: билирубин <0,2 мг/дл, гемоглобин <1000 мг/дл, триглицериды <10 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 калибровки на утвержденном производителем стандартных образцах. 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 хемилуминесцентного иммunoанализа (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 (2,5 мл), калибратор (3,9 мл), конъюгат с флуоресцентным красителем (19,5 мл), раствор для разведения проб (19,5 мл). Линейность: 0,16 – 80 мкг/дл. Стабильность: после вскрытия 4 недели при температуре 2-8°C, калибраторы – 14 дней. Набор реагентов должен соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Предел интерферирующих 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 калибраторов на утвержденных 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 и/или 2 (ВПГ-1/2) в человеческой сыворотке или плазме методом хемилуминесцентного иммunoанализа (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 (1,3мл), 2 калибратора (по 0,85мл), буфер (25 мл) и конъюгат антител с флуоресцентным красителем (23мл). Стабильность: после вскрытия 8 недель, калибраторы – 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. 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 калибраторов на утвержденных 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 хемилуминесцентного иммunoанализа (CLIA). 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 1,5 мл), раствор для разведения проб (2x28,0 мл) и конъюгат антител с флуоресцентным красителем (5,0 мл), антител (2,3 мл). Линейность: 10–400 МЕ/мл. Стабильность: после вскрытия 8 недель при температуре 2-8°C, калибраторы – 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. 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 калибраторов на утвержденных 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 токсоплазмам / Toxo IgM	<p>Количественное определение количественного определения специфических антител IgM к Токсоплазма гондii в образцах сыворотки или плазмы человека методом хемилуминесцентного иммunoанализа (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 1,5 мл), конъюгат с флуоресцентным красителем (11,0 мл), разбавитель для анализа (28,0 мл), антител (2,3 мл). Линейность: 3–160 МЕ/мл. Стабильность: после вскрытия 4 недели при температуре 2-8°C, калибраторы – 4 недели. Набор реагентов должен соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Предел интерферирующих 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 калибраторов на утвержденных 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 штаммегаловирусу - CMV / CMV IgM II	Полуколичественное определение специфических IgM к штаммегаловирусу 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 антигена с флуоресцентным красителем (23 мл). Линейность: 5 - 140 ЕМ/л. Стабильность: после вскрытия 8 недель при температуре 2-8°C, калибраторы - 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. 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.	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	Качественное определение специфических IgG к вирусу простого герпеса типа 1 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 антигена с флуоресцентным красителем (23 мл). Стабильность: после вскрытия 8 недель при температуре 2-8°C, калибраторы - 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. 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.	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	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 антигена с флуоресцентным красителем (23 мл). Стабильность: после вскрытия 8 недель при температуре 2-8°C, калибраторы - 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. 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.	набор	4,00	300 000,00	1 200 000,00
36	Набор для определения антител класса IgG к краснухе / Rubella IgG II	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 мл) и конъюгат антигена с флуоресцентным красителем (28,0 мл). Линейность: 0,2-350 МЕ/мл. Стабильность: после вскрытия 12 недель при температуре 2-8°C, калибраторы - 4 недели. Аналитическая чувствительность: 0,2 МЕ/мл. Функциональная чувствительность: 0,73 МЕ/мл. 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. 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.	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 Helicobacter pylori в человеческой сыворотке или плазме методом хемилюминесцентного иммunoанализа (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 (2,0 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 АU/ml. Стабильность: после вскрытия 8 недель при температуре 2-8°C, калибраторы - 4 недели. Регенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Предел интерферирующих веществ: билирубин <40 мг/дл, гемоглобин <500 мг/дл, триглицериды <3000 мг/дл. Возможность применения набора/регентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместности с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибраторов 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	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 Chlamydia trachomatis в человеческой сыворотке или плазме методом хемилюминесцентного иммunoанализа (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 0,55 мл), раствор для разведения проб (23,5 мл) и конъюгат антител с флуоресцентным красителем (23,5 мл). Линейность: 5-250 АU/ml. Стабильность: после вскрытия 8 недель при температуре 2-8°C, калибраторы - 8 недель. Регенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Предел интерферирующих веществ: билирубин <40 мг/дл, гемоглобин <500 мг/дл, триглицериды <3000 мг/дл. Возможность применения набора/регентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместности с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибраторов на утвержденном производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместен с версией установленного программного обеспечения.</p>	набор	5,00	367 200,00	1 836 000,00
39	Набор для определения антител класса IgG к цитомегаловирусу - CMV / CMV IgG II	<p>Количественное определение специфических IgG к цитомегаловирусу в человеческой сыворотке или плазме методом хемилюминесцентного иммunoанализа (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. Регенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Предел интерферирующих веществ: билирубин <40 мг/дл, гемоглобин <500 мг/дл, триглицериды <3000 мг/дл. Возможность применения набора/регентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместности с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибраторов на утвержденном производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместен с версией установленного программного обеспечения.</p>	набор	5,00	211 200,00	1 056 000,00
40	Набор для определения общего 25-ОН витамина D / 25-OH Vitamin D Total Assay	<p>Количественное определение общего 25-ОН витамина D 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 достаточно для проведения 100 исследований. Реактивы 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 A (23,0 мл). Линейность: 0,16 - 80 мкг/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 мкг/дл. Функциональная чувствительность: 0,62 мкг/дл. Предел интерферирующих веществ: билирубин <0,2 мг/дл, гемоглобин <1000 мг/дл, Триглицериды <30 мг/дл. Возможность применения набора/регентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместности с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибраторов на утвержденном производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместен с версией установленного программного обеспечения.</p>	набор	5,00	488 800,00	2 444 000,00

41	Набор для определения Простатического специфического антигена, свободный/PSA	<p>Количественное определение свободного простатоспецифического антигена человека (PSA) в сыворотке и плазме человека (СДТА или гидролизованный) методом хемилюминесцентного иммunoанализа (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. Регенты готовы к использованию. Состав картриджа: суспензия магнитных частиц (2,3 мл), конъюгат с флуоресцентным красителем (17,0 мл), разбавитель (10,0 мл), калибратор (2x1 мл). Линейность: 200 нг/мл. Стабильность: после вскрытия 2 недели при температуре 2-8°C, калибратор - 14 дней. Аналитическая чувствительность: 0,04 нг/мл. Препят. 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 совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденных 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	875 000,00
42	Набор для определения Тирокотропного гормона - TTF / TSH	<p>Количественное определение тирокотропного гормона в человеческой сыворотке и плазме методом хемилюминесцентного иммunoанализа (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. Регенты готовы к использованию. Состав картриджа: суспензия магнитных частиц (2,3 мл), 2 калибратора (по 2,0 мл), конъюгат с флуоресцентным красителем (14,0 мл). Линейность: 0,004 – 100 нМЕЛ. Стабильность: после вскрытия 2 недели при температуре 2-8°C, калибратор - 14 дней. Набор реагентов должен соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Аналитическая чувствительность: 0,01 нМЕЛ. Функциональная чувствительность: 0,02 нМЕЛ. Препят. 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 совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденных производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится электронная 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 Тирокина свободного/FT4	<p>Количественное определение свободного тирокина (T4) в человеческой сыворотке и плазме методом хемилюминесцентного иммunoанализа (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. Регенты готовы к использованию. Состав картриджа: суспензия магнитных частиц (2,3 мл), 2 калибратора (по 1,0 мл), конъюгат с флуоресцентным красителем (23,0 мл). Линейность: 0,1 – 10 нг/дл. Стабильность: после вскрытия 2 недели при температуре 2-8°C, калибратор - 14 дней. Набор реагентов должен соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Аналитическая чувствительность: 0,1 нг/дл. Препят. интерферирующих веществ: билирубин <0,225 мг/дл, гемоглобин <1000 мг/дл, триглицериды <30 мг/дл. 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 утвержденных 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 Трийодтиронина свободного/FT3	<p>Количественное определение свободного трийодтиронина (T3) в человеческой сыворотке и плазме методом хемилюминесцентного иммunoанализа (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. Регенты готовы к использованию. Состав картриджа: суспензия магнитных частиц (2,3 мл), 2 калибратора (по 1,0 мл), конъюгат с флуоресцентным красителем (12,0 мл). Линейность: 0,3 – 30 нг/дл. Стабильность: после вскрытия 4 недели при температуре 2-8°C, калибратор - 14 дней. Набор реагентов должен соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Аналитическая чувствительность: 0,3 нг/дл. Функциональная чувствительность: 1,0 нг/дл. Препят. интерферирующих 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 совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденных 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 хоронического гонадотропина человека/HCG	Качественное определение хоронического гонадотропина человека (β-HCG и β-LiCG) в сыворотке крови человека методом хемилюминесцентного иммunoанализа (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 картрижа: суспензия магнитных частиц (2,5 мл), 2 калибратора (по 1,0 мл), конъюгат с флуоресцентным красителем (29,0 мл), растворы (25,0 мл), буфер (13,0 мл). Линейность: 10 000 мМЕ/мл. Стабильность: после вскрытия 4 недели при температуре 2-8°C, калибровка – 14 дней. Аналитическая чувствительность: 0,3 мМЕ/д. Функциональная чувствительность: 1,5 мМЕ/д. Предел интерферирующих веществ: билирубин <0,2 мг/мл, 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 верной установленного программного обеспечения.	набор	4,00	143 600,00	595 200,00
46	Набор для определения специфических антител IgG к вирусу простого герпеса I типа (HSV-1) / HSV-1 Type Specific IgG	Качественное определение специфических IgG к вирусу простого герпеса I типа в сыворотке и плазме методом хемилюминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях <i>in vitro</i> . 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 1,4 мл), растворы для разведения проб (28 мл), конъюгат антител с флуоресцентным красителем (23 мл). Стабильность: после вскрытия 4 недели при температуре 2-8°C, 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 <300 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 верной установленного программного обеспечения.	набор	4,00	350 400,00	1 401 600,00
47	Проверочный раствор / Light Check Solution	Реагент предназначен для проверки состояния запускающих реагентов 1 и 2, также качества функционирования итерирующих и дозирующих блоков анализатора. Фасовка: 12 x 2 мл. Стабильность: после разведения 3 недели 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 утвержденном производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится электронная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с верной установленного программного обеспечения.	упаковка	3,00	45 600,00	136 800,00
48	Набор для определения поверхностного антигена гепатита В (подтверждающий тест) / HBsAg Confirm. Test	Анализ нейтрализации <i>in vitro</i> для подтверждения присутствия поверхностного антигена гепатита В (HBsAg) в образах сыворотки и плазмы человека, в которых одновременно обнаруживалась положительная реакция на HBsAg с помощью набора HBsAg Quanti. Формат и состав упаковки: человеческая сыворотка/плазма, содержащая не менее 20 000 мМЕ/мл антигена к HBs, соответствующий второму международному стандарту ВОЗ для поверхностного антигена против гепатита В (анти-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 верной установленного программного обеспечения.	набор	15,00	240 000,00	3 600 000,00

49	Контрольные антитела класса IgG к микоплазме пневмонии / Control Mycoplasma Pneum. IgG	<p>Производимый материалы 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 фляксы по 0,6 мл. Состав отрицательного контроля: сыворотка/плазма человека, стабилизированные в буфере PBS, нереактивные в отношении антител IgG к Mycoplasma Pneum., 0,2% ProClin® 300. Состав положительного контроля: сыворотка/плазма человека, реактивные в отношении антител IgG к Mycoplasma Pneum., 0,2% ProClin® 300, интенный желтый краситель и консервант. Готовый к использованию. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации антитела для конкретной партии. Стабильность после восстановления: 6 недель при температуре 2-8°C. Контрольный материал и наборы реагентов должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Для выполнения 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 совместен с версией установленного программного обеспечения.</p>	набор	3,00	100 800,00	302 400,00
50	Контрольные антитела класса IgG Toxоплазмы / Control Toxo IgG II	<p>Производимый материалы 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 фляксы по 0,6 мл. Состав отрицательного контроля: сыворотка/плазма человека, стабилизированное в буфере PBS, нереактивные в отношении антител IgG к Toxoplasma gondii, BSA, 0,2% ProClin® 300. Состав положительного контроля: сыворотка/плазма человека, реактивные в отношении антител IgG к Toxoplasma gondii, стабилизированная в буфере PBS, BSA, 0,2% ProClin® 300, интенный желтый краситель. Готовый к использованию. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации антитела для конкретной партии. Стабильность после восстановления: 6 недель при температуре 2-8°C. Контрольный материал и наборы реагентов должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Для выполнения 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 совместен 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>Производимый материалы контроля качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности количественного определения специфических IgM к вирусу краснухи. Формат упаковки: 4 фляксы по 0,7 мл. Состав отрицательного контроля: Сыворотка/плазма человека, нереактивные к антителам IgM вируса краснухи, стабилизированые в буфере PBS, BSA, 0,2% ProClin® 300. Состав положительного контроля: сыворотка/плазма человека, реагирующие на антитела IgM к вирусу краснухи, стабилизированые в буфере PBS, BSA, 0,2% ProClin® 300, интенный желтый краситель. Готовый к использованию. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации антитела для конкретной партии. Стабильность после восстановления: 6 недель при температуре 2-8°C. Контрольный материал и наборы реагентов должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Для выполнения 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 совместен с версией установленного программного обеспечения.</p>	набор	3,00	124 800,00	374 400,00
52	Контрольные антитела класса IgM к микоплазме пневмонии / Control Mycoplasma Pneum. IgM	<p>Производимый материалы 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 фляксы по 0,7 мл. Состав отрицательного контроля: сыворотка/плазма человека нереактивные к антителам IgM к Mycoplasma pneumoniae, стабилизированые в фосфатном буфере, BSA, EDTA, лизергидин, 0,2% ProClin® 300, консервант. Состав положительного контроля: рекомбинантные антитела IgM, реагирующие к Mycoplasma pneumoniae, казеин, BSA, фосфатный буфер, EDTA, лизергидин, <0,1% анти-натрия, консервант и интенный желтый краситель. Готовый к использованию. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации антитела для конкретной партии. Стабильность после восстановления: 6 недель при температуре 2-8°C. Контрольный материал и наборы реагентов должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Для выполнения 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 совместен с версией установленного программного обеспечения.</p>	набор	3,00	100 800,00	302 400,00

53	Контрольные антитела класса IgM к Toxococcus / Control Toxo IgM	<p>Пронализированные материалы контроля качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности количественного определения специфических антител IgM к Toxococcus goodei в условиях <i>in vitro</i>. Формат упаковки: 4 флязки по 0,7 мл. Состав отрицательного контроля: сыворотка/плазма человека, стабилизированная в буфере PBS, нереактивная в отношении антигена IgM к Toxococcus goodei, BSA, 0,2% ProClin® 300. Состав положительного контроля: сыворотка/плазма человека, реагирующая в отношении антигена IgM к Toxococcus goodei, стабилизированная 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: 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 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
54	Контрольные антитела класса IgG к вирусу герпеса типа 2 типа / Control HSV-2 IgG	<p>Пронализированные материалы контроля качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности количественного определения специфических антигел IgG к вирусу простого герпеса 2 типа в условиях <i>in vitro</i>. Формат упаковки: 4 флязки по 0,7 мл. Состав отрицательного контроля: сыворотка/плазма человека, стабилизированная в буфере PBS, нереактивная к антигелам IgG к ВПГ-2, BSA, 0,2% ProClin® 300. Состав положительного контроля: сыворотка/плазма человека, реагирующая на антигел IgG к ВПГ-2, стабилизирована 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: 5 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 утвержденном 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 антитело класса IgG к вирусу герпеса типа 1 / Control HSV-1 IgG	<p>Пронализированные материалы контроля качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности количественного определения специфических антигел IgG к вирусу простого герпеса 1 типа в условиях <i>in vitro</i>. Формат упаковки: 4 флязки по 0,7 мл. Состав отрицательного контроля: сыворотка/плазма человека, нереактивна к антигелам IgG к ВПГ-1, 0,2% ProClin® 300. Состав положительного контроля: сыворотка/плазма человека, реагирующая на антигел IgG к ВПГ-1, 0,2% ProClin® 300. Готовый к использованию. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации анализа 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 утвержденном производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	набор	2,00	127 200,00	374 400,00
56	Контроль к антителам класса IgM к цитомегаловирусу - CMV / Control CMV IgM II	<p>Пронализированные материалы контроля качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности количественного определения специфических антигел IgM к CMV. Формат упаковки: 4 флязки по 0,8 мл. Состав отрицательного контроля: сыворотка/плазма человека, не реагирующая на антигел IgM CMV, стабилизированная в ТРИС-буфере, 0,2% ProClin® 300, консерванты. Состав положительного контроля: человеческая сыворотка/плазма, реагирующая на антигел IgM CMV, стабилизирована 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: 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 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

57	Контрольные антитела класса IgA к хламидии трахоматис / Control Chlamydia Trachomatis IgA	<p>Пронализированный материалы контроля качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности количественного определения специфических антител IgA к <i>Chlamydia trachomatis</i> в условиях <i>in vitro</i>. Формат упаковки: 4 флякса по 0,8 мл. Состав отрицательного контрола: сыворотка/плазма человека, нереактивная к антителам IgG к <i>Chlamydia trachomatis</i>, 0,2% ProClin® 300, консерванты. Состав положительного контрола: рекомбинантные IgA-антитела, реагирующие к <i>Chlamydia trachomatis</i>, клетки, BSA, фосфатный буфер, ЭДТА, дегидратанты, 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 программами обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей калибровки на утвержденных производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместен 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>Пронализированный материалы контроля качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности количественного определения специфических антител IgG к <i>Chlamydia trachomatis</i> в условиях <i>in vitro</i>. Формат упаковки: 4 флякса по 0,8 мл. Состав отрицательного контрола: сыворотка/плазма человека, нереактивная к антителам IgG к <i>Chlamydia trachomatis</i>, 0,2% ProClin® 300, консерванты. Состав положительного контрола: сыворотка/плазма человека, реагирующая к антителам IgG к <i>Chlamydia trachomatis</i>, стабилизированная в ТРИС-буфере, 0,2% ProClin® 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 калибровки на утвержденных производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместен с версией установленного программного обеспечения.</p>	набор	3,00	103 200,00	309 600,00
59	Контроль к антителам класса IgG к цитомегаловирусу - ЦМВ / Control CMV IgG II	<p>Пронализированный материалы контроля качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности количественного определения IgG к цитомегаловирусу человека. Формат упаковки: 2 уровня (отрицательный, положительный) контролей по 2 x 0,9 мл каждый. Состав отрицательного контрола: сыворотка/плазма человека, стабилизированная в буфере PBS, нереактивные в отношении антител CMV IgG, BSA, 0,2% ProClin® 300. Готовы к использованию. Состав положительного контрола: сыворотка/плазма человека, реагирующая на антитела IgG CMV, стабилизированная в буфере PBS, BSA, 0,2% ProClin® 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 калибровки на утвержденных производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместен с версией установленного программного обеспечения.</p>	набор	3,00	124 800,00	374 400,00
60	Контрольные антитела класса IgG к ядерному антигену вируса Эпштейна-Барр / Control EBNA IgG	<p>Пронализированный материалы контроля качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности количественного определения специфических антител IgG к ядерному антигену вируса Эпштейна-Барр (EBNA). Формат упаковки: 2 уровня (отрицательный, положительный) контролей по 2 x 0,9 мл каждый. Состав отрицательного контрола: сыворотка/плазма человека, стабилизированная в буфере PBS, не реагирует на антитела EBNA-1 IgG, BSA, 0,2% ProClin® 300. Состав положительного контрола: сыворотка/плазма человека, реагирующая на антитела EBNA-1 IgG, стабилизированная в буфере PBS, BSA, 0,2% ProClin® 300, инертный желтый краситель. Готовы к использованию. Стабильность: восемь недель при правильном хранении при температуре 2-8°C между двумя последовательными использованиеми. 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 калибровки на утвержденных производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместен с версией установленного программного обеспечения.</p>	набор	1,00	124 800,00	124 800,00

61	Контрольные антитела класса IgG к краснухе / Control Rubella IgG II	<p>Проанализированный материалы контроля качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности количественного определения специфических IgG к вирусу краснухи в условиях <i>in vitro</i>. Формат упаковки: 4 флакона по 0,8 мл. Состав отрицательного контроля: Человеческая сыворотка или зефифибринизированная плазма, реагирующая на антитела IgG краснухи, 0,2% ProClin® 300 и сульфат гентамицина в качестве консервантов. Состав положительного контроля: человеческая сыворотка или зефифибринизированная 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 совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки из утвержденных производителем стандартных образцов. 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	Контроль к антителам класса IgG хеликобактер пилори / Control H. Pylori IgG	<p>Проанализированный материалы контроля качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности количественного определения специфических IgG к H. pylori в условиях <i>in vitro</i>. Формат упаковки: 4 флакона по 0,6 мл. Состав отрицательного контроля: человеческая сыворотка или зефифибринизированная плазма, нереагирующие к антителам IgG H. pylori, 0,2% ProClin® 300 и < 0,1% яода натрия. Состав положительного контроля: человеческая сыворотка или зефифибринизированная плазма, реагирующие к антителам IgG H. pylori, 0,2% ProClin® 300 и < 0,1% яода натрия. 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 совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки из утвержденных производителем стандартных образцов. 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	Контрольные антитела класса IgM к вирусу герпеса типа 1/2 / Control HSV-1/2 IgM	<p>Проанализированный материалы контроля качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности качественного определения специфических IgM к вирусу простого герпеса типа 1 и типа 2 (ВПГ-1/2). Формат упаковки: 2 уровня (отрицательный, положительный) контролей по 2 х 1,2 мл. каждый. Состав отрицательного контроля: сыворотка/плазма человека, не реагирующая на антипитти HSV IgM, стабилизированные в буфере PBS, BSA, 0,2% ProClin® 300. Состав положительного контроля: сыворотка/плазма человека, реагирующая на антипитти 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 совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки из утвержденных производителем стандартных образцов. 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	Контрольные антитела класса IgG к вирусу герпеса типа 1/2 типа / Control HSV-1/2 IgG	<p>Проанализированный 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 х 1,3 мл каждый. Состав отрицательного контроля: сыворотка/плазма человека, стабилизированные в буфере PBS, нереагирующие к антителам IgG HSV, BSA, 0,2% ProClin® 300. Состав положительного контроля: сыворотка/плазма человека, реагирующая 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 совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки из утвержденных производителем стандартных образцов. 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-ТПО / Control Anti-TPO	<p>Проданализированный материал контроля качества (нижний и высокий уровни) для мониторинга эффективности качественного определения антител к тиреофероксиду в условиях <i>in vitro</i>. 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 тиреофероксиду. Поставляется в лиофилизированном виде. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации антитела для конкретной партии. Стабильность после восстановления 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 утвержденных 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 <i>in vitro</i>. 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, нереактивная к антигенам и антителам ВГС, 0,2% ProClin® 300, консерванты. Состав положительного контроля: иммунизированная 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 антитела 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 утвержденных 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>Проданализированный материал контроля качества (нижний и высокий уровни) для мониторинга эффективности определения PSA в условиях <i>in vitro</i>. Формат упаковки: 2 флакона по 2,0 мл контроля высокой концентрации антигена и 2 флакона по 2,0 мл контроля низкой концентрации антигена. Состав контроля с низкой концентрацией: опухолевый антиген PSA из семенной жидкости человека в растворе альбумина человека, 0,09% ацетат натрия. Состав контроля с высокой концентрацией: Опухолевый антиген PSA из семенной жидкости человека в растворе альбумина человека, 0,09% ацетат натрия. Поставляется в готовом виде. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации антигена для конкретной партии. Стабильность после восстановления: 8 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 валидации калибровки на утвержденных 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>Проданализированный материал контроля качества (нижний и высокий уровни) для мониторинга эффективности определения свободного простатопротеинового антигена человека (fPSA) в условиях <i>in vitro</i>. Формат упаковки: 2 флакона по 2,0 мл контроля высокой концентрации антигена и 2 флакона по 2,0 мл контроля низкой концентрации антигена. Состав контроля с низкой концентрацией: содержит человеческий простатопротеиновый антиген в человеческом сывороточном альбумине, 0,09% ацетат натрия. Состав контроля с высокой концентрацией: содержит человеческий простатопротеиновый антиген в человеческом сывороточном альбумине, 0,09% ацетат натрия. Поставляется в готовом виде. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации антигена для конкретной партии. Стабильность после восстановления: 8 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 валидации калибровки на утвержденных 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 D / 25-OH Vitamin D Total Control Se	<p>Пронализированный материал контроля качества (общий и высокий уровень) для мониторинга эффективности количественного определения 25-ОН общего витамина D 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.</p> <p>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 Quack	<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% ProClin 300, консервант. Состав положительного контроля: человеческая сыворотка/плазма, содержащая поверхностный антиген вируса гепатита В (ad и ay), стабилизированная в TRIS-буфере, 0,2% ProClin 300, консервант. 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.</p> <p>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 утвержденным 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 меркаторов щитовидной железы / Control Thyroid 2	<p>Пронализированный материал контроля качества (нормальный уровень) для мониторинга эффективности количественного определения гормона щитовидной железы в условиях <i>in vitro</i> (общий и свободный трийодтиронин, общий и свободный тироксин, тиреотропный гормон). Формат упаковки: 4 флакона по 5,0 мл. Состав: человеческая сыворотка, содержащая ТЗ, Т4, ТТГ. Поставляется в лio-филипированном виде. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации анализа для конкретной партии.</p> <p>Стабильность после вскрытия: 48 часов при температуре 2-8°C. Допускается одноразовая загородка для длительного хранения контрольного материала.</p> <p>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 совместен с версией установленного программного обеспечения.</p>	набор	3,00	155 400,00	475 200,00
72	Разбавитель образцов общего 25-ОН витамина D / 25-OH Vitamin D Specimen Diluent	<p>Предназначен для разведения (1:5) концентрированных проб (концентрация >150 нг/ч) для количественного определения суммарного 25-ОН витамина D. Формат упаковки: флакон (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 1 / Control Thyroid 1	<p>Проанализированный материал контроля качества (высокий уровень) для мониторинга эффективности количественного определения гормона щитовидной железы в условиях <i>in vitro</i> (общий и свободный трийодтиронин, общий и свободный тироксин, тиреотропный гормон). Формат упаковки: 4 флакона по 5,0 мл. Состав: человеческая сыворотка, содержащая T₃, T₄, ТТГ. Поставляется в лиофилизированном виде. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации антитела для конкретной партии. Стабильность после восстановления: 48 часов при температуре 2-8°C. Допущена одноразовая заморозка для длительного хранения контрольного материала.</p> <p>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 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	158 400,00	475 200,00
74	Контроль для маркеров щитовидной железы 3 / Control Thyroid 3	<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, тиреотропный гормон). Формат упаковки: 4 флакона по 5,0 мл. Состав: человеческая сыворотка, содержащая T₃, T₄, ТТГ. Поставляется в лиофилизированном виде. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации антитела для конкретной партии. Стабильность после восстановления: 48 часов при температуре 2-8°C. Допущена одноразовая заморозка для длительного хранения контрольного материала.</p> <p>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 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	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 <i>Mycoplasma Pneumoniae</i> в человеческой сыворотке или плазме методом иммунофертилизиентного иммунонефелина (CLIA). Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все реактивы в отдельных отсеках, количество достаточно для проведения 100 исследований. Реактивы готовы к использованию. Состав: суспензия магнитных частиц (1,6 мл), 2 калибратора (по 2,5 мл), разбавитель образцов (20,0 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, калибраторы – 4 недели. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Препятствия переработки 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 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	8,00	187 200,00	1 497 600,00
76	Набор для определения антител класса IgM к микоплазма пневмонии / Mycoplasma Pneumoniae IgM	<p>Количественное определение специфических IgM к <i>Mycoplasma Pneumoniae</i> в человеческой сыворотке или плазме методом иммунофертилизиентного иммунонефелина (CLIA). Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все реактивы в отдельных отсеках, количество достаточно для проведения 100 исследований. Реактивы готовы к использованию. Состав: суспензия магнитных частиц (1,6 мл), 2 калибратора (0,6 мл), буфер A (15,8 мл) и конъюгат антител с флуоресцентным красителем (13,5 мл). Линейность: 0,1-27 индекс чувствительности. Стабильность: после вскрытия 8 недель при температуре 2-8°C, калибраторы – 8 недель. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Препятствия переработки 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 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	8,00	187 200,00	1 497 600,00

77	Разбавитель для качественного анализа поверхностного антигена вируса гепатита В / HBsAg Quam Sample D	Предназначен для разведения концентрированных проб (концентрация >150 МЕ/мл) для количественного определения поверхностного антигена В. Объем разбавителя: 50 мл. Состав: человеческая сыворотка/плазма нереактивная на все маркеры HBV, стабилизирована в ТРИС-буфере, 0,2% ProClinTM 300, консервантами. Готов к использованию. Стабильность: после вскрытия разбавитель образцов стабилен в течение 4 недели при температуре 2-8°C. Наборы реагентов и разбавителей 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 утвержденных производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	штук	1,00	218 880,00	218 880,00
78	Одноразовые наконечники / DilT	Одноразовые наконечники необходимы для отбора проб в анализаторе. Набор включает в себя 12 коробок, каждая коробка содержит по 6 цитатиков (пластик), в каждом штативе по 96 наконечников. Общее количество наконечников в наборе - 12 х 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 утвержденных производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	упаковка	3,00	756 000,00	2 268 000,00
79	Системная жидкость / EASY System Liquid	Предназначена для промывки магнитных частиц во время выполнения иммунохимических исследований на анализаторе (промывочный буфер), а также для промывки и заполнения поглощающих или системные трубы анализатора (системная жидкость). Формат упаковки и состав: 6 х 900мл концентрата системной/промывочной жидкости (10x); фосфатный буфер, < 0,1% ацд натрия. Стабильность: после разделения - 4 недели при температуре 15-32 °C.. 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 утвержденных производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	упаковка	1,00	60 000,00	60 000,00
80	Промывочная жидкость для системы анализатора / Wash System liquid	Предназначена для промывки магнитных частиц во время выполнения иммунохимических исследований на анализаторе (промывочный буфер), а также для промывки и заполнения поглощающих или системные трубы анализатора (системная жидкость). Формат упаковки и состав: 6 х 1 липр концентрата системной/промывочной жидкости (10x); фосфатный буфер, ацд натрия. Каждый флакон рассчитан приблизительно на 1000 измерений. Стабильность: после разделения - 4 недели при температуре 15-30 °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 утвержденных производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	упаковка	4,00	172 800,00	691 200,00
81	Кюветы / Cuvettes	Реакционные кюветы необходимы для выполнения иммунохимических исследований на анализаторе (в кюветах происходит инкубация, проксемия и измерение). Набор включает в себя 4 коробки, каждая из которых содержит 9 упаковок (пластиковых пинеток) 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 утвержденных производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	упаковка	3,00	360 000,00	1 080 000,00

82	Промывочный раствор/ Liqui-NOX	<p>Концентрированный раствор для проведения очистки или дозатора, пробоиздатника и чистящей станици набора. Объем раствора: 0,95 л. Перед началом выполнения задач гемокомпьютерного или сканерного обследования необходимо подготовить 1 л слабого раствора. Из 10 мл раствора добавляется 0,99 л дистиллированной воды. Расходные материалы должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования.</p> <p>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 калибрации на утвержденном производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке проводится спектральная калибровка набора. Поставленный набор должен быть совместен с версией установленного программного обеспечения.</p>	штук	1,00	55 200,00	55 200,00
83	Стартовый набор/Starter kit	<p>Набор запускающих реагентов необходим для генерации хемилуминесцентного сигнала во время выполнения ядерно-исотных исследований на анализаторе. Формат упаковки и состав: Запускающий реагент 1 (Starter 1, 3 x 230 мл); катализатор в 4% гидроксида натрия. Запускающий реагент 2 (Starter 2, 3 x 230 мл); 0,12% раствор перекиси водорода. Реагенты поставляются в акционной упаковке и готовы к использованию, концентрация компонентов оптимизирована для работы на анализаторе. Каждая пара флангов рассчитана примерно на 1000 измерений.</p> <p>Стабильность: после вскрытия – до окончания срока годности из борта анализатора. Реагенты 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 калибрации на утвержденном производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке проводится спектральная калибровка набора. Поставленный набор должен быть совместен с версией установленного программного обеспечения.</p>	набор	12,00	98 400,00	1 180 800,00

Общая сумма:

65 382 967,00

Туркестанская область, Толебийский район, с.Коксаск,
ТОЛЕ БИ, 153А

Место поставки:

Каждый потенциальный поставщик для участия в закупках способом запроса ценовых предложений представляет 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 Министерства 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 ценовых предложений:
Окончательный срок подачи ценовых предложений (заявок):

Туркестанская область, Толебийский район, с.Коксаск,
ТОЛЕ БИ, 153А (2 этаж, юрист)

до 10.00 часов 11.07.2023 г.

Дата, время и место вскрытия конвертов с ценовыми предложениями:

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

до 11.00 часов 11.07.2023 г.

Дополнительную информацию о

77750714012

К.Р.Умарова

