

№9 хабарландыру

Түркістан облысы денсаулық сақтау басқармасының «Төлеби аудандық ауруханасы» ШЖҚ МКК Қазакстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің 2023 жылғы 7 маусымдағы № 110 бұйрығымен бекітілген тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі, міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды және арнайы емдік өнімдерді сатып алуға, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алуға ұйымдастыру және өткізу қағидаларына және сатып алу ережелеріне сәйкес (бұдан әрі - Ереже), 2023 жылға арналған дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды және арнайы емдік өнімдерді баға ұсынысы сұрату тәсілі арқылы сатып алуға хабарлайды.

04.07.2023ж

Тапсырыс берушінің (сатып алуға ұйымдастырушының) атауы және мекен-жайы:

«Төлеби аудандық ауруханасы» ШЖҚ МКК

Мекен-жайы: 161109 Түркістан облысы, Төлеби ауданы, Қоқсақ ауылы, Төлеби, 153А

Лот нөмірі	Аты	Техникалық сипаттамасы	Өлшем бірлігі	Саны	2023 жылға жоспарланған баға	Өр лотқа бөлінген сома
1	Кислота лимонная моногидрат и безводная (Хилак форте 100мл)	Хилак форте 100 мл Прозрачный или слегка мутный желтовато-коричневого цвета раствор с характерным кисловатым карамельнодобрым запахом. Противодиарейное средство. Флакон 100 мл.	ботелке	100,00	5 680,00	568 000,00
2	Резонатин (Иммуноглобулин человека антирезус D)	Раствор для внутримышечных инъекций, 625МЕ/мл, 2 мл, №1	ампула	10,00	27 049,01	270 490,10
3	Мифепристон	таблетка 200мг	таблетка	50,00	1 330,90	66 545,00
4	Микропрестал	таблетки 0,2мг	таблетка	500,00	132,92	66 460,00
5	Промедол (Тримеперидин)	раствор для инъекций 25%-1,0мл	ампула	600,00	226,85	136 110,00
6	Нитроглицерин	таблетки подязычные 0,5мг	таблетка	100,00	6,64	664,00
7	Шприц Перфузор для светочувствительных препаратов, 50 мл (черный)	3-компонентный шприц для инфузионных насосов, для введения светочувствительных препаратов, черный, с аспирационной иглой и фильтром 15 мкм	дана	200,00	780,00	156 000,00
8	Шприц одноразовый, саморазрушающийся объем 0,1 мл	Шприц инъекционный трехкомпонентный саморазрушающийся Biject® AD стерильный однократного применения объемом: 0,1 мл с иглой 27G*3/8"	дана	1 500,00	29,42	44 130,00
9	Одноразовые электроды Amilet детские 50штук/уп	Пенополиуритановый диск, штифт из нержавеющей стали, гель, диаметр 30 мм	капшама	600,00	3 300,00	1 980 000,00
10	Формалин 40%	марка ФМ высший сорт	литр	20,00	2 880,00	57 600,00
11	Кальция глюконат 10%- 10мл №10ампула	Кальция глюконат, раствор для инъекций 100мг/мл	капшама	30,00	1 212,00	36 360,00
12	Фиксаж AGFA G1334 Dev 2x20 lit	Фиксаж автомат	капштра	6,00	10 600,00	63 600,00
13	Провиттель F. O. S. AGFA Dev 2x20 lit	Провиттель автомат	капштра	10,00	16 500,00	165 000,00
14	Гидроксиэтилкрахмал (пентаэризмал)	раствор для инфузий 10% 500 мл	ботелке	30,00	4 237,93	127 137,90
15	Пролен синий M3 (2/0) 90см две иглы колошце SH 26 мм (код 8523h)	Пролен синий M3 (2/0) 90см две иглы колошце SH 26 мм	дана	30,00	4 068,00	122 040,00
16	Пролен синий M2 (3/0) 75см игла колошце SH-1 22 мм (код w8770g)	Пролен синий M2 (3/0) 75см игла колошце SH-1 22 мм	дана	10,00	3 276,00	32 760,00
17	Пролен синий M0,7 (6/0) 75см две иглы колошце C-1 13 мм (код 8706h)	Пролен синий M0,7 (6/0) 75см две иглы колошце C-1 13 мм	дана	10,00	5 439,00	54 390,00
18	Сыворотка противостолби. лошади очинч. концентр. жидкая 3000 ME р-р для инъекций амл. (5) в компл. с	Сыворотка противостолби. лошади очинч. концентр. жидкая 3000 ME р-р для инъекций амл. (5) в компл. с	капшама	50,00	11 600,00	580 000,00
Реагенты для Автоматический иммуохимический анализатора LIAISON® XL. Год выпуска апрель, 2023 год. РУ: РК-МГ-5М019340						
19	Очищающий набор для анализатора / EASY Cleaning Tool	Очищающий набор для обслуживания анализатора. Он очищает трубки и иглы промывочной станции, предотвращая возможность возникновения перекрестной контаминации. Набор состоит из двух отдельных компонентов: 1. EASY CLEAN интеграла (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 выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденном производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	капшама	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 конет). Фасовка: 50 шт. Расходные материалы должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденном производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	капшама	2,00	144 000,00	288 000,00

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

25	Набор для определения антител класса IgG к токсоплазме / Toxo IgG II	<p>Количественное определение специфических антител IgG к <i>Toxoplasma gondii</i> в образцах сыворотки или плазмы человека для скрининга беременных женщин методом хемилюминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях <i>in vitro</i>. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все необходимые реагенты в отдельных отсеках, количество которых достаточно для проведения 100 исследований. Реагенты готовы к использованию. Состав картриджа: суспензия магнитных частиц (2,3 мл), 2 калибратора (по 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, калибровки – 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 совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденном производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	женитяк	5,00	211 200,00	1 056 000,00
26	Набор для определения антител класса IgG к ядерному антигену вируса Эпштейна-Барр/ EBNA IgG	<p>Количественное определение специфических антител IgG к ядерному антигену вируса Эпштейна-Барр в образцах сыворотки или плазмы человека для скрининга беременных женщин методом хемилюминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях <i>in vitro</i>. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все необходимые реагенты в отдельных отсеках, количество которых достаточно для проведения 100 исследований. Реагенты готовы к использованию. Состав картриджа: суспензия магнитных частиц (2,3 мл), 2 калибратора (по 3,2 мл), конъюгат с флуоресцентным красителем (23,0 мл), разбавитель для анализа (2x28,0 мл). Линейность: 3-600 МЕ/мл. Стабильность: после вскрытия 8 недель при температуре 2-8°C, калибровки – 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 совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденном производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	женитяк	1,00	288 000,00	288 000,00
27	Набор для определения Простатического специфического антигена/PSA	<p>Количественное определение простатспецифического антигена человека (ПСА) в сыворотке и плазме крови человека (гепаринизированной, ЭДТА) по время наблюдения за пациентами с карциномой предстательной железы методом хемилюминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях <i>in vitro</i>. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все необходимые реагенты в отдельных отсеках, количество которых достаточно для проведения 100 исследований. Реагенты готовы к использованию. Состав картриджа: суспензия магнитных частиц (2,3 мл), конъюгат с флуоресцентным красителем (17,0 мл), разбавитель (10,0 мл), буфер А (29,0 мл), калибратор (2x1 мл). Линейности: 300 нг/мл. Стабильность: после вскрытия 4 недели при температуре 2-8°C, калибровки – 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 <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 совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденном производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	женитяк	5,00	175 200,00	876 000,00

28	Набор для определения Анти-TPO / Anti-TPO	<p>Количественное определение антител к тиропероксидазе в человеческой сыворотке и плазме методом хемилуминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях in vitro. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все необходимые реагенты в отдельных отсеках, количество которых достаточно для проведения 100 исследований. Реагенты готовы к использованию. Состав картриджа: суспензия магнитных частиц (2,3 мл), 2 калибратора (по 1,0 мл), буфер А (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, калибровки – 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/мл, гемоглобин <1000 мг/дл, триглицериды <30 мг/мл. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося и наличием у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	жизнetyx	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 иммуноанализа (CLIA) в условиях in vitro. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все необходимые реагенты в отдельных отсеках, количество которых достаточно для проведения 100 исследований. Реагенты готовы к использованию. Состав картриджа: суспензия магнитных частиц (2,5 мл), калибратор (3,9 мл), конъюгат с флуоресцентным красителем (18,5 мл), раствор для разведения пробы (18,5 мл). Линейность: 0,16 – 80 мкг/дл. Стабильность: после вскрытия 4 недели при температуре 2-8°C, калибровки – 14 дней. Набор реагентов должен соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Предел интерферирующих веществ: гемоглобин <10 мг/мл, билирубин <0,2 мг/мл, триглицериды <30 мг/дл. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося и наличием у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	жизнetyx	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 иммуноанализа (CLIA) в условиях in vitro. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все реагенты в отдельных отсеках, количество достаточно для проведения 100 исследований. Реагенты готовы к использованию. Состав: суспензия магнитных частиц (2,3 мл), 2 калибратора (по 0,85 мл), буфер (25 мл) и конъюгат антител с флуоресцентным красителем (23 мл). Стабильность: после вскрытия 8 недель, калибровки – 8 недель. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Предел интерферирующих веществ: билирубин <20 мг/дл, гемоглобин <1000 мг/дл, триглицериды <3000 мг/дл. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося и наличием у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	жизнetyx	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 иммуноанализа (CLIA). Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все реагенты в отдельных отсеках, количество достаточно для проведения 100 исследований. Реагенты готовы к использованию. Состав: суспензия магнитных частиц (2,3 мл), 2 калибратора (по 1,5 мл), раствор для разведения проб (2x28,0 мл) и конъюгат антител с флуоресцентным красителем (5,0 мл), антиген (2,3 мл). Линейность: 10-400 МЕ/мл. Стабильность: после вскрытия 8 недель при температуре 2-8°C, калибровки – 4 недели. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Предел интерферирующих веществ: билирубин <20 мг/дл, гемоглобин <1000 мг/дл, триглицериды <3000 мг/дл. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося и наличием у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	жизнetyx	5,00	211 200,00	1 056 000,00

32	Набор для определения антител класса IgM к токсоплазме / Toxo IgM	<p>Количественное определение специфических антител IgM к <i>Toxoplasma gondii</i> в образцах сыворотки или плазмы человека 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. Реагенты готовы к использованию. Состав картриджа: суспензия магнитных частиц (2,3 мл), 2 калибратора (по 1,5 мл), конъюгат с флуоресцентным красителем (21,0 мл), разбавитель для анализа (28,0 мл), антиген (2,3 мл). Линейность: 3-160 МЕ/мл. Стабильность: после вскрытия 4 недели при температуре 2-8°C, калибровки – 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 совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	жизнетык	5,00	211 200,00	1 056 000,00
33	Набор для определения антител класса IgM к цитомегаловирусу - ЦМВ / CMV IgM II	<p>Полуколичественное определение специфических IgM к цитомегаловирусу человека в сыворотке и плазме методом хемилюминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях <i>in vitro</i>. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все реагенты в отдельных отсеках, количество достаточно для проведения 100 исследований. Реагенты готовы к использованию. Состав: суспензия магнитных частиц (2,5 мл), 2 калибратора (по 0,6 мл), буфер (25 мл), конъюгат антител с флуоресцентным красителем (23 мл). Линейность: 5 - 140 Ед/мл. Стабильность: после вскрытия 8 недель при температуре 2-8°C, калибровки – 8 недель. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Предел интерферирующих веществ: билирубин <20 мг/дл, гемоглобин <1000 мг/дл, триглицериды <3000 мг/дл. 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 утвержденным производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	жизнетык	5,00	211 200,00	1 056 000,00
34	Набор для определения антител класса IgG к вирусу герпеса типа 1/2 типа/ HSV-1/2 IgG	<p>Качественное определение специфических IgG к вирусу простого герпеса типа 1 и/или 2 в сыворотке и плазме методом хемилюминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях <i>in vitro</i>. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все реагенты в отдельных отсеках, количество достаточно для проведения 100 исследований. Реагенты готовы к использованию. Состав: суспензия магнитных частиц (2,3 мл), 2 калибратора (по 2,5 мл), буфер (2,3 мл), растворы для разведения проб (28 мл), конъюгат антител с флуоресцентным красителем (23 мл). Стабильность: после вскрытия 8 недель при температуре 2-8°C, калибровки – 4 недели. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Предел интерферирующих веществ: билирубин <20 мг/дл, гемоглобин <1000 мг/дл, триглицериды <3000 мг/дл. 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 утвержденным производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	жизнетык	5,00	300 000,00	1 500 000,00
35	Набор для определения антител класса IgG к вирусу герпеса типа 2 типа /HSV-2 IgG	<p>Качественное определение специфических IgG к вирусу простого герпеса 2 типа в сыворотке и плазме методом хемилюминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях <i>in vitro</i>. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все реагенты в отдельных отсеках, количество достаточно для проведения 100 исследований. Реагенты готовы к использованию. Состав: суспензия магнитных частиц (2,3 мл), 2 калибратора (по 1,8 мл), буфер (2,3 мл), растворы для разведения проб (28 мл), конъюгат антител с флуоресцентным красителем (23 мл). Стабильность: после вскрытия 8 недель при температуре 2-8°C, калибровки – 4 недели. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Предел интерферирующих веществ: билирубин <20 мг/дл, гемоглобин <1000 мг/дл, триглицериды <3000 мг/дл. 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 утвержденным производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	жизнетык	4,00	300 000,00	1 200 000,00

36	Набор для определения антител класса IgG к краснухе / Rubella IgG II	<p>Количественное определение специфических IgG к вирусу краснухи в человеческой сыворотке или плазме методом хемилюминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях <i>in vitro</i>. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все реактивы в отдельных отсеках, количество достаточно для проведения 100 исследований. Реактивы готовы к использованию. Состав: суспензия магнитных частиц (2,3 мл), 2 калибратора (по 2,7 мл), раствор для разведения проб (2x28,0 мл) и конъюгат антител с флуоресцентным красителем (28,0 мл). Линейность: 0,2-350 МЕ/мл. Стабильность: после вскрытия 12 недель при температуре 2-8°C, калибровки – 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 совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	жизнетык	4,00	211 200,00	844 800,00
37	Набор для определения антител класса IgG к Helicobacter pylori / H. Pylori IgG	<p>Количественное определение специфических IgG к <i>Helicobacter pylori</i> в человеческой сыворотке или плазме методом хемилюминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях <i>in vitro</i>. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все реактивы в отдельных отсеках, количество достаточно для проведения 100 исследований. Реактивы готовы к использованию. Состав: суспензия магнитных частиц (2,4 мл), 2 калибратора (по 1,0 мл), раствор для разведения проб (2x28,0 мл) и конъюгат антител с флуоресцентным красителем (28,0 мл). Линейность: 0,01-9,4 индекса чувствительности. Стабильность: после вскрытия 8 недель при температуре 2-8°C, калибровки – 4 недели. Реагенты 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 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 утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	жизнетык	3,00	367 200,00	1 101 600,00
38	Набор для определения антител класса IgG к хламидии трахоматис / Chlamydia Trachomatis IgG	<p>Количественное определение специфических IgG к <i>Chlamydia trachomatis</i> в человеческой сыворотке или плазме методом хемилюминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях <i>in vitro</i>. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все реактивы в отдельных отсеках, количество достаточно для проведения 100 исследований. Реактивы готовы к использованию. Состав: суспензия магнитных частиц (2,5 мл), 2 калибратора (по 0,55 мл), раствор для разведения проб (23,5 мл) и конъюгат антител с флуоресцентным красителем (23,5 мл). Линейность: 5-250 AU/mL. Стабильность: после вскрытия 8 недель при температуре 2-8°C, калибровки – 8 недель. Реагенты 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 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 утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	жизнетык	5,00	367 200,00	1 836 000,00
39	Набор для определения антител класса IgG к цитомегаловирусу - ЦМВ / CMV IgG II	<p>Количественное определение специфических IgG к цитомегаловирусу в человеческой сыворотке или плазме методом хемилюминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях <i>in vitro</i>. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все реактивы в отдельных отсеках, количество достаточно для проведения 100 исследований. Реактивы готовы к использованию. Состав: суспензия магнитных частиц (2,5 мл), 2 калибратора (по 1,8 мл), раствор для разведения проб (2x28,0 мл) и конъюгат антител с флуоресцентным красителем (28,0 мл). Линейность: 5-180 Ед/мл. Стабильность: после вскрытия 8 недель при температуре 2-8°C, калибровки – 8 недель. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Предел интерферирующих веществ: билирубин <40 мг/дл, гемоглобин <500 мг/дл, триглицериды <3000 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 утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	жизнетык	5,00	211 200,00	1 056 000,00

40	Набор для определения общего 25-ОН витамина Д / 25-OH Vitamin D Total Assay	<p>Количественное определение общего 25-ОН витамина Д в человеческой сыворотке и плазме методом хемилуминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях <i>in vitro</i>. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все необходимые реагенты в отдельных отсеках, количество которых достаточно для проведения 100 исследований. Реагенты готовы к использованию. Состав картриджа: суспензия магнитных частиц (2,3 мл), 2 калибратора (по 1,0 мл), конъюгат с флуоресцентным красителем (7,0 мл), буфер А (23,0 мл). Линейность: 0,16 – 80 мкг/дл. Стабильность: после вскрытия 3 недели при температуре 2-8°C, калибровки – 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 interfering веществ: билирубин <0,2 мг/мл, гемоглобин <1000 мг/дл, триглицериды <30 мг/мл. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденном производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	женитых	5,00	488 800,00	2 444 000,00
41	Набор для определения Простатического специфического антигена, свободный/ FPSA	<p>Количественное определение свободного простатспецифического антигена человека (FPSA) в сыворотке и плазме человека (ЭДТА или гепаринизированный) методом хемилуминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях <i>in vitro</i>. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все необходимые реагенты в отдельных отсеках, количество которых достаточно для проведения 100 исследований. Реагенты готовы к использованию. Состав картриджа: суспензия магнитных частиц (2,3 мл), конъюгат с флуоресцентным красителем (17,0 мл), разбавитель (10,0 мл), калибратор (2x1 мл). Линейность: 300 нг/мл. Стабильность: после вскрытия 2 недели при температуре 2-8°C, калибровки – 14 дней. Аналитическая чувствительность: 0,04 нг/мл. Предел interfering 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 совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденном производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	женитых	5,00	175 200,00	876 000,00
42	Набор для определения Тиреотропного гормона - TTC / TSH	<p>Количественное определение тиреотропного гормона в человеческой сыворотке и плазме методом хемилуминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях <i>in vitro</i>. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все необходимые реагенты в отдельных отсеках, количество которых достаточно для проведения 100 исследований. Реагенты готовы к использованию. Состав картриджа: суспензия магнитных частиц (2,3 мл), 2 калибратора (по 2,0 мл), конъюгат с флуоресцентным красителем (14,0 мл). Линейность: 0,004 – 100 мМЕ/л. Стабильность: после вскрытия 2 недели при температуре 2-8°C, калибровки – 14 дней. Набор реагентов должен соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Аналитическая чувствительность: 0,004 мМЕ/л. Функциональная чувствительность: 0,02 мМЕ/л. Предел interfering веществ: билирубин <0,2 мг/мл, гемоглобин <1000 мг/дл, триглицериды <30 мг/мл. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденном производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	женитых	5,00	100 800,00	504 000,00
43	Набор для определения Тироксина свободного/ FT4	<p>Количественное определение свободного тироксина (T4) в человеческой сыворотке и плазме методом хемилуминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях <i>in vitro</i>. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все необходимые реагенты в отдельных отсеках, количество которых достаточно для проведения 100 исследований. Реагенты готовы к использованию. Состав картриджа: суспензия магнитных частиц (2,3 мл), 2 калибратора (по 1,0 мл), конъюгат с флуоресцентным красителем (23,0 мл). Линейность: 0,1 – 10 нг/дл. Стабильность: после вскрытия 2 недели при температуре 2-8°C, калибровки – 14 дней. Набор реагентов должен соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Аналитическая чувствительность: 0,1 нг/дл. Предел interfering веществ: билирубин <0,125 мг/мл, гемоглобин <1000 мг/дл, триглицериды <30 мг/мл. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденном производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	женитых	5,00	100 800,00	504 000,00

44	Набор для определения Триодтиронина свободного /FT3	<p>Количественное определение свободного триодтиронина (Т3) в человеческой сыворотке и плазме методом хемилюминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях in vitro. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все необходимые реагенты в отдельных отсеках, количество которых достаточно для проведения 100 исследований. Реагенты готовы к использованию. Состав картриджа: суспензия магнитных частиц (2,3 мл), 2 калибратора (по 1,0 мл), конъюгат с флуоресцентным красителем (12,0 мл). Линейность: 0,3 – 30 пг/мл. Стабильность: после вскрытия 4 недели при температуре 2-8°C, калибровки – 14 дней. Набор реагентов должен соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Аналитическая чувствительность: 0,3 пг/мл. Функциональная чувствительность: 1,0 пг/мл. Предел интерферирующих веществ: билирубин <0,2 мг/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 утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	жизнетык	5,00	100 800,00	504 000,00
45	Набор для определения хорионического гонадотропина человека /HCG	<p>Количественное определение хорионического гонадотропина человека (hCG и βhCG) в сыворотке крови человека методом хемилюминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях in vitro. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все необходимые реагенты в отдельных отсеках, количество которых достаточно для проведения 100 исследований. Реагенты готовы к использованию. Состав картриджа: суспензия магнитных частиц (2,5 мл), 2 калибратора (по 1,0 мл), конъюгат с флуоресцентным красителем (29,0 мл), разбавитель (25,0 мл), буфер (13,0 мл). Линейность: 10 000 мМЕ/мл. Стабильность: после вскрытия 4 недели при температуре 2-8°C, калибровки – 14 дней. Аналитическая чувствительность: 0,3 мг/л. Функциональная чувствительность: 1,5 мг/л. Предел интерферирующих веществ: билирубин <0,2 мг/дл, гемоглобин <1000 мг/дл, триглицериды <30 мг/дл. Набор реагентов должен соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	жизнетык	4,00	148 800,00	595 200,00
46	Набор для определения специфических антител IgG к вирусу простого герпеса 1 типа (HSV-1) / HSV-1 Type Specific IgG	<p>Качественное определение специфических IgG к вирусу простого герпеса 1 типа в сыворотке и плазме методом хемилюминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях in vitro. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все реагенты в отдельных отсеках, количество которых достаточно для проведения 100 исследований. Реагенты готовы к использованию. Состав: суспензия магнитных частиц (2,4 мл), 2 калибратора (по 4,4 мл), растворы для разведения проб (28 мл), конъюгат антител с флуоресцентным красителем (23 мл). Стабильность: после вскрытия 4 недели при температуре 2-8°C, калибровки – 4 недели. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Предел интерферирующих веществ: билирубин <20 мг/дл, гемоглобин <200 мг/дл, триглицериды <500 мг/дл. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	жизнетык	4,00	350 400,00	1 401 600,00
47	Проверочный раствор / Light Check Solution	<p>Реагент предназначен для проверки состояния запускающих реактивов 1 и 2, также качества функционирования измеряющих и дозирующих блоков анализатора. Фасовка: 12 x 2 мл. Стабильность: после разведения 1 неделя при температуре 2-8 °С. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	каптамл	3,00	45 600,00	136 800,00

48	Набор для определения поверхностного антигена гепатита В (подтверждающий тест) / HBsAg Confirm. Test	<p>Анализ нейтрализации <i>in vitro</i> для подтверждения присутствия поверхностного антигена гепатита В (HBsAg) в образцах сыворотки и плазмы человека, в которых неоднократно обнаруживалась положительная реакция на HBsAg с помощью наборов HBsAg Quant. Формат и состав упаковки: человеческая сыворотка/плазма, содержащая не менее 20 000 мМЕ/мл антиген к HBs, соответствующих 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 совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденном производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	животных	15,00	240 000,00	3 600 000,00
49	Контрольные антитела класса IgG к микоплазма пневмонии / Control Mycoplasma Pneum. IgG	<p>Проконтролированный материал контроля качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности количественного определения специфических антител IgG к микоплазма пневмонии в условиях <i>in vitro</i>. Формат упаковки: 4 флакона по 0,6 мл. Состав отрицательного контроля: сыворотка/плазма человека, стабилизированные в буфере PBS, неактивные в отношении антител IgG к Mycoplasma Pneum., 0,2% ProClin® 300. Состав положительного контроля: сыворотка/плазма человека, реактивная в отношении антител IgG к Mycoplasma Pneum., 0,2% ProClin® 300, инертный желтый краситель и консерванты. Готовый к использованию. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации аналита 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 выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденном производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	животных	3,00	100 800,00	302 400,00
50	Контрольные антитела класса IgG токсоплазмы / Control Toxo IgG II	<p>Проконтролированный материал контроля качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности количественного определения специфических антител IgG к Toxoplasma gondii в условиях <i>in vitro</i>. Формат упаковки: 4 флакона по 0,6 мл. Состав отрицательного контроля: сыворотка/плазма человека, стабилизированные в буфере PBS, неактивные в отношении антител IgG к Toxoplasma gondii, BSA, 0,2% ProClin® 300. Состав положительного контроля: сыворотка/плазма человека, реактивная в отношении антител IgG к Toxoplasma gondii, стабилизированная в буфере PBS, BSA, 0,2% ProClin® 300, инертный желтый краситель. Готовый к использованию. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации аналита для конкретной партии. Стабильность после восстановления: 8 недель при температуре 2-8°C. Контрольный материал и наборы реагентов должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденном производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	животных	3,00	124 800,00	374 400,00
51	Контрольные антитела класса IgM к краснухе / Control Rubella IgM	<p>Проконтролированный материал контроля качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности количественного определения специфических IgM к вирусу краснухи. Формат упаковки: 4 флакона по 0,7 мл. Состав отрицательного контроля: Сыворотка/плазма человека, неактивные к антителам IgM вируса краснухи, стабилизированные в буфере PBS, BSA, 0,2% ProClin® 300. Состав положительного контроля: сыворотка/плазма человека, реагирующая на антитела IgM к вирусу краснухи, стабилизированные в буфере PBS, BSA, 0,2% ProClin® 300, инертный желтый краситель. Готовый к использованию. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации аналита для конкретной партии. Стабильность после восстановления: 8 недель при температуре 2-8°C. Контрольный материал и наборы реагентов должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденном производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	животных	3,00	124 800,00	374 400,00

52	Контрольные антитела класса IgM к микоплазма пневмонии / Control Mycoplasma Pneum. IgM	<p>Проанализированный материалы контроля качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности количественного определения специфических антител IgM к микоплазма пневмонии в условиях in vitro. Формат упаковки: 4 флакона по 0,7 мл. Состав отрицательного контроля: сыворотка/плазма человека неактивные к антителам IgM к Mycoplasma pneumoniae, стабилизированные в фосфатном буфере, BSA, EDTA, детергенты, 0,2% ProClin® 300, консерванты. Состав положительного контроля: рекомбинантные антитела IgM, реактивные к Mycoplasma Pneumoniae, казеин, BSA, фосфатный буфер, EDTA, детергенты, < 0,1% азид натрия, консерванты и инертный желтый краситель. Готовый к использованию. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации анализа для конкретной партии. Стабильность после восстановления: 6 недель при температуре 2-8°C. Контрольный материал и 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 на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с персей установленного программного обеспечения.</p>	жизненный	3,00	100 800,00	302 400,00
53	Контрольные антитела класса IgM к Токсоплазме / Control Toxo IgM	<p>Проанализированный материалы контроля качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности количественного определения специфических антител IgM к Toxoplasma gondii в условиях in vitro. Формат упаковки: 4 флакона по 0,7 мл. Состав отрицательного контроля: сыворотка/плазма человека, стабилизированные в буфере PBS, неактивные в отношении антител IgM к Toxoplasma gondii, BSA, 0,2% ProClin® 300. Состав положительного контроля: сыворотка/плазма человека, реактивная в отношении антител IgM к Toxoplasma gondii, стабилизированная в буфере PBS, BSA, 0,2% ProClin® 300, инертный желтый краситель. Готовый к использованию. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации 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 совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с персей установленного программного обеспечения.</p>	жизненный	3,00	124 800,00	374 400,00
54	Контрольные антитела класса IgG к вирусу герпеса типа 2 типа / ControlJHSV-2 IgG	<p>Проанализированный материалы контроля качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности количественного определения специфических антител IgG к вирусу простого герпеса 2 типа в условиях in vitro. Формат упаковки: 4 флакона по 0,7 мл. Состав отрицательного контроля: сыворотка/плазма человека, стабилизированная в буфере PBS, неактивная к антителам IgG к ВПГ-2, BSA, 0,2% ProClin® 300. Состав положительного контроля: сыворотка/плазма человека, реагирующая на антитела IgG к ВПГ-2, 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 совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с персей установленного программного обеспечения.</p>	жизненный	2,00	124 800,00	249 600,00
55	Контрольный специфичный антител класса IgG к вирусу герпеса типа 1 / Control HSV-1 IgG	<p>Проанализированный материалы контроля качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности количественного определения специфических антител IgG к вирусу простого герпеса 1 типа в условиях in vitro. Формат упаковки: 4 флакона по 0,7 мл. Состав отрицательного контроля: сыворотка/плазма человека, неактивная к антителам IgG к ВПГ-1, 0,2% ProClin® 300. Состав положительного контроля: сыворотка/плазма человека, реагирующая на антитела IgG к ВПГ-1, 0,2% ProClin® 300. Готовый к использованию. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации 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 совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с персей установленного программного обеспечения.</p>	жизненный	2,00	187 200,00	374 400,00

56	Контроль к антителам класса IgM к цитомегаловирусу - ЦМВ / Control CMV IgM II	<p>Продиагностированный материалы контроля качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности количественного определения специфических антител IgM к ЦМВ. Формат упаковки: 4 флакона по 0,8 мл. Состав отрицательного контроля: сыворотка/плазма человека, не реагирующая на антитела IgM ЦМВ, стабилизированные в ТРИС-буфере, 0,2% ProClin® 300, консерванты. Состав положительного контроля: человеческая сыворотка/плазма, реагирующая на антитела IgM ЦМВ, стабилизированная в буфере PBS, BSA, 0,2% ProClin® 300, инертный желтый краситель. Готовый к использованию. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации аналита для конкретной партии. Стабильность после восстановления: 8 недель при температуре 2-8°C. Контрольный материал и наборы реагентов должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденном производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	жизнетык	3,00	124 800,00	374 400,00
57	Контрольные антитела класса IgA к хламидии трахоматис / Control Chlamydia Trachomatis IgA	<p>Продиагностированный материалы контроля качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности количественного определения специфических антител IgA к Chlamydia trachomatis в условиях in vitro. Формат упаковки: 4 флакона по 0,8 мл. Состав отрицательного контроля: сыворотка/плазма человека, не реагирующая к антителам IgG к Chlamydia trachomatis, 0,2% ProClin® 300, консерванты. Состав положительного контроля: рекомбинантные IgA-антитела, реагирующие к Chlamydia trachomatis, казеин, BSA, фосфатный буфер, ЭДТА, детергенты, консерванты, инертный красный краситель. Готовый к использованию. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации аналита для конкретной партии. Стабильность после восстановления: 8 недель при температуре 2-8°C. Контрольный материал и наборы реагентов должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденном производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	жизнетык	3,00	103 200,00	309 600,00
58	Контрольные антитела класса IgG к хламидии трахоматис / Control Chlamydia Trachomatis IgG	<p>Продиагностированный материалы контроля качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности количественного определения специфических антител IgG к Chlamydia trachomatis в условиях in vitro. Формат упаковки: 4 флакона по 0,8 мл. Состав отрицательного контроля: сыворотка/плазма человека, не реагирующая к антителам IgG к Chlamydia trachomatis, 0,2% ProClin® 300, консерванты. Состав положительного контроля: сыворотка/плазма человека, реагирующая к антителам IgG к Chlamydia trachomatis, стабилизированная в ТРИС-буфере, 0,2% ProClin® 300, консерванты, инертный красный краситель. Готовый к использованию. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации аналита для конкретной партии. Стабильность после восстановления: 8 недель при температуре 2-8°C. Контрольный материал и наборы реагентов должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденном производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	жизнетык	3,00	103 200,00	309 600,00
59	Контроль к антителам класса IgG к цитомегаловирусу человека - ЦМВ / Control CMV IgG II	<p>Продиагностированный 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 контроля: сыворотка/плазма человека, стабилизированные в буфере PBS, не реагирующие в отношении антител CMV IgG, BSA, 0,2% ProClin® 300. Готовы к использованию. Состав положительного контроля: сыворотка/плазма человека, реагирующая на антитела IgG ЦМВ, стабилизированные 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 совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденном производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	жизнетык	3,00	124 800,00	374 400,00

60	Контрольные антитела класса IgG к ядерному антигену вируса Эпштейна-Барр / Control EBNA IgG	<p>Проанализированный 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 контроля: сыворотка/плазма человека, стабилизированная в буфере PBS, не реагирует на антитела EBNA-1 IgG, BSA, 0,2% ProClin® 300. Состав положительного контроля: сыворотка/плазма человека, реактивная 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 использованиями. 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 на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	жизнетык	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 in vitro. Формат упаковки: 4 флакона по 0,8 мл. Состав отрицательного контроля: Человеческая сыворотка или дефибрированная плазма, неактивные к антителам IgG краснухи, 0,2% ProClin® 300 и сульфат гентамицина в качестве консервантов. Состав положительного контроля: человеческая сыворотка или дефибрированная плазма, реагирующая на антитела IgG краснухи, 0,2% ProClin® 300 и сульфат гентамицина в качестве консервантов. Готовый к использованию. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации аналита для конкретной партии. Стабильность после восстановления: 12 недель при температуре 2-8°C. Контрольный материал и набора 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 на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	жизнетык	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 <i>H. pylori</i> в условиях in vitro. Формат упаковки: 4 флакона по 0,8 мл. Состав отрицательного контроля: человеческая сыворотка или дефибрированная плазма, неактивные к антителам IgG <i>H. pylori</i>, 0,2% ProClin® 300 и < 0,1% азид натрия. Состав положительного контроля: человеческая сыворотка или дефибрированная плазма, реактивные к антителам IgG <i>H. pylori</i>, 0,2% ProClin® 300 и < 0,1% азид натрия. Готовый к использованию. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации аналита для конкретной партии. Стабильность после восстановления: 12 недель при температуре 2-8°C. Контрольный материал и набора 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 на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	жизнетык	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/или 2 (ВПГ-1/2). Формат упаковки: 2 уровня (отрицательный, положительный) контролей по 2 x 1,2 мл каждый. Состав отрицательного контроля: сыворотка/плазма человека, не реагирующая на антитела HSV IgM, стабилизированные в буфере PBS, BSA, 0,2% ProClin® 300. Состав положительного контроля: сыворотка/плазма человека, реагирующая на антитела HSV IgM, стабилизированные в буфере PBS, BSA, 0,2% ProClin® 300, инертный желтый краситель. Контроли предварительно разделены 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 на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	жизнетык	3,00	124 800,00	374 400,00

64	Контроль на антитела класса IgG к вирусу герпеса типа 1/2 типа /Control HSV-1/2 IgG	<p>Пронализированный материал контроля качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности качественного определения специфических IgG к вирусу простого герпеса типа 1 и/или 2. Формат упаковки: 2 уровня (отрицательный, положительный) контролей по 2 x 1,3 мл каждый. Состав отрицательного контроля: сыворотка/плазма человека, стабилизированные в буфере PBS, неактивные к антителам IgG HSV, BSA, 0,2% ProClin® 300. Состав положительного контроля: сыворотка/плазма человека, реактивная в отношении антиген IgG к ВПГ, стабилизированная в буфере PBS, BSA, 0,2% ProClin® 300, инертный желтый краситель. Готовы к использованию.</p> <p>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 на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	женитых	3,00	124 800,00	374 400,00
65	Контрольный анти-ТПО / Control Anti-TPO	<p>Пронализированный материал контроля качества (низкий и высокий уровни) для мониторинга эффективности количественного определения антител к Тиреопероксидазе в условиях <i>in vitro</i>. Формат упаковки: 2 флакона по 1,0 мл контроля низкой концентрации анализа и 2 флакона по 1,0 мл контроля высокой концентрации. Состав: человеческая сыворотка, содержащая антитела к тиреопероксидазе. Поставляется в лиофилизированном виде. 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 набор 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 на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	женитых	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 1,0мл отрицательного контроля и 2 флакона по 1,0 мл положительного контроля. Состав отрицательного контроля: сыворотка/плазма человека, неактивная к антигенам и антителам ВГС, 0,2% ProClin® 300, консерванты. Состав положительного контроля: инактивированная 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 анализа для конкретной партии. Стабильность после вскрытия: 4 недели при температуре 2-8°C. Контрольный материал и набор реагентов должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	женитых	4,00	124 800,00	499 200,00
67	Контроль на простатический специфический антиген общий /Control PSA	<p>Пронализированный материал контроля качества (низкий и высокий уровни) для мониторинга эффективности определения PSA в условиях <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: омукозный антиген PSA из семенной жидкости человека в растворе альбумина человека, 0,09% анид натрия. Состав контроля с высокой концентрацией: Омукозный антиген PSA из семенной жидкости человека в растворе альбумина человека, 0,09% анид 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 совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	женитых	3,00	124 800,00	374 400,00

68	Контроль на простатический специфический антиген свободный / Control PSA	<p>Проанализированный материал контроля качества (низкий и высокий уровни) для мониторинга эффективности определения свободного простатспецифического антигена человека (PSA) в условиях in vitro. 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 простатспецифический антиген в человеческом сывороточном альбумине, 0,09% ионда натрия. Состав контроля с высокой концентрацией: содержит человеческий простатспецифический антиген в человеческом сывороточном альбумине, 0,09% ионда 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 °С. Контрольный материал и набор 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 на утвержденным производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	женитлык	3,00	124 800,00	374 400,00
69	Контрольный набор общего 25-OH витамина Д / 25-OH Vitamin D Total Control Se	<p>Проанализированный материал контроля качества (низкий и высокий уровни) для мониторинга эффективности количественного определения 25 ОН общего витамина Д в условиях in vitro. Формат упаковки: 2 флакона по 2,0 мл контроля низкой концентрации аналита 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 аналита для конкретной партии. Стабильность после вскрытия: 4 недели при температуре 2-8°С. Контрольный материал и набор реагентов должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	женитлык	3,00	163 200,00	489 600,00
70	Контрольный тест к количественному анализу поверхностного антигена вируса гепатита В / HBsAg Quant	<p>Предназначен для проверки достоверности количественного определения поверхностного антигена вируса гепатита В (HSAg) в условиях in vitro. 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 маркер вирус гепатита В, стабилизированная в TRIS-буфере, 0,2% ProCin 300, консерванты. Состав положительного контроля: человеческая сыворотка/плазма, содержащая поверхностный антиген вируса гепатита В (ad и su), стабилизированная в TRIS-буфере, 0,2% ProCin 300, консерванты. Готов к использованию. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации аналита для конкретной партии. Стабильность после вскрытия: 4 недели при температуре 2-8°С. Контрольный материал и набор реагентов должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	женитлык	4,00	148 800,00	595 200,00
71	Контроль для маркеров щитовидной железы / Control Thyroid 2	<p>Проанализированный материал контроля качества (нормальный уровень) для мониторинга эффективности количественного определения гормонов щитовидной железы в условиях in vitro (общий и свободный трийодтиронин, общий и свободный тироксин, тиреотропный гормон). Формат упаковки: 4 флакона по 5,0 мл. Состав: человеческая сыворотка, содержащая Т3, Т4, ТТГ. Поставляется в лиофилизированном виде. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации аналита для конкретной партии. Стабильность после восстановления: 48 часов при температуре 2-8°С. Допустима односторонняя заморозка для длительного хранения контрольного материала. 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 на утвержденным производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	женитлык	3,00	158 400,00	475 200,00

72	Разбавитель образцов общего 25-OH витамина Д / 25-OH Vitamin D Specimen Diluent	Предназначен для разведения (1:3) концентрированных проб (концентрация >150 нг/мл) для количественного определения суммарного 25-OH витамина Д. Формат упаковки: флаконы (4×5,0 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 совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	капота	1,00	163 200,00	163 200,00
73	Контроль для маркеров щитовидной железы 1 / Control Thyroid 1	Проанализированный материал контроля качества (низкий уровень) для мониторинга эффективности количественного определения гормонов щитовидной железы в условиях in vitro (общий и свободный трийодтиронин, общий и свободный тироксин, тиротропный гормон). Формат упаковки: 4 флакона по 5,0 мл. Состав: человеческая сыворотка, содержащая Т3, Т4, ТТГ. Поставляется в лиофилизированном виде. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации аналита для конкретной партии. Стабильность после восстановления: 48 часов при температуре 2-8°C. Допустима одноразовая заморозка для длительного хранения контрольного материала. 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 на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	жидкость	3,00	158 400,00	475 200,00
74	Контроль для маркеров щитовидной железы 3 / Control Thyroid 3	Проанализированный материал контроля качества (высокий уровень) для мониторинга эффективности количественного определения гормонов щитовидной железы в условиях in vitro (общий и свободный трийодтиронин, общий и свободный тироксин, тиротропный гормон). Формат упаковки: 4 флакона по 5,0 мл. Состав: человеческая сыворотка, содержащая Т3, Т4, ТТГ. Поставляется в лиофилизированном виде. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации аналита для конкретной партии. Стабильность после восстановления: 48 часов при температуре 2-8°C. Допустима одноразовая заморозка для длительного хранения контрольного материала. 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 на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	жидкость	3,00	158 400,00	475 200,00
75	Набор для определения антител класса IgG к микоплазма пневмонии / Mycoplasma Pneumoniae IgG	Полуколичественное определение специфических IgG к Mycoplasma Pneumoniae в человеческой сыворотке или плазме методом хемилюминесцентного иммуноанализа (СЛИА). 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 (28,0 мл) и конъюгат антител с флуоресцентным красителем (13,5 мл). Линейность: 0,1-200 AU/ml. Стабильность: после вскрытия 6 недель при температуре 2-8°C, калибровки - 4 недели. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Прелел interfering 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 совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	жидкость	8,00	187 200,00	1 497 600,00

76	Набор для определения антиген класса IgM к микоплазма пневмонии / Mycoplasma Pneumoniae IgM	<p>Качественное определение специфических IgM к Mycoplasma Pneumoniae в человеческой сыворотке или плазме методом хемилюминесцентного иммуноанализа (CLIA). Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все реактивы в отдельных отсеках, количество достаточно для проведения 100 исследований. Реактивы готовы к использованию. Состав: суспензия магнитных частиц (1,6 мл), 2 калибратора (по 0,6 мл), буфер А (15,8 мл) и конъюгат штигел с флуоресцентным красителем (13,5 мл). Линейность: 0,1-27 индекса чувствительности. Стабильность: после вскрытия 8 недель при температуре 2-8°C, калибровки – 8 недель. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Предел interfering 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 совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	жидкость	8,00	187 200,00	1 497 600,00
77	Разбавитель для количественного анализа поверхностного антигена вируса гепатита В / HBsAg Quant Sample D	<p>Предназначен для разведения концентрированных проб (концентрация >150 МЕ₅₀/мл) для количественного определения поверхностного антигена вируса гепатита В. Объем разбавителя – 50 мл. Состав: человеческая сыворотка/плазма неактивна на все маркеры HBV, стабилизирована в ТРИС-буфере, 0,2% ProClat™ 300, консерванты. 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 совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	жидкость	1,00	218 880,00	218 880,00
78	Опторазовые наконечники / DiTi	<p>Опторазовые наконечники необходимы для отбора проб в анализаторе. Набор включает в себя 12 коробок, каждая коробка содержит по 6 штативов (пластик), в каждом штативе по 96 наконечников. Общее количество наконечников в наборе - 12 x 576 шт. Стабильность: после вскрытия – до окончания срока годности. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	карта	3,00	756 000,00	2 268 000,00
79	Системная жидкость / EASY System Liquid	<p>Предназначена для промывки магнитных частиц во время выполнения иммунохимических исследований на анализаторе (промывочный буфер), а также для промывки и заполнения пипетирующих игл и системы трубок анализатора (системная жидкость). Формат упаковки и состав: 6 x 90мл концентрата системной/промывочной жидкости (55,6 x) фосфатный буфер, <0,1% анид натрия. Стабильность: после разведения - 4 недели при температуре 15-32 °С. Рабочие материалы должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	карта	1,00	60 000,00	60 000,00
80	Промывочная жидкость для системы анализатора / Wash System Liquid	<p>Предназначена для промывки магнитных частиц во время выполнения иммунохимических исследований на анализаторе (промывочный буфер), а также для промывки и заполнения пипетирующих игл и системы трубок анализатора (системная жидкость). Формат упаковки и состав: 6 x 1 литр концентрата системной/промывочной жидкости (10 x) фосфатный буфер, анид натрия. Каждый флакон рассчитан приблизительно на 1000 измерений. Стабильность: после разведения - 4 недели при температуре 15-30 °С. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	карта	4,00	172 800,00	691 200,00

81	Кюветы / Cuvettes	Реакционные кюветы необходимы для выполнения иммунохимических исследований на анализаторе (в кюветах происходит инкубация, промывка и измерение). Набор включает в себя 4 коробки, каждая из которых содержит 9 упаковок (пластиковых пакетов) кювет, в каждой упаковке по 200 кювет. Общее количество кювет в наборе - 4 × 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 совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с первой установленной программой обеспечения.	китама	3,00	360 000,00	1 080 000,00
82	Промывочный раствор/ Liqui-NOX	Концентрированный раствор для проведения очистки илы дозатора, пробоборника и моеющей станции кювет. Объем раствора: 0,95 л. Перед началом выполнения задач ежедневного или ежемесячного обслуживания необходимо приготовить 1 л свежего раствора. На 10 мл раствора добавляется 0,99 л дистиллированной воды. Расходные материалы должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с первой установленной программой обеспечения.	дана	1,00	55 200,00	55 200,00
83	Стартовый набор /Starter kit	Набор запускающих реагентов необходим для генерации хемилюминесцентного сигнала во время выполнения иммунохимических исследований на анализаторе. Формат упаковки и состав: Запускающий реагент 1 (Starter 1, 3 x 230 мл): катализатор в 4% гидроксиде натрия. Запускающий реагент 2 (Starter 2, 3 x 230 мл): 0,12% раствор перекиси водорода. Реагенты поставляются в жидком виде и готовы к использованию, концентрация компонентов оптимизирована для работы на анализаторе. Каждая пара флаконов рассчитана примерно на 1000 измерений. Стабильность: после вскрытия – до окончания срока годности на борту анализатора. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с первой установленной программой обеспечения.	жынык	12,00	98 400,00	1 180 800,00
					Жалпы сома:	65 382 967,00

Түркістан облысы, Төлеби ауданы, Көксақ ауылы,
Төлеби, 153А

Жеткізу мерзімі:

Баға ұсыныстарын сұрату тәсілімен сатып алуға қатысу үшін әрбір әлеуетті өнім беруші келесі құжаттарды белгіленген мерзім аяқталғанға дейін мөрмен бекітілген түрде ұсынады:

- 1) Денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен шаңдағы баға ұсынысы;
- 2) Жеке немесе заңды тұлғаның лицензиялау органдары лицензиялау арқылы жүзеге асыратын қызметті жүзеге асыруға құқығын растайтын рұқсат;
- 3) Ұсынылатын тауарлардың Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің 2023 жылғы 7 маусымындағы № 110 бұйрығында белгіленген талаптарға сәйкестігін растайтын құжаттар.

Жеткізу мерзімі мен шарттары:

Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 31.12.2023 жылғы дейін

Баға ұсыныстарын сұрату тәсілімен сатып алуға қатысу үшін құжаттарды ұсыну орны:
Баға ұсыныстарын (өтінімдерін) берудің соңғы мерзімі:

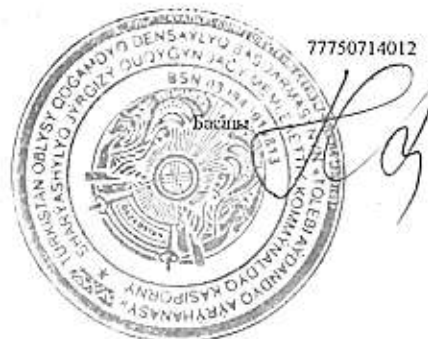
Түркістан облысы, Төлеби ауданы, Көксақ ауылы,
Төлеби, 153А (2 кабат, заңгер кабинеті)
сағат 10.00-ге дейін 11.07.2023ж.

Дата, время и место вскрытия конвертов с ценовыми предложениями

Түркістан облысы, Төлеби ауданы, Көксақ ауылы,
Төлеби, 153А (2 кабат, акт залы)

сағат 11.00-ге 11.07.2023ж.

Қосымша ақпарат пен анықтаманы мына телефон арқылы алуға болады:



77750714012

К.Р. Умарова