

**Объявление №4 о проведении закупки реагентов на анализаторы DPU1 способом запроса ценовых предложений.**

Дата: 04.07. 2024г.

**КТП НА ПХВ "ЦЕНТРАЛЬНАЯ РАЙОННАЯ БОЛЬНИЦА САРЫСУСКОГО РАЙОНА УПРАВЛЕНИЯ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ АКИМАТА ЖАМБЫЛСКОЙ ОБЛАСТИ", по адресу: Казакстан, Жанатае, 3 мкр, д.1, объявляет о проведении «закупки реагентов на анализаторы DPU1 способом запроса ценовых предложений» следующих товаров.**

Приложение 1:

№ лота	Наименование товара	ед. изм	к-во	Срок поставки товаров	Стоимость за ед. товара (в тенге)	Сумма, выделенная из бюджета (в тенге)	ТС
1	БУФФЕР РАСК 348/буферный раствор	шт	6	В течении 15 дней по заявке Заказчика	123 606	741 636	Упаковка буферов (Buffer Pack) 4 шт. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента
2	WASH AND CD RACK 348 4 x 450 ml (incl. derotising/conditioning solution, HCl SLOPE ampule) / Промывочный набор 4 x 450 ml (включая депротин/кондиционер, ампулу для Hcl наклона)	наб	6	В течении 15 дней по заявке Заказчика	236 477	1 418 862	Моющий раствор (Wash/CD Rack). В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для установки и замены расходных материалов.
3	Gas Sattidge/газовый картридж	наб	1	В течении 15 дней по заявке Заказчика	237 494	237 494	Упаковка газовых картриджей, содержит газ 1 (калибровка) и газ 2 (наклон), по одному картриджу каждого газа / Gas sattidge rack, containing gas 1 (cal) and gas 2 (slope), 1 sattidge of each. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для установки и замены расходных материалов.
4	PCO2 electrode/электрод	шт	1	В течении 15 дней по заявке	532 073	532 073	Электрод PCO2. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
5	PO2 electrode/электрод	шт	1	В течении 15 дней по заявке	520 249	520 249	Электрод PO2. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
6	K electrode/электрод	шт	1	В течении 15 дней по заявке	141 886	141 886	Электрод K+. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
7	Ca electrode/электрод	шт	1	В течении 15 дней по заявке	160 804	160 804	Электрод Ca+. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
8	Na electrode/электрод	шт	1	В течении 15 дней по заявке	167 898	167 898	Электрод Na+. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.

9	QC 1/контроль 1	шт	1	В течении 15 дней по заявке Заказчика	162 765	162 765	Раствор для контроля качества уровень 1 (Rapid QC Plus Level 1). Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
10	QC 2/контроль 2	шт	1	В течении 15 дней по заявке Заказчика	162 660	162 660	Раствор для контроля качества уровень 2 (Rapid QC Plus Level 2). Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
11	QC 3/контроль 3	шт	1	В течении 15 дней по заявке Заказчика	155 037	155 037	Раствор для контроля качества уровень 3 (Rapid QC Plus Level 3). Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
12	pH Electrode Fill	шт	1	В течении 15 дней по заявке Заказчика	45 049	45 049	Рабочий раствор для заполнения pH электрода (pH Electrode Fill Solution). Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
13	NA/K/CA/CL ELECT.FILL SOLUTION	шт	1	В течении 15 дней по заявке Заказчика	54 390	54 390	Рабочий раствор для заполнения Na+/K+/Ca++/Cl- электродов / (Na+/K+/Ca++/Cl- Electrode Fill Solution). Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
14	Refill Electrode KCl reference	шт	1	В течении 15 дней по заявке Заказчика	342 891	342 891	Комплект для заправки эталонного электрода, содержит кассету эталонного электрода, рабочий раствор KCl и уплотнительные кольца/ Reference sensor refill, contains reference sensor cassette, KCl fill solution and O' rings. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
15	SAMPLE & REAG.PUMP TUBING KIT/набор для насоса (свetry 3 months)	шт	1	В течении 15 дней по заявке Заказчика	120 603	120 603	Комплект трубок насоса подачи пробы и реактивов/ Sample and reagent pump tubing kit. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
16	Ship Assy Inner Element - internal electrode	шт	1	В течении 15 дней по заявке Заказчика	73 308	73 308	Вкладыш эталонного электрода вместе с рабочим раствором KCl/ Reference electrode inner, with KCl fill solution. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.

17 Free Thyroxine (FT4) - Набор для обнаружения тироксина(FT4)	наб	18	В течении 15 дней по заявке Заказчика	57 000	1 026 000	<p>Реагент применяется для количественного определения свободного тироксина (FT4) в организме человека сыворотки или плазмы in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180.</p> <p>Набор для определения свободного тироксина определяют конкурентным методом на основе хемилюминесцентного иммуноанализа. Реагенты: R1 – магнитные частицы стрептавидина; R2 - представляет собой антигено к тироксину, меченное эфиром акридиния; R3 - представляет собой производное тироксина, меченное биотинном; производное тироксина, меченое с биотинном и свободным T4 в образцах конкурируют с антигеном T4 метятся эфиром акридиния, а иммунные комплексы связываются с магнитными частицами в результате реакции между биотинном и стрептавидином. Содержание свободного тироксина в образцах образно пропорционален относительно световым единицам (RLU), обнаруженной системой. R1 - магнитные частицы стрептавидина <math>\geq 0,03\%</math>; R2 - антигена к тироксину, меченные эфир акридиния <math>\geq 200\text{ng/ml}</math>; R3 - производные тироксина, меченные биотинном <math>\geq 2\text{ng/ml}</math>. Точность: относительное отклонение должно быть в пределах <math>\pm 15\%</math>. Линейный диапазон составляет <math>0,2\text{ng/dL} \sim 12\text{ng/dL}</math>. Количество тестов в упаковке не более 100. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>
18 Free Triiodothyronine (FT3) Набор для обнаружения трийодтиронина(FT3)	наб	18	В течении 15 дней по заявке Заказчика	57 000	1 026 000	<p>Реагент применяется для количественного определения свободного трийодтиронина (FT3) в организме человека сыворотки или плазмы in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180. Набор для обнаружения свободного трийодтиронина определяется конкурентным методом основан на иммунохемилюминесцентном анализе. Реагенты: R1 – магнитный стрептавидин частиц; 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 антигеном T3, меченное эфиром акридиния, и иммунные комплексы связываются с магнитными частицами в результате реакции между биотинном и стрептавидином. Содержание свободного трийодтиронина</p>

19	Thyroid Stimulating Hormone (TSH) -Набор для определения тиреотропного гормона (ТТГ)	наб	36	В течении 15 дней по заявке Заказчика	48 000	1 728 000	Реагент применяется для количественного определения тиреотропного гормона (ТТГ) в сыворотке или плазме человека in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе SM-180. Набор для обнаружения ТТГ определяется сдвиги-методом с двойными антителами на основе иммунохемилюминесцентного анализа. Реагенты: R1 -представляет собой покрытый стрептавидином магнитная частица ;R2 -представляет собой антитело к ТТГ, меченное эфиром акрилония ; R3 - представляет собой антитело к ТТГ, меченное биотинном. Сложный эфир акрилония меченый биотинном антитела к ТТГ реагируют с тестируемым образцом в штивидной железе, стимулируют иммунную реакцию, а затем образуют антиген-антитело сложный. Содержание ТТГ в образце пропорционально относительно световому блоку (RLU), обнаруженный системой. R1 -
20	Antibodies to Thyroid Peroxidase (АТРО) - Набор для определения антител к тиреоидной пероксидазе(АТПО)	наб	18	В течении 15 дней по заявке Заказчика	127 500	2 295 000	Реагент применяется для количественного определения антител к тиреопероксидазе (АТПО) в сыворотке или плазме человека in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе SM-180. Набор А-ТПО основан на использовании хемилюминесцентного иммуноанализа косвенный метод обнаружения. Реагенты: R1 – Магнитные частицы, покрытые ТПО; R2 –Меченное эфиром акрилония антитело к IgG человека; R3- представляет собой буфер PBS. Магнитные частицы, покрытые ТПО, и антитело, меченное эфиром акрилония к человеческому IgG имеют иммунную реакцию с А-ТРО в образце, затем образуют соединение антиген-антитело. Содержание А-ТПО в образце пропорционален относительной единице оптической (RLU), обнаруженной системе. R1 Магнитные частицы, покрытые ТПО 0,01%; R2- Антитела, меченные сложным
21	Ferritin Detection (FER) - Набор реагентов для определения ферритина (FER)	наб	4	В течении 15 дней по заявке Заказчика	54 000	216 000	Реагент применяется для количественного определения ферритина (FER) в сыворотке человека или плазма in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе SM-180. Набор для обнаружения ферритина обнаруживается сдвиги с двойным антителом метод основан на иммунохемилюминесцентном анализе. Реагенты: R1 – магнитный стрептавидин частиц; R2- представляет собой антитело к ферритину, меченное эфиром акрилония ; R3 - представляет собой антитело к ферритину, меченное биотинном; антитело к ферритину меченный эфиром акрилония, и антитело к ферритину, меченное биотин вступает в иммунологическую реакцию с ферритином в образцах с образованием комплекса антиген-антитело и связываются с магнитными частицами в результате реакции между биотинном и стрептавидином. Содержание

22	Fertilin Detection (FER) - Набор реагентов для определения ферритина (FER)	наб	4	В течение 15 дней по заявке Заказчика	90 000	360 000	Реагент применяется для количественного определения ферритина (FER) в сыворотке человека или плазма in vitro на хемилюминисцентном иммунологическом анализаторе SM-180. Набор для обнаружения ферритина обнаруживается сдвигаем 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 биотином; антигено к ферритину меченный эфиром акридиния, и антигено к ферритину, меченное биотин вступает в иммунологическую реакцию с ферритином в образцах с образованием комплекса антиген-антигено и стрептавидином. Содержащие в результате реакции между биотином и стрептавидином. Содержащие : Реагент применяется для количественного определения Альфа-фетопротени в сыворотке крови человека или плазма in vitro на хемилюминисцентном иммунологическом анализаторе SM-180. Набор для обнаружения АФП обнаруживается сдвигаем 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 комплекс антиген-антигено. Содержащие АФП в образцах прямо пропорционально относительные световые единицы (RLU), обнаруженные системой. R1 - магнитные частицы, покрытые антигеном к альфа-фетопротенину 0,01% ; R2 - антигено к альфа-
23	Alpha-fetoprotein(AFP) - Набор для определения альфа-фетопротенина(АФП)-	наб	4	В течение 15 дней по заявке Заказчика	63 000	252 000	
24	Total Prostate Specific Antigen(t-PSA) - Набор для обнаружения общего специфического антигена простаты (т-ПСА)	наб	2	В течение 15 дней по заявке Заказчика	79 500	159 000	Реагент применяется для количественного определения общего специфического антигена простаты (т-ПСА) в сыворотке или плазме человека in vitro на хемилюминисцентном иммунологическом анализаторе SM-180. Набор для обнаружения общего специфического антигена простаты определяется сдвигаем-метод двойных антиген, основанный на хемилюминисценции иммуноаффиниз. Реагенты : R1 представляет собой магнитные частицы стрептавидина ; R2- представляет собой антигено к t-PSA, меченное эфиром акридиния ; R3- представляет собой антигено к t-PSA, меченное биотином; антигено к t-PSA, меченное эфиром акридиния, и антигено к t-PSA, меченное биотином, иммунологически реагируют с t-PSA в образцах с образованием комплекса антиген-антигено и связываются с магнитными частицами посредством реакции между биотином и стрептавидином. Содержащие t-PSA в образцах прямо

<p>25 Hepatitis B Virus Surface Antigen (HBsAg) - Набор для обнаружения поверхностного антигена вируса гепатита В (HBsAg)</p>	наб	8 В течении 15 дней по заявке Заказчика	52 500	420 000	<p>Реагент применяется для количественного определения поверхностного антигена вируса гепатита В (HBsAg) в сыворотке крови человека in vitro на хемилюминисцентном иммунологическом анализаторе CM-180. Реакция определяется двухстадийным методом, основанным на хемилюминисцентный иммуноанализ. HBsAg в образцах соединяется с магнитными частицами, покрытыми HBsAb, и после промывки, избыток HBsAg и комплекса HBsAb смывается. И они объединяются с HBsAb, мечеными эфиром акридиния, 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 акридинием сложный эфир 0.2μg/ml. Точность: При использовании национального эталонного материала или эталонного материала ВОЗ</p>
<p>26 Hepatitis B Virus Surface Antigen (HBsAg) - Набор для обнаружения поверхностного антигена вируса гепатита В (HBsAg)</p>	наб	18 В течении 15 дней по заявке Заказчика	97 500	1 755 000	<p>Реагент применяется для количественного определения поверхностного антигена вируса гепатита В (HBsAg) в сыворотке крови человека in vitro на хемилюминисцентном иммунологическом анализаторе CM-180. Реакция определяется двухстадийным методом, основанным на хемилюминисцентный иммуноанализ. HBsAg в образцах соединяется с магнитными частицами, покрытыми HBsAb, и после промывки, избыток HBsAg и комплекс HBsAb смывается. И они объединяются с HBsAb, мечеными эфиром акридиния, 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 акридинием сложный эфир 0.2μg/ml. Точность: При использовании национального эталонного материала или эталонного материала ВОЗ</p>
<p>27 Antibody to Hepatitis C Virus (Anti-HCV) - Набор для обнаружения антител к вирусу гепатита С (Anti-HCV)</p>	наб	8 В течении 15 дней по заявке Заказчика	72 000	576 000	<p>Реагент применяется для качественного определения антител к вирусу гепатита С (Anti-HCV) в сыворотке крови человека in vitro на хемилюминисцентном иммунологическом анализаторе CM-180. Набор для обнаружения анти-ВГС выделяется ковенным методом на основе в иммунохемилюминисцентном анализе. Образцы инкубируют с антигенами ВГС, мечеными биогином и магнитным стрептавидином частицы. Антитела к ВГС в образцах соединяются с гепатитом С антигенами вируса, а биогины на антигенах соединяются с магнитными частицами стрептавидина. После стирки излишки комплекса удаляются, промывают и добавляют антитело против IgG человека, меченное эфиром акридиния. После повторной промывки пре-тригтерина реагент и тригтерина реагент добавляют к реакционной смеси. Содержание антител к ВГС в выборке прямо</p>

28	<p>Antibody to Hepatitis C Virus (Anti-HCV)- Набор для обнаружения антител к вирусу гепатита С (Anti-HCV)</p>	наб	18	В течение 15 дней по заявке Заказчика	133 500	2 403 000	<p>Реагент применяется для качественного определения антител к вирусу гепатита С (Anti-HCV) в сыворотке крови человека in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе SM-180. Набор для обнаружения анти-ВГС выполняется косвенным методом на основе в иммунохемилюминесцентном анализе. Образцы инкубируются с антигенами ВГС, мечеными биотином и магнитным стрептавидином частицы. Антигена к ВГС в образцах сочетаются с гепатитом С антигены вируса, а биотин на антигенах сочетается с магнитными частицами стрептавидина. После стирки излишки комплекса удаляются, промывают и добавляют антитело против IgG человека, меченное эфиром акрилатина. После повторной промывки пре-триггерный реагент и триггерный реагент добавляют к реакционной смеси. Содержание антител к ВГС в выборках прямо</p>
29	<p>OH Vitamin D -Набор для определения 25- гидроксивитамина D</p>	наб	36	В течение 15 дней по заявке Заказчика	96 000	3 436 000	<p>Реагент применяется для количественного определения 25-гидроксивитамина D в сыворотке крови человека или плазма in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе SM-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 акрилатина, R3 представляет собой 25-гидроксивитамина D, меченый биотином, R4 и R5 — реагенты для предварительной обработки проб; 25-гидроксивитамина D, меченый биотином, конкурирует с 25-гидроксивитамином D в образцах с образцовым меченое антитело к 25-гидроксивитамину D с эфиром акрилатина и связывается с магнитными частицами по реакции между биотином и стрептавидином. Содержание 25-гидроксивитамина D в</p>
30	<p>Vitamin B12 (VB12) - Витамин B12 (VB12)</p>	наб	4	В течение 15 дней по заявке Заказчика	88 500	354 000	<p>Реагент применяется для количественного определения содержания витамина B12 в сыворотке крови человека или плазма in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе SM-180. Набор для определения витамина B12 определяется методом конкуренции на основе хемилюминесцентного иммуноанализа. Реагенты: R1 — магнитные частицы стрептавидина; R2 — представляет собой антитело к витамину B12, меченное эфиром акрилатина; R3 — производное витамина B12, меченное биотином; R4 и R5 — реагенты для предварительной обработки проб. Производное витамина B12, меченное биотином, конкурирует с витамином B12 в образцах после предварительной обработки, образуя антитело к витамину B12, меченное эфиром акрилатина. Иммуный комплекс связывается с магнитными частицами посредством реакции между биотином и</p>

31	Сансет Антиген 72-4(SA72-4) - Набор для обнаружения ракового антигена 72-4 (SA72-4)	наб	1	В течении 15 дней по заявке Заказчика	103 500	103 500	<p>Реагент применяется для количественного определения ракового антигена 72-4(SA72-4) содержания в сыворотке или плазме человека in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180. Набор для обнаружения ракового антигена 72-4 обнаруживается двойным сэндвич-методом антиген-основанный на хемилюминесценции иммуноанализ. Антигеном SA72-4, меченное эфиром акридиния и антигеном SA72-4, нанесенное на магнитные частицы, реагирует иммунологически с антигеном SA72-4 в образцах для формирования комплексов антиген-антигено. Содержание SA72-4 непосредственно пропорциональна относительным световым единицам, обнаруженным системой. К1 - магнитные частицы, покрытые SA72-4 мышинные моноклональные антигена <math>\geq 0,03\%</math>; R2 - Моноклональные антигена мыши SA72-4 помечен эфиром акридиния <math>\geq 0,1</math> мкг/мл ; R3-Буфер PBS . Точность: скорость восстановления должна быть в пределах</p>
32	Набор для определения свободного простатспецифического антигена (Free Prostate Specific Antigen Detection kit)	наб	2	В течении 15 дней по заявке Заказчика	79 500	159 000	<p>Реагент применяется для количественного определения свободной простаты антиген(f-PSA) в сыворотке или плазме человека in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180. Набор для обнаружения свободного специфического антигена простаты обнаруживается сэндвич-метод двойных антиген, основанный на хемилюминесценции иммуноанализа. Реагенты: R1- есть магнитные частицы стрептаваидина; R2- представляет собой меченое антигено к f-PSA с эфиром акридиния ; R3- представляет собой антигено к f-PSA, меченное биотином; антигено к f-PSA, меченное эфиром акридиния и f-PSA антигена, меченные биотином, иммунологически реагируют с f-ПСА в образцы для формирования комплекса антиген-антигено и связывания с магнитными частицами в результате реакции между биотином и стрептаваидином. Содержание f-</p>
33	Folic Acid (folate) - Набор для определения фолиевой кислоты	наб	4	В течении 15 дней по заявке Заказчика	75 000	300 000	<p>Реагент применяется для количественного определения содержания фолиевой кислоты в сыворотке крови человека плазма или цельная кровь на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180. Набор для обнаружения фолиевой кислоты определяется методом конкуренции на основе в иммунохемилюминесцентном анализе. Реагенты :R1 – магнитные частицы стрептаваидина ; R2 – антигено к фолиевой кислоте, помеченное эфиром акридиния ; R3- представляет собой фолиевую кислоту производное, меченное биотином ; R4 и R5 - предварительная обработка образца реагента ; производное фолиевой кислоты, меченное биотином, конкурирует с фолиевой кислотой в обработанных образцах и соединяется с меченым антигеном к фолиевой кислоте с эфиром акридиния. Мышечный комплекс связывается с магнитными частицами. Реакция между биотином и стрептаваидином. Фолиевая кислота- содержание в пробах обратно</p>



34	Folic Acid (folate) - Набор для определения фолиевой кислоты	наб	4	В течении 15 дней по заявке Заказчика	93 000	372 000	Реагент применяется для количественного определения содержания фолиевой кислоты в сыроворотке крови человека плазма или цельная кровь на хемиллюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180. Набор для обнаружения фолиевой кислоты определяется методом конкурренции на основе в иммунохемиллюминесцентном анализе. Реагенты: R1 – магнитные частицы стрептавидина ; R2 – антигло к фолиевой кислоте, помеченное эфиром акридиния ; R3- представляет собой фолиевую кислоту производное, меченное биотиним ; R4 и R5 - предварительная обработка образца реагента ; производное фолиевой кислоты, меченное биотиним, конкурирует с фолиевой кислотой в обработанных образцах и соединяется с меченым антителом к фолиевой кислоте с эфиром акридиния. Иммуный комплекс связывается с магнитными частицами. Реакция между биотиним и стрептавидином. Фолисвая кислота- содержится в пробах обратпо
35	Acid Trigger Reagent Кислотный пусковой реагент 500 мл/флакон	наб	2	В течении 15 дней по заявке Заказчика	10 500	21 000	Кислотный триггерный реагент используется в реакциях хемиллюминесцентного иммунологического анализатора СМ-180 для обеспечения необходимого перекиси водорода для инициирования хемиллюминесцентной реакции . Состав : Перекись водорода -1,3% ; Азотная кислота ~0,007моль/л . Объем 500 мл. В закуп товара входит
36	Alkaline Trigger Reagent -Щелочной триггерный реагент	наб	9	В течении 15 дней по заявке Заказчика	30 000	270 000	Щелочной триггерный реагент используется в реакции на хемиллюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180 чтобы обеспечить необходимую щелочную среду для инициирования хемиллюминесцентной реакции. Основные компоненты : Гидроксид натрия ~ 0,35 моль/л ; ПАВ -2,5%. Объем 500 мл. В закуп товара
37	Concentrated Washing Buffer- Концентрированный промывочный буфер 1л	наб	150	В течении 15 дней по заявке Заказчика	22 500	3 375 000	Концентрированный моющий буферный реагент используется на хемиллюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180 для очистки реагентного зонда и трубки также для разведение проб и реагентов. Основные компоненты: Фосфатный буфер ~50 ммоль/лг; ПАВ -1,5%. Объем 1л. В закуп товара входит сопутствующая услуга:
38	Consumables (Cuvettes)- коветы (реакционные пробирки)	наб	46	В течении 15 дней по заявке Заказчика	54 000	2 484 000	Кюветы (реакционные пробирки) одиночные полистироловые к хемиллюминесцентному иммунологическому анализатору СМ-180 . Одноразовая измерительная ковета. Объем реакционной смеси Максимально : 1400 мкл.Размер одной коветы: 14,4*7*39,6 мм. Есть дополнительные услуги: выезд сертифицированного специалиста для

39	CA19-9/Набор для обнаружения ракового антигена 19-9 50 (Carcinofundate Antigen CA 19-9 Detection kit)	наб	3	В течении 15 дней по заявке Заказчика	84 000	252 000	Реагент применяется для количественного определения ракового антигена 19-9 (CA19-9) содержания в сыворотке или плазме человека in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе SM-180. Набор для обнаружения ракового антигена 19-9 обнаруживается двойным сэндвич-методом антиген, основанный на хемилюминесценции иммуноанализа. 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
40	Сансет Антиген 15-3(CA15-3) - Набор для обнаружения противоракового антигена 15-3 (CA15-3)	наб	3	В течении 15 дней по заявке Заказчика	75 000	225 000	Реагент применяется для количественного определения ракового антигена 15-3 (CA15-3) в сыворотке человека in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе SM-180. Набор реагент выявляется сэндвич-методом двойных антиген на основе хемилюминесцентного иммуноанализа. Антиген CA15-3 в образце соединяется с антигеном CA15-3, меченым биотином и магнитными частицами стрептавидина. Инкубируют и смысается лишней иммунный комплекс. Добавляется антигено CA 15-3, помеченное эфиром акридиния, инкубируют и повторно промывается . Содержание CA15-3 в образцах прямо пропорционально относительным световым единицам (RLU), обнаруженным системой. R1- стрептавидин магнитные частицы 0,01% ; R2- Антигена CA15-3,
41	CA125/Набор для обнаружения ракового антигена 125 (Tumor Associated Antigen CA 125 Detection kit)	наб	5	В течении 15 дней по заявке Заказчика	75 000	375 000	Реагент применяется для количественного определения содержания ракового антигена 125 (CA 125) в сыворотке крови человека in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе SM-180. Этот реагент выявляется сэндвич-методом двойных антиген на основе хемилюминесцентного 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 пропорциональна относительным световым единицам (RLU), обнаруженным система. R1- Стрептавидин магнитные частицы 0,01% ; R2- Антигена CA125,

42	CA-242/Набор для определения углеводородного антигена 242 (Carbohydrate Antigen CA 242)	наб	1	В течении 15 дней по заявке Заказчика	91 500	91 500	Реагент применяется для количественного определения ракового антигена 242 (CA242) содержания в сыворотке или плазме человека in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе SM-180. Набор для обнаружения ракового антигена 242 обнаруживается двойным сэндвич-методом антиген, основанный на хемилюминесценции иммуноанализ. Антигеном CA242, меченное эфиром акридиния и антигеном CA242, нанесенное на магнитные частицы, реагирует иммунологически с антигеном CA242 в образцах, подлежащих тестированию, с образцованном комплексе антиген-антигено. Содержание CA242 в выборке прямо пропорциональна относительным световым единицам, обнаруженным в системе. R1- Магнитные частицы покрыты CA242 антигена $\geq 0,03\%$ ; R2 - Антигена CA242, меченные эфир акридиния $\geq 0,1$ мкг/мл; R3 - Буфер
43	СУФРА21-1/Набор для определения фрагментов цитокератина 19 (Cytokeratin 19 Fragment)	наб	2	В течении 15 дней по заявке Заказчика	102 000	204 000	Реагент применяется для количественного определения фрагментов цитокератина 19 (СУФРА21-1) в сыворотке или плазме человека in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе SM-180. Набор для обнаружения фрагментов цитокератина 19 обнаруживается сэндвичем методом основан на иммунохемилюминесцентном анализе. СУФЕР21-1 антигено, меченное эфиром акридиния, и антигено СУФРА21-1 которые покрыты магнитными частицами, реагируют иммунологически с антиген СУФРА21-1 в образцах для формирования антиген-антигено сложений. Содержание СУФРА21-1 прямо пропорционально относительным световым единицам, обнаруженные системой. R1- магнитные частицы покрыты антигена СУФРА21-1 $\geq 0,03\%$ ; R2- Антигена СУФЕР21-1, меченные эфир акридиния $\geq 0,1$ мкг/мл; R3 - Буфер PBS. Точность: скорость восстановления должна быть в
44	Сарциноспироничес Антиген (CEA) - Набор для обнаружения карциномэмбрионального антигена (CEA)	наб	2	В течении 15 дней по заявке Заказчика	66 000	132 000	Реагент применяется для количественного определения карциномэмбрионального антигена (CEA) в сыворотке или плазме человека in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе SM-180. Набор для обнаружения карциномэмбрионального антигена обнаруживается двойным сэндвич-методом антиген, основанный на хемилюминесценции иммуноанализ. Реагенты: R1 — магнитные частицы стрептавидина; R2 — антигено CEA меченным эфиром акридиния; R3 - представляет собой антигено CEA, меченное биотин; антигено CEA, меченное эфиром акридиния, и CEA антигена, меченные биотином, иммунологически реагируют с CEA в образцы для формирования комплекса антиген-антигено и связывания с магнитными частицами в результате реакции между биотином и стрептавидином. Содержание CEA прямо пропорционален обнаруженным относительным световым

45	BF-FDТІ Лізируючий реагент	шт	6	В течении 15 дней по заявке Заказчика	19 324	113 944	Реагент BF-FDТІ Лузе применяется на гематологический анализатор BF-6900-СRP для растворения красных кровяных телец, окрашивания клеток, определения содержания лимфоцитов, моноцитов, эозинофилов и нейтрофилов. Анализатор выполняет автоматические операции: разбавлять часть пробы цельной крови BF-FDОІ, добавлять BF-FDТІ после разрушения клеток. По истечении заданного периода реакция, коэффициент дифференциации лейкоцитов и счетное число могут быть получены с помощью технологии лазерного рассеяния и технологии проточной цитометрии. Индекс прокиволителыности $(25 \pm 1)^\circ \text{C}$ , pH $5,50 \pm 0,50$ Состав: Хлорид декагидраттриметиламония: 0,39%; тидрированное касторовое масло: 0,3%. Хранить при температуре $2^\circ \text{C} \sim 30^\circ \text{C}$ в запечатанном и защищенном от
46	BF-FВН Лізируючий реагент	шт	11	В течении 15 дней по заявке Заказчика	58 782	646 602	Реагент BF-FВН Лізируючий реагент применяется на гематологический анализатор BF-6900-СRP для растворения эритроцитов, определения содержания лейкоцитов и гемоглобина, количества и соотношения базофильных гранулоцитов. Разбавлять мембрану эритроцитов, высвободите гемоглобин. Используйте колориметрию для анализа и измерения содержания гемоглобина. В то же время, кроме базофильных гранулоцитов, другие белые кровяные тельца прикходят в реакцию. Используйте оптический метод, чтобы проанализировать общую сумму лейкоцитов и подсчетное число, соотношение базофильных гранулоцитов. Состав: Дистилловый спирт и полифидр-9: 0,8%. Хранить при температуре $2^\circ \text{C} \sim 30^\circ \text{C}$ в запечатанном и защищенном от солнечного света месте, срок
47	BF-FDОІ Лізируючий реагент	шт	11	В течении 15 дней по заявке Заказчика	32 343	355 773	Реагент BF-FDОІ Лізируючий реагент применяется на гематологический анализатор BF-6900-СRP для растворения красных кровяных телец, окрашивания клеток, определения содержания лимфоцитов, моноцитов, эозинофилов и нейтрофилов. Анализатор выполняет автоматические следующие операции: разбавлять часть пробы цельной крови BF-FDОІ, добавлять BF-FDТІ после разрушения клеток. По истечении заданного периода реакция, коэффициент дифференциации лейкоцитов и счетное число могут быть получены с помощью технологии лазерного рассеяния и технологии проточной цитометрии. Индекс прокиволителыности $(25 \pm 1)^\circ \text{C}$ , pH $5,50 \pm 0,50$ Состав: Гидротенизированное касторовое масло: 0,3%. Хранить при температуре $2^\circ \text{C} \sim 30^\circ \text{C}$ в запечатанном и защищенном от

48	BF-5D Дилкоент	шт	36	В течении 15 дней по заявке Заказчика	52 224	1 880 064	Реагент BF-5D Дилкоент применяется на гематологический анализатор BF6900 -СРР разжижающее кровь вещество. При соответствующем осмотическом давлении и проводимости поддерживает целостность исходного объема клеток крови в течение определенного периода времени, чтобы гарантировать доступ к везикулярным импульсам, 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
49	Очищающий реагент I для пробоотборника	шт	6	В течении 15 дней по заявке Заказчика	11 616	69 696	Очищающий реагент I применяется на гематологический анализатор BF-6900-СРР для очистки детекторной части прибора, поворотного клапана, всасывающей трубки цельной крови, кюветы для гемоглобина, предотвращении накопления бекла. В качестве сильного щелочного очистителя для удаления клеточной жидкости и беклов, 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 °
50	Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора (Зрат) Уровень 1 (Control for Automatic Hematology 5-rat (Level1))	шт	3	В течении 15 дней по заявке Заказчика	55 757	167 271	Контрольная кровь предназначена на гематологический анализатор BF6900-СРР 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 :
51	Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора (Зрат) Уровень 2 (Control for Automatic Hematology 5-rat (Level2))	шт	3	В течении 15 дней по заявке Заказчика	55 757	167 271	Контрольная кровь предназначена на гематологический анализатор BF6900 -СРР 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 :
52	Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора (Зрат) Уровень 3 (Control for Automatic Hematology 5-rat (Level3))	шт	3	В течении 15 дней по заявке Заказчика	55 757	167 271	Контрольная кровь предназначена на гематологический анализатор BF6900 -СРР 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 :

53	Жидкость обжимающая (Sheath)	шт	6	В течении 15 дней по заявке Заказчика	534 421	3 206 526	Обжимающая жидкость используется только в in vitro диагностике для работы на анализаторе осадка мочи DigiU FUS-2000 для ограничения проточной пробы мочи с образованием плоскостной проточной струи. Для этих целей допускается использование только реагента компании DIRM. Состав: Фосфатный буфер 0,02 моль/л. Натрия хлорид 0,9% ЭДГА 0,2%. Неионный 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 закрытыми. Срок годности: 18 месяцев.
54	Фокусирующая жидкость (Focus)	шт	3	В течении 15 дней по заявке Заказчика	65 159	195 477	Фокусирующая жидкость используется только в in vitro диагностике на анализаторе мочи DigiU 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.
55	Контроль отрицательный (Negative Control)	шт	3	В течении 15 дней по заявке Заказчика	65 159	195 477	Отрицательный контроль для осадка мочи используется на анализаторе мочи DigiU 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 закрытыми. 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; отрицательное смещение должно быть в пределах ± 8,0%.
56	Контроль положительный (Positive Control)	шт	4	В течении 15 дней по заявке Заказчика	65 159	260 636	Положительный контроль для осадка мочи используется на анализаторе мочи DigiU 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 закрытыми. 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 смещение должно быть в пределах ± 8,0%.
57	Стандартный раствор (Standard Solution)	шт	3	В течении 15 дней по заявке Заказчика	58 141	174 423	Стандартный раствор используется только в in vitro диагностике для калибровки на анализаторе мочи DigiU FUS-2000. Состав: Контрольная кровь (искусств.) 0,018% (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 7 дней. Фасовка: 125 мл. В закуп товара входит

58	Контроль мочи (положительный) (Urinalysis Control (Positive))	шт	3	В течении 15 дней по заявке Заказчика	3 485	10 455	Контрольные (положительный) тест-полоски на мочевой анализатор Digital FUS-2000. Оценка точности результатов по 13 контрольным параметрам в методе «сухой химии»: глюкоза, билирубин, кетоны, кровь, уробилиноген, нитриты, лейкоциты, микробальбумин, креатинин, кальций. Состав: Phosphate buffer 0.2%; glucose 1.0%; sodium chloride 0.5%; hemoglobin 0.1%; albumin 0.7%; sodium acetate 0.9%; sodium nitrite 0.3%; starch 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 потенциально инфекционных компонентов, от 5.5 до 7.5. Не содержит потенциально инфекционных компонентов.
59	Контроль мочи (отрицательный) (Urinalysis Control (Negative))	шт	3	В течении 15 дней по заявке Заказчика	3 485	10 455	Контрольные (отрицательный) тест-полоски на мочевой анализатор Digital FUS-2000. Оценка точности результатов по 13 контрольным параметрам в методе «сухой химии»: глюкоза, билирубин, кетоны, кровь, уробилиноген, нитриты, лейкоциты, микробальбумин, креатинин, кальций. Состав: urea 2%; sodium chloride 0.5%; phosphate buffer 0.2% и другие неактивные вещества и стабилизаторы 97.3%, обеспечивающими потенциально инфекционных компонентов. Срок годности: не менее 12 месяцев. Температура хранения: 2-8 °C в сухом и защищенном от света месте в оригинальной упаковке. Срок годности: не менее 12 месяцев.
60	Детергент (FUS-2000) Detergent (FUS-2000)	шт	2	В течении 15 дней по заявке Заказчика	34 969	69 938	Детергент (FUS-2000) используется только в in vitro диагностике для промывки и очистки системы трубок и проточной ячейки на анализаторе осадка мочи Digital 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. Флакон должен быть плотно закрытым. Срок годности: не менее 12 месяцев.
61	Очищающая жидкость для рефрактометра и турбидиметра Cleaning Liquid for Refractometer and Turbidimeter	шт	2	В течении 15 дней по заявке Заказчика	16 262	32 524	Очищающая жидкость для рефрактометра и турбидиметра используется для промывки и очистки рефрактометра и турбидиметра на анализаторе мочи Digital FUS-2000. Цель использования: для общеклинического анализа мочи для in-vitro диагностики. Состав: Surfactant 5% sodium hypochlorite, pH ~ 13.0 Фасовка-50 мл. Есть дополнительные услуги: выезд сертифицированного специалиста для

62	Калибровочная жидкость для определения удельного веса мочи N Series Urine Analyzer Calibration Liquid for Specific Gravity	шт	3	В течение 15 дней по заявке Заказчика	8 143	24 429	Жидкость калибровочная для определения удельного веса мочи используется для калибровки удельного веса мочи (SG) на анализаторе мочи Digi FUS-2000. Метод преломления рефрактометрических тестов. Цель использования: для общеклинического анализа мочи для ин-витро диагностики. Состав: Carbanide 3,6%; Sodium Chloride 3,6%; Potassium chloride 1,2%; Creatinine 0,001%; Sunset yellow 0,08%; Hydrozine yellow 0,08% и другие 91,44%. Точность: SG=1,040 ± 0,005. Условия хранения не менее 12 месяцев при температуре 2-8°C, стабильность открытого
63	Контрольная жидкость для определения удельного веса мочи Уровень 1 N Series Urine Analyzer Control Liquid	шт	3	В течение 15 дней по заявке Заказчика	8 143	24 429	Контрольная жидкость для определения удельного веса мочи Уровень 1 для мочевого анализатора Digi FUS-2000. Метод рефрактометрии. Состав: Carbanide 4,5%; Sunset yellow 0,1%; Hydrozine 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
64	Контрольная жидкость для определения удельного веса мочи Уровень 2 N Series Urine Analyzer Control Liquid	шт	3	В течение 15 дней по заявке Заказчика	8 143	24 429	Контрольная жидкость для определения удельного веса мочи Уровень 2 для мочевого анализатора Digi FUS-2000. Метод рефрактометрии. Состав: Carbanide 4,5%; Sunset yellow 0,1%; Hydrozine 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 2-8°C, стабильность открытого флакона не менее 30 дней при температуре 2-8°C. Фасовка 8 мл. Есть
65	Контрольная жидкость для определения удельного веса мочи Уровень 3 N Series Urine Analyzer Control Liquid	шт	3	В течение 15 дней по заявке Заказчика	8 143	24 429	Контрольная жидкость для определения удельного веса мочи Уровень 3 для мочевого анализатора Digi FUS-2000. Метод рефрактометрии. Состав: Carbanide 4,5%; Sunset yellow 0,1%; Hydrozine yellow 0,1%; Creatinine 0,125%; 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°C, стабильность открытого флакона не менее 30 дней при температуре 2-8°C. Фасовка 8 мл. Есть
66	Калибровочная жидкость для турбидиметра N Series Urine Analyzer Calibration Liquid for Turbidity	шт	3	В течение 15 дней по заявке Заказчика	24 430	73 290	Жидкость калибровочная используется для калибровки турбидиметра на анализаторе мочи Digi FUS-2000. Метод рассеяния турбидиметрических тестов. Цель использования: для общеклинического анализа мочи для ин-витро диагностики. Состав: Fu Ma hydrozine, референтный уровень 800 единиц мутности (800NTU). Точность Турбидиметра = 400 ± 30NTU. Условия хранения не менее 12 месяцев при температуре 2-8°C, стабильность открытого



67	Контрольная жидкость для турбидиметра Уровень 1 N Series Urine Analyzer Control Liquid for Turbidity level 1	шт	3	В течение 15 дней по заявке Заказчика	24 430	73 290	Контрольная жидкость для турбидиметра уровень 1 (очисленный) для оценки точности и достоверности результатов на мочевоом анализаторе Dini 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-
68	Контрольная жидкость для турбидиметра Уровень 2 N Series Urine Analyzer Control Liquid for Turbidity level 2	шт	3	В течение 15 дней по заявке Заказчика	24 430	73 290	Контрольная жидкость для турбидиметра уровень 2 (мутный) для оценки точности и достоверности результатов на мочевоом анализаторе Dini 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
69	Жидкость для контроля красного цвета Series Urine Analyzer Color Control-red	шт	3	В течение 15 дней по заявке Заказчика	12 814	38 442	Контроль мочи цветной (красный) для оценки точности результатов на мочевоом анализаторе Dini FUS-2000. Состав: Аппалдл. Срок годности не менее 12 месяцев при температуре 2-8°С. Фасовка 8 мл. Есть дополнительные услуги: выезд сертифицированного специалиста
70	Жидкость для контроля зеленого цвета N Series Urine Analyzer Color Control-green	шт	3	В течение 15 дней по заявке Заказчика	12 814	38 442	Контроль мочи цветной (зеленый) для оценки точности результатов на мочевоом анализаторе Dini FUS-2000. Состав: Аппалдл, 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.
71	Жидкость для контроля синего цвета N Series Urine Analyzer Color Control-blue	шт	3	В течение 15 дней по заявке Заказчика	12 814	38 442	Контроль мочи цветной (синий) для оценки точности результатов на мочевоом анализаторе Dini FUS-2000. Состав: Light blue. Срок годности не менее 12 месяцев при температуре 2-8°С. Фасовка 8 мл. Есть дополнительные услуги: выезд сертифицированного специалиста для
72	Полоски реагентные DIRUI H3-Cr	уп	14	В течение 15 дней по заявке Заказчика	181 210	2 536 940	Тест-полоски H3-Cr "сухая химия" для анализатора Dini FUS-2000. Состав: Пропитанные реагентами пористые подушечки, нанесенные на пластиковую полосу. Параметры анализа: Билирубин, Уробилиноген, Глюкоза, Кетона, Удельный вес, Скрытая кровь, рН, Белок, Нитриты, Лейкоциты, Аскорбиновая кислота (витамины С), Микроальбумин, Креатинин. Упаковка 10*100 шт. Есть



76 Глюкоза-оксидаза (Glucose-Oxidase) - GLU-OX	наб	18 В течение 15 дней по заявке Заказчика	19 192	345 456	<p>Реагент применяется для количественного определения в условиях in vitro концентрации глюкозы (GLU-OX), содержащейся в сыворотке, плазме крови или моче на биохимическом анализаторе Dipti CS-T240. Глюкоза в образце при активации глюкозооксидазы (GPO) реагента, образует глюконовую кислоту и пероксид водорода. При наличии пероксидазы (POD) пероксид водорода вступает в реакцию с анилиновым красителем оригинального материала и 4-аминоантипиррином, в результате чего образуется H2O и хинониминиловый пигмент, образовавшийся объем хинонимининового 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 мг/л.</p>
77 Общий белок (Total Protein) - TP	наб	12 В течение 15 дней по заявке Заказчика	16 905	202 860	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации общего белка (TP) в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе Dipti CS-T240. В настоящем реагенте используется метод бигуретовой реакции, т.е. при реакции между пептидной связью молекулы белка и ионом меди образуются сине-пурпурный комплекс в щелочном растворе. Каждый ион меди образует комплекс с 5-6 пептидной связью. Любая дисоксидида в реагенте может превратиться в автокаталитическую реверсивно соединенная меди. Сине-пурпурный пигмент находится в прямой пропорции к концентрации общего белка, которую можно рассчитать за счет измерения изменения абсорбции при 520-560nm. При использовании двухлучевого анализа длина волны холодного раствора должна быть установлена на 600-700nm. Компоненты: Сульфат меди</p>
78 Прямой билирубин (Direct Bilirubin) - DB	наб	13 В течение 15 дней по заявке Заказчика	32 977	428 701	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации прямого билирубина (DB) в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе Dipti CS-T240. Прямой билирубин поступает при реакции билирубина и соли диазония с аминобензол сульфоновой кислотой в гиперхлоридных и гиперкислых растворах, в результате чего образуется окрашенный азо-билирубин. Повышение абсорбции света при длине волны 570nm пропорционально концентрации прямого билирубина. Концентрация 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; Метансульфоновая 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 0-2A. Время проведения теста 300 секунд; Количество тестов в упаковке не более 1068; Капиратор в наборе; Калибровка реагента проводится</p>

79	Общий билирубин (Total Bilirubin) –ТВ	наб	16	В течении 15 дней по заявке Заказчика	32 977	527 632	Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации общего билирубина (ТВ) в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе Diplit CS-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 образуетсясазо-билирубин. Повышение абсорбции 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 - Соливая 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
80	Мочевина (Urea) - UREA	наб	18	В течении 15 дней по заявке Заказчика	45 606	820 908	Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации мочевины (UREA) в сыворотке крови, плазме или моче на биохимическом анализаторе Diplit 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 абсорбции света при 340 nm позволяет рассчитывать концентрацию мочевины в образце. Компоненты: R1 - α-кетоглутаровая кислота 7.5 ммоль/л; Глутамат дегидрогеназа >800 ЕД/л; NADH 0.35 ммоль/л; Азенозин дифосфат 1.5 ммоль/л; Трис буфер 115 ммоль/л. R 2 - Трис Буфер 115 ммоль/л;

81	Общий холестерин (Total Cholesterol)- ТС	наб	12	В течении 15 дней по заявке Заказчика	57 588	691 056	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации общего холестерина (ТС) в сыворотке или плазме человека на биохимическом анализаторе Diplі CS-1240.</p> <p>Холестериновый эфир в образце под воздействием липопротеинстеразы в реагенте селективно катализируется и гидролизуется в холестерин и свободную жирную кислоту.</p> <p>Образующийся в результате общий холестерин, окисляется оксидазой холестерина, формирует холест-4-ен-3-ен-3-кетон и пероксид водорода. Под воздействием пероксидазы пероксид водорода вступает в реакцию с гидроксибензойной кислотой и 4-амино-антипирином с образованием H<sub>2</sub>O и хинониминового пигмента. При этом объем образующегося хинониминового пигмента пропорционален содержанию общего холестерина в образце. Поэтому измерение образующего объема пигмента на определенной длине</p>
82	Триглицериды (Triglycerides) - TG	наб	6	В течении 15 дней по заявке Заказчика	67 097	402 582	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации триглицеридов (TG) в сыворотке или плазме человека на биохимическом анализаторе Diplі CS-1240.</p> <p>Триглицериды в образце катализируются липопротеин липазой (LPL) и гидролизуются в глицерин и свободную жирную кислоту, под воздействием глицеринкиназы (GK) и аденозин трифосфата (АТФ) 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 ангидрином красителем оригинального материала и 4-амино-антипирином с образованием H<sub>2</sub>O и хинониминового пигмента. При этом объем образующегося хинониминового пигмента пропорционален содержанию общего</p>
83	Амилаза (Amylase) - АМУ	наб	12	В течении 15 дней по заявке Заказчика	345 045	4 140 540	<p>Реагент применяется для лабораторного количественного определения активности α-амилаза (АМУ) в сыворотке крови человека или моче на биохимическом анализаторе Diplі CS-1240. Данный реагент действует методом, рекомендованному Международной федерацией клинической химии (IFCC), этилен-rNP-G7 (E-rNP-G7) применяется в качестве субстрата для предотвращения разложения эктозима. Компоненты: R1- Глюкозидаза &gt; 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</p>

84	Железо (FERUM) - Fe	наб	7	В течении 15 дней по заявке Заказчика	62 026	434 182	Реагент применяется для лабораторного количественного обнаружения содержания железа ( Fe ) в сыворотке крови на биохимическом анализаторе Digi CS-T240. В кислотных условиях, сывороточное железо Fe реагирует 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; Сульфокварбадил -42 ммоль/л. R2 - хлоридат гидроксидмина -200 ммоль/л. Фертеп -2 ммоль/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.
85	Кальций-арсенazo (Calcium Arsenazo) - Ca-ARS	наб	6	В течении 15 дней по заявке Заказчика	18 546	111 276	Реагент применяется для количественного определения в условиях in vitro концентрации кальция в сыворотке, плазме или моче на биохимическом анализаторе Digi CS-T240. Арсенazo III реагента связывается с ионом кальция образца и образует пурпурную 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 ммоль/л; Поверхностно активный реагент 0.5%. Время проведения теста 60-120 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
86	Креатинин (Creatinine)	наб	1	В течении 15 дней по заявке Заказчика	16 818	16 818	Набор предназначен для количественного определения содержания креатинина (CRE - vit ) в сыворотке, плазме крови или моче двухточечным (пеклокинетиическим) 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 ммоль/л; Детергент . 20 г/л. R2 -Пикриновая кислота -20 ммоль/л. Калибратор - 177 ммоль/л (2 мг/дл). Время проведения теста 13мин. Реагент R1 и R2в смешать в равном количестве. Объем R1-180 мкл. Объем образца -35 мкл. Количество тестов в упаковке не

87	Магний (Magnesium) - Mg	наб	6	В течение 15 дней по заявке Заказчика	16 893	101 358	Реагент применяется для количественного определения in vitro концентрации магния (Mg) в сыворотке или плазме на биохимическом анализаторе Dіglі CS-1240. Магний в сыворотке крови вступает в реакцию с ксиллиловым синим индикатором в щелочном растворе и образует турбидный 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 предотвратить помехи, создаваемые белками сыворотки. Компоненты: буфер 100 ммоль/л; Ксиллиловый 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
88	Мочевая кислота (Uric Acid) - UA	наб	8	В течение 15 дней по заявке Заказчика	38 383	307 064	Реагент применяется для количественного измерения in vitro концентрации мочевой кислоты (UA) в сыворотке крови или моче на биохимическом анализаторе Dіglі CS-1240. При каталитическом окислении мочевой кислоты в образце преобразуется в мочевую кислоту и перокси водорода, под воздействием пероксидазы периксид водорода вступает в реакцию с ангидрином красителя оригинального материала и 4-амино антипирина, в результате чего образуется вода и хинониновый пигмент. Объем хинонинового пигмента пропорционален содержанию мочевой кислоты в образце, поэтому концентрация 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-аминоантипирин 0,7ммоль/л; R2 - Буфер 150ммоль/л;
89	Общий белок в моче (Total protein in urine) - TPU	наб	2	В течение 15 дней по заявке Заказчика	164 735	329 470	Реагентов применяется для количественного определения in vitro содержания общего белка в моче (TPU) на биохимическом анализаторе Dіglі CS-1240. Образец инкубируют в щелочном растворе, содержащем ЭДТА, для денатурации белка и устранения воздействия ионов магния. Затем добавляют бензотония хлорид для получения помутнения, и считывают результат при 505 нм. Реагенты: R1 : натрия гидроксид- 500 ммоль/л; ЭДТА- 70 ммоль/л; R2: бензотония хлорид- 30 ммоль/л. Время проведения теста 300 с. Объем R1-80 мл. Объем R2-36 мл. Объем образца-15 мкл. Количество тестов в упаковке не более 280. Калибратор и контроль в наборе. Калибратор и контроль от завода-производителя с целевыми значениями контрольного материала и калибратор с целевым значением. Линейный диапазон: 40 мг/л - 2000 мг/л. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флаконе). Флакон имеет индивидуальный штрих код.

90 Щелочная фосфатаза (Alkaline Phosphatase) - ALP	наб	10	В течении 15 дней по заявке Заказчика	23 953	239 530	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro активности щелочной фосфатазы (ALP) в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе Dpni CS-T240. Щелочная фосфатаза в образце катализирует гидролиз RNPp для формирования p-нитрофенолата и фосфатной кислоты, что вызывает повышение значения абсорбции света при 405нм. Активность щелочного фосфата образца рассчитывается при измерении скорости повышения абсорбционной способности при 405нм. Компоненты: Реагент 1 - Матния алетат 3.0 ммоль/л; Индика сульфат 1.5 ммоль/л; ХЭДТА 3.0 ммоль/л; Буфер АМР 420 ммоль/л. Реагент 2 : р-нитробензол фосфатная кислота 81.5 ммоль/л; Буфер АМР 420 ммоль/л. Содержит нерактивный наполнитель и стабилизатор. Время проведения теста 60-120 секунд. Объем R1-200 мкл. Объем R2-50 мкл</p>
91 Альбумин (Albumin) - ALB	наб	2	В течении 15 дней по заявке Заказчика	14 419	28 838	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации альбумина (ALB) в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе Dpni CS-T240. Используемый метод анализа альбумина в сыворотке крови – это метод связывания красителя лизина (ДВЛ). Технология ДВЛ 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 ингибирует альбумин в реакцию. Использование бромкрезолового 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</p>
92 Сыворотка для клинико-химической калибровки (Clinical Chemical Calibration Serum)	наб	1	В течении 15 дней по заявке Заказчика	177 364	177 364	<p>Калибровочный раствор приготовлен на основе биоматериала человека, лиофилизированный порошок предназначен для калибровки клинического определения ряда биохимических показателей калибровки на биохимическом анализаторе Dpni CS-T240 следующих анализтов: ALB, ALP, ALT, AMY, AST, BUN, UREA, Ca-SPS, Ca-ARS, CHE, CK, CL, CO2, CRE, CRE-ENZYMЕ, D-VL, D-VL-V, GGT, GLDH, GLU-HK, GLU-OX, HBDH, K, LAP, LDH, Mg-XB, Na, P-AMY, PHOS, TB, TB-V, TBA, TC, TG, TP, UA, Zn,Fe,ТВС, АСР. Фасовка 5</p>



93	Сыворотка для клинико-химического контроля качества Уровень 1 (Clinical Chemical Quality Control Setup Level 1)	наб	1	В течении 15 дней по заявке Заказчика	163 082	163 082	Контрольный материал «Сыворотка контрольная для биохимических исследований уровень 1», лиофилизированный препарат от светлого желтого до светло-кремового цвета для оценки точности и воспроизводимости на биохимическом анализаторе Diapi CS-T240 следующих параметров: ALP, ALP, ALT, AMY, AST, BUN(UREA), Ca, CPK, Ca-ARS, CHE, CK, CL, CO2, CRE, CRE-ENZYMЕ, D-BIL, D-BIL-V, GGT, GLDN, GLU-НК, GLU-ОХ, НВДН, К, LAR, LDH, Mg-XB, Na, P-AMY, PHOS, TB, TB-V, TBA, TG, TG, TP, UA, Zn,Fe,ТВС, АСР. Фасовка 5 мл х 4. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд
94	Сыворотка для клинико-химического контроля качества Уровень 2 (Clinical Chemical Quality Control Setup Level 2)	наб	1	В течении 15 дней по заявке Заказчика	119 937	119 937	Контрольный материал «Сыворотка контрольная для биохимических исследований уровень 2», лиофилизированный препарат от светлого желтого до светло-кремового цвета для оценки точности и воспроизводимости на биохимическом анализаторе Diapi CS-T240 следующих параметров: ALP, ALP, ALT, AMY, AST, BUN, UREA, Ca-CPK, Ca-ARS, CHE, CK, CL, CO2, CRE, CRE-ENZYMЕ, D-BIL, D-BIL-V, GGT, GLDN, GLU-НК, GLU-ОХ, НВДН, К, LAR, LDH, Mg-XB, Na, P-AMY, PHOS, TB, TB-V, TBA, TG, TG, TP, UA, Zn,Fe,ТВС, АСР.
95	Липотенная лампа	шт	4	В течении 15 дней по заявке	120 000	480 000	
96	Холестерин липопротеинов высокой плотности (High Density Lipoprotein-Cholesterol) - HDL-C	наб	12	В течении 15 дней по заявке Заказчика	47 731	572 772	Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации холестерина липопротеинов высокой плотности (ЛПВП-Х), содержащегося в сыворотке крови человека на биохимическом анализаторе Diapi 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, окисляемый оксидазой холестерина, формирует холест-4-ен-3-ен-3-кетон и пероксид водорода. Под воздействием пероксидазы пероксида водорода вступает в реакцию с аналитовым красителем орнитинального материала и 4-амино-антипиринном с образованием H2O и хинониминового пигмента, при этом объем образующегося хинониминового пигмента пропорционален содержанию холестерина

97	Холестерин липопротеинов низкой плотности (Low Density Lipoprotein-Cholesterol)-LDL-C	наб	12	В течении 15 дней по заявке Заказчика	272 205	3 266 460	Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации холестерина липопротеинов низкой плотности (ЛПНП-Х), содержащегося в сыворотке крови человека на биохимическом анализаторе Diplі CS-T240. Холестерин липопротеинов низкой плотности в образце под воздействием ПАВ в реаканте слегка каталитизируется и гидролизуетсся 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 аналитовым красителем оригинального материала и 4-амино-антипирином с образованием H2O и хинониминового пигмента, при этом объем образующеюся хинониминового пигмента пропорционален содержанию холестерина липопротеинов низкой плотности в образце. Поэтому измерение образуемого
98	CS-Антибактериальный безфосфорный детергент (CS-Anti-Bacterial Phosphor-Free Detergent)	наб	6	В течении 15 дней по заявке Заказчика	76 295	457 770	Антибактериальный безфосфорный детергент для очистки зонда для отбора реактивов, реакционной чашки и реакционной чашки для замачивания автохимического анализатора Diplі CS-T240. Поверхностно-активное вещество гидроксида натрия может удалять органические вещества, такие как белок, а бактерициды могут подавлять рост бактерий. Ингредиент - Натрия гидроксида, поверхностно-активное вещество, бактерициды. Объем 500 мл. В
99	Щелочной детергент (CS-Alkaline Detergent)	наб	4	В течении 15 дней по заявке Заказчика	76 295	305 180	Щелочной детергент для очистки пробоборного зонда и реакционной чашки автохимического анализатора серии Diplі CS-T240. Поверхностно-активное вещество и гидроксида натрия могут удалять органические вещества, такие как белок. Ингредиент - Натрия гидроксида, поверхностно-активное вещество. Объем 2000 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента

100 Натрий (Natrium) - Na	наб	5	В течении 15 дней по заявке Заказчика	286 387	1 431 935	<p>Реагент применяется для количественного определения в условиях in vitro концентрации натрия (Na) в сыворотке или плазме на биохимическом анализаторе Diplu CS-T240. О-нитрофинол β-Д-галактопирано каткипируется натрий зависимым β-галактозидазой. Проводить О-нитрофинол поглащает при 405 нм прямо пропорционально концентрации иону натрия. Реагенты: K1 -- β-галактозид ≥0.70 U/ml; R2 - О-нитрофинол β-Д-галактопиран ≥ 5.2 тмол/l. Калибровочный образец - раствор содержащий ионы натрия - 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 тмол/l. 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. Есть дополнительные услуги: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>
---------------------------	-----	---	---------------------------------------	---------	-----------	--

101	Калий (Potassium) - К	наб	10	В течение 15 дней по заявке Заказчика	310 253	3 102 530	Реагент применяется для количественного определения в условиях in vitro концентрации калия (Ка) в сыворотке или плазме на биохимическом анализаторе Dipti CS-T240. Калий определяется ферментивной реакцией фосфонопируватс субстрат катализируемый калий зависящая пируваткиназа. Продукт пируват преагировал с NADH под действием лактата дегидрогеназы для производства NAD <sup>+</sup> и его значение поглощения 340 нм. Реагенты: R1-пируват ферроной кислоты, разбавленный спиртом $\geq 3,0$ mmol/l; ADP $\geq 3,0$ mmol/l; $\alpha$ -кетон глутаровая кислота $\geq 1,0$ mmol/l; NADH $\geq 0,30$ mmol/l; пируваткиназа - $\geq 1,0$ U/ml. R2-лактатдегидрогеназа $\geq 60$ 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 мультикалибраторе. Уровень 1 и 2. Линейность диапазон: 2,10 mmol/l. 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, дате производства реагента, дате 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.
102	ВСС-3Д Лизирующий реагент (ВСС-3Д Lyse)	шт	12	В течение 15 дней по заявке Заказчика	44 564	534 768	Лизирующий реагент ВСС-3Д применяется на автоматических гематологических анализаторов ВСС-3900 для автоматизированного определения концентрации гемоглобина в крови. Состав: Шестацидаты алкил три бромистого метила аммония, натрия борная кислота, поверхностно-активное пропитывающее вещество, натрия сульфат. Условия хранения и срок годности: герметично - при температуре от 2 до 30 ° C в темном месте в течение 12 месяцев; открытую емкость - при температуре от 2 до 30 ° C в темном месте в течение 90 дней. Объем 500 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.

103	ВСС-3Д Дилуент (VСС-3D Diluent)	шт	9	В течение 15 дней по заявке Заказчика	48 231	434 079	Реагент Дилуент ВСС-3Д применяется на автоматических гематологических анализаторах ВСС-3900 для разбавления образцов крови. Состав: натрия сульфат, натрия хлорид, натрия фосфат двухлоридных, борная кислота. Условия хранения и срок годности: термостойко - 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.
104	Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора (Control for Automatic Hematology 3-part (Level1))	шт	3	В течение 15 дней по заявке Заказчика	48 231	144 693	Контрольная кровь предназначена для оценки точности и достоверности проведения результатов на гематологическом анализаторе ВСС-3900 по 3 полулямбдам. 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.
105	Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора (Control for Automatic Hematology 3-part (Level2))	шт	3	В течение 15 дней по заявке Заказчика	48 231	144 693	Контрольная кровь предназначена для оценки точности и достоверности проведения результатов на гематологическом анализаторе ВСС-3900 по 3 полулямбдам. 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 2 - 2 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
106	Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора (Control for Automatic Hematology 3-part (Level3))	шт	3	В течение 15 дней по заявке Заказчика	48 231	144 693	Контрольная кровь предназначена для оценки точности и достоверности проведения результатов на гематологическом анализаторе ВСС-3900 по 3 полулямбдам. 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.
107	Реагентные полоски DIRUI H13-Cr	уп	22	В течение 15 дней по заявке Заказчика	14 157	311 454	Тест-полоски для анализатора мочи DIRUI H13-Cr дающие развернутый анализ мочи по 13 показателям: эритроциты, билирубин, уробилиноген, кетоновые тела, нитриты, белок, глюкоза, лейкоциты, удельный вес, pH в количественном выражении, цвет и мутность

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 представления (присла) документов и окончательный срок подачи ценовых**

**Конверты будут приниматься по адресу:** Казахстан, Жанагас, 3 мкр, д. 1, районная больница, административный корпус, кабинет №16 государственных закупок, до 11-00 часов 15.07.2024 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 15.07.2024 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 afiliрован 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 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 закупок 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

