

Түркістан облысы денсаулық сақтау басқармасының «Төлеби аудандық ауруханасы» ШЖК МКК Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің 2023 жылғы 7 маусымындағы № 110 бұйрығымен бекітілген тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі, міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды және арнайы емдік өнімдерді сатып алуды, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді 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 алуды хабарлайды.

15.01.2024ж

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

«Төлеби аудандық ауруханасы» ШЖК МКК

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

Лот нөмірі	Аты	Техникалық сипаттамасы	Өлшем бірлігі	Саны	2024 жылға жоспарланған баға.	Өр лотқа бөлінген сома
<b>Реагенты ручного метода</b>						
1	Техпластин-тест Фибриноген	Тех- Фибриноген-тест(на 100 опр)	уп	35	36 200,00	1 267 000,00
2	Техпластин-тест АЧТВ	АПТВ/АЧТВ-тест 100 Определение активированного парциального тромбопластинового времени	уп	35	13 200,00	462 000,00
3	Техпластин-тест ПТВ	Техпластин -тест 4*25 (для исслед. плазмы и венозной крови)	уп	35	22 950,00	803 250,00
4	Наконечник 0,5-250мкл	универсал, №1000	уп	20	4 800,00	96 000,00
5	Наконечник 100-1000мкл	универсал №1000	уп	10	4 485,00	44 850,00
6	Наконечник 1-5мл	универсал №100	уп	3	10 500,00	31 500,00
7	Антиген кардиолипиновый	Антиген кардиолипиновый для реакции микропреципитации РМП	уп	20	20 200,00	404 000,00
8	Контрольная сыворотка положительная для РСК	Комплект №1/1 набора реагентов представляет жидкие сыворотки крови кролика , содержание антитела к <i>Treponema pallidum</i> (положительные)	уп	12	96 975,00	1 163 700,00
9	Контрольная сыворотка отрицательная для РСК	Комплект №1/1 набора реагентов представляет жидкие сыворотки крови кролика , содержание антитела к <i>Treponema pallidum</i> (слабоположительные)	уп	12	84 300,00	1 011 600,00
10	Контрольная сыворотка слабо положительная для РСК	Комплект №1/1 набора реагентов представляет жидкие сыворотки крови кролика , содержание антитела к <i>Treponema pallidum</i> (отрицательные)	уп	12	84 300,00	1 011 600,00
11	Кристаллический йод	Кристаллический йод ( для опр желчного пигмента)	кг	0,2	99 500,00	19 900,00
12	ЭППЕНДОРФ 1000	Пробирка типа Эппендорф микроцентрифужная с дел п/п 1,5мл №500	упак	7	8 580,00	60 060,00
13	Масло иммерсионное	Масло иммерсионное ,100мл,синт., Агат ТИП-А Классическое, 1фл	фл	5	3 220,00	16 100,00
14	По Рамоновскому	Азур-Эозин по Романовскому с буфером, (разв. 1:20)	фл	4	9 100,00	36 400,00
15	По Майнъ Грунвальдо	Эозин по Май-Грюнвальду 1л	фл	3	5 100,00	15 300,00
16	Азотная кислота	ЧДА	кг	1	4 800,00	4 800,00
17	Азоперам	Сухие компоненты диагностики на скрытую кровь на 50мл,1компл	наб	12	3 420,00	41 040,00
18	Цоликлоны Анти АВ	Эритротест™-Цоликлоны Анти АВ 10 доз x 5мл	фл	150	1 475,00	221 250,00
19	Цоликлоны Анти А	Эритротест™-Цоликлоны Анти-А 10 доз x 10мл	фл	80	1 600,00	128 000,00
20	Цоликлоны Анти В	Эритротест™-Цоликлоны Анти-В 10 доз x 10мл	фл	80	1 600,00	128 000,00
21	Цоликлоны Анти Д супер	Эритротест™-Цоликлон Анти-D Супер 10 доз x 5мл	фл	150	3 150,00	472 500,00
22	Одиночные кюветы	Реакционный кювета С-101	уп	2	46 950,00	93 900,00
<b>Реагенты ВОК внешняя контроль</b>						

23	EQAS Программы по клинической химии ИСО	Набор контрольных материалов для ежемесячной внешней оценки качества биохимических исследований. Аккредитованная форма на основе человеческой сыворотки. Годовая программа. Начало программы – июль. Фасовка: 12 флаконов по 5 мл. Наличие аккредитации программы по ИСО 17043. Отправка результатов осуществляется через Интернет в личный кабинет лаборатории на сайте организатора программы ВОК. Регистрация пользователя, обучение и 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 ограничений. Возможность корректировки участником отправленных результатов с 1-й по 11-ю пробы и перепуска отчетов по пробам. Возможность отправки участником поздних результатов с 1-й по 11-ю пробы. По завершении участия высылается итоговый отчет, с анализом всех проведенных исследований за цикл. Программа включает в себя не менее 47 показателей: Кислая фосфатаза общая, Аланинаминотрансфераза (АЛТ/СГПТ), Альбумин, Щелочная фосфатаза (ЩФ), Амилаза панкреатическая, Амилаза общая, Аспаргатаминотрансфераза (АСТ/СГОТ), Билирубин прямой,	12 месяцев	1,00	500 000,00	500 000,00
24	EQAS Программа по гематологии, часть А. ВС 90А, ВС 90В, ВС 90 С, ВС 90Д.	Набор контрольных материалов для ежемесячной внешней оценки качества гематологических исследований, 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 для автоматических методов. Удобные в использовании первичные прокалываемые пробирки. Наличие аккредитации программы по ИСО 17043. Отправка результатов осуществляется через Интернет в личный кабинет лаборатории на сайте организатора программы ВОК. Регистрация пользователя, обучение и 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 ограничений. Возможность корректировки участником отправленных результатов с 1-й по 11-ю пробы и перепуска отчетов по пробам. Возможность отправки участником поздних результатов с 1-й по 11-ю пробы. По завершении участия высылается итоговый отчет, с анализом всех проведенных исследований за цикл. Включает в себя не менее 11 показателей: Гематокрит (ГКТ), Гемоглобин (HGB), Среднее содержание гемоглобина в эритроците (MCH), Средняя концентрация гемоглобина в эритроците (MCHC), Средний объем эритроцита (MCV), Средний объем	по кварталом	4,00	250 000,00	1 000 000,00
Реагенты для портативного аппарата КЩС-ABL-80 Basic						
25	Блок растворов	КЩС-ABL-80 Basic 944-309 Блок растворов 1 -наб с сроком на 2 месяца	Наб	15	228 816,00	3 432 240,00
26	Сенсорная кассета	ABL-80 Basic 945-776 Сенсорная кассета 100тестов/60 дней с сроком на 2 месяца	Наб	10	708 375,00	7 083 750,00
27	Раствор контроля качества	944-053 Range + Qualicheck ; уровень 1	Наб	1	200 630,00	200 630,00
28	Раствор контроля качества	944-054 Range + Qualicheck ; уровень 2	Наб	1	200 630,00	200 630,00
29	Раствор контроля качества	944-055 Range + Qualicheck ; уровень 3	Наб	1	200 630,00	200 630,00
30	Раствор контроля качества	944-056 Range + Qualicheck ; уровень 4	Наб	1	200 630,00	200 630,00
31	Термобумага 80мм	984-077 Термобумага ( уп 6 рул)	уп	30	46 341,00	1 390 230,00
Реагенты для аппарата MYTHIC гематология						
32	Термобумага 57*45 мм	Термобумага 57*45 мм из комплекта Анализатор мочи Uriscan optima (100 тестов	упак	100	1 694,00	169 400,00
33	Моющий реагент M18-M22 (1л)	Моющий реагент M18-M22 (1л) для автоматического гематологического анализатора Mythic 18	фл	15	56 265,00	843 975,00
34	Лизирующий реагент MYTHIC 18 CN Free (1000мл)	Лизирующий реагент MYTHIC 18 CN Free (1000мл) для автоматического гематологического анализатора Mythic	фл	15	101 277,00	1 519 155,00
35	Дилуэнт MYTHIC 18 (20л)	Дилуэнт MYTHIC 18 (20л) для автоматического гематологического анализатора Mythic 18	кан	9	112 349,00	1 011 141,00
36	Контроль гематологический Myt-3D 3x2	Контроль гематологический Myt-3D 3x2,5ml для автоматического гематологического анализатора Mythic 18	шт	6	235 224,00	1 411 344,00
37	FKUSH 1 L очиститель	FKUSH 1 L очиститель для автоматического гематологического анализатора Mythic 18	фл	4	50 820,00	203 280,00
38	Урискан тест полоски в моче	Тест-полоски URISCAN 11 srtp из комплекта Анализатор мочи Uriscan optima (100 тестов) +2 +30 C URISCAN 11 srtp 100шт/уп (YD Diagnostics Corporation, КОРЕЯ)	наб	170	41 888,00	7 120 960,00
Реагенты для гематологического аппарата Durui -6800						
39	Дилуэнт BF (BF-Diluent)	Реагент Дилуэнт BF применяется на гематологический анализатор BF- 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: натрий сульфат, калия хлорид, натрия дигидрофосфат, калия дигидроортофосфат. Условия хранения и срок годности: 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 ° C ~ 30 ° C. Объем 20 л. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.	набор	110	57 684,00	6 345 240,00

40	Лизирующий реагент BF-FDT (BF-FDT Lyse )	<p>Лизирующий реагент BF-FDT применяется на гематологический анализатор BF - 6800 для растворения красных кровяных клеток (эритроцитов), окрашивания клеток, обнаружения содержания лимфоцитов, моноцитов, эозинофилов и нейтрофилов.</p> <p>Принцип метода: анализатор может провести соответствующую операцию автоматически: разбавить часть образца цельной крови с помощью раствора BF-FDO, добавить раствор BF-FDT после лизирования клеток.</p> <p>После начального периода реакции данные по числу и уровню лейкоцитов могут быть получены посредством лазерной технологии разброса и технологии проточной цитометрии.</p> <p>Состав: положительные ионные поверхностно-активные вещества и неионногенные поверхностно-активные вещества. Условия хранения и срок годности: герметично - при температуре от 2 до 30 °С в темном месте в течение 12 месяцев; открытую емкость - при температуре от 2 до 30 °С в темном месте в течение 60 дней. Объем 500 мл. Есть дополнительные услуги: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>	набор	50	48 972,00	2 448 600,00
41	Детергент BF (BF Detergent)	<p>Реагент Детергент BF применяется на гематологический анализатор BF- 6800 для очистки анализатора, предотвращает накопление белка.</p> <p>Принцип метода: удаляет лизис, клетки и остатки белков в анализаторе.</p> <p>Состав: натрия гипохлорит. Условия хранения и срок годности: герметично - при температуре от 2 до 30 °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.</p>	набор	50	57 684,00	2 884 200,00
42	Лизирующий реагент BF-FDO (BF-FDO Lyse )	<p>Лизирующий реагент BF-FDO применяется на гематологический анализатор BF- 6800 для растворения красных кровяных клеток (эритроцитов), окрашивания клеток, обнаружения содержания лимфоцитов, моноцитов, эозинофилов и нейтрофилов.</p> <p>Принцип метода: анализатор может провести соответствующую операцию автоматически: разбавить часть образца цельной крови с помощью раствора BF-FDO, 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.</p> <p>Состав: неионногенные 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 открытия составляет 60 дней при температуре 2 °С ~ 30 °С. Объем 5 л. Есть дополнительные услуги: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>	набор	20	345 523,00	6 910 460,00
43	Лизирующий реагент BF-6500 (SLS-1) (BF-6500 Lyse (SLS-1))	<p>Лизирующий реагент BF-6500 (SLS-1) применяется на гематологический анализатор BF- 6800 для растворения красных кровяных клеток (эритроцитов), обнаружения содержания белых кровяных клеток (лейкоцитов), базофилов и гемоглобина.</p> <p>Принцип метода: основная функция – растворение мембран эритроцитов, высвобождение гемоглобина из эритроцитов, уменьшение числа лейкоцитов за исключением базофилов.</p> <p>Состав: катионные 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 открытия составляет 60 дней при температуре 2 °С ~ 30 °С. Объем 500 мл. Есть дополнительные услуги: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>	набор	60	63 083,00	3 784 980,00
44	Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора (5-part) Уровень 1(Control for Automatic Hematology 5 -part (Level 1))	<p>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 дней при 2 °С ~ 8 °С. Уровень 1 - 2,5 мл. Есть дополнительные услуги: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>	набор	7	60 826,00	425 782,00
45	Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора (5-part) Уровень 2 (Control for Automatic Hematology 5 -part (Level 2))	<p>Контрольная кровь предназначена на гематологический анализатор BF - 6800 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 дней при 2 °С ~ 8 °С. Уровень 2 - 2,5 мл. Есть дополнительные услуги: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>	набор	7	60 826,00	425 782,00
46	Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора (5-part) Уровень 3 (Control for Automatic Hematology 5 -part (Level 3))	<p>Контрольная кровь предназначена на гематологический анализатор BF - 6800 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 дней при 2 °С ~ 8 °С. Уровень 3 - 2,5 мл. Есть дополнительные услуги: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>	набор	7	60 826,00	425 782,00

47	Полоски реagentные DIRUI H13-Cr	Тест-полоски для анализатора мочи DIRUI H-500. Определяемые по 13-ти параметрам : уробилиноген, билирубин, кетоны, кровь, белок, нитриты, лейкоциты, глюкоза, удельный вес, pH, креатинин, микроальбумин, аскорбиновая кислота. В упаковке 100 тест-полосок. Тест-полоски выпускаются для качественного анализа мочи и являются reagentом для диагностики in vitro. Результаты на полосках можно считать как визуально, так и с помощью прибора. Калибратор в наборе. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации тест полоски.	набор	300	15 444,00	4 633 200,00
48	Контроль мочи (положительный) (Urinalysis Control (Positive))	Контрольные (положительный) 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, pH, белок, уробилиноген, нитриты, лейкоциты, микроальбумин, креатинин, кальций. Состав: Phosphate buffer 0,2%, glucose 1,0%; sodium chloride 0,5%; 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%; urobilinogen substitute 0,1% и другие неактивные вещества и стабилизаторы 93,3%, обеспечивающими положительные результаты. pH 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 сертифицированного специалиста для адаптации тест полоски.	набор	6	3 802,00	22 812,00
49	Контроль мочи (отрицательный) Urinalysis Control (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, pH, белок, уробилиноген, нитриты, лейкоциты, микроальбумин, креатинин, кальций. Состав: urea 2%; sodium chloride 0,5%; phosphate buffer 0,2% и другие неактивные вещества и стабилизаторы 97,3%, обеспечивающими отрицательные результаты. pH 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. Фасовка 8 мл. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации reagenta.	набор	6	3 802,00	22 812,00
Reagenty для ИХЛА (автоматический иммунохимический анализатор моделей Liaison XL) анализатора						
50	Упаковка для твердых отходов SOLID WASTE BAG LIAISON® XL	Пластиковые непрозрачные пакеты с рамкой, позволяющей плотно установить мешок для твердых отходов в специальный отсек прибора. Необходимы для утилизации всех твердых потенциально биологически опасных отходов анализатора (одноразовых наконечников и реакционных кювет). Фасовка: 50 шт. Расходные материалы должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения набора reagentов 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.	уп	2	144 000,00	288 000,00
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 x 90мл концентрата системной/промывочной жидкости (55,6 x): фосфатный буфер, < 0.1% азид натрия. Стабильность: после разведения - 4 недели при температуре 15-32 °C. Расходные материалы должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения набора reagentов 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.	наб	1	120 000,00	120 000,00

52	Набор для очистки LIAISON® XL Cleaning Tool	Набор для очистки игл и трубок промывочной станции. Формат и состав упаковки: 2 флакона с промышленным раствором (по 21 мл) и 10 флаконов с раствором CLEAN (по 3,5 мл), содержит раствор гипохлорита натрия. Стабильность: после вскрытия флакон с раствором CLEAN стабилен в течение 7 дней при комнатной температуре (15-30°C), после снятия пломб интеграл стабилен в течение 4 недель при комнатной температуре (15-30°C). Набор предназначен для проведения 20 сеансов промывки. Расходные материалы должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	наб	1	108 000,00	108 000,00
53	Набор для определения антител класса IgG к токсоплазме LIAISON® ToxoIgG II	Количественное определение специфических антител IgG к <i>Toxoplasma gondii</i> в образцах сыворотки или плазмы человека для скрининга беременных женщин методом хемилюминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях <i>in vitro</i> . Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все необходимые реагенты в отдельных отсеках, количество которых достаточно для проведения 100 исследований. Реагенты готовы к использованию. Состав картриджа: суспензия магнитных частиц (2,3 мл), 2 калибратора (по 2,7 мл), конъюгат с флуоресцентным красителем (28,0 мл), разбавитель для анализа (2x28,0 мл). Линейность: 3-400 МЕ/мл. Стабильность: после вскрытия 4 недели при температуре 2-8°C, калибровки – 14 дней. Набор реагентов должен соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Аналитическая чувствительность: 0,05 нг/мл. Предел интерферирующих веществ: билирубин <20 мг/дл, гемоглобин <500 мг/дл, триглицериды <3000 мг/дл. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным	наб	12	221 760,00	2 661 120,00
54	Набор для определения Простатического специфического антигена, общий LIAISON® PSA	Количественное определение простатспецифического антигена человека (ПСА) в сыворотке и плазме крови человека (гепаринизированной, ЭДТА) во время наблюдения за пациентами с карциномой предстательной железы методом хемилюминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях <i>in vitro</i> . Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все необходимые реагенты в отдельных отсеках, количество которых достаточно для проведения 100 исследований. Реагенты готовы к использованию. Состав картриджа: суспензия магнитных частиц (2,3 мл), конъюгат с флуоресцентным красителем (17,0 мл), разбавитель (10,0 мл), буфер А (29,0 мл), калибратор (2x1 мл). Линейность: 300 нг/мл. Стабильность: после вскрытия 4 недели при температуре 2-8°C, калибровки – 14 дней. Аналитическая чувствительность: 0,09 нг/мл. Функциональная чувствительность: 0,15 нг/мл. Предел интерферирующих веществ: билирубин <0,2 мг/мл, гемоглобин <1000 мг/дл, триглицериды <30 мг/мл. Набор реагентов должен соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением	наб	4	163 800,00	655 200,00
55	Набор для определения Анти-TPO LIAISON® Anti-TPO	Количественное определение антител к тиреопероксидазе в человеческой сыворотке и плазме методом хемилюминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях <i>in vitro</i> . Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все необходимые реагенты в отдельных отсеках, количество которых достаточно для проведения 100 исследований. Реагенты готовы к использованию. Состав картриджа: суспензия магнитных частиц (2,3 мл), 2 калибратора (по 1,0 мл), буфер А (28,0 мл), разбавитель образцов (28,0 мл), конъюгат с флуоресцентным красителем (11,5 мл). Линейность: 0,6 – 2000 МЕ/мл. Стабильность: после вскрытия 2 недели при температуре 2-8°C, калибровки – 5 дней. Набор реагентов должен соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Аналитическая чувствительность: 0,6 МЕ/мл. Функциональная чувствительность: 1,0 МЕ/мл. Предел интерферирующих веществ: билирубин <0,2 мг/мл, гемоглобин <1000 мг/дл, триглицериды <30 мг/мл. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным	наб	20	236 880,00	4 737 600,00

56	Набор для определения антител класса IgM к вирусу герпеса типа 1/2 типа LIAISON® HSV-1/2 IgM	Качественное определение специфических IgM к вирусу простого герпеса типа 1 и/или 2 (ВПГ-1/2) в человеческой сыворотке или плазме методом хемилюминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях in 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 (2,3мл), 2 калибратора (по 0,85мл), буфер (25 мл) и конъюгат антител с флуоресцентным красителем (23мл). Стабильность: после вскрытия 8 недель, калибровки – 8 недель. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Предел interfering веществ: билирубин <20 мг/дл, гемоглобин <1000 мг/дл, триглицериды <3000 мг/дл. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с	наб	12	315 000,00	3 780 000,00
57	Набор для определения антител класса IgM к краснухе LIAISON® RubellaIgM	Количественное определение специфических IgM к вирусу краснухи в человеческой сыворотке или плазме методом хемилюминесцентного иммуноанализа (CLIA). Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все реактивы в отдельных отсеках, количество достаточно для проведения 100 исследований. Реактивы готовы к использованию. Состав: суспензия магнитных частиц (2,3 мл), 2 калибратора (по 1,5 мл), раствор для разведения проб (2x28,0 мл) и конъюгат антител с флуоресцентным красителем (5,0 мл), антиген (2,3 мл). Линейность: 10-400 МЕ/мл Стабильность: после вскрытия 8 недель при температуре 2-8°С, калибровки – 4 недели. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Предел interfering веществ: билирубин <20 мг/дл, гемоглобин <1000 мг/дл, триглицериды <3000 мг/дл. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления 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	наб	12	221 760,00	2 661 120,00
58	Набор для определения антител класса IgM к токсоплазме LIAISON® ToxoIgM	Количественное определение специфических антител IgM к Toxoplasma gondii в образцах сыворотки или плазмы человека методом хемилюминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях in vitro. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все необходимые реактивы в отдельных отсеках, количество которых достаточно для проведения 100 исследований. Реагенты готовы к использованию. Состав картриджа: суспензия магнитных частиц (2,3 мл), 2 калибратора (по 1,5 мл), конъюгат с флуоресцентным красителем (21,0 мл), разбавитель для анализа (28,0 мл), антиген (2,3 мл). Линейность: 3-160 МЕ/мл. Стабильность: после вскрытия 4 недели при температуре 2-8°С, калибровки – 4 недели. Набор реагентов должен соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Предел interfering веществ: билирубин <20 мг/дл, гемоглобин <500 мг/дл, триглицериды <3000 мг/дл. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным	наб	12	221 760,00	2 661 120,00
59	Набор для определения антител класса IgM к цитомегаловирусу - ЦМВ LIAISON® CMV IgM II	Полуколичественное определение специфических IgM к цитомегаловирусу человека в сыворотке и плазме методом хемилюминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях in 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). Линейность: 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 interfering веществ: билирубин <20 мг/дл, гемоглобин <1000 мг/дл, триглицериды <3000 мг/дл. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления 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	наб	12	191 520,00	2 298 240,00

60	Набор для определения антител класса IgG к вирусу герпеса типа 1/2 типа LIAISON® HSV-1/2 IgG	Количественное определение специфических IgG к вирусу простого герпеса типа 1 и/или 2 в сыворотке и плазме методом хемилюминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях in 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 2,5 мл), буфер (2,3 мл), растворы для разведения проб (28 мл), конъюгат антител с флуоресцентным красителем (23 мл). Стабильность: после вскрытия 8 недель при температуре 2-8°C, калибровки – 4 недели. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Предел интерферирующих веществ: билирубин <20 мг/дл, гемоглобин <1000 мг/дл, триглицериды <3000 мг/дл. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка	наб	12	315 000,00	3 780 000,00
61	Набор для определения антител класса IgG к краснухе LIAISON® RubellaIgG II	Количественное определение специфических IgG к вирусу краснухи в человеческой сыворотке или плазме методом хемилюминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях in 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 (2x28,0 мл) и конъюгат антител с флуоресцентным красителем (28,0 мл). Линейность: 0,2-350 МЕ/мл. Стабильность: после вскрытия 12 недель при температуре 2-8°C, калибровки – 4 недели. Аналитическая чувствительность: 0,2 МЕ/мл. Функциональная чувствительность: 0,73 МЕ/мл. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Предел интерферирующих веществ: билирубин <20 мг/дл, гемоглобин <1000 мг/дл, триглицериды <3000 мг/дл. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным	наб	12	221 760,00	2 661 120,00
62	Набор для определения антител класса IgG к Хеликобактер пилори LIAISON® H. PyloriIgG	Количественное определение специфических IgG к Helicobacter pylori в человеческой сыворотке или плазме методом хемилюминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях in 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 (2,4 мл), 2 калибратора (по 1,0 мл), раствор для разведения проб (2x28,0 мл) и конъюгат антител с флуоресцентным красителем (28,0 мл). Линейность: 0,01-9,4 индекса чувствительности. Стабильность: после вскрытия 8 недель при температуре 2-8°C, калибровки – 4 недели. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Предел интерферирующих веществ: билирубин <40 мг/дл, гемоглобин <500 мг/дл, триглицериды <3000 мг/дл. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного	наб	2	367 200,00	734 400,00
63	Набор для определения антител класса IgG к хламидии трахоматис LIAISON® ChlamydiaTrachomatisIgG	Количественное определение специфических IgG к Chlamydia trachomatis в человеческой сыворотке или плазме методом хемилюминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях in 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 0,55 мл), раствор для разведения проб (23,5 мл) и конъюгат антител с флуоресцентным красителем (23,5 мл). Линейность: 5-250 AU/mL. Стабильность: после вскрытия 8 недель при температуре 2-8°C, калибровки – 8 недель. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Предел интерферирующих веществ: билирубин <40 мг/дл, гемоглобин <500 мг/дл, триглицериды <3000 мг/дл. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная	наб	12	385 560,00	4 626 720,00

64	Набор для определения антител класса IgG к цитомегаловирусу - ЦМВ LIAISON® CMV IgG II	Количественное определение общего 25-ОН витамина Д в человеческой сыворотке и плазме методом хемилюминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях in vitro. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все необходимые реагенты в отдельных отсеках, количество которых достаточно для проведения 100 исследований. Реагенты готовы к использованию. Состав картриджа: суспензия магнитных частиц (2,3 мл), 2 калибратора (по 1,0 мл), конъюгат с флуоресцентным красителем (7,0 мл), буфер А (23,0 мл). Линейность: 0,16 – 30 мкг/дл. Стабильность: после вскрытия 3 недели при температуре 2-8°C, калибровки – 14 дней. Набор реагентов должен соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Аналитическая чувствительность: 0,16 мкг/дл. Функциональная чувствительность: 0,62 мкг/дл. Предел interfering веществ: билирубин <0,2 мг/мл, гемоглобин <1000 мг/дл, триглицериды <30 мг/мл. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным	наб	12	221 760,00	2 661 120,00
65	Набор для определения общего 25-ОН витамина Д LIAISON® 25-OH Vitamin D Total Assay	Количественное определение тиреотропного гормона в человеческой сыворотке и плазме методом хемилюминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях in vitro. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все необходимые реагенты в отдельных отсеках, количество которых достаточно для проведения 100 исследований. Реагенты готовы к использованию. Состав картриджа: суспензия магнитных частиц (2,3 мл), 2 калибратора (по 2,0 мл), конъюгат с флуоресцентным красителем (14,0 мл). Линейность: 0,004 – 100 мМЕ/л. Стабильность: после вскрытия 2 недели при температуре 2-8°C, калибровки – 14 дней. Набор реагентов должен соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Аналитическая чувствительность: 0,004 мМЕ/л. Функциональная чувствительность: 0,02 мМЕ/л. Предел interfering веществ: билирубин <0,2 мг/мл, гемоглобин <1000 мг/дл, триглицериды <30 мг/мл. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть	наб	16	448 800,00	7 180 800,00
66	Набор для определения Тиреотропного гормона - ТТГ LIAISON® TSH	Количественное определение свободного тироксина (Т4) в человеческой сыворотке и плазме методом хемилюминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях in vitro. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все необходимые реагенты в отдельных отсеках, количество которых достаточно для проведения 100 исследований. Реагенты готовы к использованию. Состав картриджа: суспензия магнитных частиц (2,3 мл), 2 калибратора (по 1,0 мл), конъюгат с флуоресцентным красителем (23,0 мл). Линейность: 0,1 – 10 нг/дл. Стабильность: после вскрытия 2 недели при температуре 2-8°C, калибровки – 14 дней. Набор реагентов должен соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Аналитическая чувствительность: 0,1 нг/дл. Предел interfering веществ: билирубин <0,125 мг/мл, гемоглобин <1000 мг/дл, триглицериды <30 мг/мл. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится	наб	20	105 840,00	2 116 800,00
67	Набор для определения Тироксина свободного LIAISON® FT4	Количественное определение свободного трийодтиронина (Т3) в человеческой сыворотке и плазме методом хемилюминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях in vitro. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все необходимые реагенты в отдельных отсеках, количество которых достаточно для проведения 100 исследований. Реагенты готовы к использованию. Состав картриджа: суспензия магнитных частиц (2,3 мл), 2 калибратора (по 1,0 мл), конъюгат с флуоресцентным красителем (12,0 мл). Линейность: 0,3 – 30 пг/мл. Стабильность: после вскрытия 4 недели при температуре 2-8°C, калибровки – 14 дней. Набор реагентов должен соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Аналитическая чувствительность: 0,3 пг/мл. Функциональная чувствительность: 1,0 пг/мл. Предел interfering веществ: билирубин <0,2 мг/мл, гемоглобин <1000 мг/дл, триглицериды <30 мг/мл. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком	наб	20	105 840,00	2 116 800,00



68	Набор для определения Трийодтиронина свободного LIAISON® FT3	<p>Качественное определение специфических IgG к вирусу простого герпеса 1 типа в сыворотке и плазме методом хемилюминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях in vitro. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все реактивы в отдельных отсеках, количество достаточно для проведения 100 исследований. Реактивы готовы к использованию. Состав: суспензия магнитных частиц (2,4 мл), 2 калибратора (по 4,4 мл), растворы для разведения проб (28 мл), конъюгат антител с флуоресцентным красителем (23 мл). Стабильность: после вскрытия 4 недели при температуре 2-8°C, калибровки – 4 недели. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Предел интерферирующих веществ: билирубин &lt;20 мг/дл, гемоглобин &lt;200 мг/дл, триглицериды &lt;500 мг/дл. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с</p>	наб	20	105 840,00	2 116 800,00
69	Набор для определения специфических антител IgG к вирусу простого герпеса 1 типа (HSV-1) LIAISON® HSV-1 Type Specific IgG	<p>Качественное определение специфических IgG к вирусу простого герпеса 1 типа в сыворотке и плазме методом хемилюминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях in vitro. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все реактивы в отдельных отсеках, количество достаточно для проведения 100 исследований. Реактивы готовы к использованию. Состав: суспензия магнитных частиц (2,4 мл), 2 калибратора (по 4,4 мл), растворы для разведения проб (28 мл), конъюгат антител с флуоресцентным красителем (23 мл). Стабильность: после вскрытия 4 недели при температуре 2-8°C, калибровки – 4 недели. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Предел интерферирующих веществ: билирубин &lt;20 мг/дл, гемоглобин &lt;200 мг/дл, триглицериды &lt;500 мг/дл. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с</p>	наб	12	350 400,00	4 204 800,00
70	Набор для определения количественного анализа поверхностного антигена вируса гепатита В LIAISON® XL MUREX HBsAgQuant	<p>Количественное определение поверхностного антигена вируса гепатита В (HbsAg) в сыворотке и плазме методом хемилюминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях in vitro. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все необходимые реагенты в отдельных отсеках, количество которых достаточно для проведения 200 исследований. Реагенты готовы к использованию. Состав картриджа: суспензия магнитных частиц (2,5 мл), 2 калибратора (по 3,0 мл), конъюгат (2 x 21,0 мл), буфер для анализа (14,0 мл). Стабильность: после вскрытия 4 недели при температуре 2-8°C, калибровки – 4 недели. Линейность: 0,030-150 МЕ/мл. Аналитическая чувствительность: 0,030 МЕ/мл. Предел интерферирующих веществ: триглицериды &lt; 3000 мг/дл, билирубин &lt; 20 мг/дл, уровень биотина в сыворотке &lt; 3500 нг/мл. Возможность применения реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	наб	16	441 000,00	7 056 000,00
71	Набор для определения антител к вирусу гепатита С LIAISON® XL MUREX HCV Ab	<p>Качественное определение специфических антител к вирусу гепатита С в сыворотке и плазме методом хемилюминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях in vitro. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все необходимые реагенты в отдельных отсеках, количество которых достаточно для проведения 100 исследований. Реагенты готовы к использованию. Состав картриджа: суспензия магнитных частиц (2,5 мл), калибратор (3,9 мл), конъюгат с флуоресцентным красителем (18,5 мл), раствор для разведения пробы (18,5 мл). Линейность: 0,16 – 80 мкг/дл. Стабильность: после вскрытия 4 недели при температуре 2-8°C, калибровки – 14 дней. Набор реагентов должен соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Предел интерферирующих веществ: гемоглобин &lt;10 мг/мл, билирубин &lt;0,2 мг/мл, триглицериды &lt;30 мг/мл. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка</p>	наб	19	385 560,00	7 325 640,00

72	Контрольные антитела класса IgG Токсоплазме LIAISON® Control ToxoIgG II	Проанализированный материалы контроля качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности количественного определения специфических антител IgG к <i>Toxoplasma gondii</i> в условиях in vitro. Формат упаковки: 4 флакона по 0,6 мл. Состав отрицательного контроля: сыворотка/плазма человека, стабилизированные в буфере PBS, неактивные в отношении антител IgG к <i>Toxoplasma gondii</i> , BSA, 0,2% ProClin® 300. Состав положительного контроля: сыворотка/плазма человека, реактивная в отношении антител IgG к <i>Toxoplasma gondii</i> , стабилизированная в буфере PBS, BSA, 0,2% ProClin® 300, инертный желтый краситель. Готовый к использованию. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации аналита для конкретной партии. Стабильность после восстановления: 8 недель при температуре 2-8°C. Контрольный материал и наборы реагентов должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная	уп	1	131 040,00	131 040,00
73	Контрольные антитела класса IgM к краснухе LIAISON® Control RubellaIgM	Проанализированный материалы контроля качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности количественного определения специфических IgM к вирусу краснухи. Формат упаковки: 4 флакона по 0,7 мл. Состав отрицательного контроля: Сыворотка/плазма человека, неактивные к антителам IgM вируса краснухи, стабилизированные в буфере PBS, BSA, 0,2% ProClin® 300. Состав положительного контроля: сыворотка/плазма человека, реагирующая на антитела IgM к вирусу краснухи, стабилизированные в буфере PBS, BSA, 0,2% ProClin® 300, инертный желтый краситель. Готовый к использованию. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации аналита для конкретной партии. Стабильность после восстановления: 8 недель при температуре 2-8°C. Контрольный материал и наборы реагентов должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть	уп	1	131 040,00	131 040,00
74	Контрольные антитела класса IgM к Токсоплазме LIAISON® Control ToxoIgM	Проанализированный материалы контроля качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности количественного определения специфических антител IgM к <i>Toxoplasma gondii</i> в условиях in vitro. Формат упаковки: 4 флакона по 0,7 мл. Состав отрицательного контроля: сыворотка/плазма человека, стабилизированные в буфере PBS, неактивные в отношении антител IgM к <i>Toxoplasma gondii</i> , BSA, 0,2% ProClin® 300. Состав положительного контроля: сыворотка/плазма человека, реактивная в отношении антител IgM к <i>Toxoplasma gondii</i> , стабилизированная в буфере PBS, BSA, 0,2% ProClin® 300, инертный желтый краситель. Готовый к использованию. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации аналита для конкретной партии. Стабильность после восстановления: 8 недель при температуре 2-8°C. Контрольный материал и наборы реагентов должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится	уп	1	131 040,00	131 040,00
75	Контрольный специфичный антиген класса IgG к вирусу герпеса типа 1 LIAISON® Control HSV-1 IgG	Проанализированный материалы контроля качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности количественного определения специфических антител IgG к вирусу простого герпеса 1 типа в условиях in vitro. Формат упаковки: 4 флакона по 0,7 мл. Состав отрицательного контроля: сыворотка/плазма человека, неактивная к антителам IgG к ВПГ-1, 0,2% ProClin® 300. Состав положительного контроля: сыворотка/плазма человека, реагирующая на антитела IgG к ВПГ-1, 0,2% ProClin® 300. Готовый к использованию. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации аналита для конкретной партии. Стабильность после восстановления: 4 недели при температуре 2-8°C. Контрольный материал и наборы реагентов должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Для выявления 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.	уп	1	187 200,00	187 200,00

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 антигена IgM ЦМВ, стабилизированные в ТРИС-буфере, 0,2% ProClin® 300, консерванты. Состав положительного контроля: человеческая сыворотка/плазма, реагирующая на антигена IgM ЦМВ, стабилизированная в буфере PBS, BSA, 0,2% ProClin® 300, инертный желтый краситель. Готовый к использованию. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации аналита для конкретной партии. Стабильность после восстановления: 8 недель при температуре 2-8°C. Контрольный материал и наборы реагентов должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с	уп	1	131 040,00	131 040,00
77	Контрольные антитела класса IgA к хламидии трахоматис LIAISON® Control ChlamydiaTrachomatis IgA	Проанализированный материалы контроля качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности количественного определения специфических антител IgA к Chlamydia trachomatis в условиях in vitro. Формат упаковки: 4 флакона по 0,8 мл. Состав отрицательного контроля: сыворотка/плазма человека, неактивная к антителам IgA к Chlamydia trachomatis, 0,2% ProClin® 300, консерванты. Состав положительного контроля: рекомбинантные IgA-антитела, реактивные к Chlamydia trachomatis, казеин, BSA, фосфатный буфер, ЭДТА, детергенты, консерванты, инертный красный краситель. Готовый к использованию. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации аналита для конкретной партии. Стабильность после восстановления: 8 недель при температуре 2-8°C. Контрольный материал и наборы реагентов должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть	уп	1	108 360,00	108 360,00
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, неактивная 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 материал и наборы реагентов должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый	уп	1	108 360,00	108 360,00
79	Контроль к антителам класса IgG к цитомегаловирусу - ЦМВ LIAISON® Control CMV IgG II	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 x 0,9 мл каждый. Состав отрицательного контроля: сыворотка/плазма человека, стабилизированные в буфере PBS, неактивные в отношении антител CMV IgG, BSA, 0,2% ProClin® 300. Готовы к использованию. Состав положительного контроля: сыворотка/плазма человека, реагирующая на антигена IgG ЦМВ, стабилизированные в буфере PBS, BSA, 0,2% ProClin® 300, инертный желтый краситель. Стабильность: после вскрытия 8 недель при температуре 2-8°C. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	уп	1	131 040,00	131 040,00

80	Контрольные антитела класса IgG к краснухе LIAISON® Control RubellaIgG II	Проанализированный материалы контроля качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности количественного определения специфических IgG к вирусу краснухи в условиях in vitro. Формат упаковки: 4 флакона по 0,8 мл. Состав отрицательного контроля: Человеческая сыворотка или дефибринированная плазма, нереактивные к антителам IgG краснухи, 0,2% ProClin® 300 и сульфат гентамицина в качестве консервантов. Состав положительного контроля: человеческая сыворотка или дефибринированная плазма, реагирующая на антитела IgG краснухи, 0,2% ProClin® 300 и сульфат гентамицина в качестве консервантов. Готовый к использованию. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации аналита для конкретной партии. Стабильность после восстановления: 12 недель при температуре 2-8°C. Контрольный материал и наборы реагентов должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится	уп	1	131 040,00	131 040,00
81	Контроль к антителам класса IgG хеликобактер пилори LIAISON® Control H. PyloriIgG	Проанализированный материалы контроля качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности количественного определения специфических IgG к H. pylori в условиях in vitro. Формат упаковки: 4 флакона по 0,8 мл. Состав отрицательного контроля: человеческая сыворотка или дефибринированная плазма, нереактивные к антителам IgG H. pylori, 0,2% ProClin® 300 и < 0.1% азид натрия. Состав положительного контроля: человеческая сыворотка или дефибринированная плазма, реактивные к антителам IgG H. pylori, 0,2% ProClin® 300 и < 0.1% азид натрия. Готовый к использованию. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации аналита для конкретной партии. Стабильность после восстановления: 12 недель при температуре 2-8°C. Контрольный материал и наборы реагентов должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть	уп	1	196 800,00	196 800,00
82	Контрольные антитела класса IgM к вирусу герпеса типа 1/2 типа LIAISON® Control HSV-1/2 IgM	Проанализированный материалы контроля качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности качественного определения специфических IgM к вирусу простого герпеса типа 1 и/или 2 (ВПГ-1/2). Формат упаковки: 2 уровня (отрицательный, положительный) контролей по 2 x 1,2 мл каждый. Состав отрицательного контроля: сыворотка/плазма человека, не реагирующие на антитела HSV IgM, стабилизированные в буфере PBS, BSA, 0,2% ProClin® 300. Состав положительного контроля: сыворотка/плазма человека, реагирующая на антитела HSV IgM, стабилизированные в буфере PBS, BSA, 0,2% ProClin® 300, инертный желтый краситель. Контроли предварительно разведены и поэтому не должны использоваться в качестве образцов. Готовы к использованию. Стабильность: после вскрытия 8 недель при температуре 2-8°C. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным	уп	1	131 040,00	131 040,00
83	Контрольные антитела класса IgG к вирусу герпеса типа 1/2 типа LIAISON® Control HSV-1/2 IgG	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 x 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 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	уп	1	131 040,00	131 040,00

84	Контрольный анти-ТПО LIAISON® Control Anti-TPO	Проанализированный материал контроля качества (низкий и высокий уровни) для мониторинга эффективности количественного определения антител к тиреопероксидазе в условиях in vitro. Формат упаковки: 2 флакона по 1,0 мл контроля низкой концентрации анализата и 2 флакона по 1,0 мл контроля высокой концентрации. Состав: человеческая сыворотка, содержащая антитела к тиреопероксидазе. Поставляется в лиофилизированном виде. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации анализата для конкретной партии. Стабильность после восстановления: 4 недели при температуре 2-8°C. Контрольный материал и набор реагентов должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	уп	3	131 040,00	393 120,00
85	Контроль для антител к вирусу гепатита С, XL murex LIAISON® XL MUREX HCV Ab-Control	Предназначен для проверки достоверности качественного определения специфических антител к вирусу гепатита С в условиях in vitro. Формат упаковки: 2 флакона по 1,0 мл отрицательного контроля и 2 флакона по 1,0 мл положительного контроля. Состав отрицательного контроля: сыворотка/плазма человека, неактивная к антигенам и антителам ВГС, 0,2% ProClin® 300, консерванты. Состав положительного контроля: инактивированная человеческая сыворотка/плазма, реагирующая на антитела к ВГС, 0,2% ProClin® 300, консерванты. Готов к использованию. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации анализата для конкретной партии. Стабильность после вскрытия: 4 недели при температуре 2-8°C. Контрольный материал и набор реагентов должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	уп	3	131 040,00	393 120,00
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 in vitro. Формат упаковки: 2 флакона по 2,0 мл контроля высокой концентрации антигена и 2 флакона по 2,0 мл контроля низкой концентрации антигена. Состав контроля с низкой концентрацией: 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 °С. Контрольный материал и набор реагентов должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть	уп	3	131 040,00	393 120,00
87	Набор для определения антител класса IgA к хламидии трахоматис LIAISON Chlamydia Trachomatis IgA 181027	Качественное определение специфических антител IgA к Chlamydia trachomatis в образцах сыворотки или плазмы человека методом хемиллюминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях in vitro. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все необходимые реагенты в отдельных отсеках, количество которых достаточно для проведения 100 исследований. Реагенты готовы к использованию. Состав картриджа: суспензия магнитных частиц (2,5 мл), конъюгат с флуоресцентным красителем (23,5 мл), калибратор (2x0,55 мл), буфер (23,5 мл). Стабильность: после вскрытия 8 недель при температуре 2-8°C. Линейность: 3-250. Предел interferingующих веществ: билирубин <0,2 мг/мл, гемоглобин <10 мг/мл, триглицериды <30 мг/мл. Набор реагентов должен соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка	наб	12	385 560,00	4 626 720,00

88	Контрольный набор общего 25-ОН витамина Д LIAISON® 25-OH Vitamin D Total Control Set	<p>Проанализированный материал контроля качества (низкий и высокий уровни) для мониторинга эффективности количественного определения 25 ОН общего витамина Д в условиях in vitro. Формат упаковки: 2 флакона по 2,0 мл контроля низкой концентрации аналита и 2 флакона по 2,0 мл контроля высокой концентрации. Состав: человеческая сыворотка, содержащая буферные соли, БСА. Поставляется в готовом (жидком) виде.</p> <p>Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации аналита для конкретной партии. Стабильность после вскрытия: 4 недели при температуре 2-8°C. Контрольный материал и набор реагентов должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	уп	3	163 200,00	489 600,00
89	Контрольный тест к количественному анализу поверхностного антигена вируса гепатита В LIAISON® XL MUREX CONTROL HBsAgQuant	<p>Предназначен для проверки достоверности количественного определения поверхностного антигена вируса гепатита В (HBsAg) в условиях in vitro. Формат упаковки: 2 флакона по 4,0 отрицательного контроля и 2 флакона по 4,0 мл положительного контроля. Состав отрицательного контроля: человеческая сыворотка/плазма, не содержащая 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 (ad и ay), стабилизированная в TRIS-буфере; 0,2% ProClin 300, консерванты. Готов к использованию.</p> <p>Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации аналита для конкретной партии. Стабильность после вскрытия: 4 недели при температуре 2-8°C. Контрольный материал и набор реагентов должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор</p>	уп	3	156 240,00	468 720,00
90	Контроль для маркеров щитовидной железы 2 LIAISON® Control Thyroid 2	<p>Проанализированный материал контроля качества (нормальный уровень) для мониторинга эффективности количественного определения гормонов щитовидной железы в условиях in vitro (общий и свободный трийодтиронин, общий и свободный тироксин, тиреотропный гормон). Формат упаковки: 4 флакона по 5,0 мл. Состав: человеческая сыворотка, содержащая Т3, Т4, ТТГ. Поставляется в лиофилизированном виде.</p> <p>Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации аналита для конкретной партии. Стабильность после восстановления: 48 часов при температуре 2-8°C. Допустима одноразовая заморозка для длительного хранения контрольного материала. Контрольный материал и наборы реагентов должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	уп	3	166 320,00	498 960,00
91	Разбавитель образцов общего 25-ОН витамина Д LIAISON® 25-OH Vitamin D SpecimenDiluent	<p>Предназначен для разведения (1:3) концентрированных проб (концентрация &gt;150 нг/мл) для количественного определения суммарного 25-ОН витамина Д. Формат упаковки: флаконы (4×5,0 мл). Состав: белковый буфер, консервант. Готов к использованию. Стабильность: после вскрытия разбавитель образцов стабилен в течение 4 недель при температуре 2-8°C. Наборы реагентов и разбавитель должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	уп	3	163 200,00	489 600,00

92	Контроль для маркеров щитовидной железы 1 LIAISON® Control Thyroid 1	Проанализированный материал контроля качества (низкий уровень) для мониторинга эффективности количественного определения гормонов щитовидной железы в условиях in vitro (общий и свободный трийодтиронин, общий и свободный тироксин, тиреотропный гормон). Формат упаковки: 4 флакона по 5,0 мл. Состав: человеческая сыворотка, содержащая Т3, Т4, ТТГ. Поставляется в лиофилизированном виде. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации аналита для конкретной партии. Стабильность после восстановления: 48 часов при температуре 2-8°C. Допустима одноразовая заморозка для длительного хранения контрольного материала. Контрольный материал и наборы реагентов должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	уп	3	166 320,00	498 960,00
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 in vitro (общий и свободный трийодтиронин, общий и свободный тироксин, тиреотропный гормон). Формат упаковки: 4 флакона по 5,0 мл. Состав: человеческая сыворотка, содержащая Т3, Т4, ТТГ. Поставляется в лиофилизированном виде. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации аналита для конкретной партии. Стабильность после восстановления: 48 часов при температуре 2-8°C. Допустима одноразовая заморозка для длительного хранения контрольного материала. Контрольный материал и наборы реагентов должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	уп	3	166 320,00	498 960,00
94	Набор для определения антител класса IgG к микоплазма пневмонии LIAISON® MycoplasmaPneumoniaeIgG	Полуколичественное определение специфических IgG к Mycoplasma Pneumoniae в человеческой сыворотке или плазме методом хемилюминесцентного иммуноанализа (CLIA). Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все реактивы в отдельных отсеках, количество достаточно для проведения 100 исследований. Реактивы готовы к использованию. Состав: суспензия магнитных частиц (1,6 мл), 2 калибратора (по 2,5 мл), разбавитель образцов (28,0 мл) и конъюгат антител с флуоресцентным красителем (13,5 мл). Линейность: 0,1-200 AU/mL. Стабильность: после вскрытия 6 недель при температуре 2-8°C, калибровки – 4 недели. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Предел интерферирующих веществ: билирубин <20 мг/дл, гемоглобин <1000 мг/дл, триглицериды <3000 мг/дл, альбумин <5,0 мг/дл. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления 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	наб	12	196 560,00	2 358 720,00
95	Набор для определения антител класса IgM к микоплазма пневмонии LIAISON® MycoplasmaPneumoniaeIgM	Качественное определение специфических IgM к Mycoplasma Pneumoniae в человеческой сыворотке или плазме методом хемилюминесцентного иммуноанализа (CLIA). Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все реактивы в отдельных отсеках, количество достаточно для проведения 100 исследований. Реактивы готовы к использованию. Состав: суспензия магнитных частиц (1,6 мл), 2 калибратора (по 0,6 мл), буфер А (15,8 мл) и конъюгат антител с флуоресцентным красителем (13,5 мл). Линейность: 0,1-27 индекса чувствительности. Стабильность: после вскрытия 8 недель при температуре 2-8°C, калибровки – 8 недель. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Предел интерферирующих веществ: билирубин <20 мг/дл, гемоглобин <1000 мг/дл, триглицериды <3000 мг/дл, альбумин <5,0 мг/дл. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления 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	наб	12	196 560,00	2 358 720,00

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. Объем разбавителя: 50 мл. Состав: человеческая сыворотка/плазма нереактивная на все маркеры HBV, стабилизирована в ТРИС-буфере, 0,2% ProClin™ 300, консерванты. Готов к использованию. Стабильность: после вскрытия разбавитель образцов стабилен в течение 4 недель при температуре 2-8°C. Наборы реагентов и разбавитель должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	уп	1	287 280,00	287 280,00
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 x 576 шт. Стабильность: после вскрытия – до окончания срока годности. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	уп	9	756 000,00	6 804 000,00
98	Промывочная жидкость для системы LIAISON® Wash/System liquid	Предназначена для промывки магнитных частиц во время выполнения иммунохимических исследований на анализаторе (промывочный буфер), а также для промывки и заполнения пипетирующих игл и системы трубок анализатора (системная жидкость). Формат упаковки и состав: 6 x 1 литр концентрата системной/промывочной жидкости (10 x): фосфатный буфер, азид натрия. Каждый флакон рассчитан приблизительно на 1000 измерений. Стабильность: после разведения - 4 недели при температуре 15-30 °С. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления 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.	уп	12	156 000,00	1 872 000,00
99	Кюветы LIAISON® XL Cuvettes	Реакционные кюветы необходимы для выполнения иммунохимических исследований на анализаторе(в кюветах происходит инкубация, промывка и измерение). Набор включает в себя 4 коробки, каждая из которых содержит 9 упаковок (пластиковых пакетов) кювет, в каждой упаковке по 200 кювет. Общее количество кювет в наборе - 4 x 1800 шт. Стабильность: после вскрытия – до окончания срока годности. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления 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.	уп	13	360 000,00	4 680 000,00
100	LIAISON® Liqui-NOX	Концентрированный раствор для проведения очистки иглы дозатора, пробозаборника и моющей станции кювет. Объем 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, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	наб	1	60 000,00	60 000,00



101	Стартовый набор LIAISON® XL Starterkit	Набор запускающих реактивов необходим для генерации хемилюминесцентного сигнала во время выполнения иммунохимических исследований на анализаторе. Формат упаковки и состав: Запускающий реагент 1 ( Starter 1, 3 x 230 мл): катализатор в 4% гидроксиде натрия. Запускающий реагент 2 (Starter 2, 3 x 230 мл): 0,12% раствор перекиси водорода. Реактивы поставляются в жидком виде и готовы к использованию, концентрация компонентов оптимизирована для работы на анализаторе. Каждая пара флаконов рассчитана примерно на 1000 измерений. Стабильность: после вскрытия – до окончания срока годности на борту анализатора. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	наб	15	98 400,00	1 476 000,00
102	Контрольные антитела класса IgG к микоплазма пневмонии LIAISON® XL Control Mycoplasma Pneum. IgG	Проанализированный материалы контроля качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности количественного определения специфических антител IgG к микоплазме пневмонии в условиях in vitro. Формат упаковки: 4 флакона по 0,6 мл. Состав отрицательного контроля: сыворотка/плазма человека, стабилизированные в буфере PBS, неактивные в отношении антител IgG к Mycoplasma Pneum., 0,2% ProClin® 300. Состав положительного контроля: сыворотка/плазма человека, реактивная в отношении антител IgG к Mycoplasma Pneum., 0,2% ProClin® 300, инертный желтый краситель и консерванты. Готовый к использованию. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации аналита для конкретной партии. Стабильность после восстановления: 6 недель при температуре 2-8°C. Контрольный материал и наборы реагентов должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый	наб	3	105 840,00	317 520,00
103	Контрольные антитела класса IgM к микоплазма пневмонии / LIAISON® XL Control Mycoplasma Pneum. IgM	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 неактивные к антителам IgM к Mycoplasma pneumoniae, стабилизированные в фосфатном буфере, BSA, EDTA, детергенты, 0,2% ProClin® 300, консерванты. Состав положительного контроля: рекомбинантные антитела IgM, реактивные к Mycoplasma pneumoniae, казеин, BSA, фосфатный буфер, 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 недель при температуре 2-8°C. Контрольный материал и наборы реагентов должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком	наб	3	105 840,00	317 520,00
Реагенты для аппарата РЕСПОНС-920						
104	TruLab P (Assayed) Контрольная человеческая сыворотка, патология	Описание изделия: Биохимический набор контрольной сыворотки для фотометрического количественного определения на автоматических анализаторах серии Respons® TruLab P - лиофилизированный контроль на основе крови человека материал (сыворотка) и содержит лекарства, органические и неорганические химические и биологические материалы указанного происхождения. Концентрации либо на патологическом или на границе патологические уровни. Сведения о регистрации: наличие регистрационного удостоверения РК (PK-MT-5№018087)	набор (6x5 мл)	10	102 000,00	1 020 000,00
105	Альфа – амилаза CC FS (Alpha-Amylase CC FS)	Описание изделия: Биохимический ферментный набор реагентов для фотометрического количественного определения Альфа – амилаза CC FS на автоматических анализаторах серии Respons®. Каждая упаковка содержит Лист значений со штрих-кодом; штрих-код содержит информацию о номере лота, номере кода набора, номере кода реагента и сроке годности. Штрих-коды считываются анализатором. Содержание набора: 4x120 тестов (480 тестов/набор). Компоненты и концентрации: R1: буфер Good's pH 7,15 0,1 моль / л, NaCl 62,5 ммоль / л, MgCl2 12,5 ммоль / л, α-глюкозидаза □ 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 интерференция со стороны билирубина, аскорбатов, липидов/ триглицеридов и гемоглобина. Сведения о регистрации: наличие регистрационного удостоверения РК (PK-MT-5№017463)	набор (4x120 тестов)	20	115 080,00	2 301 600,00

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 фла по 5 мл, 20 фла 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 (PK-MT-5№018087)	набор (6x5 мл)	10	94 680,00	946 800,00
107	Железо (Iron FS Ferene)	Описание изделия: Биохимический электролитный набор реагентов для фотометрического количественного Железо (Iron 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 кислоты. Двухвалентное железо образует синий комплекс с ференом. Оптическая плотность прямо пропорциональна концентрации железа. Трансферрин (Fe <sup>3+</sup> ) + 2 аскорбиновая кислота, буфер 2 Fe <sup>2+</sup> + трансферрин. Fe <sup>2+</sup> + 3 Ferene Ferrous Ferene (синий комплекс). Компоненты и концентрации. R1: ацетатный буфер pH 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 до 1000 мкг / дл. Предел обнаружения железа 4 мкг / дл. Интерференция аскорбаты 30мг/дл, гемоглобин 24мг/дл, билирубин 65мг/дл, триглицериды 1900мг/дл, медь 200нг/дл, цинк 400нг/дл. Сведения о регистрации: наличие регистрационного удостоверения РК (PK-MT-5№017463)	набор (4x120 тестов)	4	29 880,00	119 520,00
108	Аланинаминотрансфераза (АЛТ) (ALAT (GPT) FS (IFCC mod.))	Описание изделия: Биохимический ферментный набор реагентов для фотометрического количественного определения Аланинаминотрансфераза (АЛТ) (GPT) FS (IFCC mod.) на автоматических анализаторах серии Respons®, L-аланин + 2-оксоглутарат ALAT L-глутамат + пируват. Пируват + НАДН + Н + ЛДГ D-Лактат + НАД + Добавление пиридоксаль-5-фосфата (P-5-P), рекомендованного IFCC, стабилизирует активность трансаминаз и избегает ложно 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 (лактатдегидрогеназа) □ 2300 Ед / л R2: 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. Диапазон измерения до 600 U / L. Предел обнаружения 3 U / L. Содержание набора: 4x200 тестов (800 тестов/набор). Сведения о регистрации: наличие регистрационного удостоверения РК (PK-MT-5№017463)	набор (4x200 тестов)	25	36 000,00	900 000,00
109	Аспартатаминотрансфераза (АСТ) (ASAT(GOT) FS (IFCC mod.))	Описание изделия: Биохимический ферментный набор реагентов для фотометрического количественного определения Аспартатаминотрансфераза (АСТ) (ASAT (GOT) FS (IFCC mod.)) на автоматических анализаторах серии Respons®. Метод: Оптимизированный УФ-тест согласно IFCC (Международная федерация. Клиническая химия и лабораторная медицина). Принцип: L-аспартат + 2-оксоглутарат ASAT L-глутамат + оксацетат. Оксацетат + NADH + Н + MDH L-малат + NAD + Добавление пиридоксаль-5-фосфата (P-5-P), рекомендовано IFCC, стабилизирует активность трансаминаз и ложно избегает низкие значения в образцах, содержащих недостаточно эндогенного Ф-5-П. Содержание набора: 4x200 тестов (800 тестов/набор). Компоненты и концентрации. R1: TRIS pH 7,65 110 ммоль / л. L-аспартат 320 ммоль / л. MDH (малатдегидрогеназа) U 800 ед / л. ЛДГ (лактатдегидрогеназа) □ 1200 ед / л. R2: 2-оксоглутарат 85 ммоль / л. НАДН 1 ммоль / л. Пиридоксаль-5-фосфат ФС. Буфер Good's pH 9,6 100 ммоль / л. Пиридоксаль-5-фосфат 13 ммоль / л. Диапазон измерения до 675 Ед / л. Предел обнаружения 2 U / L. Сведения о регистрации: наличие регистрационного удостоверения РК (PK-MT-5№017463)	набор (4x200 тестов)	25	36 000,00	900 000,00
110	Билирубин общий (Bilirubin Auto Total FS)	Описание изделия: Биохимический субстратный набор реагентов для фотометрического количественного Билирубина общего (BIL Auto Total FS) определения на автоматических анализаторах серии Respons®. Принцип. Прямой билирубин в присутствии диазотированного 2,4-дихлоранилина образует красный окрашенный 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 HCl 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, гемоглобин 200мг/дл, липиды 1000мг/дл. Сведения о регистрации: наличие регистрационного удостоверения РК (PK-MT-5№017463)	набор (4x200 тестов)	25	26 400,00	660 000,00

111	Билирубин прямой (Bilirubin Auto Direct FS)	<p>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 присутствии диазотированных 2,4-дихлоранилиновых форм азокрасное соединение красного цвета в кислом растворе. Компоненты и концентрации R1: ЭДТА-Na2 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 прямого билирубина. Аскорбаты 30мг/дл, напроксен 1ммоль/л, липиды 400мг/дл. Сведения о регистрации: наличие регистрационного удостоверения РК (PK-MT-5№017463)</p>	набор (4x200 тестов)	20	56 280,00	1 125 600,00
112	Глюкоза (Glucose GOD FS)	<p>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 генерируется из 4-аминоантипирина и фенола водородом перекись под каталитическим действием пероксидазы (реакция Триндера) [1]. Глюкоза + O2 GOD Глюкозооксидаза + H2O2 2 H2O2 + 4-аминоантипирин + фенол POD хинонеймин + 4 H2O. Компоненты и концентрации. Фосфатный буфер pH 7,5 250 ммоль / л Фенол 5 ммоль / л 4-аминоантипирин 0,5 ммоль / л Глюкозооксидаза (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. Интерференция аскорбаты 30мг/дл, гемоглобин 200мг/дл, билирубин 15мг/дл, триглицериды 1500мг/дл. Сведения о регистрации: наличие регистрационного удостоверения РК (PK-MT-5№017463)</p>	набор (4x200 тестов)	25	19 200,00	480 000,00
113	Креатинин (Creatinine FS)	<p>Описание изделия: Биохимический субстратный набор реагентов для фотометрического количественного Креатинин FS (Creatinine FS), определения на автоматических анализаторах серии Respons®. Принцип. Креатинин образует окрашенный оранжево-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. Содержание 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 (PK-MT-5№017463)</p>	набор (4x200 тестов)	30	21 000,00	630 000,00
114	Мочевина (Urea FS)	<p>Описание изделия: Биохимический субстратный набор реагентов для фотометрического количественного Мочевина (UREA FS) определения на автоматических анализаторах серии Respons®. Принцип. Мочевина + 2 H2O Уреазы=2 NH4+ + 2 HCO3 -2-оксоглутарат + NH4+ + NADH GLDH= L-глутамат + NAD + + H2O. GLDH: глутаматдегидрогеназа. Компоненты 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) к 1 кЕ / л. R2: НАДН 1,3 ммоль / л. Диапазон измерения до 300 мг / дл мочевины в сыворотке и до 7300 мг / дл. Предел обнаружения 3 мг / дл мочевины. Интерференция аскорбаты 30мг/дл, гемоглобин 500мг/дл, билирубин 65мг/дл, триглицериды 1000мг/дл. Содержание набора: 4*200 (800 тестов/набор). Сведения о регистрации: наличие регистрационного удостоверения РК (PK-MT-5№017463)</p>	набор (4x200 тестов)	25	36 000,00	900 000,00
115	Общий белок (Total Protein FS)	<p>Описание изделия: Биохимический субстратный набор реагентов для фотометрического количественного Общий белок (TP FS) определения на автоматических анализаторах серии Respons®. Принцип: Вместе с ионами меди белки образуют комплекс фиолетово-синего цвета в щелочной 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 500 ммоль / л Калий натрия тартрат 80 ммоль / л Калий йодистый 75 ммоль / л Сульфат меди 30 ммоль / л. Содержание набора: 4*200 (800 тестов/набор). Диапазон измерения белка до 14,0 г / дл. Предел обнаружения белка 0,06 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 (PK-ИМН-5№011694)</p>	набор (4x200 тестов)	25	25 680,00	642 000,00

116	Холестерин (Cholesterol FS)	Описание изделия: Диагностический реагент для количественного определения in vitro холестерина в сыворотке или плазме. Принцип: Определение холестерина после ферментативного гидролиза и окисления. Колориметрическим индикатором является хинонеймин, который генерируется из 4-аминоантипирин и фенол перекисью водорода под каталитическим действие пероксидазы (реакция Триндера) [1,2]. Эфир холестерина + H <sub>2</sub> O. CHE Холестерин + Жирная кислота. Холестерин + O <sub>2</sub> CHO Холестерин-3-он + H <sub>2</sub> O <sub>2</sub> . 2 H <sub>2</sub> O <sub>2</sub> + 4-аминоантипирин + фенол. POD хинонеймин + 4 H <sub>2</sub> O. Компоненты и концентрации: Буфер Гуд pH 6,7 50 ммоль / л. Фенол 5 ммоль / л. 4-аминоантипирин 0,3 ммоль / л. Холестеринэстераза (CHE) 200 ед / л. Холестериноксидаза (CHO) 50 ед / л. Пероксидаза (POD) 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
117	TruCal U Мультикалибратор	Описание изделия: Биохимический набор калибровочной сыворотки для фотометрического количественного TruCal U Мультикалибратор (в фасовках: 6x3 мл; 20x3 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№018087)	набор (6x3 мл)	10	79 680,00	796 800,00
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: L-лактат + НАД + ЛДГ Пируват + НАДН + Н + Компоненты и концентрации R1: N-метил-D-глюкоамин pH 9,40 420 ммоль / л L-лактат 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)	4x200 тестов	1	40 080,00	40 080,00
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 pH, сыворотке альбумин производит изменение цвета индикатора от желто-зеленого зелено-синий. Компоненты и концентрации Цитратный буфер pH 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 30 мг/дл, гемоглобин 500 мг/дл, билирубин 70 мг/дл, липиды 800 мг/дл. Сведения о регистрации: наличие регистрационного удостоверения РК (РК-МТ-5№017463)	4x200 тестов	6	19 080,00	114 480,00
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)	шт	1	120 960,00	120 960,00
121	Чистящее средство Cleaner respons 920	Описание изделия: моющее средство Cleaning Solution для автоматического анализатора Respons 920 (в фасовках: 6x200 мл). Налейте 200 мл концентрированного очистителя response®920 в емкость с моющим раствором и наполните деионизированной 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
122	C-реактивный белок (CRP FS)	Описание изделия: Биохимический набор реагентов для фотометрического количественного C-реактивный белок (CRP FS) 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% Содержание 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

123	TruCal CRP Калибратор С-реактивный белок	Описание изделия: Биохимический набор калибровочной сыворотки для фотометрического количественного TruCal CRP. Калибратор для CRP FS (в фасовках: 5x2 мл) определения на автоматических анализаторах серии Respons® TruCal CRP - это набор из пяти жидких стабильных калибраторов с различными уровнями. Калибраторы основаны на крови человека материал (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 (5x2 мл)	5	163 080,00	815 400,00
124	Чистящее средство Cleaner В, 4*60 ml	Описание изделия: Кислотное моющее средство Cleaner В для автоматических анализатор серии Respons® (в фасовках: 4x60 мл). Сведения о регистрации: РК-МТ-5№017464	4x60 ml	10	17 880,00	178 800,00
125	Чистящее средство Cleaner А, 4*60 ml	Описание изделия: Кислотное моющее средство Cleaner А для автоматических анализатор серии Respons® (в фасовках: 4x60 мл). Сведения о регистрации: РК-МТ-5№017464	4x60 ml	20	17 880,00	357 600,00
126	Trulab CRP Level 1	Описание изделия: Биохимический набор контрольной сыворотки для фотометрического количественного Trulab CRP Level 1. Калибратор для Trulab CRP Level 1 (в фасовках: 3x2 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 эталонного материала ERM® / IFCC в соответствии с установленными протоколами. Сведения о регистрации: РК-МТ-5№018087	3x2 мл	5	83 880,00	419 400,00
127	Trulab CRP Level 2	Описание изделия: Биохимический набор контрольной сыворотки для фотометрического количественного Trulab CRP Level 2. Калибратор для Trulab CRP Level 2 (в фасовках: 3x2 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. TruLab 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: РК-МТ-5№018087	3x2 мл	5	105 480,00	527 400,00
128	Игла (Узел пипетирования)	Узел пипетирования (артикул 960244, производство DiaSys) и прокалывания для взятия проб сыворотки и реагентов, так же служит для раскалывания реагентов. Состоит из стального металла. Срок оказания услуги 45 календарных дней.	шт	1	543 450,00	543 450,00
<b>Реагенты для SWELAB ALFA гематологический автомат анализатор установленный на диагностическом автобусе</b>						
129	1504462	Изотонический раствор(Diluent)	кон	10	63 600,00	636 000,00
130	1504463	Лизирующий раствор (Lyse)	лит	10	109 680,00	1 096 800,00
131	1504111	Набор для очистки Boule Cleaning Kit 3x450 ml	лит	2	143 280,00	286 560,00
132	Микрокапилляр	Количество общее: 1000 отдельных микрокапилляр. В наборе 10x100 штук Материал изготовления: прозрачный пластик, внутренняя полость содержит EDTA K2 Объем 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	шт	5	106 080,00	530 400,00
133	1504022-2	Гематологический контрольный материал 3-х уровн Boule 3-level control	наб	2	79 200,00	158 400,00
<b>Реагенты для SYSMEX CA- 600 (гемостаз)</b>						
134	Пробирки для образцов конические , уп	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.	уп	3	81 060,00	243 180,00

135	Реакционные кюветы, уп(3 x 1000 шт)	<p>Одноразовые пластиковые реакционные кюветы предназначены для инкубации, проведения реакции и считывания результатов измерения на анализаторе 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 x 17см x 17см. Соответствует Директиве 98/79/ЕС Медицинские средства и оборудование для лабораторной диагностики in vitro.</p> <p>Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	уп	15	378 000,00	5 670 000,00
136	Раствор чистящий CA Clean I 1 x 50мл	<p>Моющий раствор используется для промывки наконечника для образца и реагента.</p> <p>Тип реагента: детергент. Концентрация гипохлорита натрия не более 1%.</p> <p>Форма выпуска: готовый раствор. Стабильность после вскрытия (закрытый флакон): при температуре от 2 до 8 °С – 1 месяц.</p> <p>Фасовка: 50 мл.</p> <p>Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	уп	70	98 500,00	6 895 000,00
137	Раствор промывочный CA Clean II 1 x 50мл	<p>Моющий раствор используется для промывки наконечника для реагента.</p> <p>Тип реагента: кислотный детергент. Концентрация хлороводорода не более 0,2%. Концентрация неионогенных поверхностно-активных веществ не более 0,5%.</p> <p>Форма выпуска: готовый раствор.</p> <p>Стабильность после вскрытия (закрытый флакон): при температуре от 15 до 25°С - 1 месяц.</p> <p>Фасовка: 500 мл.</p> <p>Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	уп	2	187 984,00	375 968,00
138	Control Plasma N 10 x for 1 ml (Контрольная плазма Control Plasma N 10 x на 1 мл)	<p>Плазма для проведения внутрилабораторного контроля тест-системы по определению следующих аналитов в нормальном диапазоне: протромбиновое время (ПВ), активированное частичное тромбопластиновое время (АЧТВ), тромбиновое время (ТВ), батроксобиновое время, фибриноген, факторы свертывания II, V, VII, VIII, IX, X, XI, XII, XIII и фактор Виллебранда (ФВ), антитромбин III, протеин С, протеин S, α2-антиплазмин, С1-ингибитор, общая активность комплемента, плазминоген, волчаночные антикоагулянты. Прослеживается до референсного стандарта ВОЗ.</p> <p>Флаконы реагентов: штрихкодированные. Форма выпуска: лиофилизат. Растворитель: дистиллированная вода.</p> <p>Стабильность после вскрытия при температуре от +2 до +8°С не менее 8 часов. Стабильность после замораживания при -20°С не менее 28 дней.</p> <p>Фасовка: не менее 10 флаконов по 1 мл.</p> <p>Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	уп	4	156 862,00	627 448,00

139	Control Plasma P 10 x for 1 ml (Контрольная плазма Control Plasma P 10 x на 1 мл)	<p>Плазма для проведения внутрилабораторного контроля тест-системы по определению следующих анализов в патологическом диапазоне: протромбиновое время (ПВ), активированное частичное тромбопластиновое время (АЧТВ), фибриноген, факторы коагуляции II, V, VII, VIII, IX, X, XI, XII, XIII и фактор Виллебранда (ФВ), антитромбин III, протеин С, протеин S, <math>\alpha</math>2-антиплазмин, ингибитор C1, общая активность комплемента, плазминоген. Прослеживается до референсного стандарта ВОЗ.</p> <p>Флаконы реагентов: штрихкодированные. Форма выпуска: лиофилизат. Растворитель: дистиллированная вода.</p> <p>Стабильность после вскрытия при температуре от +2 до +8°C не менее 8 часов. Стабильность после вскрытия при -20°C не менее 28 дней.</p> <p>Фасовка: не менее 10 флаконов по 1 мл.</p> <p>Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	уп	4	185 387,00	741 548,00
140	Thromborel S 10 x for 10 ml 1000 (Реагент для определения Thromborel S 10 x на 10 мл 1000)	<p>Человеческий плацентарный тромбопластин для определения ПВ, МНО, %, факторов II, V, VII, X. Источник тромбопластина: человеческая плацента. Нечувствительный к гепарину в концентрации не менее 1,6 ед/мл.</p> <p>Флаконы реагентов: штрихкодированные. Форма выпуска: лиофилизат. Растворитель: дистиллированная вода.</p> <p>Стабильность после вскрытия при температуре от +2 до +8°C не менее 5 дней.</p> <p>Фасовка: не менее 1000 тестов.</p> <p>Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	уп	38	143 200,00	5 441 600,00
141	Калибратор PT-Multi calibrator 6 x на 1 мл	<p>Комплект калибратора предназначен для применения в качестве реагента для исследования гемостаза. Для определения местного значения МИЧ. Состав: шесть калибровочных плазм для калибровки ПВ. Калибровочная плазма лиофилизирована и калибрована. Стабильность после восстановления (закрытый флакон):</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>+ при температуре 2-8 °C 8 ч.;</li> <li>+ при температуре 15-25 °C 4 ч.;</li> <li>+ при температуре <math>\leq</math> -18 °C 4 нед.</li> </ul> <p>Фасовка 6x1мл. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>		4	156 862,00	627 448,00
142	Multifibren U 10 x 5 ml (Реагент для определения Multifibren U 10 x 5 ml) 500 тестов <sup>9</sup>	<p>Реагент для количественного определения фибриногена в плазме.</p> <p>Флаконы реагентов: штрихкодированные. Форма выпуска: лиофилизат. Растворитель: дистиллированная вода.</p> <p>Линейность теста не уже 80-1200 мг/дл.</p> <p>Стабильность после вскрытия при температуре от +2 до +8°C не менее 5 дней. Стабильность после вскрытия при 20°C не менее 60 дней.</p> <p>Фасовка: не менее 500 тестов.</p> <p>Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	уп	30	156 862,00	4 705 860,00

143	Стандарт для Фибриногена Уровень 1-6 6 x на 1 мл10	<p>Пулированная плазма отобранных здоровых доноров, которая используются для построения стандартных калибровочных кривых ,предназначенных для анализа фибриногена методом Клаусса.</p> <p>Флаконы реагентов: штрихкодированные. Форма выпуска лиофилизат. Количество уровней фибриногена: не менее 6 уровней. Прослеживается до референсного стандарта ВОЗ. Метод подтверждения уровня фибриногена в калибраторах: метод Ратноффа и Мензи.</p> <p>Стабильность после вскрытия при температуре от +2 до +8°C не менее 8 часов. Стабильность после замораживания при -20°C не менее 28 дней.</p> <p>Фасовка: не менее 6 флаконов по 1 мл.</p> <p>Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	уп	3	216 488,00	649 464,00
144	Actin FS 10 x 10 ml (Реагент для определения Actin FS 10 x 10 мл)	<p>Реагент для определения АЧТВ, факторов VIII, IX, XI, XII, с умеренной чувствительностью к волчаночным антикоагулянтам и высокой чувствительностью к гепарину. Не содержит компоненты животного и человеческого происхождения. Поверхностный активатор: эллаговая кислота.</p> <p>Флаконы реагентов штрихкодированные. Форма выпуска: жидкая, готов к применению.</p> <p>Стабильность после вскрытия при температуре от +2 до +8°C не менее 14 дней.</p> <p>Фасовка: не менее 2000 тестов.</p> <p>Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	уп	6	221 300,00	1 327 800,00
145	Хлорид кальция 0,025 моль/л 10 x 15 мл12	<p>Раствор хлорида кальция используют в качестве дополнительного реагента для различных анализов свертываемости крови. Содержание хлорида кальция: 0,025 моль/л.</p> <p>Флаконы реагентов: штрихкодированные. Форма выпуска: жидкая, готов к применению.</p> <p>Стабильность после вскрытия при температуре от +2 до +8°C не менее 8 недель.</p> <p>Фасовка: не менее 10 флаконов по 15 мл.</p> <p>Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	уп	6	76 939,00	461 634,00
146	Бумага для принтера СА660	<p>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, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	уп	20	24 788,00	495 760,00
147	Годовой сервисный набор для анализатора	<p>Игла пробозаборная (PIPETTE ASSY #04341625)-1шт, Шланг силиконовый 4x8 (TUBE SILICONE 4X8 9E5 10 meter / Package)-1шт, Фильтр промывающего раствора(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</p>	набор	1	3 439 700,00	3 439 700,00
Реагенты для аппарата СЕМ-200						



148	ALT-GPT LR	<p>Диагностический реагент для количественного определения аланинаминотрансферазы in vitro в сыворотке или плазме на биохимическом анализаторе. Жидкий и готовый к использованию бирагент, определение кинетическим УФ-оптимизированным методом IFCC, для диагностики и лечения некоторых видов заболеваний печени и сердца</p> <p>Состав: R1- Буфер материалов pH 7.5 80.0 ммоль/л, L-аланин 500.0 ммоль/л, LDH <math>\geq</math> 1500 Ед/л; R2 - Буфер материалов pH 7.5 80.0 ммоль/л, альфа-кетоглутарат 65.0 ммоль/л, NADH <math>\geq</math> 1.18 ммоль/л. Хранение и стабильность:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Хранить при температуре 2-8°C.</li> <li>- 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.</li> <li>- Стабильность рабочего раствора (R1+ R2): 20 дней при 2-8°C.</li> </ul> <p>Фасовка: R1 6x40мл+R2 6x10мл</p> <p>Аналитические характеристики. Линейность: реакция является линейной в диапазоне концентраций от 2,5 до 400 Ед/л. Аналитическая чувствительность. Чувствительность теста по пределу обнаружения составляет 2,5 Ед/л. Внутрианалитическая сходимость (межсерийная). Среднее значение (Ед./л) N = 41.15 H = 130,50; С.О. N = 1,53 H = 2,09; К.В.% N = 3,71 H = 1,60. Внутрианалитическая сходимость (внутрисерийная): среднее значение (Ед./л) N = 41,55 H = 131,65; С.О. N = 1,40 H = 2,35; К.В.% N = 3,36 H = 1,78. Соответствует Регламенту (ЕС) № 1272/2008 - CLP (и последующими поправками) и Директиве 98/270 / СЕЕ. Превышающий пороговую концентрацию вещества билирубин</p>	наб	40	45 700,00	1 828 000,00
149	AST-GOT LR	<p>Диагностический реагент для количественного определения аспаратаминотрансферазы in vitro в сыворотке или плазме на биохимическом анализаторе. Жидкий и готовый к использованию бирагент, определение кинетический УФ-оптимизированным методом IFCC; в диагностике и лечении некоторых видов заболеваний печени и сердца Состав: R1 - Буфер материалов pH 7.8 80.0 ммоль/л, L-аспартат 240.0 ммоль/л, LDH <math>\geq</math> 1800 Ед/л, MDH <math>\geq</math> 800 Ед/л; R2 – Буфер материалов pH 7.8 80.0 ммоль/л, Альфа-кетоглутарат 65,0 ммоль/л, NADH <math>\geq</math> 1.18 ммоль/л;</p> <p>Хранение и стабильность:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Хранить при температуре 2-8°C.</li> <li>- 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°C. Фасовка: R1 6x40мл+R2 6x10мл Реакция линейна до концентрации 400 ед/л. Чувствительность теста по пределу обнаружения составляет 2.4 Ед/л. Внутрианалитическая сходимость (межсерийная): среднее значение (Ед./л); N = 39,70 H = 130,35; D.S. N = 1,45 H = 2,17; К.В.% N = 3,66 H = 1,67. Внутрианалитическая сходимость (внутрисерийная): среднее значение (Ед./л); N = 41.32 H= 131.63; D.S. N = 1,34 H = 2,17 ; К.В.% N = 3,25 H = 1,63. Соответствует Регламенту (ЕС) № 1272/2008 - CLP (и последующими поправками) и Директиве 98/270 / СЕЕ. Превышающий пороговую концентрацию вещества билирубин</li> </ul>	наб	40	56 600,00	2 264 000,00
150	ALBUMIN LR АЛЬБУМИН LR	<p>Диагностический реагент для количественного определения альбумина in vitro в сыворотке или плазме. Реагент стабилен до конца указанного месяца. Срок годности при хранении при 2-25 ° С, в защищенном от света и загрязнения. Фактор конверсии: альбумин [г / дл] x 144,9 = альбумин (мкмоль/л).</p> <p>Фасовка: 6x20мл.</p> <p>Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	уп	1	22 300,00	22 300,00
151	TOTAL BILIRUBIN LR Общий билирубин LR	<p>Диагностический реагент для количественного определения общего билирубина in vitro в сыворотке или плазме на биохимическом анализаторе. Жидкий и готовый к применению бирагент, принцип детекции по конечной точке колориметрическим методом Йендрашик-Гроффе модифицированным, в диагностике и лечении различных заболеваний печени и нарушений обмена веществ. Состав: R1 - Сульфаниловая кислота 22,0 ммоль/л, консерванты и поверхностно-активные вещества, не являющиеся анионными. R2 - Нитрит натрия 0.35 ммоль/л.</p> <p>Хранение и стабильность:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Хранить набор при 15-25°C. Не замораживать реагенты.</li> <li>- 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): 14 дней при 2-8°C. Фасовка: R1 6x40мл+R2 6x10мл. Линейность: реакция является линейной в диапазоне концентраций от 0,04 до 10 мг/дл. Аналитическая чувствительность: чувствительность теста по пределу обнаружения составляет 0.04 Ед/л.</li> </ul> <p>Внутрианалитическая сходимость (межсерийная): Среднее значение (мг/дл) N = 0,82 H = 2,32; С.О. N = 0,02 H = 0,06; К.В.% N = 2,67 H = 2,62. Внутрианалитическая сходимость (внутрисерийная): Среднее значение (мг/дл); N = 0,82 H = 2,31; С.О. N = 0,02 H = 0,06; К.В.% N = 2,69 H = 1,06. Соответствует Регламенту (ЕС) № 1272/2008</p>	наб	40	91 600,00	3 664 000,00

152	DIRECT BILIRUBIN LR Прямой билирубин LR	<p>Диагностический реагент для количественного определения прямого билирубина in vitro в сыворотке или плазме на биохимическом анализаторе. Жидкий и готовый к применению бирагент, принцип детекции по конечной точке колориметрическим методом Йендрашик-Гроффе модифицированным; в диагностике и лечении различных заболеваний печени и нарушений обмена веществ. Состав: R1 - Сульфаниловая кислота 22,0 ммоль/л, консерванты и поверхностно-активные вещества, не являющиеся анионными. R2 - Нитрит натрия 0.35 ммоль/л. Хранение и стабильность:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Хранить набор при 15-25°C. Не замораживать реагенты.</li> <li>- 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): 14 дней при 2-8°C. Фасовка: R1 6x40мл+R2 6x10мл. Линейность: реакция является линейной в диапазоне концентраций от 0,04 до 10 мг/дл. Аналитическая чувствительность: чувствительность теста по пределу обнаружения составляет 0.04 Ед/л.</li> <li>Внутрианалитическая сходимость (межсерийная): Среднее значение (мг/дл) N = 0,82 H = 2,32; С.О. N = 0,02 H = 0,06; К.В.% N = 2,67 H = 2,62. Внутрианалитическая сходимость (внутрисерийная): Среднее значение (мг/дл); N = 0,82 H = 2,31; С.О. N = 0,02 H = 0,05; К.В.% N = 2,60 H = 1,06. Соответствует Регламенту (ЕС) № 1272/2008 - CLP (и 1272/2008 - CLP).</li> </ul>	наб	30	41 570,00	1 247 100,00
153	CHOLESTEROL STD – Холестерин	<p>Набор для измерения холестерина в сыворотке или плазме. Ферментативный колориметрический метод количественного определения холестерина. R1 Буфер материала рН 6.8 100 ммоль/л; эстераза холестерина - 500 Ед/л; оксидаза холестерина - 800 Ед/л; фенол пероксидаза - 2500 Ед/л, 4-аминофеназон - ммоль/л. Хранить при температуре 2-8°C. После вскрытия флаконы R1 стабильны в течение 90 дней. Фасовка: 6x50мл. Чувствительность теста по пределу обнаружения составляет 2,80 Ед/л.</p> <p>Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	наб	30	33 900,00	1 017 000,00
154	CREATININE LR Креатинин LR	<p>Диагностический реагент для количественного определения креатинина in vitro в сыворотке, моче или плазме на биохимическом анализаторе. Жидкий и готовый к использованию бирагент, детекция колориметрическим методом Яффе без депротеинизации; в диагностике и лечении почечных заболеваний и в мониторинге почечного диализа. Состав: R1-Гидроксид лития 120,0 ммоль/л, борная кислота 80,0 ммоль/л. R2-Пикриновая кислота 67.0 ммоль/л. Хранение и стабильность:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Хранить при температуре 15-25°C</li> <li>- 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°C. Фасовка: R1 6x20мл+R2 6x20мл. Линейность: реакция является линейной для значений от 03 до 25 мг/дл (27-2210 ммоль/л). Аналитическая чувствительность: чувствительность теста по пределу обнаружения составляет 0,3 Ед/л (27 мкмоль/л). Внутрианалитическая сходимость (межсерийная): среднее значение (мг/дл); N = 1,15 H = 3,87; С.О. N = 0,05 H = 0,13; К.В.% N = 4,6 H = 3,4. Внутрианалитическая сходимость (внутрисерийная): Среднее значение (мг/дл); N = 1,15 H = 3,86; С.О. N = 0,05 H = 0,08; К.В.% N = 4.19 H = 2,02. Соответствует Регламенту (ЕС) № 1272/2008 - CLP (и 1272/2008 - CLP).</li> </ul>	наб	40	43 900,00	1 756 000,00
155	GLUCOSE LR Глюкоза LR	<p>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 углеводного 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:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Хранить набор при 2-8°C. Не замораживать реагенты.</li> <li>- 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): 60 дней при 2-8°C. Фасовка: 6x50мл. Линейность: реакция является линейной в диапазоне концентраций от 3,1 мг/дл (0,17 ммоль/л) до 500 мг/дл (34,6 ммоль/л). Аналитическая чувствительность: чувствительность теста по пределу обнаружения составляет 3,1 Ед/л (0,17 ммоль/л). Внутрианалитическая сходимость (межсерийная): среднее значение (мг/дл); N = 94,88 H = 246,65; С.О. N = 1,60 H = 6,51; К.В.% N = 1,72 H = 2,64. Внутрианалитическая сходимость (внутрисерийная): Среднее значение (мг/дл); N = 92,55 H = 249,22; S.D N = 2,40 H = 3,03; К.В.% N = 2,53 H = 1,22. Соответствует Регламенту (ЕС) № 1272/2008 - CLP (и 1272/2008 - CLP).</li> </ul>	наб	30	32 000,00	960 000,00

156	TOTAL PROTEIN LR Общий белок	<p>Диагностический реагент для количественного определения общего белка in vitro в сыворотке, моче или плазме на биохимическом анализаторе. Жидкий и готовый к использованию реагент, детекция биуретическим методом, для диагностики и лечения различных заболеваний печени и почек, а также нарушений обмена веществ и питания. Состав:</p> <p>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:</p> <p>- Реагент R1 может храниться при температуре 15 - 25°C.</p> <p>- После вскрытия флаконы R1 стабильны до истечения срока годности, если их сразу же закупорить. Фасовка: 6x50мл</p> <p>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. Внутрианалитическая сходимость (межсерийная): среднее значение (мг/дл) N = 5,05 H = 5.23; С.О. N = 0,15 H = 0,16; К.В.% N = 2,97 H = 3,08 Внутрианалитическая сходимость (внутрисерийная): Среднее значение (мг/дл); N = 5.15 P = 5.24; С.О. N = 0,18 P = 0,21; К.В.% N = 3,41 P = 3,92. Соответствует Регламенту (ЕС) № 1272/2008 - CLP (и последующими поправками) и Директиве 88/379 / СЕЕ. Предел интерферирующих веществ: билирубин ≤ 30 мг / дл; гемоглобин ≤ 500 мг / дл</p>	наб	30	31 300,00	939 000,00
157	UREA UV LR Мочевина	<p>Диагностический реагент для количественного определения мочевины in vitro в сыворотке, моче или плазме на биохимическом анализаторе. Жидкий и готовый к использованию бирагент, 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, уреазы ≥ 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:</p> <p>- Хранить при температуре 2-8°C. 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°C. Фасовка: R1 6x40мл+R2 6x10мл. Линейность: реакция является линейной до концентрации 200 мг/дл (33,3 ммоль/л) диапазоном 4,9-200 мг/дл (0,81-33,3 ммоль/л). Аналитическая чувствительность:чувствительность теста по пределу обнаружения составляет 3.0 мг/дл (0.50 ммоль/л). Внутрианалитическая сходимость (межсерийная): среднее значение (мг/дл) N = 40,40 H = 150,95; S. D. N = 1,50 H = 2,18; К.В.% N = 3,70 H = 1,44 Внутрианалитическая сходимость (внутрисерийная): Среднее значение (мг/дл); N = 40,63 H = 152,05; S. D. N = 1.20 H = 2,46; К.В.% N = 2,95 H = 1,62. Соответствует Регламенту (ЕС) № 1272/2008 - CLP (и последующими поправками) и Директиве 88/379 / СЕЕ. Предел интерферирующих веществ: билирубин ≤ 30 мг / дл; гемоглобин ≤ 500 мг / дл</p>	наб	30	59 800,00	1 794 000,00
158	AMYLASE LR АМИЛАЗА LR	<p>Диагностический реагент для количественного определения in vitro α-амилаза в сыворотке или плазме. Измерения активности амилазы используются для диагностики и лечения панкреатит. Кинетический анализ Амилаза гидролизует CNPG3 до полимеров глюкозы + 4-NP. В скорость увеличения абсорбции за счет п-нитрофенола пропорциональна</p> <p>активность амилазы в образце. Стабильность реагента: 90 дней Фасовка:6x10мл.</p> <p>Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	наб	15	59 400,00	891 000,00
159	SYSTEMIC SOLUTION – системный раствор	<p>Общий раствор экстра используется для промывки кювет. Благодаря превосходному снижению поверхностного натяжения, он эффективно удаляет широкий спектр загрязнений и легко смывается деионизированной водой. Промывка кювет стабильна до истечения срока годности, если хранится при 15-25°C, закрыта после взятия, защищена от загрязнения. Фасовка: 6x50мл.</p> <p>Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	наб	20	44 000,00	880 000,00
160	EXTRA WASH SOLUTION – особый раствор для промывки	<p>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: 6x50 мл.</p> <p>Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	наб	15	43 300,00	649 500,00

161	SERACAL Калибратор сыворотка	<p>Мультипараметровый калибратор, предназначенный для проведения калибровки клинического химического анализа.</p> <p>Состав: лиофилизированная сыворотка. Хранение и стабильность до восстановления, при хранении при 2-8°C, 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 -20° С. Фасовка: 6x5мл или 6x3мл. Соответствует Регламенту (ЕС) №1272/2008 - CLP и Директиве 88/379 / СЕЕ.</p> <p>Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	наб	15	89 130,00	1 336 950,00
162	SERACONTROL N Контроль сыворотка N	<p>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 истечения срока годности. После растворения сыворотка стабильна: 8 часов если хранилась при +25°C; 7 дней если хранилась при +4°C; 30 дней если хранилась при -20° С. Фасовка: 6x5мл. Соответствует Регламенту (ЕС) №1272/2008 - CLP и Директиве 88/379 / СЕЕ.</p> <p>Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	наб	10	98 800,00	988 000,00
163	SERACONTROL P Контроль сыворотка P	<p>Материал для контроля качества для мониторинга результатов количественного определения in vitro различных аналитов. Лиофилизированный контроль на основе сыворотки человека. Концентрация 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 +4° С; 30 дней если хранилась при -20° С. Фасовка: 6x5мл. Соответствует Регламенту (ЕС) №1272/2008 - CLP и Директиве 88/379 / СЕЕ.</p> <p>Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	наб	10	108 000,00	1 080 000,00
164	RF	<p>Диагностический реагент для количественного определения in vitro ревматоидного фактора (РФ) в сыворотке или плазме крови.</p> <p>Реагенты стабильны до конца указанного месяца. Срок годности при хранении при 2-8°C, в защищенном от света и загрязнений. Предел обнаружения: 3,9 МЕ / мл. Фасовка: R1 1x40мл+R2 1x10мл + CAL 1x1мл. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	наб	25	119 400,00	2 985 000,00
165	FERRITIN - ферритин	<p>Диагностический реагент для количественного определения ферритина in vitro в сыворотке или плазме.</p> <p>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, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	наб	10	729 600,00	7 296 000,00

166	FERRITIN CALIBRATOR SET – Ферритин	Калибратор для использования в тестах для количественного определения ферритина in vitro на автоматической фотометрической системе. Калибраторы основаны на плазме человека. Условия хранения: калибратор в открытом и закрытом виде должен храниться при температуре 2–8°C. Не замораживать. Фасовка: 4x1мл. 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.	наб	10	507 360,00	5 073 600,00
167	FERRITIN CONTROL SET	Проанализированный материал для контроля качества для мониторинга аналитических характеристик количественного анализа in vitro определение ферритина. Описание: жидко-стабильный контроль на основе плазмы человека. Условия хранения: не вскрытые флаконы необходимо хранить при температуре 2-8°C. Стабильность: в закрытом виде до конца указанного месяца истечения срока годности. Фасовка: 2x3мл. 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.	наб	5	535 200,00	2 676 000,00
168	IRON LR Железо LR	Набор для измерения железа в сыворотке или плазме. Состав: R1: Ацетатный 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°C. - 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°C. Фасовка: R1 6x40мл+R2 6x10мл. 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.	наб	6	60 090,00	360 540,00
169	URIC ACID LR Мочевая кислота	Диагностический бирагент 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 6x40мл+R2 6x10мл. 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.	наб	2	45 600,00	91 200,00
170	HbA1c Direct – прямой высокочувствительный	Для количественного определения гемоглобина в крови человека. Значения указывают на уровни глюкозы за предшествующие 4-8 недель. Более высокое значение HbA1c указывает на плохой гликемический профиль. Этот метод использует взаимодействие антигена и антитела для непосредственного определить HbA1c в цельной крови. Линейность: от 2,0 до 16,0%. Стабильность реагента: 90 дней при правильном хранении. Фасовка: R1 1x30мл+R2 1x10 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.	наб	10	320 400,00	3 204 000,00
171	HbA1c CALIBRATOR SET	Набор калибраторов для использования в тестах для количественного определения гемоглобина in vitro. Представляет собой набор из четырех жидкостабильных калибраторов с различными уровнями на основе материала крови человека (эритроцитов). Условия хранения: калибраторы в закрытом и открытом виде должны храниться при 2-8°C, в защищенном от света и тепла. Фасовка: 4x0,5мл. 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.	наб	8	180 000,00	1 440 000,00

172	HbA1c CONTROL SET 1 LOW+1HIGH[1мл	Проанализированный контрольный материал для мониторинга эффективности количественного анализа in vitro определения гликированного гемоглобина. Это контроль, основанный на человеческой крови (эритроциты). Условия хранения: как неоткрытый, так и открытый флакон необходимо хранить в 2-8°C, в защищенном от света и тепла месте. Фасовка: 4x0,5мл. 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.	наб	8	157 000,00	1 256 000,00
173	HDL-LDL CALIBRATOR – калибратор	Калибратор для использования в тестах для количественного определения in vitro липидов фотометрическим методом. Описание: это лиофилизированный калибратор на основе человеческого биоматериала (плазма). Хранение и стабильность: в закрытом виде: до конца указанного срока годности, если хранить при 2-8°C. После восстановления калибратор можно использовать в указанный период при хранении плотно закрытым виде при указанной температуре. Фасовка: 3x1мл. 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.	наб	10	146 400,00	1 464 000,00
174	LDL DIRECT CHOLESTEROL LR LDL ПРЯМОЙ ХОЛЕСТЕРИН LR	Набор для измерения липопротеинов низкой плотности (холестерина ЛНП (LDL)) в сыворотке или плазме. R1 - Буфер pH 7 100 ммоль/л; эстераза холестерина 800 Ед/л; оксидаза холестерина 500 ед/л; каталаза 300 кед/л; ТООС 0,6 ммоль/л. R2 - Буфер pH 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°C. После вскрытия флаконы R1 и R2 стабильны до истечения срока годности. LDL [мг/дл] x 0.0259 =LDL [ммоль/л]. Чувствительность пределу обнаружения составляет 7 мг/дл. Фасовка: R1 1x30мл+R2 1x10 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.	наб	40	81 100,00	3 244 000,00
175	CRP	Диагностический реагент для количественного определения in vitro С-реактивного белка (CRP) в сыворотке или плазме. Принцип: определение концентрации СРБ фотометрическим измерением, реакция антиген-антитело между антителами против человеческого CRP и CRP, присутствующего в образце. Фасовка: R1 1x40мл+R2 1x10мл + STD 1x1 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.	наб	25	136 100,00	3 402 500,00
176	CRP ANTISERUM CALIBRATOR	Калибратор для использования в тестах для количественного определения С-реактивного 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°C. Фасовка: 6x1 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.	наб	10	70 590,00	705 900,00

177	TRYGLICERIDES LR Триглицериды	<p>Набор для измерения триглицеридов в сыворотке или плазме. Ферментативный колориметрический метод GPO - PAP. Триглицериды гидролизуются в присутствии липопротеинлипазы (LPL) в жирную кислоту и глицерин, который с помощью глицеролипазы (GK), АТФ и глицерол-3-Р-оксидазы (GPO) превращается в дигидроксиацетон фосфат и H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>. Перекись водорода, катализируемая из пероксидазы (POD), реагирует с 4-аминофеназоном и 4-фенолхлоридом, образуя окрашенное соединение, интенсивность которого пропорциональна концентрации триглицеридов в образце. R1 - Буфер 100 ммоль/л; фенол 16 ммоль/л; липопротеинлипаза 3 4000 Ед/л; глицеролкиназа 3 2000 Ед/л; пероксидаза 3 2500 Ед/л; АТФ 4-аминофеназон ммоль/л; глицерол-3-П-оксидаза 3 2000 Ед/л.</p> <p>Хранить при температуре 2-8°C. После вскрытия флаконы R1 стабильны в течение 90 дней. Фасовка: 6x50мл.</p> <p>Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	наб	2	66 000,00	132 000,00
178	ALKALINE PHOSPHATASE LR ЩЕЛОЧНАЯ ФОСФАТАЗА LR	<p>Набор для измерения щелочной фосфатазы в сыворотке или плазме на анализаторе Chem200. Хранить при температуре 2-8°C.</p> <p>- 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.</p>	наб	4	52 000,00	208 000,00
179	Reaction Cells	<p>Реакционные кюветы особой формы для биохимического анализатора из оптического стекла предназначены для проведения реакции и снятия результата. Предназначены для профессионального диагностического применения in vitro в клинических лабораториях. Материал: УФ-пропускающий полипропилен. Максимальный реакционный объем: 400 мкл. Длина оптического пути: 6 мм. Параметры кюветы, мм: 27,5 (высота) x 0,6 (ширина) x 0,7 (длина). Фасовка: 200 кювет в упаковке. Кюветы автоматически моются в процессе измерений. Условия хранения: до 42°C, вдали от солнечных лучей света. Срок годности: 10 лет.</p> <p>Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	наб	1	595 200,00	595 200,00
180	HDL DIRECT CHOLESTEROL LR	<p>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.</p>	наб	15	124 050,00	1 860 750,00
181	CALCIUM ARSENAZO LR	<p>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 паразитовидной железы, различных костных заболеваний, хронических заболеваний почек, мочекаменной болезни и тетании (преходящих мышечных сокращений или спазмов). Состав: R1- Буфер материалов рН 6.8 100 ммоль/л, Арсеназо 0,40 ммоль/л. Хранение и стабильность:</p> <p>- Хранить при температуре 15-25°C.</p> <p>- 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. Фасовка: 6x50мл. Линейность: Реакция является линейной в диапазоне концентраций от 1,2 до 16 мг/дл. Аналитическая чувствительность: Чувствительность теста по пределу обнаружения составляет 1,2 мг/дл. Стабильность калибровки: 60 дней. Внутривалидационная сходимость (межсерийная): Среднее значение (мг/дл) N = 8,89 H = 13,91; С.О. N = 0,19 H = 0,26; К.В.% N = 2,17 H = 1,89. Внутривалидационная сходимость (внутрисерийная): Среднее значение (мг/дл) N = 8,69 H = 13,93; С.О. N = 0,20 H = 0,29; К.В.% N = 2,33 H = 2,06. Соответствует Регламенту (ЕС) №1272/2008 - CLP и Директиве 88/379 / CEE.</p> <p>Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в</p>	наб	3	24 900,00	74 700,00

182	POTASSIUM LR	<p>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 выше, чем в плазме. Принцип измерения: тетрафенилбор осаждается с ионами калия, образуя мутность, пропорциональную концентрации калия в образце. Состав: Tris-буфер 30,0 ммоль/л; NA-TPB 134,0 ммоль/л; борная кислота 250 ммоль/л. Условия хранения: хранить набор при 15-25°C. После вскрытия флакон R1 стабилен в течение 60 дней. Диапазон измерения: 0,05-10,00 ммоль/л. Фасовка: 6x20мл.</p> <p>Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	наб	3	84 030,00	252 090,00
183	SODIUM CONTROL SET	<p>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°C. Фасовка: 2x3мл. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	наб	3	154 700,00	464 100,00
184	SODIUM LR / Натрий LR	<p>Диагностический реагент для количественного определения натрия in vitro в сыворотке, моче или плазме на биохимическом анализаторе. Жидкий и готовый к использованию бирагент, для диагностики и лечения альдостеронизма (чрезмерная секреция гормона альдостерона), несахарного диабета (хроническое выделение большого количества разбавленной мочи, сопровождающееся сильной 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 (pH 8,5), криптанд (&gt; 0,4 мМ), β-D-галактозидаза (&lt;8 Ед / мл), Проклин 300 (0,02%); R2 - Буфер Гуда (pH 6,5), О-нитрофенил-β-D-гликозид (&gt; 0,5 мМ), проклин 300 (0,02%). Калибратор низкого значения – натрий фосфатный буфер. Калибратор высокого значения – натрий фосфатный буфер. Хранение и стабильность: R1 и R2 поставляются в жидкой форме, готовой к употреблению, и стабильны до истечения срока годности при хранении при температуре от 2 до 8 °С. Фасовка: R1 2x40мл+R2 2x20мл+STD 2x1,5мл.</p> <p>Линейность: реакция является линейной в диапазоне концентраций 80 и 180 ммоль/л (184 и 414 мг/дл). Аналитическая чувствительность: чувствительность теста по пределу обнаружения составляет 80 ммоль/л. Внутривнутрианалитическая сходимость (межсерийная): Среднее значение (ммоль/л) N = 128.94 H = 155.84; С.О. N =</p>	наб	3	347 200,00	1 041 600,00
185	Галогеновая лампа (Calibrated halogen Lamp)	<p>Источник 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.</p>	шт	6	163 200,00	979 200,00
186	Игла (Sampling needle)	<p>Игла для отбора проб. Для переноса пробы/реагента из пробирки/карусели реагентов в реакционную кювету.</p>	шт	2	378 000,00	756 000,00
187	hemolyzing solution/ гемолизирующий раствор	<p>раствор предназначенный для пробоподготовки биологической жидкости для количественного определения гликированного гемоглобина на биохимическом анализаторе СНЕМ200</p>	уп	15	12 700,00	190 500,00
188	LIPIDIC CONTROL SET	<p>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 биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации аналитов для конкретной партии. Хранение и стабильность: до восстановления, при хранении при 2-8°C, контрольный образец стабилен до истечения срока годности. После растворения сыворотка стабильна: 8 часов если хранилась при +25°C; 7 дней если хранилась при +4°C; 30 дней если хранилась при -20° С. Фасовка: 3x3мл. Соответствует Регламенту (ЕС) №1272/2008 - CLP и Директиве 88/379 / СЕЕ.</p> <p>Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	уп	8	110 800,00	886 400,00



189	ASO-CRP-RF HIGH CONTROL 3x1ml	<p>Контроль (патология) для использования in 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 лиофилизата. Развести лиофилизированную сыворотку ровно 1,0 мл бидистиллированной воды. Закрыть флакон и дать постоять 20 минут вдали от яркого света. Перед использованием перемешать, перевернув флакон. Не встряхивать флакон, так как следует избегать образования пены.</p> <p>Условия хранения: не восстановленная сыворотка стабильна до истечения срока 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°C. Фасовка: 6x1 мл.</p> <p>Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	уп	8	187 900,00	1 503 200,00
190	ASO-CRP-RF normal control	<p>Контроль (норма) для использования in 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 лиофилизата. Развести лиофилизированную сыворотку ровно 1,0 мл бидистиллированной воды. Закрыть флакон и дать постоять 20 минут вдали от яркого света. Перед использованием перемешать, перевернув флакон. Не встряхивать флакон, так как следует избегать образования пены.</p> <p>Условия хранения: не восстановленная сыворотка стабильна до истечения срока 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°C. Фасовка: 6x1 мл.</p> <p>Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	уп	8	247 000,00	1 976 000,00
191	ASO - Антистрептолизин-О	<p>Диагностический реагент для количественного определения in vitro антистрептолизина О в сыворотке или плазме.</p> <p>Метод: Иммунотурбидиметрический тест</p> <p>Принцип: Определение концентрации АСЛО фотометрическим измерением реакции антиген-антитело между антителами против человеческого АСЛО присутствует в образце. Объем реагента 50мл. В набор входит калибратор.</p>	наб	25	100 200,00	2 505 000,00
192	Годовой сервисный набор для автоматизированного биохимического анализатора Gesan	<p>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) - 1шт , Wash station single short needle (pos. 7) - 1шт, Wash station cleaning nozzle (pos. 8) – 1шт, Silicone tube 1mm x 3mm (m) – 1шт, Silicone tube 2mm x 4mm (m) – 1шт, ES02011A vacuum pump usin membrane valves жинағы-1 шт, Запасные части должны быть оригинальными.</p> <p>Замена запасной части производится сертифицированным инженером.</p> <p>Обязательно наличие сертификата происхождения</p>	наб	2	2 919 820,00	5 839 640,00
<b>Реагенты для портативного аппарата BIOTAIM</b>						
193	Набор реагентов для иммунохроматографического выявления с анализатора КардиомакетТропонин И	Набор реагентов для иммунохроматографического выявления с анализатора КардиомакетТропонин И	уп.	30	105 000,00	3 150 000,00
194	Набор реагентов для иммунохроматографического выявления с анализатора на прокалцитонин (ПСТ)	Набор реагентов для иммунохроматографического выявления с анализатора на прокалцитонин (ПСТ)	уп	20	98 000,00	1 960 000,00

195	Finicare D-Dimer Rapid Quantitative Test - Быстрый количественный тест на D-Dime	Finicare 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 тестирования: Стандартный тест и быстрый тест Время выполнения теста: от 3 до 15 мин. Количество тестов в наборе: 25 штук. Комплектация: Картридж-25шт, идентификационный 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 Finicare™ 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	уп	20	96 000,00	1 920 000,00
<b>Реагенты для системы анализа крови ЕРОС</b>						
196	ЕРОС BGEM BUN одноразовая тест-карта для определения газов крови, электролитов и метаболитов крови ЕРОС BGEM BUN TEST CARD (25 РК)	Измерительная карта одноразового использования содержит чип с биосенсорами, калибровочные растворы и информацию в виде штрих-кода, генерирует электрохимические сигналы и сигналы контроля качества, которые затем считываются измерительной системой анализатора. Одноразовая тест-карта, для определения газов, электролитов и метаболитов крови (GLU & LACT, CREA & CHL и BUN). Фасовка: 25 тест-карт в упаковке. 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.	уп	29	247 000,0	7 163 000,00
197	Капилляры Ерос (CAPILLARY TUBE, C	Гепариновые капилляры Ерос предназначены для сбора капиллярной крови и передачи их на измерительные тест-карты без свертывания пробы. Капилляры содержат покрытие из сбалансированного по Na <sup>+</sup> /Li <sup>+</sup> /Ca <sup>++</sup> , и титрованного по КСl гепарина, для устранения связывания с гепарином ионов в образцах крови. Капилляр состоит из полиэтилентерефталат-гликоля (ПЭТГ), который обеспечивает гибкость и устраняет риски поломки. Условия хранения: при температуре 4-25°C, вдали от прямых солнечных 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 однородность гепарина по всей длине капилляра. Концентрация гепарина стабильна в течении 1 часа с момента забора пробы. Только для диагностики in vitro.	уп	15	131 820,0	1 977 300,00
198	Бумага для системы крови Ерос	Используется в качестве расходного материала для медицинских анализаторов и необходима для нанесения переменной информации исследований (рН, газы крови (рО <sub>2</sub> , рСО <sub>2</sub> ), электролиты (K <sup>+</sup> , Na <sup>+</sup> , Ca <sup>++</sup> , Cl <sup>-</sup> ), общий гемоглобин и его фракции (СО-метрия), 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 теплом не влажном помещении до +25°C и менее 65% влажности. 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.	уп	4	24 500,0	98 000,00
199	Материал контрольный GAS-ISE Metabolites, уровень 1 (QCueSee GAS-ISE Metabolites, level 1 (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 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 °С и отсутствии прямого солнечного света.	уп	1	72 800,0	72 800,00
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 °С и отсутствии прямого солнечного света.	уп	1	72 800,0	72 800,00

201	Материал контрольный GAS-ISE Metabolites, уровень 3 (QCueSee 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 упаковке имеется диаграмма ожидаемых значений. Условия хранения: хранить в вертикальном положении, при температуре 2-25 °С и отсутствии прямого солнечного света.	уп	1	72 800,0	72 800,00
202	Материал контрольный для Hct уровень А 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 °С и отсутствии прямого солнечного света. Фасовка: 10x2,5 мл.	уп	1	75 400,0	75 400,00
203	Материал контрольный для Hct уровень С 10x2,5 мл QC FLUID, HCTC, EUROTROL (10X2.5ML)	Материал контрольный для Hct уровень С 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 °С и отсутствии прямого солнечного света. Фасовка: 10x2,5 мл.	уп	1	75 400,0	75 400,00
204	Материал контрольный для Hct уровень В 10x2,5 мл QC FLUID, HCTB, EUROTROL (10X2.5ML)	Материал контрольный для Hct уровень В 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 °С и отсутствии прямого солнечного света. Фасовка: 10x2,5 мл.	уп	1	75 400,0	75 400,00
					Жалпы сома:	302 938 245,00

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

Жеткізу мекенжайы :

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

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

Жеткізу мерзімі мен шарттары:

Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 31.12.2024 жылға дейін

Баға ұсыныстарын сұрату тәсілімен сатып алуға қатысу үшін құжаттарды ұсыну орны:

Түркістан облысы, Төлеби ауданы, Көксаек ауылы, Төлеби, 153А (2 қабат, заңгер кабинеті)

Баға ұсыныстарын (өтінімдерін) берудің соңғы мерзімі:

сағат 10.00-ге дейін 23.01.2024ж.

Дата, время и место вскрытия конвертов с ценовыми предложениями:

Түркістан облысы, Төлеби ауданы, Көксаек ауылы, Төлеби, 153А (2 қабат, акт залы)

сағат 11.00-ге 23.01.2024ж.

Қосымша ақпарат пен анықтаманы мына телефон арқылы алуға болады:



Басшы

К.Р.Умарова