

Объявление №1 о проведении закупа реагентов на анализаторы DIRU способом запроса ценовых предложений.

Дата: 06.01.2025г.

КГП на ПХВ "ЦЕНТРАЛЬНАЯ РАЙОННАЯ БОЛЬНИЦА САРЫСУСКОГО РАЙОНА УПРАВЛЕНИЯ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ АКИМАТА ЖАМБЫЛСКОЙ ОБЛАСТИ", по адресу: Казахстан, Жанатас, 3 мкр, д.1, объявляет о проведении «закупа реагентов на анализаторы DIRU способом запроса ценовых предложений» следующих товаров.

Приложение 1:

№ лота	Наименование товара	ед. изм	Фасовка	Кол-во	Стоимость за ед. товара (в тенге)	Сумма, выделенная из бюджета (в тенге)	ТС
1	BF-5D Дилуэнт	шт	20 л	35	60 058	2 102 030	Дилуэнт BF- 5D буферный раствор используемый для предварительного разведения образцов крови на автоматическом гематологическом анализаторе BF6900 -CRP. При соответствующем осмотическом давлении и проводимости поддерживается целостность исходного объема клеток крови в течение определенного периода времени, чтобы гарантировать доступ к величине импульса, соответствующей объему клеток. Состав: Хлорид натрия: 0,7%, буфер борной кислоты: 0,5% . Хранить при температуре 2 – 30 ° С в запечатанном и защищенном от солнечного света месте, срок годности 24 месяца. Срок действия после открытия составляет 60 дней при температуре 2 ° С – 30 ° С. Объем 20 л. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного инженера для монтажа, адаптации реагента, обучения персонала.

2	BF-FDTI Лизирующий реагент	шт	200 мл	35	22 223	777 805	Лизирующий реагент BF-FDTI предназначен для лизиса эритроцитов при сохранении целостности лейкоцитов, что необходимо для разделения клеток на лимфоциты, моноциты, эозинофилы и нейтрофилы, для превращения всех форм гемоглобина в единый гемоглибиновый комплекс, также для окрашивания клеток на автоматическом гематологическом анализаторе BF-6900-CRP. Анализатор в автоматическом режиме: разбавляет лизирующим реагентом BF-FDOI пробы цельной крови, добавляет лизирующий реагент BF-FDTI после лизиса клеток. По истечении заданного периода реакции, коэффициент дифференцировки лейкоцитов и результат могут быть получены с помощью технологии лазерного рассеяния света и технологии проточной цитометрии. Индекс производительности: $(25 \pm 1)^\circ \text{C}$, pH $5,50 \pm 0,50$. Состав: Хлопик декалцитриметиламмония: 0,5% ; глицерин
3	BF-FBH Лизирующий реагент	шт	500 мл	35	67 599	2 365 965	Лизирующий реагент BF-FBH предназначен для лизиса эритроцитов, определения содержания лейкоцитов и гемоглобина, также количества и соотношения базофильных гранулоцитов на автоматическом гематологическом анализаторе BF-6900-CRP. Используемый метод колориметрии предназначен для анализа и измерения содержания гемоглобина. Оптический метод предназначен анализировать общее число лейкоцитов и соотношение базофильных гранулоцитов. Индекс производительности: $(25 \pm 1)^\circ \text{C}$, pH
4	BF-FDOI Лизирующий реагент	шт	500 мл	35	37 194	1 301 790	Лизирующий реагент BF-FDOI предназначен для лизиса эритроцитов, окрашивания клеток, определения содержания лимфоцитов, моноцитов, эозинофилов и нейтрофилов на автоматическом гематологическом анализаторе BF-6900-CRP. Анализатор в автоматическом режиме: разбавляет пробы цельной крови лизирующим реагентом BF-FDOI, добавляет лизирующий реагент BF-FDTI после лизиса клеток. По истечении заданного периода реакции, коэффициент дифференциации лейкоцитов и счетное число могут быть получены с помощью технологии лазерного рассеяния и технологии проточной цитометрии. Индекс производительности: $(25 \pm 1)^\circ \text{C}$, pH $5,50 \pm 0,5$. Состав :

5	Очищающий реагент I для пробоотборника	шт	50 мл	30	13 358	400 740	Очищающий реагент I применяется для очистки детекторной части прибора, поворотного клапана, всасывающей трубки цельной крови, камеры для гемоглобина, предотвращения накопления частиц белка, в качестве щелочного очистителя для удаления клеточной жидкости, образующихся при работе автоматического гематологического анализатора BF- 6900-CRP . Состав : Гипохлорит натрия. Хранить при температуре 2 °С – 30 °С и в защищенном от света месте, срок годности указывается на этикетке. Срок действия после открытия составляет 30 дней при температуре 2 °С – 30 °С. Объем 50 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного инженера для монтажа, адаптации реагента, обучения персонала.
6	Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора (5-part) Уровень I(Control for Automatic Hematology 5 -part (Level I))	шт	LEVEL1/ 2,5 мл	6	64 121	384 726	Контрольная кровь (Уровень I - низкий) предназначена для оценки точности и достоверности измерения клинических параметров по 5-ти популяциям на автоматическом гематологическом анализаторе BF- 6900-CRP. При обработке контрольного материала результаты измерения контроля должны находиться в пределах диапазона значений, указанных в прилагаемом паспорте. Состав: Эритроциты, лейкоциты, кровяная пластинка извлекаются из крови животных. Хранить при температуре 2 °С – 8 °С, защищать от солнечных лучей, срок годности 3 месяца. Срок годности после вскрытия составляет 14 дней при 2 °С – 8 °С. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного инженера для монтажа, адаптации реагента, обучения персонала.

7	Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора (5-part) Уровень 2 (Control for Automatic Hematology 5-part (Level 2))	шт	LEVEL2/ 2,5 мл	6	64 121	384 726	Контрольная кровь (Уровень 2 - нормальный) предназначена для оценки точности и достоверности измерения клинических параметров по 5-ти популяциям на автоматическом гематологическом анализаторе BF- 6900-CRP. При обработке контрольного материала результаты измерения контроля должны находиться в пределах диапазона значений, указанных в прилагаемом паспорте. Состав: Эритроциты, лейкоциты, кровяная пластинка извлекаются из крови животных. Хранить при температуре 2 °С ~ 8 °С, защищать от солнечных лучей, срок годности 3 месяца. Срок годности после вскрытия составляет 14 дней при 2 °С ~ 8 °С. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного инженера для монтажа, адаптации реагента, обучения персонала.
8	Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора (5-part) Уровень 3 (Control for Automatic Hematology 5-part (Level 3))	шт	LEVEL3/ 2,5 мл	6	64 121	384 726	Контрольная кровь (Уровень 3 - высокий) предназначена для оценки точности и достоверности измерения клинических параметров по 5-ти популяциям на автоматическом гематологическом анализаторе BF- 6900-CRP. При обработке контрольного материала результаты измерения контроля должны находиться в пределах диапазона значений, указанных в прилагаемом паспорте. Состав: Эритроциты, лейкоциты, кровяная пластинка извлекаются из крови животных. Хранить при температуре 2 °С ~ 8 °С, защищать от солнечных лучей, срок годности 3 месяца. Срок годности после вскрытия составляет 14 дней при 2 °С ~ 8 °С. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного инженера для монтажа, адаптации реагента, обучения персонала.

9	ВСС-3D Лизирующий реагент	шт	500ML/bottle	8	51 249	409 992	Лизирующий реагент ВСС-3D предназначен для лизиса эритроцитов при сохранении целостности лейкоцитов с дифференцировкой лейкоцитов на 3 субпопуляции на гематологическом анализаторе ВСС-3900. Индекс эффективности: рН составляет $5,30 \pm 0,50$ при $(25 \pm 1)^\circ\text{C}$. Состав: хлорид натрия 0,41%, хлорид додецилтриметиламмония 0,85%. Условия хранения и срок годности: герметично - при температуре от 2 до 30°C в темном месте в течение 12 месяцев; открытую емкость - при температуре от 2 до 30°C в темном месте в течение 90 дней. Объем 500 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного инженера для монтажа, адаптации реагента, обучения персонала.
10	ВСС-3D Дилуэнт	шт	20L/barrel	8	55 466	443 728	Дилуэнт ВСС-3D буферный раствор, используемый для предварительного разведения образцов крови на гематологическом анализаторе ВСС-3900 непосредственно перед подсчетом форменных элементов. Индекс эффективности: рН составляет $7,70 \pm 0,20$ при $(25 \pm 1)^\circ\text{C}$. Состав: Хлорид натрия 0,7%, буфер борной кислоты 0,5%. Условия хранения и срок годности: герметично - при температуре от 2 до 30°C в темном месте в течение 12 месяцев; открытую емкость - при температуре от 2 до 30°C в темном месте в течение 90 дней. Объем 20 л. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного инженера для монтажа, адаптации реагента, обучения персонала.
11	Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора (Control for Automatic Hematology 3 -part (Level 1))	шт	Level 1 2ML/bottle	4	55 466	221 864	Контрольная кровь (Уровень 1 - низкий) предназначена для оценки точности и достоверности измерения клинических параметров по 3-м популяциям на гематологическом анализаторе ВСС-3900. При обработке контрольного материала результаты измерения контроля должны находиться в пределах диапазона значений, указанных в прилагаемом паспорте. Состав: кровь животного происхождения. Срок годности 3 месяца при температуре от 2 до 8°C . Срок годности после вскрытия составляет 14 дней при $2^\circ\text{C} - 8^\circ\text{C}$. Уровень 1 - 2 мл

12	Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора (Control for Automatic Hematology 3 –part (Level 2))	шт	Level 2 2ML/bottle	4	55 466	221 864	Контрольная кровь (Уровень 2 - нормальный) предназначена для оценки точности и достоверности измерения клинических параметров по 3-м популяциям на гематологическом анализаторе ВСС-3900. При обработке контрольного материала результаты измерения контроля должны находиться в пределах диапазона значений, указанных в прилагаемом паспорте. Состав: кровь животного происхождения. Срок годности 3 месяца при температуре от 2 до 8°С. Срок годности после вскрытия составляет 14 дней при 2 °С ~ 8 °С. Уровень 1 - 2 мл
13	Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора (Control for Automatic Hematology 3 –part (Level 3))	шт	Level 3 2ML/bottle	4	55 466	221 864	Контрольная кровь (Уровень 3 - высокий) предназначена для оценки точности и достоверности измерения клинических параметров по 3-м популяциям на гематологическом анализаторе ВСС-3900. При обработке контрольного материала результаты измерения контроля должны находиться в пределах диапазона значений, указанных в прилагаемом паспорте. Состав: кровь животного происхождения. Срок годности 3 месяца при температуре от 2 до 8°С. Срок годности после вскрытия составляет 14 дней при 2 °С ~ 8 °С. Уровень 1 - 2 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
14	Жидкость обжимающая (Sheath)	шт	20 литров	5	499 684	2 498 420	Обжимающая жидкость Sheath создает стабильный поток жидкости, направляющий форменные элементы мочи в проточную кювету, благодаря чему форменные элементы мочи выстраиваются в ряд в монослой, предотвращая скопление клеток и проходят через центр проточной кюветы одна за другой для фотографирования, по принципу гидродинамики. Обжимающая жидкость используется только в in vitro диагностике для работы анализатора мочи гибридный FUS-2000. Принцип измерения: Технология проточной цитометрии.

15	Фокусирующая жидкость (Focus)	шт	125 мл/бутылк а	15	74 933	1 123 995	<p>Фокусирующая жидкость Focus, предназначена для улучшения качества визуализации микроскопа и получения качественных снимков форменных элементов мочи, благодаря ей поток форменных элементов мочи всегда находится в фокусе линз микроскопа. Фокусирующая жидкость используется на анализаторе мочи гибридный FUS-2000 ежедневно, перед запуском необходимо тщательно перешать и выдержать при комнатной температуре 20 минут. Принцип измерения: Принцип визуализации потока форменных элементов мочи в проточной кювете. Состав: кровь: 0,02% – 0,1%, гидрофосфат натрия: 6,7 ммоль / л. Условия и срок годности: Хранить при 2 °С ~ 8 °С, в сухом, запечатанном и защищенном от солнечного света месте. Срок годности указан на этикетке. Продукт должен быть запечатан и храниться в темном месте при температуре от 2 °С до 8 °С, срок годности открытого флакона составляет 30 дней. Исследуемый образец: Образец мочи без центрифугирования. Упаковка: 1 шт.</p>
16	Контроль мочи (положительный) (Urinalysis Control (Positive))	шт	8 мл/бутылк а	12	4 008	48 096	<p>Контроль мочи (отрицательный) для химических параметров, применяется ежедневно на анализаторе мочи гибридный FUS-2000. Назначение: Оценка точности и достоверности результатов по 13 контрольным параметрам в методе «сухой химии»: глюкоза, билирубин, кетоны, кровь, удельный вес, pH, белок, уробилиноген, нитриты, лейкоциты, микроальбумин, креатинин, кальций. Принцип тестирования: Фотоэлектрическая колориметрия. Состав: Отрицательный: Мочевина 2% масс., Хлорид натрия 0,5% масс., Фосфатный буфер 0,2% масс., другие инертные вещества и стабилизаторы 97,3% масс.. Условия хранения и срок годности: Хранить при температуре 2 °С ~ 8 °С, в закрытом и защищенном от солнечного света месте. Срок годности: не менее 12 месяцев.</p>

17	Контроль мочи (отрицательный) (Urinalysis Control (Negative))	шт	8 мл/бутылк а	12	4 008	48 096	<p>Контроль мочи (положительный) для химических параметров, применяется ежедневно на анализаторе мочи гибридный FUS-2000. Назначение: Оценка точности и достоверности результатов по 13 контрольным параметрам в методе «сухой химии»: глюкоза, билирубин, кетоны, кровь, удельный вес, pH, белок, уробилиноген, нитриты, лейкоциты, микроальбумин, креатинин, кальций.</p> <p>Принцип тестирования: Фотоэлектрическая колориметрия.</p> <p>Состав: Положительный: Фосфатный буфер 0,2% масс., Глюкоза 1,0% масс., Хлорид натрия 0,5% масс., Гемоглобин 0,1% масс., Альбумин 0,7% масс., Этилацетат 0,9% масс., Нитрит натрия 0,3 мас.%, Эстераза 0,5 мас.%, Мочевина 2 мас.%, Креатинин 0,2 мас.%, Са 0,1 мас.%, Заменитель билирубина 0,1 мас.%, Заменитель уробилинагена 0,1 мас. мас., другие инертные вещества и стабилизаторы 93,3% мас</p> <p>Условия хранения и срок годности: Хранить при температуре 2 °С ~ 8 °С, в закрытом и защищенном от солнечного света месте. Срок годности: не менее 12 месяцев. срок годности</p>
18	Контроль отрицательный (Negative Control)	шт	125 мл/бутылк а	8	74 933	599 464	<p>Отрицательный контроль осадка мочи используется ежедневно на анализаторе мочи гибридный FUS-2000. Принцип измерения: Принцип визуализации потока форменных элементов мочи в проточной кювете. Состав: кровь: 0,02% ~ 0,1%, гидрофосфат натрия: 6,7 ммоль /л. Условия и срок годности: Хранить при 2 °С ~ 8 °С, в сухом, запечатанном и защищенном от солнечного света месте. Срок годности указан на этикетке, срок годности открытого флакона составляет 30 дней. Исследуемый образец: Образец свежей мочи без центрифугирования. Индексы производительности контроля:</p> <p>1. Точность: положительные контрольные частицы: 900 частиц / мкл ~ 1300 частиц / мкл; относительное смещение должно быть в пределах ± 8,0%. 2. Однородность: CV <10,0%. Фасовка: 125 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного инженера для монтажа, адаптации реагента, обучение персонала.</p>

19	Контроль положительный (Positive Control)	шт	125 мл/бутылк а	8	74 933	599 464	<p>Положительный контроль осадка мочи используется ежедневно на анализаторе мочи гибридный FUS-2000. перед применением необходимо тщательно перешать и выдержать при комнатной температуре в течение 20 минут. Принцип измерения: Принцип визуализации потока форменных элементов мочи в проточной кювете. Состав: кровь: 0,02% ~ 0,1%, гидрофосфат натрия: 6,7 ммоль / л. Условия и срок годности: Хранить при 2 °С ~ 8 °С, в сухом, запечатанном и защищенном от солнечного света месте. Срок годности указан на этикетке, срок годности открытого флакона составляет 30 дней. Исследуемый образец: Образец свежей мочи без центрифугирования. Индексы производительности контроля: 1. Точность: положительные контрольные частицы: 900 частиц / мкл ~ 1300 частиц / мкл; относительное смещение должно быть в пределах ± 8,0%. 2. Однородность: CV <10,0%. Фасовка: 125 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного инженера для монтажа, адаптации реагента, обучение персонала.</p>
20	Дилуэнт (Diluent)	шт	500 мл/бутылк а	1	43 373	43 373	<p>Дилуэнт (FUS-2000) используется для разведения образцов <i>in vitro</i> диагностике. Состав: двуназрий гидрофосфат, хлорид натрия, калий, дигидрофосфат. Условия хранения и срок годности: Хранить при температуре 2 °С ~ 30 °С в сухом месте, герметично закрывать и защищать от солнечного света. Срок годности указан на этикетке. После открытия, срок хранения 30 дней. Показатель эффективности: рН составляет около 6,30 + 0,20 при (25 + 1) °С. Фасовка - 500 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного инженера для монтажа, адаптации реагента, обучение персонала.</p>

21	Стандартный раствор (Standard Solution)	шт	125 мл/бутылк а	8	66 862	534 896	Стандартный раствор Standard Solution используется один раз в месяц в <i>in vitro</i> диагностике для калировки осадка мочи на анализаторе мочи гибридный FUS-2000. Принцип измерения: Принцип визуализации потока форменных элементов мочи в проточной кювете. Состав: Контрольная кровь (искусств.): 0,02% ~ 0,1%, гидрофосфат натрия: 6,7 ммоль / л. Условия и срок годности: Хранить при 2 °С ~ 8 °С, в сухом, запечатанном и защищенном от солнечного света месте. Срок годности: не менее 8 месяцев, срок хранения вскрытого флакона составляет 7 дней. Исследуемый образец: Образец свежей мочи без центрифугирования. Индексы производительности раствора: 1. Точность - Стандартные частицы раствора: 900 частиц / мкл ~ 1300 частиц / мкл; относительное смещение должно быть в пределах $\pm 8,0\%$. 2. Однородность CV < 10,0%. Фасовка: 125 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного инженера для монтажа, адаптации реагента, обучение персонала.
22	Детергент (Detergent)	шт	500 мл/бутылк а	8	41 214	329 712	Детергент (FUS-2000) используется в <i>in vitro</i> диагностике для промывки и очистки систем трубопровода и проточной ячейки на анализаторе мочи гибридный FUS-2000. Состав: гипохлорит натрия. Условия хранения и срок годности: Хранить при температуре 2 °С ~ 30 °С в сухом месте, в закрытом и защищенном от солнечного света месте. Флаконы должны быть плотно закрытыми. Срок годности: не менее 12 месяцев, после вскрытия срок хранения 30 дней. Фасовка: 500 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного инженера для монтажа, адаптации реагента, обучение персонала.
23	Очищающая жидкость для рефрактометра и турбидиметра (Cleaning Liquid for Refractometer and Turbidimeter)	шт	50 мл/бутылк а	8	18 701	149 608	Очищающая жидкость для рефрактометра и турбидиметра используется для промывки и очистки рефрактометра и турбидиметра на анализаторе мочи гибридный FUS-2000. Цель использования: для общеклинического анализа мочи для <i>in vitro</i> диагностики. Состав: поверхностно-активное вещество, 5% гипохлорита натрия. Фасовка-50 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд

24	Калибровочная жидкость для определения удельного веса мочи (H Series Urine Analyzer Calibration Liquid for Specific Gravity)	шт	8 мл/бутылк а	8	9 364	74 912	Калибровочная жидкость для определения удельного веса мочи используется один раз в месяц для калибровки удельного веса мочи (SG) на анализаторе мочи гибридный FUS-2000. Принцип: Рефрактометр проверяет калибровочную жидкость методом преломления рефрактометрических тестов. Состав: карбамид (3,6% масс.), хлорид натрия (3,6% масс.), хлорид калия (1,2% масс.), креатинин (0,001% масс.), желтый закат (0,08 масс.%), гидразин желтый (0,08% масс.), прочее (91,44% масс.). Условия хранения и срок годности: Хранить при температуре 2 – 8 °С в сухом месте и в защищенном от солнечного света месте. Срок годности указан на этикетке. После вскрытия срок годности 30 дней, хорошо перемешивать перед использованием. Индекс производительности раствора: Точность: относительная плотность мочи = 1,040 + 0,005 . Фасовка -8 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного инженера для монтажа, адаптации реагента, обучение персонала.
25	Контрольная жидкость для определения удельного веса мочи Уровень 1 (H Series Urine Analyzer Control Liquid for Specific Gravity-level 1)	шт	8 мл/бутылк а	8	9 364	74 912	Контрольная жидкость для определения удельного веса мочи Уровень 1 используется ежедневно на анализаторе мочи гибридный FUS-2000. Принцип: метод рефракции, рефрактометр проверяет качество жидкости. Состав: карбамид (4,5% мас.), желтый закат (0,1% по массе), желтый гидразин (0,1% по массе), креатинин (0,125% масс.), хлорид натрия (4,5% масс.), хлорид калия (1,5% масс.), другие вещества (89,18% по массе). Условия хранения и срок годности: Хранить при 2 °С °8 °С в сухом месте, защищенном от солнечных лучей. Стабильность открытого флакона не менее 30 дней при температуре 2-8°С . Фасовка 8 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного инженера для монтажа, адаптации реагента, обучение персонала.

26	Контрольная жидкость для определения удельного веса мочи Уровень 2 (H Series Urine Analyzer Control Liquid for Specific Gravity level 2)	шт	8 мл/бутылк а	8	9 364	74 912	Контрольная жидкость для определения удельного веса мочи Уровень 2 используется ежедневно на анализаторе мочи гибридный FUS-2000. Принцип: метод рефракции, рефрактометр проверяет качество жидкости. Состав: карбамид (4,5% масс.), желтый закат (0,1% по массе), желтый гидразин (0,1% по массе), креатинин (0,125% масс.), хлорид натрия (4,5% масс.), хлорид калия (1,5% масс.), другие вещества (89,18% по массе). Условия хранения и срок годности: Хранить при 2 °С - 8 °С в сухом месте, защищенном от солнечных лучей. Стабильность открытого флакона не менее 30 дней при температуре 2-8°С. Фасовка 8 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного инженера для монтажа, адаптации реагента, обучение персонала.
27	Контрольная жидкость для определения удельного веса мочи Уровень 3 (H Series Urine Analyzer Control Liquid for Specific Gravity level 3)	шт	8 мл/бутылк а	8	9 364	74 912	Контрольная жидкость для определения удельного веса мочи Уровень 3 используется ежедневно на анализаторе мочи гибридный FUS-2000. Принцип: метод рефракции, рефрактометр проверяет качество жидкости. Состав: карбамид (4,5% масс.), желтый закат (0,1% по массе), желтый гидразин (0,1% по массе), креатинин (0,125% масс.), хлорид натрия (4,5% масс.), хлорид калия (1,5% масс.), другие вещества (89,18% по массе). Условия хранения и срок годности: Хранить при 2 °С - 8 °С в сухом месте, защищенном от солнечных лучей. Стабильность открытого флакона не менее 30 дней при температуре 2-8°С. Фасовка 8 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного инженера для монтажа, адаптации реагента, обучение персонала.

28	Калибровочная жидкость для турбидиметра (H Series Urine Analyzer Calibration Liquid for Turbidity)	шт	8 мл/бутылк а	8	28 095	224 760	Калибровочная жидкость для определения мутности мочи используется раз в месяц для калибровки турбидиметра на анализаторе мочи гибридный FUS-2000. Принцип: Метод рассеяния турбидиметрических тестов. Характеристика калибровочной жидкости: точность: мутность = 400 + 30NTU Состав: Жидкость для контроля мутности гидразина Fu MA (800NTU). Условия хранения и срок годности: Хранить при температуре 2 – 8 ° С в сухом месте и в защищенном от солнечного света месте. Срок хранения не менее 12 месяцев при температуре 2-8°C, стабильность открытого флакона не менее 30 дней при температуре 2-8°C. Фасовка -8 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного инженера для монтажа, адаптации реагента, обучение персонала.
29	Контрольная жидкость для турбидиметра Уровень 1 (H Series Urine Analyzer Control Liquid for Turbidity level 1)	шт	8 мл/бутылк а	8	28 095	224 760	Контрольная жидкость для турбидиметра уровень 1 (контроль мутности-очищенный) используется ежедневно для оценки точности и достоверности результатов на анализаторе мочи гибридный FUS-2000. Метод рассеяния турбидиметрических тестов. Состав: FuMA hydrazine (800 NTU). Точность равна 200± 30NTU. Условия хранения не менее 12 месяцев при температуре 2-8°C, стабильность открытого флакона не менее 30 дней при температуре 2-8°C. Фасовка 8 мл. В закуп товара
30	Контрольная жидкость для турбидиметра Уровень 2 (H Series Urine Analyzer Control Liquid for Turbidity level 2)	шт	8 мл/бутылк а	8	28 095	224 760	Контрольная жидкость для турбидиметра уровень 2 (контроль мутности-мутный) используется ежедневно для оценки точности и достоверности результатов на анализаторе мочи гибридный FUS-2000. Метод рассеяния турбидиметрических тестов. Состав: FuMA hydrazine (800 NTU). Точность равна 700± 30NTU. Условия хранения не менее 12 месяцев при температуре 2-8°C, стабильность открытого флакона не менее 30 дней при температуре 2-8°C. Фасовка 8 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного инженера для монтажа, адаптации реагента, обучение персонала..

31	Жидкость для контроля красного цвета (H Series Urine Analyzer Color Control-red)	шт	8 мл/бутылк а	8	14 736	117 888	Контроль цвета мочи (красный) используется ежедневно для оценки точности и достоверности результатов на анализаторе мочи гибридный FUS-2000. Состав: Красный: Амарант. Условия хранения и срок годности: Хранить при температуре 2-8 °С в сухом месте и защищать от солнечного света. Срок годности не менее 12 месяцев . После вскрытия: срок годности составляет 30 дней.Фасовка 8 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного инженера для монтажа, адаптации реагента, обучение персонала..
32	Жидкость для контроля зеленого цвета (H Series Urine Analyzer Color Control-green)	шт	8 мл/бутылк а	8	14 736	117 888	Контроль цвета мочи (зеленый) используется ежедневно для оценки точности и достоверности результатов на анализаторе мочи гибридный FUS-2000. . Состав: Зеленый: Амарант и Голубой. Условия хранения и срок годности: Хранить при температуре 2-8 °С в сухом месте и защищать от солнечного света. Срок годности не менее 12 месяцев . После вскрытия: срок годности составляет 30 дней.Фасовка 8 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного инженера для монтажа, адаптации реагента, обучение персонала
33	Жидкость для контроля синего цвета (H Series Urine Analyzer Color Control-blue)	шт	8 мл/бутылк а	8	14 736	117 888	Контроль цвета мочи (синий) используется ежедневно для оценки точности и достоверности результатов на анализаторе мочи гибридный FUS-2000. Состав: Синий: голубой. Условия хранения и срок годности: Хранить при температуре 2-8 °С в сухом месте и защищать от солнечного света. Срок годности не менее 12 месяцев . После вскрытия: срок годности составляет 30 дней.Фасовка 8 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного инженера для монтажа, адаптации реагента, обучение персонала.

34	Полоски реагентные DIRUI H13-Cr (FUS - 2000)	уп	10*100 полосок	20	169 431	3 388 620	Н-100 жартылай автоматты зэр анализаторына арналған сынақ жолақтары несепте белгілі бір биологиялық заттардың болуына жауап бере алатын химиялық заттармен өңделген арнайы жолақтар болып табылады. Әдіс: фотоэлектрлік колориметрия. Құрамы: пластикалық жолаққа желімделген реагенттерге малынған кеуекті төсемдер. Анықталатын параметрлер: уробилиноген, билирубин, кетондар, қан, ақуыз, нитрит, лейкоциттер, глюкоза, меншікті салмақ, рН, аскорбин қышқылы (С дәрумені), микроальбумин, креатинин. Қаптамада 100 сынақ жолағы бар. Талдау нәтижесі 60 секундтан аз уақыт ішінде: сапалы және жартылай сандық, оны көзбен де, Н100 құрылғысының көмегімен де оқуға болады. Тауарды сатып алуға ілеспе қызмет кіреді: реагентті монтаждау, бейімдеу, персоналды оқыту үшін сертификатталған инженердің кетуі.
35	Реагентные полоски DIRUI H13-Cr, H14-Cr	уп	100 полосок	7	16 281	113 967	Тест-полоски для полуавтоматического анализатора мочи Н-100, представляют собой специальные полоски, обработанные химическими веществами, способными реагировать на присутствие определенных биологических веществ в моче. Метод: Фотоэлектрическая колориметрия. Состав: Пропитанные реагентами пористые подушечки, наклеенные на пластиковую полоску. Определяемые параметры: уробилиноген, билирубин, кетоны, кровь, белок, нитраты, лейкоциты, глюкоза, удельный вес, рН, аскорбиновая кислота (витамин С), микроальбумин, креатинин. В упаковке 100 тест-полосок. Результат анализа менее чем за 60 секунд: качественный и полуквантитивный, считывать можно как визуально, так и с помощью прибора Н100. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного инженера для монтажа, адаптации реагента, обучение персонала.

36	Аланинаминотрансфераза (Alanine Aminotransferase) - ALT	наб	587	40	27 546	1 101 840	Набор для количественного определения активности аланинаминотрансферазы (АЛТ) в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе CS-T240. Увеличение активности АЛТ: 1)Болезни печени и желчных путей: инфекционный гепатит, токсический гепатит, ожирение печени и холангит и др.2) Сердечно-сосудистые заболевания: инфаркт миокарда, миокардит, застой в печени и кровоизлияние в мозг при сердечной недостаточности. 3) Лекарственные препараты и токсины: хлорпромазин, изониазид, хинин, препараты салициловой кислоты и этанол.
37	Аспаратаминотрансфераза (Aspartate Aminotransferase) - AST	наб	587	40	27 546	1 101 840	Набор для количественного определения активности аспаратаминотрансферазы (АСТ) в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе CS-T240. АСТ широко распространен в организме человека. Он имеет более высокую концентрацию в сердце, печени, скелетных мышцах, почках и эритроцитах. Травма или заболевание этих органов, такие как инфаркт миокарда, вирусный гепатит, некроз печени, цирроз и эмболия мышечной дистрофии, могут вызывать повышение уровня АСТ в сыворотке или плазме. Принцип действия основан на методике, рекомендованной Международной федерацией клинической химии и лабораторной медицины (IFCC). Аспаратаминотрансфераза
38	Креатинин энзиматический (Creatinine-Enzyme) - CRE-E	наб	587	30	100 466	3 013 980	Набор для количественного определения концентрации креатинина (CRE-E) в сыворотке, плазме крови или моче человека на биохимическом анализаторе CS- T240. Креатинин - это последний метаболит креатина. Большая часть внутреннего креатина объединяется с фосфатом и образует креатинфосфат. Креатинин сыворотки - это креатин и фосфокреатин мышц. содержание креатина в мышцах отражает вес человеческого тела. В нормальных условиях содержание креатинина в организме человека является постоянным, диссоциативный креатинин не может повторно использоваться во внутреннем анаболизме. В основном выводится с мочой после проникновения через клубочки. Таким образом, содержание креатинина в системе кровообращения зависит от скорости его выведения. Определение содержания креатинина в сыворотке крови, в основном, используется для оценки состояния функции почек. Принцип действия - ферментативный

39	Глюкоза -оксидаза (Glucose- Oxidase) - GLU-OX	наб	587	40	22 071	882 840	Набор для количественного определения концентрации глюкозы (GLU-OX), содержащейся в сыворотке, плазме крови или моче на биохимическом анализаторе CS-T240. Точный анализ уровня глюкозы очень важен для диагностики и лечения гипергликемии и повышенного содержания глюкозы в крови. Гипергликемия может возникать при диабете, при наличии глюкозы в жидкости организма, серьезном стрессовом состоянии и цереброваскулярном событии. Гипогликемия может быть обнаружена при инсулиноме, введении инсулина, врожденной метаболической обструкции углеводов и голодании. При изучении таких симптомов, анализ на глюкозу обычно проводят вместе с глюкозотолерантным тестом или пероральным глюкозотолерантным тестом. Принцип действия - метод с применением глюкооксидазы. Глюкоза в образце при
40	Общий белок (Total Protein) - TP	наб	870	40	19 441	777 640	Набор для количественного определения концентрации общего белка (TP) в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе CS-T240. Определение общего белка используется для выявления изменения уровня общего белка, вызванного различными заболеваниями, при этом оно часто связано с анализами на определение альбумина и функций печени и электрофорезом белка. Альбумин является основным элементом общего белка, поэтому снижение общего белка обычно вызывается снижением альбумина. Простое повышение уровня альбумина происходит редко, за исключением случаев серьезного обезвоживания. Повышение общего белка обычно вызывается увеличением одного или

41	Прямой билирубин (Direct Bilidubin) - DB	наб	870	40	37 924	1 516 960	Набор для количественного определения концентрации общего билирубина (ТВ) в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе CS-T240. Эритроцит циркулирующей крови окончательно разрушается в ретикулоэндотелиальной системе (особенно в селезенке) и высвобождает гемахром, который затем обезжелезивается и образует билирубин. Каждый день такой процесс производит 80% внутреннего билирубина в объеме (около 500 мкмоль/300 мг) для взрослых. Остальной билирубин появляется в результате разложения малых эритроцитов костного мозга и снижения миоглобина и клеточного пигмента. Образующийся билирубин неразличим в воде и передается в печень после интеграции с альбумином плазмы. Общий билирубин - это
42	Общий билирубин (Total Bilirubin) -ТВ	наб	870	40	37 924	1 516 960	Набор для количественного определения концентрации прямого билирубина (DB) в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе CS-T240. Эритроцит циркулирующей крови окончательно разрушается в ретикулоэндотелиальной системе (особенно в селезенке) и высвобождает гемахром, который затем обезжелезивается и образует билирубин. Каждый день такой процесс производит 80% внутреннего билирубина в объеме около 500 мкмоль (300 мг) для взрослых. Остальной билирубин появляется в результате разложения малых эритроцитов костного мозга и снижения миоглобина и клеточного пигмента. Образующийся билирубин неразличим в воде и передается в печень после интеграции с альбумином плазмы. Эта часть билирубина называется непрямым или неконъюгированным билирубином. В печени билирубин взаимодействует с UDP-

43	Мочевина (Urea) - UREA	наб	587	40	52 447	2 097 880	Набор для количественного определения концентрации мочевины (UREA) в сыворотке крови, плазме или моче на биохимическом анализаторе CS-T240. Мочевина является основным конечным метаболитом белкового азота в организме человека и образует наиболее небелковый азот крови. Мочевина вырабатывается печенью и выводится с мочой через почки. Таким образом, содержание мочевины зависит от приема белка, катаболизма белка и функции почек. Повышение уровня мочевины наблюдается при смене пищи, почечной недостаточности, заболеваниях печени, застойной сердечной недостаточности, диабете и инфекциях. Принцип действия - ферментативный метод определения. Мочевина в образце.
44	Общий холестерин (Total Cholesterol)- TC	наб	587	40	66 226	2 649 040	Набор для количественного определения концентрации общего холестерина (TC) в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе CS-T240. Определение холестерина в сыворотке может использоваться в качестве индикатора для диагностики функции печени, желчевыводящих путей, кишечной абсорбции, ишемической болезни сердца, функции щитовидной железы и заболеваний надпочечников. Содержание холестерина при диагностике и классификации гиперлипотеинемии является очень важным. Нормальный уровень холестерина зависит от стресса, возраста, пола.
45	Триглицериды (Triglycerides) - TG	наб	587	30	77 162	2 314 860	Набор для количественного определения концентрации триглицеридов (TG) в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе CS-T240. Триглицериды относятся к липидным веществам, которые могут абсорбироваться из пищи или образовываться из внутреннего метаболита углеводов. Испытание триглицеридов имеет значение для диагностики и лечения гиперлипидемии. Эти заболевания, возможно, являются первичным или вторичным поражением, например, нефрозом, диабетом и эндокринопатией. Повышение уровня триглицеридов признано опасным фактором атеросклероза. Принцип действия - метод с применением оксидазы. Триглицериды в образце, катализируемые липопротеинлипазой (LPL) и гидролизующиеся до глицерина и свободной жирной кислоты, в присутствии глицеринкиназы (GK) и аденозинтрифосфата (ATP) образуют глицерин, глицерин фосфорилируется с

46	Амилаза (Amylase) - АМУ	наб	783	25	396 802	9 920 050	Набор для количественного определения активности α-амилаза (АМУ) в сыворотке крови человека или моче на биохимическом анализаторе CS-T240. α-амилаза выделяется в основном слюнной железой и экзокринной железой и катализирует гидролиз амила и другой родственной α-1,4-гликозидной связи полисахарида с образованием мальтозы и других олигосахаридов. α-амилаза настолько мала, что быстро проникает в мочу через почки. Измерение содержания α-амилазы применяется для диагностики острого панкреатита. Содержание α-амилазы начинает расти примерно через 4 часа после появления боли и достигает максимального значения через 24 часа, которое будет держаться в течение 3-7 дней. Избыточная амилаза в сыворотке крови также обнаруживается при других острых вентральных симптомах, холангите, диабетическом кетоацидозе, серьезной недостаточности нефрлия, симптомах слюнных желез, анематозной.
47	Железо (FERUM) - Fe	наб	632	30	71 330	2 139 900	Набор для количественного определения содержания Fe в сыворотке крови человека на биохимическом анализаторе CS-T240. Снижение уровня Fe в сыворотке: диета без железа, мальабсорбция, хроническая кровопотеря, беременность или железодефицитная анемия из-за увеличения потребности в Fe для роста и развития ребенка; хроническая инфекция, цирроз печени, хроническая почечная недостаточность, нефротический синдром и злокачественные опухоли. Повышение уровня Fe в сыворотке: избыточное введение железа, гемолитическая анемия, апластическая анемия, мегалобластная анемия, анемия с нарушением образования гемоглобина (средиземноморская анемия); острый гепатит, некроз клеток печени и др. Принцип действия - метод Ферена. В кислых условиях Fe сыворотки отделяется от переносчика, с которым он объединяется, как Fe

48	Кальций-арсеназо (Calcium-Arsenazo) - Ca-ARS	наб	730	30	21 328	639 840	Набор для количественного определения концентрации кальция в сыворотке крови, плазме или моче человека на биохимическом анализаторе CS- T240. Кальций выполняет множество функций в организме человека. Помимо того, что он является важным элементом костей и зубов, он также имеет функцию поддержания здоровых нервов и мышц и является фактором свертывания крови. Кальций в плазме существует в двух формах: комбинация с альбумином или ионизация. Связанный кальций без физиологической активности может выступать в качестве транспортной формы для кальция, ионизированный кальций имеет физиологическое значение, его ненадлежащее изменение приводит к развитию клинических симптомов. Повышение уровня кальция часто встречается при симптомах повышении уровня витамина D и в Синдроме
49	МАГНИЙ (МЕТОД КСИЛИДИЛОВОГО СИНЕГО) Magnesium (Xylidyl blue method) Mg-XB	наб	734	30	19 427	582 810	Набор для количественного определения концентрации магния (Mg) в сыворотке крови, плазме человека на биохимическом анализаторе CS-T240. Магний является сопутствующим фактором фермента (включая все ферменты на основании АТФ) во многих клетках. Магний присутствует во всей паренхиме и костях, и распределение в них примерно одинаковое. Могут возникнуть как гипомагниемия, так и гипермагниемия. Повышение уровня магния ослабляет мышечную напряженность, что часто встречается при гепаторенальной недостаточности и заболеваниях печени; симптом снижения уровня магния часто вызван его чрезмерной потерей, например, длительная диарея, лечение диуретиками, первичный гиперальдостеронизм и т.д. Принцип действия основан на методексилидилового синего. Магний в сыворотке крови реагирует с индикатором ксиллидиловым синим в щелочном растворе с образованием пурпурного диазомагниевого

50	Мочевая кислота (Uric Acid) - UA	наб	671	30	44 140	1 324 200	Набор для количественного определения концентрации мочевой кислоты (UA) в сыворотке крови или моче на биохимическом анализаторе CS-T240. Мочевая кислота является метаболитом пурина, нуклеиновой кислоты и нуклеопротеина. Следовательно, аномальный уровень мочевой кислоты является признаком нарушения метаболизма данных веществ. Гиперурикемию можно обнаружить при почечной недостаточности, подагре, лейкемии, полицитемии, атерогенезе, диабете и гипотиреозе. Снижение уровня мочевой кислоты наблюдается при болезни Вильсона. Принцип действия основан на методе определения посредством уриказы. При катализе уриказы мочевая кислота в образце превращается в аллантион и перекись водорода, при катализе пероксидазы (POD) перекись водорода реагирует с получением анилинового цвета исходного материала и 4-аминоантипирином с
51	Щелочная фосфатаза (Alkanine Phosphatase) -ALP	наб	320	30	27 546	826 380	Набор для количественного определения содержания белка в моче (TPU) на биохимическом анализаторе CS-T240. Альбуминурия является одним из распространенных клинических проявлений заболеваний почек, при этом количественный анализ белка в моче имеет определенное значение в диагностике, лечении и прогнозе заболеваний почек. Суточное определение белка в моче является одним из основных исследований для пациентов с заболеваниями почек. Принцип действия - турбидиметрический метод определения. Образец инкубируют в щелочном растворе, содержащем ЭДТА, для денатурации белка и устранения воздействия ионов магния. Затем добавляют бензетония хлорид для получения
52	Альбумин (Albumin) - ALB	наб	671	40	16 582	663 280	Набор для количественного определения концентрации альбумина (ALB) в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе CS-T240. Альбумин является основным белком плазмы. Его основные функции включают регулирование распределения внеклеточной жидкости; транспортирующего инкремента, липидов, витаминов, кальция и других микроэлементов; образующей части внутриаминифенольного хранилища; для поддержания осмотического давления. Анализ на определение сывороточного альбумина применяется при неспецифическом выявлении состояния пациента. Принцип действия основан на

53	Холестерин липопротеинов высокой плотности (High Density Lipoprotein-Cholesterol) - HDL-C	наб	730	30	54 891	1 646 730	Набор для количественного определения концентрации альбумина (ALB) в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе CS-T240. Альбумин является основным белком плазмы. Его основные функции включают регулирование распределения внеклеточной жидкости; транспортирующего нуклеиновых кислот, липидов, витаминов, кальция и других микроэлементов; образующей части внутриминерального хранилища; для поддержания осмотического давления. Анализ на определение сывороточного альбумина применяется при неспецифическом выявлении состояния пациента. Принцип действия основан на
54	Холестерин липопротеинов низкой плотности(Low Density Lipoprotein-Cholesterol)-LDL-C	наб	366	30	313 036	9 391 080	Набор для количественного определения концентрации липопротеидов высокой плотности (ЛПВП-Х), содержащегося в сыворотке крови человека на биохимическом анализаторе CS-T240. Снижение содержания HDL-C является опасным фактором анемической болезни сердца и отражается на ишемической болезни сердца, гиперлипидемии, курении, ожирении, диабете, заболеваниях печени и т. д. Употребление алкоголя и физическая нагрузка могут привести к повышению уровня ХС-ЛПВП. Принцип действия - прямой метод. Холестерин липопротеинов высокой плотности в образце при
55	Натрий (Natrium) - Na	наб	366	30	229 110	6 873 300	Набор для количественного определения концентрации липопротеидов низкой плотности (ЛПНП-Х), содержащегося в сыворотке крови человека на биохимическом анализаторе CS-T240. Повышение уровня LDL-C является опасным фактором развития атеросклероза и особенно ишемической болезни сердца. Определение общего холестерина обычно использовалось для диагностики гиперлипидемии, которая является одним из факторов патогенеза атеросклероза. По сравнению со значением общего холестерина, значение LDL-C более актуально для ишемической болезни сердца. Принцип действия- прямой метод определения. Холестерин

56	Калий (Potassium) - K	наб	474	30	248 202	7 446 060	Набор для количественного определения концентрации натрия (Na) в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе CS-T240. О-нитрофинол β-Д-галактопирано катклизруется натрий зависимым β-галактозидаза проводить О-нитрофинол поглощает при 405 нм прямо пропорционально концентрации иону натрия . Реагенты : R1– β-галактозид ≥0.70 U/ml ; R2-О-нитрофинол β-Д-галактопиран-≥ 5.2 mmol/l .Калибровачный образец - раствор содержащий ионы натрия - на этикетке . Объем R1:2*60 мл . Объем R2: 2*20 мл . Объем пробы 8 мкл. Время проведения теста 120 секунд. Количество
57	Сыворотка для клинико-химической калибровки Clinical Chemical Calibration Serum	наб	474	6	203 969	1 223 814	Мультикалибратор для биохимических исследований изготовлен на основе биоматериала человека, лиофилизированный порошок предназначен для калибровки ряда биохимических параметров на биохимическом анализаторе CS-T240: ALB, ALP, ALT, AMY, AST, UREA, Ca-CPC, Ca-ARS, CHE, CK, CL, CO2, CRE, CRE-ENZYME, D-BIL, D-BIL-V, GGT, GLDH, GLU-HK, GLU-OX, HBDH, LAP, LDH,
58	Сыворотка для клинико-химического контроля качества Уровень 1 Clinical chemical quality control serum (Level 1)	наб	5ml*4	6	187 544	1 125 264	Мультикалибратор для биохимических исследований изготовлен на основе биоматериала человека, лиофилизированный порошок предназначен для калибровки ряда биохимических параметров на биохимическом анализаторе CS-T240: ALB, ALP, ALT, AMY, AST, UREA, Ca-CPC, Ca-ARS, CHE, CK, CL, CO2, CRE, CRE-ENZYME, D-BIL, D-BIL-V, GGT, GLDH, GLU-HK, GLU-OX, HBDH, LAP, LDH, Mg-XB, P-AMY, PHOS, TB, TB-V, TBA, TC, TG, TP, UA, Zn,Fe,TIBC. Фасовка 5 мл х 4. Срок годности составляет 3 года
59	Сыворотка для клинико-химического контроля качества Уровень 2 Clinical chemical quality control serum (Level 2)	наб	5ml*4	6	137 928	827 568	Мультиконтроль для биохимических исследований уровень 1, лиофилизированный препарат от светло-желтого до светло-кремового цвета для оценки точности и воспроизводимости результатов на биохимическом анализаторе CS-T240 следующих параметров: ALB, ALP, ALT, AMY, AST, UREA, Ca-CPC, Ca-ARS, CHE, CK, CL, CO2, CRE, CRE-ENZYME, D-BIL, D-BIL-V, GGT, GLDH, GLU-HK, GLU-OX, HBDH, LAP, LDH, Mg-XB, P-AMY, PHOS, TB, TB-V, TBA, TC, TG, TP, UA, Zn,Fe,TIBC. Фасовка 5 мл х 4. Срок годности составляет 3

60	Антибактериальный безфосфорный детергент (CS-Anti-Bacterial Phosphor-Free Detergent)	наб	5мл*4	30	87 739	2 632 170	Антибактериальный безфосфорный детергент - не содержащий фосфор моющее средство предназначен для очистки пробоотборного зонда, зонда реактивов, реакционных кювет и реакционных чашек используемых на биохимическом анализаторе CS-T240. Объем: 500 мл/флакон. Состав: Натрия гидроксид, поверхностно-активное вещество, бактериостаты. Условия хранения: при температуре от 10°C до 35°C, в сухом, запечатанном и защищенном от попадания солнечных лучей виде, стабилен до истечения срока годности, указанного на этикетке. Показатель эффективности: pH составляет около 13,5±0,5 при (25±1)°C. В закуп товара входит сопутствующая
61	Щелочной детергент (CS-Alkaline Detergent)	наб	500мл	10	87 739	877 390	Щелочной детергент предназначен для очистки пробоотборного зонда и реакционной кюветы используется на биохимическом анализаторе CS-T240. Состав: Поверхностно-активное вещество - гидроксид натрия удаляет органические вещества, такие как белок. Объем 2л/флакон. Показатель эффективности: pH составляет около 13,5 ± 0,5 при (25 ± 1)°C. Условия и срок хранения: хранить при температуре от 10°C до 35°C, в сухом, запечатанном и защищенном от попадания солнечных лучей виде, стабилен до истечения срока годности, указанного на этикетке. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации
62	Годовой сервисный набор для работы для биохимического автоматического анализатора CS-T240	комплект	2000мл	1	2 372 474	2 372 474	1. Галогенная лампа расходные материалы и запасные части для ежегодного обслуживания биохимического анализатора Digi CS-T240. Мощность галогеновой лампы: 20 Вт/12 Вольт (охлаждение водой). Количество 3. Совместим с биохимическим автоматическим анализатором CS-T240. 2. Пробоотборник реагента предназначен для забора реагента и сыворотки крови на биохимический анализатор Digi CS-T240. Пробоотборник оснащен детектором уровня жидкости и датчиком защиты иглы от повреждения в вертикальном и горизонтальном направлениях. Количество 2. Совместим с

63	FT4/Набор для обнаружения тироксина свободного (Free Thyroxine Detection kit) 100 тестов	наб	1	30	65 550	1 966 500	Реагент применяется для количественного определения свободного тироксина (FT4) в организме человека сыворотки или плазмы in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе CM-180. Набор для определения свободного тироксина определяют конкурентным методом на основе хемилюминесцентного иммуноанализа. Реагенты : R1 – магнитные частицы стрептавидина ; R2- представляет собой антитело к тироксину, меченное эфиром акридиния ; R3 - представляет собой производное тироксина, меченное биотином; производное тироксина, меченое с биотином и свободным T4 в образцах конкурируют с антителом T4 мечается эфиром акридиния а иммунные
64	FT3/Набор для обнаружения трийодтиронина свободного (Free Triiodothyronine Detection kit) 100 тестов	наб	100 Test/kit	30	65 550	1 966 500	Реагент применяется для количественного определения свободного трийодтиронина (FT3) в организме человека сыворотки или плазмы in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе CM-180. Набор для обнаружения свободного трийодтиронина определяется конкурентным метод основан на иммунохемилюминесцентном анализе. Реагенты: R1 – магнитный стрептавидин частиц ; R2 - представляет собой антитело T3, меченное эфиром акридиния ; R3 - представляет собой производное трийодтиронина, меченное биотином; трийодтиронин производное, меченное
65	TSH/Набор для определения тиреотропного гормона (Thyroid Stimulating Hormone Detection kit) 100 тестов	наб	100 Test/kit	30	65 550	1 966 500	Реагент применяется для количественного определения тиреотропного гормона (ТТГ) в сыворотке или плазме человека in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе CM-180. Набор для обнаружения ТТГ определяется сэндвич-методом с двойными антителами на основе иммунохемилюминесцентного анализа. Реагенты : R1- представляет собой покрытый стрептавидином магнитная частица ;R2 -представляет собой антитело к ТТГ, меченное эфиром акридиния ; R3 - представляет собой антитело к ТТГ, меченное биотином. Сложный эфир акридиния меченый

66	A-ТРО/Набор для определения антител к тиреопероксидазе (Antibodies to Thyroid Peroxidase Detection kit) 100 тестов	наб	100 Test/kit	30	146 625	4 398 750	Реагент применяется для количественного определения антител к тиреопероксидазе (АТПО) в сыворотке или плазме человека in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180. Набор А-ТПО основан на использовании хемилюминесцентного иммуноанализа косвенный метод обнаружения. Реагенты: R1 – Магнитные частицы, покрытые ТПО; R2 – Меченное эфиром акридиния антитело к IgG человека; R3- представляет собой буфер PBS. Магнитные частицы, покрытые ТПО, и антитело, меченное эфиром акридиния к человеческому IgG имеют иммунную реакцию с А-ТРО в образце, затем образуют соединение антиген-антитело.
67	АТГ/Набор для определения антител к тиреоглобулину (Antibodies to Thyroglobulin Detection kit) 100 тестов	наб	100 Test/kit	3	151 800	455 400	Реагент применяется для количественного определения антител к тиреоглобулину (А-ТГ) в сыворотке или плазме человека in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180. Набор А-ТГ основан на использовании хемилюминесцентного иммуноанализа косвенный метод обнаружения. Реагенты: R1 – Магнитные частицы с покрытием из ТГ; R2 – Акридиний антитела, меченные сложным эфиром; R3 - представляет собой буфер PBS антитела к тиреоглобулин в исследуемых образцах сочетается с частицами, покрытыми ТГ. После полоскания соедините с мечеными эфиром акридиния антителами к человеческому IgG и образуют соединение антиген-антитело. Содержание А-ТГ в образце пропорционален.
68	FER/Набор реагентов для определения ферритина (Ferritin Detection kit) 100 тестов	наб	100 Test/kit	30	103 500	3 105 000	Реагент применяется для количественного определения ферритина (ФЕР) в сыворотке человека или плазма in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180. Набор для обнаружения ферритина обнаруживается сэндвичем с двойным антителом метод основан на иммунохемилюминесцентном анализе. Реагенты: R1 – магнитный стрептавидин частиц; R2- представляет собой антитело к ферритину, меченное эфиром акридиния; R3 - представляет собой антитело к ферритину, меченное биотином; антитело к ферритину меченный эфиром акридиния и антитело

69	CA15-3/Набор для обнаружения ракового антигена 15-3 (Cancer Antigen CA 15-3 Detection kit) 50 тестов	наб	100 Test/kit	4	86 250	345 000	Реагент применяется для количественного определения ракового антигена 15-3 (CA15-3) в сыворотка человека in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе CM-180. Набор реагент выявляется сэндвич-методом двойных антител на основе хемилюминесцентного иммуноанализа. Антиген CA15-3 в образце соединяется с антителом CA15-3, меченным биотином и магнитными частицами стрептавидина. Инкубируют и смывается лишний иммунный комплекс. Добавляется антитело CA 15-3, помеченное эфиром акридиния, инкубируют и повторно промывается. Содержание CA15-3 в образцах прямо пропорционально относительным световым единицам (RLU), обнаруженным системой. R1- стрептавидин магнитные частицы 0,01%; R2-Антитела CA15-3, меченные эфир акридиния 0,25 мкг/мл ; R3- Антитела CA15-3 меченные биотином 1 мкг/мл. Количество тестов в упаковке на
70	CA19-9/Набор для обнаружения ракового антигена 19-9 50 (Carbohydrate Antigen CA 19-9 Detection kit) 50 тестов	наб	50 Test/kit	4	96 600	386 400	Реагент применяется для количественного определения ракового антигена 19-9 (CA19-9) содержания в сыворотке или плазме человека in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе CM-180. Набор для обнаружения ракового антигена 19-9 обнаруживается двойным сэндвич-метод антител, основанный на хемилюминесценции иммуноанализ. Реагенты: R1 – магнитные частицы стрептавидина; R2 -представляет собой антитело CA19-9, меченное эфиром акридиния ; R3- представляет собой
71	CA125/Набор для обнаружения ракового антигена 125 (Tumor Associated 50 тестовAntigen CA 125 Detection kit)	наб	50 Test/kit	7	86 250	603 750	Реагент применяется для количественного определения содержания ракового антигена 125 (CA 125) в сыворотке крови человека in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе CM-180. Этот реагент выявляется сэндвич-методом двойных антител на основе хемилюминесцентного иммуноанализа. Реагенты: R1 – магнитные частицы стрептавидина ; R2- представляет собой антитело, меченное эфиром акридиния ; R3- представляет собой антитело, меченное биотином; антитело CA125, помеченное эфир акридиния и биотин, а магнитные частицы стрептавидина

72	Набор для определения поверхностного антигена вируса гепатита В (Hepatitis B Virus Surface Antigen) 100 тестов	наб	50 Test/kit	20	112 125	2 242 500	Реагент применяется для количественного определения поверхностного антигена вируса гепатита В (HBsAg) в сыворотке крови человека <i>in vitro</i> на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180. Реактив определяют двухстадийным методом, основанным на хемилюминесцентный иммуноанализ. HBsAg в образцах соединяется с магнитными частицами, покрытыми HBsAb, и после промывки, избыток HBsAg и комплекс HBsAb смываются. И они объединяются с HBsAb, мечеными эфиром акридиния, с образованием иммунный комплекс. Содержание HBsAg в образцах
73	Набор для определения антител к вирусу гепатита С (Antibody to Hepatitis C Virus) 100 тестов	наб	100 Test/kit	20	153 525	3 070 500	Реагент применяется для качественного определения антител к вирусу гепатита С (Anti-HCV) в сыворотке крови человека <i>in vitro</i> на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180. Набор для обнаружения анти-ВГС выявляется косвенным методом на основе в иммунохемилюминесцентном анализе. Образцы инкубируют с антигенами ВГС, мечеными биотином и магнитным стрептавидином частицы. Антитела к ВГС в образцах сочетаются с гепатитом С антигены вируса, а биотин на антигенах сочетается с магнитными частицами стрептавидина. После стирки излишки комплекса удаляются.
74	ОН Vitamin D -Набор для определения 25-гидроксивитамина D 100 тестов	наб	100 Test/kit	20	200 100	4 002 000	Реагент применяется для количественного определения 25-гидроксивитамина D в сыворотке крови человека или плазма <i>in vitro</i> на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180. Набор для обнаружения 25-гидроксивитамина D обнаружен конкурентами. Метод основан на иммунохемилюминесцентном анализе. Реагенты : R1 — стрептавидин магнитные частицы, R2 представляет собой меченое антитело к 25-гидроксивитамину D с эфиром акридиния, R3 представляет собой 25-гидроксивитамин D, меченный биотином, R4 и R5 — реагенты для предварительной

75	Vitamin B12 (VB12) - Витамин В12 (VB12)) 100 тестов	наб	100 Test/kit	10	112 125	1 121 250	Реагент применяется для количественного определения содержания витамина В12 в сыворотке крови человека или плазма in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе CM-180. Набор для определения витамина В12 определяется методом конкуренции на основе хемилюминесцентного иммуноанализа. Реагенты : R1 – магнитные частицы стрептавидина ; R2- представляет собой антитело к витамину В12, меченное эфиром акридиния ; R3 – производное витамина В12, меченное биотином ; R4 и R5 — реагенты для предварительной обработки проб. Производное
76	CA-242/Набор для определения углеводородного антигена 242 (Carbohydrate Antigen CA 242) 50 тестов	наб	100 Test/kit	4	105 225	420 900	Реагент применяется для количественного определения ракового антигена 242 (CA242) содержания в сыворотке или плазме человека in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе CM-180. Набор для обнаружения ракового антигена 242 обнаруживается двойным сэндвич-метод антител, основанный на хемилюминесценции иммуноанализ. Антитело CA242, меченное эфиром акридиния и антитело CA242, нанесенное на магнитные частицы, реагирует иммунологически с антигеном CA242 в образцах, подлежащих тестированию, с образованием комплекса антиген-антитело. Содержание CA242 в выборки прямо пропорциональна относительным световым единицам, обнаруженным системе. R1- Магнитные частицы покрытые CA242 антитела $\geq 0,03\%$; R2 - Антитела CA242, меченные эфир акридиния $\geq 0,1$ мкг/мл ; R3 - Буфер PBS. Точность: скорость восстановления должна быть в пределах 85%-115%. Пищевой
77	Carcinoembryonic Antigen (CEA) - Набор для обнаружения карциноэмбрионального антигена (CEA) 50 тестов	наб	50 Test/kit	5	75 900	379 500	Реагент применяется для количественного определения карциноэмбрионального антигена (CEA) в сыворотке или плазме человека in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе CM-180. Набор для обнаружения карциноэмбрионального антигена обнаруживается двойным сэндвич-метод антител, основанный на хемилюминесценции иммуноанализ. Реагенты :R1— магнитные частицы стрептавидина; R2 — антитело CEA меченым эфиром акридиния ; R3 - представляет собой антитело CEA, меченное биотин; антитело CEA, меченное эфиром акридиния, и CEA антитела, меченные биотином, иммунологически реагируют с

78	TG/Набор для обнаружения тиреоглобулина (Thyroglobulin Detection kit) 100 тестов	наб	50 Test/kit	4	146 625	586 500	<p>Реагент применяется для количественного определения тиреоглобулина (ТГ) в сыворотке человека или плазма <i>in vitro</i> в организме человека сыворотки или плазмы <i>in vitro</i> на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе CM-180 . Набор для обнаружения тиреоглобулина основан на использование хемилюминесценции иммуноанализ сэндвич-метода двойных антител для обнаружения. Реагенты : R1 -есть магнитная частица, покрытая астрептавидином ; R2 - помечен эфиром акридиния антитела к ТГ ; R3 – меченные биотином антитела к ТГ. Акридиний меченные сложным эфиром, меченные биотином антитела к ТГ и ТГ в образце к тестируемому стимулирует иммунную реакцию, а затем образует соединение антиген-антитело. Содержание ТГ в образце пропорциональна относительно единице освещенности (RLU), обнаруженная системой. R1- Магнитные частицы, покрытые стрептавидином 0,01% ; R2 -Меченые эфиром акридиния антитела к ТГ 1 мкг/мл ; R3 - Меченые биотином антитела к ТГ 1 мкг/мл . Точность: материал национального стандарта, относительное отклонение между испытательным значением концентрации и номинальным значением должно быть в пределах $\pm 10\%$. Линейный диапазон составляет 2ng/mL~1000ng/mL . Количество тестов в упаковке не более 100. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>
----	--	-----	-------------	---	---------	---------	--

79	Folic Acid (folate) - Набор для определения фолиевой кислоты 100 тестов	наб	100 Test/kit	8	106 950	855 600	<p>Реагент применяется для количественного определения содержания фолиевой кислоты в сыворотке крови человека, плазме или цельная кровь на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе CM-180. Набор для обнаружения фолиевой кислоты определяется методом конкуренции на основе иммунохемилюминесцентном анализе. Реагенты :R1 – магнитные частицы стрептавидина ; R2 – антитело к фолиевой кислоте, помеченное эфиром акридиния ; R3- представляет собой фолиевую кислоту производное, меченое биотином ; R4 и R5 - предварительная обработка образца реагента ; производное фолиевой кислоты, меченное биотином, конкурирует с фолиевой кислотой в обработанных образцах и соединяется с меченым антителом к фолиевой кислоте с эфиром акридиния. Иммуный комплекс связывается с магнитными частицами. Реакция между биотином и стрептавидином. Фолиевая кислота- содержание в пробах обратно пропорционально относительным световым единицам (RLU) обнаружены системой. R1-Магнитные частицы стрептавидина $\geq 0,03\%$; R2- Антитела к фолиевой кислоте меченные эфиром акридиния ≥ 10 нг/мл ; R3 - производные фолиевой кислоты, меченные биотином ≥ 5 нг/мл ; R4- дитиотриетол ≥ 5 г/л ; R5- Гидроксид натрия ≥ 20 г/л . Точность: относительное отклонение должно быть в пределах $\pm 15\%$. Линейный диапазон 0,64 нг/мл-20 нг/мл . Количество тестов в упаковке не более 100. Калибратор и контроль в наборе.</p> <p>(Витамин B9) Реагент для определения соответствующей системы.</p>
80	Набор для определения общего простатспецифического антигена (Total Prostate Specific Antigen Detection kit) 50 тестов	наб	100 Test/kit	7	91 425	639 975	<p>Реагент применяется для количественного определения общего специфического антигена простаты (т-PSA) в сыворотке или плазме человека in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе CM-180. Набор для обнаружения общего специфического антигена простаты определяется сэндвич-метод двойных антител, основанный на хемилюминесценции иммуноанализ. Реагенты: R1 представляет собой магнитные частицы стрептавидина ; R2- представляет собой антитело к t-PSA, меченное эфиром акридиния ; R3- представляет собой антитело к t-PSA.</p>

81	Набор для определения свободного простатспецифического антигена (Free Prostate Specific Antigen Detection kit) 50 тестов	наб	50 Test/kit	7	91 425	639 975	Реагент применяется для количественного определения свободной простаты антиген(f-PSA) в сыворотке или плазме человека in vitro на хемиллюминесцентном иммунологическом анализаторе CM-180. Набор для обнаружения свободного специфического антигена простаты обнаруживается сэндвич-метод двойных антител, основанный на хемиллюминесценции иммуноанализ. Реагенты: R1- есть магнитные частицы стрептавидина; R2- представляет собой меченое антитело к f-PSA с эфиром акридиния ; R3- представляет собой антитело к f-PSA, меченное биотином; антитело к f-PSA, меченное эфиром
82	T4/Набор для обнаружения тироксина свободного (Thyroxine Detection kit) 50 тестов	наб	50 Test/kit	15	56 925	853 875	Реагент применяется для количественного определения тироксина (T4) в сыворотке человека или плазма in vitro на хемиллюминесцентном иммунологическом анализаторе CM-180 . Набор для определения тироксина определяют конкурентным методом на основе хемиллюминесцентный иммуноанализ. Реагенты ; R1 – магнитные частицы, покрытые тироксином ; R2- представляет собой антитело к тироксину, меченное эфиром акридиния ; R3 — буферный раствор с антиадгезивом добавлен; аналоги тироксина конкурируют с тироксином в образце для ограниченного количества антител к тироксину.
83	BNP/Набор для обнаружения натрийуретических пептидов b-типа (B-type Natriuretic Peptide Detection kit), включает калибраторы и контроли 50 тестов	уп	50 Test/kit	2	258 750	517 500	Реагент применяется для количественного определения натрийуретического пептида типа B в организме человека плазма in vitro на хемиллюминесцентном иммунологическом анализаторе CM-180. Набор для обнаружения натрийуретических пептидов типа B выявляется двойным сэндвич-метод антител, основанный на хемиллюминесценции иммуноанализ. Реагент: R1- представляет собой магнитные частицы стрептавидина ; R2- представляет собой антитело к натрийуретическому пептиду B-типа, меченное эфиром акридиния ; R3 представляет собой антитело к

84	AFP/Набор для определения альфа - фетопротеина (Alpha-fetoprotein Detection kit) 50 тестов	наб	50 тест	4	138 000	552 000	Реагент применяется для количественного определения Альфа-фетопротеин в сыворотке крови человека или плазма in vitro на хемиллюминесцентном иммунологическом анализаторе CM-180. Набор для обнаружения АФП обнаруживается сэндвичем с двойным антителом. Метод основан на иммунохемиллюминесцентном анализе. Реагенты : R1 - магнитные частицы покрытые антителом к АФП. R2- представляет собой антитело, меченное акридином. сложный эфир . R3 - представляет собой буфер PBS; антитело к АФП, меченное эфир акридиния и магнитные частицы, покрытые
85	CYFRA21-1/Набор для определения фрагментов цитокератина 19 (Cytokeratin 19 Fragment) 50 тестов	наб	50 Test/kit	5	213 900	1 069 500	Реагент применяется для количественного определения фрагментов цитокератина 19 (CYFRA21-1) в сыворотке или плазме человека in vitro на хемиллюминесцентном иммунологическом анализаторе CM-180. Набор для обнаружения фрагментов цитокератина 19 обнаруживается сэндвичем метод основан на иммунохемиллюминесцентном анализе. CYFER21-1 антитело, меченное эфиром акридиния, и антитело CYFRA21-1 которые покрыты магнитными частицами, реагируют иммунологически с антиген CYFRA21-1 в образцах для формирования антиген-
86	Probe Conditioning Solution - Раствор для кондиционирования зонда	шт	50 Test/kit	5	131 100	655 500	Раствор для кондиционирования зонда используется для обслуживания хемиллюминесцентного иммунологического анализатора CM-180 и интегрирования системы серии CSM. Основной компонент : жидкость содержащий белок. Объем 2* 15 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.

87	Acid Trigger Reagent Кислотный пусковой реагент 500 мл/флакон	шт	2*15mL	4	12 075	48 300	Кислотный триггерный реагент используется в реакциях хемилюминесцентного иммунологического анализатора СМ-180 для обеспечения необходимого перекиси водорода для иницирования хемилюминесцентной реакции. Состав: Перекись водорода -1,3%; Азотная кислота -0,007моль/л. Объем 500 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
88	Alkaline Trigger Reagent -Щелочной триггерный реагент	шт	1*500ml/bottle	14	34 500	483 000	Щелочной триггерный реагент используется в реакциях на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180 чтобы обеспечить необходимую щелочную среду для иницирования хемилюминесцентной реакции. Основные компоненты: Гидроксид натрия - 0,35 моль/л; ПАВ -2,5%. Объем 500 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
89	Concentrated Washing Buffer/Концентрированный промывочный буфер (Concentrated Washing Buffer)	шт	1*500ml/bottle	240	25 875	6 210 000	Концентрированный моющий буферный реагент используется на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180 для очистки реагентного зонда и трубки также для разведения проб и реагентов. Основные компоненты: Фосфатный буфер ~50 ммоль/л; ПАВ -1,5%. Объем 1л. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
90	Кюветный блок (Cuvete)	уп	1*1L/bottle	80	62 100	4 968 000	Кюветы (реакционные пробирки) одиночные полистироловые к хемилюминесцентному иммунологическому анализатору СМ-180. Одноразовая измерительная кювета. Объем реакционной смеси максимально: 1400 мкл. Размер одной кюветы: 14,4*7*39,6 мм.

91	Probe Washing Buffer/Буфер для промывки зонда (Probe Washing Buffer)	шт	4*90/kit	5	10 350	51 750	Буфер для промывки зондов используется для поддерживающей промывки хемилюминесцентного иммунологического анализатора CM-180 . Основные компоненты: Гипохлорит натрия . Перед использованием Probe Washing Buffer необходимо разбавить очищенной водой в соотношении 1 : 4 . Объем 20 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
92	Шприцы с сухим гепарином для анализа газов крови 2мл	шт	20ml	1	260 000	260 000	Шприцы с сухим гепарином предназначены для взятия артериальной или венозной крови для исследования газов, pH, электролитов и метаболитов с помощью анализаторов газов крови. Шприцы изготовлены из пластика, непроницаемого для газов, полностью интактные, не влияющие на результаты исследования. Наполнитель: Heparin 50 I.U. компенсированный электролитом. Условия хранения: при температуре +2 до +30оС, вдали от прямых солнечных лучей. Фасовка: каждый
93	BUFFER PACK 348/буферный раствор	наб	250	4	123 606	494 424	Упаковка буферов (Buffer Pack) 4 шт. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
94	WASH AND CD PACK 348 4 x 450 ml (incl. deproteinising/conditioning solution, Hkt.SLOPE ampule) / Промывочный набор 4 x 450 ml (включая депротенин/кондиционер, ампулу для Hct наклона)	наб	1	4	236 477	945 908	Моющий раствор (Wash/CD Pack). В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для установки и замены расходных материалов.
95	PCO2 electrode/электрод	наб	1	1	532 073	532 073	Электрод рСО2. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
96	PO2 electrode/электрод	наб	1	1	520 249	520 249	Электрод рО2. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
97	K electrode/электрод	наб	1	1	141 886	141 886	Электрод К+. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
98	CA electrode/электрод	наб	1	1	160 804	160 804	Электрод Са++. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.

99	Na electrode/электрод	наб	1	1	167 898	167 898	Электрод Na+. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
100	HCT electrode/электрод	наб	1	1	397 281	397 281	Электрод Hct / Hct sensor. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
101	pH electrode/электрод	наб	1	1	179 722	179 722	Электрод pH. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
102	Cl- electrode/электрод	наб	1	1	335 797	335 797	Электрод Cl-. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
103	Gas Cartridge/газовый картридж	уп	1	1	237 494	237 494	Упаковка газовых картриджей, содержит газ 1 (калибровка) и газ 2 (наклон), по одному картриджу каждого газа / Gas cartridge pack, containing gas 1 (cal) and gas 2 (slope), 1 cartridge of each. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для установки и замены расходных материалов.
104	QC 1/контроль 1	уп	1	1	162 765	162 765	Раствор для контроля качества уровень 1 (Rapid QC Plus Level 1). Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
105	QC 2/контроль 2	уп	1	1	162 660	162 660	Раствор для контроля качества уровень 2 (Rapid QC Plus Level 2). Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
106	QC 3/контроль 3	наб	1	1	155 037	155 037	Раствор для контроля качества уровень 1 3 (Rapid QC Plus Level 3). Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
107	pH Electrode Fill	наб	1	1	45 049	45 049	Рабочий раствор для заполнения pH электрода (pH Electrode Fill Solution). Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
108	NA/K/CA/CL ELECT.FILL SOLUTION	наб	1	1	54 390	54 390	Рабочий раствор для заполнения Na+/K+/Ca++/Cl- электродов / (Na+/K+/Ca++/Cl- ElectrodeFill Solution). Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.

109	Refill Electrode KCL reference	наб	1	1	342 891	342 891	Комплект для заправки эталонного электрода, содержит кассету эталонного электрода, рабочий раствор KCl и уплотнительные кольца/ Reference sensor refill, contains reference sensor cassette, KCl fill solution and O' rings. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
110	BOTTLE TUBING KIT/набор для бутылей	наб	1	1	165 534	165 534	Комплект трубок бутылей/ Bottle tubing kit. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
111	SAMPLE & REAG.PUMP TUBING KIT/набор для насоса (every 3 moths)	наб	1	1	120 603	120 603	Комплект трубок насоса подачи пробы и реактивов/ Sample and reagent pump tubing kit. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
112	Ship Assy Inner Element - internal electrode	наб	1	1	73 308	73 308	Вкладыш эталонного электрода вместе с рабочим раствором KCl/ Reference electrode inner, with KCl fill solution. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
113	Hct SLOPE Standard	наб	1	1	83 547	83 547	Раствор для определения наклона гематокрита, 10шт по 2мл (Hematocrit Slope Ampoules (Pack of 10. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
114	clot removal kit	наб	1	1	21 282	21 282	Нитевидный тросик для удаления засорений, 0.5 м {19 1/2 дюйма}/ Clot removal line, 0.5 m (19 1/2 inches. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
115	Уплотнительные кольца Reference sensor	наб	1	1	64 629	64 629	Кольцо уплотнительное. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.

Техническая характеристика товара согласно приложению 2 к объявлению.

Сроки и условия поставки

Потенциальный поставщик должен поставить товар по адресу: Казахстан, Жанатас, 3 мкр, д.1.

В условиях DDP, по заявке заказчика в течение 15 календарных дней согласно графику поставки.

Место представления (приема) документов и окончательный срок подачи ценовых предложений

Конверты будут принимать по адресу: Казахстан, Жанатас, 3 мкр, д. 1, районная больница, административный корпус, кабинет №16 государственных закупок, до 11-00 часов 12.01.2025 года.

Вскрытие конвертов с заявками состоится по адресу: Казахстан, Жанатас, 3 мкр, д. 1, районная больница, административный корпус, кабинет №16 государственных закупок, 14-00 часов 12.01.2025 года.

Потенциальный поставщик до истечения окончательного срока представления ценовых предложений представляет только одно ценовое предложение в запечатанном виде.

Конверт содержит:

1. Ценовое предложение по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;
2. Документ о правоспособности (для юридических лиц), гражданская дееспособность (для физических лиц, осуществляющих предпринимательскую деятельность);
3. Документ о правоспособности на осуществление соответствующей фармацевтической деятельности;
4. Документ о том, что потенциальный поставщик не аффилирован с членами и секретарем тендерной комиссии (комиссии), а также представителями заказчика, организатора закупа или единого дистрибьютора, которые имеют право прямо и (или) косвенно принимать решения и (или) оказывать влияние на принимаемые решения тендерной комиссией (комиссии);
7. Документы, подтверждающие соответствие предлагаемых товаров требованиям установленным постановлением Правительства Республики Казахстан от 21 июня 2023 года № 110 «Об утверждении правил организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг»;

Главный врач Сарысу ЦРБ Каликова А.Т

