

Объявление №6 о проведении закупки реагентов на анализаторы ДІКІІ способом запроса неновых предложений.

Дата: 25.09.2023г.

КТП НА ПХВ "ЦЕНТРАЛЬНАЯ РАЙОННАЯ БОЛЬНИЦА САРЫСУСКОГО РАЙОНА УПРАВЛЕНИЯ ЗАРОВООХРАНЕНИЯ АКИМАТА ЖАМБЫЛСКОЙ ОБЛАСТИ", по адресу: Казakhstan, Жанагас, 3 мкр, д.1, объявляет о проведении «закупки реагентов на анализаторы ДІКІІ способом запроса неновых предложений» следующих товаров.
 Приложение 1:

№	Наименование товара	Ед.изм	Кол-во	Цена	Сумма	Техническая спецификация
1	BUFFER PASC 348.буферный раствор	шт	2	112 282	224 564	Упаковка буферов (Buffer Pask) 4 шт. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента
2	WASH AND CD PASC 348 4 x 450 ml (incl. deproteinising/conditioning solution, Нкт SLOPE ampule) / Промывочный набор 4 x 450 ml (включая депротени/кондиционер, ампулу для Нкт наклона)	наб	2	214 812	429 624	Моноший раствор (Wash/CD Pask). В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для установки и замены расходных материалов.
3	Gas Cartridge/газовый картридж	наб	2	215 736	431 472	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.
4	PCO2 electrode/электрод	шт	1	483 328	483 328	Электрод PCO2. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
5	PO2 electrode/электрод	шт	1	472 586	472 586	Электрод PO2. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
6	K electrode/электрод	шт	1	128 888	128 888	Электрод K+. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
7	Ca electrode/электрод	шт	1	146 072	146 072	Электрод Ca++. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
8	Na electrode/электрод	шт	1	152 516	152 516	Электрод Na+. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.

9	НСТ electrode/электрод	шт	1	360 884	360 884	Электрод Нст / Нст sensor. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
10	PH electrode/электрод	шт	1	163 258	163 258	Электрод PH. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
11	PH Electrode Fill	шт	1	40 922	40 922	Рабочий раствор для заполнения pH электрода (PH Electrode Fill Solution). Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
12	NA/K/CA/CL ELECT.FILL SOLUTION	шт	1	49 406	49 406	Рабочий раствор для заполнения Na+/K+/Ca++/Cl- электродов / (Na+/K+/Ca++/Cl- ElectrodeFill Solution). Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
13	Refill Electrode KCl reference	шт	1	311 478	311 478	Комплект для замены 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.
14	BOTTLE TUBING KIT/набор для бутылей	шт	1	150 368	150 368	Комплект трубок бутылей/ Bottle tubing kit. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
15	SAMPLE & REAG.PUMР TUBING KIT/набор для насоса (every 3 months)	шт	1	109 554	109 554	Комплект трубок насоса подачи пробы и реактивов/ Sample and reagent pump tubing kit. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
16	Ship Assy Inner Element - internal electrode	шт	1	66 592	66 592	Вкладыш эталонного электрода вместе с рабочим раствором KCl/ Reference electrode inner, with KCl fill solution. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
17	Conditioning solution - sensors 5 x 2 ml	шт	1	42 962	42 962	Кондиционирующий раствор 5шт (Conditioning Solution (pk of 5). Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
18	Net SLOPE Standard	шт	1	75 894	75 894	Раствор для определения наклона гематокрыта, 10шт по 2мл (Hematocrit Slope Ampoules (Pack of 10. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
19	Sensor reference refill solution 4 mol/l	шт	1	32 222	32 222	Раствор для заполнения референсного электрода / (Reference Electrode Fill Solution pk of 4). Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.

20	slot removal kit	шт	1	19 334	19 334	Нитевидный тросик для удаления засорения, 0,5 м (19 1/2 дюйма) Slot removal line, 0.5 m (19 1/2 inches). Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
21	Уплотнительные кольца Reference sensor	наб	1	58 708	58 708	Кольцо уплотнительное. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
22	Шприца с сухим гепарином для анализа газов крови 2мл	уп	250	850	212 500	Шприцы с сухим гепарином предназначены для взятия артериальной или венозной крови для исследования газов, рН, электролитов и метаболитов с помощью анализаторов газов крови. Шприцы изготовлены из пластика, непроницаемого для газов, полностью инертные, не влияющие на результаты исследования. Наполнитель: Натрий 50 I.U. комбинированный электролитом. Условия хранения: при температуре +2 до +30°C, вдали от прямых солнечных лучей. Фасовка: каждый шприц стерильен и упакован индивидуально, 50 шт. в картонной коробке. Наружный диаметр цилиндра шприца – 11 мм, внутренний диаметр цилиндра шприца – 10 мм, длина шприца вместе с колпачком и поршнем – 80 мм, длина цилиндра шприца без колпачка и поршня – 64 мм. Максимальный объем: 2 мл. Цифровая маркировка объема от 1.0 мл до 2.0 мл с шагом 0.1 мл. Окончание шприца имеет Luer-Lock закрытый зеленым колпачком. Малый "мертвый" объем шприца (менее 5%) позволяет достичь высокой точности результатов. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
Расходные материалы для СМ-180						
23	Free Thioxline (FT4) - Набор для обнаружения тироксина(FT4)	наб	20	49 500	990 000	Реагент применяется для количественного определения свободного тироксина (FT4) в организме человека сыворотки или плазмы in vitro на хемилуминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180. Набор для определения свободного тироксина определяет конкурентным методом на основе хемилуминесцентного иммуноанализа. Реагент: R1 – магнитные частицы стрептавидина ; R2- представляет собой антигено к тироксину, меченое эфиром акрилатина ; R3 - представляет собой производное тироксина, меченое биотином; производное тироксина, меченое с биотином и свободным T4 в образцах конкурируют с антигеном T4 меченым эфиром акрилатина, а иммунные комплексы связываются с магнитными частицами в результате реакции между биотином и стрептавидином. Содержание свободного тироксина в образцах обратно пропорционален оптически измеренным световым единицам (RLU), обнаруженной системой R1- магнитные частицы стрептавидина

					<p>≥0,03%; R2- антигена к тироксину, меченные эфир акридиния ≥200нг/мл; R3- производные тироксина , меченные биотинном ≥2 нг/мл . Точность: относительное отклонение должно быть в пределах ±15%. Линейный диапазон составляет 0,2ng/dL ~ 12ng/dL. Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>
<p>Free Triiodothyronine (FT3) Набор для обнаружения трийодтиронина(FT3)</p>	<p>наб</p>	<p>20</p>	<p>49 500</p>	<p>990 000</p>	<p>Реагент применяется для количественного определения свободного трийодтиронина (FT3) в организме человека сыворотки или плазмы in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе SM-180. Набор для обнаружения свободного трийодтиронина определяется конкурентным методом анализ. Реагенты: R1 – магнитный стрептавидин частит; R2 - представляет собой антигено T3, меченное эфиром акридиния; R3 - представляет собой производное трийодтиронина, меченное биотинном; трийодтиронин производное, меченное биотинном, и свободный T3 в образцах конкурируют с антигено T3, меченное эфиром акридиния, и магнитные комплексы связываются с магнитными частитами в результате реакции между биотинном и стрептавидином. Содержание свободного трийодтиронина в образцах обратно пропорционально относительным световым единицам (RLU), обнаруженный системой. R1- Магнитные частиты стрептавидина ≥0,03%; R2 - антигена к трийодтиронину; меченные эфир акридиния ≥20нг/мл; R3- производные трийодтиронина, меченные биотин ≥2нг/мл. Точность: относительное отклонение должно быть в пределах ±15%. Линейный диапазон составляет 0,4pg/mL ~ 33pg/mL. Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>
<p>Triiodothyronine (T3) - Набор реагентов для определения трийодтиронина (T3)</p>	<p>набор</p>	<p>20</p>	<p>49 500</p>	<p>990 000</p>	<p>Реагент применяется для количественного определения трийодтиронина (T3) в сыворотке крови человека или плазма in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе SM-180. Набор для обнаружения трийодтиронина определяется конкурентным методом на основе хемилюминесцентного иммуноанализа. Реагенты: R1- представляет собой магнитную частитку, покрытую аналог трийодтиронина; R2- мечен эфиром акридиния антигено к трийодтиронину; R3 — высвобождающий агент; Трийодтиронин аналоги конкурируют с трийодтиронином в образце за антигено к трийодтиронину, меченное эфиром</p>

24

25

					<p>акридиния. Триiodтиронина содержание в пробе обратно пропорционально относительной световой единице (RLU), обнаруженный системой. R1 - аналог триiodтиронина, покрытый магнитные частицы 0,02%; R2 - Триiodтиронина, меченый сложным эфиром акридиния антитело 0,2 мкг/мл; R3 Высокожидкой агент 2 мкг/мл. Точность: материал национального стандарта, относительное отклонение между испытательным значением концентрации и номинальным значением должно быть в пределах $\pm 10\%$. Линейный диапазон составляет 0.1нг/мл ~ 8нг/мл. Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>
<p>Тирохине (Т4) - Набор для обнаружения тироксина (Т4)</p>	набор	20	49 500	990 000	<p>Реагент применяется для количественного определения тироксина (Т4) в сыворотке человека или плазма in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180. Набор для определения тироксина определяют конкурентным методом на основе хемилюминесцентный иммуноадаптер. Реагенты: R1 - магнитные частицы, покрытые тироксином; R2 - представляет собой антитело к тироксину, меченное эфиром акридиния; R3 - буферный раствор с антиалгеином добавлен; аналог тироксина конкурируют с тироксином в образце для ограниченного количества антител к тироксину, меченых сложным эфиром акридиния. Количество тироксина в пробе соответствует относительной освещенности единица (RLU) обратно пропорциональна. R1 - Аналог тироксина с магнитным покрытием частицы 0,02%; R2 - Антитела, меченые сложным эфиром акридиния, к тироксин 1 мкг/мл; R3 - Высокожидкой агент 2 мкг/мл. Точность: материал национального стандарта, относительное отклонение между испытательным значением концентрации и номинальным значением должно быть в пределах $\pm 10\%$. Линейный диапазон составляет 0.3нг/дл ~ 30нг/дл. Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>
<p>Thyroid Stimulating Hormone (TSH) -Набор для определения тиреотропного гормона (ТТГ)</p>	наб	20	48 000	960 000	<p>Реагент применяется для количественного определения тиреотропного гормона (ТТГ) в сыворотке или плазме человека in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180. Набор для обнаружения ТТГ определяется sandwich-методом с двойными антителами на основе иммунохемилюминесцентного анализа. Реагенты: R1 - представляет собой покрытый</p>

					<p>стрептавидином магнитная частица; R2 -представляет собой антигено к ТТТ, меченное эфиром акрилина; R3 - представляет собой антигено к ТТТ, меченное биотинном. Сложный эфир акрилина меченый биотинном антигена к ТТТ реагируют с тестируемым образцом в цитовойной желсе, стимулируют иммунную реакцию, а затем образуют антиген-антигено сложный. Содержание ТТТ в образце пропорционально относительно световому блоку (RLU), обнаруженной системой. R1 -Магнитные частицы, покрытые стрептавидином 0,01%; R2.-Антигено к ТТТ, меченное эфиром акрилина 1 мкг/мл ; R3.- Меченое биотинном антигено к ТТТ 1 мкг/мл . Точность: материал национального стандарта, относительное отклонение между испытательным значением концентрации и номинальным значением должно быть в пределах $\pm 10\%$. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для доставки реагента.</p>
<p>Тиреоглобулин (ТГ) - Набор для обнаружения тиреоглобулина (ТТ)</p>	<p>наб</p>	<p>14</p>	<p>69 000</p>	<p>966 000</p>	<p>Реагент применяется для количественного определения тиреоглобулина (ТТ) в сыворотке человека или плазма in vitro в организме человека сыворотки или плазмы in vitro на хемилуминоесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180. Набор для обнаружения тиреоглобулина основан на использовании хемилуминоесценции иммуноанализа сэндвич-метода двойных антиген для обнаружения. Реагенты: R1 -есть магнитная частица, покрытая астрептавидином; R2 - меченый эфиром акрилина антигена к ТТ; R3 - меченные биотинном антигена к ТТ и ТТ в образце к тестируемому стимулирует иммунную реакцию, а затем образует соединение антиген-антигено. Содержание ТТ в образце пропорциональна относительно единице освещенности (RLU), обнаруженной системой. R1- Магнитные частицы, покрытые стрептавидином 0,01%; R2.-Меченые эфиром акрилина антигена к ТТ 1 мкг/мл; R3 - Меченые биотинном антигена к ТТ 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 50. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд</p>

сертифицированного специалиста для адаптации реагента.

					<p>Реагент применяется для количественного определения антител к тиреоглобулину (А-ТГ) в сыворотке или плазме человека in vitro на химилуминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180. Набор А-ТГ основан на использовании химилуминесцентного иммуноанализа косвенный метод обнаружения. Реагенты: R1 – Магнитные частицы с покрытием из ТГ; R2 – Акрилиния антитела, меченные сложным эфиром; R3 - представляет собой буфер PBS антитела к тиреоглобулину в последующих образцах сочетается с частицами, покрытыми ТГ. После полоскания соедините с меченым эфиром акрилиния антителами к человеческому IgG и образуют соединение антиген-антитело. Содержание А-ТГ в образце пропорционален относительной единице освещенности (RLU), обнаруженной системой действия. R1- Магнитные частицы с покрытием из ТГ 0,01%; R2- Антитела, меченные сложным эфиром акрилиния, к человеческой IgG 0,1 мкг/мл; R3- Буфер PBS 20 ммоль/л. Линейный диапазон составляет 1,0 МЕ/мл ~ 1000 МЕ/мл. Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>
<p>Antibodies to Thyroglobulin (A-TG) - Набор для определения антител к тиреоглобулину(А-ТГ)</p>	наб	20	94 500	1 890 000	
<p>Antibodies to Thyroid Peroxidase (АТПО) - Набор для определения антител к тиреоидной пероксидазе(АТПО)</p>	наб	20	99 000	1 980 000	
	<p>Реагент применяется для количественного определения антител к тиреопероксидазе (АТПО) в сыворотке или плазме человека in vitro на химилуминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180. Набор А-ТПО основан на использовании химилуминесцентного иммуноанализа косвенный метод обнаружения. Реагенты: R1 – Магнитные частицы, покрытые ТПО; R2 – Меченное эфиром акрилиния антитело к IgG человека; R3- представляет собой буфер PBS. Магнитные частицы, покрытые ТПО, и антитело, меченное эфиром акрилиния к человеческому IgG, имеют индуцированную реакцию с А-ТПО в образце, затем образуют соединение антиген-антитело. Содержание А-ТПО в образце пропорционален относительной единице освещенности (RLU), обнаруженной системой. R1 Магнитные частицы, покрытые ТПО 0,01%; R2- Антитела, меченные сложным эфиром акрилиния, к IgG человека 0,5 мкг/мл; R3 - Буфер PBS 20 ммоль/л. Линейный диапазон составляет 10U/ml ~ 1000U/ml. Количество тестов в упаковке не</p>				

		<p>более 50. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>
<p>Ferritin Detection (FER) - Набор реагентов для определения ферритина (FER)</p>	<p>наб 6 54 000 324 000</p>	<p>Реагент применяется для количественного определения ферритина (FER) в сыворотке человека или плазма in vitro на хемилюминисцентном иммунологическом анализаторе CM-180. Набор для обнаружения ферритина обнаруживается сдвигем с двойным антигеном метод основан на иммунохемилюминисцентном анализе. Реагенты: R1 - магнитный стрептавидин частиц; R2- представляет собой антигено к ферритину; меченное эфиром акридиния; R3 - представляет собой антигено к ферритину; меченное биотинию; меченное эфиром акридиния, и антигено к ферритину; меченное биотин вступает в иммунологическую реакцию с ферритином в образцах с образованием комплекса антиген-антигено и связываются с магнитными частицами в результате реакции между биотинию и стрептавидином. Содержание ферритина в образцах прямо пропорциональна относительным световым единицам (RLU), обнаруженные системе. R1-Магнитные частицы стрептавидина $\geq 0,03\%$; R2- Ферритин помеченный эфиром акридиния $\geq 0,1$ мкг/мл; R3-Антигено к ферритину меченные биотинию $\geq 0,5$ мкг/мл. Точность: относительное отклонение должно быть в пределах $\pm 10\%$ от номинального ценности. Линейный диапазон составляет 1 нг/мл \sim 2000 нг/мл. Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>
<p>Alpha-fetoprotein(AFP) - Набор для определения альфа-фетопротеина(АФП)-</p>	<p>наб 2 63 000 126 000</p>	<p>Реагент применяется для количественного определения Альфа-фетопротеина в сыворотке крови человека или плазма in vitro на хемилюминисцентном иммунологическом анализаторе CM-180. Набор для обнаружения АФП обнаруживается сдвигем с двойным антигеном. Метод основан на иммунохемилюминисцентном анализе. Реагенты: R1 - магнитные частицы, покрытые антигеном к АФП; R2- представляет собой антигено, меченное акридинием; сложный эфир; R3 - представляет собой буфер PBS; антигено к АФП; меченное эфир акридиния и магнитные частицы, покрытые антигеном к АФП иммунологически реагировать с антигеном АФП в образцах с образованием комплекса</p>

					<p>антиген-антитело. Содержание АФП в образцах прямо пропорционально относительные световые единицы (RLU), обнаруженные системой. R1 - магнитные частицы, покрытые антигена к альфа-фетопротеину 0,01%; R2 - антигена к альфа-фетопротеину, меченные с эфиром акридина 0,2мг/мл; R3- буфер PBS 20mM/L. Точность: тест с национальным стандартным материалом, относительное отклонение результатов измерений должно быть в пределах $\pm 10\%$. Линейный диапазон составляет 1,3нг/мл ~ 1000нг/мл. Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>
<p>Total Prostate Specific Antigen(t-PSA) - Набор для обнаружения общего специфического антигена простаты (т-ПСА)</p>	<p>наб</p>	<p>1</p>	<p>79 500</p>	<p>79 500</p>	<p>Реагент применяется для количественного определения общего специфического антигена простаты (т-ПСА) в сыворотке или плазме человека in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180. Набор для обнаружения общего специфического антигена простаты определяется сдвигив-метод двойных антител, основанный на хемилюминесценции иммуноанализ. Реагенты: R1 представляет собой магнитные частицы стрептавидина; R2 - представляет собой антигено к t-PSA, меченное эфиром акридина ; R3- представляет собой антигено к t-PSA, меченное биоотином; антигено к t-PSA, меченное эфиром акридина, и антигено к t-PSA, меченное биоотином, иммунологически реагируют с t-PSA в образцах с обработанным комплексом антиген-антитело и связываются с магнитными частицами посредством реакции между биоотином и стрептавидином. Содержание t-PSA в образцах прямо пропорционально относительным световым единицам (RLU), обнаруженной системой. R1-магнитные частицы стрептавидина $\geq 0,003\%$; R2-антигена к t-PSA, меченные акридином сложной эфир $\geq 0,1$ мкг/мл; Антигена R3-t-PSA, меченные биоотином $\geq 0,5$ мкг/мл. Точность: тест с эталонным материалом, относительное отклонение результаты измерений должны быть в пределах $\pm 10\%$. Линейный диапазон 0,05 нг/мл-100 нг/мл. Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>

<p>Free Prostate Specific Antigen (f-PSA) - Набор для обнаружения свободного специфического антигена простаты (f-PSA)</p>	<p>наб</p>	<p>2</p>	<p>79 500</p>	<p>159 000</p>	<p>Реагент применяется для количественного определения свободной простаты антигена (f-PSA) в сыворотке или плазме человека in vitro на хемилуминесцентном иммунологическом анализаторе CM-180. Набор для обнаружения свободного специфического антигена простаты обнаруживается сэндвич-метод двойных антигел, основанный на хемилуминесценции иммуноанализа. Реагенты: R1- есть магнитные частицы стрептавидина; R2- представляет собой меченое антитело к f-PSA с эфиром акрилатина; R3- представляет собой антитело к f-PSA, меченное биотином; антитело к f-PSA, меченное эфиром акрилатина и f-PSA антитела, меченные биотином, иммунологически реагируют с ф-ПСА в образцы для формирования комплекса антиген-антитело и связывания с магнитными частицами в результате реакции между биотином и стрептавидином. Содержание f-PSA в образцах прямо пропорционален относительным световым единицам (RLU), обнаруженные системой. R1-Магнитные частицы стрептавидина $\geq 0,03\%$; R2- Антитела f-PSA, меченные акрилатином сложной эфир $\geq 0,1$ мкг/мл; R3-Антитела f-PSA, меченные биотином $\geq 0,5$ мкг/мл. Точность: отношение измеренного значения к теоретическому значению должен быть между 0,85-1,15 %. Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе! В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для дилитации реагента.</p>
<p>Hepatitis B Virus Surface Antigen (HBsAg) - Набор для обнаружения поверхностного антигена вируса гепатита В (HBsAg)</p>	<p>наб</p>	<p>20</p>	<p>52 500</p>	<p>1 050 000</p>	<p>Реагент применяется для количественного определения поверхностного антигена вируса гепатита В (HBsAg) в сыворотке крови человека in vitro на хемилуминесцентном иммунологическом анализаторе CM-180. Реагент определяет двуухвостидный методом, основанным на хемилуминесцентный иммуноанализа. 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 акрилатина, с образованием иммунный комплекс. Содержание HBsAg в образцах непосредственно пропорционально относительным световым единицам (RLU), обнаруженным системой. Реагенты: R1- Магнитные частицы, покрытые HBsAb 0,01%; R2- HBsAb, меченные акрилатином сложной эфир 0,2μg/ml. Точность: При использовании номинального эталонного материала или эталонного материала ВОЗ для определения, относительное отклонение результатов измерения должно быть в пределах $\pm 20\%$. Линейный диапазон: составляет 0,05 МЕ/мл ~ 250 МЕ/мл</p>

					<p>Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: метод сертифицированного специалиста для валидации реагента.</p>
<p>Antibody to Hepatitis C Virus (Anti-HCV)- Набор для обнаружения антител к вирусу гепатита С (Anti-HCV)</p>	наб	20	72 000	1 440 000	<p>Реагент применяется для качественного определения антител к вирусу гепатита С (Anti-HCV) в сыворотке крови человека in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180. Набор для обнаружения анти-ВГС выкаливается косвенным методом на основе в иммунохемилюминесцентном анализе. Образцы инкубируют с антигенами ВГС, мечеными биотином и магнитным стрептавидином частями. Антитела к ВГС в образцах сочетаются с гепатитом С антигенами вируса, а биотин на антигенах сочетается с магнитными частями стрептавидина. После стирки излишки комплекса удаляются, промывают и добавляют антигена против IgG человека, меченное эфиром акридина. После повторной промывки пре-триггерный реагент и триггерный реагент добавляют к реакционной смеси. Содержание антител к ВГС в выборки прямо пропорциональны относительным световым единицам (RLU) обнаружены системой. Реагенты: R1-- Магнитные частицы стрептавидина 0,01%; R2- Антитела к IgG человека, меченные эфир акридина 0,2µg/ml; R3 - антителы ВГС, меченные биотин 1µg/ml. Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: метод сертифицированного специалиста для валидации реагента.</p>
<p>ОН Vitamin D -Набор для определения 25-гидроксивитамина D</p>	наб	12	96 000	1 152 000	<p>Реагент применяется для количественного определения 25-гидроксивитамина D в сыворотке крови человека или плазма in vitro 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 акридина, R3 представляет собой 25-гидроксивитамин D, меченый биотином, R4 и R5 — реагенты для предварительной обработки проб; 25-гидроксивитамина D, меченный биотином, конкурирует с 25-гидроксивитамином D в образцах с образованием меченого антитела к 25-гидроксивитамину D с эфиром акридина и связывается с магнитными частями по реакции между биотином и стрептавидином. Содержание 25-гидроксивитамина D в образцах обратно пропорциональны относительным световым единицам (RLU) обнаружены системой. R1 -магнитные частицы</p>

					<p>стрептавидина $\geq 0,03\%$; R2-Меченые антитела к 25-гидрокси витамину D с эфиром акридина $\geq 10 \text{ ng/mL}$; R3 -25-гидрокси витамин D, меченый биотином $\geq 5 \text{ ng/mL}$; R4- дитиотреитол $\geq 0,5 \text{ ng/L}$; R5- гидрокси д натрия $\geq 20 \text{ ng/L}$. Точность: относительное отклонение должно быть в пределах $\pm 15\%$.</p> <p>Линейный диапазон составляет 4,0 нг/мл ~ 70,0 нг/мл. Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>
<p>Vitamin B12 (VB12) - Витамин B12 (VB12)</p>	<p>наб</p>	<p>6</p>	<p>88 500</p>	<p>531 000</p>	<p>Реагент применяется для количественного определения содержания витамина B12 в сыворотке крови человека или плазма in vitro на хемилуминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180. Набор для определения витамина B12 определяется методом конкуренции на основе хемилуминесцентного иммуноанализа. Реагенты: R1 – магнитные частицы стрептавидина; R2- представляет собой антитело к витамину B12, меченое эфиром акридина; R3 – прожвонное витамина B12, меченое биотином; R4 и R5 — реагенты для предварительной обработки проб. Прожвонное витамина B12, меченое биотином, конкурирует с витамином B12 в образцах после предварительной обработки, образуя антитело к витамину B12, меченое эфиром акридина. Имунный комплекс связывается с магнитными частицами посредством реакции между биотином и стрептавидином. Содержание витамина B12 в образцах обратно пропорционально относительным световым единицам (RLU), обнаруженным системой. R1 streptavidin magnetic particles $> 0,03\%$; R2 -vitamin B 12 antibodies labeled with acridinium ester $> 10 \text{ ng/mL}$; R3- vitamin B12 derivatives labeled with biotin $> 5 \text{ ng/mL}$; R4- dithiothreitol $> 0,5 \text{ ng/L}$; R5- sodium hydroxide $> 20 \text{ ng/L}$; potassium cyanide $> 10 \text{ ng/mL}$. Точность: относительное отклонение должно быть в пределах $\pm 15\%$. Линейный диапазон составляет 50 пг/мл-2000 пг/мл. Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>
<p>Folic Acid (folate) - Набор для определения фолиевой кислоты</p>	<p>наб</p>	<p>4</p>	<p>75 000</p>	<p>300 000</p>	<p>Реагент применяется для количественного определения содержания фолиевой кислоты в сыворотке крови человека плазма или цельная кровь на хемилуминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180. Набор для обнаружения фолиевой кислоты определяется методом конкуренции на основе в иммунохемилуминесцентном анализе. Реагенты: R1 – магнитные частицы стрептавидина; R2 –</p>

						<p>литтелю к фоллиевой кислоте, помеченное эфиром акридиния ; R3- представляет собой фоллиевую кислоту производное, меченое биотином ; R4 и R5 - предварительная обработка образца реагента ; производное фоллиевой кислоты, меченное биотином, конкурирует с фоллиевой кислотой в обработанных образцах и соединяется с меченым литтелю к фоллиевой кислоте с эфиром акридиния. Иммуниный комплекс связывается с магнитными частицами. Реакция между биотином и стрептавадином. Фоллиевая кислота- содержание в пробах обратно пропорционально относительным световым единицам (RLU) обнаружены системой. R1-Магнитные частицы стрептаваидина $\geq 0,03\%$; R2- Антитела к фоллиевой кислоте меченные эфиром акридиния ≥ 10 нг/мл; R3 - производные фоллиевой кислоты, меченные биотином ≥ 5 нг/мл; R4- литиотреитол ≥ 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 50. Калибратор и контроль в наборе. (Витамин 9) В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>
40	Алкалине Trigger Reagent -Щелочной триггерный реагент	наб	1	30 000	30 000	<p>Щелочной триггерный реагент используется в реакции на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180 чтобы обеспечить необходимую щелочную среду для инициирования 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.</p>
41	Concentrated Washing Buffer- Концентрированный промывочный буфер 1л	наб	110	22 500	2 475 000	<p>Концентрированный моющий буферный реагент используется на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180 для очистки реактивного 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.</p>
42	Probe Conditioning Solution - Раствор для кондиционирования зонда	наб	1	114 000	114 000	<p>Раствор для кондиционирования зонда используется для обслуживания хемилюминесцентного иммунологического анализатора СМ-180 и интегрирования системы серии СSM. Основной компонент: жидкость содержащая 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</p>

специалиста для адаптации реагента.

43	Probe Washing Buffer/Буфер для промывки зонда 50 мл	наб	1	19 500	19 500	Буфер для промывки зондов используется для поддержания промывки хемилюминесцентного иммунологического анализатора SM-180. Основные компоненты: Гипохлорит натрия. Перед использованием Probe Washing Buffer необходимо разбавить очищенной водой в соотношении 1:4. Объем 50 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.			
44	Probe Washing Buffer/Буфер для промывки зонда 20 мл	наб	2	9 000	18 000	Буфер для промывки зондов используется для поддерживаемой промывки хемилюминесцентного иммунологического анализатора SM-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.			
45	Acid Trigger Reagent Кислотный пусковой реагент 500 мл/флакон	наб	1	10 500	10 500	Кислотный триггерный реагент используется в реакциях хемилюминесцентного иммунологического анализатора SM-180 для обеспечения необходимого перекисы водорода для инициирования 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.			
46	Consumables (Cuvettes)- кюветы (реакционные пробирки)	наб	20	54 000	1 080 000	Кюветы (реакционные пробирки) одиночные пригодные к хемилюминесцентному иммунологическому анализатору SM-180. Одноразовая измерительная кювета. Объем реакционной смеси максимальный: 1400 мкл. Размер одной кюветы: 14,4*7*19,6 мм. Есть дополнительные услуги: выезд сертифицированного специалиста для адаптации.			
47	BNP/Набор для обнаружения натрийуретических пептидов b-типа (B-типе Natriuretic Peptide Detection kit)	наб	6	225 000	1 350 000	Реагент применяется для количественного определения натрийуретического пептида типа B в организме человека плазма in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе SM-180. Набор для обнаружения натрийуретических пептидов типа B выливается двойным сэндвич-метод. Антител, основанный на хемилюминесценции иммуноадаптив. Реагент: R1 - представляет собой магнитные частицы стрептавидина; R2 - представляет собой антитело к натрийуретическому пептиду B-типа, меченное эфиром			

					<p>акридиния ; R3 представляет собой антигено к натрийуретическому пептиду В-типа, меченное биотином; антигено к натрийуретическому пептиду В-типа, меченное эфиром акридиния, и антигено к натрийуретическому пептиду В-типа, меченное биотином, иммунологически реагируют с натрийуретическим пептидом В-типа в образцах с образованием комплекса антиген-антигено и связываются с магнитными частицами посредством реакции между биотином и стрептавидина. Содержание натрийуретического пептида В типа образцах прямо пропорционально определенным системой относительным световым единицам (RLU). R- Магнитные частицы стрептавидина1 $\geq 0,03\%$; R2-Антигена к натрийуретическому пептиду В-типа помечен эфиром акридиния $\geq 0,1$ мкг/мл; R3- Антигена к натрийуретическому пептиду В-типа помечены биотином $\geq 0,5$ мкг/мл. Точность: относительное отклонение не должно превышать $\pm 10\%$. Линейный диапазон составляет 15 пг/мл–5000 пг/мл. Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>
<p>CA19-9/Набор для обнаружения ракового антигена 19-9 50 (Carbohydrate Antigen CA 19-9 Detection kit)</p>	<p>наб</p>	<p>1</p>	<p>84 000</p>	<p>84 000</p>	<p>Реагент применяется для количественного определения ракового антигена 19-9 (CA19-9) содержания в сыворотке или плазме человека in vitro на хемилуминесцентном иммунологическом анализаторе SM-180. Набор для обнаружения ракового антигена 19-9 обнаруживается двойным сэндвич-метод антиген, основанный на хемилуминесценции иммуноаффилт. Реагенты: R1 – магнитные частицы стрептавидина; R2 -представляет собой антигено CA19-9, меченное эфиром акридиния; R3- представляет собой антигено CA19-9, меченное биотином. Антигено CA19-9, меченное эфиром акридиния, и антигено CA19-9, меченное биотином, иммунологически реагируют с CA19-9 в образцах с образованием комплекса антиген-антигено и связываются с магнитными частицами посредством реакции между биотином и стрептавидином. Содержание CA19-9 прямо пропорционально относительным световым единицам (RLU), обнаруженным системойR1- Магнитные частицы стрептавидина $\geq 0,03\%$; R2- Антигена CA19-9, меченные эфир акридиния $\geq 0,1$ мкг/мл; R3- Антигена CA19-9, меченные биотином $\geq 0,5$ мкг/мл. Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>

<p>49</p> <p>Cancer Антиген 15-3(CA15-3) - Набор для обнаружения противоракового антигена 15-3 (CA15-3)</p>	<p>наб</p>	<p>4</p>	<p>75 000</p>	<p>300 000</p>	<p>Реагент применяется для количественного определения ракового антигена 15-3 (CA15-3) в сыворотке человека in vitro на хемилуминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180. Набор реагент выдвигается с помощью двойных антиген на основе хемилуминесцентного иммуноанализа. Антиген CA15-3 в образце соединяется с антигеном CA15-3, меченым биотином и магнитными частицами стрептавидина. Никубируют и смывается лишней немучный комплекс. Добавляется антигено SA 15-3, помеченное эфиром акридиния, инкубируют и повторно промывается. Содержание CA15-3 в образцах прямо пропорционально относительным световым единицам (RLU), обнаруженными системой. R1- стрептавидин магнитные частицы 0,01%; R2-Антигена CA15-3, меченные эфир акридиния 0,25 мкг/мл; R3- Антигена CA15-3, меченные биотин 1 мкг/мл. Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>
<p>50</p> <p>CA125/Набор для обнаружения ракового антигена 125 (Tumor Associated Antigen CA 125 Detection kit)</p>	<p>наб</p>	<p>2</p>	<p>75 000</p>	<p>150 000</p>	<p>Реагент применяется для количественного определения содержания ракового антигена 125 (CA 125) в сыворотке крови человека in vitro на хемилуминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180. Этот реагент выдвигается с помощью двойных антиген на основе хемилуминесцентного иммуноанализа. Реагенты: R1 – магнитные частицы стрептавидина; R2- представляет собой антигено, меченное эфиром акридиния; R3- представляет собой антигено, меченное биотином; антигено CA125, помеченное эфир акридиния и биотин, а магнитные частицы стрептавидина реагируют иммунологически с CA 125 в образцах для формирования комплекса антиген-антигено. Содержание CA125 в образцах составляет прямо пропорциональная относительным световым единицам (RLU), обнаруженными система. R1- Стретавидин магнитные частицы 0,01%; R2-Антигена CA125, меченные эфир акридиния 0,25 мкг/мл; R3- Антигена CA125, меченные биотином 0,5 мкг/мл. Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>
<p>51</p> <p>CA-242/Набор для определения углеводородного антигена 242 (Carbohydrate Antigen CA 242)</p>	<p>наб</p>	<p>1</p>	<p>91 500</p>	<p>91 500</p>	<p>Реагент применяется для количественного определения ракового антигена 242 (CA242) содержания в сыворотке или плазме человека in vitro на хемилуминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180. Набор для обнаружения ракового антигена 242</p>

					<p>обнаруживается двойным сэндвич-метод антител, основанный на хемилюминесценции иммуноанализ. Антитело SA242, меченное эфиром акридиния и антитело SA242, нанесенное на магнитные частицы, реагирует иммунологически с антителом SA242 в образцах, подлежащих тестированию, с образованным комплексом антител-антитела. Содержание SA242 в выборке прямо пропорциональна относительным световым единицам, обнаруженным системе. R1 - Магнитные частицы покрытые SA242 антитела $\geq 0,03\%$; R2 - Антитела SA242, меченные эфир акридиния $\geq 0,1$ мкг/мл; R3 - Буфер PBS. Точность: скорость восстановления должна быть в пределах $85\%-115\%$. Линейный диапазон составляет от $0,5$ МЕ/мл до 200 МЕ/мл. Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для доставки реагента.</p>
<p>СУГРА21-1/Набор для определения фрагментов цитокератина 19 (Cytokeratin 19 Fragment)</p>	наб	1	102 000	102 000	<p>Реагент применяется для количественного определения фрагментов цитокератина 19 (СУГРА21-1) в сыворотке или плазме человека in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180. Набор для обнаружения фрагментов цитокератина 19 обнаруживается сэндвичем метод основан на иммунохемилюминесцентном анализе. СУФЕР21-1 антитело, меченное эфиром акридиния, и антитело СУГРА21-1 которые покрыты магнитными частицами, реагируют иммунологически с антител СУГРА21-1 в образцах для формирования антител-антитело сложный. Содержание СУГРА21-1 прямо пропорционально относительные световые единицы, обнаруженные системой. R1- магнитные частицы покрытые антитела СУГРА21-1 $\geq 0,03\%$; R2- Антитела СУФЕР21-1, меченные эфир акридиния $\geq 0,1$ мкг/мл; R3 -Буфер PBS. Точность: скорость восстановления должна быть в пределах $85\%-115\%$. Линейный диапазон составляет от 1 нг/мл до 600 нг/мл. Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для доставки реагента.</p>
<p>33 Сарциноэмбрионіс Антиген (CEA) - Набор для обнаружения карциноэмбрионального антигена (CEA)</p>	наб	2	66 000	132 000	<p>Реагент применяется для количественного определения карциноэмбрионального антигена (CEA) в сыворотке или плазме человека in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180. Набор для обнаружения карциноэмбрионального антигена обнаруживается двойным сэндвич-метод антител, основанный на хемилюминесценции</p>

Иммуноанализ. Реагенты: R1 — магнитные частицы стрептавидина; R2 — антигено СЕА меченные эфиром акрилина; R3 - представляет собой антигено СЕА, меченные биотином; антигено СЕА, меченные эфиром акрилина, и СЕА антигена, меченные биотином, иммунологически реагируют с СЕА в образцы для формирования комплекса антиген-антигено и связывания с магнитными частицами в результате реакции между биотином и стрептавидином. Содержание СЕА прямо пропорционален обнаруженным относительным световым единицам (RLU) системой R1-Магнитные частицы стрептавидина $\geq 0,03\%$; R2- Антигена СЕА, меченные акрилинисм сложный эфир $\geq 0,1$ мкг/мл; R3-Антигена СЕА, меченные биотином $\geq 0,5$ мкг/мл. Точность: тест с эталонным материалом, относительное отклонение результатов измерения должны быть в пределах $\pm 10\%$. Линейный диапазон от 0,4 нг/мл до 1000 нг/мл. Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе

Растворы материалы для гематологического анализатора BF-6900CRP

BF-FD11 Лизирующий реагент	шт	7	17 567	122 969	Реагент BF-FD11 Lyse применяется на гематологический анализатор BF- 6900-CRP для растворения красных кровяных телец, окрашивания клеток, определения содержания лейкоцитов, моноцитов, эозинофилов и нейтрофилов. Анализатор выполняет автоматические операции: разбавлять часть пробы цельной крови BF-FD01, добавлять BF-FD11 после разрушения клеток. По истечении заданного периода реакции, коэффициент дифференциации лейкоцитов и счетное число могут быть получены с помощью технологии лазерного рассеяния и технологии проточной цитометрии. Надежк производительность [25 ± 1) ° C, pH $5,50 \pm 0,50$ Состав: Хлорид декаликитриметаммоний: 0,5%; гидрированное касторовое масло: 0,3%. Хранить при температуре 2 ° C - 30 ° C в запечатанном и защищенном от солнечного света месте, срок хранения указан на этикетке. Срок действия после открытия составляет 60 дней при температуре 2 ° C - 30 ° C. Объем 200 мл. В закуп товара входят дополнительные услуги : выдел сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
BF-FBN Лизирующий реагент	шт	7	53 438	374 066	Реагент BF-FBN Лизирующий реагент применяется на гематологический анализатор BF- 6900-CRP для растворения эритроцитов, определения содержания лейкоцитов и гемоглобина, количества и соотношения базофильных гранулоцитов. Работайте мембрану эритроцитов, высвободите гемоглобин. Используйте колориметрию для анализа и измерения содержания гемоглобина. В

	<p>то же время, кроме базофильных гранулоцитов, другие белые кровяные тельца приходят в реакцию. Используйте оптический метод, чтобы проанализировать общую сумму лейкоцитов и подсчетное число, соотношение базофильных гранулоцитов. Состав: Лауриловый спирт и полиэфир-9: 0,8%. Хранить при температуре 2 ° С ~ 30 ° С в запечатанном и защищенном от солнечного света месте, срок хранения указан на этикетке. Срок действия после открытия составляет 60 дней при температуре 2 ° С ~ 30 ° С. Объем 500 мл. В закуп товара входит дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>
<p>56</p> <p>BF-FDOI Лизирующий реагент</p>	<p>Реагент BF-FDOI Лизирующий реагент применяется на гематологический анализатор BF -6900-CRP для растворения красных кровяных телец, окрашивания клеток, определения содержания лимфоцитов, моноцитов, эозинофилов и нейтрофилов. Анализатор выполняет автоматически следующие операции: разбавляет часть пробы цельной крови BF-FDOI, добавляет BF-FDI после разрушения 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 проницаемости (25 ± 1) ° С, pH 5,50 ± 0,5. Состав: Гидрогенизированное жидкое масло: 0,3%. Хранить при температуре 2 ° С ~ 30 ° С в запечатанном и защищенном от солнечного света месте, срок хранения указан на этикетке. Срок действия после открытия составляет 60 дней при температуре 2 ° С ~ 30 ° С. Объем 500 мл. В закуп товара входит дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>
<p>57</p> <p>BF-SD Дилуэнт</p>	<p>Реагент BF- SD Дилуэнт применяется на гематологический анализатор BF6900 -CRP разжижающее кровь вещество. При соответствующем осмотическом давлении и проводимости поддерживает целостность исходного объема крови и течение определенного периода времени, чтобы гарантировать доступ к величине гемоглобина, 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 дополнительные услуги : выезд</p>

	Очищающий реагент I для пробоотборника	шт	12	10 560	126 720	сертифицированного специалиста для адаптации реагента .
58	Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора (5part) Уровень 1 (Control for Automatic Hematology 5-part (Level1))	шт	3	50 688	152 064	Очищающий реагент I применяется на гематологический анализатор ВЕ- 6900 -СРР для очистки детекторной части прибора, поворотного калана, всасывающей трубки цельной крови, кометы для гемоглобина, предотвращение накопления фела. В качестве сильного щелочного очистителя для удаления клеточной жидкости и белков, оставшихся в автоматическом гематологическом анализаторе. 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 60 дней при температуре 2 ° С – 30 ° С. Объем 50 мл. В закуп товара входит дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента .
59	Контрольный материал для гематологического анализатора (5part) Уровень 2 (Control for Automatic Hematology 5-part (Level2))	шт	3	50 688	152 064	Контрольная кровь предназначена на гематологический анализатор ВЕ- 6900 -СРР для оценки точности и достоверности проведения результатов по 5 популяциям.Состав: Эритроциты, лейкоциты, кровяная пластинка кажутся 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 дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента .
60	Контрольный материал для гематологического анализатора (5part) Уровень 3 (Control for Automatic Hematology 5-part (Level3))	шт	3	50 688	152 064	Контрольная кровь предназначена на гематологический анализатор ВЕ- 6900 -СРР для оценки точности и достоверности проведения результатов по 5 популяциям.Состав: Эритроциты, лейкоциты, кровяная пластинка кажутся 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 дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента .
61	Контрольный материал для гематологического анализатора (5part) Уровень 3 (Control for Automatic Hematology 5-part (Level3))	шт	3	50 688	152 064	Контрольная кровь предназначена на гематологический анализатор ВЕ- 6900 -СРР для оценки точности и достоверности проведения результатов по 5 популяциям.Состав: Эритроциты, лейкоциты, кровяная пластинка кажутся из крови животных. Хранить при температуре 2 ° С – 8 ° С, защищать от солнечных лучей, срок годности 3 месяца.Срок годности после вскрытия составляет 14

<p>Головой сервисный набор для работы анализатора гематологического ВФ-6900СРР (Камеры, шприц, фильтр, вакуумные насосы, насос положительного давления)</p>	комплект	1	1 882 500	1 882 500	<p>1. WBC камера. Назначение: Используется для измерения количества клеток в крови. Характеристики: Размер, мм: 65x35; Материал: пластик; Срок службы: 3 год. Совместим с Гематологическим анализатором ВФ-6900СРР.</p> <p>2. RBC камера. Назначение: Используется для измерения количества клеток в крови. Характеристики: Размер, мм: 70x35; Материал: металл, медь, пластик, резина, стекло; Срок службы: 3 года. Совместим с Гематологическим анализатором ВФ-6900СРР.</p> <p>3. Шприц на 2,5 мл. Назначение: Для перекачивания, или наполнения жидкостей. X+187 Характеристики: Размер, мм: 22x23x129; Материал: пластик, металл; Срок службы, циклов: 2 000 000. Совместим с Гематологическим анализатором ВФ-6900СРР.</p> <p>4. Шприц на 10 мл. Назначение: Для перекачивания, или наполнения жидкостей. Характеристики: Размер, мм: 28x29x129; Материал: металл, пластик; Срок службы, циклов: 2 000 000. Совместим с Гематологическим анализатором ВФ-6900СРР.</p> <p>5. Шприц на 100 мкл. Назначение: Для перекачивания, или наполнения жидкостей. Характеристики: Размер, мм: 28x29x129; Материал: металл, пластик; Срок службы, циклов: 2 000 000. Совместим с Гематологическим анализатором ВФ-6900СРР.</p> <p>6. Фильтр пробоподборника. Назначение: Для фильтрации твердых частиц в отработанных жидкостях. Характеристики: Размер, мм: 2x25; Материал: пластик, силикон; Срок службы: 1 год. Совместим с Гематологическим анализатором ВФ-6900СРР.</p> <p>7. Помпа отрицательного давления в компл. 2 шт (Wite JP0801). Назначение: Используется для создания отрицательного давления и сброса отработанной жидкости. Характеристики: Размер, мм: 60x50x70.</p> <p>Материал: металл, пластик, силикон; Срок службы: 1 год. Совместим с Гематологическим анализатором ВФ-6900СРР.</p> <p>8. Помпа отрицательного давления (Wite JP0803). Назначение: Используется для создания отрицательного давления и сброса отработанной жидкости. Характеристики: Размер, мм: 60x50x70; Материал: металл, пластик, силикон; Срок службы: 1 год. Совместим с Гематологическим анализатором ВФ-6900СРР.</p>
62					

дней при 2 ° С ~ 8 ° С. В закуп товара входят дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента .

9. Помпа положительного давления (Wire JPO802). Назначение: Используется для перекачивания воздуха для создания положительного давления. Характеристики: Размер, мм: 50x33; Материал: металл, пластик, силикон; Прозводительность, л/мин: 1.4; Срок службы, ч: 3 000. Совместим с гематологическим анализатором ВF-6900С/РР. В закуп товара входит дополнительные услуги: выезд сертифицированного специалиста для установки и замены расходных материалов.

Расходные материалы для Анализатор мочи гибридный FUS-2000

Жидкость обжимающая (Sheath)	шт	7	485 837	3 400 859	Обжимающая жидкость используется только в in vitro диагностике для работы на анализаторе осадка мочи Digi FUS-2000 для ограничения проточной пробы мочи с обезвоживанием плоскостной проточной струи. Для этих целей допускается использование только реагента компании DICI. Состав: Фосфатный буфер 0,02 моль/л. Натрия хлорид 0,9% ЭДТА 0,2%. Ненонный детергент 0,2% pH ~ 7,5 ± 0,20 при (25±1)°C. Температура хранения: 2-30°С в сухом и защищенном от света месте. Флаконы должны быть плотно закрыты. Срок годности: 18 месяцев. Срок годности реагента после вскрытия: 60 дней. Фасовка: 20 л. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для доставки реагента.
Фокусирующая жидкость (Focus)	шт	6	59 235	355 410	Фокусирующая жидкость используется только в in vitro диагностике на анализаторе мочи Digi FUS-2000. Реагент используется для ежедневной проверки фокусировки FUS-2000. Состав: Контрольная кровь (искусств.) 0,0015%. (Латексные частицы с красителем оксидом железа); Трис буфер 0,02 моль/л. pH ~ 7,10 ± 0,2 при (25±1)°C. Температура хранения: 2-8°С в сухом и защищенном от света месте. Срок годности: не менее 8 месяцев. Срок годности реагентов после вскрытия: не менее 30 дней. Фасовка: 125 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для доставки реагента.
Контроль отрицательный (Negative Control)	шт	6	59 235	355 410	Отрицательный контроль для осадка мочи используется на анализаторе мочи Digi FUS-2000. Принцип визуализации плоской проточной кюветы. Состав: кровь: 0,02% ~ 0,1%, гидрофосфат натрия: 6,7 ммоль / л. Стабильность и хранение: Температура хранения: 2-8°С в сухом и защищенном от света месте. Флаконы должны быть плотно закрыты. Срок годности: не менее 8 месяцев. Срок годности реагентов после вскрытия: не менее 30 дней. Точность: положительные контрольные частицы: 900 частиц /
65					
64					

	Контроль положительный (Positive Control)	шт	6	59 235	355 410	мкл ~ 1300 частиц / мкл; относительное смешение должно быть в пределах $\pm 8,0\%$. Однородность: CV <10,0%. Фасовка: 125 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
66						Положительный контроль для осадка мочи используется на анализаторе мочи Dipi FUS-2000. Принцип визуализации плоской проточной кюветы. Состав: кровь: 0,02% - 0,1%, гидрофосфат натрия: 6,7 ммоль / л. Стабильность и хранение: Температура хранения: 2-8°C в сухом и защищенном от света месте. Флаконы должны быть плотно закрыты. Срок годности: не менее 8 месяцев. Срок годности реагентов после вскрытия: не менее 30 дней. Точность: положительные контрольные частицы: 900 частиц / мкл ~ 1300 частиц / мкл; относительное смешение должно быть в пределах $\pm 8,0\%$. Однородность: CV <10,0%. Фасовка: 125 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
67	Детергент (Detergent)	шт	6	31 790	190 740	Детергент (FUS-2000) используется только в in vitro диагностике для промывки и очистки системы трубок и проточной ячейки на анализаторе осадка мочи Dipi FUS-2000. Состав: Натрия гипохлорит (NaClO) 4% (водный раствор); pH - 12,10±0,50 при (25±1)°C. Стабильность и хранение: Температура хранения: 2-30°C в сухом и защищенном от света месте. Флаконы должны быть плотно закрыты. Срок годности: не менее 12 месяцев. Срок годности реагента после вскрытия: не менее 30 дней. Фасовка: 500 мл. EV закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
68	Стандартный раствор (Standard Solution)	шт	6	52 855	317 130	Стандартный раствор используется только в in vitro диагностике для калибровки на анализаторе мочи Dipi FUS-2000. Состав: Контрольная кровь (искусств.) 0,018%; (Латексные частицы с красителем оксидом железа); Триглицериды 0,02 ммоль/л; pH ~ 7,10 ± 0,2 при (25±1)°C. Температура хранения: 2-8°C в сухом и защищенном от света месте. Срок годности: не менее 8 месяцев. Срок годности реагентов после вскрытия: не менее 7 дней. Фасовка: 125 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
69	Дипосент (Diposent)	шт	5	34 287	171 435	Дипосент (FUS-2000) для разбавления образцов на анализаторе мочи Dipi FUS-2000. Цель использования: Для общеклинического анализа мочи для in vitro диагностики. Фасовка - -500 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для

		адаптации реагента.
<p>Контроль мочи (положительный) (Urinalysis Control (Positive))</p>	<p>шт 50 3 168 158 400</p>	<p>Контрольные (положительный) тест-полоски на мочевой анализатор DigiU FUS-2000. Оценка точности результатов по 13 контрольным параметрам в методе «сухой химии»: глюкоза, билирубин, кетоны, кровь, удельный вес, pH, белок, уробилиноген, нитриты, лейкоциты, микродальбумин, креатинин, кальций. Состав: Phosphate buffer 0,2%; glucose 1,0%; sodium chloride 0,5%; hemoglobin 0,1%; albumin 0,7%; ethyl acetate 0,9%; sodium nitrite 0,3%; esterase 0,5%; urea 2%; creatinine 0,2%; Ca 0,1%; vitamin substitute 0,1%; stabilizer substitute 0,1% и другие неактивные вещества и стабилизаторы 93,3%, обеспечивающими положительные результаты. pH в диапазоне от 5,5 до 7,5. Не содержат потенциально инфекционных компонентов. Срок годности: не менее 12 месяцев. Температура хранения 2-8 °С в сухом и защищенном от света месте в плотно закрытой фабричной упаковке. Фасовка 8 мл. Есть дополнительные услуги: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>
<p>Контрольные мочи (отрицательный) (Urinalysis Control (Negative))</p>	<p>шт 50 3 168 158 400</p>	<p>Контрольные (негативный) тест-полоски на мочевой анализатор DigiU FUS-2000. Оценка точности результатов по 13 контрольным параметрам в методе «сухой химии»: глюкоза, билирубин, кетоны, кровь, удельный вес, pH, белок, уробилиноген, нитриты, лейкоциты, микродальбумин, креатинин, кальций. Состав: urea 2%; sodium chloride 0,5%; phosphate buffer 0,2% и другие неактивные вещества и стабилизаторы 97,3%, обеспечивающими отрицательные результаты. pH в диапазоне от 6,0 до 7,5. Не содержат потенциально инфекционных компонентов. Срок годности: не менее 12 месяцев. Температура хранения: 2-8 °С в сухом и защищенном от света месте в плотно закрытой фабричной упаковке. Фасовка 8 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>
<p>Полоски реагентные DIRM H13-Cr</p>	<p>уп 10 164 736 1 647 360</p>	<p>Тест-полоски H13-Cr "сухая химия" для анализатора DigiU FUS-2000. Состав: Прокрированные реагентами пористые подушечки, наклеенные на пластиковую полосу. Параметры анализа: Билирубин, Уробилиноген, Глюкоза, Кетоны, Удельный вес, Скрытая кровь, pH, Белок, Нитриты, Лейкоциты, Аскорбиновая кислота (витамин С), Микродальбумин, Креатинин, Упаковка 10*100</p>

					<p>шт. Есть дополнительные услуги: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>
<p>73 Очищающая жидкость для рефрактометра и турбидиметра (Cleaning Liquid for Refractometer and Turbidimeter)</p>	шт	6	14 784	88 704	<p>Очищающая жидкость для рефрактометра и турбидиметра используется для промывки и очистки рефрактометра и турбидиметра на анализаторе мочи Dicit FUS-2000. Цель использования: для общеклинического анализа мочи для ин-витро диагностики. Состав: Surfactant 5% sodium hydrochloride, pH ~ 13,0 Фасовка-50 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>
<p>74 Калибровочная жидкость для определения удельного веса мочи (N Series Urine Analyzer Calibration Liquid for Specific Gravity)</p>	шт	6	7 403	44 418	<p>Жидкость калибровочная для определения удельного веса мочи используется для калибровки удельного веса мочи (SG) на анализаторе мочи Dicit FUS-2000. Метод определения рефрактометрических тестов. Цель использования: для общеклинического анализа мочи для ин-витро диагностики. Состав: Carbanilide 3,6%; Sodium Chloride 3,6%; Potassium chloride 1,2%; Creatinine 0,001%; Sunset yellow 0,08%; Hydrazine yellow 0,08% карутин 91,44%. Точность: SG=1, 040 ± 0,005. 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 специалиста для адаптации реагента.</p>
<p>75 Контрольная жидкость для определения удельного веса мочи Уровень 1 (N Series Urine Analyzer Control Liquid for Specific Gravity level 1)</p>	шт	6	7 403	44 418	<p>Контрольная жидкость для определения удельного веса мочи Уровень 1 для мочевого анализатора Dicit FUS-2000. Метод рефрактометрии. Состав: Carbanilide 4,5%; Sunset yellow 0,1%; Hydrazine yellow 0,1%; Creatinine 0, 125%; Sodium Chloride 4,5%; Potassium chloride 1,5% и другие 89, 18%. Точность SG = 1,005 ± 0,002. 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. Есть дополнительные услуги: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>
<p>76 Контрольная жидкость для определения удельного веса мочи Уровень 2 (N Series Urine Analyzer Control Liquid for Specific Gravity level 2)</p>	шт	6	7 403	44 418	<p>Контрольная жидкость для определения удельного веса мочи Уровень 2 для мочевого анализатора Dicit FUS-2000. Метод рефрактометрии. Состав: Carbanilide 4,5%; Sunset yellow 0,1%; Hydrazine yellow 0,1%; Creatinine 0, 125%; Sodium Chloride 4,5%; Potassium chloride 1,5% и другие 89, 18%. Точность SG = 1,030 ± 0,004. Условия хранения не менее 12 месяцев при температуре 2-</p>

						8°С, стабильность открытого флакона не менее 30 дней при температуре 2-8°С. Фасовка 8 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
77	Контрольная жидкость для определения удельного веса мочи Уровень 3 (H Series Urine Analyzer Control Liquid for Specific Gravity level 3)	шт	6	7 403	44 418	Контрольная жидкость для определения удельного веса мочи Уровень 3 для мочевого анализатора Digi FUS-2000. Метод рефрактометрии. Состав: Saccharide 4,5%; Sunset yellow 0,1%; Hydrazine yellow 0,1%; Creatinine 0, 12,5%; Sodium Chloride 4,5%; Potassium chloride 1,5% и другие 89, 18%. Точность SG = 1,050 ± 0,004. Условия хранения не менее 12 месяцев при температуре 2-8°С, стабильность открытого флакона не менее 30 дней при температуре 2-8°С. Фасовка 8 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
78	Калибровочная жидкость для турбидиметра (H Series Urine Analyzer Calibration Liquid for Turbidity)	шт	6	22 209	133 254	Жидкость калибровочная используется для калибровки турбидиметра на анализаторе мочи Digi FUS-2000. Метод рассеяния турбидиметрических тестов. Цель использования: для общекабинетского анализа мочи для ин-витро диагностики. Состав: Fu MA hydrazine, референтный уровень 800 единиц мутности (800NTU). Точность Турбидиметра = 400 ±30NTU. Условия хранения не менее 12 месяцев при температуре 2-8°С, стабильность открытого флакона не менее 30 дней при температуре 2-8°С. Фасовка -8 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
79	Контрольная жидкость для турбидиметра Уровень 1 (H Series Urine Analyzer Control Liquid for Turbidity level 1)	шт	6	22 209	133 254	Контрольная жидкость для турбидиметра уровень 1 (очищенный) для оценки точности и достоверности результатов на мочевом анализаторе Digi 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°С, стабильность открытого флакона не менее 30 дней при температуре 2-8°С. Фасовка 8 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
80	Контрольная жидкость для турбидиметра Уровень 2 (H Series Urine Analyzer Control Liquid for Turbidity level 2)	шт	6	22 209	133 254	Контрольная жидкость для турбидиметра уровень 2 (мутный) для оценки точности и достоверности результатов на мочевом анализаторе Digi 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°С, стабильность открытого флакона не менее 30 дней при температуре 2-8°С. Фасовка 8 мл. В закуп товара входит

						сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
81	Жидкость для контроля красного цвета (H Series Urine Analyzer Color Control-red)	шт	6	11 649	69 894	Контроль мочи цветной (красный) для оценки точности результатов на мочевой анализатор Digi U/S-2000. Состав: Амалант. Срок годности не менее 12 месяцев при температуре 2-8°С. Фасовка 8 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
82	Жидкость для контроля зеленого цвета (H Series Urine Analyzer Color Control-green)	шт	6	11 649	69 894	Контроль мочи цветной (зеленый) для оценки точности результатов на мочевой анализатор Digi U/S-2000. Состав: Амалант, Light blue. Срок годности не менее 12 месяцев при температуре 2-8°С. Фасовка 8 мл. Есть дополнительные услуги: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
83	Жидкость для контроля синего цвета (H Series Urine Analyzer Color Control-blue)	шт	6	11 649	69 894	Контроль мочи цветной (синий) для оценки точности результатов на мочевой анализатор Digi U/S-2000. Состав: Light blue. Срок годности не менее 12 месяцев при температуре 2-8°С. Фасовка 8 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
84	Одноразовая пробирка (Single-Use Tube)	уп	5	47 000	235 000	Пробирки пластиковые широко применяются для работ в химической лаборатории. Изготавливаются под определенные задачи пользователя, с высокой устойчивостью к воздействию тепла и агрессивных химических веществ, высоким скоростям центрифугирования. Пробирки из пластика имеют ряд преимуществ в сравнении со стеклянными пробирками, они устойчивы к механическим воздействиям, не бьются, имеют разные сертификаты стерильности и готовятся под определенные задачи. Объем 10 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
Расходы материалы для автоматического биохимического анализатора Digi CS-T240						
85	Аланнинаминотрансфераза (Alanine Aminotransferase) - АЛТ	наб	16	21 775	348 400	Реагент применяется для количественного измерения и диагностического определения в условиях in vitro активности аланнинаминотрансферазы (АЛТ) в сыворотке или плазме крови на биохимическом анализаторе Digi CS-T240. Принцип реакции данного реагента соответствует методу, рекомендованному Международной Федерацией Клинической Химии (IFCC). В присутствии АЛТ L-аланин вступает в реакцию с а-кетоглутаратом,

					<p>в результате чего образуется пируват и L-глутамат. Пируват восстанавливается до L-лактата при помощи ЛДГ, присутствующей в реагенте, в тем временем НАДН окисляется до НАД, что позволяет снизить значение абсорбции до 340 нм. Активность АДГ можно проверить за счет измерения скорости снижения абсорбции при 340нм. Эндогенный пируват образна восстанавливается ЛДГ во время периода задержки реакции, таким образом, чтобы он не создавал помех для теста. Компоненты: Реагент 1 - Азанин 600 ммоль/л; ЛДГ >1820ЕД/л; Трис буфер 80 ммоль/л. Реагент 2 - Трис Буфер 80 ммоль/л; НАДН >0.75 ммоль/л; α-кетоглутарат 36 ммоль/л. Содержит нерективный материал и стабилизатор. Время проведения теста 60-120 секунд. Объем R1-240 мкл Объем R2-60 мкл. Объем образца-15 мкл. Количество тестов в упаковке не более 587. Калибровка реагента проводится на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Линейный диапазон: 4-1000 ед/л. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, date производства реагента, date окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнение и повреждения штрих кода. Расстояние между люком флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>
<p>Аспаратаминотрансфераза (Aspartate Aminotransferase) - AST</p>	<p>наб</p>	<p>18</p>	<p>21 775</p>	<p>391 950</p>	<p>Реагент применяется для количественного измерения и диагностического определения в условиях in vitro активности аспаратаминотрансферазы (АСТ) в сыворотке или плазме крови на биохимическом анализаторе Дипл CS- T240. Принцип реакции данного реагента соответствует методу, рекомендованному Международной Федерацией Клинической Химии (IFCC). Аспаратаминотрансфераза (АСТ) в образце катализирует L-аспарат амино-что приводит к преобразованию α-кетоглутарата в эфир α-кетонной кислоты и L-глутамат. Эфир α-кетонной кислоты восстанавливается малакдидегидрогеназой в реагенте до L-α-кетонной кислоты. В это время НАДН окисляется до НАД, так что значение абсорбции света при 340 нм снижается. При контроле скорости снижения значения абсорбции при 340 нм, измеряют активность аспарата минотрансферазы (АСТ). Помехи эндогенного пирувата</p>

					<p>МОГУТ БЫТЬ УДАЛЕНЫ БЫСТРО И ПОЛНОСТЬЮ ВО ВРЕМЯ ЗАПЛАКИВАНИЯ.</p> <p>Компоненты: Реагент 1 - Лактат дегидрогеназа >1365 ЕД/Л; Л-аспартат 300 ммоль/л; Трис Буфер >80 ммоль/л; ЭДТА 5,0 ммоль/л; Трис Буфер >80 ммоль/л. Реагент 2 - Малат дегидрогеназа >1635 ЕД/Л; α-кетоглутарат 36 ммоль/л; НАДН >0,75ммоль/л; Трис Буфер >80 ммоль/л; ЭДТА 5,0 ммоль/л. Содержит нереакционный материал и стабилизатор. Время проведения теста 120-180 секунда. Объем R1-240 мкл объем R2-60 мкл объем образца-15 мкл. Количество тестов в упаковке не более 587. Калибровка реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Линейный диапазон настоящего реагента составляет 3 – 1000 ЕД/Л. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флаконе). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, date производства реагента, date окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается закручивания и повреждение штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>
<p>Щелочная фосфатаза (Alkaline Phosphatase) - ALP</p>	<p>наб</p>	<p>6</p>	<p>21 775</p>	<p>130 650</p>	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro активности щелочной фосфатазы (ALP) в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе Diplі CS-T240. Щелочная фосфатаза в образце катализирует гидролиз RNPp для формирования p-нитрофенолата и фосфатной кислоты, что вызывает повышение значения абсорбции света при 405nm. Активность щелочного фосфата образца рассчитывается при измерении скорости повышения абсорбционной способности при 405nm. Компоненты: Реагент 1 - Малат ацетат 3,0 ммоль/л; Цинка сульфат 1,5 ммоль/л; ХЭДТА 3,0 ммоль/л; Буфер AMP 420 ммоль/л. Реагент 2: p-нитробензола фосфатная кислота 81,5 ммоль/л; Буфер AMP 420 ммоль/л. Содержит нереактивная заплотителя и стабилизатор. Время проведения теста 60-120 секунда. Объем R1-200 мкл. Объем R2-50 мкл. Объем образца-4 мкл. Количество тестов в упаковке не более 671. Калибровка реагента проводится на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Линейный диапазон настоящего реагента – 0-850 ед/л. Реагенты поставляются в одноразовой</p>

					<p>заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнение и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>
<p>Креатинини (Creatinine)</p>	<p>наб</p>	<p>9</p>	<p>15 289</p>	<p>137 601</p>	<p>Набор предназначен для количественного определения содержания креатинина (CRE - μM) в сыворотке, плазме крови или моче двухточечным (псевдокинетическим) методом на биохимическом анализаторе Dplі CS-T240. Скорость образования окрашенного комплекса с пикриновой кислотой в щелочной среде (реакция Диффе) пропорциональна концентрации креатинина в пробе и измеряется фотометрически при длине волны 505 нм. Реагенты: R1 -Гидроокись натрия. 260 ммоль/л; Детергент. 20 г/лR2 -Пирриновая кислота -20 ммоль/л. Калибратор - 177 ммоль/л (2 мг/дл). Время проведения теста 13мин. Реагент R1 и R2а смешать в равном количестве. Объем R1-180 мкл. Объем образца -35 мкл. Количество тестов в упаковке не более 150. Калибратор в наборе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Линейность диапазон 25-885 ммоль/л. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>
<p>Креатинини энзиматический (Creatinine-Enzime) - CRE-E</p>	<p>наб</p>	<p>11</p>	<p>79 420</p>	<p>873 620</p>	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации креатинина (CRE-E) в сыворотке, плазме крови или моче на биохимическом анализаторе Dplі CS-T240. Креатинин может образовываться при гидролизации амидо с гидралазо в образце. Креатинин может быть гидролизован под действием креатинин амидини гидралазы и образовывать мочевину и саркозин. Под воздействием оксидазы саркозина креатинин может образовывать глицин и пероксид водорода, который вступает в реакцию с 4-аминоантипиринном и хромогеновыми соединениями под воздействием пероксидазы, и образует пигментхинонинин. Впоследствии содержание креатинина в образце может быть рассчитано посредством контроля образованного объема пигмента хинонинина на определенной точке длины волны. Компоненты: R 1 -Трис буфер 100 ммоль/л; N-стаб-N-сульфо-гидроксипропил-интер-</p>

					<p>толуэлин 2 ммоль/л; КС1 20 ммоль/л; Креатинин амидо гидролаза 400 КЕД/л; Саркозин оксидаза 8 КЕД/л; НРР 700 ЕД/л. R 2 - Трис буфер 100 ммоль/л; Метин ацетат 2 ммоль/л; 4 - аминопиперин 12 ммоль/л; Креатин гидролаза амидин 40 КЕД/л. При длине волны 540 нм. Время проведение теста 300 секунд. Объем R1-240 мкл. Объем R2-60 мкл. Объем образца-7,5 мкл. Количество тестов в упаковке не более 587. Калибровка в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровни 1 и 2. Линейный диапазон настоящего реагента составляет 0 ~ 2500 мкмоль/л. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дату производства реагента, дату окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнение и повреждение штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>
<p>Глюкоза -оксидаза (Glucose-Oxidase) - GLU-OX</p>	<p>наб</p>	<p>8</p>	<p>17 447</p>	<p>139 576</p>	<p>Реагент применяется для количественного определения в условиях in vitro концентрации глюкозы (GLU-OX), содержащейся в сыворотке, плазме крови или моче на биохимическом анализаторе Dpi1 CS-T240. Глюкоза в образце при активации глюкозооксидазы (GOD) реагента, образует глюконовую кислоту и пероксид водорода. При наличии пероксидазы (POD) пероксид водорода вступает в реакцию с анилиновым красителем оригинального материала и 4-аминоантипиринном, в результате чего образуется H2O и хинонаминный пигмент, образовавшийся объем хинонаминного пигмента пропорционален содержанию глюкозы в образце. Расчет концентрации глюкозы в образце осуществляется за счет измерения окончательного объема пигмента при определенной длине волны. Компоненты: R 1 -Пероксидаза 375 ед./л; 4-гидроксибензоат 15 ммоль/л; 4-аминоантипирин 0,75 ммоль/л; PBS 110 ммоль/л. R 2- Глюкозооксидаза 6 кед./л; PBS 110 ммоль/л. Содержит нерекриционный материал и стабилизатор. Время проведения теста 300-600 секунд. Объем R1-240 мкл. Объем R2-60 мкл. Объем образца-2 мкл. Количество тестов в упаковке не более 587. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на</p>

					<p>Мультиконтроле Уровень 1 и 2. Линейный диапазон составляет 0-40 ммоль на л (720mg/dl). Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнение и повреждение штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для даттации реагента.</p>
Общийбелок (Total Protein) - TP	наб	5	15 368	76 840	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях invitro концентрации общего белка (TP) в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе DpU CS-1740. В наборе реагент используется метод биуретовой реакции, т.е.при реакции между пептидной связью молекулы белка и ионом меди образуется сине-пурпурный комплекс в щелочном растворе. Каждый нон меди образует комплекс с 5-6 пептидной связью. Добавление йодида в реагент может предотвращать автоматическую реверсию соединения меди. Сине-пурпурный пигмент находится в прямой пропорции к концентрации общего белка, которую можно рассчитывать за счет измерения изменения абсорбции при 520-560nm. При использовании двучувствительного анализа длина волны холостого раствора должна быть установлена на 600-700nm. Компоненты: Сульфат меди 12 ммоль/л; Виннокислый калий-натрий 64 ммоль/л; Калия йодид 6 ммоль/л; Натрия гидроксид 200 ммоль/л. Время проведения реакции 300 секунд. Объем R1-250 мкл. Объем образца- 5 мкл. Количество тестов в упаковке не более 870. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Линейный диапазон настоекшего реагента - 0-150 г/л Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара</p>

					<p>входит сопутствующая услуга: выезда сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>
<p>Прямойбилирубин (Direct Bilirubin) - DB</p>	<p>наб</p>	<p>3</p>	<p>29 979</p>	<p>89 937</p>	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации прямого билирубина (DB) в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе Дипл СS-T240. Прямой билирубин получают при реакции билирубина и соли диазония с аминобензол сульфоновой кислотой в гиперхлорных и гиперкислых растворах, в результате чего образуется окрашенный хро-билирубин. Повышение абсорбции света при длине волны 570nm пропорционально концентрации прямого билирубина. Концентрации прямого билирубина в образце может быть рассчитана за счет проверки изменения абсорбции на длине волны 570 nm. Компоненты: R 1 -Соляная кислота 165 ммоль/л; Метаниловая кислота 29 ммоль/л. R 2- Нитрит натрия 72 ммоль/л. Длина волны 570 nm . Объем R1-250 мкл .Объем образца 25 мкл . Диапазон абсорбционной способности 0-2А. Время проведения теста 300 секунд .Количество тестов в упаковке не более 1068. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе . Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Линейный диапазон настоящего реагента – 0–300 мкмоль/л. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флаконе). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, date производства реагента, date окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнение и повреждение штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезда сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>
<p>Общий билирубин (Total Bilirubin) – ТВ</p>	<p>наб</p>	<p>5</p>	<p>29 979</p>	<p>149 895</p>	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации общего билирубина (ТВ) в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе Дипл СS-T240. В реагенте используется ПАВ в качестве растворителя. Связанный билирубин и несвязанный билирубин, которые были растворены, вступают в реакцию с диазо-сульфаниловой кислотой, в результате чего образуется хро-билирубин. Повышение абсорбции</p>

92

93

					<p>света при длине волны 570nm пропорционально концентрации общего билирубина. Концентрация общего билирубина в образце может быть рассчитана за счет проверки изменения абсорбции на длине волны 570 nm. При анализе двойного луча длина волны холостого образца должна быть настроена на длине волны 750nm. Компоненты: R1 - Соляная кислота 100 ммоль/л; сульфаниловая кислота 5 ммоль/л. R2 - Нитрит натрия 72 ммоль/л. Время проведения теста 300-600 секунд. Объем R1-250 мкл. Объем образца-25 мкл. Количество тестов в упаковке не более 1068. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Линейный диапазон настоящего реагента – 0–300 мкмоль/л. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флаконе). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнение и повреждение штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В заупл товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>
<p>Мочевина (Urea) - UREA</p>	<p>наб</p>	<p>17</p>	<p>41 460</p>	<p>704 820</p>	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации мочевины (UREA) в сыворотке крови, плазме или моче на биохимическом анализаторе Dpi CS-T240. Мочевина в образце, катализируемая уреазой в реагенте, вступает в реакцию с водой, в результате чего образуется аммиак и диоксид углерода. Аммиак и α-кетоглутаровая кислота в реагенте при катализе глутамата дегидрогеназы (ГДГ) образуют глутамовую кислоту, при этом NADH окисляется до NAD. Таким образом, абсорбция света на 340 nm снижается. Контроль уровня снижения абсорбции света при 340 nm позволяет рассчитать концентрацию мочевины в образце. Компоненты: R1 - α-кетоглутаровая кислота 7,5 ммоль/л; Глутамат дегидрогеназа >800 ЕД/л; NADH 0,35 ммоль/л; Аленозин дифосфат 1,5 ммоль/л; Трис буфер 115 ммоль/л. R 2 - Трис Буфер 115 ммоль/л; Уреаза > 40000 ЕД/л; α-кетоглутаровая кислота 7,5 ммоль/л. Время проведения теста 60 секунд. Объем R1-240 мкл. Объем R2-60 мкл. Объем образца-3 мкл. Количество тестов в упаковке не более 587. Калибратор в наборе. Калибровка реагента</p>

					<p>проводится также на мультикалибраторе - Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Линейный диапазон наготовшего реагента - 0-35 ммоль/л (злот мочевинный 98 мг/дл). Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнение и повреждение штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>
<p>95</p>	<p>Мочевая кислота (Uric Acid) - UA</p>	<p>наб</p>	<p>7</p>	<p>34 894</p>	<p>244 258</p> <p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации мочевой кислоты (UA) в сыворотке крови или моче на биохимическом анализаторе Дплс СS-T240. При каталитическом окислении мочевая кислота в образце преобразуется в мочевую кислоту и пероксид водорода, под воздействием пероксидаз периксид водорода вступает в реакцию с анилиновым красителем оригинального материала и 4-амино антипиринна, в результате чего образуется вода и хинониминный пигмент, объем хинониминного пигмента пропорционален содержанию мочевой кислоты в образце, поэтому концентрации мочевой кислоты в образце может быть рассчитана при анализе объема пигмента при определенной длине волны. Компоненты: R1 -Пероксидаза 300ЕД/л ; 3-бром-бензойная кислота 2.5ммоль/л; Калия ферроцианид 0.05ммоль/л; Буфер 150ммоль/л ; 4- аминантипирин 0.7ммоль/л. R2 - Буфер 150ммоль/л; Уриказа 500ЕД/л. Время проведение теста 5 минут. Основная длина волны 520 нм. Объем R1-700 мкл. Объем R2-50 мкл. Объем образца-4 мкл. Количество тестов в упаковке не более 671. Калибратор в наборе. Калировка реагента проводится также на мультикалибраторе . Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Линейный диапазон наготовшего реагента составляет 0-1,5 ммоль/л (25 мг/дм) . Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и</p>

					<p>системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнение и повреждение штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезда сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>
Общий холестерин (Total Cholesterol)- ТС	наб	8	52 353	418 824	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации общего холестерина (ТС) в сыворотке или плазме человека на биохимическом анализаторе Дипи CS- T240. Холестериновый эфир в образце под воздействием липопротеинстеразы в реагенте селективно катализируется и гидролизует в холестерин и свободную жирную кислоту. Образующийся в результате общий холестерин, окисляемый оксидной холестерина, формирует холест-4-ен-3-ен-3-кетон и пероксид водорода. Под воздействием пероксидазы пероксид водорода вступает в реакцию с гидроксидбензойной кислотой и 4-аминоантипирином с образованием H₂O и хинониминового пигмента. При этом объем образующегося хинониминового пигмента пропорционален содержанию общего холестерина в образце. Поэтому измерение образцуемого объема пигмента на определенной длине волны позволяет рассчитать концентрацию общего холестерина. Компоненты: R 1 - Липопротеинлигаза > 300 ЕД/л; Пероксидаза > 750 ЕД/л; Р-гидроксибензойная кислота 45 ммоль/л; Трипон X-100 0,3%; Буфер 50 ммоль/л. R 2 - 4-аминоантипирин 0,3 ммоль/л; Холестериноксидаза > 300 ЕД/л; Буфер 50 ммоль/л. Время проведение теста 5-10 минут. Объем R1-240 мкл. Объем R2-60 мкл. Объем образца-15 мкл. Количество тестов в упаковке не более 587. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Линейный диапазон наводителя реагента - 0-20 ммоль/л (774 мг/дл). Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальную штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дата производства реагента, дата окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнение и повреждение штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезда сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>

97	Железо (FERUM) - Fe	наб	3	56 387	169 161	<p>Реагент применяется для лабораторного качественного обнаружения содержания железа (Fe) в сыворотке крови на биохимическом анализаторе Dpni CS-T240. В кислотных условиях, свободное железо Fe реагирует на составные части; ионы Fe²⁺ реагируют на химический реагент и хромотенный реагент, формируя смесь голубого цвета; при 600 нм, измеряется изменение абсорбции; оно прямо пропорционально концентрации железа Fe.</p> <p>Реагенты: R1 - Этиловая кислотная смесь - 200ммоля/л ; Сульфокарбамид -42 ммоля/л . R2 - хлоргидрат гидроксимина - 200 ммоля/л; Ferene -2 ммоля/л .Время проведения теста 300сек . Объем R1-200 мкл . Объем R2-40 мкл . Объем образца-20мкл . Количество тестов в упаковке не более 633. Калибровка реагента проводится на мультикалибраторе . Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2 . Линейный диапазон: 5μмоля/л— 120μмоля/л . Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флаконе). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дата производства реагента, дата окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнение и повреждение штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: всегда сертифицированного специалиста для доставки реагента.</p>
98	Триглицериды (Triglycerides) - TG	наб	5	60 997	304 985	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации триглицеридов (TG) в сыворотке или плазме человека на биохимическом анализаторе Dpni CS-T240. Триглицериды в образце катализируются липопротеин липазой (LPL) и гидролизуются в глицерин и свободную жирную кислоту, под воздействием глицеринкиназы (GK) и аденозин трифосфата (ATP) образуется глицерин, глицерин фосфорилируется в 3-глицерофосфат. Под действием глицерин фосфат оксидазы (GPO), он вступает в реакцию с кислородом, в результате чего образуется пероксид водорода и дигидроксиацетон фосфат. Под воздействием пероксидазы пероксид водорода вступает в реакцию с анилинновым красителем оригинального материала и 4-амино-антипирином с образованием H₂O и хинониминового пигмента. При этом объем образующегося хинониминового пигмента пропорционален содержанию общего триглицеридов в образце.</p>

					<p>Постояму измерение образуемого объема пигмента на определенной длине волны позволяет рассчитать концентрацию триглицеридов. Компоненты: R1- Липопротеин липаза (LPL) >1250 ЕД/л; АТР 0,70 ммоль/л; ЭДТА 10 ммоль/л; ТООС 1,875 ммоль/л; Сульфат магния 12,5 ммоль/л; ГРО >5000 ЕД/л; Глицерин киназа (GK) >1250 ЕД/л; Буфер 100 ммоль/л. R 2 - РОД>750 ЕД/л; ЭДТА 10 ммоль/л; 4-аминоантипирин 2,0 ммоль/л; Буфер 100 ммоль/л. Объем R1-240 мкл. Объем R2-60 мкл. Объем образца-3 мкл. Количество тестов в упаковке не более 587. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Линейный диапазон реагента – 0-9,0 ммоль/л. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флаконе). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и провержения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В заупл товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для доставки реагента.</p>
99	Амилаза (Amylase) - АМУ	наб	5	313 677	<p>1 568 385</p> <p>Реагент применяется для лабораторного количественного определения активности α-амилаза (АМУ) в сыворотке крови человека или моче на биохимическом анализаторе Дипл СS-1240. Данный реагент действует методу, рекомендованному Международной федерацией клинической химии (IFCC), эталон-рНР-G7 (E-rNP-G7) принимается в качестве субстрата для предотвращения разложения эктозиныма. Компоненты: R1- Глюкозидаза >4500 у/л; Сульфат магния 10 ммоль/л; Хлорид натрия 50 ммоль/л; Буфер НЕРЕС 50 ммоль/л R2 - E-rNP-G7 5,5 ммоль/л; уфер НЕРЕС 50 ммоль/л; Хлорид натрия 50 ммоль/л; Компоненты не могут быть взаимозаменяемы в различных комплектах. Время проведения теста 60 сек. Объем R1-240 мкл. Объем R2-60 мкл. Объем образца-7,5 мкл. Количество тестов в упаковке не более 783. Калибровка реагента проводится на мультикалибраторе. Контроль реагента производится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Линейный диапазон реагента: свыше 1500 у/л. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флаконе). Флакон имеет индивидуальный штрих код.</p>

						<p>который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнение и повреждение штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>
100	Ревматоидный фактор (Rheumatoid Factor) - RF	наб	1	169 896	169 896	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro содержания ревматоидного фактора (RF) в сыворотке крови человека на биохимическом анализаторе Dini CS-T240. Принцип теста: у-глобулин человека, покрытый латексными частицами, может производить иммунные комплексы при адгиптинации с ревматоидным фактором в сыворотке крови. Уровень мутности пропорционален уровню РФ в сыворотке крови. Измерение значений абсорбции на определенной длине волны света, руководствуясь справочной калибрационной кривой можно рассчитать концентрацию РФ в сыворотке крови. Реагенты : R1- Буфер хлорида аммония, R2- Латексные частицы, покрытые у-глобулином . Время проведения теста 5 минут. Первичная длина волны 570 нм. Вторичная длина волны 750 нм. Объем R1-240 мкл. Объем R2- 60 мкл. Объем образца -5 мкл. Количество тестов в упаковке не более 112. Калибратор в наборе. Контроль реагента проводится на контроле для липидов Уровень 1и 2. Длинный диапазон настоящего реагента – 3-160 МЕ/мл. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флаконе). Флакон имеет индивидуальную штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнение и повреждение штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>
101	C-реактивный белок (C-Reactive Protein) - CRP	наб	1	255 312	255 312	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации C-реактивного белка (CRP) в сыворотке крови человека на биохимическом анализаторе Dini CS-T240. Используют латексную частицу, которая сенсibilизируется</p>

					<p>антигеном против С-реактивного белка человека. Латексные частицы связываются с С-реактивным белком в образце жидкости и образуют нерастворимый комплекс антиген-антигено и определенную мутность. Уровень мутности отражает уровень С-реактивного белка в образце по сравнению с калибратором, обработанным аналогичным образом, поэтому можно рассчитать концентрацию С-реактивного белка в образце. Реагенты : R1- Трис Буфер 20 ммоль/л. R2 - Антигено против С-реактивного белка человека соответствующее количество. Основная длина волны 546 нм . Время проведения теста 2 минуты. Объем R1 - 350 мкл. Объем R2 - 40мкл . Объем образца 2 мкл . Режим анализа определение по двум точкам . Количество тестов в упаковке не более 350. Калибратор в наборе. Контроль реагента проводится на контроле для специфических белков Уровень 1и 2 . Линейный диапазон настоящего реагента - 0 -0,80 мг/л . Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальной штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, date производства реагента, date окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается затрясения и повреждения штрих кода. Расстояние между лном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>
<p>Холестерин липопротеинов высокой плотности (High Density Lipoprotein-Cholesterol) - HDL-C</p>	<p>наб</p>	<p>7</p>	<p>43 392</p>	<p>303 744</p>	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации холестерина липопротеинов высокой плотности (ЛПВП-Х), содержащегося в сыворотке крови человека на биохимическом анализаторе Diapі CS-T240. Холестерин липопротеинов высокой плотности в образце под воздействием ПАВ в реагенте селективно катализируется и гидролизуются эстеразой холестерина в холестерин и свободную жирную кислоту. Образующийся в результате холестерин окисляется оксидной холестерина, формирует холестер-4-ен-3-ен-3-кетон и пероксид водорода. Под воздействием пероксидазы пероксид водорода вступает в реакцию с анилиновым красителем оригинального материала и 4-амино-антипирином с образованием H2O и хинониминового пигмента, при этом объем образующегося хинониминового пигмента пропорционален содержанию холестерина липопротеинов высокой плотности в образце, поэтому</p>

102

					<p>измерение окончательного объема пигмента на определенной длине волны позволяет рассчитать концентрацию холестерина липопротеинов высокой плотности в образце. Компоненты: R1 - 4-аминоантипирин 1 ммоль/л, Холестерин оксидаза 1 кед/л, Холестеринстераза 1 кед/л, Пероксидаза 4 кед/л, Неионное ПАВ 0,5 %, Соединение полимера Необходимое количество; Буфер MOPS 100 ммоль/л, R2 - DSBmT 1,2%; Неионное ПАВ 0,5%; Буфер MOPS 100 ммоль/л. Время проведения теста 300 секунд. Объем R1 - 300 мкл, Объем R2-100 мкл. Объем образца-4 мкл. Количество тестов в упаковке не более 366. Калибратор в наборе. Контроль реагента проводится на контроле для липидов Уровень 1и 2. Линейный диапазон настоящего реагента - 0-150 мг/дл. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальную штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнение и повреждение штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В задул товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>
<p>Холестерин липопротеинов низкой плотности (Low Density Lipoprotein-Cholesterol)- LDC-C</p>	<p>нвб</p>	<p>8</p>	<p>247 459</p>	<p>1 979 672</p>	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации холестерина липопротеинов низкой плотности (ЛПНП-Х), содержится в сыворотке крови человека на биохимическом анализаторе Dpi CS-T240. Холестерин липопротеинов низкой плотности в образце под воздействием ПАВ в реагенте селективно катализируется и гидролизуются эстеразой холестерина в холестерин и свободную жирную кислоту. Образующийся в результате холестерин окисляется оксидазой холестерина, формирует холестер-4-ен-3-ен-3-кетон и пероксид водорода. Под воздействием пероксидазы перноксид водорода вступает в реакцию с анилиновым красителем оригинального материала и 4-амино-антипиринном с образованием H2O и хинонаминового пигмента, при этом объем образующегося хинонаминового пигмента пропорционален содержанию холестерина липопротеинов низкой плотности в образце. Поэтому измерение объема пигмента на определенной длине волны позволяет рассчитать концентрацию холестерина липопротеинов низкой</p>
<p>103</p>					

						плотности в образце. Компоненты: Реагент 1 - 4-аминоаэтипирин 1ммоль/л; Холестерин оксидаза 500 ед/л; Холестерин стераза 800 ед/л; Пероксидаза 800 ед/л; Неионное ПАВ 0.5 % Соединение полимера Необходимое количество; Буфер MOPS 100 ммоль/л. Реагент 2- DSBmT 1.2%; Неионное ПАВ 0.5%; Буфер MOPS 100 ммоль/л. Время проведения теста 300 секунд Объем R1-300 мкл утиковке не более 366. Калибратор в наборе. Контроль реагента проводится на контроле для липидов Уровень 1и 2 . Линейный диапазон настоящего реагента - 0-450 мг/дл . Реагенты поставляются в одноразовой заводской утиковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнение и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
104	Сыворотка для клинико-химической калибровки (Clinical Chemical Calibration Serum)	наб	2	161 240	322 480	Калибровочный раствор приготовлен на основе биоматериала человека, лиофилизированный порошок предназначен для калибровки клинического определения ряда биохимических показателей калибровки на биохимическом анализаторе DpH СS-T240 следующих аналитов: ALB, ALP, ALT, AMY, AST, BUN, UREA, Ca-CRC, Ca-ARS, CHE, CK, CL, CO2, CRE, CRE-ENZYME, D-BIL, D-BIL-V, GGT, GLDH, GLU-HK, GLU-OK, HBDH, K, LAP, LDH, Mg-XB, Na, P-AMY, PHOS, TB, TB-V, TBA, TC, TG, TP, UA, Zn,Fe,TIBC. АСР. Фасовка 5 мл x 4. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
105	Сыворотка для клинико-химического контроля качества Уровень 1 (Clinical Chemical Quality Control Serum Level 1)	наб	2	148 256	296 512	Контрольный материал «Сыворотка контрольная для биохимических исследований» уровень 1°, лиофилизированный препарат от светло-желтого до светло-орехового цвета для оценки точности и воспроизводимости на биохимическом анализаторе DpH СS-T240 следующих параметров: ALB, ALP, ALT, AMY, AST, BUN(UREA), Ca-CRC, Ca-ARS, CHE, CK, CL, CO2, CRE, CRE-ENZYME, D-BIL, D-BIL-V, GGT, GLDH, GLU-HK, GLU-OK, HBDH, K, LAP, LDH, Mg-XB, Na, P-AMY, PHOS, TB, TB-V, TBA, TC, TG, TP, UA, Zn,Fe,TIBC. АСР. Фасовка 5 мл x 4. В закуп товара

						входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
106	Сыворотка для клинико-химического контроля качества Уровень 2 (Clinical Chemical Quality Control Setup Level 2)	наб	2	109 034	218 068	Контрольный материал «Сыворотка контрольная для биохимических исследований уровень 2», лиофилизированный препарат от светло-желтого до светло-кремового цвета для оценки точности и воспроизводимости на биохимическом анализаторе Diapi CS-T240 следующих параметров: ALB, ALP, ALT, AMY, AST, BUN, UREA, Са-СРС, Са-ARS, СНЕ, СК, СL, СО2, CRE, CRE-ENZУМЕ, D-ВЛ, D-ВЛ-V, GOT, GLDH, GLU-HK, GLU-OK, HBDH, К, LAR, LDH, Mg-XB, Na, P-AMY, PHOS, TB, TB-V, TBA, TC, TG, TP, UA, Zn, Fe, TIBC, АСР. Фасовка 5 мл x 4. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
107	Сыворотка для контроля специфических белков Уровень 1 (Specific protein control setup Level 1)	наб	1	111 723	111 723	«Контрольная сыворотка специфических белков» (уровень №1) используется для оценки точности и воспроизводимости измерения на биохимическом анализаторе Diapi CS-T240 следующих параметров: IgA/IgM/IgG/С3/С4/РА/ТRF/β2-MG/ASO/CRP/ALB/RBP. 1*1 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
108	Сыворотка для контроля специфических белков Уровень 2 (Specific protein control setup Level 2)	наб	1	111 723	111 723	«Контрольная сыворотка специфических белков» (уровень №2) используется для оценки точности и воспроизводимости измерения на биохимическом анализаторе Diapi CS-T240 следующих параметров: IgA/IgM/IgG/С3/С4/РА/ТRF/β2-MG/ASO/CRP/ALB/RBP. 1*1 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
109	Сыворотка для контроля липидов Уровень 1 (Lipid control setup Level 1)	наб	3	46 985	140 955	«Контрольная сыворотка липидов» (уровень №1) жидкая готова к использованию. Используется для оценки точности и воспроизводимости измерения на биохимическом анализаторе Diapi CS-T240 следующих параметров: АРО А1/АРО ВТ/СНDL-С/LDL-С/LP(a)/TG/RF. Фасовка: 1мл x 1. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
110	Сыворотка для контроля липидов Уровень 2 (Lipid control setup Level 2)	наб	3	46 985	140 955	«Контрольная сыворотка липидов» (уровень №2) жидкая готова к использованию. Используется для оценки точности и воспроизводимости измерения на биохимическом анализаторе Diapi

				<p>CS-T240 следующих параметров: АРО А1/АРО ВТ/СНД/СЛД/СЛР(а)УТGARF. Фасовка: 1мл х 1 . В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>
<p>111</p> <p>CS-Антибактериальный безфосфорный детергент (CS-Anti-Bacterial Phosphor-Free Detergent)</p>	<p>наб</p>	<p>10</p>	<p>69 359</p>	<p>693 590</p> <p>Антибактериальный безфосфорный детергент для очистки зонда для отбора реактивов, реакционной емкости и реакционной чашки для замачивания автохимического анализатора Diplu CS-T240. Поверхностно-активное вещество гидроксид натрия может удалять органические вещества, такие как белок, а бактериостаты могут подавлять рост бактерий. Ингредиент - Натрия гидроксид, поверхностно-активное вещество, бактериостаты. Объем 500 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>
<p>112</p> <p>Щелочной детергент (CS-Alkaline Detergent)</p>	<p>наб</p>	<p>4</p>	<p>69 359</p>	<p>277 436</p> <p>Щелочной детергент для очистки проботорного зонда и реакционной емкости автохимического анализатора серии Diplu CS-T240. Поверхностно-активное вещество и гидроксид натрия могут удалять органические вещества, такие как белок. Ингредиент - Натрия гидроксид, поверхностно-активное вещество . Объем 2000 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>
<p>113</p> <p>Альбумин (Albumin) - ALB</p>	<p>наб</p>	<p>3</p>	<p>13 108</p>	<p>39 324</p> <p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации альбумина (ALB) в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе Diplu CS-T240. Используемый метод анализа альбумина в сыворотке крови – это метод связывания красителя лизина (DVL). Технология DVL основывается на переносе крупнейшего пика абсорбции при связывании красителя с альбумином. Перенос пика абсорбции позволяет изменить обрабатываемый цвет в обстоятельствах существования чрезмерного окрашивания. Точность обеспечивается за счет наличия совместной способности между красителем и альбумином, что полностью ингибирует альбумин в реакцию. Использование бромрезолового зеленого и альбумина при pH 4.0-4.2 вызывает образование зеленовато-синей комбинации, которая находится в прямой зависимости от концентрации альбумина в образце. Концентрация альбумина может быть рассчитана при измерении значения абсорбции при 580-630 нм. При использовании двойного луча света длина холостой волны может быть установлена на 600-700нм. Компоненты: Бромрезоловый зеленый 0.35 ммоль/л; Буфер янтарной кислоты 50 ммоль/л; Натрия анид 7.7 ммоль/л; Впi-35 1%.</p>

					<p>Время проведения теста 300 сек. Объем R1-300 мкл. Объем образца- 2 мкл. Количество тестов в упаковке не более 734. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле уровня 1 и 2. Линейный диапазон настоящего реагента составляет 0-660 г/л(6 г/дл). Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флаконе). Флакон имеет индивидуальным штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, date производства реагента, date окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнение и повреждение штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>
<p>Кальций-арсенazo (Calcium Arsenazo) - Ca-ARS</p>	<p>наб</p>	<p>4</p>	<p>16 860</p>	<p>67 440</p>	<p>Реагент применяется для количественного определения в условиях in vitro концентрации кальция в сыворотке, плазме или моче на биохимическом анализаторе Digital CS- T240. Арсенazo III реагента связывается с ионом кальция образца и образует люциферную комбинацию Арсенazo II-кальций. Содержание в комбинации находится в прямой пропорции к концентрации кальция в образце. Концентрация кальция может быть рассчитана за счет измерения изменения значения абсорбции при 650-660 нм. Компоненты (рабочий реагент): Буфер 150 ммоль/л: Арсенazo III 150 мкмоль/л; Поверхностно активный реагент 0,5%. Время проведения теста 60-120 секунд. Объем R1-300 мк. Объем образца-3 мкл. Количество тестов в упаковке не более 734. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровня 1 и 2. Линейный диапазон для данного реагента составляет 0-5,0 ммоль/л. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флаконе). Флакон имеет индивидуальным штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, date производства реагента, date окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнение и повреждение штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного</p>
<p>114</p>					

						специалиста для адаптации реагента.
	Магний (Magnesium)- Mg	наб	4	15 357	61 428	Реагент применяется для количественного определения в условиях in vitro концентрации магния (Mg) в сыворотке или плазме на биохимическом анализаторе Dplu CS-T240. Магний в сыворотке крови вступает в реакцию с ксидидиловым синим индикатором в щелочном растворе и образует пурпурный комплекс диэзо-магний. Изменения абсорбции комплекса на длине волны 546 нм (520 - 550 нм) пропорциональны концентрации магния в образце. Добавление ЭГТА помогает предотвратить помехи, создаваемые кальцием; добавление поверхностно активного агента позволяет прелотерпнуть помехи, создаваемые белками сыворотки. Компоненты: Буфер 100 ммоль/л; Ксидидиловый синий индикатор 0.1 ммоль/л; ЭГТА 0.5 ммоль/л; Triton X-100 1%. Время проведения теста 180 секунд. Объем R1-300 мкл. Объем образца-3 мкл. Количество тестов в упаковке не более 734. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Линейный диапазон для данного реагента составляет 2,5 ммоль/л. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дату производства реагента, дату окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнение и повреждение штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
115						
	Натрий (Natrium) - Na	наб	3	260 352	781 056	Реагент применяется для количественного определения в условиях in vitro концентрации натрия (Na) в сыворотке или плазме на биохимическом анализаторе Dplu CS-T240. О-нитрофенол В-Д-галактозириано каталитизируется натрий зависимым В-галактозидаза проводить О-нитрофенол посылает при 405 нм прямо пропорционально концентрации иону натрия. Реагенты : R1 - В-галактозида ≥0.70 U/ml ;R2- О-нитрофенол В-Д-галактозиран ≥ 5.2 ппмол/л. Калибровочный образец - раствор содержащий ионы натрия
116						

				<p>-на этикетке . Объем R1: 180 мкл . Объем R2 : 60 мкл . Объем пробы 8 мкл. Время проведения теста 120 с. Количество тестов в упаковке не более 424. Калибровка и контроль в наборе . Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе . Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2 . Линейность диапазон : 80-180 пмол/л . Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон) . Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, date производства реагента, date окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента .</p>
<p>Калий (Potassium) - К</p>	<p>наб</p>	<p>3</p>	<p>282 048</p>	<p>846 144</p> <p>Реагент применяется для количественного определения в условиях in vitro концентрации калия (Ка) в сыворотке или плазме на биохимическом анализаторе DpH CS-T240. Калий определяется ферментативной реакцией фосфонопируватат субстрат катализируемой калий зависимая пируваткиназа. Продукт пируват прореагирует с NADH под действием лактата дегидрогеназы для производства NAD⁺ и его значение поглощения 340 нм . Реагенты : R1-пируват ферроформной кислоты , расщепленный спиртом $\geq 3,0$ пмол/л ; ADP $\geq 3,0$ пмол/л ; α-кетон глутаровая кислота $\geq 1,0$ пмол/л ; NADH $\geq 0,30$ пмол/л; пируваткиназа - $\geq 1,0$ U/ml . R2-лактатдегидрогеназа ≥ 60 U/ml . Калибровочный образец калия = раствор содержащий ион калия - на этикетке . Объем R1: 180 мкл. Объем R2: 60 мкл . Объем пробы 5 мкл. Время проведения теста 120 с. Калибровка и контроль в наборе . Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе . Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2 . Линейность диапазон : 2,10 пмол/л . Количество тестов в упаковке не более 424. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон) . Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, date производства реагента, date окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента .</p>
<p>117</p>				

118	<p>Головой сервисный набор для работы для биохимического автоматического анализатора CS-T240</p>	комплект	1	2 133 500	2 133 500	<p>1. Галогенная лампа расходные материалы и запасные части для ежегодного обслуживания биохимического анализатора Diuи CS-T240. Мощность галогеновой лампы: 20 Вт/12 Вольт (охлаждение водой). Количество 3. Совместим с биохимическим автоматическим анализатором CS-T240.</p> <p>2. Пробоотборник реагента предназначен для забора реагента и сыворотки крови на биохимический анализатор Diuи CS-T240. Пробоотборник оснащен детектором уровня жидкости и датчиком защиты иглы от повреждения в вертикальном и горизонтальном направлениях. Количество 2. Совместим с биохимическим автоматическим анализатором CS-T240.</p> <p>3. Реакционные кюветы для проведения иммуноферментной реакции на биохимическом анализаторе Diuи CS-T240. 120 оптических пластиковых реакционных кювет многократного использования, оптический диаметр: 6 мм. Количество 2. Совместим с биохимическим автоматическим анализатором CS-T240.</p> <p>4. Вакуумный насос представляет собой самовсасывающий насос для использования с жидкостями. Максимальный поток: 0,4 л/мин. Рабочее давление: 0,5 бар. Напряжение: 24 В DC. Высота всасывания: 3 м. Вес 190 г. Размер: 30 x 52 мм. Материал: EPDM (этилен-пропиленовый сополимер - СКЭП), Нейлон. Количество 1. Совместим с биохимическим автоматическим анализатором CS-T240.</p> <p>5. Насос положительного давления. Представляет собой самовсасывающий насос для использования с жидкостями. Максимальный поток: 0,6 л/мин. Рабочее давление: +100 kPa (1 бар). Напряжение: DC 24 В. Высота всасывания: 3 м. Вес 190 г. Размер: 74,3x30,5x30 мм. Материал: EPDM (этилен-пропиленовый сополимер - СКЭП). Количество 1. Совместим с биохимическим автоматическим анализатором CS-T240. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для установки и замены расходных материалов.</p>
<p>Расходные материалы для гематологического анализатора ВСС-3900</p>						
119	ВСС-3D Лизирующий реагент (ВСС-3D Lyse)	шт	6	40 513	243 078	<p>Лизирующий реагент ВСС-3D применяется на автоматических гематологических анализаторов ВСС-3900 для автоматизированного определения концентрации гемоглобина в крови. Состав: Шестнадцать амгил три бромистого метила аммония натрия борная</p>

						кислота, поверхностно-активное пропитывающее вещество, натрия сульфат. Условия хранения и срок годности: герметично - при температуре от 2 до 30 ° С в темном месте в течение 12 месяцев; открытую емкость - при температуре от 2 до 30 ° С в темном месте в течение 90 дней. Объем 500 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
	ВСС-3Д Дилуэнт (VСС-3D Diluent)	шт	6	43 846	263 076	Реагент Дилуэнт ВСС-3Д применяется на автоматических гематологических анализаторах ВСС-3900 для разбавления крови. Состав: натрия сульфат, натрия хлорид, натрия фосфат двухлоридных, борная кислота. Условия хранения и срок годности: герметично - при температуре от 2 до 30 ° С в темном месте в течение 12 месяцев; открытую емкость - при температуре от 2 до 30 ° С в темном месте в течение 90 дней. Объем 20 л. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
120	Очищающий реагент для пробоборника	шт	5	10 560	52 800	Очищающий реагент применяется на автоматических гематологических анализаторах ВСС-3900 для очистки трубопроводов гематологических анализаторов для предотвращения перекрестного загрязнения, вызванного остатками крови или других частей. Состав: натрия карбонат, натрия сульфат, поверхностно-активные вещества, консерванты. Условия хранения и срок годности: герметично - при температуре от 2 до 30 ° С в темном месте в течение 12 месяцев; открытую емкость - при температуре от 2 до 30 ° С в темном месте в течение 90 дней. Объем 50 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
121	Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора (Control for Automatic Hematology 3-part (Level1))	шт	2	43 846	87 692	Контрольная кровь предназначена для оценки точности и достоверности проведения результатов на гематологическом анализаторе ВСС-3900 по 3 популяциям. 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.
122	Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора (Control for Automatic Hematology 3-part (Level2))	шт	2	43 846	87 692	Контрольная кровь предназначена для оценки точности и достоверности проведения результатов на гематологическом анализаторе ВСС-3900 по 3 популяциям. 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.

						8°С. Срок годности после вскрытия составляет 14 дней при 2 ° С - 8 ° С. Уровень 2 - 2 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
124	Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора (Control for Automatic Hematology 3-part (Level3))	шт	2	43 846	87 692	Контрольная кровь предназначена для оценки точности и достоверности проведения результатов на гематологическом анализаторе ВСС-3900 по 3 полу-лицем. 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 3 - 2 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: 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, Жанагас, 3 мкр, д.1.

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

Место предоставления (присена) документов и окончательный срок подачи ценовых предложений

Конверты будут приниматься по адресу: Казахстан, Жанагас, 3 мкр, д. 1, районная больница, административный корпус, кабинет №16 государственных закупок, до 11-00 часов 04.10.2023 года.

Вскрытие конвертов с заявками состоится по адресу: Казахстан, Жанагас, 3 мкр, д. 1, районная больница, административный корпус, кабинет №16 государственных закупок, 14-00 часов 04.10.2023 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 арестован с членами и секретарем тендерной комиссии (комиссии), а также представителями заказчика, организатора закупки или единого дистрибьютора, которые имеют право прямо и (или) косвенно принимать решения и (или) оказывать влияние на принимаемые решения тендерной комиссией (комиссии);

5. Документ об отсутствии задолженности в бюджет, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям и отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование;
6. Документ о том, что потенциальный поставщик не подлежит процедуре банкротства либо ликвидации.
7. Документы, подтверждающие соответствие предлагаемых товаров требованиям установленным постановлением Правительства Республики Казахстан от 21 июня 2023 года № 110 «Об утверждении правил организации и проведения закупки 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

