№02 Сараптама

Түркістан облысы денсаулық сақтау басқармасынын «Төлеби аудандық ауруханасы» ШЖК МКК Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің 2023 жылғы 7 маусымындағы № 110 бұйрығымен бектігілген тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі, міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды және арнайы емдік өнімдерді сатып алуды, фармацевтикалық көрсетілетін кызметтерді сатып алуды ұйымдастыру және өткізу қағидаларына және сатып алу ережелеріне сәйкес (бұдан әрі - Ереже), 2024 жылға арналған дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды және арнайы емдік өнімдерді баға ұсынысын сұрату тәсілі арқылы сатып алу туралы хабарламаның сараптамасы

23.01.2024 жыл сағат 11-00

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

«Төлеби аудандық ауруханасы» ШЖҚ МКК

Мекен-жайы: 161109 Түркістан облысы, Телеби ауданы, Көксаек ауылы, Төлеби, 153A

Комиссия құрамы:

No	Т.А.Ж.	Ұйымдағы қызметі	Комиссиядағы релі
1	С Ж Байдаулетова	басшының емдеу ісі бойынша орынбасары;	Комиссия терайымы
2	С.М.Рысбекова	басшының емхана ісі бойынша орынбасары м.а.;	Комиссия мүшелері
3	Г.К.Беркинбаева	басшының сапа ісі жөніндегі орынбасары;	Комиссия мүшелері

Хатшы: Е.М.Дюсенбаев

Конкурска қатысуға өтінімдерді келесі әлеуетті жеткізуіпілер жібереді:

№	Әлеуетті жеткізушінің атауы	Әлеуетті жеткізушінің мекен-жайы	БСН (ЖСН)	Өтінімді беру күні мен уақыты
	1 ЖШС "ONTUSTIK MEDICAL"	Шымкент қ, Майлы Кожа к, 203 ғимарат	161040026087	22.01.2024 жыл 10-15
	2 ЖШС "MedLabTech"	Шымкент қ. Аль-Фарабии ауданы, А Байтурсынов к. 88В ғимарат	200240030991	22.01.2024 жыл 12-30
	3 ЖШС "ОрдаМед Шымкент"	Шымкент қ. 4-й м/а, Байтулы-баба к, 18	131140005964.	22.01 2024 жыл 14-20
	4 ЖШС "MetaLab"	Қостанай, А П Чехова к, 105А үй	230140029345.	22 01 2024 год 15-35
	5 ЖШС "Линдэ груп"	Шымкент қ, Тауке Хан даңғылы, №82 үй	170240018002.	23 01 2024 жыл 09-05
	6 ЖШС "Витена"	Алматы қ, Исаева к, 159	080340019868.	23.01.2024 жыл 09-15
	7 ЖШС "Eurasia Medical Company"	Алматы қ. Досмухамедова к, 42 үй, офис 6	221140000437.	23.01.2024 жыл 09-30
	8 ЖШС "Фарм Синтез"	Шымкент қ, Г Иляева к, 142	160140008337	23.01.2024 жыл 09-55

Жалпы	сомаға сатып алынған тауарлардың, жұмыс	тардың, қызметтердің тізімі:	302	938 245,00			Әлеуетті же	еткізушілер кел	есі баға ұсыныста	рын ұсынды				
Лот немірі	Аты	Техникалық сипаттамасы	Өліпем бірлігі	Саны	2024 жылға жоспарланған баға	Әр лотқа бөлінген сома	ЖШС "ONTUSTIK MEDICAL"	ЖШС "McdLabTech"	ЖШС "ОрдаМед Шымкент"	ЖШС "MetaLab"	ЖШС "Линдэ груп"	ЖШС "Витена"	ЖШС "Eurasia Medical Company"	ЖШС "Фарм Синтез"
Реаген	гы ручного метода													
1	Техпластин-тест Фибриноген	Тех- Фибриноген-тест(на 100 опр)	каптама	35	36 200,00	1 267 000,00								36 200,00
2	Техиластин-тест АЧТВ	АПТВ/АЧТВ-тест 100 Определение активированного парциального тромбопластинового времени	қаптама	35	13 200,00	462 000,00								13 200,00
3	Техпластин-тест ПТВ	Техпластин -тест 4*25 (для исслед плазмы и венозной крови)	қаптама	35	22 950,00	803 250,00								22 950,00
4	Наконечник 0,5-250мкл	универсал. №1000	каптама	20	4 800,00	96 000,00								4 800,00
5	Наконечник 100-1000мкл	универсал №1000	қаптама	10	4 485,00	44 850,00								4 485,00
6	Наконечник 1-5мл	универсал №100	каптама	3	10 500,00	31 500,00								10 500,00
7	Антиген кардиолипиновый	Антиген кардиолипиновый для реакции микропреципитации РМП	каптама	20	20 200,00	404 000,00								20 200,00
8	Контрольная сыворотка положительная для РСК	Комплект №1/I набора реагентов представляет жидкие сыворотки крови кролика, содержание антитела к Treponema pallidum(положительные)	каптама	12	96 975,00	1 163 700,00								96 975,00
9	Контрольная сывортка отрицательная для РСК	Комплект №1/1 набора реагентов представляет жидкие сыворотки крови кролика, содержание антитела к Treponema pallidum(слабоположительные)	қаптама	12	84 300,00	1 011 600,00								84 300,00
10	Контрольная сывортка слабо положительная для РСК	Комплект № 1/1 набора реагентов представляет жидкие сыворотки крови кролика, содержание антитела к Treponema pullidum(отрицательные)	қантама	12	, 84 300,00	1 011 600,00								84 300,00
11	Кристалический йод	Кристалический йод (для опр желчного пигмента)	каптама	0,2	99 500,00	19 900,00								99 500,00

1										
12.		Проборъя синя Эппенлорф тократи огрифуатия с деп илт 1,5м л № 500	каптама	7	8 580,00	60 060,00				8 580,00
11		Масло иммерсионное ,100мл,синт , Агат 11111 А и лассическое, 1фл	құты	5	3 220,00	16 100,00				3 220,00
11	His Farmers way	Улур Эстин по Романовскому с буфером, Призи 1 70)	құты	4	9 100,00	36 400,00				9 100,00
	W. Maka Carrana	Тотин по М по Грюнкальду Гл	құты	3	5 100,00	15 300,00		†		5 100,00
	His Mades, Tyyonanian	I//A	кг	1	4 800,00	4 800,00				4 800,00
	ASSESSA RIGINIA	учие вомноненты диагностики на скрытую								2 420 (10)
11	Asmirjan	гровь на 50мл, Гкомпл.	жиынтык	12	3 420,00	41 040,00				3 420,00
10	Recommend Assum All	Эритротест ^{тм} . Цоликлоны Анти АВ 10 доз х. ⁵ мл.	құты	150	1 475,00	221 250,00				1 475,00
19	It was a serie Anna A	Эритротест ^{1М} -Цоликлоны Анти-А 10 доз х 10мл	құты	80	1 600,00	128 000,00				t 600,00
10	Це заведна Анси И	Эритротест ^{тм} -Цоликлоны Анти-В 10 доз х	құты	80	1 600,00	128 000,00				1 600,00
11	Понимоны Анти Д сунер	Эритротесттм-Цоликлон Анти-D Супер 10 доз x 5мл	құты	150	3 150,00	472 500,00				3 150,00
2.0		Реакционный кювета С-101	каптама	2	46 950,00	93 900,00				46 950,00
Harris		г сакционный кювета С-101	Aguiand		10 750,00	33 300,00				
Lentlink	() HOL marganes conthous	Under Koltzbert Hely Mezenharen and		-						
		Набор контрольных материалов для								
4 1		ежемесячной внешней оценки качества								
		биохимических исследований								
4		Лиофилизированная форма на основе								
1		человеческой сыворотки. Годовая								
/ /		программа Начало программы –								
1		нюль Фасовка: 12 флаконов по 5 мл.								
		Наличие акредитации программы по ИСО								
4 1		17043. Отправка результатов	1							
		осуществляется через Интернет в личном								
		кабинете лаборатории на сайте организатора								
23	EQAS Ежемесячная программа по	программы ВОК Регистрация пользователя,	12 ай	1,00	500 000,00	500 000,00			495 000,00	
23	клинической химии ВС50	обучение и консультационная поддержка в	12.43	-,		,				
4		течение всего цикла (12 месяцев). Срок								
4		получения отчетов по пробе после								
1		финальной даты отправки – не более 5								
		рабочих дней. Количество бесплатно								
		регистрируемых лабораторных номеров в								
4		программе – без ограничений. Возможность								
		корректировки участником отправленных								
		результатов с 1-й по 11-ю пробы и								
		перевыпуска отчетов по пробам.								
		Возможность отправки участником поздних	}							
		пезультятов с 1-й по 11-ю плобы. По								
		Набор контрольных материалов для								
		ежемесячной внешней оценки качества								
		гематологическихисследований, часть А.								
		Основа жидкий продукт с эритроцитами								
		человека. Программа рассчитана на год и								
		включает 4 поставки образцов. Начало								
		программы - апрель. Фасовка: 3 флакона по								
		2 мл. Подходит дляавтоматических методов								
		Удобные в использовании первичные								
		прокалываемые пробирки Наличие								
		акредитациипрограммы по ИСО 17043.					}			
	EQASПрограмма по гематологии, часть A	Отправка результатов осуществляется чере:	по	4.00	250 000,00	1 000 000.00			245 000.00	
24	ВС 90А, ВС 90В, ВС 90 С, ВС 90Д.	Интернет в личном кабинете лаборатории н	a Kepiano	4,00	250 000,00	1 000 000,00			243 000,00	
		сайте организатора программы ВОК.	M M							
		Регистрация пользователя, обучение и					1			
		консультационная поддержка в течение								
		всего цикла (12 месяцев) Срок получения								
		отчетов по пробе после финальной даты								
		отправки — не более 5 рабочих дней								
		Количество бесплатно регистрируемых								
		лабораторных номеров в программе – без								
			-							
				1						
		ограничений Возможность корректировки								
			4							

-	1								
-	1	тите что в из а 941 по Блок растворов		15	228 816,00	3 432 240,00			
2.9	harm four transcor	поста сроиним ни з мисини	жиынтық	13	228 810,00	3 432 240,00			
26	em oping parcers	АН это Сене 21 г. 776 Сенеприях кассета 100	жиынтық	10	708 375,00	7 083 750,00			
11	Paper and open and the state of	CLEASE Bange CQualicheck , yponemi I	жиынтык	1	200 630,00	200 630,00			
18	Lacing ringers saw (6)	чт из Hange + Qualicheck , уровень 2	жиынтык	1	200 630,00	200 630,00	Ì		
36	Lating stroughters are 1914		жиынтык	1	200 630,00	200 630,00			
30	Parish a service to the resident page.		жиынтык	1	200 630,00	200 630,00			
111	Copress program word	ост отт Термобумиги (ун 6 рул)	каптама	30	46 341,00	1 390 230,00			
Programs	сы каштырдока Ч.Т.ППС коложностия	1 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2							
11	Terrendiscensis 17845 and	1 гриобумити 57*45 мм из комплекта Анализа	каптама	100	1 694,00	169 400,00	1 689,00	1 694,00	
-		Моющий реагент М18-М22 (1л) для							
11	Moromott pour ent MDCM (2) (1ii)	антоматического гематологического	құты	15	56 265,00	843 975,00	56 260,00	56 265,00	
	The state of the s	впализатора Mythic 18							
14	Лизирующий рингент МУТИС IN CN Free (1000ми)	Лизирующий реагент MYTHIC 18 CN Free (1	құты	15	101 277,00	1 519 155,00	101 272,00	101 277,00	
110	American MY LITTC Dr (20m)	Дилюент МҮТНС 18 (20л) для автоматическ	кан	9	112 349,00	1 011 141,00	112 344,00	112 349,00	
10		Контроль гематологический Myt-3D 3x2,5ml		6	235 224,00	1 411 344,00	235 219,00	235 224,00	
37	LEUSH I LOURCINION	FKUSII 1 I. очиститель для автоматического гематологического анализатора Mythic 18	құты	4	50 820,00	203 280,00	50 815,00	50 820,00	
38	Урискан гест полоски в моче	Тест-полоски URISCAN 11 sttip из комплекта Анализатор мочи Uriscan optima (100 тестов) +2 +30 C URISCAN 11 sttip 100 urr/yn (YD Diagnostics Corporation, КОРЕЯ)	жиынтық	170	41 888,00	7 120 960,00	41 883,00	41 888,00	
Pearen	на для гемогологичиского анпарата. Durni -6	800							
39	Дилкоент BF (BF-Diluent)	Реагент Дилюент ВГ применяется на гематологический анализатор ВГ- 6800 для разбавления образцов Принцип метода: При наличии соответствующих осмотического давления и проводимости, сохраняется целостность первоначального объема клеток крови в определенный период времени, чтобы гарантировать доступ к величине пульса, соответствующего объему клетки. Состав: солиум сульфат, калия хлорид, натрия дигидрофосфат, калия дигидрофосфат условия хранения и срок годности: герметично - при температуре от 2 до30 ° С в темном месте в течение 12 месяцев, Срок действия после открытия составляет 60 дней при температуре 2 ° С ~ 30 ° С. Объем 20 л. Есть дополнительные услуги выезд сертифицированного специалиста для алаптации реагента	жиынтык	110	57 684,00	6 345 240,00	57 679,00	57 684,00	

1	-								
4()	Лизируюний ревгент НЕ-FOT (ВЕ-FOT Lyne)	Натагратова павлял ВГТОТ применяется на тематовог вческий вивликатор ПТ - 6800 для растворения врасных кровяных клеток (пригропентов), овращивающих клеток, обларужения содержания лимфоцитов, монацитов, волинофилов и нейтрофилов Приними метода, вивличатор может провести соответствующую операцию вытоматически разбавить часть образца цельной крови с помощью раствора ВБ-ГГО, добавить раствор ВF-ГРТ после лизирования клеток После начального периода реакции данные по числу и уровню лейкоцитов могут быть получены посредством дазерной технологии разбрось и технологии проточной цитометрии. Состав: положительные вещества и некомногенные поверхностно-активные вещества Условия хранения и срок годности герметично - при температуре от 2 до 30 ° С в темном месте в течение 12 месяцев откольтую емкость - тих	жиынтық	50	48 972,00	2 448 600,00	49 967,00	48 972,00	
41	Детергент BF (BF Detergent)	Реагент Детергент ВГ применяется на гематологический анализатор ВГ- 6800 для очистки анализатора, предотвращает накопление белка. Принцип метода удаляет лизис, клетки и остатки белков в анализаторе Состав: натрия гипохлорит Условия хранения и срок годности: герметично - при температуре от 2 до30 ° С в темном месте в течение 12 месяцев, Срок действия после открытия составляет 60 дней при температуре 2 ° С ~ 30 ° С. Объем 500 мл Есть дополнительные услуги: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.	жиынтық	50	57 684,00	2 884 200,00	57 679,00	57 684,00	
42	Лизирующий ревгент ВЕ-ГОО (НЕ-ГОО) 1.yse)	Лизирующий реагент BF-FDO применяется на тематологический анализатор BF- 6800 для растворения красных кровяных клеток (эритроцитов), окрашивания клеток, обнаружения содержания лимфоцитов, моноцитов, эозинофилов и нейтрофилов Принцип метода анализатор может провести соответствующую операцию автоматически разбавить часть образца цельной крови с помощью раствора BF-FDX), добавить раствор BF-FDT после лизирования клеток После начального периода реакции данные по числу и уровню лейкоцитов могут быть получены посредством лазерной технологии разброса и технологии проточной цитометрии Состав леноиногенные поверхностно-активные вещества Условия хранения и срок годности герметично - при температуре от 2 до 30 ° С в темном месте в течение 12 месяцев Срок действия после инфытильные составляет 60 дней при температуре 2 ° С ~ 30 ° С. Объем 5 л. Есть пильными паньные услуги вымеря.	жиынтык	20	345 523,00	6 910 460,00	345 518,00	345 523,00	

	•									
43	Лилирующия решент ВF-6500 (SLS-1) (ВF- и500 Lyne (SLS-1))	Лизирующий реагент BF-6500 (SLS-1) применяется на гематологический анализатор BF-6800 для растворения красных кровяных клеток (эритроцитов), обнеружения содержания белых кровяных клеток (лейкоцитов), базофилов и тематобина Припцип метода основная функция — растворение мембран эритроцитов, высвобождение гемоглобина из эритроцитов, уменьшение числа лейкоцитов за исключением базофилов Состав, катионные поверхностно-активные вещества Условия хранения и срок тодности, герметично - при температуре от 2 до 30 °C в темном месте в течение 12 месяцев. Срок действия после открытия составляет 60 дней при температуре 2 °С ~ 30 °С. Объем 500 мл. Есть дополнительные услути выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента	ac w ba H 1 ba R	60	63 083,00	3 784 980,00	63 078,00	63 083,00		
44	Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора (5-part) Уровень I (Control for Automatic Hematology 5 -part (Level 1))	Контрольная кровь на гематологический анализатор BF - 6800 предназначена для оценки точности и достоверности проведения результатов по 5 популяциям Состав RBCs, WBCs, PLTs экстракт животного происхождения Срок годности 3 месяца при температуре от 2 до 8°C Срок годности после вскрытия составляет 14 днеі при 2°С ~ 8°С Уровень 1 - 2,5 мл. Есть дополнительные услуги: выезд сертифицированного специалиста для алаптации реагента	* NPHIPE	7	60 826,00	425 782,00	60 821,00	60 826,00		
45	Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора (5-part) Уровень 2 (Control for Automatic Hematology 5 –part (Level 2))	Контрольная кровь предназначенана гематологический анализатор ВF - 6800 дл оценки точности и достоверности проведения результатов по 5 популяциям Состав: RBCs, WBCs, PLTs экстракт животного происхождения Срок годности месяца при температуре от 2 до 8°С Срок годности после вскрытия составляет 14 дне при 2°С ~ 8°С Уровень 2 - 2,5 мл. Есть допольнительные услуги выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента	жиынтық	7	60 826,00	425 782,00	60 821,00	60 826,00		
46	Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора (5-part) Уровень 3 (Control for Automatic Hematology 5part (Level 3))	Контрольная кровь предназначена на гематологический анализатор BF - 6800 дл оценки точности и достоверности проведения результатов по 5 популяциям Состав RBCs,WBCs,PLTs экстракт животного происхождения Срок годности песана при температуре от 2 до 8°С. Срок годности после вскрытия составляет 14 дне при 2°С ~ 8°С. Уровень 3 - 2,5 мл. Есть дополнительные услуги выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента	3 жиынты;	7	60 826,00	425 782,00	60 821,00	60 826,00		

IOCOM DE LES ESTA DIRECTE ESTA DE LA CASA DE	тельноски для впаличитори мочи DIRUI ТОРИ Сприделяемые по 13-ти параметрам пробилилости, билирубии, кетоны, кровь, белив, ситриты, дейксикты, гликкоза, удельный вес, рП. кревтинии, миврияньбумии, аскорбиновая кислота. В упактике 100 тест-полосок Тест-полоски мылукванится для качественного анализа мочи и являкится ревтентом для диагностики и vitro. Результаты на полосках можно читывать как визуально, так и с помощью прибора. Калибратор в наборе. Есть дополнительные услуги: выезд сергифицированного специалиста для адаптации тест полоски. Контрольные (позитивный) тест-полоски для внализатора мочи DIRUI Н-500. Оценка	жиынтық	300	15 444,00	4 633 200,00	15 439,00	15 444,00			
нтроль мочи (положительный) rinalysis Control (Positive))	0,1%; bilirubin substitute 0,1%; urobilinagen substitute 0,1% и другие нереактивные вещества и стабилизаторы 93,3%, , обеспечивающими положительные результаты. РН в диапазоне от 5,5 до 7,5. Не содержат потенциально инфекционных компонентов. Срок годности: 12 месяцев. Температура хранения: 2-8 °С в сухом и защищенном от света месте в плотно закрыгой фабричной упаковке. Фасовка 8 мл. Есть дополнительные услуги выезд	жиынтық	6	3 802,00	22 812,00	3 797,00	3 802,00			
онтроль мочи (отрицательный) Urinalysis ontrol (Negative)	Контрольные (негативный) тест-полоски для анализатора мочи DIRUI H-500. Оценка точности результатов по 13 контрольным параметрам в методе «сухой химии»: глюкоза, билирубин, кетоны, кровь, удельный вес, рН, белок, уробилиноген, нитриты, лейкоциты, микроальбумин, креатинин, кальций. Состав: urea 2%, sodium chliride 0,5%; phosphate buffer 0,2% и другие нереактивные вещества и стабилизаторы 97,3%, обеспечивающими отрицательные результаты рН в диапазоне от 6,0 до 7,5 Не содержат потенциально инфекционных компонентов Срок годности: не менее 12 месяцев. Температура хранения: 2-8 °C в сухом и защищенном от света месте в плот но закрытой фабричной упаковке Фисовка 8 мл. Есть дополнительные услуги	жиынты»	6	3 802,00	22 812,00	3 797,00	3 802,0			
O	проль мочи (положительный) nalysis Control (Positive)) втроль мочи (отрицательный) Urinalysis ntrol (Negative)	hemoglobin 0,1%; albumin 0,7%; ethyl acetoacetate 0,9%; sodium nitrite 0,3%; esterase 0,5%; urea 2%; creatinine 0,2%; Ca 0,1%; bilirubin substitute 0,1%; urobilinagen substitute 0,1% и другие нереактивные вещества и стабилизаторы 93,3%, обеспечивающими положительные результаты. рН в диапазоне от 5,5 до 7,5 Не содержат потенциально инфекционных компонентов. Срок годности: 12 месяцев. Температура хранения: 2-8 °C в сухом и защищенном от света месте в плотво закрытой фабричной упаковке. Фасовка 8 мл. Есть дополнительные услуги выезд сертифинитованного специалиста для. Контрольные (негативный) тест-полоски для анализатора мочи DIRUI H-500. Оценка точности результатов по 13 контрольным параметрам в методе «сухой химии»: глюкоза, билирубин, кетоны, кровь, удельный вес, рН, белок, уробилиноген, нитриты, лейкоциты, микроальбумин, креатинин, кальций. Состав: urea 2%; sodium chirinde 0,5%; phosphate buffer 0,2% и другие нереактивные вещества и стабилизаторы 97,3%, обеспечивающими отрицательные результаты рН в диапазоне от 6,0 до 7,5. Не содержат потенциально инфекционных компонентов Срок годности: не менее 12 месяцев. Температура хранения: 2-8 °C в сухом и защищенном от света месте в плотно закрытой фабричной упаковке Фисовка 8 мл. Есть дополнительные услуги выезд сертифицированного специалиста для	hemoglobin 0,1%; albumin 0,7%, ethyl acctoacetate 0,9%, sodium nitrite 0,3%; esterase 0,5%; urea 2%; creatinine 0,2%; Ca 0,1%; bilirubin substitute 0,1% urobilinagen substitute 0,1% uropyrwe нереактивные вещества и стабилизаторы 93,3%, обеспечивающими положительные результаты. рН в диапазоне от 5,5 до 7,5. Не содержат потенциально инфекционных компонентов. Срок годности: 12 месяцев Температура хранения: 2-8 °C в сухом и защищенном от света месте в плотно закрытой фабричной упаковке. Фасовка 8 мл. Есть дополнительные услуги: выезд сетимничнованного специалиста лля Контрольные (негативный) тест-полоски для анализатора мочи DIRUI H-500. Оценка точкости результатов по 13 контрольным параметрам в методе «сухой химии»: глюкоза, билирубии, кетоны, кровь, удельный вес, рН, белок, уробилиноген, нитриты, лейкоциты, микроальбумин, кревтинин, кальций. Состав: urea 2%, sodium chliride 0,5%; phosphate buffer 0,2% и другие нереактивные вещества и стабилизаторы 97,3%, обеспечивающими отрицательные результаты рН в диапазоне от 6,0 до 7,5 Не содержат потенциально инфекционных компонентов Срок годности: не менее 12 месяцев Температура хранения: 2-8 °C в сухом и защищемном от света месте в плотно закрытой фабричной упаковке Фвесовка 8 мл. Есть дополнительные услуги выезд сергифипированного специалиста для адмитвции ревгента	hemoglobin 0,1%; albumin 0,7%; ethyl acctoacetate 0,9%; sodium nitrite 0,3%; esterase 0,5%; reatainne 0,2%, Ca 0,1%; bilirubin substitute 0,1%, urobilinagen substitute 0,1% и другие нереактивные вешества и стабилизаторы 93,3%, обеспечивающими положительные результаты. РН в дмапазоне от 5,5 до 7,5 Не содержат потенциально инфекционных компонентов. Срок годности: 12 месящев Температура хранения 2-8 °C в сухом и защищенном от света месте в плотно закрытой фабричной упаковке. Фасовка 8 мл Есть дополнительные услуги: выезд септийнипованного специалнета вля Контрольные (негативный) тест-полоски для анализатора мочи DIRUI H-500. Оценка точности результатов по 13 контрольным параметрам в методе «сухой химии»; глюкоза, билирубин, кетоны, кровь, удельный вес, рН, белок, уробилиноген, нитриты, лейкоциты, микроальбумин, креатинни, кальций. Состав: urea 2%; sodium chlinde 0,5%; рhosphate buffer 0,2% и другие нереактивные вещества и стабилизаторы 97,3%, обеспечивающими отрицательные результаты рН в диапазоное то 6,0 до 7,5. Не содержат потенциально инфекционных компонентов Срок годности: не менее 12 месяцев. Температура хранения; 2-8 °С в сухом и защищенном от света месте в плоти о закрытой фабричной упаковке Фисовка 8 мл Есть дополнительные услуги выезд сегу ифинированного специалиста для вдантации реагента	нетодіобілі 0,1%; albumin 0,7%; ethyl acctoacetate 0,9%, sodium nitrite 0,3%; ca 0,1%; bilirubin substitute 0,1%, urobilinagen substitute 0,1% и другме нереактивные вещества и стаблянаторы 93,3%, обеспечнвающими положительные результать. № В динавозме от 5,5 до 7,5 Не содержат потенциально инфекционных компонентов. Срок годности: 12 месяцев Темература хранения 2.8 °C в сухом и защищенном от света месте в плотию закрытой фабричной упаковке. Фасовка 8 мл. Есть дополнительные услуги: выезд септифиционного специальста для Контрольным параметрам в методе «сухой хмини» глюкоза, билирубин, кетоны, кровь, удельный вес, ₱, белок, уробвалинотен, нитриты, лежкоциты, микроальбумин, кретанин, кавъшка. Состав итеа 2%, sodium chiride 0,5%; phosphate buffer 0,2% и другие нереактивные вещества и стаблялаторы 9,3%, обеспечивающими отрицательные результаты р В д двапазоне от 6,0 до 7,5. Не содержат потенциально инфекционных компонентов. Срок годности: не менее 12 месяцев. Температура хранения 2-8 °C в сухом и защищенном от света месте в плотио закрытой фабричной упаковке Фасомка 8 мл. Есть дополнительные услуги выезд сертифицированного специалиста для вдантации ревгента	hemoglobin 0,1%, albumin 0,7%, ethyl acctosactate 0,9%, sodium nitrite 0,3%, esterase 0,3%, urea 2%, creatinne 0,2%, Ca 0,1%, bilirubin substitute 0,1% ur pyrue нережитивные вышества и стабильаторы 93,3%, обеспечивающими положительные результаты. рН в дмапазоне от 5,5 до 7,5. Не содержат потенциально инфекционных компонентов. Срок годности 12 месяцев Температура хранения 2-8 °C в сухом и защищенном от света месте в плотно закрытой фабричной упаховке. Фасовка 8 мл Есть дополительные результаты рН в дмапазоне от 5,5 до 7,5. Не содержат потенциально инфекционных компонентов. Срок годности 12 месяцев Температура хранения 2-8 °C в сухом и защищенном от света месте в плотно закрытой фабричной упаховке. Фасовка 8 мл Есть дополительные сретительные услуги • выезд сеттивный точение должными параметрам в метоле «сухой химин» тлюкоза, билирубии, кетовы, кропь, удельный ве с. рН, белок, уробилиютен, интриты, лейкоциты, микроальбумии, кропь, удельный ве с. рН, белок, уробилиютен, интриты, лейкоциты, микроальбумии, кропь, уробилиютен, интриты, лейкоциты, микроальбумии, кропь, уроговый С остат итеа 2%, sodium chirde 0,3%, phosphate buffer 0,2% и другие мерективные вещества и стабилизаторы 97,3%, обеспечивающим отрицательные регультаты рН в длапазоно ет 6,0 до 7,5 Не содержат потенциально инфекционных компонентов Срок годности не менее 12 мессае. В тилого закрытой фабричной упаковке Фасовка 8 мл Есть дополнительные услуги выезд сертифинированного специалиста для админации реагента	hemoglobin 0,1%, albumin 0,7%, ethyl actoracted 0,9%, sodium intirite 0,3%, ethyl actoracted 0,9%, sodium intirite 0,3%, esterase 0,5%, urea 2%, creatinine 0,2%. Ca 0,1%, blimbin substitute 0,1% и другие нережитивше вышества и стаблинаторы 93,3%, обеспечивающими положительные результаты. рН в диапазоне от 5,5 ло 7,5 Не содержат отеснцивально отфекционных компонетов. Срок годности: 12 межшев Температура уданения 2-8 °C в сухом и защищенном от света несте в плотво закрытой фабричной упаковке. Фасовка 8 мл. Есть дополнительные услуги выезд сегифиниченными параметрам в метове «сухой компонетов. Контрольным параметрам в метове «сухой контрольным параметрам в метове скухой и другие нережитивым вещества и стабликатору часть параметрам в метове скухой и другие нережитивым вещества и стабликатору за при параметрам в метове скухой и другие нережитивым вещества и стабликатору за при параметраметрам в метове скухой и другие нережитивым вещества и стабликатору за при параметрам в метове с сухой и другие нережитивым вещества и стабликатору за при параметрам в метове с сухой и запишенном от света месте в цлотно закрытой фабричной упакове фасовка 8 мл. Есть дополнительные услуги выем, сеги факсам в тесть дополнительные услуги выем, сеги в тесть дополнительные услуги выем, сеги в тесть дополнительные услуги выем.	hemoglobin (),1%, albumin (),7%, ethyl acctoacetae ()-9%, sodium ritrie (),3%, esterate ()-5%, urea (2%, cratinine (),2%, cabinage substitute (),1% в дутуче неревятиямые вещества и таблизатора (),1% в дизино стаблизатора (),3%, обеспечнавациями положительные результаты. Эй адмалов от 55,50,7 5 Не содержи потенциально вифекционных компоняться. Для савышей стави (стаблизатора (),2% в дутуче неревятиямые с 2% С в сухом и защищенном от света месте в плото закрыгой фабричной упаковке. Фасовка 8 мл. Есть, дополнительные услуги. выеж, сетифанизованного спениалиста, али, в докамизовке (негативный) (ВПН) (1500 Оценка точности результатов по 13 контрольным параметрых в методо «сухобланносте», нитриты, дейсоция (пробланносте, нитриты, дейсоция, катомы, кровь, удельный ве, ср.), беспо, убробланносте, нитриты, дейсоция (пробланносте, нитриты, дейсоция) (пробланносте, дейсоция) (пробланносте, диа дывначносте для дывначносте д	роды мочи (положительный) света селем (рабу, в дошт или по 27%; с еду за селем (рабу, в дошт или по 27%; с еду за селем (рабу, в дошт или с 27%; с еду за селем (рабу, в дошт или с 27%; с еду за селем (рабу, в дошт или с 27%; с еду за селем (рабу, в дошт или с 27%; с еду за дошт или с 27%; с еду за дошт или с 27%; обсетенивающими положительные с результаты. р На диальное от 65,5 от 7.5 Не совержную да за дошт или с 27% с общения дошт или с 27%; общения до	hemoglobin O,1%, albumin O,7%, ethy, addim nitre 0,3%, cationas C,0%, ura 2%, creatine 0,3%, addim nitre 0,3%, cationas C,0%, ura 2%, creatine 0,3%, addim nitre 0,1% is apprise repeaturement elementary of the property of t

50	Унявовка для гвердых отходов SOLID WASTE BAGILIAISONS XL	Плистиковые пепропрачные пяксты с рамоси, потволяющей плотно установить менюя для свёрдых отходов в специальный откезе прибора. Необходимы для утилизации всят таёрдых потенциально биологически описных отходов внализатора (одноразовых пякопечникой и ревкционных кювет) Фиссика. 50 пт. Расходные материалы должны соответствовать требованиям, уже цанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения нябора 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	каптама	2	144 000,00	288 000,00	143 920,00	143 990,00	
51	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 х 90мл концентрата системной/промывочной жидкости (55,6 х) фосфатный буфер, < 0.1% азид натрия Стабильность после разведения - 4 недели		1	120 000,00	120 000,00	119 650,00	119 925,00	

52	Набор для очистки LIAISON® XL Cleaning Tool	промывки Расходные материалы должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования Возможность применения наборы ревгентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместимости с программым обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличим у Заказчика, и последующей выпидации калибровки на	жиынты		108 000,00	108 000,00	107 965,00	107 980,0		
53	Набор для определения аптител класса IgCi к токсоплазме LIAISONФ ToxolgCi II	маненным пликтыоли іслем, станлянтных Количественное определение специфических антигел ід б к Тохоріавтва фолфі в образцах сыворотки или плазмы человека для скрининга беременных женщин методом хемильоминесцентного иммуноанализа (СІІА) в условиях іп vitro Формат упаковки интегральный картридж, содержащий все необходимые реагенты в отдельных отсеках, количество которых достаточно для проведения 100 исследований Реагенты готовы к использованию. Состав картриджа: суспензия магнитных частиц (2,3 мл), 2 калибратора (по 2,7 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°С, калибровки − 14 дней Набор реагентов должен соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования Аналитическая чувствительность 0,05 нг/мл. Предел вителфемихоциях вешеств билипубин <20	жиынты	12	221 760,00	2 661 120,00	221 350,00	221 695,0		

54	Набор для определения Простатического специфического антигена, общий LIAISON® PSA	Епличественное определение простателений ического аптигена человека ПСА) в сыворотке и плазме крови человека генврини провышей, "ЭДГА) во время наблидения за написитами с карциномой предстательной железы методом хемильминесцентного иммуноанализа (СПА) в условиях іп vitro. Формат упаховки 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°С, калибровки— 14 двей Аналитическая чувствительность 0 09 нг/мл. Функциональная чувствительность: 0,15 нг/мл. Предел интерферирующих веществ бялирубин <0,2 мг/мл. гемоглобим <1000 мг/лл	ЖИЫНТЫ	4	163 800,00	655 200,00	163 700,00	163	720,00	
55	Набор для определения Анти-ТРО LIAISON® Anti-ТРО	Количественное определение антител к тиреопероксидазе в человеческой сыворотке и плазме методом хемидюминесцентного иммуноанализа (СLIA) в условиях іп vitro. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все необходимые реагенты в отдельных отсеках, количество которых достаточно для проведения 100 исследований. Реагенты готовы к использованию. Состав картриджа: суспензия магнитных частиц (2,3 мл), 2 калибратора (по 1,0 мл), буфер А (28,0 мл), разбавитель образцов (28,0 мл), конъюгат с флуоресцентным красителем (11,5 мл). Линейность: 0,6 – 2000 МЕ/мл. Стабильность: после вскрытия 2 недели при температуре 2-8°С, 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 вещесть былимубин <0.2 мг/мг. гемоглобин <1000	жиынты қ	20	236 880,00	4 737 600,00	236 350,00	236	515,00	

4									
56	Набор для определения антител класса IgM к вирусу герпеса типа 1/2 типа LIAISON® HSV-1/2 IgM	антител с флуорес (29 мл) и коньогат антител с флуорес (29 мл) и коньогат антител с флуорес (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	жиынты	12	315 000,00	3 780 000,00	314 625,00	314 863,00	
57	Набор для определения антител класса IgN к краснухе LIAISON® RubellaIgM	Количественное определение специфических IgM к вирусу краснухи в человеческой сыворотке или плазме методом хемилюминесцентного иммуноанализа (С.І.А). 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 и (10,1,5 мл), раствор для разведения проб (2х28,0 мл) и коньюгат ангител с флуоресцентным красителем (5,0 мл), ангиген (2,3 мл). Ливейность: 10-400 МЕ/мл Стабильность после вскрытия 8 недель при температуре 2-8°С, 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 полижна		12	221 760,00	2 661 120,00	221 350,00	221 525,00	

×									
58	Набор для определения антител класса lgM к токсоплазме LIAISON® ToxolgM	суспензия магнитных частиц (2,3 мл), 2 калибратора (по 1,5 мл), конъюгат с флуоресцентным красителем (21,0 мл), разбавитель для анализа (28,0 мл), антиген (2,3 мл). Линейность 3-160 МЕ/мл Стабильность после всхрытия 4 недели при температуре 2-8°С, калибровки – 4 недели Набор реагентов должен соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Предел интерферирующих веществ: билирубин <20	жиынты Қ	12	221 760,00	2 661 120,00	221 290.00	221 560,00	
.59	Набор для определения антител класса IgM к цитометаловирусу - IIMB LIAISON ® CMV IgM II	мг/лл гемоглобин < 500 мг/лл тпитлинепилы Полуколичественное определение специфических IgM к цитомегаловирусу человека в сыворотке и плазме методом хемилюминесцентного иммуноанализа (СLIA) в условиях іп vitro. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все реактивы в отдельных отсеках, количество достаточно для проведения 100 исследований Реактивы готовы к использованию Состав: суспензия магнитных частиц (2,5 мл), 2 калибратора (по 0,6 мл), буфер (25 мл), конъюгат антител с флуоресцентным красителем (23 мл). Лянейность: 5 - 140 Е/мл. Стабильность: после вскрытия 8 недель при температуре 2-8°С, калибровки – 8 недель. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Предел интерферирующих веществ билирубии <20 мг/дл, гемоглобин <1000 мг/дл, триглицериды <3000 мг/дл Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям произволителя	жиынты	12	191 520,00	2 298 240,00	191 020,00	191 323,00	

- 1

60	Набор для определения антител класса IgG к вирусу герпеса типа 1/2 типа LIAISON® HSV-1/2 IgG	Качественное определение специфических № 6 к вирусу простого герпеса типа 1 и/или 2 в сыворотке и плачме методом кемилеминеспецитого иммуновнализа (СТТА) в условиях пточто Формат упаковки интегральный картридж, содержащий всерективы в отдельных отсеках, количество достаточно для проведения 100 исследований Реактивы готовы к использованию Состав суспензия магнитных частиц (2,3 мл), 2 калибратора (по 2,5 мл), буфер (2,3 мл), растворы для разведения проб (28 мл), коньютат антител сфиуоресцентным красителем (23 мл). Стабильность после вскрытия 8 недель при температуре 2-8°С, калибровки — 4 недели Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Предел интерферирующих веществ билирубия <20 мг/дл, темоглобин <1000 мг/дл, Тамогность применения набора реагентов не должна	жиынты	12	315 000,00	3 780 000,00	314 825,	00	314 900,00
.61	Набор для определения антител класса IgG к краснухе LIAISON® RubellaIgG II	плотиволечить обициальным. Количественное определение специфических IgG к вирусу краснухи в человеческой сыворотке или плазме методом хемилюминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях іп vitro Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все реактивы в отдельных отсеках, количество достаточно для проведения 100 исследований. Реактивы готовы к использованию. Состав: суспензия магнитных частиц (2,3 мл), 2 калибратора (по 2,7 мл), раствор для разведения проб (2х28,0 мл) и коньюгат ангител с флуоресцентным красителем (28,0 мл). Линейность: 0,2-350 МЕ/мл. Стабильность: после вскрытия 12 недель при температуре 8°С, калибровки – 4 недели Аналитическая чувствительность: 0,2 МЕ/мл. Функциональная чувствительность: 0,73 МЕ/мл. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования Предел интерферирующих веществ билирубин <20 мг/лл темоглобим <1000 мг/лл	жиынты	12	221 760,00	2 661 120,00	221 160,	00	221 685,00

- 1								
62	Набор для определения антител класса IgG к Хеликобактер пилори LIAISON® IL PylorilgG РуюгіlgG Руюгігд тилори LIAISON® IL Руюгігд тилори комиломиносценти постемах, количество достаточно для проведения 100 исследований Реактивы готовы к использованию. Состав: суспензия магнитных частиц (2,4 мл), 2 калибратора (по 1,0 мл), раствор для разведения проб (2×28,0 мл) и конъюгат антител с флуоресцентным красителем (28,0 мл). Динейность 0,01-9,4 индекса чувствительности. Стабильность: после вскрытия 8 недель при температуре 2-8°С, калибровоки − 4 недели Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования Предел интерферирующих веществ билирубин <40 мг/дл, гемоглобин <500 мг/дл, триглицериды <3000 мг/дл.	жиынты	2	367 200,00	734 400,00	367 010,00	367 1	45,00
63	Количественное определение количественное определение специфических IgG к Chlamydia trachomatis в человеческой сыворотке или плазме методом хемилюмивесцентного иммуноанализа (CLIA) в условнях іп vitro Формат упаховки интегральный картридж содержащий все реактивы в отдельных отсеках, количество достаточно для проведения 100 исследований Реактивы готовы к использованию. Состав суспензи магнитных частиц (2,5 мл), 2 калибратора (по 0,55 мл), раствор для разведения проб (23,5 мл) и коньюгат антител с флуоресцентным красителем (23,5 мл). Линейиость: 5-250 AU/mL. Стабильность после вскрытия 8 недель Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования Предел интерферирующих веществ билирубин <40 кг/дл, гемоглоби <500 кг/дл, триглицериды <3000 кг/дл. Возможность применения набора реагенть не должна поотиволечить официальным	жиынты к	12	385 560,00	4 626 720,00	385 090,00	385.2	260,00

-	*	Рошене твенное определение общего 25-ОН				T			
64	Набор для определения автител класса IgG к цитомегаловирусу - ЦМВ LIAISON® CMV IgG II	вытямины Д в человеческой сыворотке и выпаме методом хемилюминесцентного иммуновновим (С.L.А.) в условиях іп vitro. Форман уняковки интетральный картридж, содержаний все необходимые ревгенты в отдельных отсеках, количество которых достаточно для проведения 100 иследований Ревгенты готовы к исловьзованию Состав картриджа: суспензия магнитных частиц (2,3 мл), 2 калибратора (по 1,0 мл), конъюгат с флуоресцентным красителем (7,0 мл), буфер А (23,0 мл) Линейность: 0,16 – 80 мкг/дл. Стабильность после вскрытия 3 недели при температуре 2-8°С, калибровки – 14 дней. Набор реагентов должен соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Аналитическая чувствительность: 0,16 мкг/дл. Функциональная чувствительность: 0,62 мкг/дл. Предел интерферирующих веществ билирубин <0,2 мг/мл, гемоглобин <1000	жиынты	12	221 760,00	2 661 120,00	221 120,00	221	396,00
(6.5	Набор для определения общего 25-ОН витамина Д LIAISON® 25-ОН Vitamin D Total Assay	мг/лл. тпиглипепилы <30 мг/мл Количественное определение тиреотропного гормона в человеческой сыворотке и плазме методом хемиломинесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях іп vitro. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все необходимые реагенты в отдельных отсеках, количество которых достаточно для проведения 100 исследований. Реагенты готовы к использованию. Состав картриджа: суспензия магнитных частип (2,3 мл), 2 калибратора (по 2,0 мл), конъюгат с флуоресцентным красителем (14,0 мл). Линейность: 0,004 − 100 мМЕ/л. Пиейность: 0,004 − 100 мМЕ/л. Тодебованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Аналитическая чувствительность: 0,004 мМЕ/л. Функциональная чувствительность: 0,02 мМЕ/л. Функциональная чувствительность: 0,00 мМЕ/л. Функциональная чувствительность: 0,00 мМЕ/л. Поделе интерферирующих веществ билирубин <0,2 мг/мл, гемоглобин <1000 мг/мл. тпистипнепилы <30 мг/мл.	жиынты	16	448 800,00	7 180 800,00	448 250,00	448	3 512,00

66	Набор для определения Тиреотропного гормона - ТТГ LIAISON® TSH	тировения ГТТ1 в человечевой сыворотке и инятые метолом кемиломиноспептного иммуновняния (СПА) в условиях по что Формат уняковки интегральный картридж, отдельных отесках, количество которых достаточно для проведения 100 исследований Ревгенты готовы к использованию Состав картриджа суспечзия магнитных частиц (2,3 мл), 2 калибратора (по 1,0 мл), конъютат с флуоресцентным красителем (23,0 мл) Линейность 0,1 — 10 нг/дл. Стабильность: после вскрытия 2 недели при температуре 2- 8°С, калибровки — 14 дней. Набор реагентов должен соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования Аналитическая чувствительность: 0,1 нг/дл. Предел интерферирующих веществ билирубин <0,125 мг/мл, темоглобин <1000 мг/дл, триглицериды <30 мг/мл. Возможность плименения набора реагентов не полима.	жиынты	20	105 840,00	2 116 800,00	105 450,00	105 683,00	
67	Набор для определения Тироксина свободного LIAISON® FT4	Количественное определение свободного трийодтиронина (Т3) в человеческой сыворотке и плазме методом хемиломинесцентного иммуноанализа (СLIA) в условиях іл vitro. Формат упаковки интегральный картридж, содержащий все необходимые реагенты в отдельных отсеках количество которых достаточно для проведения 100 исследований Реагенты готовы к использованию Состав картриджа суспензия магнитных частиц (2,3 мл), 2 калибратора (по 1,0 мл), конъюгат с флуоресцентным красителем (12,0 мл). Линейность: 0,3 — 30 пг/мл Стабильность после вскрытия 4 недели при температуре 2 8°С, калибровки — 14 дней Набор реагентов должен соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Аналитическая чувствительность: 0,3 пг/мл. Функциональная чувствительность: 1,0 пг/мл. Предел интерферирующих веществ: билирубин <0,2 мг/мл, гемоглобин <1000 мг/лл типелиневалы <10 мг/мл.	жиынты К	20	105 840,00	2 116 800,00	105 450,00	105 732,00	

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

70	Набор для определения количественного анализа поверхноствого антигена вируса гепатита В LIAISON® XL MUREX HBsAgQuant	Количественное определение поверхнестного антигена вируса гепатита В (HbsAg) в сыворотке и плазме методом хемилюменесцентного иммунанализа (CLIA) в условиях іл vitro. Формат упаковки интегральный картридж, содержащий все необходимые реагенты в отдельных отсеках, количество которых достаточно для проведения 200 исследований. Реагенты готовы к использованию. Состав картриджа: суспензия магнитных частиц (2,5 мл), 2 калибратора (по 3,0 мл), конъюгат (2 х 21,0 мл), буфер для анализа (14,0 мл). Стабильность: после вскрытия 4 недели при температуре 2-8°С, калибровки – 4 недели Линейность: 0,030-150 МЕ/мл. Аналитическая чувствительность: 0,030 МЕ/мл. Предел интерферирующих веществ: триглицериды < 3000 мг/дл, билирубин < 20 мг/дл, уровень биотива в сыворотке < 3500 нг/мл. Возможность применения реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя	жиынты	16	441 000,00	7 056 000,00	440 720,00	44.9	12,00	
71	Набор для определения антител к вирусу гелатита C LIAISON® XL MUREX HCV A	обопулования Лля выявления Качественное определение специфических антител к вирусу гепатита С в сыворотке и плазме методом хемилюминесцентного иммуноанализа (СПА) в условиях іп vitro. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все необходимые реагенты в отдельных отсеках, количество которых достаточно для проведения 100 исследований. Реагенты готовы к использованию. Состав картриджа: суспензия магнитных частиц (2,5 мл), калибратор (3,9 мл), коньюгат 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°С, 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, тригишериды <30 мг/мл Возможность применения набора реагентов не должна плотиволечить собициальным.		19	385 560,00	7 325 640,00	385 095,00	375 4	10,00	

3.	*								
72	Контрольные антитела класса 1gG Токсоплазме LIAISON® Control ToxolgG II	отношении антител IgG к Toxoplasma gondii, стабилизированная в буфере PBS, BSA, 0,2% ProClin® 300, ивертный желтый краситель Готовый к использованию Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации аналита для конкретной партии. Стабильность после восстановления 8 недель при температуре 2-8°C Контрольный материал и наборы реагентов	қаптама	1	131 040,00	131 040,00	130 950,00	130 996,00	
73	Контрольные антитела класса lg M к краснухе LIAISON® Control RubellalgM	получны состветствовать тлебованиям Проанализированный материалы контроля качества (отридательные и положительные) для мониторинга эффективности количественного определения специфических IgM к вирусу краснухи. Формат упаковки: 4 флакона по 0,7 мл. Состав отридательного контроля Сыворотка/плазма человека, нереактивные к антителам IgM вируса краснухи, стабилизированные в буфере PBS, BSA, 0,2% ProClin® 300. Состав положительного контроля: сыворотка/плазма человека, реагирующая на антитела IgM к вирусу краснухи, стабилизированные в буфере PBS, BSA, 0,2% ProClin® 300, инертный желтый краситель. Готовый к использованию. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрация аналита для конкретной партии Стабильность после восстановления 8 недель при температуре 2-8°C Контрольный материал и наборы реагентов должны соответствовать требованиям, указанным в гуковолстве по зксцилатация	каптама	1	131 040,00	131 040,00	130 950,00	130 990,00	

74	Контрольные антитела класса IgM к Токсоплазме LIAISON® Control ToxolgM	Проанализированный материалы контроля качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности количественного определения специфических антител IgM к Тохорlаsma gondii в условиях in vitro. Формат упаковки 4 флакона по 0,7 мл. Состав отрицательного контроля сыворотка/плазма человека, стабилизированные в буфере PBS, нереактивные в отношении антител IgM к Тохорlаsma gondii, BSA, 0,2% ProClin® 300. Состав положительного контроля сыворотка/плазма человека, реактивная в отношении антител IgM к Тохорlаsma gondii, стабилизированная в буфере PBS, BSA, 0,2% ProClin® 300, инертный желтый краситель. Готовый к использованию. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации аналита для конкретной партии. Стабильность после восстановления в недель при температуре 2-8°C. Контрольный материал и наборы реагентов	каптама	1	131 040,00	131 040,00	130 9:	50,00	130 998,00	
75	Контрольный специфичный антиген класс: lgG к вирусу герпеса типа I LIAISON® Control HSV-1 lgG	полжны соответствовать требованиям Проанализированный материалы контроля качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности количественного определения специфических актител IgG к вирусу простого герпеса 1 ткла в условиях іп vitro. Формат упаковки: 4 флакона по 0,7 мл. Состав отрицательного контроля: сыворотка/плазма человека, нереактивная к антителам IgG к ВПГ-1, 0,2% PтоСlin® 300. Состав положительного контроля: сыворотка/плазма человека, реагирующая на антитела IgG к ВПГ-1, 0,2% PтоСlin® 300. Готовый к использованию. Концентрация в биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации аналита для конкретной партии. Стабильность после восстановления 4 недели при температуре 2-8°С. Контрольный материал и наборы реагентов должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования Для выявления совместимости с. плограммным	а каптама	1	187 200,00	187 200,00	187 0	10,00	187 125,00	

	# E								
76	Контроль к антителам класса IgM к цитомегаловирусу - ЦМВ LIAISON® Control CMV IgM II	Проанализированный материалы контроля качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности полуколичественного определения специфических антител IgM к ЦМВ Формат упаковки: 4 флакона по 0,8 мл Состав отрицательного контроля сыворотка/плазма человека, не реагирующие на антитела IgM ЦМВ, стабилизированные в ТРИС-буфере, 0,2% РгоСlin® 300, консерванты. Состав положительного контроля человеческая сыворотка/плазма, реагирующая на антитела IgM ЦМВ, стабилизированная в буфере РВS, ВSA, 0,2% РгоСlin® 300, инертный желтый краситель Готовый к использованию. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации аналита для конкретной партии. Стабильность после восстановления: 8 недель при температуре 2-8°С Контрольный материал и наборы реагентов должны соответствовать требованиям,		1	131 040,00	131 040,00	130 950,00	131 005,00	
77	Контрольные антитела класса IgA к хламидии трахоматис LIAISON® Control ChlamydiaTrachomatis IgA	указанным в луковолстве по эксптуатапии Проанализированный материалы контроля качества (отридательные и положительные) для мониторинга эффективности количественного определения специфических антител IgA к Chlamydia trachomatis в условиях іп vitro. Формат упаковки: 4 флакона по 0,8 мл. Состав отрицательного контроля: сыворотка/плазма человска, нереактивная к антителам IgG к Chlamydia trachomatis, 0,2% ProClin® 300, консерванты Состав положительного контроля: рекомбинантные IgA-антитела, реактивные к Chlamydia trachomatis, казены, консерванты, инертный красный краситель. Готовый к использованию Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации аналита для конкретной партии. Стабильность после восстановления 8 недель при температуре 2-8°C Контрольный материал и наборы реагентов должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатапии указанным в руководстве по эксплуатапии	қаптама	1	108 360,00	108 360,00	108 300,00	108 355,00	

Oh.									
78	Контрольные антитела класса IgG к хламидии трахоматис LIAISON® Control ChlamydiaTrachomatisIgG	Проанализированный материалы контроля качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности количественного определения специфических антител IgG к Chlamydia trachomatis в условиях in vitro. Формат упаковки: 4 флакона по 0,8 мл. Состав отрицательного контроля: сыворотка/плазма человека, нереактивная к антителам IgG к Chlamydia trachomatis, 0,2% ProClin® 300, консерванты. Состав положительного контроля: сыворотка/плазма человека, реактивная к антителам IgG к Chlamydia trachomatis, стабилизированная в ТРИС-буфере, 0,2% ProClin® 300, консерванты, инертный красный краситель Готовый к использованию. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации аналита для конкретной партии. Стабильность после восстановления 8 недель при температуре 2-8°C. Контрольный материали и наборы реагентов	каптама	ı	108 360,00	108 360,00	108 310,00	108 312,00	
.79	Контроль к антителам класса lgG к цитомегаловирусу - ЦМВ LIAISON® Control CMV lgG II	полжны соответствовать тлебованиям Проанализированный материалы контроля качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности количественного определения IgG к цитомегаловирусу человека Формат упаковки. 2 уровня (отрицательный, положительный) контролей по 2 х 0,9 мл каждый. Состав отрицательного контроля: сыворотка/плазма человека, стабилизированные в буфере PBS, нереактивные в отношении актител CMV IgG, BSA, 0,2% ProClin® 300. Готовы к использованию. Состав положительного контроля: сыворотка/плазма человека, реагирующая на актитела IgG ЦМВ, стабилизированные в буфере PBS, BSA, 0,2% ProClin® 300, инертный желтый краситель. Стабильность: после вскрытия 8 недель при температуре 2-8°C. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным пекоменлациям	қаптама	1	131 040,00	131 040,00	130 980,00	131 002,00	

80	Контрольные антитела класса IgG к краснухе LIAISON® Control RubellaIgG II	Проанализированный материалы контроля качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности количественного определения специфических 1gG к вирусу краснухи в условиях іп vitro. Формат упаховки: 4 флакона по 0,8 мл. Состав отрицательного контроля: Человеческая сыворотка или дефибринированная плазма, нереактивные к антителам 1gG краснухи, 0,2% ProClin® 300 и сульфат гентамицина в качестве консервантов Состав положительного контроля: человеческая сыворотка или дефибринированная плазма, реагирующая на антитела 1gG краснухи, 0,2% ProClin® 300 и сульфат гентамицина в качестве консервантов Готовый к использованию. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации аналита для конкретной партии. Стабильность после восстановления: 12 недель при температуре 2-8°C. Контрольный материал и наборы реагентов	каптама	1	131 040,00	131 040,00	130 980,00	131 005,00	
81	Контроль к антителам класса IgG хеликобактер пилори LIAISON® Control F PyloriIgG	полжны соответствовать тлебованиям Проанализированный материалы контроля качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности количественного определения специфических IgG к Н руlогі в условиях іп vitro. Формат упаковки: 4 флакона по 0,8 мл. Состав отрицательного контроля: человеческая сыворотка или дефибринированная плазма, нереактивные к антителам IgG Н. руlогі, 0,2% ProClin® 300 и с 0.1% азид натрия. Состав положительного контроля: человеческая сыворотка или дефибринированная плазма, реактивные к антителам IgG Н. руlогі, 0,2% ProClin® 300 и с 0.1% азид натрия. Готовый к использованию Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации аналита для конкретной партии. Стабильвость после восстановления 12 недель при температуре 2-8°C. Контрольный материал и наборы реагентов должны соответствовать требованиям, указанным в луковолстве по эксплуатация	каптама	1	196 800,00	196 800,00	196 710,00	196 735,00	

		Проанализированный материалы контроля качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности качественного определения специфических IgM к вирусу простого герпеса типа 1 м/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 реагирующие на антитела HSV								
82	Контрольные антитела класса IgM к вирусу герпеса типа 1/2 типа LIAISON® Control HSV-1/2 IgM	0,2% РгоСіпів 300. Состав положительного контроля сыворотка/плазма человека, реагирующая на ангителя HSV 1gM, стабилизированные в буфере PBS, BSA, 0,2% РгоСіпів 300, инертный желтый краситель Контроли предварительно разведены и поэтому не должны использоваться в качестве образцов. Готовы к использоваться в качестве образцов. Готовы к использоваться в качестве образцов. Готовы к использоваться в качестве образцов. Ротовы к использоваться в поделения правительного поделения предованиям, указанным в руководстве по	қаптама	1	131 040,00	131 040,00	130 910,00	131 003,00	-	
83	Контрольные антитела класса IgG к вирусу герпеса типа 1/2 типа LIAISON® Control HSV-1/2 IgG	эксппуатации обооулования Возможность. Проанализированный материалы контроля качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности качественного определения специфических IgG к вирусу простого герпеса типа 1 и/или 2. Формат упаковки: 2 уровня (отрицательный, положительный) контролей по 2 х 1,3 мл каждый Состав отрицательного контроля: сыворотка/плазма человека, стабилизированные в буфере PBS, нереактивные к антителам IgG HSV, BSA, 0,2% ProClin® 300. Состав положительного контроля: сыворотка/плазма человека, реактивная в отношении антител IgG к ВПГ, стабилизированная в буфере PBS, BSA, 0,2% ProClin® 300, инертный желтый краситель. Готовы к использованию. Стабильность после вскрытия 8 недель при температуре 2-8°C. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям помуволителя	каптама	1	131 040,00	131 040,00	130 910,00	131 005,00		

84	Контрольный анти-ТПО LIAISON® Contro	биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации аналита для конкретной партии Стабильность после восстановления 4 недели при температуре 2-8°С. Контрольный материал и набор реагентов должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования,	каптама	3	131 040,00	393 120,00	130 920,00		131 035,00		
85	Контроль для антител к вирусу гепатита С XL murex LIAISON® XL MUREX HCV Ab Control	меютпегося в напичия у Закаччика и Предназначен для проверки достоверности качественного определения специфических антител к вирусу гепатита С в условиях in vitro. Формат упаковки: 2 флакона по 1,0мл отрицательного контроля и 2 флакона по 1,0мл отрицательного контроля Состав отрицательго контроля сыворотка/плазма человека, нереактивная к антигенам и антителам ВГС, 0,2% РтоСlin® 300, консерванты Состав положительного контроля: инактивированная человеческая сыворотка/плазма, реагирующая на антитела к ВГС, 0,2% РтоСlin® 300, консерванты Готов к использования. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации аналита для конкретной партии Стабильность после вскрытия: 4 недели при температуре 2-8°С. Контрольный материал и набор реагентов должны соответствовать требованиям, указаяным в руководстве по эксплуатации оборудования Для выявления совместимости с птограммным обеспечением медицинского	каптама	3	131 040,00	393 120,00	130 920,00		131 035,00		

23	9								
86	Контроль на простатический специфический антиген общий LIAISON® Control PSA	Проанализированный материал контроля качества (низкий и высокий уровни) для мониторинга эффективности определения PSA в условиях іп vitro. Формат улаковки: 2 флакона по 2,0 мл контроля высокой концентрации антигена и 2 флакона по 2,0 мл контроля назкой концентрации антигена Состав контроля с низкой концентрации антигена Состав контроля с низкой концентрации антигена Состав контроля с низкой концентрации антигена Состав контроля с высокой концентрацией: опухолевый антиген PSA из семенной жидкости человека в растворе альбумина человека, 0,09% азид натрия Состав контроля с высокой концентрацией Опухолевый 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		3	131 040,00	393 120,00	130 920,00	131 001,00	
87	Набор для определения антител класса IgA к кламидии трахоматис LIAISON Chlamydia Trachomatis IgA 181027	эксплуатации, обогодования Лия выявления Качественное определения специфических антител IgA к Chilamydia trachomatis в образцах сыворотки или плазмы человека методом хемилюминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях іп vitrо Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все необходимые реагенты в отдельных отсеках, количество которых достаточно для проведения 100 исследований Реагенты готовы к использованию Состав картриджа: суспензия магнитных частиц (2,5 мл), коньюгат с фпуоресцентным красителем (23,5 мл), калибратор (2х0,55 мл), буфер (23,5 мл) Стабильность после вскрытия 8 недель при температуре 2-8°С. Линейность 3-250. Предел интерферирующих веществ билирубии <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 птотиволечить общимальным.	жиынты	12	385 560,00	4 626 720,00	385 195,00	385 423,00	

4.										
88	Контрольный набор общего 25-ОН витамина Д LIAISON® 25-ОН Vitamin D Total Control Set	Проанализированный материал контроля качества (низкий и высокий уровни) для мониторинга эффективности количественного определения 25 ОН общего витамина Д в условиях іп vitro Формат упаковки: 2 флакона по 2,0 мл контроля низкой концентрации аналита и 2 флакона по 2,0 мл контроля высокой концентрации. Состав человеческая сыворотка, содержащая буфферные соли, БСА. Поставляется в готовом (жидком) виле Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации аналита для конкретной партии Стабильность после вскрытия: 4 недели при температуре 2-8°С Контрольный материал и набор реагентов должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатация оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации	қаптама	3	163 200,00	489 600,00	163 105,00	16	53 160,00	
89	Контрольный тест к количественному анализу поверхностного антигена вируса гепатита В LIAISON® XL MUREX CONTROL HBsAgQuant	предназначен для проверки достоверности количественного определения поверхностного антигена вируса гепатита В (НВs-Аg) в условиях іп vitro. Формат упаковки: 2 флакона по 4,0 отрицательного контроля и 2 флакона по 4,0 мл положительного контроля и 2 флакона по 4,0 мл положительного контроля. Состав отрицательго 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 (аd и ау), стабилизированная в TRIS-буфере, 0,2% ProClin 300, консерванты. Готов к использования Концентрация биологического материала не превыпает максимальное целевое значение концентрации аналита для конкретной партии. Стабильность после вскрытия: 4 недели при температуре 2-8°С. Контрольный материал и набор реагентов должны соответствовать тнебованиям. указанным в	каптама	3	156 240,00	468 720,00	156 090,00	1:	56 132,00	

90	Контроль для маркеров щитовидной железы 2 LIAISON® Control Thyroid 2	Проанализированный материал контроля качества (нормальный уровень) для мониторинга эффективности количественного определения гормонов щитовидной железы в условиях іп vitro (общий и свободный трийодтиронии, общий и свободный трийодтиронии, общий и свободный трийодтиронии, общий и свободный тироксин, тиреотропный гормон) Формат упаковки 4 флакона 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°С Допустима одноразовая заморозка для длятельного хранения контрольного материала Контрольный материал и наборы реагентов должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатащии оборудования Для выявления совместимости с программным	каптама	3	166 320,00	498 960,00	166 125,00	166 2'	25,00	
91	Разбавитель образцов общего 25-ОН витамина Д LIAISON® 25-ОН Vitamin D SpecimenDiluent	обеспечением мелицинского оболудования Предназначен для разведения (1:3) концентрированных проб (концентрация >150 нг/мл) для количественного определения суммарного 25-ОН витамина D Формат упаковки: флаконы (4×5,0 мл). Состав: белковый буфер, консервант Готов к использованию. Стабильность: после вскрытия разбавитель образцов стабилен в течение 4 недель при температуре 2-8°С. 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, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставшком при поставке производится спектральная калибровка набола. Поставляемый набоп лолжен быть	қаптама	3	163 200,00	489 600,00	163 020,00	163 1	96,00	

92	Контроль для маркеров щитовидной железы 1 LIAISON® Control Thyroid 1	Проанализированный материал контроля качества (низкий уровень) для мониторинга эффективности количественного определения гормонов шитовидной железы в условиях іп vitro (общий и свободный трийодтиронин, общий и свободный тироксин, тиреогропный гормон). Формат упаковки 4 флакона 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°С. Допустима одноразовая заморозка для длительного хранения контрольного материала Контрольный материал и наборы реагентов должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением мелицинского обопулования		3	166 320,00	498 960,00	166 125,00	166 129,00	
.93	Контроль для маркеров щитовидной железы 3 LIAISON® Control Thyroid 3	Проанализированный материал контроля качества (высокий уровень) для мониторинга эффективности количественного определения гормонов щитовидной железы в условиях іп vitro (общий и свободный трибодтировин, общий и свободный тирострировный гормон). Формат улаковки 4 флакова по 5,0 мл. Состав человеческая сыворотка, содержащая Т3, Т4, ТТГ Поставляется в лиофилизированном виде Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации анапита для конкретной партии. Стабильность после восстановления 48 часов при температуре 2-8°С. Допустима одноразовая заморозка для длительного хранения контрольного материала. Контрольный материал и наборы реагентов должны соответстновать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением мелицинского обопулования обеспечением обесп	каптама	3	166 320,00	498 960,00	166 125,00	166 135,00	

94	Набор для определения антител класса IgG к микоплазма пневмонии LIAISON® MycoplasmaPneumoniaeIgG	Полуколичественное определение специфических IgG к Мусорlаsma Рпеитопіае в человеческой сыворотке или глазме методом хемилюминесцентного иммуноанализа (СLIA). Формат упаковки интегральный картридж, содержащий все реактивы в отдельных отсеках, количество достаточно для проведения 100 исследований Реактивы готовы к использованию. Состав: суспензия магнитных частиц (1,6 мл), 2 калибратора (по 2,5 мл), разбавитель образцов (28,0 мл) и коньюгат антител с флуоресцентным красителем (13,5 мл) Линейвость: 0,1-200 AU/mL. Стабильность: после вскрытия 6 недель при температуре 2-8°C, калибровки – 4 недели. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Предел интерферирующих вещесть: билирубин <20 мг/дл, темоглобин <1000 мг/дл, альбумин <5,0 мг/дл. Возможность применения набора	жиынты К	12	196 560,00	2 358 720,00	196 450,00	1	96 505,00
95	Набор для определения антител класса IgM к микоплазма пневмонии LIAISON® MycoplasmaPneumoniaeIgM	пеагентов не логжна плотивопечить. Качественное определение специфических IgM к МусорІаѕта Рпештопіає в человеческой сыворотке или глазме методом хемилюминесцентного иммуноанализа (ССІА) Формат упаковки интегральный картрилж, содержащий все реактивы в отдельных отсеках, количество достаточно для проведения 100 исследований Реактивы готовы к использованию Состав: суспензия магнитных частиц (1,6 мл), 2 калибратора (по 0,6 мл), буфер А (15,8 мл) и конъюгат антител с флуоресцентным красителем (13,5 мл). Линейность 0,1-27 индекса чувствительности Стабильность: после вскрытия 8 недель при температуре 2-8°С, калибровки «8 недель. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Предел интерферирующих веществ билирубин <20 мг/дл, темоглобин <1000 мг/дл, тритлицериды <3000 мг/дл, альбумин <5,0 мг/дл. Возможность применения набола реагентов не должна плотивопечить.	жиынты	12	196 560,00	2 358 720,00	196 450,00		96 495,00

-	*								
96	Разбавитель для количественного анализа поверхностного антигена вируса гепатита В LIAISON® XL MUREX HBsAgQuantSample D	Предназначен для разведения концентрированных проб (концентрация > 150 МЕд/мл) для количественного определения поверхностного определения вируса гепатита В. Объём разбавителя 50 мл. Состав человеческая сыворотка/плазма нереактивная на все маркеры НВV, стабилизирована в ТРИС-буфере, 0,2% ProClinTM 300, консерванты. Готов к использованию Стабильность: после вскрытия разбавитель образцов стабилен в течение 4 недель при температуре 2-8°С 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 Закаччика, и последующей валидащии калибровки на утвелжденным производителем ставлантных утвелжденным ставлантных утвелжденных	калтама .	1	287 280,00	287 280,00	287 080,00	287 115,00	
.97	Одноразовые наконечники LIAISON® XL DiTi	Одноразовые наконечники необходимы для отбора проб в анализаторе. Набор включает в себя 12 коробок, каждая коробка содержит по 6 штативов (пластик), в каждом штативе по 96 наконечников Общее количество наконечников в наборе - 12 х 576 шт. Стабильность: после вскрытия – до окончания срока годности Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения	каптама	9	756 000,00	6 804 000,00	755 605,00	755 805,00	

-	*								
98	Промывочная жидкость для системы LIAISON® Wash/System liquid	Предназначена для промывки магнитных частиц во время выполнения иммунохимических исследований на анапизаторе (промывочный буфер), а также для промывки и заполнения пипетирующих игл и системы трубок анапизатора (системная жидкость). Формат упаковки и состав: 6 х 1 литр концентрата системной/промывочной жидкости (10 х). фосфатный буфер, азид 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 наличин у Заказчика, и последующей вадиклания калибловки на	қаптама	12	156 000,00	1 872 000,00	155 800,00	155 893,00	
.99	Кюветы LIAISON® XL Cuvettes	последующей валилации каписововки на Реакционные коветы 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 Реатенты должны соответствовать требованиям, указаным в руховодстве 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 капибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная капибловка	калтама	13	360 000,00	4 680 000,00	359 830,00	359 960,00	

100	LIAISON® Liqui-NOX	Концентрированный расствор для провозаборника и моющей станции кювет Объём раствора: 0,95 л. Перед началом выполнения задач еженедельного или ежемесячного обслуживания необходимо подготовить 1 л свежего раствора На 10 мл раствора добавляется 0,99 л дистиллированной воды. Расходные материалы должны соответствовать требованиям, ухазанным 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 Поставщемый набора полжен быть.	жиынты қ	1	60 000,00	60 000,00	59 &	50,00	59 905,00	
101	Стартовый набор L1AISON® XL Starterkit	Набор запускающих реактивов необходим для генерации хемилюминесцентного сигнала во время выполнения иммунохимических исследований на анализаторе. Формат улаковки и состав: Запускающий реагент 1 (Starter 1, 3 x 230 мл): катализатор в 4% гидроксиде натрия Запускающий реактив 2 (Starter 2, 3 x 230 мл): 0,12% раствор перекиси водорода. Реактивы поставляются в жидком виде и готовы к ипользованию, концентрация компонентов оптимизирована для работы на анализаторе. Каждая пара флаконов рассчитана примерно на 1000 измерений. Стабильность: после вскрытия – до окончания срока годности на борту анализатора Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместимости с ппогламмным	к	15	98 400,00	1 476 000,00	98 1	05,00	98 321,00	

102	Контрольные антитела класса IgG к микоплазма пневмонии LIAISON® XLControl MycoplasmaPneum. IgG	Проанализированный материалы контроля качества (отрицательные и положительные) лля мониторинга эффективности количественного определения специфических антител 1gG к микоплазме пневмонни в условиях іп vitro. Формат упаковки 4 флакона по 0,6 мл Состав отрицательного контроля: сыворотка/плазма человека, стабилизированные в буфере PBS, нереактивные в отношении антител 1gG кМусорlаsma Pneum., 0,2% ProClin® 300. Состав положительного контроля сыворотка/плазма человека, реактивная в отношении антител 1gG к Mycoplasma Pneum., 0,2% ProClin® 300, инертный желтый краситель и консерванты Готовый к использованию. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации аналита для конкретной партии. Стабильность после восстановления 6 недель при температуре 2-8°C. Контрольный материал и наборы реагентов	жиынты	3	105 840,00	317 520,00	105 250,00		105 768,00	
103	Контрольные антитела класса IgM к микоплазма пневмонии / LIAISON® XL Control Mycoplasma Pneum. IgM	плежны соответствовать тлебованиям Проанализированный материалы контроля качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности количественного определения специфических антител IgM к микоплазме пневмонии в условиях in vitro. Формат упаковки: 4 флакона по 0,7 мл. Состав отрицательного контроля: сыворотка/плазма человека нереактивные к антителам IgM к Мусорlаsmа рпештопіае, стабилизированные в фосфатном буфере, BSA, EDTA, детергенты, 0,2% ProClin ® 300, консерванты. Состав положительного контроля: рекомбинантные антитела IgM, реаетивные к Мусорlаsmа Рпештопіае, казенн, BSA, фосфатный буфер, ЭДТА, детергенты, < 0,1% азид натрия, консерванты и инертный желтый краситель. Готовый к использованию Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации аналита для конкретной партии Стабильность после восстановления: 6 нелель при температура. 2-8°С	К	3	105 840,00	317 520,00	105 250,00		105 696,00	
Peare	енты для аппарата РЕСПОНС-920									
104	TruLab P (Assayed) Контрольная человеческая сыворотка, патология	Описание изделия: Биохимический набор контрольной сыворотки для фотометрического количественного TruLab Р (Assayed) Контрольная человеческая сыворотка, норма (в фасовках: 6 фл по 5 мл, 20 фл по 5 мл) определения на автоматических анализаторах серии Respons® TruLab Р - лиофилизированный контроль на основе крови человека материал (сыворотка) и содержит лекарства, органические и неорганические химические и биологические материалы указанного происхождения. Концентрации либо на патологические уровни Сведения о регистрации наличие регистрационного удостоверения РК (РК-МТ-5№018087)	набор п (6х5 мл)	10	102 000,00	1 020 000,00		101 900,00		

105	Альфа – амилаза СС FS (Alpha-Amylase СС FS)	Описание изделия Биохимический ферментный набор реагентов для фотометрического количественного определения Альфа — амилаза СС FS на автоматических анализаторах серии Respons®. Каждая упаковка содержит Лист значений со штрих-кодом, штрих-код содержит информацию о номере лота, номере кода реагента и сроке годности Штрих-коды считываются анализатором. Содержание набора 4х120 тестов (480 тестов/набор). Компоненты и концентрации: R1: буфер Good's pH 7,15 0,1 моль / л, NаCl 62,5 ммоль / л, MgCl2 12,5 ммоль / л, Qаглюкозидаза □ 2 кЕ / л. R2: буфер Good, pH 7,15 0,1 моль / л. EPS-G7 8,5 ммоль / л. Диапазон измерения до 2000 U / L α-амилазы Предел обнаружения 3 U / L. За счет очищающей системы в R1 меньше интерференции со стороны билирубина, аскорбатов, липидов/ триглицеридов и гемоглобина. Сведения о регистрации: наличие регистрационного удостоверения PK (РК-МТ-5№017463)	набор (4x120 тестов)	20	[15 080,00	2 301 600,00	115 000,00		
106	TruLab N (Assayed) Контрольная человеческая сыворотка, норма	Описание изделия: Биохимический набор контрольной сыворотки для фотометрического количественного TruLab N (Assayed) Контрольная человеческая сыворотка, норма (в фасовках 6 фл по 5 мл, 20 фл по 5 мл) определения на автоматических анализаторах серии Respons®. TruLab N - лиофилизированный контроль на основе крови человека материал (сыворотка) и содержит лекарства, органические и неорганические химические и биологические материалы указанного происхождения Концентрации либо в норме, либо на границе патологические уровни. Сведения о регистрации наличие регистрационного удостоверения РК (РК-МТ-5№018087)	набор (бх5 мл)	10	94 680,00	946 800,00	94 600,00		
107	Железо (Iron FS Ferene)	Описание изделия: Биохимический электролитный набор реагентов для фотометрического количественного Железо (Ігол FS Ferene) определения на автоматических анализаторах серии Respons® метод Фотометрический тест с использованием Ferene. Принцип Железо, связанное с трансферрином, выделяется в кислой среде в виде железа железо и затем восстанавливается до двухвалентного железа в присутствии аскорбиновой кислота Двухвалентное железо образует синий комплекс с ференом. Оптическая плотность прямо пропорциональна концентрации железа. Трансферрин (Fe3 +) 2 аскорбиновая кислота, буфер 2 Fe2 + + трансферрин. Fe2 + + 3 Ferene Ferrous Ferene (синий комплекс). Компоненты и концентрации R1: ацетатный буфер рН 4,5 1 моль / л. Тиомочевина 120 ммоль / л. R2 аскорбиновая кислота 240 ммоль / л. Ферен 3 ммоль / л. Тиомочевина 120 ммоль / л. Содержание набора 4*120 (480 тестов/набор). Диапазон измерения железа ло 1000 мкг / л. Плелел.		4	29 880,00	119 520,00	29 800,00		

108	Аланинаминотрансфераза (АЛАТ) (ALAT (GPT) FS (IFCC mod))	низких. Значения в образцах, содержащих недостаточно эндогенного П-5-Ф Компоненты и концентрации R1: TRIS pH 7,15 140 ммоль / л L-аланин 700 ммоль / л ЛДГ (пактатдегидрогеназа) 2-оксоглутарат 85 ммоль / л НАДН 1 моль / л Пиридоксаль-5-фосфат ФС Буфер Good's pH 9,6 100 ммоль / л Пиридоксаль-5-фосфат 13 ммоль / л. Диалазон измерения до 600 U / L. Предел обнаружения 3 U / L. Содержание набора: 4х200 тестов (800 тестов/набор).	25	36 000,00	900 000,00	35 900,00		
109	Аспартатаминотрансфераза (ACAT) (ASAT(GOT) FS (IFCC mod.))	Свеления о пегистпапии напичие. Описание изделия: Биохимический ферментный набор реагентов для фотометрического количественного определения Аспартатаминотрансфераза (АСАТ) (АSAT (GOT) FS (IFCC mod)) на автоматических анализаторах серии Respons®. Метод Оптимизированный УФтест согласно IFCC (Международная федерация Клиническах химия и лабораторная медицина). Принцип: L-аспартат + 2-оксоглутарат АSAT L-глутамат + оксацетат. Оксалащетат + NADH + H + MDH L-малат + NAD + Добавление пиридоксаль-5-фосфата (Р-5-Р), рекомендовано IFCC, стабилизирует активность трансаминаз и ложно избегает низкие значения в образцах, содержащих недостаточно эндогенного Ф-5-П Содержание набора: 4×200 тестов (800 тестов/набор). Компоненты и концентрации. R1: TRIS pH 7,65 110 ммоль / л. L-аспартат 320 ммоль / л. МDН (малатдетидрогеназа). U 800 ед / л. ЛДГ (лактатдегидрогеназа). В 1200 ел / л. R2. 2-оксогпутарат 85 ммоль / л.	25	36 000,00	900 000,00	35 900,00		

	-										
110	Билирубин общий (Bilirubin Auto Total FS)	Описание изделия Биохимический субстратный набор реагентов для фотометрического количественного былирубина общего (ВІС. Auto Total FS) определения на автоматических анализаторах серии Respons® Принцип Прямой билирубин в присутствии диазотированного 2,4-дихлоранилина образует красный окращенный азосоединение в кислотном растворе Определенная смесь моющих средств позволяет безопасно определить общий билирубин Компоненты и концентрации R1 фосфатный буфер 50 ммоль / л NaCl 150 ммоль / л R2 2,4-дихлорфенилдиазониевая соль 5 ммоль / л Ист 130 ммоль / л. Содержание набора 4*200 (800 тестов/набор) Диапазон измерения билирубина до 30 мг / дл. Предел обнаружения 0,11 мг / дл билирубина. Интерференция аскорбаты 30мг/дл, напроксен 1ммоль/л, гемоглобия 200мг/дл, липиды 1000мг/дл, Седения о региствация вличен региствационного упостоверевия	набор (4х200 тестов)	25	26 400,00	660 000,00		26 300,00			
4111	Билирубин прямой (Bilirubin Auto Direct FS)	Описание изделия: Биохимический субстратный набор реагентов для фотометрического количественного Билирубин прямой (BIL Auto Direct FS) определения на автоматических анализаторах серии Respons®. Принцип Прямой билирубин в присутствин диазотированных 2,4-дихлоранилиновых форм азокрасное соединение красного цвета в кислом растворе Компоненты и концентрации R1: ЭДТА-Nа2 0,1 ммоль / л. NaCl 150 ммоль / л. Сульфаминовая кислота 100 ммоль / л. R2: 2,4-дихлорфенилдиазониевая соль 0,5 ммоль / л. HCl 900 ммоль / л. ЭДТА-Na2 0,13 ммоль / л. Содержание набора: 4*200 (800 тестов/набор). Диапазон измерения билирубина до 7 мг / дл. Предел обнаружения 0,1 мг / дл. Предел обнаружения 0,1 мг / дл. Предел обнаружения 0,1 мг / дл. Сведения о регистрации: наличие регистрационного удостоверения РК (РК-МТ-5№017463)	набор (4x200 тестов)	20	56 280,00	1 125 600,00		56 200,00			

112	Глюкоза (Glucose GOD FS)	Описание изделия: Биохимический субстратный набор реагентов для фотометрического количественного Глюкозы (Glucose GOD FS) определения на автоматических анализаторах серии Respons® Принцип Определение глюкозы после ферментативного окисления глюкозой оксидазы. Колориметрическим индикатором является хинонеймин, который гелерируется из 4-аминоантипирина и фенола водородом перекись под каталитическим действием пероксидазы (реакция Триндера) [1] Глюкоза + О2 GOD Глюконовая кислота + H2O2 2 H2O2 + 4-аминоантипирин + фенол POD хинонеймин + 4 H2O. Компоненты и концентрации. Фосфатный буфер рН 7,5 250 ммоль / л Фенол 5 ммоль / л 4-аминоантипирин - фенол Биохоновах кислота - Тикокозооксидаза (GOD) 10 кЕ / л Пероксидаза (POD) 1 кЕ / л. Содержание набора: 4*200 (800 тестов/набор). Диапазон измерения до 400 мг / дл глюкозы. Предел обнаружения 3 мг / дл глюкозы.	набор (4х200 тестов)	25	19 200,00	480 000,00	19 100,00		
113	Креатинин (Creatinine FS)	Интелфеленция аскопбаты 30мг/лл Описание изделия: Биохимический субстратный набор реагентов для фотометрического количественного Креатинин FS (Creatinine FS); определения на автоматических анализаторах серии Respons® Принцип. Креатинин образует окрашенный орагичено- красный комплекс в щелочном пикрате решение Разница в оптической плотности в фиксированные моменты времени во время преобразования пропорционально концентрации креатинина в пробе Креатинин + пикриновая кислота Креатинин пикратный комплекс. Компоненты и концентрации R1: гидроксид натрия 0,2 моль / л R2: пикриновая кислота 20 ммоль / л. Солержание набора: 4*200 (800 тестов/набор). Диапазон измерения до 15 мг / дл креатинина в сыворотке и от 11 до 450 мг / дл в моче. Предел обнаружения 0,1 мг / дл креатинина Сведения о регистрации: наличие регистрационного удостоверения РК (РК-МТ-5№017463)	набор (4x200 тестоя)	30	21 000,00	630 000,00	20 900,00		

114	Мочевина (Urca FS)	Описание изделия Биохимический субстратный набор реагентов для фотометрического количественного Мочевина (UREA FS) определения на автоматических анализаторах серии Respons® .Принцип. Мочевина + 2 Н2О Уреазы=2 NH4+ + 2 НСОЗ -2-оксоглутарат + NH4+ + NADH GLDH= L-глутамат + NAD+ + Н2О GLDH глутаматдегидрогеназа. Комповенты и концентрации. R1: TRIS pH 7,8 150 ммоль / л. 2-оксоглутарат 9 ммоль / л. АДФ 0,75 ммоль / л. Уреаза □ 7 кЕ / л. GLDH (глутаматдегидрогеназа, бычий) k 1 кЕ / л. R2. НАДН 1,3 ммоль / л. Диалазон измерения до 300 мг / дл мочевины в сыворотке и до 7300 мг / дл. Предел обнаружения З мг / дл мочевины Интерференция аскорбаты 30мг/дл, гемоглобин 500мг/дл, былирубин 65мг/дл, триглицериды 1000мг/дл. Содержание набора. 4*200 (800 тестов/набор). Сведения о регистрации наличие регистрационного удостоверения РК (РК-МТ-5№017463)	набор (4х200 тестов)	25	36 000,00	900 000,00		35 900,00		
115	Общий белок (Total Protein FS)	Описание изделия Биохимический субстратный набор реагентов для фотометрического количественного Общий белок (ТР FS) определения на автоматических анализаторах серии Respons®. Принцип: Вместе с ионами меди белки образуют комплекс фиолетово-синето пвета в шелочной раствор. Поглощение цвета прямо пропорционально концентрация белка. Компоненты и концентрации R1: гидроксид натрия 100 ммоль / л Калий натрия тартрат 17 ммоль / л R2: гидроксид натрия 700 ммоль / л Калий натрия тартрат 80 ммоль / л Калий натрия тартрат 80 ммоль / л Калий натрия тартрат 80 ммоль / л Содержание набора: 4*200 (800 тестов/набор). Диапазон измерения белка до 14,0 г / дл. Предел обнаружения белка до 14,0 г / дл. Предел обнаружения белка до 16 г / дл. Интерференция аскорбаты 30мг/дл, гемоглобин 550мг/дл, декстран 2000мг/дл, билирубин 60мг/дл, триглицериды 1000мг/дл. Сведения о регистрации: наличие регистрационного удостоверения РК (РК-ИММ-5 № 011694).	набор (4х200 тестов)	25	25 680,00	642 000,00		25 600,00		

116	Холестерин (Cholesterol FS)	Описание изделия Диагностический реагент для количественного определения in vitro колестерина в сыворотке или плазме Принцип Определение колестерина после ферментативного гидролиза и окисления Колориметрическим индикатором является хинонеймин, который генерируется из 4-аминоантипирин и фенол перекисью водорода под катапитическим действие пероксидазы (реакция Триндера) [1,2]-эфир холестерина + Н2О СНЕ Холестерин + Жирная кислота. Холестерин + О СНО Холестерин-3-он + Н2О2 2 Н2О2 + 4-аминоантипирин + фенол РОD хинонеймин + 4 Н2О. Компоненты и концентрации. Буфер Гуд рН 6,7 50 ммоль / л Фенол 5 ммоль / л 4-аминоантипирин 0,3 ммоль / л. Холестеринэстераза (СНЕ) 200 ед / л. Холестериностераза (СНЕ) 200 ед / л. Холестериноскидаза (СНО) 5 ед / л. Пероксидаза (РОD) 3 кЕ / л. Содержание набора 4*200 (800 тестов/ набор) Диапазон измерения холестерина до 750 мг / дл	набор (4x200 тестов)	3	28 080,00	84 240,00	28 000,00		
117	TruCal U Мультикалибратор	Описание изделия. Биохимический набор калибровочной сыворотки для фотометрического количественного TruCal U Мультикалибратор (в фасовках. бх3 мл: 20х3 мл) определения на автоматических анализаторах серии Respons®. TruCal U - лиофилизированный калибратор на основе крови человека материал (сыворотка) и содержит химические добавки и биологический материал указанного происхождения. Сведения о регистрации наличие регистрационного удостоверения РК (РК-МТ-5 № 18087)	набор (бх3 мл)	10	79 680,00	796 800,00	79 600,00		
118	Лактатдегидрогеназа (LDH FS IFCC)	Описание изделия: Биохимический ферментный набор реагентов для фотометрического количественного Лактатдегидрогеназа (LDH FS DGKC) определения на автоматических анализаторах серии Respons® Принцип Lлактат + НАД + ЛДГ Пируват + НАДН + Н + Компоненты и концентрации R1 N-метил-Dгиокамин рН 9,40 420 ммоль / л Lлактат 65 ммоль / л R2: НАД + 50 ммоль / л Диапазон измерения до 1200 U / L Предел обнаружения 5ед/л За счет очищающей системы в R1, меньше интерференции от аскорбатов, билирубина, липидов/триглицеридов и гемоглобина. Содержание набора: 4*200 (800 тестов/ набор). Сведения о регистрации наличие регистрационного удостоверения РК (РК-МТ-5№017463)		1	40 080,00	40 080,00	40 000,00		

6									
119	Альбумин (Albumin FS)	Описание изделия: Биохимический субстратный набор реагентов для фотометрического количественного Альбумина (ALBU FS) определения на автоматических анализаторах серии Respons®Принцип В присутствии бромкрезолового зеленого при слабокислом рН, сыворотке альбумин производит изменение цвета индикатора от желтозеленогов зелено-синий. Компоненты и концентрации Цитратный буфер рН 4,2 30 ммоль / л. Бромкрезол зеленый 0,26 ммоль / л. Содержание набора: 4*200 (800 тестов/ набор). Диапазон измерения до 6 г / дл альбумина Предел обнаружения альбумина 0,1 г / дл. Интерференция аскорбаты 30мг/дл, гемоглобин 500мг/дл, билирубин 70мг/дл, липиды 800мг/дл. Сведения о регистрации наличие регистрационного удостоверения РК (РК-МТ-5№017463)	4x200 тестов	6	19 080,00	114 480,00	19 000,00		
120	Фотометрическая лампа	Описание изделия Фотометрическая лампа электрический источник света, служащий для воспроизведения определённого числа единиц той или иной световой величины для биохимического анализатора Применяется при фотометрических и спектральных измерениях в ультрафиолетовой (УФ), видимой и ближней инфракрасной (ИК) областях спектра Мощность 20 Вт / 12 Вольт Охлаждение лампы водой Срок эксплуатации в анализаторе не менее 2000 часов Сведения о регистрации наличие регистрационного удостоверения РК (РК-МТ-5№017464)		1	120 960,00	120 960,00	120 860,00		
121	Чистящее средство Cleaner respons 920	Описание изделия моющее средство Cleaning Solution для автоматического анализатора Respons 920 (в фасовках: 6х200 мл). Налейте 200 мл концентрированного очистителя гезропѕе №920 в емость с моющим раствором и наполните денонизированной водой до 10 л воды. Сведения о регистрации наличие регистрационного удостоверения РК (РК-МТ-5№017464)	6x200mL	30	61 080,00	1 832 400,00	61 000,00		

-	4									
122	С-реактивный белок (CRP FS)	Описание изделия Биохимический набор реагентов для фотометрического количественного С-реактивный белок (СRР №S) определения на автоматических анализаторах серии Respons® Метод Иммунотурбидиметрический тест Принцип Определение концентрации СРБ методом фотометрических измерений реакция антиген-антитело между антителами против человеческого СРБ и СРБ присутствует в образце. Компоненты и концентрации R1: TRIS pH 7,5 100 ммоль / л R2: TRIS pH 8,0 100 ммоль / л Антитела к человеческому СРБ (коза) <1% Солержание набора: 4*200 (800 тестов/набор) Диапазон измерения СРБ до 250 мг / л, по крайней мере, до концентрации самого высокого калибратора Предел обнаружения 2 мг / л СРБ Без эффекта прозоны до 2000 мг / л СРБ Сведения о регистрации: наличие регистрационного удостоверения РК (РК-МТ-5№017463)	4x200 тестов	10	174 480,00	1 744 800,00	174 400,0			
123	TruCal CRP Калибратор С-реактивный белок	Описание изделия: Биохимический набор калибровочной сыворотки для фотометрического количественного TruCal CRP. Калибратор для CRP FS (в фасовках 5х2 мл)определения на автоматических анализаторах серии Respons® TruCal CRP-это набор из пяти жидких стабильных калибраторов с различными уровнями. Калибраторы основаны на крови человека материап (сыворотка). Место хранения Калибраторы как открытые, так и неоткрытые должны храниться при температуре 2 - 8° С. Калибраторы TruCal CRP являются жидкими и готовыми к использованию.	10 мл (5х2 мл)	5	163 080,00	815 400,00	163 000,	0		
124	Чистящее средство Cleaner B, 4*60 ml	Описание изделия: Кислотное моющее средство Cleaner В для автоматических анализатор серии Respons® (в фасовках 4х60 мл) Сведения о регистрации РК-МТ-5№017464	4x60 ml	10	17 880,00	178 800,00	17 800,	00		
125	Чистящее средство Cleaner A, 4*60 ml	Описание изделия. Кислотное моющее средство Cleaner A для автоматических анализатор серии Respons® (в фасовках 4х60 мл). Сведения о регистрации. РК-МТ-5№017464	4x60 ml	20	17 880,00	357 600,00	17 800,	90		

126	Trulab CRP Level 1	Описание изделия Биохимический набор контрольной сыворотки для фотометрического количественного Trulab CRP Level 1 (в фасовках 3х2 мл) определения на автоматических анализаторах серии Respons® TruLab CRP - жидкий стабильный контроль на основе крови человека материал (сыворотка) Концентрация СРБ в TruLab CRP Уровень 1 находится в патологическом диапазоне Флаконы TruLab CRP, как открытые, так и неоткрытые, должны быть хранить при 2 - 8° С. стабильность. Неоткрытое до конца указанного месяца истечения Открыт минимум три месяца TruLab CRP является жидким и готовым к использованию.Значения анализа TruLab CRP были определены калибровка с использованием эталовного материала ERM® / IFCC в соответствии с установленными протоколами Сведения о регистрации. PK-MT-5№018087	3х2 мл	5	83 880,00	419 400,00	83 800,00			
127	Trulab CRP Level 2	Описание изделия: Биохимический набор контрольной сыворотки для фотометрического количественного Trulab CRP Level 2 (в фасовках: 3х2 мл) определения на автоматических анализаторах серии Respons®. TruLab CRP - жидкий стабильный контроль на основе крови человека материал (сыворотка) Концентрация СРБ в TruLab CRP Уровень 2 находится в патологическом диапазоне Флаконы TruLab CRP hs как открытые, так и неоткрытые должны быть хранить при 2 - 8 ° С стабильность Неоткрытое: до конца указанного месяца истечения. Открыт: минимум три месяца ТruLab CRP является жидким и готовым к использованию. Значения анализа TruLab CRP были определены калибровка с использованием эталонного материала ERM® / IFCC в соответствии с установленными протоколами. Сведения о регистрации PK-MT-5№018087	3х2 мл	5	105 480,00	527 400,00	05 400,00			
128	Игла (Узел пиппетирования)	Узел пиппетирования (артикул 960244, производство DiaSys) и прокалывания для взятия проб сыворотки и реагентов, так же служит для раскапывания реагентов. Состоит из стального металла. Срок оказания услуги 45 календарных дней.	дана	1	543 450,00	543 450,00	543 400,00			
Peore	DETAIL THE SWEL AR ALEA PRINCESSOR	ский автомат анализатор установленный на								
129	1504462	Изотонически раствор(Diluent)	кон	10	63 600,00	636 000,00	63 500.00	-		_
130	1504463	Лизирующий раствор (Lyse)	THIL	10	109 680,00	1 096 800,00	109 600,00			
131	1504111	Набор для очистки Boule Cleaning Kit 3x450 ml	лит	2	143 280,00	286 560,00	143 100,00			

132	Микрокапиляр	Количество общее: 1000 отдельных микрокапилляр. В наборе 10х100 штук Материал изготовления: прозрачный пластик, внутренняя полость содержит EDTA K2 Объём внутренней полости микрокапилляра-20 мкл Размеры микрокапилляра: длина-28мм, диаметр-2мм Используется для выполнения «общего анализа крови» с помощью микрокапиллярного адаптера на гематологическом анализаторе Swelab Alfa	дана	5	106 080,00	530 400,00		106 000,00		
133	1504022-2	Гематологический контрольный материал 3- х уровн Boule 3-level control	жиынтык	2	79 200,00	158 400,00		79 100,00		
Pearer	ты для SYSMEX CA- 600 (гемостаз)	х уронн воше 3-лечет сопитог								
134	.Пробирки для образцов конические , уп(4м.	Чашка обраца коническая, объем 4мл Фасовка 100шт/упк 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.	каптама	3	81 060,00	243 180,00	80 910,00		80 945,00	
135	Реакционные кюветы, уп(3 x 1000 шт)	Одноразовые пластиковые реакционные кюветы предназначены для инкубации, проведения реакции и считывания результатов измерения на анапизаторе гемостаза. Пластиковая емкость 0.6 мл с фиксирующим кольцом, высота 30 мм, диаметр 8 мм, диаметр кольца - 10 мм. Фасовка: 3000 шт. Размер 1 упаковки: 36см х 17см х 17см Соответствует Директиве 98/79/ЕС Медицинские средства и оборудование для лабораторной диагностики in vitro. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей вапидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения	калтама	15	378 000,00	5 670 000,00	376 900,00		377 915,00	

130	6	Раствор чистящий CA Clean I 1 х 50мл	Моющий раствор используется для аромывки наконечника для образца и реагента Тип реагента: детергент Концентрация гипохлорита натрия не более 1%. Форма выпуска: готовый раствор Стабильность после вскрытия (закрытый флаков). при температуре от 2 до 8 ° С – 1 месяц Фасовка: 50 мл. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидащии калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	каптама	70	98 500,00	6 895 000,00	98 120,00	98 355,00	
133	337	Раствор промывочный CA Clean II 1 х 500м	Моющий раствор используется для промывки наконечника для реагента Тип реагента: кислотный детергент. Концентрация хлороводорода не более 0,2%. Концентрация клороводорода не более 0,2%. Концентрация тотовый раствор. Стабильность носле вскрытия (закрытый флакон): при температуре от 15 до 25°С - 1 месяц. Фасовка 500 мл. 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.	каптама	2	187 984,00	375 968,00	187 965,00	187 980,00	
	38	Control Plasma N 10 × for 1 ml (Контрольна плазма Control Plasma N 10 × на 1 мл)	Плазма для проведения внутрилабораторного контроля тест- системы по определению следующих аналитов в нормальномдиапазоне. протромбиновое время (ПВ), активированное частичное тромболластиновое время (АЧТВ), тромбиновое время (АЧТВ), тромбиновое время (АЧТВ), тромбиновое время (АЧТВ), тромбиновое время (АЧТВ), (У, VII, VIII, IX, X, XI, XII, XIII и фактор Виллебраида (ФВ), антитромбин III, протення с, протеин S, α2-антиплазмин, С1- интибитор, общая активность комплемента, плазминоген, волчаночные антикоагулянты Прослеживается до референсного стандарта ВОЗ. Флаконы реагентов питрихкодированные. Форма выпуска: лиофилизат. Растворитель, дистиллированная вода Стабильность после вскрытия при температуре от +2 до +8°С не менее 8 часов. Стабильность после замораживания при - 20°С не менее 28 дней. Фасовка: не менее 10 флаконов по 1 мл.	қаптама	4	156 862,00	627 448,00	156 105,00	156 540,00	

0.									
.139	Control Plasma P 10 x for 1 ml (Контрольная плаэма Control Plasma P 10 x на 1 мл)	Плазма для проведения внутрилабораторного контроля тест-системы по определению следующих аналитов в патологическом диалазоне протромбиновое время (ПВ), активированное частичное тромболластиновое время (АЧТВ), фибриноген, факторы коагуляции II, V, VII, VIII, IX, X, XI, XII, XIII и фактор Виллебранда (ФВ), антитромбии III, протеин С, протеин S, α2-антиплазмин, ингибитор IC1, общая активность комплемента, плазминоген. Прослеживается до референсного стандарта ВОЗ Флаконы реагентов: штрихкодированные Форма выпуска лиофилизат. Растворитель: дистиллированная вода Стабильность после вскрытия при температуре от +2 до +8°C не менее 8 часов Стабильность после вскрытия при -20°С не менее 28 дней. Фасовка не менее 10 флаконов по 1 мл. Для выявления совместимости с полотаммины обеспечением мелянинского.	каптама	4	185 387,00	741 548,00	184 950,00	185 05	0,00
.140	Thromborel S 10 x for 10 ml 1000 (Реагент для определения Thromborel S 10 x иа 10 мл 1000)	Человеческий плацентарный тромбопластин для определения ПВ, МНО, %, факторов П, V, VII, X. Источник тромбопластина человеческая плацента Нечувствительный к гепарину в концентрации не менее 1,6 ед/ мл. Флаконы реагентов: штрихкодированные. Форма выпуска: лиофилизат Растворитель дистилимрованная вода Стабильность после вскрытия при температуре от +2 до +8°С не менее 5 дней Фасовка: не менее 1000 тестов. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидащии капибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Постанциком при поставке производится спектральная калибровка набора Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.		38	143 200,00	5 441 600,00	142 920,00	143 00	5,00

		P								
14	11	Калибратор PT-Multi calibrator 6 х на 1 мл8	Комплект калибратора предназначен для применения в качестве реагента для исследования гемостаза. Для определения местного значения МИЧ. Состав шесть калибровочных плазм для калибровочных плазм для калибрована (ПВ Калибровочных плазм для калибрована и калибрована Стабильность после восстановления (закрытый флакон) при температуре 2-8 °C 8 ч; при температуре 2-8 °C 8 ч; при температуре 5-25 °C 4 ч; при температуре 5-25 °C 4 ч; при температуре 5-18 °C 4 нед Фасовка бх 1 мл. 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 с пектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения	жиынык	4	156 862,00	627 448,00	156 290,00	156 705,00	
	42	Multifibren U 10 x 5 ml (Peareнт для определения Multifibren U 10 x 5 ml) 500 тестов9	Реагент для количественного определения фибриногена в плазме. Флаконы реагентов штрихкодированные Форма выпуска: лиофилизат. Растворитель дистиллированная вода Линейность теста не уже 80-1200 мг/дл. Стабильность после вскрытия при температуре от +2 до +8°С не менее 5 дней. Стабильность после вскрытия при -20°С не менее 60 дней. Фасовка: не менее 500 тестов Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации капибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора Поставликом при поставке производится спектральная калибровка набора Поставликом с версией установленного программного обеспечения.	каптама	30	156 862,00	4 705 860,00	156 290,00	156 795,00	
	143	Стандарт для Фибриногена Уровень 1-6 6 х на 1 мл10	Пулированная плазма отобранных здоровых доноров, которая используются для построения стандартных калибровочных кривых, предназначенных для анализа фибриногена методом Клаусса Олаконы реагентов штрихкодированные Форма выпуска лиофилизат. Количество уровней фибриноргена не менее 6 уровней Прослеживается до референсного стандарта ВОЗ Метод подтверждения уровня фибриногена в калибраторах. метод	қаптама	3	216 488,00	649 464,00	216 155,00	216 300,00	

144		Реагент для определения АЧТВ, факторов VIII, IX, XI, XII, с умеренной тувствительностью к волчаночным антикоагулянтам и высокой чувствительностью к гепарину. Не содержит компоненты животного и человеческого происхождения Поверхностный активатор зплаговая кислота Флаконы реагентов штрихкодированные Форма выпуска жидкая, готов к применению. Стабильность после вскрытия при температуре от +2 до +8°C не менее 14 дней Фасовка не менее 2000 тестов. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации капибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная капибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с вепсией установленного.	каптама	6	221 300,00	1 327 800,00	221 105,00	221 255,00	
145	Хлорид кальция 0,025 моль/л 10 x 15 мл12	Раствор хлорида кальция используют в качестве дополнятельного реагента для различных анализов свертываемости крови. Содержание хлорида кальция 0,025 моль/л Флаконы реагентов штрихкодированные Форма выпуска жидкая, готов к применению. Стабильность после вскрытия при температуре от +2 до +8°C не менее 8 недель. Фасовка не менее 10 флаконов по 15 мл 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.	каптама	6	76 939,00	461 634,00	76 750,00	76 770,00	
146	Бумага для принтера СА660	Бумага для термопринтера коагулометра Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставциком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения		20	24 788,00	495 760,00	24 480,00	24 620,00	
147	Годовой сервисный набор для анализатора	Игла пробозаборная (PIPETTE ASSY #04341625)-1шт, Шланг силиконовый 4х8 (TUBE SILICONE 4X8 9E5 10 meter / Package)-1шт, Фильтр промывающего расгвора(CLEAN FILTER ASSY CA600 #04349011)-1шт, Кетчер (CATCHER ASSY (CA-600)-1шт, Бокс для кетчера (CATCH BOX)-1 шт, Пластина кетчера (CATCH HOLD PLATE DM1358)-1шт	жиынтыя	1	3 439 700,00	3 439 700,00	3 438 250,00	3 439 000,00	

Peare	нты для аппарата СНЕМ-200								
148	ALT-GPT LR	Диагностический реагент для количественного определения аланинаминотрансферазы іп vitro в сыворотке или плазме на биохимическом анализаторе Жидкий и готовый к использованию биреагент, определение кинетическим УФ-оптимизированным методом ІРСС, для диагностики и лечения некоторых видов заболеваний печени и сердца. Состав: R1- Буфер материалов рН 7.5 80.0 ммоль/л, 1-аланин 500.0 ммоль/л, LDH ≥ 1500 Ед/л; R2 - Буфер материалов рН 7.5 80.0 ммоль/л, альфа-кетоглутарат 65.0 ммоль/л, NADH ≥ 1.18 ммоль/л. Хранение и стабильность: - Хранить при температуре 2-8°С. - После вскрытия флаконы R1 и R2 стабильны в течение 90 дней, если их сразу же закрыть и защитить от загрязнения, испарения, прямого света и хранить при правильной температуре. - Стабильность рабочего раствора (R1+ R2): 20 лней тли 2-8°С	жиынтық	40	45 700,00	1 828 000,00	45 195,00	45 395,00	
149	AST-GOT LR	20 лвей глм 2-8°С Диагностический реагент для количественного определения аспартатаминотрансферазы іп vitrо в сыворотке или плазме на биохимическом анализаторе Жидкий и готовый к использованию биреагент, определение кинетический УФ-оптимизированным методом IFCC, в диагностике и лечении некоторых видов заболеваний печени и сердца Состав: R1 - Буфер материалов рН 7 8 80 0 ммоль/л, 1-аспартат 240 0 ммоль/л, LDH ≥ 1800 Ед/л, МDH ≥ 800 Ед/л; R2 - Буфер материалов рН 7.8 80.0 ммоль/л, Альфа-кетоглутарат 65,0 ммоль/л, NADH ≥ 1.18 ммоль/л; Хранение и стабильность - Хранить при температуре 2-8°С - После вскрытия флаконы R1 и R2 стабильны в течение 90 дней, если их сразу же закрыть и защитить от загрязнения, испарения, прямого света и хранить при правильной температуре. Стабильность рабочего раствора (R1+R2): 20 дней при 2- 8°С Фасовка R1 (х40мл+R2)	жиынық	40	56 600,00	2 264 000,00	56 250,00	56 450,00	
150	ALBUMIN LR АЛЪБУМИН LR	8°С Фасовка RI (ха́́́́́́́́́́́́́́́́́́́́́́́́́́́́́́́́́́́́	узитама	1	22 300,00	22 300,00	22 105,00	22 225,00	

151	билирубина іп vitr на биохимическом готовый к примен детекции по коне колориметрически Гроффе модифиц и лечении различна нарушевий обмень Сульфаниловая ки консерванты и поі вещества, не явля Нитрит натрия 0.3 стабильность: - Хранить набор п замораживать реа - После вскрытия стабильны в течен же закрыть и защи испарения, прямоі правильной темпе рабочего раствору	о в сыворотке или плазме и анализаторе Жидкий и ению биреагент, принципчной точке им методом Йендрашик- прованным, в диагностике ных заболеваний печени и а веществ Состав R1 - пслота 22,0 ммоль/л, верхностно-активные ющиеся анионными R2 - 5 ммоль/л Хранение и ри 15-25°C. Не генты. флаконы R1 и R2 на 90 дней, если их сразуитить от загрязвения, го света и хранить при пратуре Стабильность а (R1 + R2). 14 дней при 2-	40	91 600,00	3 664 000,00	91 210,00	91 45	0,00
152	Диагностический количественного обилирубина іп vitr на биохимическої готовый к примен детекции по коне колориметрическ Гроффе модифиц и лечении различи нарушений обмен Сульфаниловая кі консерванты и по вещества, не явля Нитрит нагрия 0.3 стабильность - Хранить набор г замораживать рез - После вскрытия стабильны в тече: же закрыть и защ испарения, прямо правильной темп. рабочего раствор	определения прямого то в сыворотке или плазме м анализаторе. Жидкий и инению биреагент, принцип учной точке им методом Йендрашик-ированным; в диагностике ных заболеваний печени и на веществ Состав R1 - ислота 22,0 ммоль/л, верхностно-активные пощиеся анионными. R2 - 35 ммоль/л. Хранение и при 15-25°C. Не	30	41 570,00	1 247 100,00	41 190,00	41 41	30,00

153	CHOLESTEROL STD – Холестерин	2,80 Ед/л. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валилации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версмей установленного	жиынтық	30	33 900,00	1 017 000,00	33 750,00	33 855,00	
154	CREATININE LR Креатинин LR	птограммного обеспечения Диагностический реагент для количественного определения креатинина in vitro в сыворотке, моче или плазме на биохимическом анализаторе. Жидкий и готовый к использованию биреагент, детекция колориметрическим методом Яффе без депротеннизации; в диагностике и лечении почечных заболеваний и в мониторинге почечного диапиза. Состав: R1- Гидроксид лития 120,0 ммоль/л, борная кислота 80,0 ммоль/л. Хранение и стабильность Хранить при температуре 15-25°С - После вскрытия флаконы R1 и R2 стабильны в течение 90 дней, если их сразу же закрыть и защитить от загрязнения, испарения, прямого света и хранить при правильной температуре. Стабильность рабочего раствора (R1+R2): 7 дней при 15- 25°С. Фасовка: R1 6х20мл+R2 6х20мл Линейность реакция является линейной для значений от 03 до 25 мг/дл (27-2210 ммоль/л). Аналитическая чувствительность.	SICH BART BAJK	40	43 900,00	1 756 000,00	43 650,00	43 790,00	

155	GLUCOSE LR Глюкоза LR	Диагностический реагент для количественного определения глюкозы in vitro в сыворотке, моче или плазме на биохимическом анализаторе. Жидкий и готовый к использованию монореагент, детекция ферментативным колориметрическим методом GOD-POD; в диагностике и лечении нарушений утлеводного обмена, таких как сахарный диабет, гипогликемия и гипергликемия. Состав: R1 - Фосфатный буфер рН 7,4 100,0 ммоль/л, фенол 9 0 ммоль/л, GOD ≥ 15000 Ед/л, POD ≥ 1200 Ед/л, R2 - 4-аминофеназон 80,0 ммоль/л. Хранение и стабильность Хранить набор при 2-8°C. Не замораживать реагенты После вскрытия флаконы R1 и R2 стабильны в течение 90 дней, если их сразу же закрыть и защитить от загрязнения, испарения, прямого света и хранить при правильной температуре Стабильность рабочего растьора (R1+R2): 60 дней при 2-8°С. Фасовка 6х50мл. Линейность реакция	жиынтык	30	32 000,00	960 000,00	31 830,00	31 910,00	
₹56	TOTAL PROTEIN LR Общий белок	диагностический реагент для количественного определения общего белка in vitro в сыворотке, моче или плазме на биохимическом анапизаторе. Жидкий и готовый к использованию реагент, детекция бируетическим методом; для диагностики и лечения различных заболеваний печени и почек, а также нарушений обмена веществ и питания Состав R1- гидроксид натрия 350,0 ммоль/л, виннокислый калий-натрий 20,0 ммоль/л, йодистый калий 5,2 ммоль/л, сульфат меди 4,8 ммоль/л Хранение и стабильность: - Реагент R1 может храниться при температуре 15 - 25°C После вскрытия флаконы R1 стабильны до истечения срока годности, если их сразу же закупорить Фасовка 6х50мл Линейность: реакция является линейной до концентрации 10 г/дл в диапазоне 0,3-10 г/дл. Аналитическая чувствительность: чувствительность теста по пределу обнаружения составляет 0,5 г/дл. Внуттиманалитическая схолимость.	жиынтық	30	31 300,00	939 000,00	31 020,00	31 265,00	

157	UREA UV LR Мочевина	Диагностический реагент для количественного определения мочевины in vitro в сыворотке, моче или плазме на биохимическом анализаторе. Жидкий и готовый к использованию биреагент, детекция кинетическим УФ-методом, Уреаза GLDH; для диагностики почечной дисфункции или обструкции мочевыводящих путей Состав: R1- Буфер материалов рН 7.6 130.0 ммоль/л, ADP 1.2 ммоль/л, уреаза ≥ 8000 ед/л, GLDH ≥ 1500 ед/л R2 - Буфер материалов рН 10.2 100.0 ммоль/л, Альфа-кетоглутарат 65,0 ммоль/л, NADH 1.20 ммоль/л. Хранение и стабильность: - Хранить при температуре 2-8°С. После вскрытия флаконы R1 и R2 стабильны в течение 90 дней, если их сразу же закрыть и защитить от загрязнения, испарения, прямого света и хранить при правильной температуре. Стабильность рабочего заствора (R1 + R2): 20 дней при 2-8°С.	жиынтық	30	59 800,00	1 794 000,00	59 725,00	59 790,00	
158	AMYLASE LR АМИЛАЗА LR	раствора (Кт + К.2): 20 дней при 2-8°С. Фасовка: R1 6х40мл+R2 6х10мл Линейность: пеакция является пинейной по Диагностический реагент для количественного определения іп vitro а-амилаза в сыворотке или плазме Измерения активности амилазы используются для диагностики и лечения панкреатит Кинетический анализ Амилаза гидролизует СNPG3 до полимеров глюкозы + 4-NP. В скорость увеличения абсорбции за счет пнитрофенола пропорциональна активность амилазы в образце Стабильность реагента: 90 дней Фасовка бх10мл. 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	жиынтық	15	59 400,00	891 000,000	59 175,00	59 230,00	
159	SYSTEMIC SOLUTION — системный раствор	общий раствор экстра используется для программного обеспечения Общий раствор экстра используется для промывки кювет. Благодаря превосходному снижению поверхностного натяжения, он эффективно удаляет широкий спектр загрязнений и легко смывается денонизированной водой. Промывка кювет стабильна до истечения срока годности, если хранится при 15-25°С, закрыта после взятия, защищена от загрязнения Фасовка бх50мл. 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 верскей установленного программного обеспечения.	жиынтық	20	44 000,00	880 000,00	43 970,00	43 990,00	

160	EXTRA WASH SOLUTION – особый раствор для промывки	Чистящий раствор на щелочной основе Очиститель стабилен до конца указанного месяца срока годности при хранении при температуре 2-25° С и предотвращении загрязнения Не замораживать Фасовка бх50 мл. 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	жиынтық	15	43 300,00	649 500,00	43 025,00	49 215,00	
16	SERACAL Калибратор сыворотка	Мультипараметровый калибратор, предназначенный для проведения калибровки клинического химического анализа Состав лиофилизированная сыворотка Хранение и стабильность до восстановления, при хранении при 2-8°С, контрольный образец стабилен до истечения срока годности. После растворения сыворотка стабильна 8 часов если хранилась при +25°С, 7 дней если хранилась при +4°С; 30 дней если хранилась при +4°С; 30 дней если хранилась при +20°С. Фасовка 6х5мл или бх3мл. Соответствует Регламенту (ЕС) № 1272/2008 СLР и Директиве 88/379 / СЕЕ. 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	жиынтық	15	89 130,00	1 336 950,00	88 730,00	89 030,00	
16		Поставляемый нябол лолжен быть Проанализированный материал для контроля качества для мониторинга эффективности количественного определения различных аналитов in vitro. Лиофилизированный контроль на основе сыворотки человека. Концентрация находится на нормальном уровне Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации аналита для конкретной партии Хранение и стабильность до восстановления, при хранении при 2-8°C, контрольный образец стабилен до истечени: срока годности После растворения хранилась при +25°C, 7 дней если хранилась при +20° С Фасовка 6х5мл. Соответствует Регламенту (ЕС) №1272/2008 - CLP и Директиве 88/379 / СЕЕ. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика и послелующей ванилации	, житнык	10	98 800,00	988 000,00	98 190,00	98 715,00	

163	SERACONTROL Р Контроль сыворотка Р	Материал для контроля качества для мониторинга результатов количественного определения іп чіто различных аналитов. Лиофилизированный контроль на основе сыворотки человека Кониентрация находится на пограничном патологическом уровне Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации аналита для конкретной партии. Хранение и стабильность до восстановления, при хранении при 2-8 °С, контрольный образец стабилен до истечения срока годности. После растворения сыворотка стабильна: 8 часов если хранилась при +25° С; 7 дней если хранилась при +2° С Фасовка бх5мл. Соответствует Регламенту (ЕС) №1272/2008 СLР и Директиве 88/379 / СЕЕ. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации	жиынтық	10	108 000,00	1 080 000,00	107 960,00	107 990,00	
164	RF	калибровки на утвержденным Днагностический реагент для количественного определения in vitro ревматоидного фактора (РФ) в сыворотке или плазме крови. Реагенты стабильны до конца указанного месяца. Срок годности при хранении при 2- 8°С, в защищенном от света и загрязнений Предел обнаружения 3,9 МЕ / мл Фасовка R1 1х40мл+R2 1х10мл + CAL 1х1мл. Для выявления совместимости с программым обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валилации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Постаящиком при поставке производится спектральная калибровка набора Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения	жиынтык	25	119 400,00	2 985 000,00	118 910,00	119 295,00	
165	FERRITIN - ферритин	Диагностический реагент для количественного определения ферритина in vitro в сыворотке или плазме. Стабильность реагентов: невскрытые реагенты стабильны до конца указанного срока Фасовка: R1 2x50 мл + R2 3x7мл Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Постависком при поставке производится спектральная калибровка набора Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения	жиынтық	10	729 600,00	7 296 000,00	725 600,00	729 150,00	

16									
166	FERRITIN CALIBRATOR SET – Ферритин	Калибратор для использования в тестах для соличественного определения ферритина in vitro на автоматической фотометрической эистеме Калибраторы основаны на плазме человека Условия хранения калибратор в эткрытом и закрытом виде должен храниться при температуре 2—8°С Не замораживать Фасовка 4х1мл Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образпах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения	M LET FILM MC	10	507 360,00	5 073 600,00	507 310,00	507 350,00	
167	FERRITIN CONTROL SET	Проанализированный материал для контроля качества для мониторинга аналитических характеристик количественного анализа іп vitro определение ферритина Описание жидкостабильный контроль на основе плазмы человека Условия хранения невскрытые флаконы необходимо хранить при температуре 2-8°С. Стабильность в закрытом виде до конца указанного месяца истечения срока годности Фасовка 2х3мл. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщемом при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	жиынтық	5	535 200,00	2 676 000,00	534 820,00	534 925,00	
168	IRON LR Железо LR	Набор для измерения железа в сыворотке или плазме Состав R1 Ацегатный буфер 1,3 моль / л; иомочевина 65,0 ммоль / л; сульфат гидроксиламина 60,0 ммоль / л; поверхностно-активные вещества. R2: Ferene S 0,65 ммоль / л, сульфат гидроксиламина 30,0 ммоль / л Хранение и стабильность реагентов: - Хранить набор при 2-8°С После открытия флаконы R1, R2 стабильны. 90 дней, если немедленно подвести итоги и защищен от загрязнения, испарения, прямого света. Стабильность рабочего раствора (R1 + R2): 20 суток при 2-8°С Фасовка. R1 6х40мл+R2 6х10мл 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 вепсией установленного		6	60 090,00	360 540,00	60 005,00	60 080,00	

_									
169	URIC ACID LR Мочевая кислота	Диагностический биреагент для определения уровня мочевой кислоты в биологических жидкостях. Измерение мочевой кислоты используется для диагностики и лечения подагры и нарушение функции почек Линейность от 3,5 до 1000 мг / дл. Стабильность реагента 90 дней при правильном хранении. Стабильность калибровки. 60 дней Фасовка: R1 5х40мл+R2 6х10мл Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стаидартных образиах, Поставициком при поставке производится спектральная калибровка набора Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения	жиынтық	2	45 600,00	91 200,00	43 455,00	45 535,00	
170	HbAlc Direct — прямой высокочувствительный	Для количественного определения гемоглобина в крови человека Значения указывают на уровни глюкозы за предшествующие 4-8 недель. Более высокое значение НЬА 1с указывает на плохой гликемический профиль. Этот метод использует взаимодействие антигена и антитела для непосредственного определить НЬА 1с в цельной крови Линейность. от 2,0 до 16,0%. Стабильность реагента: 90 дней при правильном хранении Фасовка. R1 1х30мл+R2 1х10 мл. Для выявления совместимости с программиым 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.	жиынтык	10	320 400,00	3 204 000,00	320 160,00	320 220,00	
171	HbAic CALIBRATOR SET	Набор калибраторов для использования в тестах для количественного определения гемоглобина іп vitro. Представляет собой набор вз четырех жидкостабильных калибраторов с различныеми уровнями на основе материала крови человека (эритроцитов). Условия хранения: калибраторы в закрытом и открытом виде должны храниться при 2-8°С, в защищенном от света и тепла Фасовка. 4х0,5мл. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартны образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения	жиынтык	8	180 000,00	1 440 000,00	179 855,00	179 910,00	

- 4									
172	⊞bAlc CONTROL SET 1 LOW+1HIGH[1мл	Проанализированный контрольный материал для мониторинга эффективности количественного анализа іп vitro эпределения гликированного гемоглобина. Это контроль, основанный на человеческой крови (эритроциты). Условия хранения: как зеоткрытый, так и открытый флакон зеобходимо хранить в 2-8°С, в защищенном эт света и тепла месте Фасовка: 4х0,5мл Для выявления совместимости с программным эбеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образиах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	жиынтық	8	157 000,00	1 256 000,00	156 805,00	156 935,00	
173	HDL-LDL CALIBRATOR — калибратор	Капибратор для использования в тестах для количественного определения in vitro линидов фотометрическим методом. Описание это лиофилизированный капибратор на основе человеческого биоматериала (плазма). Хранение и стабильность: в закрытом виде: до конца указанного срока годности, если хранить при 2-8°С. После восстановления калибратор можно использовать в указанный период при хранении плотно закрытым виде при указанной температуре Фасовка: 3х мл. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в напичии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения	жиынтық	10	146 400,00	1 464 000,00	146 315,00	146 365,00	
172	LDL DIRECT CHOLESTEROL LR LDL ПРЯМОЙ ХОЛЕСТЕРИН LR	Набор для измерения липопротеинов низкой плотности (холестерина ЛНП (LDL)) в сыворотке или плазме. R1 - Буфер рН 7 100 ммоль/л; эстераза холестерина 800 Ед/л; оксидаза колестерина 500 ед/л; каталаза 300 кед/л; ТООЅ 0,6 ммоль/л. R2 - Буфер рН 7 50 ммоль/л; пероксидаза 4 кед/л; 4-аминоантипирин 4,0 ммоль/л. Реагенты жидкие и готовы к использованию. Хранить при температуре 2-8°С. После вскрытия флаконы R1 и R2 стабильны до истечения срока годности. LDL [мг/дл] х 0.0259 = LDL [ммоль/л] Чувствительность пределу обнаружения составляет 7 мг/дл Фасовка:R1 1х30мл+R21х10 мл Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей вапидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора Поставляемый набор должен быть совместим с вепсией установленного	жыынтык	40	81 100,00	3 244 000,00	80 905,00	80 990,00	

-									
175	CRP	Днагностический реагент для количественного определения in vitro Среактивного белка (СRР) в сыворотке или плазме Принцип определение концентрации СРБ фотометрическим измерением, реакция антиген-антитело между антигенами против человеческого СRР и СRР, присутствующего в образце Фасовка R1 1х40мл+R2 1х10мл+STD 1х1 мл. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей вапилации капибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	жиынтық	25	136 100,00	3 402 500,00	136 010,00	136 093,00	
176	CRP ANTISERUM CALIBRATOR	Калибратор для использования в тестах для количественного определения Среактивного белка in vitro (CRP) по фотометрическим системам. Описание представляет собой жидкий стабильный калибратор на основе материала крови (сыворотки) человека Условия хранения калибратор в открытом и закрытом виде должен храниться при температуре 2-8°С Фасовка: 6х і мл. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Закачика, 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	жиынтық	10	70 590,00	705 900,00	70 515,00	70 586,00	
(177	TRYGLICERIDES LR Триглицериды	Набор для измерения триглицеридов в сыворотке или плазме Ферментативный колориметрический метод GPO - PAP. Триглицериды гидролизуются в присутствия липопротеинлипазы (LPL) в жирную кислоту и глицерин, который с помощью глицеролиназы (GK), АТФ и глицерол-3-Роксидазы (GPO) превращается в диидроксиацетон-фосфат и Н2О2. Перекись водорода, катализируемая из пероксидазы (POD), реагирует с 4-аминофеназоном и 4-фенолхлоридом, образуя окращенное соединение, интенсивность которого пропорциональна концентрации триглицеридов в образце R1 - Буфер 100 ммоль/л; фенол 16 ммоль/л; липопротеинлипаза 3 4000 Ед/л; ппицеролкиназа 3 2000 Ед/л; ппицеролкиназа 3 2000 Ед/л; стлицеролкиназа 3 2000 Ед/л; стлицерол-3-Поксидаза 3 2000 Ед/л Хранить при температуре 2-8°С. После вскрытия флаконы R1 стабильны в течение 90 лней Фасовка бх50мп.	жиынтык	2	66 000,00	132 000,00	65 930.00	65 975,00	

	100	Набор для измерениящелочной фосфотазы в							
178	ALKALINE PHOSPHATASE LR ЩЕЛОЧНАЯ ФОСФАТАЗА LR	сыворотке или плазме на анализаторе Chem200. Хранить при температуре 2-8°C. «После вскрытия флаконы R1 стабильны в течение 90 дней, если их сразу же закрыть и защитить от загрязнения, испарения, прямого света и хранить при правильной температуре.	жиынтық	4	52 000,00	208 000,00	51 865,00	51 995,00	
179	Reaction Cells	Реакционные кюветы особой формы для биохимического анализатора из оптического стекла предназначены для проведения реакции и снятия результата. Предназначены для профессионального диагностического применения іп vitro в клинических лабораториях. Материал. У Ф-пропускающий полипропилен. Максимальный реакционный объем. 400 мкл. Длина оптического пути: 6 мм. Параметры кюветы, мм. 27,5 (высота) х 0,6 (ширина) х 0,7 (ллина). Фасовка: 200 кювет в упаковке. Кюветы автоматически моются в процессе измерений. Условия хранения. до 42°С, вдали от солнечных лучей света. Срок годности: 10 лет. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Закаччика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора		1	595 200,00	595 200,00	595 150,00	595 185,00	
180	HDL DIRECT CHOLESTEROL LR	Поставляемый набол должен быть. Набор для измерения холестерина высокой плотности в сыворотке или плазме на анализаторе Chem200. Хранить при температуре 2-8°C После вскрытия флаконы R1 стабильны в течение 90 дней, если их сразу же закрыть и защитить от загрязнения, испарения, прямого света и хранить при правильной температуре	жиынтық	15	124 050,00	1 860 750,00	123 500,00	124 015,00	
181	CALCIUM ARSENAZO LR	Диагностический реагент для количественного определения кальция in vitro в сыворотке, моче или плазме на биохимическом анализаторе. Принцип детекции конец точки. Жидкий и готовый к использованию реагент, предназначен для диагностики и лечения заболеваний паращитовидной железы, различных костных заболеваний, хронических заболеваний почек, мочекаменной болезни тетании (преходящих мышечных сокращений или спазмов) Состав R1-Буфер материалов рН 6.8 100 ммоль/л, Арсеназо 0,40 ммоль/л. Хранение и стабильность: - Хранить при температуре 15-25°С - После вскрыгия флаконы R1 стабильны в течение 90 дней, если их сразу же закрыть и защитить от загризнения, испарения, прямого света и хранить при правильной температуре. Фасовка: 6х50мл. Линейность Реакция является линейной в диапазоне концентраций от 1,2 до 16 мг/дл. Аналитическая чулствительность.	жиънти	3	24 900,00	74 700,00	24 675,00	24 856,00	

182	POTASSIUM LR	Набор для измерения содержания калия в сыворотке, плазме или моче. "Турбидиметрический метод. Калий высвобождается тромбоцитами во время процесса покрытия, поэтому уровень калия в сыворотке крови немного выпе, чем в плазме. Принцип измерения: тетрафенилбор осаждается с ионами калия, образуя мутность, пропорциональную концентрации калия в образце. Состав. Тгіз-буфер 30,0 ммоль/л; NA-TPB 134,0 ммоль/л; борная кислота 250 ммоль/л. Условия хранения: хранять набор при 15-25°С. После вскрытия флакон R1 стабилен в течение 60 дней.	жиынтык	3	84 030,00	252 090,00	83 750,00	83 960,00	
		Диапазон измерения: 0,05-10,00 ммоль/л Фасовка: 6х.20мл. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставициком при поставке производится спектральная калибровка наболя							
183	SODIUM CONTROL SET	Контрольный материал для мониторинга эффективности количественного анализа in vitro для определения натрия. Лиофилизированный контроль на основе сыворотки. Невскрытые флаконы следует хранить при температуре 2-8°С. Фасовка 2х3мл Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидация калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставшиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	жиынық	3	154 700,00	464 100,00	154 050,00	154 265,00	
184	SODIUM LR / Натрий LR	Диагностический реагент для количественного определения натрия in vitro в сыворотке, моче или плазме на биохимическом анализаторе. Жидкий и готовый к использованию биреагент, для диагностики и лечения альдостеронизма (чрезмерная секреция гормона альдостерона), несахарного диабета (хроническое выделение большого количества разбавленной мочи, сопронождающееся сипьной жаждой), гипертонии надпочечников, болезни Аддисона (вызванной разрушением надпочечников), обезвоживание, несоответствующая секреция антидиуретического гормона или другие заболевания, связанные с нарушением электролитного баланса Состав: R1 - Буфер Гуда (рН 8,5), криптанд (> 0,4 мМ), β -D-галактозидаза (<8 Ед / мл), Проклин 300 (0,02%); R2 - Буфер Гуда (рН 6,5), Онитрофенил-В-D-гликозид (> 0,5 мМ), проклин 300 (0,02%). Калибратор низкого значения—ватпий фосфатный буфеп.	жинных	3	347 200,00	1 041 600,00	346 850,00	347 015,00	

	-								
185	Галогенова лампа (Calibrated halogen Lamp	Мсточник света, лампа накаливания, в баллон которой добавлен буферный газ пары галогенов. Колба лампы изготовлен из кварцевого стекла. Галогенные лампы очень чувствительны к жировым загрязнениям. 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.	дана	6	163 200,00	979 200,00	163 015,00	163 112,00	
186	Игла (Sampling needle)	Игладля отбора проб Для переноса пробы/реагента из пробирки/карусели реагентов в реакционную кювету	дана	2	378 000,00	756 000,00	377 825,00	377 960,00	
187	hemolyzing solution/ гемолизирующий раствор	раствор предназначенный для пробоподготовки биологической жидкости для количественного определения гликироваиного гемоглобина на биохимическом анализаторе СНЕМ200	қалтама	15	12 700,00	190 500,00	12 550,00	12 603,00	
188	LIPIDIC CONTROL SET	Проанализированный материал для контроля качества для мониторинга эффективности количественного определения ЛПВП и ЛПНП в условиях in vitro. Лиофилизированный контроль на основе сыворотки человека. Концентрация находится на низком, нормальном и патологическом уровнях. Концентрация биологическом уровнях. Концентрация биологическом уровнях. Концентрация биологическом уровнях концентрация биологическом и патологическом развачение превышает максимальное целевое значение партии. Хранение и стабильность: до восстановления, при хранении при 2-8°С, контрольный образец стабилен до истечения срока годности. После растворения сыворотка стабильна: 8 часов если хранилась при +20°С. Фасовка ЗхЭмл. Соответствует Регламенту (ЕС) №1272/2008 - CLP и Директиве 88/379 / СЕЕ Для выявления совместности с программным обеспечением медицииского обогомования имекошегося в наличии у		8	110 800,00	886 400,00	110 630,00	110 750,00	

T =		Контроль (патология) для использования п							
		vitro, проведения контроля качества							
		результатов, полученных при измерении							
		антистрептолизина-0, С-реактивного белка и							
		ревматоидных факторов в турбидиметрии							
		Продукт человеческого происхождения							
		Способ применения: открыть один флакон							
		контроля, избегая потери							
		пиофилизата Развести лиофилизированную							
		сыворотку ровно 1,0 мл							
		бидистиллированной воды Закрыть флакон и							
1.00	LOO ORD RETHON CONTROL 3 1 1	дать постоять 20 минут вдали от яркого	каптама	8	187 900,00	1 503 200,00	187 755,00	187 860,00	
189	ASO-CRP-RF HIGH CONTROL 3x1ml	света Перед использованием перемешать,	каптама	o	107 300,00	1 303 200,00	187 753,00	187 860,00	
		перевернув флакон. Не встряхивать флакон,					4.1		
		так как следует избегать образования пены							
		Условия хранения не восстановленная							
		сыворотка стабильна до истечения срока	1						
		годности при хранении 2-8°C. После							
		восстановления стабильность плазмы							
		сохраняется в течение 10 дней при							
ì		температуре 2-8°С или 6 месяцев при							
1		температуре -20°С. Фасовка 6х1 мл.							
1		Для выявления совместимости с							
-		программным обеспечением мелицинского Контроль (норма) для использования in vitro							
		проведения контроля качества результатов,	'						
		полученных при измерении	1						
		антистрептолизина-0, С-реактивного белка и	,						
		ревматоидных факторов в турбидиметрии							
		Продукт человеческого происхождения							
		Способ применения открыть один флакон							
		контроля, избегая потери							
		лиофилизата Развести лиофилизированную							
		сыворотку ровно 1,0 мл	1 1						
		бидистиллированной воды Закрыть флакон и	И						
190	ASO-CRP-RFnormal control	дать постоять 20 минут вдали от яркого	каптама	8	3 247 000,00	1 976 000,00	246 900,00	246 920,00	
		света Перед использованием перемешать,							
		перевернув флакон Не встряхивать флакон,							
		так как следует избегать образования пены Условия хранения: не восстановленная	_						
		сыворотка стабильна до истечения срока	4						
		годности при хранении 2-8°C. После							
		восстановления стабильность плазмы							
		сохраняется в течение 10 дней при							
		температуре 2-8°C или 6 месяцев при							
		температуре -20°С.Фасовка: 6х1мл.							
		Для выявления совместимости с							
		программным обеспечением мелицинского							
		Диагностический реагент для							
		количественного определения in vitro							
		антистрептолизина О в сыворотке или							
		плазме.							
4.5		Метод: Иммунотурбидиметрический тест		25	100 200 00	2 505 000 00	100 000 00	100,100,00	
191	ASO - Антистрептолизин-О	Принцип: Определение концентрации АСЛО	WINTHINK	25	100 200,00	2 505 000,00	100 090,00	100 180,00	
		фотометрическим измерением реакция антиген-антитело между антителам							
		против человеческого АСЛО	1.00						
		присутствует в образце. Объем реагента							
		50мп. В набор входит калибратор.							
		- запального вподит канторитор.							

			-		1					
92	Годовой сервисный набор для автоматизиронного биохимического анализатора Gesan	Calibrated halogen Lamp — 2 шт, sampling needle — 1 шт, Sample cups 1ml, to used with 12mm cups Adapter for ES05318A sample plate 30+30 positions (1000 шт) — 1 шт, Reaction Cells — 200 шт, Peristaltic pump head — 2pcs, spare tube for peristaltic pump 38ml/min — 8шт, teflon tube with 1 fitting and silicone adapter (diluter to pinch valve) — 2 шт, wash station couple of needles (pos. 1-5) — 1 шт, Wash station single long needle (pos. 6)—1 шт, Wash station single short needle (pos. 7)—1 шт, Wash station cleaning nozzle (pos. 8) — 1 шт, Silicone tube 1 mm x 3 mm (m) — 1 шт, ES02011A vacuum pump уши тетрит, ES02011A vacuum pump уши тетритер valves жинағы—1 шт, Запасные части должны быть оригинальными. Замена запасной части производится сертифицированным инженером. Обязательно наличие сертификата происхождения	жиынтық	2	2 919 820,00	5 839 640,00	2 918 950,00		2 919 010,00	
Pearer	яты для портативного аппарата BIOTAIM					_				
193	Набор реагентов для иммунохроматографического выявления с анализатора КардиомаркетТропонин И	Набор реагентов для иммунохроматографического выявления с анализатора КардиомаркетТропонин И	қаптама	30	105 000,00	3 150 000,00				105 000,00
194	Набор реагентов для иммунохроматографического выявленияс анализатора на прокалцитонин (ПСТ)	Набор реагентов для иммунохроматографического выявленияс авализатора на прокалцитонин (ПСТ)	қаптама	20	98 000,00	1 960 000,00				98 000,00
195	Finecare D-Dimer Rapid Quantitative Test - Быстрый количественный тест на D-Dime	Finecare D-Dimer Rapid Quantitative Test - Быстрый количественный тест на D-Dimer Определяемые параметры: D-Dimer Rapid Quantitative - тест на D-Dimer Принцип теста: Количественный экспресс-тест Метод теста: Флуоресцентный иммуноанализ Режим тестирование. Стандартный тест и быстрый тест Время выполнения теста: от 3 до 15 мян. Количество тестов в наборе. 25 штук. Комлектация: Картридж-25шт, маентификационный чип картриджа-1шт, буфер-25шт, инструкция по эксплуатации-1шт УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ И СРОК ГОДНОСТИ 1. Храните буфер при температуре 4 — 30 С. Буфер годен до 24 месяцев 2. Храните картридж Finecare™ D-Dimer Rapid Quantitative - тест на D-Dimer при температуре 4 — 30 С, срок годности составляет до 24 месяцев. 3. Картридж должен использоваться в течение 1 часа после вскрытия пакета	қаптама	20	96 000,00	1 920 000,00				96 000,00

196	EPOC BGEM BUN одноразовая тест-карта для определения газов крови, электролитов и метаболитов крови EPOC BGEM BUN TEST CARD (25 PK)		қаптама	29	247 000,0	7 163 000,00	245 000,00	246 830,00	
197	Капилляры Ерос (CAPILLARY TUBE, CAF	Гепариновые капилляры Ерос предназначены для сбора капиллярной крови и передачи их на измерительные тесткарты без свертывания пробы Капилляры содержат покрытие из сбалансированного по Na+/Li+/Ca++, и титрованного по KCl гепарина, для устранения связыванием с гепарином ионов в образцах крови Капилляр состоит из полиэтилентерефталаттиколя (ПЭТГ), который обеспечивает гибкость и устраняет риски поломки. И Условия хранения: при температуре 4-25°С, вдали от прямых солиечных лучей Фасовка: 50 капилляров. Концентрация гепарина, после заполнения капилляра, составляет от 130 до 200 МЕ/мл, и соответствует Международному стандарту гепарина по ВОЗ Точный процесс нанесения покрытия обеспечивает гомогенность гепарина по всей длине капилляра. Концентрация гепарина стабильна в течении 1 часа с момента забора пробы. Только для диагностики in vitro.	қаптама	15	131 820,0	1 977 300,00	130 220,00	131 125,00	
198	Бумага для системы крови Ерос	Используется в качестве расходного материала для медицинских анализаторов и необходима для нанесения переменной информации исследований (рН, газы крови (рО2, рСО2), электролиты (К+, Na+, Ca++, Cl-), общий гемоглобин и его фракции (СОметрия), неонатальный билирубин, метаболиты (глюкоза, лактат) с применением высоких температур Бумага для принтера покрыта термослоем, без клеевого слоя. Ширина: 60 мм Вес (нетто): 0,171 кг Объем (нетто): 0,000254 куб м Транспортировка при +15°C +25°C Условия хранения в умеренно тёплом не влажном помещении до +25°С и менее 65% влажности Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидащии калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставшиком пли поставке плоизволителя	қаптама	4	24 500,0	98 000,00	24 050,00	24 365,00	

199	Материал контрольный GAS-ISE Metabolites, уровень I (QCueSee GAS-ISE Metabolites, level I (with BUN)	Материал контрольный GAS-ISE Metabolites, уровень 1 предназначен в диагностике in vitro для проведения контроля качества в анализаторах Ерос показателей газов, электролитов и метаболитов крови (GLU & LACT, CREA & CHL и BUN) Обеспечивает ароверку рабочих характеристик анализатора в одной из точек клинического диапазона В каждой упаковке имеется диаграмма ожидаемых значений Условия кранения хранить в вертикальном положении, при температуре 2-25 °C и этсутствии прямого солнечного света	қаптама	1	72 800,0	72 800,00	72 135,00	72 605,00	
200	Материал контрольный GAS-ISE Metabolites, уровень 2 (QCueSee GAS-ISE Metabolites, level 2 (with BUN)	Материал контрольный GAS-ISE Metabolites, уровень 2 предназначен в диагностике in vitro для проведения контроля качества в анализаторах Ерос показателей газов, электролитов и метаболитов крови (GLU & LACT, CREA & CHL и BUN). Обеспечивает проверку рабочих характеристик анализатора в одной из точек клинического диапазона В каждой упаковке имеется диаграмма ожидаемых значений. Условия хранения: хранить в вертикальном положении, при температуре 2-25 °C и отсутствии прямого солнечного света.	қаптама	1	72 800,0	72 800,00	72 130,00	70 623,00	
201	Материал контрольный GAS-ISE Metabolites, уровень 3 (OCueSee GAS-ISE Metabolites, level 3 (with BUN)	Материал контрольный GAS-ISE Metabolites, уровень 3 предназначен в диагностике in vitro для проведения контроля качества в анализаторах Ерос показателей газов, электролитов и метаболитов крови (GLU & LACT, CREA & CHL и BUN). Обеспечивает проверку рабочих характеристик анализатора в одной из точек клинического диапазона. В каждой улаковке имеется диаграмма ожидаемых значений. Условия хранения: хранения: хранения: хранения: хранения: хранения: хранения: хранения: толожения, при температуре 2-25 °C и отсутствии прямого солнечного света.	қаптәмә	1	72 800,0	72 800,00	72 140,00	72 625,00	
202	Материал контрольный для Hct уровень A 10x2,5 мл QC FLUID, HCTA, EUROTROL (10X2.5ML)	Материал контрольный для Hct уровень А предназначен в диагностике in vitro для проведения контроля качества в анализаторах Ерос показателя гематокрита Обеспечивает проверку рабочих характеристик анализатора в одной из точек клинического диапазона. В каждой упаковке имеется диаграмма ожидаемых значений. Условия хранения хранить в вертикальном положении, при температуре 2-25 °C и отсутствии прямого солнечного света. Фасовка: 10х2,5 мл.		1	75 400,0	75 400,00	74 825,00	75 105,00	
203	Maтериал контрольный для Hct уровень C 10x2,5 мл QC FLUID, HCTC, EUROTROL (10X2.5ML)		e Kalliama	1	75 400,0	75 400,00	74 750,00	75 110,00	

204	10x2,5 мл QC FLUID, HCTB, EUROTROL		қаптама	1	75 400,0	75 400,00		74 685,00		75 113,00		
-----	------------------------------------	--	---------	---	----------	-----------	--	-----------	--	-----------	--	--

302 938 245,00

Комиссия төрайымы

С.Ж.Байлаулетов:

Комиссия мушелері:

С.М.Рысбекова

Г.К.Беркинбаева

Хатшы: Е М Дюсенбаев

басшының емдеу ісі бойынша орынбасары,

басшының емхана ісі бойынша орынбасары м.а.,

басшының сала ісі жөніндегі орынбасары.