

№9 хабарлалыру

Түркістан облысы денсаулық сактау басқармасының «Төлеми аудандық аурұханасы» НДЖК МҚҚ Қазақстан Республикасы Денсаулық сактау министрінің 2023 жылғы 7 маусымындағы № 110 бұйрығымен берілген тегін медициналық комектің көпілдік берілген колемі, міндетті азуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде дарілік заттарды, медициналық бүйімларды және ариналы емдік онимдерді сатып алуды, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алуды үйімдастыру және отқызу кагидаларына және сатып алу ережелеріне сәйкес (бұдан әрі - Ереже), 2023 жылға арналған дарілік заттар мен медициналық бүйімларды және ариналы емдік онимдерді баға үсілесін сұрату тәсілі арқылы сатып алуды хабарлайды.

04.07.2023ж

Тапсырыс берушінің (сатып алуды үйімдастырушының) атты және мекен-жайы:

«Төлеми аудандық аурұханасы» НДЖК МҚҚ
Мекен-жайы: 161109 Түркістан облысы, Төлеми ауданы,
Коксасқ ауылы, Төлеми, 153А

Лот номірі	Аты	Техникалық сипаттамасы	Өлшем бірлігі	Саны	2023 жылта жоспарланған баға	Әр лотта болынған сома
1	Кислота лимонная моногидрат и бензоат (Хилак форте 100мл)	Хилак форте 100 мл Прозрачный или слегка мутный желтовато-коричневого цвета раствор с характерным кислотным карамельно-сладким запахом. Противодиарейное средство. Флакон 100 мл.	бottleкс	100,00	5 680,00	568 000,00
2	Резонатин (Иммуноалбулин человека антирезус D)	Раствор для внутримышечных инъекций, 625МЕ/мл, 2 мл, №1	ампула	10,00	27 049,01	270 490,10
3	Мифепривон	таблетки 200мг	таблетка	50,00	1 330,90	66 545,00
4	Мизопростол	таблетки 0,2мг	таблетка	500,00	132,92	66 460,00
5	Промедол (Примесеридин)	раствор для инъекций 25%-1,0мл	ампула	600,00	226,85	136 110,00
6	Нитроглицерин	таблетки подъязычные 0,5мг	таблетка	100,00	6,64	664,00
7	Шприц Перфузор для светочувствительных препаратов, 50 мл (черный)	З-компонентный шприц для инфузионных насосов, для введения светочувствительных препаратов, черный, с эспирационной 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 Biocast® 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 Ампульные 50штук/уп	Пенополиуритановый диск, штифт из нержавеющей стали, гель, диаметр 30 мм	каптама	600,00	3 300,00	1 980 000,00
10	Формалин 40%	марки ФМ высший сорт	литр	20,00	2 880,00	57 600,00
11	Кальция глюконат 10% - 10мл №10ампула	Кальций глюконат, раствор для инъекций 100мс/мл	каптама	30,00	1 212,00	36 360,00
12	Фиксаж AGFA G334 Dev 2x20 лт	Фиксаж автомат	канистра	6,00	10 600,00	63 600,00
13	Проквитель Е. О. С. AGFA Dev 2x20 лт	Проквитель автомат	канистра	10,00	16 500,00	165 000,00
14	Гидроксиэтилкрахмал (пентахаракмал)	раствор для инфузий 10% 500 мл	бottleкс	30,00	4 237,93	127 137,90
15	Пролен синий M3 (2/0) 90cm две иглы колющие SH 1 26 мм (код 8523h)	Пролен синий M3 (2/0) 90cm две иглы колющие SH 1 26 мм	дана	30,00	4 068,00	122 040,00
16	Пролен синий M2 (3/0) 75cm игла колющая SH-1 22 мм (код w8770g)	Пролен синий M2 (3/0) 75cm игла колющая SH-1 22 мм	дана	10,00	3 276,00	32 760,00
17	Пролен синий M0,7 (6/0) 75cm две иглы колющие C-1 13 мм (код 8706h)	Пролен синий M0,7 (6/0) 75cm две иглы колющие C-1 13 мм	дана	10,00	5 439,00	54 390,00
18	Сыворотка противостолби лошадь очищ концентрат жицк 3000 МЕ р-р для инъекций амп. (5) в компл. с	Сыворотка противостолби лошадь очищ концентрат жицк 3000 МЕ р-р для инъекций амп. (5) в компл. с	каптама	50,00	11 600,00	580 000,00

Реагенты для Автоматический иммунохимический анализатор LIAISON® XL. Год выпуска апрель 2023 год. РУ: РК-МТ-5М-019340

19	Очищающий набор для анализатора / EASY Cleaning Tool	Очищающий набор для обслуживания анализатора. Он очищает трубы и клапан промывочной станции, предотвращая возможность возникновения перекрестной контаминации. Набор состоит из двух отдельных компонентов: 1. EASY CLEAN интеграла (2 лт); 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 палинции калиброчки на утвержденных производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибрировка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версей установленного программного обеспечения.	каптама	1,00	120 000,00	120 000,00
20	Упаковка для твердых отходов / SOLID WASTE BAG	Пластиковые непрозрачные пакеты с рамкой, позволяющей плотно устанавливать мешок для твердых отходов в специальный отсек прибора. Необходимы для утилизации всех твердых потенциально биологически опасных отходов анализатора (одноразовых накничников и реакционных юнон). 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 палинции калиброчки на утвержденных производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибрировка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версей установленного программного обеспечения.	каптама	2,00	144 000,00	288 000,00

21	Очищающий набор / Cleaning Kit	<p>Очищающий набор для ежедневного обслуживания, предназначенный для промывки дозатора и/или промывочной станции и обеспечения полной работоспособности насосов запускающих реагенты. Набор состоит из двух отдельных компонентов:</p> <ol style="list-style-type: none"> Интеграл CLEAN Tool (1 шт) и очищающий раствор (10 флаконов по 3,5 мл); Раствор PUMP Tool (2 флакона по 85 мл). <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 калибровки на утвержденном производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	каптама	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 гипоклорита 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 калибровки на утвержденном производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	каптама	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 хемилуминесцентного иммunoанализа (CLIA) и условиях <i>in vitro</i>. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все необходимые реагенты в отдельных отсеках, количество которых достаточно для проведения 200 исследований. Реагенты готовы к использованию. Состав картриджа: суспензия магнитных частиц (2,5 мл), 2 калибратора (по 3,0 мл), контнегат (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: 0,070-150 МЕ/мл. Аналитическая чувствительность: 0,030 МЕ/мл. Прелел интерферирующих веществ: триглицериды < 3000 мг/дл, билирубин < 20 мг/дл, уровень биотина 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 калибровки на утвержденном производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	каптама	20,00	336 000,00	6 720 000,00
24	Набор для определения антител класса IgA к хламидии трахоматис / Chlamydia Trachomatis IgA	<p>Количественное определение специфических антител IgA к Chlamydia trachomatis в образцах сыворотки или плазмы человека 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 (2,5 мл), контнегат с флуоресцентным краинцелем (23,5 мл), калибратор (2x0,55 мл), буфер (23,5 мл). Стабильность: после вскрытия 8 недель при температуре 2-8°C. Линейность: 3-250. Прелел интерферирующих веществ: билирубин < 0,2 мг/мл, гемоглобин < 10 мг/мл, 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 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	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 образах сыворотки или плазмы человека для скрининга беременных женщин методом хемилуминесцентного иммunoанализа (CLIA) в условиях <i>in vitro</i>. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все необходимые реагенты в отдельных отсеках, количество которых достаточно для проведения 100 исследований. Реагенты готовы к использованию. Состав картриджа: суспензия магнитных частиц (2,3 мл), 2 калибратора (по 2,7 мл), коньюгат с флуоресцентным красителем (28,0 мл), разбавитель для анализа (2х28,0 мл). Линейность: 3-400 МЕ/мл. Стабильность: после вскрытия 4 недели при температуре 2-8°C, калибронки – 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 калибронки на утвержденном производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	жизнитек	5,00	211 200,00	1 056 000,00
26	Набор для определения антител класса IgG к ядерному антигену вируса Эштейна-Барра/ EBNA IgG	<p>Количественное определение специфических антител IgG к ядерному антигену вируса Эштейна-Барра в образах сыворотки или плазмы человека для скрининга беременных женщин методом хемилуминесцентного иммunoанализа (CLIA) в условиях <i>in vitro</i>. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все необходимые реагенты в отдельных отсеках, количество которых достаточно для проведения 100 исследований. Реагенты готовы к использованию. Состав картриджа: суспензия магнитных частиц (2,3 мл), 2 калибратора (по 3,2 мл), коньюгат с флуоресцентным красителем (23,0 мл), разбавитель для анализа (2х28,0 мл). Линейность: 3-600 МЕ/мл. Стабильность: после вскрытия 8 недель при температуре 2-8°C, калибронки – 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 калибронки на утвержденном производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	жизнитек	1,00	288 000,00	288 000,00
27	Набор для определения Простатического специфического антигена/PSA	<p>Количественное определение простатоспецифического антигена человека (ПСА) в сыворотке и плазме крови человека (гепаринизированной, ЭДТА) во время наблюдения за пациентами с карциномой предстательной железы методом хемилуминесцентного иммunoанализа (CLIA) в условиях <i>in vitro</i>. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все необходимые реагенты в отдельных отсеках, количество которых достаточно для проведения 100 исследований. Реагенты готовы к использованию. Состав картриджа: суспензия магнитных частиц (2,3 мл), коньюгат с флуоресцентным красителем (17,0 мл), разбавитель (10,0 мл), буфер А (29,0 мл), калибратор (2х1 мл). Линейность: 300 нг/мл. Стабильность: после вскрытия 4 недели при температуре 2-8°C, калибронки – 14 дней. Аналитическая чувствительность: 0,09 нг/мл. Функциональная чувствительность: 0,15 нг/мл. Предел интерферирующих веществ: билирубин <0,2 мг/мл, гемоглобин <1000 мг/дл, триглицериды <30 мг/дл. Набор реагентов должен соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибронки на утвержденном производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	жизнитек	5,00	175 200,00	876 000,00

28	Набор для определения Анти-TPO / Anti-TPO	Количественное определение антител к тиреопероксидазе в человеческой сыворотке и плазме методом хемилюминесцентного иммunoанализа (CLIA) в условиях <i>in vitro</i> . Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все необходимые реагенты в отдельных отсеках, количество которых достаточно для проведения 100 исследований. 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 <10 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.	жизнитек	5,00	225 600,00	1 128 000,00
29	Набор для определения антител к вирусу гепатита С / HCV Ab	Качественное определение специфических антител к вирусу гепатита С в сыворотке и плазме методом хемилюминесцентного иммunoанализа (CLIA) в условиях <i>in vitro</i> . Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все необходимые реагенты в отдельных отсеках, количество которых достаточно для проведения 100 исследований. 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 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.	жизнитек	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	Качественное определение специфических IgM к вирусу простого герпеса типа 1 и/или 2 (ВПГ-1/2) в человеческой сыворотке или плазме методом хемилюминесцентного иммunoанализа (CLIA) в условиях <i>in vitro</i> . Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все реактивы в отдельных отсеках, количество достаточно для проведения 100 исследований. Реактивы готовы к использованию. Состав: суспензия магнитных частиц (2,3 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 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.	жизнитек	5,00	300 000,00	1 500 000,00
31	Набор для определения антител класса IgM к краснухе / Rubella IgM	Количественное определение специфических IgM к вирусу краснухи в человеческой сыворотке или плазме методом хемилюминесцентного иммunoанализа (CLIA). Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все реактивы в отдельных отсеках, количество достаточно для проведения 100 исследований. Реактивы готовы к использованию. Состав: суспензия магнитных частиц (2,3 мл), 2 калибратора (по 1,5 мл), раствор для разведения проб (2x28,0 мл) и конъюгат антител с флуоресцентным красителем (5,0 мл), 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 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.	жизнитек	5,00	211 200,00	1 056 000,00

32	Набор для определения антител класса IgM к токсоплазме / Toxo IgM	<p>Количественное определение количественного определения специфических антител IgM к <i>Toxoplasma gondii</i> в образах 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 которых достаточно для проведения 100 исследований. Реагенты готовы к использованию. Состав картрида: суспензия магнитных частиц (2,3 мл), 2 калибратора (по 1,5 мл), коньюгат 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, калибронки – 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 калибронки на утвержденном производителем стандартных образах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	животных	5,00	211 200,00	1 056 000,00
33	Набор для определения антител класса IgM к цитомегаловирусу - CMV / CMV IgM II	<p>Полуколичественное определение специфических IgM к цитомегаловирусу человека в сыворотке и плазме методом хемилюминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях <i>in vitro</i>. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все реактивы в отдельных отсеках, количество достаточно для проведения 100 исследований. Реактины готовы к использованию. Состав: суспензия магнитных частиц (2,5 мл), 2 калибратора (по 0,6 мл), буфер (25 мл), коньюгат антител с флуоресцентным красителем (23 мл). Линейность: 5 - 140 Е/мл. Стабильность: после вскрытия 8 недель при температуре 2-8°C, калибронки – 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 калибронки на утвержденном производителем стандартных образах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	животных	5,00	211 200,00	1 056 000,00
34	Набор для определения антител класса IgG к вирусу герпеса типа 1/2 типа/ HSV-1/2 IgG	<p>Качественное определение специфических IgG к вирусу простого герпеса типа 1 и/или 2 в сыворотке и плазме методом хемилюминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях <i>in vitro</i>. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все реактивы в отдельных отсеках, количество достаточно для проведения 100 исследований. Реактины 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), коньюгат антител с флуоресцентным красителем (23 мл). Стабильность: после вскрытия 8 недель при температуре 2-8°C, калибронки – 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 калибронки на утвержденном производителем стандартных образах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	животных	5,00	300 000,00	1 500 000,00
35	Набор для определения антител класса IgG к вирусу герпеса типа 2 типа /HSV-2 IgG	<p>Качественное определение специфических IgG к вирусу простого герпеса 2 типа в сыворотке и плазме методом хемилюминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях <i>in vitro</i>. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все реактивы в отдельных отсеках, количество достаточно для проведения 100 исследований. Реактины 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), коньюгат антител с флуоресцентным красителем (23 мл). Стабильность: после вскрытия 8 недель при температуре 2-8°C, калибронки – 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 калибронки на утвержденном производителем стандартных образах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	животных	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 и человеческой сыворотке или плазме методом хемилуминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях <i>in vitro</i>. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все реактивы в отдельных отсеках, количество достаточно для проведения 100 исследований. Реактины готовы к использованию. Состав: суспензия магнитных частиц (2,3 мл), 2 калибратора (по 2,7 мл), раствор для разведения проб (2x28,0 мл) и коньюгат антител с флуоресцентным красителем (28,0 мл). Линейность: 0,2-350 МЕ/мл. Стабильность: после вскрытия 12 недель при температуре 2-8°C, калибронки – 4 недели. Аналитическая чувствительность: 0,2 МЕ/мл. Функциональная чувствительность: 0,73 МЕ/мл. Регенты 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 калибронки на утвержденном производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	жизнь	4,00	211 200,00	844 800,00
37	Набор для определения антител класса IgG к Хеликобактер пилори / H. Pylori IgG	<p>Количественное определение специфических IgG к <i>Cleicobacter pylori</i> в человеческой сыворотке или плазме методом хемилуминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях <i>in vitro</i>. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все реактивы в отдельных отсеках, количество достаточно для проведения 100 исследований. Реактины готовы к использованию. Состав: суспензия магнитных частиц (2,4 мл), 2 калибратора (по 1,0 мл), раствор для разведения проб (2x28,0 мл) и коньюгат антител с флуоресцентным красителем (28,0 мл). Линейность: 0,01-9,4 индекс чувствительности. Стабильность: после вскрытия 8 недель при температуре 2-8°C, калибронки – 4 недели. Регенты должны 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 калибронки на утвержденном производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	жизнь	3,00	367 200,00	1 101 600,00
38	Набор для определения антител класса IgG к хамидии трахоматис / Chlamydia Trachomatis IgG	<p>Количественное определение специфических IgG к <i>Chlamydia trachomatis</i> в человеческой сыворотке или плазме методом хемилуминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях <i>in vitro</i>. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все реактивы в отдельных отсеках, количество достаточно для проведения 100 исследований. Реактины готовы к использованию. Состав: суспензия магнитных частиц (2,5 мл), 2 калибратора (по 0,5 мл), раствор для разведения проб (23,5 мл) и коньюгат антител с флуоресцентным красителем (23,5 мл). Линейность: 5-250 AU/mL. Стабильность: после вскрытия 8 недель при температуре 2-8°C, калибронки – 8 недель. Регенты должны 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 калибронки на утвержденном производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	жизнь	5,00	367 200,00	1 836 000,00
39	Набор для определения антител класса IgG к цитомегаловирусу - CMV IgG II	<p>Количественное определение специфических IgG к цитомегаловирусу в человеческой сыворотке или плазме методом хемилуминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях <i>in vitro</i>. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все реактивы в отдельных отсеках, количество достаточно для проведения 100 исследований. Реактины готовы к использованию. Состав: суспензия магнитных частиц (2,5 мл), 2 калибратора (по 1,8 мл), раствор для разведения проб (2x28,0 мл) и коньюгат антител с флуоресцентным красителем (28,0 мл). Линейность: 5-180 Ед/мл. Стабильность: после вскрытия 8 недель при температуре 2-8°C, калибронки – 8 недель. Регенты должны 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 калибронки на утвержденном производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	жизнь	5,00	211 200,00	1 056 000,00

40	Набор для определения общего 25-ОН витамина D / 25-OH Vitamin D Total Assay	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 картричка: суспензия магнитных частичек (2,3 мл), 2 калибратора (по 1,0 мл), коньюгат с флуоресцентным красителем (7,0 мл), буфер А (23,0 мл). Линейность: 0,16 – 80 нг/дл. Стабильность: после вскрытия 3 недели при температуре 2-8°C, калибронки – 14 дней. Набор реагентов должен соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Аналитическая чувствительность: 0,16 нг/дл. Функциональная чувствительность: 0,62 нг/дл. Предел 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 калибронки на утвержденном производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибронка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	животных	5,00	488 800,00	2 444 000,00
41	Набор для определения Простатического специфического антигена, свободный/PSA	Количественное определение свободного простатоспецифического антигена человека (PSA) в сыворотке и плазме человека (ЭДГА или Гепаринпрепарированный) 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 картричка: суспензия магнитных частичек (2,3 мл), коньюгат с флуоресцентным красителем (17,0 мл), разбавитель (10,0 мл), калибратор (2х1 мл). Линейность: 300 нг/мл. Стабильность: после вскрытия 2 недели при температуре 2-8°C, калибронки – 14 дней. Аналитическая чувствительность: 0,04 нг/мл. 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 калибронки на утвержденном производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибронка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	животных	5,00	175 200,00	876 000,00
42	Набор для определения Тиреотропного гормона - ТТГ / TSH	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 картричка: суспензия магнитных частичек (2,3 мл), 2 калибратора (по 2,0 мл), коньюгат с флуоресцентным красителем (14,0 мл). Линейность: 0,004 – 100 нМЕ/дл. Стабильность: после вскрытия 2 недели при температуре 2-8°C, калибронки – 14 дней. Набор реагентов должен соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Аналитическая чувствительность: 0,004 нМЕ/дл. Функциональная чувствительность: 0,02 нМЕ/дл. 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 калибронки на утвержденном производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибронка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	животных	5,00	100 800,00	504 000,00
43	Набор для определения Тироксина свободного/ FT4	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 картричка: суспензия магнитных частичек (2,3 мл), 2 калибратора (по 1,0 мл), коньюгат с флуоресцентным красителем (23,0 мл). Линейность: 0,1 – 10 нг/дл. Стабильность: после вскрытия 2 недели при температуре 2-8°C, калибронки – 14 дней. Набор реагентов должен соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Аналитическая чувствительность: 0,1 нг/дл. Предел интерферирующих веществ: билирубин <0,125 мг/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 калибронки на утвержденном производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибронка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	животных	5,00	100 800,00	504 000,00

44	Набор для определения Трийодтиронина свободного /FT3	Количественное определение свободного трийодтиронина (Т3) в человеческой сыворотке и плазме методом хемилюминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях <i>in vitro</i> . Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все необходимые реагенты в отдельных отсеках, количество которых достаточно для проведения 100 исследований. Реагенты готовы к использованию. Состав картриджа: суспензия магнитных частиц (2,3 мл), 2 калибратора (по 1,0 мл), конъюгат с флуоресцентным красителем (12,0 мл). Линейность: 0,3 – 30 нМ/л. 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 нМ/л. Функциональная чувствительность: 1,0 нМ/л. 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 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.	жидкость	5,00	100 800,00	504 000,00
45	Набор для определения хорионического гонадотропина человека /HCG	Количественное определение хорионического гонадотропина человека (hCG и β-hCG) в сыворотке крови человека 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 (2,5 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/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.	жидкость	4,00	148 800,00	595 200,00
46	Набор для определения специфических антител IgG к вирусу простого герпеса I типа (HSV-1) / HSV-1 Type Specific IgG	Качественное определение специфических IgG к вирусу простого герпеса I типа в сыворотке и плазме методом хемилюминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях <i>in vitro</i> . Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все реагенты в отдельных отсеках, количество достаточно для проведения 100 исследований. Реактивы 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 утвержденном производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	жидкость	4,00	350 400,00	1 401 600,00
47	Прoverочный раствор / Light Check Solution	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 разделения 1 неделя 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.	каптама	3,00	45 600,00	136 800,00

48	Набор для определения поверхностного антигена гепатита В (подтверждение тест) / HBsAg Confirm. Test	Анализ нейтрализации <i>in vitro</i> для подтверждения присутствия поверхностного антигена гепатита В (HBsAg) в образах сыворотки и плазмы человека, в которых 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 антител к НВs, соответствующих второму международному стандарту ВОЗ для поверхностного антигена против гепатита В (анти-HBs) (0,7 мл) и рапидантител 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 из утвержденным производителем стандартных образцах Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	жидкость	15,00	240 000,00	3 600 000,00
49	Контрольные антитела класса IgG к микоплазма пневмонии / Control Mycoplasma Pneum. IgG	Произализированный материал контроля качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности количественного определения специфических антител IgG к микоплазме пневмонии в условиях <i>in vitro</i> . Формат упаковки: 4 флаэрона по 0,6 мл. Состав отрицательного контроля: сыворотка/плазма человека, стабилизированная в буфере PBS, нереактивные в отношении антител IgG к Mycoplasma Pneum., 0,2% ProClin® 300. Состав положительного контроля: сыворотка/плазма человека, реактивные в отношении антител IgG к Mycoplasma Pneum., 0,2% ProClin® 300, инертный желтый краситель и коагулянт. Готовый к использованию. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации антител 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 из утвержденным производителем стандартных образцах Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	жидкость	3,00	100 800,00	302 400,00
50	Контрольные антитела класса IgG Toxоплазма / Control Toxo IgG II	Произализированный 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 флаэрона по 0,6 мл. Состав отрицательного контроля: сыворотка/плазма человека, стабилизированная в буфере PBS, нереактивные в отношении антител IgG к Toxoplasma gondii, BSA, 0,2% ProClin® 300. Состав положительного контроля: сыворотка/плазма человека, реактивные в отношении антител IgG к Toxoplasma gondii, стабилизированная в буфере PBS, BSA, 0,2% ProClin® 300, инертный желтый краситель. Готовый к использованию. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации антител 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 из утвержденным производителем стандартных образцах Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	жидкость	3,00	124 800,00	374 400,00
51	Контрольные антитела класса IgM к краснухе / Control Rubella IgM	Произализированный материал контроля качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности количественного определения специфических IgM к вирусу краснухи. Формат упаковки: 4 флаэрона по 0,7 мл. Состав отрицательного контроля: Сыворотка/плазма человека, нереактивные к антителам IgM вируса краснухи, стабилизированые в буфере PBS, BSA, 0,2% ProClin® 300. Состав положительного контроля: сыворотка/плазма человека, реагирующая на антитела IgM к вирусу краснухи, стабилизированное в буфере PBS, BSA, 0,2% ProClin® 300, инертный желтый краситель.. Готовый к использованию. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации антител 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 из утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	жидкость	3,00	124 800,00	374 400,00

52	Контрольные антитела класса IgM к микоплазма пневмонии / Control Mycoplasma Pneum. IgM	<p>Преанализированный материала контрола качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности количественного определения специфических антиген IgM к микоплазме пневмонии в условиях <i>in vitro</i>. Формат упаковки: 4 флаакона по 0,7 мл. Состав отрицательного контроля: сыворотка/плазма человека персективная к антигелам IgM к <i>Mycoplasma pneumoniae</i>, стабилизированная и фосфатном буфер, BSA, ЭДТА, дегергенты, 0,2% ProClin® 300, консервantes. Состав положительного контроля: рекомбинантные антигены IgM, реагирующие к <i>Mycoplasma pneumoniae</i>, кисин, BSA, фосфатный буфер, ЭДТА, дегергенты, < 0,1% азид натрия, консерваторы 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 калибровки на утвержденном производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	жизнтык	3,00	100 800,00	302 400,00
53	Контрольные антитела класса IgM к Токсоплазме / Control Toxo IgM	<p>Преанализированный материала контрола качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности количественного определения специфических антиген IgM к <i>Toxoplasma gondii</i> в условиях <i>in vitro</i>. Формат упаковки: 4 флаакона по 0,7 мл. Состав отрицательного контроля: сыворотка/плазма человека, стабилизированная в буфере PBS, персективная в отношении антигена IgM к <i>Toxoplasma gondii</i>, BSA, 0,2% ProClin® 300. Состав положительного контроля: сыворотка/плазма человека, реагирующая в отношении антигена IgM к <i>Toxoplasma gondii</i>, 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 калибровки на утвержденном производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	жизнтык	3,00	124 800,00	374 400,00
54	Контрольные антитела класса IgG к вирусу герпеса типа 2 типа / Control HSV-2 IgG	<p>Преанализированный материала контрола качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности количественного определения специфических антиген IgG к вирусу простого герпеса 2 типа в условиях <i>in vitro</i>. Формат упаковки: 4 флаакона по 0,7 мл. Состав отрицательного контроля: сыворотка/плазма человека, стабилизированная в буфере PBS, персективная к антигелю IgG к ВПГ-2, BSA, 0,2% ProClin® 300. Состав положительного контроля: сыворотка/плазма человека, реагирующая на антигель 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 калибровки на утвержденном производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	жизнтык	2,00	124 800,00	249 600,00
55	Контрольный специфический антиген класса IgG к вирусу герпеса типа 1 / Control HSV-1 IgG	<p>Преанализированный материала контрола качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности количественного определения специфических антигел IgG к вирусу простого герпеса 1 типа в условиях <i>in vitro</i>. Формат упаковки: 4 флаакона по 0,7 мл. Состав отрицательного контроля: сыворотка/плазма человека, персективная к антигелю IgG к ВПГ-1, 0,2% ProClin® 300. Состав положительного контроля: сыворотка/плазма человека, реагирующая на антигель 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 калибровки на утвержденном производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	жизнтык	2,00	187 200,00	374 400,00

56	Контроль к антителам класса IgM к цитомегаловирусу - ЦМВ / Control CMV IgM II	Проанализированный материал контрола 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 реагирующие 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 антилита 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 калибронки на утвержденном производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	животных	3,00	124 800,00	374 400,00
57	Контрольные антитела класса IgA к хламидии трахоматис / Control Chlamydia Trachomatis IgA	Проанализированный материал контрола качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности количественного определения специфических антител IgA к Chlamydia trachomatis в условиях <i>in vitro</i> . Формат упаковки: 4 флакона по 0,8 мл. Состав отрицательного контроля: сыворотка/плазма человека, нереактивные к антителам IgG к Chlamydia trachomatis, 0,2% ProClin® 300, консерванты. Состав положительного контроля: рекомбинантные IgA-антитела, реагирующие к Chlamydia trachomatis, касеты, BSA, фосfatный буфер, ЭДТА, дестергенты, консерванты, инертный краситель. Готовый к использованию. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации антилита 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 калибронки на утвержденном производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	животных	3,00	103 200,00	309 600,00
58	Контрольные антитела класса IgG к хламидии трахоматис / Control Chlamydia Trachomatis IgG	Проанализированный материал контрола качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности количественного определения специфических антител IgG к Chlamydia trachomatis в условиях <i>in vitro</i> . Формат упаковки: 4 флакона по 0,8 мл. Состав отрицательного контроля: сыворотка/плазма человека, нереактивные 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 краситель. Готовый к использованию. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации антилита 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 калибронки на утвержденном производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	животных	3,00	103 200,00	309 600,00
59	Контроль к антителам класса IgG к цитомегаловирусу - ЦМВ / Control CMV IgG II	Проанализированный материал контрола качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности количественного определения IgG к цитомегаловирусу человека. Формат упаковки: 2 упаковки (отрицательный, положительный) контролей по 2 х 0,9 мл каждый. Состав отрицательного контроля: сыворотка/плазма человека, стабилизированная в буфере PBS, нереактивные в отношении антилита CMV IgG, BSA, 0,2% ProClin® 300. Готовы к использованию. Состав положительного контроля: сыворотка/плазма человека, реагирующая на антилита IgG ЦМВ, стабилизированная в буфере PBS, BSA, 0,2% ProClin® 300, инертный желтый краситель. Стабильность: после вскрытия 8 недель при температуре 2-8°C. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибронки на утвержденном производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	животных	3,00	124 800,00	374 400,00

60	Контрольные антитела класса IgG к ядерному антигену вируса Эпштейн-Барр / Control EBNA IgG	Преанализированный материалы контроля качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности качественного определения специфических антител IgG к ядерному антигену вируса Эпштейн-Барр (EBNA). Формат упаковки: 2 уровня (отрицательный, положительный) контролей по 2 х 0,9 мл каждый. Состав отрицательного контроля: сыворотка/плазма человека, стабилизированная в буфере PBS, не реагирует на антитела EBNA-I IgG, BSA, 0,2% ProClin® 300. Состав положительного контроля: сыворотка/плазма человека, реагирующая на антитела EBNA-I IgG, стабилизированная в буфере PBS, BSA, 0,2% ProClin® 300, инвертный желтый краситель. Готовы к использованию. Стабильность: восемь недель при правильном хранении при температуре 2-8°C между двумя последовательными использованиеми. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления 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	1,00	124 800,00	124 800,00
61	Контрольные антитела класса IgG к краснухе / Control Rubella IgG II	Преанализированный материалы контроля качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности количественного определения специфических IgG к вирусу краснухи в условиях <i>in vitro</i> . Формат упаковки: 4 флакона по 0,8 мл. Состав отрицательного контроля: Человеческая сыворотка или дифибринированная плазма, нереактивные к антителам IgG краснухи, 0,2% ProClin® 300 и сульфат гентамицина в качестве консервантов. Состав положительного контроля: человеческая сыворотка или дифибринированная плазма, реагирующая на антитела IgG краснухи, 0,2% ProClin® 300 и сульфат гентамицина в качестве консервантов. Готовы к использованию. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации антитела для конкретной партии. Стабильность после восстановления: 12 недель при температуре 2-8°C. Контрольный материал и наборы реагентов должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки 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	124 800,00	374 400,00
62	Контроль к антителам класса IgG хеликобактер пилори / Control H. Pylori IgG	Преанализированный материалы контроля качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности количественного определения специфических IgG к <i>H. pylori</i> в условиях <i>in vitro</i> . Формат упаковки: 4 флакона по 0,8 мл. Состав отрицательного контроля: человеческая сыворотка или дифибринированная плазма, нереактивные к антителам IgG <i>H. pylori</i> , 0,2% ProClin® 300 и <0,1% эпид натрия. Состав положительного контроля: человеческая сыворотка или дифибринированная плазма, реагирующие к антителам IgG <i>H. pylori</i> , 0,2% ProClin® 300 и <0,1% эпид натрия. Готовы к использованию. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации антитела для конкретной партии. Стабильность после восстановления: 12 недель при температуре 2-8°C. Контрольный материал и наборы реагентов должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки 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	196 800,00	590 400,00
63	Контрольные антитела класса IgM к вирусу герпеса типа 1/2 / Control HSV-1/2 IgM	Преанализированный 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 х 1,2 мл каждый. Состав отрицательного контроля: сыворотка/плазма человека, не реагирующая на антитела HSV IgM, стабилизированное в буфере PBS, BSA, 0,2% ProClin® 300. Состав положительного контроля: сыворотка/плазма человека, реагирующая на антитела HSV IgM, стабилизированное в буфере PBS, BSA, 0,2% ProClin® 300, инвертный желтый краситель. Готовы к использованию. Стабильность: после вскрытия 8 недель при температуре 2-8°C. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки 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	124 800,00	374 400,00

64	Контрольные антитела кисе IgG к вирусу герпеса типа 1/2 типа /Control HSV-1/2 IgG	Проанализированный 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 х 1,3 мл каждый. Состав отрицательного контроля: сыворотка/плазма человека, стабилизированная в буфере PBS, перекрестные к антителам IgG HSV, BSA, 0,2% ProClin® 300. Состав положительного контроля: сыворотка/плазма человека, реагирующая в отношении антител IgG к ШГ, стабилизированная в буфере PBS, BSA, 0,2% ProClin® 300, инертный желтый краситель. Готовы к использованию. Стабильность: после вскрытия 8 недель при температуре 2-8°C. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации: калибронки на утвержденных производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибронка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	животных	3,00	124 800,00	374 400,00
65	Контрольный анти-ТПО / Control Anti-TPO	Проанализированный материал контроля качества (низкий и высокий уровень) 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 антита 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 антита 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 калибронки на утвержденных производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибронка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	животных	3,00	124 800,00	374 400,00
66	Контроль для антител к вирусу гепатита С/ HCV Ab-Central	Предназначен для проверки достоверности качественного определения специфических антител к вирусу гепатита С в условиях <i>in vitro</i> . Формат упаковки: 2 флакона по 1,0 мл отрицательного контроля и 2 флакона по 1,0 мл положительного контроля. Состав отрицательного контроля: сыворотка/плазма человека, перекрестная к антигенам и антителам ВГС, 0,2% ProClin® 300, консерванты. Состав положительного контроля: инактивированная человеческая сыворотка/плазма, реагирующая на антигены к ВГС, 0,2% ProClin® 300, консерванты. Готов к использованию. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации антита 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 калибронки на утвержденных производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибронка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	животных	4,00	124 800,00	499 200,00
67	Контроль на простатический специфический антиген общий /Control PSA	Проанализированный материал контроля качества (низкий и высокий уровень) 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 антгена. Состав контроля с низкой концентрацией: онкологический антиген PSA из семенной жидкости человека в растворе альбумина человека, 0,09% азид натрия. Состав контроля с высокой концентрацией: Онкологический антиген PSA из семенной жидкости человека в растворе альбумина человека, 0,09% азид 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 калибронки на утвержденных производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибронка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	животных	3,00	124 800,00	374 400,00

68	Контроль на простатический специфический антиген свободный /Control fPSA	Пронализированный материал контроля качества (низкий и высокий уровни) для мониторинга эффективности определения свободного простатоспецифического антигена человека (fPSA) в условиях <i>in vitro</i> . Формат упаковки: 2 флакона по 2,0 мл контроля высокой концентрации антигена и 2 флакона по 2,0 мл контроля низкой концентрации антигена. Состав контроля с низкой концентрацией: содержит человеческий простатоспецифический антиген в человеческом сывороточном альбумине, 0,09% азота натрия. Состав контроля с высокой концентрацией: содержит человеческий простатоспецифический антиген в человеческом сывороточном альбумине, 0,09% азота натрия. Поставляется в готовом виде. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целесоштное 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 калибрации на утвержденным производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибрация набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	жидкость	3,00	124 800,00	374 400,00
69	Контрольный набор общего 25-ОН витамина Д / 25-OH Vitamin D Total Control Se	Пронализированный материал контроля качества (низкий и высокий уровни) для мониторинга эффективности количественного определения 25-ОН общего витамина D в условиях <i>in vitro</i> . Формат упаковки: 2 флакона по 2,0 мл контроля низкой концентрации антигена и 2 флакона по 2,0 мл контроля высокой концентрации. Состав: человеческая сыворотка, содержащая буферные соли, ВСА. Поставляется в готовом (жидком) виде. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целесоштное значение концентрации антигена 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 калибрации на утвержденным производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибрация набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	жидкость	3,00	163 200,00	489 600,00
70	Контрольный тест к количественному анализу поверхностного антигена вируса гепатита / HBsAg Quanti	Предназначен для проверки достоверности количественного определения поверхностного антигена вируса гепатита В (IgM/Ag) в условиях <i>in vitro</i> . Формат упаковки: 2 флакона по 4,0 отрицательного контроля и 2 флакона по 4,0 мл положительного контроля. Состав отрицательного контроля: человеческая сыворотка/плазма, не содержащая маркеров вируса гепатита В, стабилизированная в TRIS-буфере, 0,2% ProClin 300, консерванты. Состав положительного контроля: человеческая сыворотка/плазма, содержащая поверхностный антиген вируса гепатита В (ад и ау), стабилизированная в TRIS-буфере, 0,2% ProClin 300, консерванты. Готов к использованию. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целесоштное значение концентрации антигена 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 калибрации на утвержденным производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибрация набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	жидкость	4,00	148 800,00	595 200,00
71	Контроль для маркеров щитовидной железы / Control Thyroid 2	Пронализированный материал контроля качества (нормальный уровень) для мониторинга эффективности количественного определения гормонов щитовидной железы в условиях <i>in vitro</i> (общий и свободный трийодтиронин, общий и свободный тироксин, тиреоглобиновый гормон). Формат упаковки: 4 флакона по 5,0 мл. Состав: человеческая сыворотка, содержащая T3, T4, TГГ. Поставляется в лиофилизированном виде. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целесоштное значение концентрации антигена для конкретной партии. Стабильность после восстановления: 48 часов при температуре 2-8 °C. Допускается 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 калибрации на утвержденным производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибрация набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	жидкость	3,00	158 400,00	475 200,00

72	Разбавитель образцов общего 25-OH витамина D / 25-OH Vitamin D Specimen Diluent	Предназначен для разведения (1:3) концентрированных проб (концентрация >150 нг/мл) для количественного определения суммарного 25-OH витамина D. Формат упаковки: фляконы (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 утвержденном производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	капсулы	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 <i>in vitro</i> (общий и свободный трийодтиронин, общий и свободный тироксин, тиреотропный гормон). Формат упаковки: 4 флякона по 5,0 мл. Состав: человеческая сыворотка, содержащая ТЗ, 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. Допускается 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 утвержденном производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка избора. 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 (шаговый уровень) для мониторинга эффективности количественного определения гормонов щитовидной железы в условиях <i>in vitro</i> (общий и свободный трийодтиронин, общий и свободный тироксин, тиреотропный гормон). Формат упаковки: 4 флякона по 5,0 мл. Состав: человеческая сыворотка, содержащая ТЗ, 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. Допускается 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 утвержденном 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 <i>Mycoplasma Pneumoniae</i> в человеческой сыворотке или плазме методом хемилуминесцентного иммуноанализа (CLIA). Формат упаковки: интегриранный 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 шипилет с флуоресцентным красителем (13,5 мл). Линейность: 0,1-200 AU/ml. Стабильность: после вскрытия б. недели при температуре 2-8°C, калибровка – 4 недели. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Предел интерферирующих веществ: билирубин <20 мг/дл, гемоглобин <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 утвержденном 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 антител класса IgM к мицоплазма пневмонии / Mycoplasma Pneumoniae IgM	Качественное определение специфических IgM к Mycoplasma Pneumoniae в человеческой сыворотке или плазме методом хемилюминесцентного иммуноанализа (CLIA). Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все реактины 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 штатив с флуоресцентным красителем (13,5 мл). Линейность: 0,1-27 индекса чувствительности. Стабильность: после вскрытия 8 недель при температуре 2-8°C, калибронки - 8 недель. Регенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Предел интерферирующих веществ: билирубин <20 мг/дл, гемоглобин <1000 мг/дл, триглицериды <3000 мг/дл, альбумин <5,0 мг/дл. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибронки на утвержденном производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибронка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	жидкость	8,00	187 200,00	1 497 600,00
77	Разбавитель для качественного анализа поверхностного антигена вируса гепатита В / HBsAg Quant Sample D	Предназначен для разведения концентрированных проб (концентрация >150 МЕ/мл) для качественного определения поверхностного антигена вируса гепатита В. Объем разбавителя - 50 мл. Состав: человеческая сыворотка/плазма перекрестных на все маркеры HBV, стабилизирована в ТРИС-буфере, 0,2% ProClinTM 300, консервант. Готов к использованию. Стабильность: после вскрытия разбавителя образец 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 калибронки на утвержденном производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибронка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	дана	1,00	218 880,00	218 880,00
78	Одноразовые наконечники / DiTi	Одноразовые наконечники необходимы для отбора проб в анализаторе. Набор включает в себя 12 коробок, каждая коробка содержит по 6 штативов (штатив), 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 калибронки на утвержденном производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибронка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	каптами	3,00	756 000,00	2 268 000,00
79	Системная жидкость / EASY System Liquid	Предназначена для промывки магнитных частиц во время выполнения иммунохимических исследований на анализаторе(промывочный буфер), а также для промывки и заполнения пипетирующих игл и системы трубок анализатора (системная жидкость). Формат упаковки и состав: 6 x 90 мл концентрата системной/промывочной жидкости (55,6 х): фосфатный буфер, <0,1% зинк натрия. Стабильность: после разведения - 4 недели при температуре 15-32 °C. Рекомендации по расходу материала 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 калибронки на утвержденном производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибронка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	каптами	1,00	60 000,00	60 000,00
80	Промывочная жидкость для системы анализатора /Wash System Liquid	Предназначена для промывки магнитных частиц во время выполнения иммунохимических исследований на анализаторе (промывочный буфер), а также для промывки и заполнения пипетирующих игл и системы трубок анализатора (системная жидкость). Формат упаковки и состав: 6 x 1 литр концентрата системной/промывочной жидкости (10 х): фосфатный буфер, зинк натрия. Каждый флакон рассчитан приблизительно на 1000 измерений. Стабильность: после разведения - 4 недели при температуре 15-30 °C. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибронки на утвержденном производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибронка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	каптами	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 утвержденных производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с первичной установленного программного обеспечения.	капитала	3,00	360 000,00	1 080 000,00
82	Промывочный раствор/ Liqui-NOX	Концентрированный раствор для промывания очистки нипеля дозатора, пробообразователя и моечной станицы кювет. Объем раствора: 0,95 л. Перед началом выполнения задач скринингового или ежемесячного обслуживания необходимо подогреть 1 л снежного 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 утвержденных производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с первичной установленного программного обеспечения.	дата	1,00	55 200,00	55 200,00
83	Стартовый набор/Starter kit	Набор запускающих реагентов необходим для генерации хемилуминесцентного сигнала во время выполнения иммунохимических исследований на анализаторе. Формат упаковки и состав: Запускающий реагент 1 (Starter 1, 3 x 230 мкг); катализатор в 4% гидроксида натрия. Запускающий реагент 2 (Starter 2, 3 x 230 мкг) 0,12% раствор перекиси водорода. Реагенты поставляются в жидком виде и готовы к использованию, концентрация компонентов оптимизирована для работы на анализаторе. Каждая пара фланков 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 утвержденных производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с первичной установленного программного обеспечения.	жильятык	12,00	98 400,00	1 180 800,00

Жалпы сома:

65 382 967,00

Түркістан облысы, Толеби ауданы, Консаек ауылы,
Толеби, 153А

Жеткізу мекеншілік:

Бага ұсыныстарын сұрату тәсілімен сатып алуға көтүсү үшін әлеуетті оның беруші келесі күжаттарды белгілінген мерзім аяқталғанда деіні мөрмен бекітілген түрде үсынады:

1.) Денсаулық сақтау етасындағы үәкілдегі органдар бекіткен шынандығы бага ұсынады;

2.) Жеке немесе заңды тұрғынның лицензиялау органдарда лицензиядау арқылы жүзеге асыратын қызметті жүзеге асъруға құрылым растайтын рұхсат;

3.) Үсыннылатын тауарлардын Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің 2023 жылғы 7 маусымындағы № 110 бұйрығында белгілінген талаптарға сәйкестігін растайтын күжаттар.

Жеткізу мерзімі мен шарттары:

Тапсырыс берушінің отінімі бойынша 31.12.2023 жылға дейнде

Бага ұсыныстарын сұрату тәсілімен сатып алуға көтүсү үшін күжаттарды үсынушы орын:

Бага ұсыныстарын (отінімдерін) берудің соңы мерзімі:

Даты, время и место вскрытия контрактов с ценовыми предложениями:

Түркістан облысы, Толеби ауданы, Консаек ауылы,
Толеби, 153А (2 қабат, зангер кабинеті)

сәтті 10.00-те деіні 11.07.2023ж.

Түркістан облысы, Толеби ауданы, Консаек ауылы,
Толеби, 153А (2 қабат, акт залы)

сәтті 11.00-ге 11.07.2023ж.

Көзімші ақиарат пен анықтамалық мінін телефон арқылы алуға болады:

77750714012



К.Р.Умарова