

Түркістан облысы денсаулық сақтау басқармасының «Төлеби аудандық ауруханасы» ШЖҚ 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), 2023 жылға арналған дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды және арнайы емдік өнімдерді баға ұсынысын сұрату тәсілі арқылы сатып алу туралы хабарламаның сараптамасы

11.07.2023 жыл сағат 11-00

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

«Төлеби аудандық ауруханасы» ШЖҚ МКК

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

Комиссия құрамы:

№	Т.А.Ж	Ұйымдағы қызметі	Комиссиядағы рөлі
1	С.Ж. Байдаудетова	басшының емдеу ісі бойынша орынбасары,	Комиссия төрайымы
2	С.М. Рысбекова	емхана меңгерушісі	Комиссия мүшелері
3	Г.К. Кенжебекова	бас медбике	Комиссия мүшелері

Хатшы: Е.М. Дюсенбаев

Конкурсқа қатысуға өтінімдерді келесі әлеуетті жеткізушілер жібереді:

№	Әлеуетті жеткізушінің атауы	Әлеуетті жеткізушінің мекен-жайы	БСН (ЖСН)	Өтінімді беру күні мен уақыты
1	ЖШС "MedLabTech"	Шымкент қ., Аль-Фарабийский ауданы, А Байтұрсынов көшесі, 88В ғимарат	200240030991	18.05.2023 жыл 16-40
2	ЖШС "TASTRADE"	үй	220740041215	10.07.2023 год 17-15

Әлеуетті жеткізушілер келесі баға ұсыныстарын ұсынды:

Жалпы сомаға сатып алынған тауарлардың, жұмыстардың, қызметтердің тізімі:

65 382 967,00

Лот нөмірі	Аты	Техникалық сипаттамасы	Өлшем бірлігі	Саны	2023 жылға жоспарланған баға	Әр лотқа бөлінген сома	ЖШС "MedLabTech"	ЖШС "TASTRADE"
1	Кислота лимонная моногидрат и безводная (Хилак)	Хилак форте 100 мл Прозрачный или слегка мутный	бөтелке	100,00	5 680,00	568 000,00		
2	Резонатив (Иммуноглобулин человека антиреус D)	Раствор для внутримышечных инъекций. 625МЕ/мл. 2 мл. №1	ампула	10,00	27 049,01	270 490,10		
3	Мифепристон	таблетка 200мг	таблетка	50,00	1 330,90	66 545,00		
4	Мизопростол	таблетки 0,2мг	таблетка	500,00	132,92	66 460,00		
5	Промедол (Тримеперидин)	раствор для инъекций 2%-1,0мл	ампула	600,00	226,85	136 110,00		
6	Нитроглицерин	таблетки подязычные 0,5мг	таблетка	100,00	6,64	664,00		
7	Шприц Перфузор для светочувствительных препаратов. 50 мл (черный)	3-компонентный шприц для инфузионных насосов. для введения светочувствительных препаратов. черный, с аспирационной иглой и фильтром 15 мкм	дана	200,00	780,00	156 000,00		
8	Шприц одноразовый, саморазрушающийся объем 0,1 мл	Шприц инъекционный трехкомпонентный саморазрушающийся Bioject® AD стерильный однократного применения объемом: 0,1 мл с иглой 27G*3/8"	дана	1 500,00	29,42	44 130,00		
9	Одноразовые электроды Amulet детские 50шт/уп	Пенополиуритановый диск, штифт из нержавеющей стали, гель, диаметр 30 мм	каптампа	600,00	3 300,00	1 980 000,00		
10	Формалин 40%	марки ФМ высший сорт	литр	20,00	2 880,00	57 600,00		
11	Кальция глюконат 10%- 10мл №10ампул	Кальция глюконат, раствор для инъекций 100мг/мл	каптампа	30,00	1 212,00	36 360,00		
12	Фиксаж AGFA G334 Dev 2x20 lit	Фиксаж автомат	канистра	6,00	10 600,00	63 600,00		
13	Проявитель E. O. S. AGFA Dev 2x20 lit	Проявитель автомат	канистра	10,00	16 500,00	165 000,00		
14	Гидрокситидкрахмал (пентакрахмал)	раствор для инфузий 10% 500 мл	бөтелке	30,00	4 237,93	127 137,90		
15	Пролен синий M3 (2/0) 90см две иглы колющие SH 26 мм (код 8523h)	Пролен синий M3 (2/0) 90см две иглы колющие SH 26 мм	дана	30,00	4 068,00	122 040,00		4 060,00
16	Пролен синий M2 (3/0) 75см игла колющая SH-1 22 мм (код 88770g)	Пролен синий M2 (3/0) 75см игла колющая SH-1 22 мм	дана	10,00	3 276,00	32 760,00		3 270,00
17	Пролен синий M0.7 (6/0) 75см две иглы колющие C-1 13 мм (код 8706h)	Пролен синий M0.7 (6/0) 75см две иглы колющие C-1 13 мм	дана	10,00	5 439,00	54 390,00		5 435,00
18	Сыворотка противостолби лошади, очищ. концентрат жидкая 3000 ME p-p для инъекций амп. (5) в компл. с	Сыворотка противостолби лошади очищ. концентрат жидкая 3000 ME p-p для инъекций амп. (5) в компл. с	каптампа	50,00	11 600,00	580 000,00		
Реагенты для Автоматический иммунохимический анализатора LIAISON® XL. Год выпуска апрель 2023 год. РУ-ПК-МТ-5№019340								
19	Очищающий набор для анализатора / EASY Cleaning Tool	Очищающий набор для обслуживания анализатора. Он очищает трубки и иглы промывочной станции, предотвращая возможность возникновения перекрестной контаминации. Набор состоит из двух отдельных компонентов: 1. EASY CLEAN интеграла (2 шт); 2. Очищающего раствора (10 флаконов по 3,5 мл). Набора достаточно для проведения 20 сеансов очищения промывочной системы анализатора. Стабильность: при комнатной температуре (15-30°C) до истечения срока годности. Очищающие растворы должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденном производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	каптампа	1,00	120 000,00	120 000,00	118500	

*Степанов А. В.*

20	Упаковка для твердых отходов / SOLID WASTE BAG	<p>Пластиковые непрозрачные пакеты с ранкой, позволяющей плотно установить мешок для твердых отходов в специальный отсек прибора. Необходимо для утилизации всех твердых потенциально биологических отходов отходов анализатора (подразделов наконечников и реакционных ячеек). Фасовка: 50 шт. Расходные материалы должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденном производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	капталма	2,00	144 000,00	288 000,00	142200
21	Очищающий набор / Cleaning Kit	<p>Очищающий набор для еженедельного обслуживания, предназначенный для промывки дозатора и игл промывочной станции и обеспечения полной работоспособности насосов запускающих реагентов. Набор состоит из двух отдельных компонентов:  1. Интеграл CLEAN Tool (1 шт) и очищающий раствор (10 флаконов по 3,5 мл);  2. Раствор PUMP Tool (2 флакона по 85 мл).  Набора достаточно для проведения 10 еженедельных сеансов обслуживания с помощью CLEAN Tool и двух ежемесячных сеансов обслуживания с помощью PUMP Tool. Стабильность: при комнатной температуре (15-30°C) до истечения срока годности. Расходные материалы должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденном производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	капталма	1,00	120 000,00	120 000,00	118700
22	Набор для очистки / Cleaning Tool	<p>Набор для очистки игл и трубок промывочной станции. Формат и состав упаковки: 2 флакона с промывочным раствором (по 21 мл) и 10 флаконов с раствором CLEAN (по 3,5 мл), содержит раствор гипохлорита натрия. Стабильность: после вскрытия флакон с раствором CLEAN стабилен в течение 7 дней при комнатной температуре (15-30°C), после снятия пробок интеграл стабилен в течение 4 недель при комнатной температуре (15-30°C). Набора предназначен для проведения 20 сеансов промывки. Расходные материалы должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденном производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	капталма	3,00	120 000,00	360 000,00	118700
23	Набор для определения количественного анализа поверхностного антигена вируса гепатита В HBsAg Quant	<p>Количественное определение поверхностного антигена вируса гепатита В (HbsAg) в сыворотке и плазме методом хемилюминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях in vitro. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все необходимые реагенты в отдельных отсеках, количество которых достаточно для проведения 200 исследований. Реагенты готовы к использованию. Состав картриджа: суспензия магнитных частиц (2,5 мл), 2 калибратора (по 3,0 мл), конъюгат (2 x 21,0 мл), буфер для анализа (14,0 мл). Стабильность: после вскрытия 4 недели при температуре 2-8°C. калибровки – 4 недели. Линейность: 0,030-150 МЕ/мл. Аналитическая чувствительность: 0,030 МЕ/мл. Предел интерферирующих веществ: триглицериды &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 утвержденном производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый</p>	капталма	20,00	336 000,00	6 720 000,00	334300

*Степанов М. В.*

24	Набор для определения антител класса IgA к хламидии трахоматис / Chlamydia Trachomatis IgA	<p>Качественное определение специфических антител IgA к Chlamydia trachomatis в образцах сыворотки или плазмы человека методом хемилюминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях in vitro. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все необходимые реагенты в отдельных отсеках, количество которых достаточно для проведения 100 исследований. Реагенты готовы к использованию. Состав картриджа: суспензия магнитных частиц (2,5 мл), конъюгат с флуоресцентным красителем (23,5 мл), калибратор (2x0,55 мл), буфер (23,5 мл). Стабильность: после вскрытия 8 недель при температуре 2-8°C. Линейность: 3-250. Предел интерферирующих веществ: билирубин &lt;1,2 мг/мл, гемоглобин &lt;10 мг/мл, триглицериды &lt;30 мг/мл. Набор реагентов должен соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденном производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый</p>	жизнетык	5,00	367 200,00	1 836 000,00	365900
25	Набор для определения антител класса IgG к токсоплазме / Toxo IgG II	<p>Количественное определение специфических антител IgG к Toxoplasma gondii в образцах сыворотки или плазмы человека для скрининга беременных женщин 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 2,7 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 &lt;20 мг/дл, гемоглобин &lt;500 мг/дл, триглицериды &lt;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</p>	жизнетык	5,00	211 200,00	1 056 000,00	210200
26	Набор для определения антител класса IgG к ядерному антигену вируса Эпштейна-Барр/ EBNA IgG	<p>Количественное определение специфических антител IgG к ядерному антигену вируса Эпштейна-Барра в образцах сыворотки или плазмы человека для скрининга беременных женщин 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 3,2 мл), конъюгат с флуоресцентным красителем (23,0 мл), разбавитель для анализа (2x28,0 мл). Линейность: 3-600 МЕ/мл. Стабильность: после вскрытия 8 недель при температуре 2-8°C, калибровки - 28 дней. Набор реагентов должен соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Предел интерферирующих веществ: билирубин &lt;20 мг/дл, гемоглобин &lt;1000 мг/дл, триглицериды &lt;3000 мг/дл. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденном производителем стандартных</p>	жизнетык	1,00	288 000,00	288 000,00	286400
27	Набор для определения Простатического специфического антигена/PSA	<p>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 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), 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 &lt;0,2 мг/мл, гемоглобин &lt;1000 мг/дл, триглицериды &lt;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</p>	жизнетык	5,00	175 200,00	876 000,00	173600

*Григорьев А. В.*

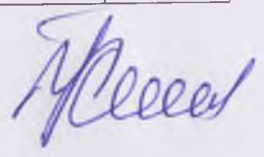
28	Набор для определения Анти-ТРО / Anti-TPO	Количественное определение антител к тиреопероксидазе в человеческой сыворотке и плазме методом хемилюминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях in vitro. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все необходимые реагенты в отдельных отсеках, количество которых достаточно для проведения 100 исследований. Реагенты готовы к использованию. Состав картриджа: суспензия магнитных частиц (2,3 мл), 2 калибратора (по 1,0 мл), буфер А (28,0 мл), разбавитель образцов (28,0 мл), конъюгат с флуоресцентным красителем (11,5 мл). Линейность: 0,6 – 2000 МЕ/мл. Стабильность: после вскрытия 2 недели при температуре 2-8°С, калибровки – 5 дней. Набор реагентов должен соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Аналитическая чувствительность: 0,6 МЕ/мл. Функциональная чувствительность: 1,0 МЕ/мл. Предел интерферирующих 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.	жизнетык	5,00	225 600,00	1 128 000,00	223900
29	Набор для определения антител к вирусу гепатита С / HCV Ab	Качественное определение специфических антител к вирусу гепатита С в сыворотке и плазме методом хемилюминесцентного 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°С, калибровки – 14 дней. Набор реагентов должен соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Предел интерферирующих веществ: гемоглобин <10 мг/мл, билирубин <0,2 мг/мл, триглицериды <30 мг/мл. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденном производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый	жизнетык	25,00	275 520,00	6 888 000,00	273750
30	Набор для определения антител класса IgM к вирусу герпеса типа 1/2 типа HSV-1/2 IgM	Качественное определение специфических IgM к вирусу простого герпеса типа 1 и/или 2 (ВПГ-1/2) в человеческой сыворотке или плазме методом хемилюминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях in vitro. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все реагенты в отдельных отсеках, количество достаточно для проведения 100 исследований. Реагенты готовы к использованию. Состав: суспензия магнитных частиц (2,3мл), 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 интерферирующих веществ: билирубин <20 мг/дл, гемоглобин <1000 мг/дл, триглицериды <3000 мг/дл. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденном производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией	жизнетык	5,00	300 000,00	1 500 000,00	298200
31	Набор для определения антител класса IgM к краснухе / Rubella IgM	Количественное определение специфических IgM к вирусу краснухи в человеческой сыворотке или плазме методом хемилюминесцентного иммуноанализа (CLIA). Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все реагенты в отдельных отсеках, количество достаточно для проведения 100 исследований. Реагенты готовы к использованию. Состав: суспензия магнитных частиц (2,3 мл), 2 калибратора (по 1,5 мл), раствор для разведения проб (2x28,0 мл) и конъюгат антител с флуоресцентным красителем (5,0 мл), антиген (2,3 мл). Линейность: 10-400 МЕ/мл. Стабильность: после вскрытия 8 недель при температуре 2-8°С, калибровки – 4 недели. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Предел интерферирующих веществ: билирубин <20 мг/дл, гемоглобин <1000 мг/дл, триглицериды <3000 мг/дл. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденном производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый	жизнетык	5,00	211 200,00	1 056 000,00	210400

Стороженко  Мещеряков 

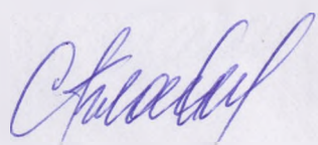
32	Набор для определения антител класса IgM к токсоплазме / Toxo IgM	<p>Количественное определение количественного определения специфических антител IgM к Toxoplasma gondii в образцах сыворотки или плазмы человека методом хемилюминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях in vitro. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все необходимые реагенты в отдельных отсеках, количество которых достаточно для проведения 100 исследований. Реагенты готовы к использованию. Состав картриджа: суспензия магнитных частиц (2,3 мл), 2 калибратора (по 1,5 мл), конъюгат с флуоресцентным красителем (21,0 мл), разбавитель для анализа (28,0 мл), антител (2,3 мл). Линейность: 3-160 МЕ/мл. Стабильность: после вскрытия 4 недели при температуре 2-8°C, калибровки – 4 недели. Набор реагентов должен соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Предел interfering веществ: билирубин &lt;20 мг/дл, гемоглобин &lt;500 мг/дл, триглицериды &lt;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.</p>	жизнетык	5,00	211 200,00	1 056 000,00	210770
33	Набор для определения антител класса IgM к цитомегаловирусу - ЦМВ / CMV IgM II	<p>Полуколичественное определение специфических IgM к цитомегаловирусу человека в сыворотке и плазме методом хемилюминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях in vitro. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все реагенты в отдельных отсеках, количество которых достаточно для проведения 100 исследований. Реагенты готовы к использованию. Состав: суспензия магнитных частиц (2,5 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°C, калибровки – 8 недель. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Предел interfering веществ: билирубин &lt;20 мг/дл, гемоглобин &lt;1000 мг/дл, триглицериды &lt;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</p>	жизнетык	5,00	211 200,00	1 056 000,00	210900
34	Набор для определения антител класса IgG к вирусу герпеса типа 1/2 типа /HSV-1/2 IgG	<p>Качественное определение специфических IgG к вирусу простого герпеса типа 1 и/или 2 в сыворотке и плазме методом хемилюминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях in vitro. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все реагенты в отдельных отсеках, количество которых достаточно для проведения 100 исследований. Реагенты готовы к использованию. Состав: суспензия магнитных частиц (2,3 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 interfering веществ: билирубин &lt;20 мг/дл, гемоглобин &lt;1000 мг/дл, триглицериды &lt;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</p>	жизнетык	5,00	300 000,00	1 500 000,00	299100
35	Набор для определения антител класса IgG к вирусу герпеса типа 2 типа /HSV-2 IgG	<p>Качественное определение специфических IgG к вирусу простого герпеса 2 типа в сыворотке и плазме методом хемилюминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях in vitro. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все реагенты в отдельных отсеках, количество которых достаточно для проведения 100 исследований. Реагенты готовы к использованию. Состав: суспензия магнитных частиц (2,3 мл), 2 калибратора (по 1,8 мл), буфер (2,3 мл), растворы для разведения проб (28 мл), конъюгат антител с флуоресцентным красителем (23 мл). Стабильность: после вскрытия 8 недель при температуре 2-8°C, калибровки – 4 недели. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Предел interfering веществ: билирубин &lt;20 мг/дл, гемоглобин &lt;1000 мг/дл, триглицериды &lt;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</p>	жизнетык	4,00	300 000,00	1 200 000,00	298900

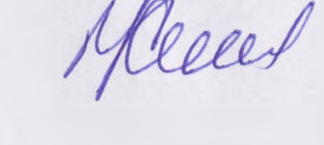
*Синдеев* *Медведев*

36	Набор для определения антител класса IgG к краснухе / Rubella IgG II	Количественное определение специфических IgG к вирусу краснухи в человеческой сыворотке или плазме методом хемилюминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях 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. Калибровка - 4 недели. Аналитическая чувствительность: 0,2 МЕ/мл. Функциональная чувствительность: 0,73 МЕ/мл. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Предел интерферирующих веществ: билирубин <20 мг/дл, гемоглобин <1000 мг/дл, триглицериды <3000 мг/дл. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместности с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится	жизнетык	4,00	211 200,00	844 800,00	209500
37	Набор для определения антител класса IgG к Хеликобактер пилори / H. Pylori IgG	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. Калибровка - 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 совместности с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится	жизнетык	3,00	367 200,00	1 101 600,00	365900
38	Набор для определения антител класса IgG к хламидии трахоматис / Chlamydia Trachomatis IgG	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. Калибровка - 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 совместности с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится	жизнетык	5,00	367 200,00	1 836 000,00	365850
39	Набор для определения антител класса IgG к цитомегаловирусу - ЦМВ / CMV IgG II	Количественное определение специфических IgG к цитомегаловирусу 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 1,8 мл), раствор для разведения проб (2x28,0 мл) и конъюгат антител с флуоресцентным красителем (28,0 мл). Линейность: 5-180 Ед/мл. Стабильность: после вскрытия 8 недель при температуре 2-8°C. Калибровка - 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 совместности с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится	жизнетык	5,00	211 200,00	1 056 000,00	210900

40	Набор для определения общего 25-OH витамина D / 25-OH Vitamin D Total Assay	<p>Количественное определение общего 25-OH витамина D 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 – 80 мкг/дл. Стабильность: после вскрытия 3 недели при температуре 2-8°C, калибровки – 14 дней. Набор реагентов должен соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Аналитическая чувствительность: 0,16 мкг/дл. Функциональная чувствительность: 0,62 мкг/дл. Предел interfering веществ: билирубин &lt;0,2 мг/мл, гемоглобин &lt;1000 мг/дл, 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 утвержденном производителем стандартных образцах.</p>	жидкий	5,00	488 800,00	2 444 000,00	486800
41	Набор для определения Простатического специфического антигена, свободный/ FPSA	<p>Количественное определение свободного простатспецифического антигена человека (PSA) в сыворотке и плазме человека (ЭДТА или гепаринизированный) 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), конъюгат с флуоресцентным красителем (17,0 мл), разбавитель (10,0 мл), калибратор (2x1 мл). Линейность: 300 нг/мл. Стабильность: после вскрытия 2 недели при температуре 2-8°C, калибровки – 14 дней. Аналитическая чувствительность: 0,04 нг/мл. Предел interfering веществ: билирубин &lt;0,2 мг/мл, гемоглобин &lt;1000 мг/дл, триглицериды &lt;30 мг/мл. Набор реагентов должен соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденном производителем стандартных образцах.</p>	жидкий	5,00	175 200,00	876 000,00	173800
42	Набор для определения Тиреоидного гормона - TTT / TSH	<p>Количественное определение тиреоидного 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 &lt;0,2 мг/мл, гемоглобин &lt;1000 мг/дл, 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 утвержденном производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится</p>	жидкий	5,00	100 800,00	504 000,00	99700
43	Набор для определения Тироксина свободного/ FT4	<p>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 &lt;0,125 мг/мл, гемоглобин &lt;1000 мг/дл, 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 утвержденном производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый</p>	жидкий	5,00	100 800,00	504 000,00	99650

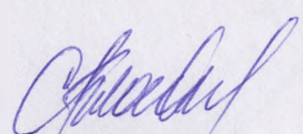


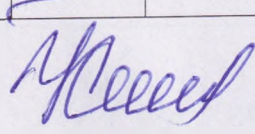


44	Набор для определения Триiodтиронина свободного /FT3	<p>Количественное определение свободного триiodтиронина (Т3) в человеческой сыворотке и плазме методом хемилуминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях in vitro. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все необходимые реагенты в отдельных отсеках, количество которых достаточно для проведения 100 исследований. Реагенты готовы к использованию.</p> <p>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. Калибровка – 14 дней.</p> <p>Набор реагентов должен соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Аналитическая чувствительность: 0,3 пг/мл. Функциональная чувствительность: 1,0 пг/мл. Предел интерферирующих веществ: билирубин &lt;0,2 мг/мл, гемоглобин &lt;1000 мг/дл, 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 утвержденном производителем стандартных</p>	жидкий	5,00	100 800,00	504 000,00	99500
45	Набор для определения хорионического гонадотропина человека /HCG	<p>Количественное определение хорионического гонадотропина человека (hCG и <math>\beta</math>hCG) в сыворотке крови человека методом хемилуминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях in vitro. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все необходимые реагенты в отдельных отсеках, количество которых достаточно для проведения 100 исследований. Реагенты готовы к использованию.</p> <p>Состав картриджа: суспензия магнитных частиц (2,5 мл), 2 калибратора (по 1,0 мл), конъюгат с флуоресцентным красителем (29,0 мл), разбавитель (25,0 мл), буфер (13,0 мл). Линейность: 10 000 мМЕ/мл. Стабильность после вскрытия 4 недели при температуре 2-8°C. Калибровка – 14 дней. Аналитическая чувствительность: 0,3 мг/л. Функциональная чувствительность: 1,5 мг/л. Предел интерферирующих веществ: билирубин &lt;0,2 мг/мл, гемоглобин &lt;1000 мг/дл, триглицериды &lt;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</p>	жидкий	4,00	148 800,00	595 200,00	146900
46	Набор для определения специфических антител IgG к вирусу простого герпеса 1 типа (HSV-1) / HSV-1 Type Specific IgG	<p>Качественное определение специфических IgG к вирусу простого герпеса 1 типа в сыворотке и плазме методом хемилуминесцентного иммуноанализа (CLIA) в условиях in vitro. Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все реагенты в отдельных отсеках, количество достаточно для проведения 100 исследований. Реагенты готовы к использованию. Состав: суспензия магнитных частиц (2,4 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. Калибровка – 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 утвержденном производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией</p>	жидкий	4,00	350 400,00	1 401 600,00	349300
47	Проверочный раствор / Light Check Solution	<p>Реагент предназначен для проверки состояния запасающих реактивов 1 и 2, также качества функционирования измеряющих и дозирующих блоков анализатора. Фасовка: 12 x 2 мл. Стабильность после разведения 1 неделя при температуре 2-8 °C. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденном производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	каптам	3,00	45 600,00	136 800,00	44500

*Степанов А. Ю.*

48	Набор для определения поверхностного антигена гепатита В (подтверждающий тест) / HBsAg Confirm Test	Анализ нейтравливаем in vitro для подтверждения присутствия поверхностного антигена гепатита В (HBsAg) в образцах сыворотки и плазмы человека, в которых неоднократно обнаруживалась положительная реакция на HBsAg с помощью наборов HBsAg Quick. Формат и состав упаковки: человеческая сыворотка/плазма, содержащая не менее 20 000 мМЕ/мл антител к HBs, соответствующих второму международному стандарту ВОЗ для поверхностного антигена против гепатита В (анти-HBs) (0,7 м) и разбавитель образцов (16,0 м). Количество тестов в наборе: 20. Набор реагентов должен соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения	жизнетык	15,00	240 000,00	3 600 000,00	238900
49	Контрольные антитела класса IgG к микоплазма пневмонии / 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	жизнетык	3,00	100 800,00	302 400,00	99650
50	Контрольные антитела класса IgG Токсоплазме / Control Toxo IgG II	Проанализированный материалы контроля качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности количественного определения специфических антител IgG к Toxoplasma gondii 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 Toxoplasma gondii, BSA, 0,2% ProClin® 300. Состав положительного контроля: сыворотка/плазма человека, реактивная в отношении антител IgG к Toxoplasma gondii, стабилизированная в буфере PBS, BSA, 0,2% ProClin® 300, инертный желтый краситель. Готовый к использованию. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации аналита для конкретной партии. Стабильность после восстановления: 8 недель при температуре 2-8°C. Контрольный материал и наборы реагентов должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится	жизнетык	3,00	124 800,00	374 400,00	122900
51	Контрольные антитела класса IgM к краснухе / Control Rubella IgM	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	жизнетык	3,00	124 800,00	374 400,00	123700

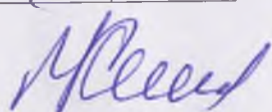




52	Контрольные антитела класса IgM к микоплазма пневмонии / Control Mycoplasma Pneum. IgM	<p>Проанализированный материалы контроля качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности количественного определения специфических антител IgM к микоплазме пневмонии в условиях in vitro. Формат 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, &lt; 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.</p>	жизнетык	3,00	100 800,00	302 400,00	99350
53	Контрольные антитела класса IgM к Токсоплазме / Control Toxo IgM	<p>Проанализированный материалы контроля качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности количественного определения специфических антител IgM к Toxoplasma gondii в условиях in vitro. Формат упаковки: 4 флакона по 0,7 мл. Состав отрицательного контроля: сыворотка/плазма человека, стабилизированные в буфере PBS, неактивные в отношении антител IgM к Toxoplasma gondii, BSA, 0,2% ProClin® 300. Состав положительного контроля: сыворотка/плазма человека, реактивная в отношении антител IgM к Toxoplasma gondii, стабилизированная в буфере PBS, BSA, 0,2% ProClin® 300, инертный желтый краситель. Готовый к использованию. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации 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 доставке производится.</p>	жизнетык	3,00	124 800,00	374 400,00	122850
54	Контрольные антитела класса IgG к вирусу герпеса типа 2 типа / Control HSV-2 IgG	<p>Проанализированный материалы контроля качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности количественного определения специфических антител IgG к вирусу простого герпеса 2 типа в условиях in vitro. Формат упаковки: 4 флакона по 0,7 мл. Состав отрицательного контроля: сыворотка/плазма человека, стабилизированная в буфере PBS, неактивная к антителам IgG к ВПГ-2, BSA, 0,2% ProClin® 300. Состав положительного контроля: сыворотка/плазма человека, реагирующая на антитела IgG к ВПГ-2, стабилизирована в буфере PBS, BSA, 0,2% ProClin® 300, инертный желтый краситель. Готовый к использованию. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации 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 доставке производится.</p>	жизнетык	2,00	124 800,00	249 600,00	123100
55	Контрольный специфичный антиген класса IgG к вирусу герпеса типа 1 / Control HSV-1 IgG	<p>Проанализированный материалы контроля качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности количественного определения специфических антител IgG к вирусу простого герпеса 1 типа в условиях in vitro. Формат упаковки: 4 флакона по 0,7 мл. Состав отрицательного контроля: сыворотка/плазма человека, неактивная к антителам IgG к ВПГ-1, 0,2% ProClin® 300. Состав положительного контроля: сыворотка/плазма человека, реагирующая на антитела IgG к ВПГ-1, 0,2% ProClin® 300. Готовый к использованию. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации 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 доставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	жизнетык	2,00	187 200,00	374 400,00	185800



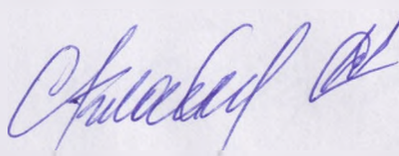

56	Контроль к антителам класса IgM к цитомегаловирусу - ЦМВ / Control CMV IgM II	<p>Пронализированный материалы контроля качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности количественного определения специфических антител IgM к ЦМВ. Формат упаковок: 4 флакона по 0,8 мл. Состав отрицательного контроля: сыворотка плазма человека, не реагирующая 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 анализта 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</p>	жизннтык	3,00	124 800,00	374 400,00	122700
57	Контрольные антитела класса IgA к хламидии трахоматис / Control Chlamydia Trachomatis IgA	<p>Пронализированный материалы контроля качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности количественного определения специфических антител IgA к 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: 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 анализта 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</p>	жизннтык	3,00	103 200,00	309 600,00	102100
58	Контрольные антитела класса IgG к хламидии трахоматис / Control Chlamydia Trachomatis IgG	<p>Пронализированный материалы контроля качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности количественного определения специфических антител IgG к 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 анализта 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</p>	жизннтык	3,00	103 200,00	309 600,00	102300
59	Контроль к антителам класса IgG к цитомегаловирусу - ЦМВ / Control CMV IgG II	<p>Пронализированный материалы контроля качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности количественного определения IgG к цитомегаловирусу человека. Формат упаковки: 2 уровня (отрицательный, положительный) контролей по 2 x 0,9 мл каждый. Состав отрицательного 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</p>	жизннтык	3,00	124 800,00	374 400,00	122950

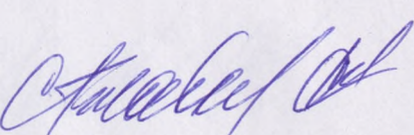
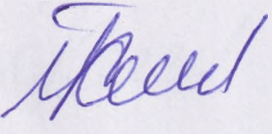
60	Контрольные антитела класса IgG к ядерному антигену вируса Эпштейна-Барр / Control EBNA IgG	Проанализированный материалы контроля качества (отрицательные и положительные) для мониторинга эффективности количественного определения специфических антител IgG к ядерному антигену вируса Эпштейна-Барр (EBNA) Формат упаковки: 2 уровня (отрицательный, положительный) контролей по 2 x 0,9 мл каждый. Состав отрицательного контроля: сыворотка/плазма человека, стабилизированная в буфере PBS, не реагирует на антитела EBNA-I IgG, BSA, 0,2% ProClin® 300. Состав положительного контроля: сыворотка/плазма человека, реактивная на антитела EBNA-I IgG, стабилизированная в буфере PBS, BSA, 0,2% ProClin® 300, инертный желтый краситель. Готовы к использованию. Стабильность: восемь недель при правильном хранении при температуре 2-8°C между двумя последовательными использованиями. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартным образцам.	жизнетык	1,00	124 800,00	124 800,00	123500
61	Контрольные антитела класса IgG к краснухе / Control Rubella IgG 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, не реактивные 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. <u>Поставщиком при поставке производится</u>	жизнетык	3,00	124 800,00	374 400,00	123350
62	Контроль к антителам класса IgG хеликобактер пилори / Control H. Pylori IgG	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, не реактивные 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. <u>Поставщиком при поставке производится</u>	жизнетык	3,00	196 800,00	590 400,00	195200
63	Контрольные антитела класса IgM к вирусу герпеса типа 1/2 / 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 реагирующая на антитела HSV IgM, стабилизированные в буфере PBS, BSA, 0,2% ProClin® 300. Состав положительного контроля: сыворотка/плазма человека, реагирующая на антитела HSV IgM, стабилизированные в буфере PBS, BSA, 0,2% ProClin® 300, инертный желтый краситель. Контроли предварительно 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 производителем стандартным	жизнетык	3,00	124 800,00	374 400,00	122850

Степанов О.А. Мещеряков

64	Контрольные антитела класса IgG к вирусу герпеса типа 1/2 типа /Control HSV-1/2 IgG	<p>Проанализированный материал контроля качества (отрицательный и положительный) для мониторинга эффективности количественного определения специфических IgG к вирусу герпеса типа 1 и/или 2. Формат упаковки: 2 уровня отрицательный, положительный контролей по 2 x 1,3 мл каждый. Состав отрицательного контроля: сыворотка/плазма человека, стабилизированные в буфере PBS, неактивные к антителам IgG HSV, BSA, 0,2% ProClin # 300. Состав положительного контроля: сыворотка/плазма человека, реактивная в отношении 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 <b>спектральная калибровка набора. Поставляемый</b></p>	жидкий	3,00	124 800,00	374 400,00	122700
65	Контрольный анти-ТПО / Control Anti-ТПО	<p>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 аналита 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 аналита 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 <b>спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</b></p>	жидкий	3,00	124 800,00	374 400,00	122850
66	Контроль для антител к вирусу гепатита С/ HCV Ab-Control	<p>Предназначен для проверки достоверности качественного определения специфических антител к вирусу гепатита С в условиях 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 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 <b>спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией</b></p>	жидкий	4,00	124 800,00	499 200,00	122950
67	Контроль на простатический специфический антиген общий /Control PSA	<p>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°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 <b>спектральная калибровка набора. Поставляемый</b></p>	жидкий	3,00	124 800,00	374 400,00	122750




68	Контроль на простатический специфический антиген свободный / Control PSA	<p>Проанализированный материал контроля качества (низкий и высокий уровни) для мониторинга эффективности определения свободного простатспецифического антигена человека (PSA) в условиях in vitro. Формат упаковки: 2 флакона по 2,0 мл контроля высокой концентрации антигена и 2 флакона по 2,0 мл контроля низкой концентрации антигена. Состав контроля с низкой концентрацией содержит человеческий простатспецифический антиген в человеческом сывороточном альбумине, 0,09% азида натрия. Состав контроля с высокой концентрацией содержит человеческий простатспецифический антиген в человеческом сывороточном альбумине, 0,09% азида 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.</p>	жнпнтгк	3,00	124 800,00	374 400,00	122650
69	Контрольный набор общего 25-ОН витамина Д / 25-ОН Vitamin D Total Control Se	<p>Проанализированный материал контроля качества (низкий и высокий уровни) для мониторинга эффективности количественного определения 25 ОН общего витамина Д в условиях in vitro. Формат упаковки: 2 флакона по 2,0 мл контроля низкой концентрации аналита и 2 флакона по 2,0 мл контроля высокой концентрации. Состав: человеческая сыворотка, содержащая буферные соли, БСА. Поставляется в готовом (жидком) виде. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации аналита для конкретной партии. Стабильность после вскрытия: 4 недели при температуре 2-8°С. Контрольный материал и набор реагентов должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	жнпнтгк	3,00	163 200,00	489 600,00	161250
70	Контрольный тест к количественному анализу поверхностного антигена вируса гепатита / HBsAg Quant	<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 маркера 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 av), стабилизированная в TRIS-буфере: 0,2% ProClin 300, консерванты. Готов к использованию. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации аналита для конкретной партии. Стабильность после вскрытия: 4 недели при температуре 2-8°С. Контрольный материал и набор реагентов должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах.</p>	жнпнтгк	4,00	148 800,00	595 200,00	146900
71	Контроль для маркеров щитовидной железы / Control Thyroid 2	<p>Проанализированный материал контроля качества (нормальный уровень) для мониторинга эффективности количественного определения гормонов щитовидной железы в условиях in vitro (общий и свободный трийодтиронин, общий и свободный тироксин, тиреотропный гормон). Формат упаковки: 4 флакона по 3,0 мл. Состав: человеческая сыворотка, содержащая Т3, Т4, ТТГ. Поставляется в лиофилизированном виде. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации аналита для конкретной партии. Стабильность после восстановления: 48 часов при температуре 2-8°С. Допустима 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>	жнпнтгк	3,00	158 400,00	475 200,00	156700

72	Разбавитель образцов общего 25-OH витамина Д / 25-OH Vitamin D Specimen Diluent	<p>Предназначен для разведения (1:3) концентрированных проб (концентрация &gt;150 нг/мл) для количественного определения суммарного 25-OH витамина Д. Формат упаковки: флаконы (4×5,0 мл). Состав: белковый буфер, консервант. Готов к использованию. Стабильность после вскрытия: разбавитель образцов стабилен в течение 4 недель при температуре 2-8°C. Наборы реагентов и разбавитель должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденном производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	каптам	1,00	163 200,00	163 200,00	162800
73	Контроль для маркеров щитовидной железы 1 / Control Thyroid 1	<p>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 утвержденном производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	жигытык	3,00	158 400,00	475 200,00	156800
74	Контроль для маркеров щитовидной железы 3 / Control Thyroid 3	<p>Проанализированный материал контроля качества (высокий уровень) для мониторинга эффективности количественного определения гормонов щитовидной железы в условиях 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 утвержденном производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	жигытык	3,00	158 400,00	475 200,00	157100
75	Набор для определения антител класса IgG к микоплазма пневмонии / Mycoplasma Pneumoniae IgG	<p>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. Реактивы должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Предельно interfering веществ: билирубин &lt;20 мг/дл, гемоглобин &lt;1000 мг/дл, триглицериды &lt;3000 мг/дл, альбумин &lt;5,0 мг/дл. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденном производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится</p>	жигытык	8,00	187 200,00	1 497 600,00	185300

*Султанов*

*Жуков*

76	Набор для определения антител класса IgM к микоплазма пневмонии / Mycoplasma Pneumoniae IgM	<p>Качественное определение специфических IgM к Mycoplasma Pneumoniae в человеческой сыворотке или плазме методом иммунохимического иммуноанализа (СЛА). Формат упаковки: интегральный картридж, содержащий все реагенты в отдельных отсеках, количество достаточно для проведения 100 исследований. Реагенты 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 interfering веществ: билирубин &lt;20 мг/дл, гемоглобин &lt;1000 мг/дл, триглицериды &lt;3000 мг/дл, альбумин &lt;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</p>	жизнетык	8,00	187 200,00	1 497 600,00	186100
77	Разбавитель для количественного анализа поверхностного антигена вируса гепатита В / HBsAg Quant Sample D	<p>Предназначен для разведения концентрированных проб (концентрация &gt; 150 МЕд/мл) для количественного определения поверхностного антигена вируса гепатита В. Объем разбавителя: 50 мл. Состав: человеческая сыворотка/плазма неактивная на все маркеры HBV, стабилизирована в ТРИС-буфере, 0,2% ProClinTM 300, консерванты. Готов к использованию. Стабильность: после вскрытия разбавитель образцов стабилен в течение 4 недель при температуре 2-8°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>	дана	1,00	218 880,00	218 880,00	216200
78	Одноразовые наконечники / DiTi	<p>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.</p>	кпшт/шт	3,90	756 000,00	2 268 000,00	754800
79	Системная жидкость / EASY System Liquid	<p>Предназначена для промывки магнитных частиц во время выполнения иммунохимических исследований на анализаторе (промывочный буфер), а также для промывки и заполнения пипетирующих игл и системы трубок анализатора (системная жидкость). Формат упаковки и состав: 6 x 90мл концентрата системной/промывочной жидкости (55,6 x): фосфатный буфер, &lt; 0,1% взвд натрия. Стабильность: после разведения - 4 недели при температуре 15-32 °С. Расходные материалы должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения набора реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	кпшт/шт	1,00	60 000,00	60 000,00	58900

*С.И.Иванов* *С.В.Иванов* *И.И.Иванов*

80	Промывочная жидкость для системы анализатора / Wash System liquid	Предназначена для промывки магнитных частиц во время выполнения иммунохимических исследований на анализаторе (промывочный буфер), а также для промывки и заполнения поплавковых 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 совместности с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденном производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	каптам	4,00	172 800,00	691 200,00	170950
81	Кюветы / Cuvettes	Реакционные кюветы необходимы для выполнения иммунохимических исследований на анализаторе (в кюветках 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 совместности с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденном производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	каптам	3,00	360 000,00	1 080 000,00	359850
82	Промывочный раствор/ Liqui-NOX	Концентрированный раствор для проведения очистки иглы дозатора, пробозаборника и моечной 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 совместности с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденном производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	дана	1,00	55 200,00	55 200,00	53900
83	Стартовый набор /Starter kit	Набор запускающих реагентов необходим для генерации хемилюминесцентного сигнала во время выполнения иммунохимических исследований на анализаторе. Формат упаковки и состав: Запускающий реагент 1 ( Starter 1, 3 x 230 мл); катализатор в 4% гидроксиде натрия. Запускающий реагент 2 (Starter 2, 3 x 230 мл); 0,12% раствор перекиси водорода. 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 совместности с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденном производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	жымытык	12,00	91 400,00	1 180 800,00	96700

65 382 967,00

Комиссия тарайымы:

С.Ж. Байдаулетова

басшының емдеу ісі бойынша орынбасары;

Комиссия мүшелері:

С.М. Рысбекова

емхана меңгерушісі

Г.К. Кенжебекова

бас медбике

Хатшы Е.М. Дюсенбаев