

Объявление №6 о проведении закупа реагентов на аналиторы DIRU способом запроса ценовых предложений.

Дата: 25.09.2023г.

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

Приложение 1:

№	Наименование товара	Ед.изм	Кол/во	Цена	Сумма	Техническая спецификация
1	BUFFER PACK 348 буферный раствор	шт	2	112 282	224 564	Упаковка буферов (Buffer Pack) 4 шт. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
2	WASH AND CD PACK 348 4 x 450 ml (incl. deproteinising/conditioning solution, Hkt SLOPE ampule) / Промывочный набор 4 x 450 ml (исключая дестроптин кондиционер, ампулу для Нет наклона)	наб	2	214 812	429 624	Моющий раствор (Wash CD Pack). 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	HCT electrode/электрол.	шт	1	360 884	360 884	Электрод Hct / Hct sensor. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
10	pH electrode/электрол	шт	1	163 258	163 258	Электрол 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	NAKCACL ELECT.FILL SOLUTION	шт	1	49 406	49 406	Рабочий раствор для заполнения Na+/K+/Ca++/Cl- электролов / (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 заправки эталонного электрода, содержит кассету эталонного электрода, рабочий раствор KCl и уплотнительные колпачки/ 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 бутылек	шт	1	150 368	150 368	Комплект трубок бутылек/ Bottle tubing kit. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
15	SAMPLE & REAG.PUMP TUBING KIT/набор для насоса (every 3 months)	шт	1	109 554	109 554	Комплект трубок насоса подачи пробы и реактива/ 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 растворуп 5шт (Conditioning Solution (pk of 5). Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
18	Hct SLOPE Standard	шт	1	75 894	75 894	Раствор для определения наклона гематокрита. 10шт по 2мл (Нептаксит Slope Amprooles (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	Clot removal kit	шт	1	19 334	19 334
21	Уплотнительные кольца Reference sensor	наб	1	58 708	58 708
22	Шприцы с сухим гепарином для анализа газов крови 2мл	уп	250	850	212 500
23	Расходные материалы для CM-180				
	Free Throxine (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 хемилюминесцентном иммуноанализаторе СМ-180. Набор для определения свободного тироксина определяет конкурентным методом на основе хемилюминесцентного иммуноанализа. Реагенты: R1 – магнитные частицы стрептавидина; R2- представляет собой антитело к тироксину, мечено эфиром акрилина ; R3 - представляет собой производное тироксина, мечено биотином; производное тироксина, мечено с биотином и свободным Т4 в образах конкурируют с антителом Т4 метится эфиром акрилина, а иммунные комплексы связываются с магнитными частицами в результате реакции между биотином и стрептавидином. Содержание свободного тироксина в образах обратно пропорционален относительно световым единицам (RLU), обнаруженной системой. R1- магнитные частицы стрептавидин

24	Free Triiodothyronine (FT3) Набор для обнаружения трийодтиронина(FT3)	наб	20	49 500	990 000
					<p>≥0,03%; R2- антитела к тироксину, меченные эфиром акридина ≥2 ≥200нг/мл; R3- производные тироксина , меченные биотином ≥2 нг/мл . Точность: относительное отклонение должно быть в пределах ±15%. Линейный диапазон составляет 0.2нг/dL ~ 12нг/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>
25	Triiodothyronine (T3) - Набор реагентов для определения трийодтиронина (T3)	набор	20	49 500	990 000
					<p>Reagent применяется для количественного определения свободного трийодтиронина (FT3) в организме человека сыворотки или плазмы in vitro на хемилюминесцентном иммунохимическом анализаторе СМ-180. Набор для обнаружения свободного трийодтиронина определяется конкурентным методом основан на иммунохемилюминесцентном анализе. Реагенты: R1 – магнитный стрептавидин частиц; R2 – представляет собой антитело T3, меченное эфиром акридина; R3 - представляет собой производное трийодтиронина, меченое биотином; трийодтиронин производное, меченное биотином, и свободный T3 в образцах конкурируют с антитело T3, меченное эфиром акридина, и иммунные комплексы связываются с магнитными частичками в результате реакции между биотином и стрептавидином. Содержание свободного трийодтиронина в образцах обратно пропорционально к относительным световым единицам (RLU), обнаруженный системой. R1- Магнитные частицы стрептавидина ≥0,03%; R2 - антитела к трийодтиронину, меченные эфир акридина ≥20нг/мл; R3- производные трийодтиронина, помеченные биотин ≥2нг/мл. Точность: относительное отклонение должно быть в пределах ±15%. Линейный диапазон составляет 0.4нг/mL ~ 33нг/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>

26	Тирохин (T4) - Набор для обнаружения тироксина (T4)	набор	20	49 500
				990 000
27	Thyroid Stimulating Hormone (TSH) -Набор для определения тиреотропного гормона (ТТГ)	наб	20	48 000

акридина. Трийодтиронина содержание в пробе обратно пропорционально относительной световой единице (RLU), обнаруженный системой. R1- аналог трийодтиронина, покрытый магнитные частицы 0,02%; R2- Трийодтиронина, меченый сложным эфиром антигелю 0,2 мкг/мл; R3 Высокомолекулярный агент 2 мг/мл. Точность: Материал национального стандарта, относительное отклонение между испытательным значением концентрации и номинальным значением должно быть в пределах $\pm 10\%$. Линейный диапазон составляет 0,1ng/mL ~ 8pg/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.

Реагент применяется для количественного определения тироксина (T4) в сыворотке человека или плазма *in vitro* на хемилуминесцентном иммуноанализаторе СМ-180. Набор для определения тироксина определяют конкурентным методом на основе хемилуминесцентного иммуноанализа. Реагенты: R1 – магнитные частицы, покрытые тироксином; R2- представляет собой антитело к тироксину, меченные эфиром акридина; R3 – буферный раствор с антиалгенином добавлен, аналоги тироксина конкурируют с тироксином в образце для ограниченного количества антител к тироксину, меченных сложным эфиром акридиния. Количество тироксина в пробе соответствует относительной освещенности единице (RLU) обратно пропорциональна. R1- Антитела тироксина с магнитным покрытием частицы 0,02%; R2 - Антигела, меченные сложным эфиром акридиния, к тироксин 1 мкг/мл. R3- Высвобождающий агент 2 мг/мл. Точность: материал национального стандарта, относительное отклонение между испытательным значением концентрации и номинальным значением должно быть в пределах $\pm 10\%$. Линейный диапазон составляет 0,3pg/dL ~ 30pg/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.

Реагент применяется для количественного определения тиреотропного гормона (ТТГ) в сыворотке или плазме человека *in vitro* на хемилуминесцентном иммуноанализаторе СМ-180. Набор для обнаружения ТТГ определяется сэндвич-методом с двойными антигелами на основе иммунохемилуминесцентного анализа. Реагенты: R1- представляет собой покрытый

сертифицированного специалиста для адаптации реагента.

29	Antibodies to Thyroglobulin (А-ТГ) - Набор для определения антител к тиреоглобулину(А-ТГ)	наб	20	94 500	1 890 000
30	Antibodies to Thyroid Peroxidase (АТРО) - Набор для определения антител к тиреоидной пероксидазе(АТРО)	наб	20	99 000	1 980 000

						более 50. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
	Ferritin Detection (FER) - Набор реагентов для определения ферритина (FER)	наб	6	54 000	324 000	Реагент применяется для количественного определения ферритина (ФЕР) в сыворотке человека или плазма <i>in vitro</i> на хемилюминесцентном иммуноаналитическом анализаторе СМ-180. Набор для обнаружения ферритина обнаруживается синдирем с двойным антителом. Метод основан на иммунохемилюминесцентном анализе. Реагенты: R1 - магнитный стрептавидин частиц; R2- представляет собой антитело к ферритину, меченнное эфиром акридином; R3 - представляет собой антитело к ферритину, меченнное меченый эфиром акридином, и антитело к ферритину, меченное биотином в иммunoологическую реакцию с ферритином в образцах с образованием комплекса антиген-антитело и связывается с магнитными частицами в результате реакции между биотином и стрептавидином. Содержание ферритина в образцах прямо пропорциональна относительным световым сдвигам (RLU), обнаруженные системы. R1-Магнитные частицы стрептавидина ≥0,03%; R2- Ферритин помеченный эфиром акридином ≥0,1 мкг/мл; R3-Антитела к ферритину меченные биотином ≥0,5 мкг/мл . Точность: относительное отклонение должно быть в пределах ±10% от номинального ценности. Линейный диапазон составляет 1 нг/мл~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.
31	Альфа-фетопротеин(AFP) - Набор для определения альфа-фетопротеина(АФП)-	наб	2	63 000	126 000	Реагент применяется для количественного определения Альфа-фетопротеин в сыворотке крови человека или плазма <i>in vitro</i> на хемилюминесцентном иммуноаналитическом анализаторе СМ-180. Набор для обнаружения АФП обнаруживается синдирем с двойным антителом. Метод основан на иммунохемилюминесцентном анализе. Реагенты: R1 - магнитные частицы, покрытые антителом к АФП. R2- представляет собой антитело, меченное акридином. Сложный эфир R3 - представляет собой буфер PBS; антитело к АФП, меченнное эфир акридином и магнитные частицы, покрытые антителом к АФП иммуноаналитически реагировать с антигеном АФП в образцах с образованием комплекс
32						

антиген-антитело.	Содержание АФП в образах	прямо пропорционально	относительные световые единицы (RLU),
			обнаруженные системой. R1 - магнитные частицы, покрытые антитела к альфа-фетопротеину 0,01%; R2 - антитела к альфа-фетопротеину, меченные с эфиrom акридином 0,2μg/ml; R3 - буфер PBS 20mMol/L.
			Точность: тест с национальным стандартом материалом, относительное отклонение результатов измерений должно быть в пределах ±10%. Линейный диапазон составляет 1,3pg/ml ~ 1000pg/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.
Total Prostate Specific Antigen(t-PSA) - Набор для обнаружения общего специфического антигена простаты (t-ПСА)	наб	1	79 500
			79 500
			Реагент применяется для количественного определения общего специфического антигена простаты (t-ПСА) в сыворотке или плазме человека <i>in vitro</i> на хемилюминесцентном иммуноанализаторе CM-180. Набор для обнаружения общего специфического антигена простаты определяется сэндвич-методом двойных антител, основанный на хемилюминесценции иммуноанализа. Реагенты: R1 представляет собой магнитные частицы стрептавидина; R2- представляет собой антитело к t-PSA, меченно эфиrom акрилина; R3- представляет собой антитело к t-PSA, мечено биотином; антитело к t-PSA, мечено эфиrom акрилина, и антитело к t-PSA, мечено биотином, иммунологически реагируют с t-PSA в образах с обративанием комплекса антиген-антитело и связываются с магнитными частичами посредством реакции между биотином и стрептавидином. Содержание t-PSA в образах прямо пропорционально относительным световым единицам (RLU), обнаруженной системой. R1-магнитные частицы стрептавидина ≥0,003%; R2-антитела к t-PSA, мечены акридином сложный эфир ≥0,1 мкг/ml; Антитела R3-t-PSA, меченные биотином ≥0,5 мкг/ml. Точность: тест с эталонным материалом, относительное отклонение результатов измерений должны быть в пределах ± 10%.
			Линейный диапазон 0,05 ng/ml-100 ng/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.

наб	2	79 500	159 000	<p>Free Prostate Specific Antigen (f-PSA) - Набор для обнаружения свободного специфического антигена простаты (f-PSA)</p> <p>Набор для обнаружения свободного специфического антигена простаты обнаруживается сэндвич-методом двойных антител, основанный на хемилуминесценции иммуноанализа. Регенты: R1-есть магнитные частицы стрептавидина; R2- представляет собой меченный антитело к f-PSA с эфиром акридиния; R3- представляет собой антитело к f-PSA, меченные биотином; антитело к f-PSA ,меченный эфиром акридиния и f-PSA антитела, меченные биотином, иммунологически реагируют с ф-PSA в образцах для формирования комплекса антиген-антитело и связывания с магнитными частицами в результате реакции между биотином и стрептавидином.</p> <p>Содержание f-PSA в образцах прямо пропорционально относительным световым единицам (RLU), обнаруженные системой. R1-Магнитные частицы стрептавидина $\geq 0,03\%$; R2-Антитела f-PSA, меченные акридинием сложный эфир $\geq 0,1 \text{ мкг/мл}$; R3-Антитела f-PSA, меченные биотином $\geq 0,5 \text{ мкг/мл}$. Точность: отношение измеренного значения к теоретическому значению должно 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 адаптации реагента.</p>
34				<p>Hepatitis B Virus Surface Antigen (HBsAg) - набор для обнаружения поверхностного антигена вируса гепатита В (HBsAg)</p> <p>Reagent применяется для количественного определения поверхностного антигена вируса гепатита В (HBsAg) в сыворотке крови человека in vitro на хемилуминесцентном иммunoанализе. Регенты: CM-180 анализаторе CM-180. Реактив определяют двухстадийным методом, основанным на хемилуминесцентный иммуноанализа. HBsAg в образцах соединяется с магнитными частицами, покрытыми HBsAb, и после промывки, избыток HBsAb и комплекс HBsAb смываются. И они обединяются с HBsAb, меченный эфиром акридиния, с образованном иммунный комплекс. Содержание HBsAg в образцах, непосредственно пропорционально относительным световым единицам (RLU), обнаруженным системой. Регенты: R1- Магнитные частицы, покрытыые HBsAb 0,01%; R2- HBsAb, меченные акридинием сложный эфир 0,2 мкг/мл. Точность: При использовании национального 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>

36	Antibody to Hepatitis C Virus (Anti-HCV)- Набор для обнаружения антител к вирусу гепатита С (Anti-HCV)	наб	20	72 000	1 440 000	Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
37	OH Vitamin D -Набор для определения 25-гидроксивитамина D	наб	12	96 000	1 152 000	Реагент применяется для количественного определения 25-гидроксивитамина D в сыворотке крови человека или плазме in vitro на хемилюминесцентном иммуноанализаторе CM-180. Набор для обнаружения анти-ВГС выявляется косвенным методом на основе в иммунохемилюминесцентном анализе. Образцы инкубируют с антигенами ВГС, мечеными биотином и магнитным стрептавидином частички. Антигены к ВГС в образцах сочетаются с гепатитом С антигенами вируса, а биотин на антигенах сочетается с магнитными частичками стрептавидина. После стирки излишки комплекса удаляются, промывают и добавляют антигело против IgG человека, меченно эфиром акридиния. После повторной промывки пре-третерный реагент и тритерный реагент добавляют к реакционной смеси. Содержание антигела к ВГС в выборки прямо пропорциональны относительным световым единицам (RLU) обнаружены системой. Реагенты: R1 – Магнитные частицы стрептавидина 0,01%; R2 – Антигены к IgG человека, меченные эфир акридиния 0,2 μ g/mL; R3 – антигены ВГС, помеченные биотин 1 μ g/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.

					стрептавидина $\geq 0,03\%$; R2-Меченные антитела к 25-гидроксивитамину D с эфиrom акридина $\geq 10\text{ng/mL}$; R3 -25-гидроксивитамин D, меченный биотином $\geq 5\text{ng/mL}$; R4-дигнотретол $\geq 0,5\text{g/L}$; R5- гидроксид натрия $\geq 20\text{g/L}$. Точность: относительное отклонение должно быть в пределах $\pm 15\%$. Линейный диапазон составляет 4,0 $\text{ng/mL} \sim 70,0 \text{ ng/mL}$. Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
38	Vitamin B12 (VB12) - Витамин B12 (VB12)	наб	6	88 500	531 000 Реагент применяется для количественного определения содержания витамина B12 в сыворотке крови человека или плазма <i>in vitro</i> на хемилюминесцентном иммunoологическом анализаторе CM-180. Набор для определения витамина B12 определяется методом конкуренции на основе хемилюминесцентного иммunoанализа. Реагенты: R1 – магнитные частицы стрептавидина; R2-представляет собой антитело к витамины B12, меченные эфиrom акридина; R3 – производное витамина B12, меченные биотином; R4 и R5 – реагенты для предварительной обработки проб. Производное витамина B12, меченные эфиrom акридина, образует антитело к витамины B12, меченные эфиrom акридина. Иммунный комплекс связывается с магнитными частиями 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 B12 antibodies labeled with acridinium ester $>10\text{ng/mL}$; R3- vitamin B12 derivatives labeled with biotin $>5\text{ng/m}$; R4- dihydrothreitol $>0,5\text{g/L}$; R5- sodium hydroxide $>20\text{g/L}$; potassium cyanide $>10\text{pg/mL}$. Точность: относительное отклонение должно быть в пределах $\pm 15\%$. Линейный диапазон составляет 50 $\text{pg/mL} \sim 2000 \text{ pg/mL}$. Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
39	Folic Acid (folate) - Набор для определения фолиевой кислоты	наб	4	75 000	300 000 Реагент применяется для количественного определения содержания фолиевой кислоты в сыворотке крови человека плазма или цельная кровь на хемилюминесцентном иммunoологическом анализаторе СМ-180. Набор для обнаружения фолиевой кислоты определяется методом конкуренции на основе в иммunoхемилюминесцентном анализе. Реагенты:R1 – магнитные частицы стрептавидина ; R2 –

						специалиста для адаптации реагента.
43	Probe Washing Buffer/Буфер для промывки зондов 50 мл	наб	1	19 500	19 500	Буфер для промывки зондов используется для поддерживающей промывки хемилуминесцентного иммуноанализатора СМ-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 зондов 20 мл	наб	2	9 000	18 000	Буфер для промывки зондов используется для поддерживающей промывки хемилуминесцентного иммуноанализатора СМ-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 хемилуминесцентного иммуноанализатора СМ-180 для обеспечения необходимого перекиси водорода для инициирования хемилуминесцентной 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) одноразовые полистироловые к хемилуминесцентному иммуноанализатору СМ-180. Одноразовая измерительная кювета. Объем реакционной смеси максимально: 1400 мкл. Размер одной кюветы 14,4*7*9,6 мм. Есть дополнительные услуги: выезд сертифицированного специалиста для адаптации.
47	BNP/Набор для обнаружения натриуретических пептидов В-типа (B-type Natriuretic Peptide Detection kit)	наб	6	225 000	1 350 000	Реагент применяется для количественного определения натриуретического пептида типа В организме человека in vitro на хемилуминесцентном иммуноанализаторе СМ-180. Набор для обнаружения натриуретических пептидов типа В включает двойным сэндвич-метод антител, основанный на хемилуминесценции иммуноанализ. Реагент R1- представляет собой магнитные частицы с тредптидами : R2- представляет собой антигено к натриуретическому пептиду В-типа, mercapto эфиrom

49	Cancer Antigen 15-3(CA15-3) - Набор для обнаружения противоракового антигена 15-3 (CA15-3)	наб	4	75 000 300 000
50	CA125/Набор для обнаружения ракового антигена 125 (Tumor Associated Antigen CA 125 Detection kit)	наб	2	75 000 150 000
51	CA-242/Набор для определения ультроводородного антигена 242 (Carbohydrate Antigen CA 242)	наб	1	91 500 91 500

Реагент применяется для количественного определения ракового антигена 15-3 (CA15-3) в сыворотке человека *in vitro* на хемипоминесцентном иммunoологическом анализаторе CM-180. Набор реагент выявляется сэндвич-методом двойных антигена на основе хемипоминесцентного иммуноанализа. Антиген CA15-3 в образце соединяется с антителом CA15-3, меченный биотином и магнитными частицами стрептавидина. Инкубируют и смывают липидный иммунный комплекс. Добавляется антитело CA 15-3, помеченное эфиром акридином, инкубируют и повторно промывают. Содержание CA15-3 в образцах прямо пропорционально относительным световым единицам (RLU), обнаруженным системой R1- стрептавидин магнитные частицы 0,01%; R2-Антитела CA15-3, меченные эфир акридином 0,25 мкг/мл; R3- Антитела 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.

Реагент применяется для количественного определения содержания ракового антигена 125 (CA 125) в сыворотке крови человека *in vitro* на хемипоминесцентном иммunoологическом анализаторе CM-180. Этот реагент выявляется сэндвич-методом двойных антигена на основе хемипоминесцентного иммуноанализа. Реагенты: R1 – магнитные частицы стрептавидина; R2- представляет собой антитело, меченно эфиром акридином; R3- представляет собой антигено, мечено биотином; антигено CA125, помечено эфир акридином и биотин, а магнитные частицы стрептавидина реагируют иммunoологически с CA 125 в образцах для формирования комплекс антигено-антитело. Содержание CA125 в образцах составляет прямо пропорциональна относительным световым единицам (RLU), обнаруженным системой. R1- Стрептавидин магнитные частицы 0,01%; R2-Антитела CA125, меченные эфир акридином 0,25 мкг/мл; R3- Антитела 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.

Реагент применяется для количественного определения ракового антигена 242 (CA242) содержания в сыворотке или плазме человека *in vitro* на хемипоминесцентном иммunoологическом анализаторе CM-180. Набор для обнаружения ракового антигена 242

52	CYFRA21-1/Набор для определения фрагментов цитокератина 19 (Cytokeratin 19 Fragment)	наб	1	102 000	102 000
					<p>Реагент применяется для количественного определения фрагментов цитокератина 19 (CYFRA21-1) в сыворотке или плазме человека <i>in vitro</i> на хемилюминесцентном иммуноанализаторе СМ-180. Набор для обнаружения фрагментов цитокератина 19 обнаруживается сэндвичем методом основан на иммунохемилюминесцентном анализе. CYFER21-1 антитело, меченные эфиром акридиния, и антитело CYFRA21-1, которые покрыты магнитными частицами, реагируют иммunoологически с антигеном CYFRA21-1 в образах для формирования антиген-антитело сложный. Содержание CYFRA21-1 прямо пропорционально относительные световые единицы, обнаруженные системой, R1 - магнитные частицы покрытые антитела CYFRA21-1 $\geq 0,03\%$; R2 - Антитела CYFER21-1, меченные эфиром акридиния $\geq 0,1 \text{ МКГ/МЛ}$; 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 заказ товара входит соответствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>

53	Carcinoembryonic Antigen (CEA) - Набор для обнаружения карциномбрионального антигена (CEA)	наб	2	66 000	132 000
					<p>Реагент применяется для количественного определения карциномбрионального антигена (CEA) в сыворотке или плазме человека <i>in vitro</i> на хемилюминесцентном иммуноанализаторе СМ-180. Набор для обнаружения карциномбрионального антигена обнаруживается двойным сэндвич-методом, основанный на хемилюминесценции</p>

56	BF-FDOI Лизирующий реагент	шт	6	29 403	176 418
	Реагент BF-FDOI Лизирующий реагент применяется на гематологический анализатор BF-6900-CRP для растворения красных кровяных телец, окрашивания клеток, определения содержания лейкоцитов, моноцитов, эозинофилов и нейтрофилов. Анализатор выполняет автоматически следующие операции: разбивать часть пробы цельной крови BF-FDOI, лизировать BF-FDTT 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 производительности $(25 \pm 1)^\circ C$, pH $5,50 \pm 0,5$. Состав: Гидрогенизированное касторовое масло: 0,3%. Хранить при температуре $2^\circ C \sim 30^\circ C$ в запечатанном и защищенном от солнечного света месте, срок хранения указан на этикетке. Срок действия после открытия составляет 60 дней при температуре $2^\circ C \sim 30^\circ C$. Объем 500 мл. В закуп товара входят дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.				
57	BF-5D Diluent	шт	18	47 476	854 568
	Реагент BF- 5D Diluent применяется на гематологический анализатор BF6900 -CRP разжижающее кровь вещество. При соответствующем осмотическом давлении и проводимости поддерживает целостность исходного объема клеток крови в течение определенного периода времени, чтобы гарантировать доступ к величине импульса, соответствующей объему клеток. Состав: Хлорид натрия: 0,7%, буфер борной кислоты: 0,5%. Хранить при температуре $2 \sim 30^\circ C$ в запечатанном и защищенном от солнечного света месте, срок годности 24 месяца. Срок действия после открытия составляет 60 дней при температуре $2^\circ C \sim 30^\circ C$. Объем 20 л. В закуп товара входит дополнительные услуги : выезд				

						сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
58	Очищающий реагент I для пробоотборника	шт	12	10 560	126 720	Очищающий реагент I применяется на гематологический анализатор BF-6900 -CRP для очистки детекторной части прибора, поворотного клапана, всасывающей трубы цельной крови, кюветы для гемоглобина, преобразования накопления белка. 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 входят дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
59	Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора (5part) Уровень 1 (Control for Automatic Hematology 5-part (Level1))	шт	3	50 688	152 064	Контрольная кровь предназначена на гематологический анализатор BF- 6900-CRP для оценки точности и достоверности проведения результатов по 5 популяциям.Состав: Эритроциты, лейкоциты, кровяная пластинка извлекаются из крови животных. Хранить при температуре 2 ° С – 8 ° С, защищать от солнечных лучей, срок годности 3 месяца.Срок годности после вскрытия составляет 14 дней при 2 ° С – 8 ° С. В закуп товара входит дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
60	Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора (5part) Уровень 2 (Control for Automatic Hematology 5-part (Level2))	шт	3	50 688	152 064	Контрольная кровь предназначена на гематологический анализатор BF 6900 -CRP для оценки точности и достоверности проведения результатов по 5 популяциям.Состав: Эритроциты, лейкоциты, кровяная пластинка извлекаются из крови животных. Хранить при температуре 2 ° С – 8 ° С, защищать от солнечных лучей, срок годности 3 месяца. Срок годности после вскрытия составляет 14 дней при 2 ° С – 8 ° С. В закуп товара входит дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
61	Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора (5part) Уровень 3 (Control for Automatic Hematology 5-part (Level3))	шт	3	50 688	152 064	Контрольная кровь предназначена на гематологический анализатор BF 6900 -CRP для оценки точности и достоверности проведения результатов по 5 популяциям.Состав: Эритроциты, лейкоциты, кровяная пластинка извлекаются из крови животных. Хранить при температуре 2 ° С – 8 ° С, защищать от солнечных лучей, срок годности 3 месяца. Срок годности после вскрытия составляет 14

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

66	Контроль положительный (Positive Control)	шт	6	59 235	355 410	Положительный контроль для осадки мочи используется на анализаторе мочи Dinui FUS-2000. Принцип визуализации плоской проточной кюветы. Состав: кровь: 0,02% - 0,1%, гидрофосфат натрия: 6,7 ммол/л. Стабильность и хранение: Температура должна быть плотно закрытыми. Срок годности реагентов после вскрытия: не менее 30 месяцев. Срок годности контролльные частицы: 900 частич/мкл ~ 1300 частич / мкл; относительное смещение должно быть в пределах ± 8,0%. Однородность: СУ <10,0%. Фасовка: 125 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.	мкл ~ 1300 частич / мкл; относительное смещение должно быть в пределах ± 8,0%. Однородность: СУ <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 Dinui 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 защищенным от света месте. Флаконы должны быть плотно закрытыми. Срок годности: не менее 12 месяцев. Срок годности реагента после вскрытия: не менее 30 дней. Фасовка: 500 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.	Детергент (FUS-2000) используется только в in vitro диагностике для промывки и очистки системы трубок и проточной ячейки на анализаторе осадка мочи Dinui 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 защищенным от света месте. Флаконы должны быть плотно закрытыми. Срок годности: не менее 12 месяцев. Срок годности реагента после вскрытия: не менее 30 дней. Фасовка: 500 мл. В 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 Dinui FUS-2000. Состав: Контрольная кровь (искусств.) 0,018%; (Латексные частицы с красителем оксидом железа); Трипс буфер 0,02 моль/л, pH ~ 7,10 ± 0,2 при (25±1)°C. Температура хранения: 2-8°C в сухом и защищенным 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.	Стандартный раствор используется только в in vitro диагностике для калибровки на анализаторе мочи Dinui FUS-2000. Состав: Контрольная кровь (искусств.) 0,018%; (Латексные частицы с красителем оксидом железа); Трипс буфер 0,02 моль/л, pH ~ 7,10 ± 0,2 при (25±1)°C. Температура хранения: 2-8°C в сухом и защищенным 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	Дилуент (Diluent)	шт	5	34 287	171 435	Дилуент (FUS-2000) для разбавления образцов на анализаторе мочи Dinui FUS-2000. Цель использования: Для общеклинического анализа мочи для инвиво диагностики. Фасовка - 500 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для	Дилуент (FUS-2000) для разбавления образцов на анализаторе мочи Dinui FUS-2000. Цель использования: Для общеклинического анализа мочи для инвиво диагностики. Фасовка - 500 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для	

							адаптации реагента.
70	Контроль мочи (положительный) (Urinalysis Control (Positive))	шт	50	3 168	158 400	Контрольные (положительные) тест-полоски на мочевую анализатор Dirui FUS-2000. Оценка точности результатов по 13 контролльным параметрам в методе «сухой химии»: Глюкоза, билирубин, кетоны, кровь, удельный вес, pH, белок, Уробилиноген, нитриты, лейкоциты, микровальбумин, креатинин, катехол. Состав: Phosphate buffer 0,2%; glucose 1,0%; sodium chloride 0,5%; hemoglobin 0,1%; albumin 0,7%; ethyl acetacetate 0,9%; sodium nitrite 0,3%; esterase 0,5%; urea 2%; creatinine 0,2%; Ca 0,1%; bilirubin substitute 0,1%; urobilinogen substitute 0,1% и другие нерекактивные вещества и стабилизаторы 93,3%, обеспечивающие положительные результаты. pH в диапазоне от 5,5 до 7,5. Не содержит потенциально инфекционных компонентов. Срок годности: не менее 12 месяцев. Температура хранения: 2-8 °C в сухом и защищенном от света месте в плотно закрытой фабричной упаковке. Фасовка 8 мл. Есть дополнительные услуги: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.	
71	Контроль мочи (отрицательный) (Urinalysis Control (Negative))	шт	50	3 168	158 400	Контрольные (негативные) тест-полоски на мочевой анализатор Dirui FUS-2000. Оценка точности результатов по 13 контролльным параметрам в методе «сухой химии»: глюкоза, билирубин, кетоны, кровь, удельный вес, pH, белок, Уробилиноген, нитриты, лейкоциты, микровальбумин, креатинин, кальций. Состав: 2%; sodium chloride 0,5%; phosphate buffer 0,2% и другие нерекактивные вещества и стабилизаторы 97,3%, обеспечивающие отрицательные результаты. pH в диапазоне от 6,0 до 7,5. Не содержит потенциально инфекционных компонентов. Срок годности: не менее 12 месяцев. Температура хранения: 2-8 °C в сухом и защищенном от света месте в плотно закрытой фабричной упаковке. Фасовка 8 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.	
72	Полоски реагентные DIRUI Н13-Сг	уп	10	164 736	1 647 360	Тест-полоски Н13-Сг "сухая химия" для анализа Dirui FUS-2000. Состав: Пропитанные реагентами пористые подушечки, наклеенные на пластиковую полоску. Параметры анализа: Билирубин, Уробилиноген, Глюкоза, Кетоны, Удельный вес, Скрытая кровь, pH, Белок, Нитриты, Лейкоциты, Аскорбиновая кислота (витамин С). Микровальбумин, Креатинин. Упаковка 10*100	

						шт. Есть дополнительные услуги: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
73	Очищающая жидкость для рефрактометра и турбидиметра (Cleaning Liquid for Refractometer and Turbidimeter)	шт	6	14 784	88 704	Очищающая жидкость для рефрактометра и турбидиметра на анализаторе мочи Diriui FUS-2000. Цель использования: для общеклинического анализа мочи для ин-вивто диагностики. Состав: Surfactant 5% sodium hypochlorite, pH ~ 13,0 Фасовка-50 мл. В закуп товара входит соответствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
74	Калибровочная жидкость для определения удельного веса мочи (H Series Urine Analyzer Calibration Liquid for Specific Gravity)	шт	6	7 403	44 418	Жидкость калибровочная для определения удельного веса мочи используется для калибровки удельного веса мочи (SG) на анализаторе мочи Diriui FUS-2000. Метод применения: рефрактометрических тестов. Цель использования: для общеклинического анализа мочи для ин-вивто диагностики. Состав: Carbamide 3,6%; Sodium Chloride 3,6%; Potassium chloride 1,2%; Creatinine 0,001%; Sunset yellow 0,08%; Hydrazine yellow 0,08% маркуте 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 соответствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
75	Контрольная жидкость для определения удельного веса мочи Уровень 1 (H Series Urine Analyzer Control Liquid for Specific Gravity level 1)	шт	6	7 403	44 418	Контрольная жидкость для определения удельного веса мочи Уровень 1 для мочевого анализатора Diriui FUS-2000. Метод рефрактометрии. Состав: Carbamide 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 соответствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
76	Контрольная жидкость для определения удельного веса мочи Уровень 2 (H Series Urine Analyzer Control Liquid for Specific Gravity level 2)	шт	6	7 403	44 418	Контрольная жидкость для определения удельного веса мочи Уровень 2 для мочевого анализатора Diriui FUS-2000. Метод рефрактометрии. Состав: Carbamide 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-

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
					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.
78	Калибровочная жидкость турбидиметра (H Series Urine Analyzer Calibration Liquid for Turbidity)	шт	6	22 209	133 254
					Жидкость калибровочная используется для калибровки турбидиметра на аппарате мочи Dirui FUS-2000. Метод рассеяния турбидиметрических тестов. Цель использования: для общеклинического анализа мочи для ин-вивто диагностики. Состав: Fu MA hydrazine, референтный уровень 800 единиц мутности (800NTU). Точность Турбидиметра = 400 ± 30 NTU. Условия хранения не менее 12 месяцев при температуре 2-8°C, 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.
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 Dirui FUS-2000. Метод рассеяния турбидиметрических тестов. Состав: FuMA hydrazine (800 NTU). Точность равна 200±30NTU. Условия хранения не менее 12 месяцев при температуре 2-8°C, стабильность открытого флакона не менее 30 дней при температуре 2-8°C. Фасовка 8 мл. В закуп товара 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 Dirui FUS-2000. Метод рассеяния турбидиметрических тестов. Состав: FuMA hydrazine (800 NTU). Точность равна 700±30NTU. Условия хранения не менее 12 месяцев при температуре 2-8°C, стабильность открытого флакона не менее 30 дней при температуре 2-8°C. Фасовка 8 мл. В закуп товара входит

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 Dirui FUS-2000. Состав: Аланнат. Срок годности не менее 12 месяцев при температуре 2-8°C. Фасовка 8 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.				
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 Dirui FUS-2000. Состав: Аланнат, Light blue. Срок годности не менее 12 месяцев 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.				
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 Dirui FUS-2000. Состав: Light blue. Срок годности не менее 12 месяцев при температуре 2-8°C. Фасовка 8 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.				
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, изготавливаются под определенные задачи. Объем 10 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.				
Расходные материалы для автоматического биохимического анализатора Dirui CS-T240									
Аланинаминотрансфераза (Alanine Aminotransferase) - ALT	наб	16	21 775	348 400	Реагент применяется для количественного измерения и диагностического определения в условиях <i>in vitro</i> активности аланинаминотрансферазы (АЛТ) в сыворотке или плазме крови на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240. Принцип реакции основан на методе, рекомендованном Международной Федерацией Клинической Химии (IFCC). В присутствии АЛТ L-аланин вступает в реакцию с α-кетоглутаратом,				

87	Целочиннофосфатаза (Alkaline Phosphatase) - ALP	наб	6	21 775 130 650

могут быть удалены быстро и полностью во время запаздывания. Компоненты: Реагент 1 - Лактат дегидрогеназа >1365 ЕД/л; Л-аспартат 300 мкмоль/л; Триг Буфер >80 мкмоль/л; ЭДТА 5,0 мкмоль/л; Триг Буфер >80 мкмоль/л. Реагент 2 - Малат дегидрогеназа >1635 ЕД/л; α-кетоглутарат 36 мкмоль/л; НАДН >0,75 мкмоль/л; Триг Буфер >80 мкмоль/л; ЭДТА 5,0 мкмоль/л. Содержит нереакционный материал и стабилизатор. Время проведения теста 120-180 секунд. Объем R1-240 мкл объем R2-60 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 мульти контроле Уровень 1 и 2. Линейный диапазон настоящего реагента составляет 3 - 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, дата производства реагента, дата окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения 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.

Реагент применяется для количественного измерения в условиях *in vitro* активности целочинной фосфатазы (ALP) в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе Dini CS-T240. Целочинная фосфатаза в образце катализирует гидролиз RNPP для формирования Р-нитрофенолата и фосфатной кислоты, что вызывает повышение значения абсорбции света при 405нм. Активность целочинного фосфата образца рассчитывается при измерении скорости повышения абсорбционной способности при 405нм. Компоненты: Реагент 1 - Магния ацетат 3,0 мкмоль/л; Цинка сульфат 1,5 мкмоль/л; ХЭДТА 3,0 мкмоль/л; Буфер АМР 420 мкмоль/л. Реагент 2: р-нитробензойная фосфатная кислота 81,5 мкмоль/л; Буфер АМР 420 мкмоль/л. Содержит нереактивный заполнитель и стабилизатор. Время проведения теста 60-120 секунд. 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 мульти контроле Уровень 1 и 2. Линейный диапазон настоящего реагента - 0-850 единиц.

Креатинин (Creatinine)	наб	9	15 289	137 601	Набор предназначен для количественного определения содержания креатинина (CRE - vit) в сыворотке, плазме крови или моче двухточечным (псевдоколичественным) методом на биохимическом анализаторе Digi CS-T240. Скорость образования окрашенного комплекса с пикриновой кислотой в щелочной среде (реакция Яффе) пропорциональна концентрации креатинина в пробе и измеряется фотометрически при длине волны 505 нм. Реагенты: R1 - Гидроокись натрия, 260 мкмоль/л; Детергент, 20 г/лR2 - Пикриновая кислота -20 мкмоль/л . Калибратор - 177 мкмоль/л (2 мг/дл). Время проведения теста 13мин. Реагент R1 и R2 за 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 мульти контроле Уровень I и 2. Линейность диапазон 25-885 мкмоль/л. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
Креатинин энзиматический (Creatinine-Enzime) - CRE-E	наб	11	79 420	873 620	Reagent применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации креатинина (CRE-E) в сыворотке, плазме крови или моче на биохимическом анализаторе Digi CS- T240. Креатин может образовываться при гидролизации амино-с гидролазой в образце. Креатин может быть гидролизован под действием креатин амидин гидролазы и образовывать мочевину и саркоин. Под воздействием оксидазы саркоината креатинин может образовывать глиции и пероксид водорода, который выступает в реакцию с 4 - аминонитрипротином и хромогеновыми соединениями под воздействием пероксидазы, и образует пигментноинтенсивный. Впоследствии содержание креатинина и образование может быть рассчитано посредством контроля образованного объема пигмента хинокинина на определенной точке длины волны. Компоненты: R 1 -Трик буфер 100 мкмоль/л; N-триа-N-кумифро-гидроксипропил-интер-
89					

90	Глюкоза -оксидаза (Glucose- Oxidase) - GLU-OX	наб	8	17 447	139 576

толуидин 2 ммол/г; КСl 20 ммол/л;Креатинин амидо гидролаза 400 КЕДЛ ; Саркозин оксидаза 8 КЕДЛНГР 700 ЕДЛ . R 2 -Трис буфер 100 ммол/л; Магния ацетат 2 ммол/л; 4 - аминоантранин 1,2 ммол/л ; Креатин гидролаза амидаз 40 КЕДЛ . При длине волны 540 нм . Время проведения 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 мульти контролле Уровень 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, дата производства реагента, дата окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм . В заупотребления товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.

Реагент применяется для количественного определения в условиях *in vitro* концентрации глюкозы (GLU-OX), содержащейся в сыворотке, плазме крови или моче на биохимическом анализаторе Drui 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 оригиналного материала и 4-аминоантранином, в результате чего образуется H2O и хинониминовый пигмент, образовавшийся объем хинониминового пигмента пропорционален содержанию глюкозы в образце. Расчет концентрации глюкозы в образце осуществляется за счет измерения окончательного объема пигмента при определенной длине волн. Компоненты: R 1 -Пероксидаза 375 ед/л;4-пероксибензоат 15 ммол/л; 4-аминоантранин 0,75 ммол/л;PBS 110 ммол/л. R 2- Глюкозооксидаза 6 кед/л; PBS 110 ммол/л . Содержит нереакционный 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

						входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
92	Прямой билирубин (Direct Bilirubin) - DB	наб	3	29 979	89 937	Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации прямого билирубина (ДВ) в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе Dinii CS-T240. Прямой билирубин получают при реакции билирубина и соли дигидрооксида с амниобензойной кислотой в гиперщелочных и гипотриглицеридных растворах, в результате чего образуется окрашенный альбилирубин. Повышение абсорбции света при длине волн 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 мкмоль/л; Метаниновая кислота 29 мкмоль/л. R 2 - Нитрит натрия 72 мкмоль/л. Длина волны 570 nm . Объем R1-250 мкл .Объем образца 25 мкл . Диапазон абсорбционной способности 0-2A. Время проведения теста 300 секунд .Количество тестов в упаковке не более 1068. 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 запаянной 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 загрязнения 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.
93	Общий билирубин (Total Bilirubin) -TB	наб	5	29 979	149 895	Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации общего билирубина (ТВ) в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе Dinii CS-T240. В реагенте используется ПАВ в качестве растворителя. Связанный билирубин и несвязанный билирубин, которые были растворены, поглощают в реакцию с альфа-сульфаниловой кислотой, в результате чего образуется яно-билирубин. Повышение абсорбции

Общий холестерин (Total Cholesterol)- ТС	наб	8	52 353	418 824

системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнение и повреждения штира кола. Расстояние между дном флякона и штири колом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.

Реагент применяется для количественного измерения в условиях *in vitro* концентрации общего холестерина (ТС) в сыворотке или плазме человека на биохимическом анализаторе Dru CS- T240. Холестериновый эфир в образце под воздействием липопротеинэстеразы в реагенте селективно катализируется и гидролизуется в холестерин и свободную жирную кислоту. Образующийся в результате общий холестерин, окисляемый оксидазой холестерина, формирует холест-4-ен-3-ен-3-кетон и пероксид водорода. Под воздействием пероксида пероксида водорода вступает в реакцию с гидроксикислотной кислотой и 4-амино-антранином с образованием Н₂O и хинновинового пигмента. При этом объем образующегося хинновинового пигмента пропорционален содержанию общего холестерина в образце. Поэтому измерение образуемого объема пигмента на определенной длине волны позволяет рассчитать концентрацию общего холестерина. Компоненты: R 1 - Липопротеинэстераза > 300 ЕД/Л; Пероксидаза > 750 ЕД/Л; р-гидроксикислотная кислота 45 мкмоль/л; Тритон X-100 0,3%; Буфер 50 мкмоль/л. R 2 - 4аминоантранин 0,3 мкмоль/л; Холестеринокситаза > 300 ЕД/Л; Буфер 50 мкмоль/л. Время проведения 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 мульти контроле Уровень 1 и 2. Линейный диапазон настоящего реагента – 0-20 мкмоль/л (774 мг/дл). Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флякон). Флякон имеет индивидуальный штири кола, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штири кола флякона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнение и повреждения штира кола. Расстояние между дном флякона и штири колом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.

Железо (FERUM) - Fe

	наб	3	56 387	169 161	<p>Реагент применяется для лабораторного квантитативного обнаружения содержания железа (Fe) в сыворотке крови на биохимическом анализаторе Dinii CS-T240. В юкстотных условиях, сыворотное железо Fe разлагается на составные части; ионы Fe ion реагируют на химический реагент и хромогенный реагент, формируя смесь голубого цвета; при 600 нм, измеряется изменение абсорбции; оно прямо пропорционально концентрации железа Fe .Реагенты: R1- Этиловая кислотная смесь - 200ммоль/л ; Сульфокарбамид -42 ммоль/л , R2 - хлорталат гидроксиаламина - 200 ммоль/л, Етепен -2 ммоль/л .Время проведения теста 300сек . Объем R1-200 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: 5ммоль/л—120ммоль/л . Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). 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 загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: вызов сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>
Триглицериды (Triglycerides) - TG	наб	5	60 997	304 985	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации триглицеридов (TG) в сыворотке или плазме человека на биохимическом анализаторе Dinii CS-T240. Триглицериды в образце катализируются липопротеин липазой (LPL) и гидролизуются в глицерин и свободную жирную кислоту, под воздействием глициреникиназы (GK) и аденоэозин трифосфата (ATP) образуется глицерин, глицерин фосфорилируется в 3-глициферофосфат. Под действием глицерин фосфат оксидазы (GPO), он вступает в реакцию с кислородом, в результате чего образуется пероксид водорода и дигидроксилетон фосфат. Под воздействием пероксидазы водорода вступает в реакцию с анилиновым красителем ортогинального материала и 4-амино-антранином с образованием H2O и хинокининового пигмента. При этом объем образующегося хинокининового пигмента пропорционален содержанию общего триглицеридов в образце.</p>
98					

Ревматоидный фактор (Rheumatoid Factor) - RF	наб	1	169 896	169 896
Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> содержания ревматоидного фактора (RF) в сыворотке крови человека на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240. Принцип теста: У-глобулин человека, покрытый латексными частицами, может производить иммунные комплексы при агглютинации с ревматоидным фактором в сыворотке крови. Уровень мутности пропорционален уровню РФ в сыворотке крови. Измерение значений абсорбции на определенной длине волнны света, руководствуясь справочной калибровочной кривой можно рассчитать концентрацию РФ в сыворотке крови. Реагенты: R1-буфер хлорида аммония, R2- Латексные частицы, покрытые Углобулином . Время проведения теста 5 минут. Первичная длина волны 570 нм . Вторичная длина волны 750 нм . Объем R1-240 мкл. Объем R2- 60 мкг . Объем образца -5 мкл. Количество тестов в упаковке не более 112. Калибратор в наборе . Контроль реагента проводится на контроле для липидов Уровень 1 μ г ² . Линейный диапазон настоящего реагента - 3-160 мЕ/мл. 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 загрязнения 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.	100			

102	Холестерин липопротеинов высокой плотности (High Density Lipoprotein-Cholesterol) - HDL-C	наб	7	43 392 303 744

антигелом против С-реактивного белка человека. Лигексные частицы сталкиваются с С-реактивным белком в образце жидкости и образуют нерастворимый комплекс антиген-антитело 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 мкмоль/л. R2 - Антитело 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 индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дата производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между лицом флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.

Реагент применяется для количественного измерения в условиях *in vitro* концентрации холестерина липопротеинов высокой плотности (ЛПВП-Х), содержащегося в сыворотке крови человека на биохимическом анализаторе Dini CS-T240. Холестерин липопротеинов высокой плотности в образце под воздействием ПАВ в реагенте селективно катализируется и гидролизуется эстеразой холестерина в холестерин и свободную жирную кислоту. Образующийся в результате холестерин, окисленный оксидазой холестерина, формирует холест-4-ен-3-ен-3-кетон и пероксида водорода. Под воздействием пероксидазы пероксид водорода вступает в реакцию с антидновым красителем оригиналового материала и 4-амино-антранином с образованием H2O и хинониминового пигмента. при этом объем образующегося холестерина липопротеинов высокой плотности в образце, поэтому

				измерение окончательного объема пигмента на определенной длине
				волны позволяет рассчитать концентрацию холестерина липопротеинов высокой плотности в образце. Компоненты: R1 - 4-аминогидразин 1 мкмоль/л; Холестерин оксида 1 кед/л; Ненаправленное ПАВ 0,5 %, Соединение полимера Необходимое количество: Буфер MOPS 100 ммоль/л, R2 - DSBM 1,2%; Ненаправленное ПАВ 0,5%; Буфер MOPS 100 ммоль/л. Время проведения теста 300 секунд. Объем R1-300 мкл. Объем R2-100 мкл. Объем образца 1 мкл. Количество тестов в упаковке не более 366. Калибратор в наборе. Контроль реагента проводится на контроле для лицензии Уровень 1 и 2.
				Линейный диапазон настоящего реагента - 0-150 мг/дл. Реагенты поставляются в одноразовой трапецевидной 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 заграждения и повреждения штрих кода. Расстояние между лицом флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
Холестерин липопротеинов низкой плотности (Low Density Lipoprotein-Cholesterol)- LDL-C	наб	8	247 459	1.979
103			672	Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации холестерина липопротеинов низкой плотности (ЛПНП-Х), содержащегося в сыворотке крови человека на биохимическом анализаторе Dinau CS-T240. Холестерин липопротеинов низкой плотности в образце под воздействием ПАВ в реагенте селективно катализируется и гидролизуется эстеразой холестерина в холестерин и свободную жирную кислоту. Образующийся в результате холестерин, окисляемый оксидазой холестерина, формирует холест-4-ен-3-ен-3-кетон и пероксид водорода. Под воздействием пероксидазы пероксид водорода вступает в реакцию с аналитиков красителем оригинального материала и 4-амино-антраниловой кислотой с образованием H2O и хинониминового пигмента, при этом объем образующегося хинониминового пигмента пропорционален содержанию холестерина липопротеинов низкой плотности в образце. Поэтому измерение объема пигмента на определенной длине волн позволяет рассчитать концентрацию холестерина липопротеинов низкой

104	Сыворотка для клинико-химической калибровки (Clinical Chemical Calibration Serum)	наб	2	161 240	322 480
					<p>плотности в образце. Компоненты: Реагент 1 - 4-аминоантитирик иммопыл; Холестерин оксида 500 мг/л; Холестерин стераза 800 ед/л; Пероксидаза 800 ед/л; Ненонное ПАВ 0.5 %. Соединение полимера Необходимое количество, буфер MOFS 100 мкмоль/л. Реагент 2- DSBmT 1.2%; Ненонное ПАВ 0.5%; Буфер MOFS 100 мкмоль/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 1 и 2 .Лиофилизированный реагент, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дата окончания срока годности реагента, поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дата окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается затирание и повреждения штрих кода. Расстояние между лицом флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>
105	Сыворотка для клинико-химического контроля качества Уровень 1 (Clinical Chemical Quality Control Serum Level 1)	наб	2	148 256	296 512

						входит в комплект поставки	выезд специалиста для адаптации реагента.
106	Сыворотка для клинико-химического контроля качества Уровень 2 (Clinical Chemical Quality Control Serum Level 2)	наб	2	109 034	218 068	Контрольный материал «Сыворотка контрольная для биохимических исследований Уровень 2», лиофилизованный препарат от светло-желтого до светло-кремового цвета для оценки точности и воспроизводимости на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240 следующих параметров: ALB, ALP, ALT, AMY, AST, BUN, UREA, Ca-CPC, Ca-ARS, CHE, CK, CL, CO2, CRE, CREAT, ENZYME, D-BIL, D-BIL-V, GGT, GLDH, GLU-HK, GLU-OX, HBDH, K, LAP, LDH, Mg-XB, Na, P-AMY, PHOS, TB, TB-V, TBA, TC, TG, TR, UA, Zn, Fe, TIBC, ACP. Фасовка 5 мл х 4. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.	
107	Сыворотка для контроля специфических белков Уровень 1 (Specific protein control serum Level 1)	наб	1	111 723	111 723	«Контрольная сыворотка специфических белков» (уровень №1) используется для оценки точности и воспроизводимости измерения на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240 следующих параметров: IgA/IgM/IgG/C3/C4/PA/TRF/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 serum Level 2)	наб	1	111 723	111 723	«Контрольная сыворотка специфических белков» (уровень №2) используется для оценки точности и воспроизводимости измерения на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240 следующих параметров: IgA/IgM/IgG/C3/C4/PA/TRF/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 serum 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 Dirui CS-T240 следующих параметров: ABO A1/APO B/TC/HDL-C/LDL-C/LP(a)/TG/RF. Фасовка: 1 мл х 1 . В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.	
110	Сыворотка для контроля липидов Уровень 2 (Lipid control serum 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 Dirui	

III	CS-Антбактериальный безфосфорный дегрент (CS-Anti-Bacterial Phosphor-Free Detergent)	наб	10	69 359	693 590	CS-T240 следующих параметров: АРО А1/АРО В/ТС/НДЛ-С/ЛДЛ-С/ЛР(а)/ТГ(RF). Фасовка: 1мл х 1 . В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
111	Щелочнодегрент (CS-Alkaline Detergent)	наб	4	69 359	277 436	Антбактериальный безфосфорный дегрент для очистки зоны для отбора реактивов, реакционной кюветы и реакционной чашки для замачивания автохимического анализатора Dirui CS-T240. Поверхностно-активное вещество гидроксид натрия может удалить органические вещества, такие как белок, а бактериостаты могут подавлять рост бактерий. Ингредиент - Натрий гидроксид, поверхностью-активное вещество, бактериостаты. Объем 500 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
112	Альбумин (Albumin) - ALB	наб	3	13 108	39 324	Щелочный дегрент для очистки пробоотборного зонда и реакционной кюветы автохимического анализатора серии Dirui CS-T240. Поверхностно-активное вещество и гидроксид натрия могут удалить органические вещества, такие как белок. Ингредиент - Натрия гидроксил, поверхностью-активное вещество . Объем 2000 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
113						Reagent применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации альбумина (ALB) в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240. Используемый метод анализа альбумина в сыворотке крови – это метод связывания красителя лизина (DBL). Технология DBL основывается на переносе крупнейшего пика абсорбции при связывании красителя с альбумином. Перенос пика абсорбции позволяет измерить образующийся цвет в обстоятельствах существования чрезмерного окрашивания. Точность обеспечивается за счет наличия совместной способности между красителем и альбумином, что полностью интегрирует альбумин в реакцию. Использование бромкрезолового зеленого и альбумина при pH4.0-4.2 вызывает образование зеленово-зеленой 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: Бромкрезоловый зеленый 0.35 мкмоль/л; Буфер янтарной кислоты 50 мкмоль/л; Натрия азота 7.7 мкмоль/л; Brij-35 1%.

							специалиста для адаптации реагента.
115	Магний (Magnesium)- Mg	наб	4	15 357	61 428	Реагент применяется для количественного определения в условиях <i>in vitro</i> концентрации магния (Mg) в сыворотке или плазме на биохимическом анализаторе Dini CS-T240. Магний в сыворотке крови вступает в реакцию с ксилидоловым синим индикатором в цепочном растворе и образует пурпурный комплекс диало-магний. Изменения абсорбции комплекса на длине волны 546 нм (520 ~ 550 нм) пропорциональны концентрации магния в образце. Добавление ЭГА помогает предотвратить помехи, создаваемые кальцием; добавление поверхностно активного агента позволяет предотвратить помехи, создаваемые белками сыворотки. Компоненты: Буфер 100 ммоль/л, Ксилидоловый синий индикатор 0,1 ммоль/л; ЭГА 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, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС аналитатора и системой безопасности аналитатора. Не допускается загрязнения 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.	
116	Натрий (Natrium) - Na	наб	3	260 352	781 056	Реагент применяется для количественного определения в условиях <i>in vitro</i> концентрации натрия (Na) в сыворотке или плазме на биохимическом анализаторе Dini CS-T240. О-нитрофенил β-Д-галактопирано-каткилизируется натрий кавиамом β-галактозидаза проводить. О-нитрофенил ноготь при 405 нм прямо пропорционально концентрации иону натрия .Реагенты : R1- β-галактозид ≥0,70 U/ml ; R2- О-нитрофенил β-Д-галактопиран ≥ 5,2 mmol/l .Калибровочный образец - раствор содержащий ионы натрия	

Головой сервисный набор для работы для биохимического автоматического анализатора CS-T240	1	2 133 500	2 133 500	1. Галогенная лампа расходные материалы и запасные части для ежедневного обслуживания биохимического анализатора Dirui CS-T240. Мощность галогеновой лампы: 20 Вт/12 Вольт (охлаждение водой). Количество 3. Совместим с биохимическим автоматическим анализатором CS-T240.	
118				2. Пробоотборник реагента предназначен для забора реагента и сыворотки крови на биохимический анализатор Dirui 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.	
				3. Реакционные кюветы для проведения иммуноферментной реакции на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240. 120 оптических пластиковых реакционных кювет многократного использования, оптический диаметр: 6 мм. Количество 2. Совместим с биохимическим автоматическим анализатором CS-T240.	
				4. Вакуумный насос представляет собой самовсасывающий насос для использования с жидкостями. Максимальный поток: 0,4 л/минн. Рабочее давление: 0,5 бар. Напряжение: 24 V DC. Весона всасывания: 3 кг. Вес 190 г. Размер: 30 x 52 мм. Материал: EPDM (этилен-пропиленовый сополимер - СКЭП). Нейлон. Количество 1. Совместим с биохимическим автоматическим анализатором CS-T240.	
				5. Насос положительного давления. Представляет собой самовсасывающий насос для использования с жидкостями. Максимальный поток: 0,6 л/минн. Рабочее давление: +100 кПа (1 бар). Напряжение: DC 24 В. Весона всасывания: 3 кг. 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 соответствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для установки и замены расходных материалов.	
Расходные материалы для гематологического анализатора BCC-3900					
BCC-3D Лизирующий реагент (BCC-3D Lyse)	шт	6	40 513	243 078	Лизирующий реагент BCC-3D применяется на автоматических гематологических анализаторах BCC-3900 для автоматированного определения концентрации гемаглобина в крови. Состав: Шестьдесят пять три бромистого метила аммония, натрия
119					

120	ВСС-3Д Дилюент (BCC-3D Diluent)	шт	6	43 846
				263 076
				Реагент Дилюент ВСС-3Д применяется на автоматических гематологических анализаторах ВСС-3900 для разбавления образцов.
				Состав: натрия сульфат, натрия хлорид, натрия фосфат двукальциевых, борная кислота. Условия хранения и срок годности: герметично - при температуре от 2 до 30 ° С в темном месте в течение 12 месяцев; открытую ёмкость - 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.
121	Очищающий реагент для пробоотборника	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 частич. 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 ёмкость - 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.
122	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 полулягам. 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.
123	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 полулягам. Состав: кровь животного происхождения. Срок годности 3 месяца при температуре от 2 до

124	Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора (Control for Automatic Hematology 3-part (Level3)	шт	2	43 846	87 692

8°C. Срок годности после вскрытия составляет 14 дней при 2 °C ~ 8 °C. Уровень 2 - 2 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.

Контрольная кровь предназначена для оценки точности и достоверности проведения результатов на гематологическом анализаторе BCC-3900 по 3 полужилкам. Состав: кровь животного происхождения. Срок годности 3 месяца при температуре от 2 до 8°C. Срок годности после вскрытия составляет 14 дней при 2 °C ~ 8 °C. 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, Жанатас, 3 мкр, д.1.

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

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

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

Вскрытие конвертов с заявками состоится по адресу: Казахстан, Жанатас, 3 мкр, д. 1, районная больница, административный корпус, кабинет №16 государственных закупок, 14-00 часов 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, что юридический поставщик не аффилирован с членами и секретарем тендерной комиссии (комиссии), а также представителями заказчика, организатора закупа или единого дистрибутора, которые имеют право прямую и (или) косвенно принимать решения и (или) оказывать влияние на принимаемые решения тендерной комиссией (комиссией);

5. Документ об отсутствии задолженности в бюджет, задолженности по обязательным пенсионным 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 закупка 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

