



"БЕКІТІМІН"

Астана қаласы өкімдігінің

Л.С. Байсеркина

2024 жылдың " " 12

№3 хабарландыру (2025 жылға сатып алу)

тергеу изоляторлары мен қылымстық-атқару мекемелерінде үстелатын адамдар үшін тегін медициналық комектің көпілдік берілген көлемі, медициналық көлемдің шефферінде барлық тағарды, медициналық бүйімдар мен мамандандырылған емдік ойнімдердегі салын алууды ұйымдастыру және откізу қагидаттарының белгітін "Қазақстан Республикасының 2017 жылғы 4 мұсыйдағы №375 қоғамдың сәнбет білігінде ұсыныстарын сұрату тасілімен салын алууды откізу туралы бюджеттің мәннен жаңе (немесе) міндетті алеуметті медициналық сактандыру, фармацевтикалық қызметтер жүйесінде және Қазақстан Республикасының көпір шешімдерінің күші жойылды деңгельдегін аткарушы (ненитепенинциарлық) жүйе" (бұдан зәр-ереже) Астана қаласындағы акимдігінің "№6 қалалық емхана" ШЖҚ МКК

Астана қаласы әкімдігінің №6 калалық емхана” ШЖК МҚҚ, 010000, Астана қ., Аманат қ- сі, 3, (электрондық мекенжайы: polgaslana@yandex.kz), дәрілік заттардың, медициналық бүйымдар мен мамандандырылған емдік өнімдердің бағага ұсыныстарын сұрату тәсілімен мынадай позициялар бойынша сатып алуды өткізу туралы хабарлайды:

5	Тикелей билирубиндиң анастaugа арналған реагенттердің диагностикалық жынтығы R1: 4-ші ыдыста 35 мл + R2: 2-ші ыдыста 18 мл.	BIL/VOX компоненттерінің билирубин күрамының анастaugа үшін колдануға болады. Жұмыс ертіндісінің колемі кемінде 176 мл. Реагент ластануда Boldyrmau шиін бір реттік іўрпұска R1 ýáne R2 kontáterlerin eraluy tis ýáne kosymsha kartidzhaderge kúy taláp ettilmadei. Штрих-кодты қалам мен зарарсыздандырылған сөреден тұратын карусельдегі контейнер анализатор реагенттіңін карусели. Калибрлеу және сапаны бакылау процедураларын тек коп сарысулардың комегімен жүргизу. Багдарламалаудың контейнерлердегі реагенттерінің ашкөзілік анализаторы каруселин катаң белгіленген жасықтарын орналастырудың кайтalamаса процедуралары қажет болмай керек. BS 240/BS 240 Pro/BS 430 - биохимиялық анализатор. Жынак кем дегенде 610 зерттеуге есептелеу керек.	жинақ	21	30 500,00	640 500,00
6	R1 глюкозалар анастaugа арналған реагенттердің диагностикасы: +40 мл + R2 4-ші ыдыста: 2-ші ыдыста 20 мл.	Кан сарысуындағы Глу-Год Пап глюкозасының анастaugа арналған екі компонентті реагенттер жиналады. Жұмыс ертіндісінің колемі кемінде 200 мл. Реагент ластануда Boldyrmau шиін бір реттік іўрпұска R1 ýáne R2 kontáterlerin eraluy tis ýáne kosymsha kartidzhaderge kúy taláp ettilmadei. Штрих-кодты қалам мен зарарсыздандырылған сөреден тұратын карусельдегі контейнер анализатор реагенттіңін карусели. Калибрлеу және сапаны бакылау процедураларын тек коп сарысулардың комегімен жүргизу. Анализатор jadynda qidysteneni kaita bagdarlamalau procedures zhane containerlerdi reagents carouselinfi qatán aniklalgan ýashyktaryna Omalastyr kazhet monthly. BS 240/BS 240 Pro/BS 430 - биохимиялық анализатор. Жынак кем дегенде 822 зерттеуге арналған	жинақ	40	16 950,00	678 000,00
7	Креатинин R1 анастaugа алынған реагенттердің диагностикасы: кем дегенде 2 канал, 27 мл + R2: 1 кон. 18 мл	Can sarysuynida crea-s Креатинин реагенттің күрамдағы белгілінің аналогы болып табылады. Саркозиноксидаза алиси, Жұмыс ертіндісінің колемі кемінде 72 мл. Реагент ластануда Boldyrmau шиін бір реттік іўрпұска R1 ýáne R2 kontáterlerin eraluy tis ýáne kosymsha kartidzhaderge kúy taláp ettilmadei. Штрих-кодты қалам мен зарарсыздандырылған сөреден тұратын карусельдегі контейнер анализатор реагенттіңін карусели. Калибрлеу және сапаны бакылау процедураларын тек коп сарысулардың комегімен жүргизу. Багдарламалаудың ашкөзілігін анализаторы контейнерлердегі реагенттер каруселин катаң белгіленген жасықтарын орналастырудың кайтalamаса процедуралары қажет болмай керек, BS 240/BS 240 Pro/BS 430 - биохимиялық анализатор. Жынак кем дегенде 250 зерттеуге есептелеу керек	жинақ	60	22 200,00	1 332 000,00
8	Плесендер анастaugа арналған реагенттердің диагностикасы R1: кем дегенде 4-төн 35 мл + R2: кем дегенде 2-ден 18 мл	Кан сарысуындағы Biol/UREA Мочевина талдаушысы арналған екі компонентті реагенттер жиналады. Жұмыс ертіндісінің колемі кемінде 176 мл. Реагент ластануда Boldyrmau шиін бір реттік іўрпұска R1 ýáne R2 kontáterlerin eraluy tis ýáne kosymsha kartidzhaderge kúy taláp ettilmadei. Штрих-кодты қалам мен зарарсыздандырылған сөреден тұратын карусельдегі контейнер анализатор реагенттіңін карусели. Калибрлеу және сапаны бакылау процедураларын тек коп сарысулардың комегімен жүргизу. Багдарламалаудың контейнерлердегі реагенттердің ашкөзілік анализаторы каруселин катаң белгіленген жасықтарын орналастырудың кайтalamаса процедуралары қажет болмай керек, BS 240/BS 240 Pro/BS 430 - биохимиялық анализатор. Жынак кем дегенде 600 зерттеуге есептелеу керек	жинақ	35	16 990,00	594 650,00
9	Шагымдары акуызды анакка арналған реагенттердің диагностикалық жынтығы, R1: 4 мл-тәу 40 мл-күн кім болса да.	Кан сарысуындағы залпы акуиз (ТП) анастaugа арналған бір компонентті реагенттер жиналады. Жұмыс ертіндісінің колемі кемінде 160 мл. Lastanuda Boldytmau Ushín R1 реагент tetlik iўrpuska konteyneriner oraluy tisján kosymsha kartridzhki kúy taláp ethylmeide aladdы. Штрих-кодты қалам мен зарарсыздандырылған сөреден тұратын карусельдегі контейнер анализатор реагенттіңін карусели. Калибрлеу және сапаны бакылау процедураларын тек коп сарысулардың комегімен жүргизу. Багдарламалаудың контейнерлердегі реагенттердің ашкөзілік анализаторы каруселин катаң белгіленген жасықтарын орналастырудың кайтalamаса процедуралары қажет болмай керек. BS 240/BS 240 Pro/BS 430 - биохимиялық анализатор. Жынак кем дегенде 1428 зерттеуге есептелеу керек	жинақ	9	13 680,00	123 120,00
10	Жалпы холестериндің анастaugа арналған реагенттердің диагностикалық жынтығы, R1: 4 мл-күн 40 мл-күн кімге.	Холестерин деңгейін CHOL/TG арқылы анастaugа болады. Жұмыс ертіндісінің колемі кемінде 160 мл. Lastanuda Boldytmau Ushín R1 реагент tetlik iўrpuska konteyneriner oraluy tisján kosymsha kartridzhki kúy taláp ethylmeide aladdы. Штрих-кодты қалам мен зарарсыздандырылған сөреден тұратын карусельдегі контейнер анализатор реагенттіңін карусели. Калибрлеу және сапаны бакылау процедураларын тек коп сарысулардың комегімен жүргизу. Багдарламалаудың контейнерлердегі реагенттердің ашкөзілік каруселин катаң белгіленген жасықтарына орналастырудың кайтalamаса процедуралары қажет болмай керек. BS 240/BS 240 Pro/BS 430 - биохимиялық анализатор. Жынак кем дегенде 728 зерттеуге есептелеу керек	жинақ	17	22 100,00	375 700,00

11	Аныктауга арналған реагенттердің диагностикалық жынысы триглицерид, R1: 4-тән 40 мл-тәу.	Аныктауга арналған бір компонентті реагенттер триглицерид (TG) кан сарысуында. Жұмыс ерітіндісінің көлемі кемінде 160 мл. Lastanuda Boldyma Ushin R1 реагент retilik тұрлұса контейнерде oraluy tisján косымша картриджін kúy taláp ethylmeide алады. Штрих-кодты қалам мен зарарсыздандырылған сөреден тұратын карусельдегі контейнер анализатор реагенттің каруселі. Калибрлеу және сапаны бакылау процедураларын тек коп сарысулардың комегімен жүргизу. Бағдарламалаудың контейнерлердің реагенттерінің ашқаздік анализаторы каруселин катаң белгіленген жасықтарына орналастырудың кайталаама процедуралары кажет болмай керек. BS 240/BS 240 Pro/BS 430 - биохимиялық анализатор. Жынак кем дегенде 728 зерттеуге есептелуі керек	жинақ	4	43 200,00	172 800,00
12	R1 Альфа-амилаза аналитик реагенттің диагностикасы: хеминде 1 38 мл + R2: хеминде 1 10 мл.	Кан сарысуындағы AMS альфа-амилаза реагенттердің компоненттерін талдау. Zhumys eritidindisiniñ kolemi keininde 48 ml. Реагент ластануда Болдырмау үшін бір реттік тұрлұса R1 ýáne R2 kontäiterlerin erauly tis ýáne kosymsha kartidzhaderge kúy taláp etilmadei. Штрих-кодты қалам мен зарарсыздандырылған сөреден тұратын карусельдегі контейнер анализатор реагенттің каруселі. Калибрлеу және сапаны бакылау процедураларын тек коп сарысулардың комегімен жүргизу. Бағдарламалаудың контейнерлердің реагенттерінің ашқаздік анализаторы каруселин катаң белгіленген жасықтарына орналастырудың кайталаама процедуралары кажет болмай керек. BS 240/BS 240 Pro/BS 430 - биохимиялық анализатор. Жынак кем дегенде 154 зерттеуге есептелуі керек	жинақ	6	30 700,00	184 200,00
13	Аныктауга арналған реагенттердің диагностикасы гамма-глутамилтрансфераза, R1: кем дегенде 4-тән 35 мл + R2: кем дегенде 2-ден 18 мл.	Кан сарысуындағы ГГТ гамма-глутамилтрансфераза реагенттің асинхронды компоненті. Жұмыс ерітіндісінің көлемі кемінде 176 мл. Реагент ластануда Болдырмау үшін бір реттік тұрлұса R1 ýáne R2 kontäiterlerin erauly tis ýáne kosymsha kartidzhaderge kúy taláp etilmadei. Штрих-кодты қалам мен зарарсыздандырылған сөреден тұратын карусельдегі контейнер анализатор реагенттің каруселі. Калибрлеу және сапаны бакылау процедураларын тек коп сарысулардың комегімен жүргизу. Бағдарламалаудың контейнерлердің реагенттерінің ашқаздік анализаторы каруселин катаң белгіленген жасықтарына орналастырудың кайталаама процедуралары кажет болмай керек. BS 240/BS 240 Pro/BS 430 - биохимиялық анализатор. Жынак кем дегенде 660 зерттеуге есептелуі керек.	Жинақ	6	28 000,00	168 000,00
14	Зар кышкылын аныктауга арналған реагенттердің диагностикалық жынысы R1: 40 мл-тәу адамға + R2: 2 мл-күн адамға 20 мл	Кан сарысуындағы несен кышкылының UA молиерін аныктауга арналған екі компонентті реагент жинағы. Жұмыс ерітіндісінің көлемі кемінде 200 мл. Контаминацияны болдырмау және косымша картридждерге құюды кажет етпей үшін реагенттердің бір рет колданылатын тұрлұскалық R1 және R2 контейнерлеріне салу керек. Контеинерлер анализатордан реагент карусельне толығымен бейімделу және анализатордың кірстірілген сканерімен толық үйлесімді арнайы штрих-кодден жабдықталуы керек. Тек мультисера комегімен калибрлеу және сапаны бакылау процедураларын орындаңыз. Анализатордың жадында едісті бағдарламалау және реагент карусельнің катаң белгіленген ұшықтарына контейнерлерді орналастыру үшін кайталанатын процедуралардың кәсіби жок. BS240/BS240Pro/BS430 жабық жүйелік химия анализаторларымен үйлесімді. Жынак кем дегенде 698 зерттеуге арналған болуы керек	Жинақ	4	23 800,00	95 200,00
15	R1 сиптілі фосфатазасы аныктауга арналған реагенттердің диагностикалық жинағы: 4 x 35 мл + R2 кем емес: 2 x 18 мл кем емес	Кан сарысуындағы ALP сиптілі фосфатазасын аныктауга арналған екі компонентті реагент жинағы. Жұмыс ерітіндісінің көлемі 176 мл. Контаминацияны болдырмау және косымша картридждерге құюды кажет етпей үшін реагенттердің бір рет колданылатын тұрлұскалық R1 және R2 контейнерлеріне салу керек. Контеинерлер анализатордан реагент карусельне толығымен бейімделу және анализатордың кірстірілген сканерімен толық үйлесімді арнайы штрих-кодден жабдықталуы керек. Тек мультисера комегімен калибрлеу және сапаны бакылау процедураларын орындаңыз. Анализатордың жадында едісті бағдарламалау және реагент карусельнің катаң белгіленген ұшықтарына контейнерлерді орналастыру үшін кайталанатын процедуралардың кәсіби жок. BS240/BS240Pro/BS430 жабық жүйелік химия анализаторларымен үйлесімді. Жынак кем дегенде 600 зерттеуге арналған болуы керек	Жинақ	9	16 290,00	146 610,00
16	R1 темірін аныктауга арналған реагенттердің диагностикалық жинағы: кемінде 2 x 40 мл + R2: кемінде 1 x 16 мл + калибратор 1 бөгелке кемінде 1,5 мл + бакылау 1 бөгелке кемінде 5 мл	Кан сарысуындағы темір FE аныктауга арналған екі компонентті реагенттер жинағы. Жұмыс ерітіндісінің көлемі кемінде 96 мл. Реагенттер R1 және R2 бір рет колданылатын тұрлұскалық контейнерлерге салынуды керек + калибратор 1 x кемінде 1,5 мл + бакылау 1 x кемінде 5 мл ластануды болдырмау үшін және косымша картридждерге құюды кажет етпейді. Контеинерлер анализатордан реагент карусельне толығымен бейімделу және анализатордың кірстірілген сканерімен толық үйлесімді арнайы штрих-кодден жабдықталуы керек. Тек мультисера комегімен калибрлеу және сапаны бакылау процедураларын орындаңыз. Анализатордың жадында едісті бағдарламалау және реагент карусельнің катаң белгіленген ұшықтарына контейнерлерді орналастыру үшін кайталанатын процедуралардың үйлесімді. Жынак кем дегенде 483 зерттеуге арналған болуы керек	Жинақ	16	28 800,00	460 800,00

17	Жоғары тығыздыктагы липопротеинді холестеринді HDL-C R1 анықтауга арналған реагенттердің диагностикалық жинағы: кем дегенде 1 бөтөлкө 40 мл + R2; кем дегенде 1 бөтөлкө 14 мл.	Қан сарысындағы жоғары концентрациядагы липидтер алмасуын тұнбасыз тікелей фотометрия арқылы сандық анықтауга арналған екі компонентті реагенттер жиынтығы. Байкалатын асердін ерекшелігіне ±10% шегінде NV концентрациясы асер етпейді. Жұмыс ерітіндісінің колемі кемінде 54 мл. Контаминацияны болдырмау және косымша картридждерге құюды қажет етпей үшін реагенттерді бір рет колданылатын түпнұсқалық R1 және R2 контейнерлеріне салу керек. Контеинерлер анализатордың реагент карусельне толығымен бейімделуі және анализатордың кірістірілген сканерімен толық үйлесімді арнайы штрих-кодден жабдықталу керек. Тек мультисер ақындау және сапана бакылау процедураларын орындау. Анализатордың жадында әдісті бағдарламалу және реагент карусельнің катан белгіленген үшшыктарында орналастыру үшін кайталанатын процедуралардың қажеті жок. BS240/BS240Pro/BS430 жабық жүйелік химия анализаторларымен үйлесімді. Жинақ кем дегенде 227 зерттеуге арналған болуы керек	Жинақ	21	44 800,00	940 800,00
18	Тәмем тығыздыктагы липопротеин холестеринің анықтауга арналған реагенттердің диагностикалық жинағы LDL-C R1: кем дегенде 1 бөтөлкө 40 мл + R2; кем дегенде 1 бөтөлкө 14 мл.	Қан сарысындағы тәмем концентрациялы липидтер алмасуын тұнбасыз тікелей фотометрия арқылы сандық анықтауга арналған екі компонентті реагенттер жиынтығы. Байкалатын асердін ерекшелігіне ±10% шегінде NV концентрациясы асер етпейді. Жұмыс ерітіндісінің колемі кемінде 54 мл. Контаминацияны болдырмау және косымша картридждерге құюды қажет етпей үшін реагенттерді бір рет колданылатын түпнұсқалық R1 және R2 контейнерлеріне салу керек. Контеинерлер анализатордың реагент карусельне толығымен бейімделуі және анализатордың кірістірілген сканерімен толық үйлесімді арнайы штрих-кодден жабдықталу керек. Тек мультисер ақындау және сапана бакылау процедураларын орындауды. Анализатордың жадында әдісті бағдарламалу және реагент карусельнің катан белгіленген үшшыктарында орналастыру үшін кайталанатын процедуралардың қажеті жок. BS240/BS240Pro/BS430 жабық жүйелік химия анализаторларымен үйлесімді. Жинақ кем дегенде 227 зерттеуге арналған болуы керек	Жинақ	30	62 200,00	1 866 000,00
19	Липидті калибратор, кем дегенде 5 бөтөлкө 1 мл (HDLC, LDLC)	Липидтерді сандық анықтауга арналған екі компонентті сынақтарға арналған мультикалибратор. Сынақтарды калибрлеуге арналған сертификатталған аналитикалық мәндері бар мұздатылған кептірілген сарысы: ApoA1, ApoB, HDL-C, LDL-C, тұндырусыз тікелей фотометрия арқылы анықталады. Лиофильді сарысууды сұйылту кезінде дайын калибратордың колемі кемінде 5 мл құрайды. Мультикалибратор жинағы анализатордың жадында анықтамалық сынақ мәндерін автоматты түрде оку үшін анализатордың кірістірілген сканерімен үйлесімді арнайы штрих-кодден жабдықталу керек. BS240/BS240Pro/BS430 жабық жүйелік химия анализаторларымен үйлесімді.	Жинақ	1	106 300,00	106 300,00
20	Өркайсысы 3 мін-ден кем емес 10 бөтөлкеге арналған мультикалибратор	Бір компонентті және екі компонентті сынақтарға арналған бір деңгейлі мультикалибратор. Сынақ калибрлеуге арналған сертификатталған аналит мәндері бар мұздатылған кептірілген сарысы: GOT/ALT, GOT/AST, ALB, AMS, GGT, GLU-GodPap, FE, CREA-J, LDH, MG, BUN/MOREA, TP, TBIL/ VOX, DBIL /VOX, CHOL/TC, TG, ALP, UA. Лиофильді сарысууды сұйылтқанда дайын калибратордың колемі кемінде 30 мл құрайды. Мультикалибратор жинағы анализатордың жадында анықтамалық сынақ мәндерін автоматты түрде оку үшін анализатордың кірістірілген сканерімен үйлесімді арнайы штрих-кодден жабдықталу керек. BS240/BS240Pro/BS430 жабық жүйелік химия анализаторларымен үйлесімді	пакет	2	122 800,00	245 600,00
21	Multi Control сынақ I-ден өткіндейден, кем дегенде 6 бөтөлкө 5 мл	Анықталған тадданатын заттар үшін сертификатталған мәндері (N) бар QC үшін мұздатылған кептірілген сарысы: ALB; ALP; ALT; AMY; AST; DB-DSA; DB-VOX; TB-DSA; TB-VOX; Ca; TC; CK; Crea-S; GLU-HK; GLU-O; GGT; HBDH; IgA; IgG; IgM; LDH; Mg; P; TP; TG; мочевина; UA; Fe; CHE; EPIH; Na+; K+; Cl-; C3; C4; CRP; HS-CRP; HDL-C; LDL-C; Apo-A1; Apo-B; KB; CK-MB; ASO; TRF; FER; Тұндырусыз тікелей фотометрия арқылы UIBC. Лиофильді сарысууды сұйылтқанда дайын бакылау ерітіндісінің колемі кемінде 30 мл құрайды. Бакылау сарысы жинағы анализатордың жадында анықтамалық сынақ мәндерін автоматты түрде оку үшін анализатордың кірістірілген сканерімен үйлесімді арнайы штрих-кодден жабдықталу керек. BS240/BS240Pro/BS430 жабық жүйелік химия анализаторларымен үйлесімді	пакет	4	158 400,00	633 600,00

22	MultiControl Wedge 2-денгейге караганда, кем дегенде 6 бөтөлке 5 мл	Аныктаған липидті талдаушылар үшін сертификатталған мәндері (P) бар QC үшін мұздатылған көптірілген сарсыс; ALB; ALP; ALT; AMY; AST; DB-DSA; DB-VOX; TB-DSA; TB-VOX; Ca; TC; Ck; Crea-S; GLU-HK; GLU-O; GGT; HBDH; IgA; IgG; IgM; LDH; Mg; P; TP; TG; мочевина; UA; Fe; CHE; EPIH; Na+; K+; Cl-; C3; C4; CRP; HS-CRP; HDL-C; LDL-C; Ано-A1; Ано-B; КБ; СК-MB; ASO; TRF; FER; Түндірусыз тікелей фотометрия арқылы UIBC. Лиофильді сарсысду сұйылтқанда дайын бакылау ерітіндісінің көлемі кемінде 30 мл құрайды. Бакылау сарсысу жиынтығы анализатордың жадында аныктаамалық сынақ мәндерін автоматты түрде оку үшін анализатордың кірістірілген сканерімен үйлесімді арнайы штрих-кодпен жабдықталуы керек. BS240/BS240Pro/BS430 жабық жүйелік химия анализаторларымен үйлесімді	пакет	4	158 400,00	633 600,00
23	C-реактивті протеин R1 аныктауга арналған реагенттердің диагностикалық жиынтығы: 40 мл 1 құты + R2: 10 мл 1 құты.	Нефелометрия әдісімен кан сарсысуындағы С-реактивті акуыз CRP аныктауга арналған екі компонентті реагенттер жиынтығы. Жұмыс ерітіндісінің колемі 50 мл. Контаминацияны болдырмау және косымша картридждерге құюды қажет етпей үшін реагенттерді бір рет колданылатын түпнұсқалық R1 және R2 контейнерлеріне салу керек. Контеинерлер анализатордың реагент карусельіне толығымен бейімделу және анализатордың кірістірілген сканерімен толық үйлесімді арнайы штрих-кодпен жабдықталуы керек. Тек мультисеро комегімен калибрлеу және сапанды бакылау процедуралары орынданызы. Анализатордың жадында әдісті бағдарламаласау және реагент карусельінің катан белгіленген ұшықтарына контейнерлерді орналастыру үшін кайталараптың процедуралардың кәжеті жок. Жинақ кем дегенде 154 зерттеуге арналған болуы керек. BS240/BS240Pro/BS430 жабық жүйелік химия анализаторларымен үйлесімді	Жинақ	35	40 000,00	1 400 000,00
24	Арнайы акуыз калибраторы, кем дегенде 5 бөтөлке 1 мл (C3, C4, CRP, IgA, IgG, IgM)	C3, C4, CRP, IgA, IgG, IgM сывактарын орындау кезінде калибрлеу процедурасын жүргізуге арналған, сертификатталған аныктаамалық мәндері бар адам сарсысуна негізделген арнайы калибратор. Калибратор сұйық күйде, толық дайын болуы керек және алдын ала дайындықты қажет етпейді. Калибратор ластстанудын алдын алу және тұрқытылғыты ұзарту үшін кейіннен бөлек құтыларды пайдалануға мүмкіндік беретін бірнеше құттыға оралған болуы керек. Калибратордың жалпы колемі кемінде 5 мл болуы керек. Калибраторы бар құтылар анализатордың реагент карусельіне толығымен бейімделу керек. Эрбір бөтөлке BS240/BS240Pro/BS430 жабық жүйе биохимиялық анализаторлары бар арнайы штрих-кодпен жабдықталуы керек.	пакет	2	138 360,00	276 720,00
25	D-Dimer аныктауга арналған реагенттердің диагностикалық жиынтығы (R1: кем дегенде 1 бөтөлке 40 мл + R2: кем дегенде 1 бөтөлке 15 мл)	Кан сарсысуындағы D-Dimer аныктауга арналған екі компонентті реагенттер жиынтығы. Жұмыс ерітіндісінің колемі кемінде 55 мл. Контаминацияны болдырмау және косымша картридждерге құюды қажет етпей үшін реагенттерді бір рет колданылатын түпнұсқалық R1 және R2 контейнерлеріне салу керек. Контеинерлер анализатордың реагент карусельіне толығымен бейімделу және анализатордың кірістірілген сканерімен толық үйлесімді арнайы штрих-кодпен жабдықталуы керек. Тек бастапқы бакылау плазмасын пайдаланып калибрлеу және сапанды бакылау процедуралары орынданызы. Анализатордың жадында әдісті бағдарламаласау және реагент карусельінің катан белгіленген ұшықтарына контейнерлерді орналастыру үшін кайталараптың процедуралардың кәжеті жок. BS240/BS240Pro/BS430 жабық жүйелік химия анализаторларымен үйлесімді. Жинақ кем дегенде 202 зерттеуге арналған болуы керек	жинақ	6	406 300,00	2 437 800,00
26	Control D-Dimer, әркайсысы 0,5 мл кем дегенде 2 бөтөлке.	Аныкталатын талданатын заттар үшін сертификатталған мәндері (N, H) бар QC D-Dimer үшін мұздатылған көптірілген плазма: D-Dimer түбәнесін тікелей фотометрия арқылы. Плазманы сыйыматканда дайындалған бакылау ерітіндісінің колемі кемінде 1 мл құрайды. Бакылау сарсысу жиынтығы анализатордың жадында аныктаамалық сынақ мәндерін автоматты түрде оку үшін анализатордың кірістірілген сканерімен үйлесімді арнайы штрих-кодпен жабдықталуы керек. BS240/BS240Pro/BS430 жабық жүйелік химия анализаторларымен үйлесімді	жинақ	3	100 000,00	300 000,00
27	Жұғынын затты жууга арналған ерітінді, кем дегенде 1 литр.	Арнайы концентрлі реагент Жұғынын зат CD80. Реагент реакциялық кюветалар блогын, мөлшерлеу зондтарын және арнайы реагенттердің жиынтығын жуу үшін колданылатын жуу ерітіндісін дайындауда арналған. Дайын ерітінді анализатор болынғанда жанау кезінде коррозиялық немесе тотықтырылғыш касиеттерге не болмауы керек. Концентрат кем дегенде 1 литрге оралуы керек. Кем дегенде 15 литр тазалау ерітіндісін дайындауда үшін жеткілікті болуы керек. BS240/BS240Pro/BS430 жабық жүйелік химия анализаторларымен үйлесімді	бөтөлке	135	33 000,00	4 455 000,00

28	R1 калибраторымен антистрептолизин О II анықтауга арналған реагенттердің диагностикалық жинағы; кемінде 1 x 23 мл + R2; 1 x 23 мл кем емес + калибратор 0,5 мл 1 құттыдан кем емес	Кан сарысындағы антистрептолизин О II ASO анықтауга арналған екі компонентті реагенттер жынытығы. Жұмыс ерітіндісінің көлемі 46 мл кем емес + Калибратор 1x0,5 мл кем емес. Контаминацияны болдырмау және косымша картриждерге құндық кәжет етпен үшін реагенттерді бір рет колданылатын түпнұсқалық R1 және R2 контейнерлеріне салу керек. Контийнерлер анализатордың реагент карусельне толығымен бейімделуі және анализатордың кірістірілген сканерімен толық үйлесімді арнайы штрих-кодпен жабдықталуы керек. Тек мультисера комегімен калибрлеу және сапана бакылау процедураларын орындаңыз. Анализатордың жадында әдісті бағдарламалау және реагент карусельнің катан белгіленген үшіншіктерина контейнерлерді орналастыру үшін кайталанатын процедуралардың кәжеті жоқ. BS240/BS240Pro/BS430 жабық жүйелік химия анализаторларымен үйлесімді. Жинақ кем дегенде 164 зерттеуге арналған болуы керек.	жинақ	15	120 075,00	1 801 125,00
29	II ревматоидты факторды калибратормен анықтауга арналған реагенттердің диагностикалық жинағы, R1; кемінде 1 x 40 мл + R2; кемінде 1 x 11 мл,	Кан сарысындағы ревматоидты фактор II РЖ анықтауга арналған екі компонентті реагенттер жынытығы. Жұмыс ерітіндісінің көлемі 51 мл. Контаминацияны болдырмау және косымша картриждерге құндық кәжет етпен үшін реагенттерді бір рет колданылатын түпнұсқалық R1 және R2 контейнерлеріне салу керек. Контийнерлер анализатордың реагент карусельне толығымен бейімделуі және анализатордың кірістірілген сканерімен толық үйлесімді арнайы штрих-кодпен жабдықталуы керек. Тек мультисера комегімен калибрлеу және сапана бакылау процедураларын орындаңыз. Анализатордың жадында әдісті бағдарламалау және реагент карусельнің катан белгіленген үшіншіктерина контейнерлерді орналастыру үшін кайталанатын процедуралардың кәжеті жоқ. BS240/BS240Pro/BS430 жабық жүйелік химия анализаторларымен үйлесімді. Жинақ кем дегенде 202 зерттеуге арналған болуы керек.	жинақ	13	62 900,00	817 700,00
30	Ревматоидты фактор (РФ) калибраторы 5 денгей×0,5 мл	РЖ сывактарын орындау кезінде калибрлеу процедурасын орындау үшін сертификатталған анықтамалық мәндері бар адам сарысынан негізделген арнайы калибратор, Калибратор сұйық құйде, толық дағын болуы керек және алдын ала дайындастырылады. Калибратор ластаңудың алдын алу және тұрқтылықты ұзарту үшін кейиннен болек күткүлардың пайдалануға мүмкіндік береді. Бірнеше күткүл орнап болуы керек. Калибратордың жалпы көлемі кемінде 5 ғ 0,5 мл болуы керек. Калибраторы бар күткүлар анализатордың реагент карусельне толығымен бейімделуі керек. Эрбір бөтепке BS240/BS240Pro/BS430 жабық жүйе биохимиялық анализаторлары бар арнайы штрих-кодпен жабдықталуы керек.	жинақ	2	123 000,00	246 000,00
31	TripleControl L: кем дегенде 3 бөтепке 1 мл; H: кем дегенде 3 бөтепке 1 мл (ASO/CRP/RF)	Анықталаатын талданатын заттар үшін сертификатталған мәндері (N, H) бар QC сапасын бакылау үшін музлұстартылған кептірілген плазма; жауын-шашының тікелей фотометрия арқылы ASO/CRP/RF. Плазманы сұйылтканда дайындалған бакылау ерітіндісінің көлемі кемінде 1 мл құрайды, бакылау сарысу жинағы анализатордың жадында анықтамалық сыннак мәндерін автоматты түрде оку үшін анализатордың кірістірілген сканерімен үйлесімді арнайы штрих-кодпен жабдықталуы керек. BS240/BS240Pro/BS-430 жабық жүйелік химия анализаторларымен үйлесімді	жинақ	6	229 800,00	1 378 800,00
32	Галоген-вольфрам шамы (12 В, 20 Вт)	BS-430 жабық жүйе биохимиялық анализаторымен үйлесімді галоген-вольфрам шамы (12В,20Вт)	дана	5	119 000,00	595 000,00
33	Пластикалық кювет 100 дана	Пластикалық кюветта 100 дана BS-430 жабық жүйе биохимиялық анализаторымен үйлесімді	жинақ	2	143 600,00	287 200,00
34	400 мкл үлгі зонд жинағы BS-430	BS-430 жабық жүйе биохимиялық анализаторымен үйлесімді 400 мкл үлгілік зонд жинағы	нәрсе	1	323 200,00	323 200,00
35	Ерткіш M-58D 20 л	Түзілген элементтерді сандау кезінде қанды сұйылтуға арналған M58 D маркалы арнайы ерткіш. Композицияда зиянды заттар болмауы керек. Арнайы бактерияға карсы коспалардың болуы осы сұйылткышты каптамада корсетілген бүкіл жарамдылық мерзімі ішінде пайдалануға мүмкіндік беруі керек. Каптама BC 5800 автоматты гематологиялық анализаторына арналған оку құрылғысымен үйлесімді арнайы штрих-кодпен белгіленуі керек. Каптаманың көлемі кемінде 20 литр.	каинистр	150	47 000,00	7 050 000,00
36	Автоматты шұнқырлар, орамга кемінде 1000 дана	Реакциялық кюветтердің пластик таспасының орамы, әрбір кюветтә магниттік шардан түрады. Әр орамға 1000 реакциялық кювет. Орам S3100 автоматты анализатор-коагулометрге арналған оку құрылғысымен үйлесімді арнайы магниттік картасын белгіленген.	орам	39	185 000,00	7 215 000,00

37	Ферритинді аныктау жинағы, кемінде 50 сынағы бар кемінде 2 картридж.	Ферритин реагент жинағы әрқайсында 50 сынактан тұратын кемінде екі картриджден тұруы керек. Картридждер CL-1000i хемилюминесценттік иммунологиялық анализаторының реагенттік карусельне толығымен бейімделуі және анализатордың кірістірілген сканерімен толық үйлесімді арнайы штрих-кодпен жабдықталған болуы керек, 100 опр	жинақ	87	84 000,00	7 308 000,00
38	Фолий кышкылының аныктау жинағы, кемінде 50 сынақ үшін кемінде 2 картридж	Фолий кышкылының реагент жинағы жалпы саны 50 аныктау үшін кемінде 50 аныктаудан тұратын екі картриджден тұруы керек, Картридждер CL-1000i хемилюминесценттік иммунологиялық анализаторының реагенттік карусельне толығымен бейімделуі және анализатордың кірістірілген сканерімен толық үйлесімді арнайы штрих-кодпен жабдықталған болуы керек.	жинақ	70	99 450,00	6 961 500,00
39	25-OH-Д витаминінің жалпы мөлшерін аныктауга арналған жинақ (25-OH-Д витамин), кемінде 50 сынақ үшін кемінде 2 картридж.	25-OH-Vitamin D Total реагент жинағы кемінде 50 сынактан тұратын кемінде екі картриджден, жалпы саны кемінде 100 аныктаудан тұруы керек. Картридждер анализатордың реагенттік карусельне толығымен бейімделуі және CL-1000i хемилюминесценттік иммунологиялық анализаторының кірістірілген сканерімен толық үйлесімді арнайы штрих-кодпен жабдықталуы керек.	жинақ	35	210 000,00	7 350 000,00

40	B12 дәрүмені анықтауга арналған жинақ, кемінде 50 сынактан тұратын кемінде 2 картридж.	B12 дәрүмені реагент жинағы кемінде 50 анықтамасы бар екі картриджден тұруы керек. Картридждер анызатордың реагенттік карусельне толығымен бейімделу және CL-1000i хемилюминесценттік иммунологиялық анализаторының кірістірілген сканерімен толық үйлесімді арнайы штрих-кодпен жабдықталуы керек.	жинақ	40	142 000,00	5 680 000,00
41	Кюветтер, кем дегенде 21 каптама, әрқайсысында 88 кюветтен кем емес 2 таблетка.	CL-1000i хемилюминесценттік иммунологиялық анализаторына арналған кюветалар жиынтығы кемінде 21 каптамадан, әрқайсысында 88 кюветтен кем емес 2 таблеткадан тұруы керек. Әрбір пластина CL-1000i хемилюминесценттік иммундық талдау анализаторының оку құрылғысымен үйлесімді штрих-кодпен жабдықталған.	жинақ	17	414 600,00	7 048 200,00
42	Субстрат ерітіндісі: әрқайсысы 115 мл кем дегенде 4 контейнер.	Субстрат ерітінділерінің жинағы CL-1000i хемилюминесценттік иммунологиялық анализаторының қабылдау құрылғысымен үйлесімді, әрқайсысы 115 мл кем дегенде 4 арнайы контейнерден тұруы керек.	жинақ	30	195 000,00	5 850 000,00
43	Жүү буфері 10 л кем емес.	Жүү буфері колемі кемінде 10 литр болатын пайдалануға дайын арнайы ерітінді болуы керек. CL-1000i хемилюминесценттік иммунологиялық анализаторының кірістірілген сканерімен үйлесімді арнайы штрих-кодпен жабдықталған.	канистр	120	48 300,00	5 796 000,00
44	Лизис реагент M-58LEO (I), 1000 мл.	M-58 LEO I LYSE маркалы арнайы сұйық реагент, лейкоформуланы 5 субпопуляцияга есептеу кезінде лейкоциттерді дифференциациялауға арналған. Құрамда цианидтер немесе азидтер болмауы керек. Бөтелке BC 5800 автоматты гематологиялық анализаторына арналған оқырманмен үйлесімді арнайы штрих-кодпен белгіленуі керек. Бөтелкенің колемі кемінде 1000 мл.	бөтелке	70	42 000,00	2 940 000,00
45	Лизингі реагент M-58LEO (II), кемінде 500 мл.	M-58 LEO II LYSE маркалы арнайы сұйық реагент, лейкоформуланы 5 субпопуляцияга есептеу кезінде лейкоциттерді дифференциациялауға арналған. Құрамда цианидтер немесе азидтер болмауы керек. Бөтелке BC 58000 автоматты гематологиялық анализаторына арналған оқырманмен үйлесімді арнайы штрих-кодпен белгіленуі керек. Бөтелкенің колемі кемінде 500 мл.	бөтелке	35	28 325,00	991 375,00
46	Лизис реагент M-58 LH, кемінде 500 мл.	Гемоглобинді есептеу кезінде кызыл кан жасушаларын лизингілеуге арналған M-58 LH LYSE маркалы арнайы сұйық реагент. Құрамда цианидтер немесе азидтер болмауы керек. Бөтелке BC 5800 автоматты гематологиялық анализаторына арналған оқырманмен үйлесімді арнайы штрих-кодпен белгіленуі керек. Бөтелкенің колемі кемінде 500 мл.	бөтелке	120	22 220,00	2 666 400,00
47	Лизис реагент M-58 I.BA, 1000 мл кем емес.	M-58 LBA LYSE маркалы арнайы сұйық реагент, лейкоформуланы 5 субпопуляцияға есептеу кезінде лейкоциттерді дифференциациялауға арналған. Құрамда цианидтер немесе азидтер болмауы керек. Бөтелке BC 5800 автоматты гематологиялық анализаторына арналған оқырманмен үйлесімді арнайы штрих-кодпен белгіленуі керек. Бөтелкенің колемі кемінде 1000 мл.	бөтелке	100	42 000,00	4 200 000,00
48	M-58 зондты тазартқыш (50 мл/бөтелке) M-58 зондты тазартқыш тазартқыш реагент (50 мл/бөтелке) тазартқыш реагент (50 мл/бөтелке)	M-58 зондты тазартқыш (50 мл/бөтелке) M-58 зондты тазартқыш тазартқыш реагент (50 мл/бөтелке)	заттар	50	6 540,00	327 000,00
49	Бакылау каны BC-5D 3 x 3,0 мл три-пакет (Іл, ІН, ІН)	BC-5D бренд жинағы негізгі M58 реагенттерін пайдаланатын аспаптарда өлшесу дәлдігін күнделікті зертханалық бакылауға арналған. Жинақ әркайсысынан сыйымдылығы кемінде 3,0 мл болатын үш бөтелкеден тұруы керек. Бакылау шешімдері кем дегенде сегіз CBC параметрі үшін расталған бакылау деректерін және лейкоциттердің, эритроциттердің және тромбоциттердің үш шыны таралу кисынғын көткесінан косымша аналитикалық параметрлердің көмекшілігінде анықтамасыз етеді. Жинақпен бірге келетін кірістіруде көрсетілген темен, калыпты және жогары көрсеткіштерге сәйкес келетін сертификатталған анықтамалық параметрлердің болуы. Сонымен катар, кірістірмеде анықтамалық параметрлерді құрылғы жадына автоматты түрде енізу үшін BC 5800 автоматты гематологиялық анализаторының оку құралымен үйлесімді арнайы штрих-код болуы керек.	жинақ	6	105 000,00	630 000,00
50	Протромбин уақытын анықтауга арналған реагенттердің диагностикалық жинағы, кем дегенде 10 бөтелке 4 мл.	Протромбин уақытын анықтауга арналған реагенттердің диагностикалық жинағы, кем дегенде 10 бөтелке 4 мл. Каптама S3100 автоматты анализатор-коагулометрге арналған оку құрылғысымен үйлесімді арнайы магниттік картамен белгіленуі керек.	жинақ	30	41 000,00	1 230 000,00

51	АРТТ, АРТТ анықтауга арналған реагенттердің диагностикалық жинағы, әркайсысы 2 мл кем дегенде 10 бөтөлке	АРТТ, АРТТ анықтауга арналған реагенттердің диагностикалық жинағы, 2 мл кем дегенде 10 бөтөлке. Қантама S3100 автоматты анализатор-коагулометрге арналған оку күрылғысымен үйлесімді арнайы магниттік картамен белгіленуі керек.	жинақ	25	29 300,00	732 500,00
52	Фибриногенді анықтауга арналған реагенттердің диагностикалық жинағы, кем дегенде 6 бөтөлке 4 мл + 1 бөтөлке 1 мл кал + кем дегенде 2 бөтөлке 75 мл.	Фибриногенді анықтауга арналған реагенттердің диагностикалық жинағы, кем дегенде 6 бөтөлке 4 мл + 1 бөтөлке 1 мл кал + кем дегенде 2 бөтөлке 75 мл. Қантама S3100 автоматты анализатор-коагулометрге арналған оку күрылғысымен үйлесімді арнайы магниттік картамен белгіленуі керек.	жинақ	30	110 000,00	3 300 000,00
53	Тромбин уакытын анықтауга арналған реагенттердің диагностикалық жинағы, кем дегенде 10 бөтөлке 2 мл	Тромбин уакытын анықтауга арналған реагенттердің диагностикалық жинағы, кем дегенде 10 бөтөлке 2 мл. Қантама S3100 автоматты анализатор-коагулометрге арналған оку күрылғысымен үйлесімді арнайы магниттік картамен белгіленуі керек.	жинақ	20	20 320,00	406 400,00
54	Реагент кальций хлорид ерітіндісі, әркайсысы 4 мл кем дегенде 10 бөтөлке.	Реагент кальций хлорид ерітіндісі, әркайсысы 4 мл кем дегенде 10 бөтөлке. Қантама S3100 автоматты анализатор-коагулометрге арналған оку күрылғысымен үйлесімді арнайы магниттік картамен белгіленуі керек.	жинақ	18	12 750,00	229 500,00
55	Жуу ерітіндісі -1, әркайсысы 15 мл-ден кемінде 10 бөтөлек	Жуу ерітіндісі -1, әркайсысы 15 мл-ден кемінде 10 бөтөлек. Қантама C3100 автоматты коагулометр анализаторының оку күралымен үйлесімді болуы керек	жинақ	6	26 400,00	158 400,00
56	Жуу ерітіндісі -2, кем дегенде 1 x 2500 мл	Жуу ерітіндісі -2, кем дегенде 1 бөтөлке 2500 мл. Қантама C3100 автоматты коагулометр анализаторының оку күралымен үйлесімді болуы керек	заттар	35	67 900,00	2 376 500,00
57	Бакылау плазмасы -1, кем дегенде 10 бөтөлке 1 мл.	Бакылау плазмасы -1, кем дегенде 10 бөтөлке 1 мл. Қантама S3100 автоматты анализатор-коагулометрге арналған оку күрылғысымен үйлесімді арнайы магниттік картамен белгіленуі керек.	жинақ	4	110 000,00	440 000,00
58	Бакылау плазмасы -2, әркайсысы 1 мл-ден кемінде 10 бөтөлек,	Бакылау плазмасы -2, әркайсысы 1 мл-ден кемінде 10 бөтөлек. Қантама S3100 автоматты анализатор-коагулометрге арналған оку күрылғысымен үйлесімді арнайы магниттік картамен белгіленуі керек.	жинақ	4	110 000,00	440 000,00
59	S3100 автоматты коагулометр анализаторына арналған магнитті араластырыш	Магниттік араластырышы – С3100 коагулометрінің жабық жүйесінде көп рет пайдалануға арналған өлшемі 2*7мм магнитті цилиндр.	дана	2	30 000,00	60 000,00
60	Гликозилденген гемоглобині (HbA1c) анықтауга арналған реагенттер жинағы.	Кандагы гликозилденген гемоглобині (HbA1c) анықтауга арналған реагенттер жыныстығы мыналардан тұруы керек: Элюент А - 800 мл кем дегенде 2 бөтөлке. Оң заряды томен HbA1a, HbA1b және HbF элюициясы үшін колданылуы керек. Элюент В – 1 бөтөлке 700 мл. Орташа он зарядынан LA1c және HbA1c элюициясы үшін колданылуы керек. Элюент С – 1 бөтөлке 800 мл. Жоғары он зарядынан HbA0 элюициясы үшін колданылуы керек. Эритроциттер лизисі және гликирленген гемоглобинің босату үшін гемолитикалық агент - 1 бөтөлке 5000 мл. Эритроциттер лизисі және гликирленген гемоглобинің анализаторының (HPLC) жабық жүйесімен үйлесімді болуы керек.	жинақ	20	174 000,00	3 480 000,00
61	HbA1c гликирленген гемоглобин реагентінің калибраторы.	HbA1c гемоглобин реагентінің калибратор жинағы Hb гемоглобиннің жабық жүйесінің (HPLC) анализаторын калибрлеу және сыйнак нәтижелерінің сенімділігін көттегендегі тұлғынан толық және өнімнің түріне сайкес болуы керек. Жинақ кемінде 1 бөтөлке 0,1 мл болатын HbA1c калибраторынан (1-денгей) және кем дегенде 0,1 мл 1 бөтөлке HbA1c калибраторынан (2-денгей) тұруы керек. Калибратор жинағы функционалды түрде Hb гемоглобиннің жабық жүйесі (HPLC) анализаторымен үйлесімді болуы керек.	жинақ	2	84 600,00	169 200,00

62	Гликирленген гемоглобинің бакылау материалы HbA1c	HbA1c гликирленген гемоглобинің бакылау материал жинағы HbA1c гликирленген гемоглобин анализаторының (HPLC) жабық жүйесінін эпюция функциясының пайдаланылатын толық және өнімінің түріне сәйкес болуы керек. Жинақ 0,1 мл 1 бетелкеден жогары деңгейде бакылау материалының тұруы керек. Және төмен деңгейде бакылау материалы, кем дегенде 1 бетелке 0,1 мл. Сапаны бакылау бағдарламасын қунделікті іске косу HbA1c гликирленген гемоглобин анализаторының күйін анықтауга және сынақ нәтижелерінің сенімділігін камтамасыз етуге кабілетті болуы керек. HbA1c гликирленген гемоглобинің бакылау материал жинағы HbA1c гликирленген гемоглобин (HPLC) жабық жүйе анализаторымен функционалды түрде үйлесімді болуы керек.	жинақ	4	84 600,00	338 400,00
63	Хроматографиялық баған	Хроматографиялық колоннада гликозилденген гемоглобинде адсорбциялау үшін катионалмастыргыш шайыр болуы керек. Эпюент концентрациясы жогарылаған сайын HbA1a, HbA1b, HbF, HbA1c және HbA0 эпюцияланады.	нарсе	5	484 700,00	2 423 500,00
64	Қалканша безінің ынталандырушы гормонының (TSH) анықтауга арналған реагенттердің диагностикалық жинағы, кемінде 50 сынақ үшін кемінде 2 картридж	Қалканша безінің ынталандырушы гормонының (TSH) анықтауга арналған реагент жинағы кемінде 50 анықтауды бар кемінде екі картриджден тұруы керек. Картридждер CL-1000i хемилюминесценттік иммунологиялық анализаторының реагенттік карусельне толығымен бейімделу және CL-1000i анализаторының кірістірілген сканерімен толық үйлесімді арнайы штрих-кодпен жабдықталуы болуы керек.	жинақ	100	58 900,00	5 890 000,00
65	Қалканша безінің ынталандырушы гормонының (TTG) калибраторы, 2 мл-ден кем емес 3 бетелке.	Қалканша безінің ынталандырушы гормонының (TSH) калибраторларының жинағы, кем дегенде 3 бетелке 2 мл. пайдалануға дайын сыйык калибраторы бар. Калибратор жинағы CL-1000i хемилюминесценттік иммунологиялық анализатордың кірістірілген сканерімен үйлесімді арнайы штрих-кодпен жабдықталуы керек, бұл анализатордың жадында сынақ анықтамалық мәндерін автоматты түрде оку үшін.	жинақ	3	30 450,00	91 350,00
66	Бос тироксинді (FT4) анықтауга арналған реагенттердің диагностикалық жинағы, кемінде 50 сынақ үшін кемінде 2 картридж	Бос тироксинді (FT4) анықтауга арналған реагенттер жинағы. Жинақ мыналарды камтуы керек: бос тироксинді анықтауга арналған реагент – кемінде 50 анықтауды үшін кемінде 2 картридж. Реагент жинағы CL-1000i хемилюминесценттік иммундық талдау анализаторымен функционалды түрде үйлесімді болуы керек. Әрбір картриджде штрих-код болуы керек.	жинақ	80	58 900,00	4 712 000,00
67	Теги тироксин калибраторы (FT4), кем дегенде 3 бетелке 2 мл.	Бос тироксинді калибрлеуге арналған калибраторлар жинағы. Калибратор жинағы CL-1000i хемилюминесценттік иммундық талдау анализаторымен функционалды түрде үйлесімді болуы керек. Жинақ мыналарды камтуы керек: әрқайсыы 2 мл-ден кем дегенде 3 бетелке. Қаптамада анализатор бағдарламалық құралымен үйлесімді түпнұсқа штрих-код болуы керек.	жинақ	3	30 450,00	91 350,00
68	Қалканша безінің функцияларының мультимониторинг (L), кем дегенде 6 бетелке 5 мл.	Талданатын заттарға (TSH, FT4, FT3) арналған сертификатталған төмен мәндері (L) бар қолдануға дайын QC ертіндісі. Дайын бакылау ертіндісінің колемі кемінде 30 мл. Бакылау сарысу жинағы анализатордың жадында анықтамалық сынақ мәндерін автоматты түрде оку үшін CL-1000i анализаторының кірістірілген сканерімен үйлесімді арнайы штрих-кодпен жабдықталуы керек.	жинақ	3	266 900,00	800 700,00
69	Қалканша безінің функцияларының мультимониторинг (H), кем дегенде 6 бетелке 5 мл.	Анықталған талданатын заттар (TSH, FT4, FT3) үшін сертификатталған жогары мәндері (H) бар QC үшін пайдалануға дайын ертінді. Дайын бакылау ертіндісінің колемі кемінде 30 мл. Бакылау сарысу жинағы анализатордың жадында анықтамалық сынақ мәндерін автоматты түрде оку үшін CL-1000i анализаторының кірістірілген сканерімен үйлесімді арнайы штрих-кодпен жабдықталуы керек.	жинақ	3	266 900,00	800 700,00
70	Фолликулды ынталандыратын гормонды (FSH) анықтауга арналған жинақ, кемінде 50 сынақ үшін кемінде 2 картридж	Фолликулды ынталандыратын гормонды (FSH) анықтауга арналған реагенттер жиынтығы кемінде 50 анықтауды бар кемінде 2 картриджден тұруы керек. Картридждер CL-1000i хемилюминесценттік иммунологиялық анализатордың реагенттік карусельне толығымен бейімделу және анализатордың кірістірілген сканерімен толық үйлесімді арнайы штрих-кодпен жабдықталуы керек.	жинақ	10	63 720,00	637 200,00
71	Фолликулды ынталандыратын гормон (FSH) калибратор жинағы, кем дегенде 3 ғ., 2 мл.	Фолликулды ынталандыратын гормон (FSH) калибратор жинағында кемінде 3 x 2 мл бетелке пайдалануға дайын сыйык калибратор болуы керек. Калибратор жинағы CL-1000i хемилюминесценттік иммунологиялық анализатордың кірістірілген сканерімен үйлесімді арнайы штрих-кодпен жабдықталуы керек, бұл анализатордың жадындағы сынақ анықтамалық мәндерін автоматты түрде оку үшін.	жинақ	2	49 650,00	99 300,00
72	Лютенидеуші гормонды (LH) анықтауга арналған жинақ, кемінде 50 сынақ үшін кемінде 2 картридж	Лютенидеуші гормонды (LH) анықтауга арналған реагенттер жиынтығы мыналарды камтуы керек: Лютенидеуші гормонды анықтауга арналған реагент – кемінде 50 анықтауды үшін кемінде 2 картридж. Картридждер анализатордың реагенттік карусельне толығымен бейімделу және CL-1000i хемилюминесценттік иммунологиялық анализаторының кірістірілген сканерімен толық үйлесімді арнайы штрих-кодпен жабдықталуы керек.	жинақ	10	63 720,00	637 200,00

73	LH калибраторы, кем дегенде 3 ғ., 2 мл.	LH калибратор жинағы пайдалануға дайын сұйық калибратордың кемінде 3 2 мл бөтөлкелерінен тұрады. Калибратор жинағы CL-1000i хемилюминесцентті иммуногилялық анализатордың кірістірілген сканерімен үйлесімді арнағы штрих-кодпен жабдықталуы керек, бұл анализатордың жадындағы сынақ анықтамалық мәндерін автоматты тұрда оку үшін.	жинақ	2	49 650,00	99 300,00
74	Пролактинді анықтау жинағы (PRL), кем дегенде 50 сынақ үшін кемінде 2 картридж	Пролактинді (PRL) анықтауга арналған реагенттер жиынтығы кемінде 50 анықтауы бар кемінде екі картриджден тұруы керек. Картридждер CL-1000i хемилюминесценттік иммуногилялық анализаторының реагенттік карусельне толығымен бейімделуі және анализатордың кірістірілген сканерімен толық үйлесімді арнағы штрих-кодпен жабдықталған болуы керек.	жинақ	15	63 720,00	955 800,00
75	Пролактин калибраторы (PRL), кем дегенде 3 бөтөлкө 2 мл.	Пролактин калибраторы (PRL) жинағында кемінде 3 2 мл бөтөлкө пайдалануға дайын сұйық калибратор болуы керек. Калибратор жинағы CL-1000i хемилюминесценттік иммуногилялық анализатордың кірістірілген сканерімен үйлесімді арнағы штрих-кодпен жабдықталуы керек, бұл анализатордың жадында сынақ анықтамалық мәндерін автоматты тұрда оку үшін.	жинақ	3	49 650,00	148 950,00
76	Эстрadiолды анықтауга арналған жинақ (E2), кемінде 50 сынақтан тұратын кемінде 2 картридж.	Эстрadiол E2 реагент жинағы кем дегенде 50 анықтаудан тұратын екі картриджден тұруы керек. Картридждер CL-1000i хемилюминесценттік иммуногилялық анализаторының реагенттік карусельне толығымен бейімделуі және анализатордың кірістірілген сканерімен толық үйлесімді арнағы штрих-кодпен жабдықталған болуы керек.	жинақ	8	68 940,00	551 520,00
77	Эстрadiол калибраторы (E2), кемінде 2 мл-ден кем емес 3 бөтөлкө.	Эстрadiол калибратор жинағы (E2) пайдалануға дайын сұйық калибраторы бар кемінде 2 мл кем дегенде 3 картриджден тұруы керек. Калибратор жинағы CL-1000i хемилюминесценттік иммуногилялық анализатордың кірістірілген сканерімен үйлесімді арнағы штрих-кодпен жабдықталуы керек, бұл анализатордың жадында сынақ анықтамалық мәндерін автоматты тұрда оку үшін.	жинақ	2	49 650,00	99 300,00
78	Прогестеронды анықтауга арналған жинақ, кем дегенде 50 сынақ үшін кемінде 2 картридж	Прогестерон реагенттің жинағы (CLIA) кем дегенде 50 анықтаудан тұратын екі картриджден тұруы керек. Картридждер CL-1000i хемилюминесценттік иммуногилялық анализаторының реагенттік карусельне толығымен бейімделуі және анализатордың кірістірілген сканерімен толық үйлесімді арнағы штрих-кодпен жабдықталған болуы керек.	жинақ	5	63 720,00	318 600,00
79	Прогестерон калибраторы (PROG), кемінде 2 мл-ден кем емес 3 бөтөлкө	PROG прогестерон калибраторы колдануға дайын сұйық калибраторы бар кемінде 2 мл кем дегенде 3 картриджден тұруы керек. Калибратор жинағы CL-1000i хемилюминесценттік иммуногилялық анализатордың кірістірілген сканерімен үйлесімді арнағы штрих-кодпен жабдықталуы керек, бұл анализатордың жадында сынақ анықтамалық мәндерін автоматты тұрда оку үшін.	жинақ	2	49 650,00	99 300,00
80	Мультиконтрольды репродуктивті (L), кемінде 5 мл-ден кем емес 6 бөтөлкө.	Репродуктивті мультиконтроль жинағы (L) кемінде 5 мл кем дегенде 6 бөтөлкеден тұруы керек. Анықталағатын танданатын заттар (LH, FSH, E2, E3, PROG, TESTO, HCG, PRL) үшін сертификатталған темен мәндері (L) бар QC үшін пайдалануға дайын ерітінді. Дайын бакылау ерітіндісінің колемі кемінде 30 мл. Бакылау сарысы жинағы анализатор жадында анықтамалық сынақ мәндерін автоматты тұрда оку үшін CL-1000i хемилюминесценттік иммуногилялық анализатордың кірістірілген сканерімен үйлесімді арнағы штрих-кодпен жабдықталуы керек.	жинақ	3	326 740,00	980 220,00
81	Көл бакылаулы репродуктивті (H), 5 мл кем дегенде 6 картридж.	Репродуктивті мультиконтроль жинағы (H) кемінде 5 мл кем дегенде 6 бөтөлкеден тұруы керек. Анықталағатын тандагыштар (LH, FSH, E2, E3, PROG, TESTO, HCG, PRL) үшін сертификатталған жоғары мәндері (H) бар QC үшін пайдалануға дайын ерітінді. Дайын бакылау ерітіндісінің колемі кемінде 30 мл. Бакылау сарысы жинағы анализатордың жадында анықтамалық сынақ мәндерін автоматты тұрда оку үшін CL-1000i хемилюминесценттік иммуногилялық анализатордың кірістірілген сканерімен үйлесімді арнағы штрих-кодпен жабдықталуы керек.	жинақ	3	326 740,00	980 220,00
82	Инсулин T/Kit анықтауга арналған жинақ, кемінде 50 сынақ үшін кемінде 2 картридж.	T/Kit инсулин реагент жинағы кемінде 50 анықтамасы бар кемінде екі картриджден тұруы керек. Картридждер CL-1000i хемилюминесценттік иммуногилялық анализаторының реагенттік карусельне толығымен бейімделуі және анализатордың кірістірілген сканерімен толық үйлесімді арнағы штрих-кодпен жабдықталған болуы керек.	жинақ	5	86 760,00	433 800,00

83	Инсулин калибраторы, кем дегенде 2 мл-ден кем емес 3 бөтөлке,	Инсулин калибратор жинағы әркайсысы кемінде 2 мл болатын кемінде 3 бөтөлкеден тұруы керек, пайдалануға дайын сүйік калибраторы бар. Калибратор жинағы CL-1000i хемилюминесцентті иммунологиялық анализатордың кірістірілген сканерімен үйлесімді арнағы штрих-кодпен жабдықталуы керек, бұл анализатордың жадында сынақ аныктаамалық мәндерін автоматты түрде оку үшін.	жинақ	2	72 150,00	144 300,00
84	C-пептидті (C-пептид) аныктауга арналған жинақ, кемінде 50 сынақ үшін кемінде 2 картридж	C-пептидті реагент жинағы кемінде 50 аныкшамасы бар кемінде екі картриджден тұруы керек. Картридждер CL-1000i хемилюминесценттік иммунологиялық анализаторының реагенттік карусельне толығымен бейімделуі және анализатордың кірістірілген сканерімен толық үйлесімді арнағы штрих-кодпен жабдықталған болуы керек.	жинақ	5	120 240,00	601 200,00
85	C-ПЕПТИД калибраторы, кемінде 2 мл-ден кем емес 3 бөтөлке.	C-PEPTIDE C-пептидті реагент калибратор жинағында пайдалануға дайын сүйік калибраторы бар кемінде 2 мл кем дегенде 3 картридж болуы керек. Калибратор жинағы CL-1000i хемилюминесценттік иммунологиялық анализатордың кірістірілген сканерімен үйлесімді арнағы штрих-кодпен жабдықталуы керек, бұл анализатордың жадында сынақ аныктаамалық мәндерін автоматты түрде оку үшін.	жинақ	2	72 150,00	144 300,00
86	Мультиконтрольді иммундық талдау (L), кемінде 2 мл-ден кем емес 6 бөтөлке,	Мультиконтрольді иммундық талдау жинағы (L) кемінде 2 мл кем дегенде 6 құтыдан тұруы керек. Анализдерге (Инсулин, С-Пептид, Кортизол, DHEA-S) арналған сертификатталған тәмен мәндері (L) бар колдануға дайын QC ертіндісі. Дайын бакылау ертіндісінің көлемі кемінде 30 мл. Бакылау сарысыу жинағы анализатор жадында аныктаамалық сынақ мәндерін автоматты түрде оку үшін CL-1000i хемилюминесценттік иммунологиялық анализаторының кірістірілген сканерімен үйлесімді арнағы штрих-кодпен жабдықталуы керек.	жинақ	3	127 670,00	383 010,00
87	Мультиконтрольді иммундық талдау (H), кем дегенде 2 мл-ден кем емес 6 бөтөлке,	Мультиконтрольді иммундық талдау жинағы (H) кемінде 2 мл кем дегенде 6 құтыдан тұруы керек. Аныктаған талданатын заттар (Инсулин, С-Пептид, Кортизол, DHEA-S) үшін сертификатталған жоғары мәндері (H) бар QC үшін колдануға дайын ертінді. Дайын бакылау ертіндісінің көлемі кемінде 30 мл. Бакылау сарысыу жинағы анализатордың жадында сынақ аныктаамалық мәндерін автоматты түрде оку үшін CL-1000i хемилюминесценттік иммунологиялық анализаторының кірістірілген сканерімен үйлесімді арнағы штрих-кодпен жабдықталуы керек.	жинақ	3	158 270,00	474 810,00
88	Ферритин калибраторы, кем дегенде 2 мл-ден кем емес 3 бөтөлке,	Ферритин калибратор жинағы (Ферритин) кемінде 2 мл-ден кем емес 3 бөтөлкеден тұруы керек, пайдалануға дайын сүйік калибраторы бар. Калибратор жинағы CL-1000i хемилюминесценттік иммунологиялық анализатордың кірістірілген сканерімен үйлесімді арнағы штрих-кодпен жабдықталуы керек, бұл анализатордың жадындағы сынақ аныктаамалық мәндерін автоматты түрде оку үшін.	жинақ	2	66 450,00	132 900,00
89	Фолиев қышкылы реагенттің калибраторы, кемінде 2 мл-ден кем емес 3 бөтөлке,	Фолиев реагенттің калибратор жинағы әркайсысы кемінде 2 мл болатын кемінде 3 картриджден тұруы керек. пайдалануға дайын сүйік калибраторы бар. Калибратор жинағы CL-1000i хемилюминесценттік иммунологиялық анализатордың кірістірілген сканерімен үйлесімді арнағы штрих-кодпен жабдықталуы керек, бұл анализатордың жадындағы сынақ аныктаамалық мәндерін автоматты түрде оку үшін.	жинақ	4	33 900,00	135 600,00
90	25-OH-Vitamin D жалпы реагент калибраторы (25-OH-Vitamin D Total), кемінде 2 мл кем дегенде 3 бөтөлке,	25-OH-Vitamin D Total реагент калибратор жинағы кемінде 2 мл кем дегенде 3 бөтөлкеден тұруы керек. пайдалануға дайын сүйік калибраторы бар. Калибратор жинағы CL-1000i хемилюминесценттік иммунологиялық анализатордың кірістірілген сканерімен үйлесімді арнағы штрих-кодпен жабдықталуы керек, бұл анализатордың жадындағы сынақ аныктаамалық мәндерін автоматты түрде оку үшін.	жинақ	4	27 150,00	108 600,00
91	B12 дәрүмені реагенттің калибраторы, кемінде 2 мл-ден кем емес 3 бөтөлке,	B12 дәрүмені реагент калибратор жинағы кемінде 2 мл-ден кем емес 3 бөтөлкеден тұруы керек. пайдалануға дайын сүйік калибраторы бар. Калибратор жинағы CL-1000i хемилюминесценттік иммунологиялық анализатордың кірістірілген сканерімен үйлесімді арнағы штрих-кодпен жабдықталуы керек, бұл анализатордың жадындағы сынақ аныктаамалық мәндерін автоматты түрде оку үшін.	жинақ	3	21 450,00	64 350,00
92	Метаболикалық мультиконтроль (L), кем дегенде 2 мл-ден кем емес 6 бөтөлке,	Метаболикалық мультиконтроль жинағы (L) кемінде 2 мл кем дегенде 6 бөтөлкеден тұруы керек. Аныкталатын талданатын заттар (VD, VB12, Folate, PTH, CT, Ferritin) үшін сертификатталған тәмен мәндері (L) бар, QC үшін колдануға дайын ертінді. Дайын бакылау ертіндісінің көлемі кемінде 12 мл. Бакылау сарысыу жинағы анализатор жадында аныктаамалық сынақ мәндерін автоматты түрде оку үшін CL-1000i хемилюминесценттік иммунологиялық анализаторының кірістірілген сканерімен үйлесімді арнағы штрих-кодпен жабдықталуы керек.	жинақ	3	152 150,00	456 450,00

93	Метаболикалық мультиконтроль (N), кемінде 2 мл-ден кем емес 6 бөтөлке.	кем дегенде 2 мл бөтөлкелер. Анықталатын талданатын заттар (VD, VB12, Folate, PTH, CT, Fertitin) үшін сертификатталған томен мәндері (L) бар, QC үшін колдануга дайын ерітінді. Дайын бакылау ерітіндісінің көлемі кемінде 12 мл. Бакылау сарысы жинағы анализатор жадына анықтамалық сынак мәндерін автоматты түрде оку үшін CL-1000i хемилюминесценттік иммунологиялық анализаторының кірістірілген сканерімен үйлесімді арнайы штрих-кодпен жабдықтауды керек.	жинақ	3	152 150,00	456 450,00 +100%
94	Бос трийодтиронинди (FT3) анықтауга арналған жинақ, кемінде 50 сын tactan тұратын кемінде 2 картридж.	Бос трийодтиронинди (FT3) анықтауга арналған реагент жинағы. Жинақ мыналарды камтиды: бос трийодтиронинди анықтауга арналған реагент – әркайсысында 50 анықтаудан тұратын кемінде 2 картридж. Реагенттер жинағы CL-1000i хемилюминесценттік иммунологиялық анализаторымен функционалды түрде үйлесімді. Әрбір картриджде штрих-код бар.	жинақ	60	58 900,00	3 534 000,00
95	Бос трийодтиронин (FT3) калибраторы, кемінде 2 мл-ден кем емес 3 бөтөлке.	Бос трийодтиронинди калибрлеуге арналған калибраторлар жинағы. Калибратор жинағы CL-1000i хемилюминесценттік иммунологиялық анализаторымен функционалды түрде үйлесімді. Жынытықка мыналар кірелі: кемінде 2 мл-ден кем емес 3 бөтөлке. Қаптамада CL-1000i хемилюминесценттік иммунологиялық анализаторы бар анализатор бағдарламасымен үйлесімді түпнұсқа штрих-код болуы керек.	жинақ	3	30 450,00	91 350,00
96	Калканша безінің пероксидазасына (Анти-ТПО) антиденені анықтауга арналған жинақ, кемінде 50 сынак үшін кемінде 2 картридж	Калканша безінің пероксидазасына карсы антиденелер реагент жинағы (Анти-ТП). Жинақ мыналарды камтиды: Калканша безінің пероксидазасына антиденені анықтауга арналған реагент – кемінде 50 анықтау үшін кемінде 2 картридж. Картридждер анализатордың реагенттік карусельне толығымен бейімделген және CL-1000i хемилюминесценттік иммунологиялық анализаторының кірістірілген сканерімен толық үйлесімді арнайы штрих-кодпен жабдықтауды.	жинақ	50	130 860,00	6 543 000,00
97	Анти-ТПО калибраторы, кемінде 2 мл-ден кем емес 3 бөтөлке.	Калканша безінің пероксидазасына (Анти-ТП) антидене калибраторларының жинағы Қолдануга дайын сұйық калибраторы бар кемінде 2 мл 3 картридж. Калибратор жинағы CL-1000i хемилюминесценттік иммунологиялық анализатордың кірістірілген сканерімен үйлесімді арнайы штрих-кодпен жабдықтауды, ол анализатордың жадындағы сынак анықтамалық мәндерін автоматтада түрде окуга арналған.	жинақ	3	49 560,00	148 680,00
98	Калканша безине карсы антиденелерді (L) (Anti-Tg, Anti-TRO) бакылау, кемінде 2 мл-ден кем емес 6 бөтөлке.	Антитиреоидты антиденелерді (L) (Anti-Tg, Anti-TRO) бакылау, кем дегенде 2 мл кем дегенде 6 бөтөлке, пайдалануға дайын сұйық калибраторы бар. Анықтамалық сынак мәндерін анализатор жадына автоматтада түрде оку үшін калибратор жинағы CL-1000i анализаторының кірістірілген сканерімен үйлесімді арнайы штрих-кодпен жабдықтауды керек.	жинақ	3	127 670,00	383 010,00
99	Антитиреоидты антиденелерді (H) (Anti-Tg, Anti-TRO) бакылау, кемінде 2 мл-ден кем емес 6 бөтөлке.	Антитиреоидты антиденелерді (H) (Anti-Tg, Anti-TRO) бакылау, кем дегенде 2 мл кем дегенде 6 бөтөлке, пайдалануға дайын сұйық калибраторы бар. Анықтамалық сынак мәндерін анализатор жадына автоматтада түрде оку үшін калибратор жинағы CL-1000i анализаторының кірістірілген сканерімен үйлесімді арнайы штрих-кодпен жабдықтауды керек.	жинақ	3	158 270,00	474 810,00
100	Кемінде 10 000 сынак үшін ESR (эритроциттердің шөгү жылдамдығы) олшевте арналған электронды сынак картасы.	Сынак картасы ESR (эритроциттердің шөгү жылдамдығы) олшеве үшін кем дегенде 10 000 сынак тігілген флэш-карта түрінде болуы керек. Флэш-картада Vision PRO C автоматты ESR олшеве анализаторына сәйкес келетін USB коскышы болуы керек. Өндірушінің сервері арқылы анализатор бортында сынак картасын орнату және іске косу жағет.	дана	3	1 700 000,00	5 100 000,00
101	Эритроциттердің шөгү жылдамдығын бакылау, кем дегенде 2 fl 9 мл.	Мақсаты: эритроциттердің шөгү жылдамдығын анықтаудың кайталану мүмкіндігін бағалау үшін сапанды зертхана ішілік бакылау. Негізі - тұркестандырылған адам эритроциттерінің, буфердің және консерванттардың суспензиясы. Әртүрлі өндірушілердің анализаторлары мен реагенттерінде жумыс істей білу. Қаптама: 2 x 9 мл кем емес. Сұйықтықты болату формасы. Шогырлану дәнгейі: 1 дәнгей, 2 дәнгей, әркайсынан бір бөтөлке. Нұскаулардың болуы.	жинақ	2	230 000,00	460 000,00

102	HbsAg 480 сынағы кем емес иммундық ферментті аныктауга арналған реагенттер жинағы	<p>HBSAg (В гепатиті вирусының антигени) ферментті иммундық талдауга арналған реагенттер жиынтығы кемінде 480 аныктаманы камтуы керек. Жинақты пайдалану кезіндегі иммунологиялық көзіндердің саны 1-ден аспауы керек. Жинақпен зерттелген тауелсіз пациенттердің максималды мүмкін саны: кем емес 44 зерттеуден истам. Жинақ күрамында HbsAg артурулі концентрациясы бар он бакылау үлгілерінің саны: кем дегендеге 2. Бакылау үлгілерін шыгару үшін сұйық (колдануға дайын) піши болуы керек. Сезимталдықтың сандық мәні: 0,01 ХБ/мл-ден аспауды Жинақтагы конъюгаттардың артурулі түрлерінің саны: 1-ден көп емес Ең аз зерттеу уақыты: 80 минуттан аспауды Пластинаны тығызыдау (жабу) үшін пленканы (какпактың) болуы, реагенттерге арналған науапар, тамшыуларап арналған ұштар, көз жетімділдік Арайай емес реагенттерді пайдалануға рұксат етіледі: жуу ерітіндісі, субстрат ерітіндісі, ТМБ, реагентті токтату артурулі жиынтық сериялары: Көз жетімділдік Жинақты аниқтанаң кейін реагенттерді пайдаланудың мүмкін уақыты: кем дегендеге 6 ай Жинақтың жарамдылық мерзімі: кемінде 24 ай Жинақтар Lazurit иммундық ферменттің автоматты анализаторында жұмыс істеуге бейімделуі керек (зауыттың растау хаты). 25 ° С дейінгі температурада тасымалдауга рұксат етілуі керек: кемінде 10 күн</p>	жинақ	35	110700	3 874 500,00
103	Рекомбинантты антигенді және моноклоналды антиденелердің пайдалана отырын, Hbs антигенинің болуын растайтын иммуноферменттік тест жүйесі, кемінде 48 аныктау	<p>HBSAg (В гепатиті вирусына антиген) бар екенин растайтын реагенттер жиынтығында кем дегендеге 48 аныктама болуы керек Жинақты пайдалану кезіндегі иммунологиялық көзіндердің саны: 1-ден көп емес Жиынтықпен зерттелген тауелсіз пациенттердің максималды мүмкін саны: кем емес 44 зерттеуден истам. Жинақ күрамында HbsAg артурулі концентрациясы бар он бакылау үлгілерінің саны: кем дегендеге 2. Бакылау үлгілерін шыгару үшін сұйық (колдануға дайын) піши болуы керек. Сезимталдықтың сандық мәні: 0,01 ХБ/мл-ден аспауды Жинақтагы конъюгаттардың артурулі түрлерінің саны: 1-ден көп емес Ең аз зерттеу уақыты: 80 минуттан аспауды Пластинаны тығызыдау (жабу) үшін пленканы (какпактың) болуы, реагенттерге арналған науапар, тамшыуларап арналған ұштар, көз жетімділдік Арайай емес реагенттерді пайдалануға рұксат етіледі: жуу ерітіндісі, субстрат ерітіндісі, ТМБ, реагентті токтату артурулі жиынтық сериялары: Көз жетімділдік Жинақты аниқтанаң кейін реагенттерді пайдаланудың мүмкін уақыты: кем дегендеге 6 ай Жинақтың жарамдылық мерзімі: кемінде 24 ай Жинақтар Lazurit иммундық ферменттің автоматты анализаторында жұмыс істеуге бейімделуі керек (зауыттың растау хаты). 25 ° С дейінгі температурада тасымалдауга рұксат етілуі керек: кемінде 10 күн</p>	жинақ	20	45560	911 200,00
104	C гепатиті вирусына G және M класының иммуноглобулиндерін ферменттік иммундық талдауга арналған реагенттер жиынтығы, кемінде 480 сынақ	<p>C гепатиті вирусына G және M класының антиденелерін ферменттік иммunoсорбентпен аныктауга арналған реагенттер жиынтығы, кем дегендеге 480 аныктау. Топтамамен тексерілітін тауелсіз пациенттердің ең көп мүмкін саны 460 зерттеуден кем болмауы керек. Коньогат пен ТМБ жұмыс ерітінділерінің тұрактылығы 25°C температурада кемінде 10 сағат болуы керек. Дайындалған жуу ерітіндісінің тұрактылығы 2°C-тан 8°C-ка дейінгі температурада кем дегендеге 1 ай болуы керек. Зерттеуді жүргізуін ең аз уақыты 90 минуттан аспауы керек. Улгілер мен реагенттердің косуды спектрофотометриялық бакылау мүмкіндігі болуы керек. Пластинаны тығызыдау (жабу) үшін пленка (какпак), реагенттерге арналған ваннапар, тамшыуларап арналған ұштықтар болуы керек. Жинақтың жарамдылық мерзімі кемінде 24 ай болуы керек. 25 °С-ден аспауды температурада тасымалдауда 10 күннен аспайтын мерзімде рұксат етілуі тиесі: арайай емес реагенттерді: жуу ерітіндісін, субстрат ерітіндісін, жинақтың артурулі серияларынан алынған токтату реагентін. Жинақтар Lazurit иммундық анализаторының автоматты ферменттің жұмыс істеуге бейімделуі керек (зауыттың растау хаты). Бір кантаманың саны кемінде 480 сынақ болуы керек.</p>	жинақ	35	110700	3 874 500,00
105	C гепатиті вирусына M және G класының иммуноглобулиндерінің болуын аныктауга және растауга арналған реагенттер жиынтығы, кемінде 48 аныктамасы	<p>C гепатиті вирусына G және M класының иммуноглобулиндерінің болуын ферменттік иммunoсорбентпен растауга арналған реагенттер жиынтығы, кем дегендеге 48 аныктау. Жиынтықпен зерттелген тауелсіз үлгілердің ең көп мүмкін саны кемінде 44 зерттеу болуы керек. Өзек пен NS антигендерінің орналасуы бір жолқа болуы керек. Зерттеуді жүргізуін ең аз уақыты 90 минуттан аспауы керек, улгілер мен реагенттердің косуды спектрофотометриялық бакылау мүмкіндігі болуы керек. Коньогат пен ТМБ жұмыс ерітінділерінің тұрактылығы 25°C температурада болуы керек: кемінде 10 сағат. Дайындалған жуу ерітіндісінің тұрактылығы 2°C-тан 8°C-ка дейінгі температурада кем дегендеге 1 ай болуы керек. Пластинаны тығызыдау (жабу) үшін пленкалар (какпактар), реагент ваннапары, пипетка ұштары болуы керек. Жинақтың жарамдылық мерзімі кемінде 24 ай болуы керек. Жинақтар Lazurit иммундық анализаторының автоматты ферменттің жұмыс істеуге бейімделуі керек (зауыттың растау хаты). Бір кантаманың саны кемінде 48 сынақ болуы керек.</p>	жинақ	20	56090	1 121 800,00

106	Кан сарысындағы (плазмадағы) Е класындағы аллергенге спецификалық иммуноглобулиндердің концентрациясын ферменттік иммunoгигиялық талдауга ариалган реагенттер жинастырылады.	Кан сарысындағы (плазмадағы) Е класындағы аллергенге спецификалық иммуноглобулиндердің концентрациясын ферменттік иммunoгигиялық талдауга ариалган реагенттер жинастырылады. Орнатудагы калибрлеу және бакылау материалдарының ең көп саны 6-дан аспауы керек; Жинастың сезимтальдығы 0,15 ХБ/мл аспауы керек; Калибраторлар 0-ден кемінде 100 ХБ/мл аралығында болуы керек, Бакылау биотинленген аллергендер кем дегенде 2 дана болуы керек; Калибрлеу үлгілері ДДҮ екінші халықаралық стандартты адам сарысы Е (2nd JRP, 75/502) инкубациялау уақыты 75 минуттан аспауы керек, Сұйылтудың жағеттікінен көньюогат пен ТМБ дайын ерітінділері болуы керек. Пластинаны тұгызыдау (жабу) үшін пленкалар (какпактар), реагент ваннайлары, пипетка шұттары болуы керек. Арайны емес реагенттерді колдануға рұқсат етілу керек: жуу ерітіндісі, субстрат ерітіндісі, ТМБ, жинастың ертурлі партияларынан алынған тоқтату реагенттері, ыңғайлы болу үшін барлық реагенттер түспен кодталған болуы керек, 25 °C аспайтын температурада тасымалдау 10 күннен аспауы керек. Жинасты болшектен пайдалану бүкіл жарамдылық мерзімі ішінде жүзеге асырылуы мүмкін. Сактау мерзімі кем дегенде 12 ай болуы керек,	жинақ	101	73000	7 373 000,00
107	Кан сарысындағы (плазмадағы) калканша безі ынталандыратын гормонның концентрациясын ферменттік иммундық талдауга ариалган реагенттер жинағы.	Кан сарысындағы калканша безі стимуляциялайтын гормонның (ТТГ) концентрациясын иммундық ферменттік анықтауда ариалган реагенттер жинастырылады 12x8 анықтауда камтуы керек. Орнатудагы калибрлеу және бакылау материалдарының ең көп саны 7 данадан аспауы керек; Жинастың сезимтальдығы 0,05 мЕУ/л аспауы керек; Кан сарысын (плазмада) зерттеу кезінде жогары концентрациялардың илмек асері ТТГ 1200 мХБ/л концентрациясын дайын аныкталмайды; Жинастың үлгін сұйылтуға ариалған ерітіндін көлемі кемінде 12 мл болуы керек; Калибраторлар диапазоны 0-ден 16 мИУ/л-ге дейін болуы керек. Бакылау және калибрлеу үлгілері ДДҮ халықаралық NIBSC 81/565 стандарттың сәйкес болуы керек. Термостаттаған шайқағышта ИФТ откізу шарттары стандарттау 37°C болуы керек. Жалпы инкубация уақыты 75 минуттан аспауы керек. Коньюогат пен ТМБ бір компонентті дайын ерітінділері сұйылтудың жағеттікінен көньюогат пен ТМБ дайын ерітінділерінен алынған тоқтату реагенттері, ыңғайлы болу үшін барлық реагенттер түспен кодталған болуы керек. Жинасты Lazurit иммундық анализаторының автоматты ферменттік жұмыс істеуге бейімделу керек (зауыттын растау хаты). Сактау және тасымалдау шарттары: сактау 2 – 8 °C температурада болуы керек. 25 °C дейінгі температурада тасымалдау 10 күннен аспауы керек. Жарамдылық мерзімі: 12 ай,	жинақ	50	38450	1 922 500,00
108	Кан сарысындағы (плазмадағы) тироксиннің бос фракциясының концентрациясын ферменттік иммундық талдауга ариалган реагенттер жинастырылады.	Оларға ариалган реагенттер жинағынан сарысындағы тироксиннің бос фракциясының (T4) концентрациясын иммunoферменттік анықтау, 12x8 анықтау Орнатудагы калибрлеу және бакылау материалдарының ең көп саны 7 данадан аспауы керек; Жинастың сезимтальдығы 0,5 пмоль/л аспауы керек. Калибраторлар 0-ден 80 пмоль/л аралығында болуы керек. Бакылау және калибрлеу үлгілері (RMM-468 сертификаттаған анықтамалық материалда) сәйкес сертификаттаулы керек. Жалпы инкубация уақыты 75 минуттан аспауы керек. Коньюогат пен ТМБ бір компонентті дайын ерітінділері сұйылтудың жағеттікінен көньюогат пен ТМБ дайын ерітінділерінен алынған тоқтату реагенттері, ыңғайлы болу үшін барлық реагенттер түспен кодталған болуы керек. Жинасты ашқаннан кейін реагенттерді колданудың ықтимал мерзімі кемінде 2 ай болуы керек. Пластинаны тұгызыдау (жабу) үшін пленка (какпак), реагенттердеге ариалған ваннайлар, тамшуырларға ариалған шұттықтар болуы керек. Арайны емес реагенттерді колдануға рұқсат етілу керек: жуу ерітіндісі, субстрат ерітіндісі, ТМБ, жинастың ертурлі партияларынан алынған тоқтату реагенттері, ыңғайлы болу үшін барлық реагенттер түспен кодталған болуы керек. Жинасты Lazurit иммундық анализаторының автоматты ферменттік жұмыс істеуге бейімделу керек (зауыттын растау хаты). Сактау және тасымалдау шарттары: сактау 2 – 8 °C температурада болуы керек. 25 °C дейінгі температурада тасымалдау 10 күннен аспауы керек. Сактау мерзімі кем дегенде 12 ай болуы керек.	жинақ	50	42500	2 125 000,00

109	Кан сарысындағы калканша безінің пероксидазасына антиденелердің концентрациясын ферменттік иммунологиялық талдауға арналған реагенттер жиынтығы.	Кан сарысындағы калканша безінің пероксидазасына антиденелердің концентрациясын иммуноферментті анықтаудағы арналған реагенттер жиынтығы, 12x8 анықтамалары Орнатудағы калибрлеу және бакылау материалдарының ең көп саны 7 данадан аспау керек; Жинақтың сезимталдығы 2 U/мл-ден аспау керек; Калибраторлар 0-ден 1000 U/ml аралығында болуы керек. Бакылау және калибрлеу үлгілері Антитиреоидтік микросомалар сарысы, Адам NIBSC 66/387 анықтамалық материалына сәйкес болуы керек; Улғіні алдын ала сұйылтуға арналған ерітіндін көлемі жинақта кемінде 10 мл болуы керек; Улғіні сұйылтуға арналған ерітіндін көлемі жинақта кемінде 12 мл болуы керек; Жалпы инкубация уақыты 75 минуттан аспау керек; Конъюгат пен ТМБ бір компонентті дайын ерітінділері сыйылтудың кәжет етпеуі керек. Жинақты ашқаннан кейін реагенттерді колданудың ыктымал мерзімі кемінде 2 ай болуы керек. Пластиинан тығыздау (жабу) үшін пленка (каплак), реагенттерге арналған ваннадар, тамшыларға арналған ұштықтар болуы керек. Арнайы емес реагенттерді колдануга рұқсат етілу керек: жуу ерітіндісі, субстрат ерітіндісі, ТМБ, жинақтың ерітінділерінде сыйылтуға алынған тоқтату реагенті. Ынгайлар болу үшін барлық реагент бетелкелері түспен кодталған болуы керек. Сактау және тасымалдау шарттары: сактау 2 – 8 °C температурада болуы керек. Жинақтар Lazur' иммундық анализаторының автоматты ферменттінде жұмыс істеуге бейімделуі керек (заяуыттың раастау хаты). 25 °C дейінгі температурада тасымалдау 10 күннен аспау керек. Сактау мерзімі кем дегенде 12 ай болуы керек.	жинақ	30	43300	1 299 000,00
110	Кан сарысындағы (плазмадагы) бос трийодтирониннің концентрациясын ферменттік иммунологиялық талдауға арналған реагенттер жиынтығы.	Кан сарысындағы трийодтироний (T3) бос фракциясының концентрациясын ферменттік иммunoсорбенттепен анықтаудағы арналған реагенттер кешені, 12x8 анықтамалары Орнатудағы калибрлеу және бакылау материалдарының ең көп саны 7 данадан аспау керек; Жинақтың сезимталдығы 0,5 пмоль/л аралығында болуы керек. Бакылау және калибрлеу үлгілері IRMM-469 сертификатталық материалға сәйкес сертификатталуы керек. Жалпы инкубация уақыты 75 минуттан аспау керек. Конъюгат пен ТМБ бір компонентті дайын ерітінділері сыйылтудың кәжет етпеуі керек. Калканша безін ынталандыратын гормонды, жалпы трийодтиронинді, бос трийодтиронинді, жалпы тироксинді, бос тироксинді анықтаудағы арналған реагенттер жинақтары бірдей ИФА схемасы (тәртіб, тәртіб) болуы керек. Жинақты ашқаннан кейін реагенттерді колданудың ыктымал мерзімі кемінде 2 ай болуы керек. Пластиинан тығыздау (жабу) үшін пленка (каплак), реагенттерге арналған ваннадар, тамшыларға арналған ұштықтар болуы керек. Арнайы емес реагенттерді колдануга рұқсат етілу керек: жуу ерітіндісі, субстрат ерітіндісі, ТМБ, жинақтың ерітінділерінде сыйылтуға алынған тоқтату реагенті. Ынгайлар болу үшін барлық реагент бетелкелері түспен кодталған болуы керек. Жинақтар Lazur' иммундық анализаторының автоматты ферменттінде жұмыс істеуге бейімделуі керек (заяуыттың раастау хаты). 25 °C дейінгі температурада тасымалдау 10 күннен аспау керек. Сактау мерзімі кем дегенде 12 ай болуы керек.	жинақ	30	49300	1 479 000,00
111	АВО (анти-А) жүйесі бойынша адамның кан тобын анықтауда арналған реагент, кемінде 10 мл; карсы A	Тамшылагыш құтыдағы кызырган сұйыктық, реагенттің көлемі кемінде 10 мл болуы керек (I тамшы 0,05-0,1 мл болуы керек). А (II) тобындағы эритроциттермен жазықтықта агглютинация реакциясындағы титр 1:32/64.	бөтелке	100	1265	126 500,00
112	АВО (Анти-В) жүйесі бойынша адамның кан тобын анықтауда арналған реагент, кемінде 10 мл;	Тамшылагыш құтыдағы көк түсті сұйыктық, реагент көлемі кемінде 10 мл (I тамшы 0,05-0,1 мл болуы керек), В (III) топ эритроциттері бар жазықтықта агглютинация реакциясының титр 1:64.	бөтелке	100	1265	126 500,00
113	Қаннан Rh факторын анықтауда арналған реагент (Anti-D super), кемінде 10 мл;	Сұйыктық түсіз немесе сәл боялған, реагент D(-) эритроциттермен агглютинацияны бермеуі керек, жазықтықта агглютинация реакциясында анти-D суперколониямен D+ эритроциттері 30 секундан кешіктірмей пайда болуы керек. Арапастыраннан кейін жазықтықтағы агглютинация реакциясындағы титр 1:32, D+ эритроциттері бар микропластиникада 1:256 төмөн емес.	бөтелке	100	2484	248 400,00
114	АВО жүйесі бойынша адамның кан тобын анықтауда арналған реагент, (Анти-AB циклондары) 10 мл кем емес;	Сұйыктық түсіз немесе сәл боялған, А (II) топ эритроциттермен жазықтықта агглютинация реакциясындағы титрі 1:32/64, В(III) тобындағы эритроциттерде - 1:64.	бөтелке	10	2050	20 500,00
115	Биотинді аллерген мепивакайн	биотинленген аллергендер – бөтелкедегі кемінде 3 мл лиофилденген препараттар. Бөтелке жапсырмаларында аллергендердің код нөмірлері мен атаулары көрсетілуі керек. Колдануга дайын. Бір бөтелкенің мазмұны кем дегенде 26 анықтау үшін жеткілікті (100 мкл аллерген).	Бөтелке	30	13915	417 450,00
116	Биотинді аллерген ультракайн (артикаин)	биотинленген аллергендер – бөтелкедегі кемінде 3 мл лиофилденген препараттар. Бөтелке жапсырмаларында аллергендердің код нөмірлері мен атаулары көрсетілуі керек. Колдануга дайын. Бір бөтелкенің мазмұны кем дегенде 26 анықтау үшін жеткілікті (100 мкл аллерген).	Бөтелке	30	13915	417 450,00
117	Биотинді лидокайн аллергендер	биотинленген аллергендер – бөтелкедегі кемінде 3 мл лиофилденген препараттар. Бөтелке жапсырмаларында аллергендердің код нөмірлері мен атаулары көрсетілуі керек. Колдануга дайын. Бір бөтелкенің мазмұны кем дегенде 26 анықтау үшін жеткілікті (100 мкл аллерген).	Бөтелке	5	13915	69 575,00

118	Романовский бойынша концентрлі фосфатты буфері бар азур-эозин бояуы	Романовский бойынша азур-эозин бояуы азур-эозин 0,76% Романовский бойынша метанол-глицерин коснасындағы (1:1) құрғак бояғыш ерітіндісі болуы керек. Бояғыштар жинағы миңаларды қамтый көрек: - бояу, 1 бетелке (кемінде 1 л); - фосфатты буфер концентраты, 1 құты (кемінде 10 мл). 1 литр бояғыш бір препаратка 3,0-3,5 мл жұмыс бояу ерітіндісін жұмсай отырып, бояуды 10-20 рет сұйытқанда 3000-6000 кан жағындыларын болуға есептелеу керек.	жинақ	12	6000	72 000,00
119	Май-Грунвальд бойынша бояғыш эозин метилен кок	Май-Грунвальд бойынша эозин метилен көгінің фиксаторлық бояғышы метанолдагы Май-Грунвальд бойынша эозин метилен көкінің 0,25% құрғак бояғыш ерітіндісі болуы керек, 1 бетелке (кемінде 1 л), кем дегенде 1000 кан жағындысын бекітуге арналған болуы керек, және 450-ден 1000 соккыға дейін бояумен бекіту.	литр	10	3500	35 000,00
120	Тестостеронды сандық анықтауга арналған жинақ	"TAKURRA" T1000 автоматты хемилюминесцентті анализаторында адамның кан сарысуындағы немесе плазмасындағы тестостеронды IHLA әдісімен анықтауга және сандық анықтауга арналған жинақ кем дегенде 200 талдауға арналған болуы керек. Жинақ кем дегенде 100 сынақтан тұратын кемінде 2 картриджден түрүсі керек, жүйедегі талдау калдықтарын бақылауға мүмкіндік беретін RFID тегтері және кемінде 0,5 мл Cal1, Cal2 калибраторларының кемінде 2 құтысы бар. Әрбір картриджде R1-6 мл, R2-6 мл болуы керек, R3-6 мл.	Жинақ	8	120 000,00	960 000,00
121	Альфа-фетопротеинди сандық анықтауга арналған жыныстық	"TAKURRA" T1000 автоматтандырылған анализаторында адамның кан сарысуындағы немесе плазмасындағы альфа-фетопротеинди (АФР) (IHL) анықтауга және сандық анықтауга арналған жинақ кем дегенде 200 талдауға арналған болуы керек. Жинақ жүйедегі талдау калдықтарын бақылауға мүмкіндік беретін RFID белгілері бар кемінде 100 сынақтан тұратын кемінде 2 картриджден және көлемі кемінде 2 мл Cal1, Cal2 калибраторларының кемінде 0,5 құтысынан түрүсі керек. Әрбір картриджде R1-6 мл, R2-11 мл болуы керек.	Жинақ	8	100 000,00	800 000,00
122	Жалпы простатикалық спецификалық антигендерди сандық анықтауга арналған жыныстық	"TAKURRA" T1000 автоматтандырылған анализаторында адамның кан сарысуындағы немесе плазмасындағы жалпы простатикалық спецификалық антигенди (t-PSA) (IHL) анықтауга және сандық анықтауга арналған жинақ кем дегенде 200 талдауға арналған болуы керек. Жинақ жүйедегі талдау калдықтарын бақылауға мүмкіндік беретін RFID белгілері бар кемінде 100 сынақтан тұратын кемінде 2 картриджден және көлемі кемінде 2 мл Cal1, Cal2 калибраторларының кемінде 0,5 құтысынан түрүсі керек. Әрбір картриджде R1-6 мл, R2-11 мл болуы керек.	Жинақ	10	160 000,00	1 600 000,00
123	Сандық бағалауга арналған жыныстық облыр-эмбрионалдық дамуын анықтамалары антигенин	"TAKURRA" T1000 автоматтандырылған анализаторында адамның кан сарысуындағы немесе плазмасындағы катерлі ісікке карсы антигенди (CEA) (IHL) сандық анықтауга арналған жинақ кем дегенде 200 талдауға арналған болуы керек. Жинақ жүйедегі талдау калдықтарын бақылауға мүмкіндік беретін RFID белгілері бар кемінде 100 сынақтан тұратын кемінде 2 картриджден және көлемі кемінде 2 мл Cal1, Cal2 калибраторларының кемінде 0,5 құтысынан түрүсі керек. Әрбір картриджде R1-6 мл, R2-11,0 мл болуы керек.	Жинақ	6	100 000,00	600 000,00
124	Арналған жыныстық сандық облырлық анықтамалары антигенин 15-3	Катерлі ісік антигенин сандық анықтауга арналған жинақ 15-3 (CA 15-3) "TAKURRA" T1000 автоматтандырылған анализаторында ИХЛ әдісімен адамның кан сарысуындағы немесе плазмасындағы ИХЛ кем дегенде 200 талдауға арналған болуы керек. Жинақ жүйедегі талдау калдықтарын бақылауға мүмкіндік беретін RFID белгілері бар кемінде 100 сынақтан тұратын кемінде 2 картриджден және көлемі кемінде 2 мл Cal1, Cal2 калибраторларының кемінде 0,5 құтысынан түрүсі керек. Әрбір картриджде R1-6 мл, R2-11,0 мл болуы керек.	Жинақ	5	180 000,00	900 000,00
125	Арналған жыныстық сандық облырлық анықтамалары антигенин 125	"TAKURRA" T1000 автоматтандырылған анализаторында адамның кан сарысуындағы немесе плазмасындағы катерлі ісік антигенин 125 (CA 125) (IHL) мөлшерін анықтауга арналған жинақ кем дегенде 200 талдауға арналған болуы керек. Жинақ жүйедегі талдау калдықтарын бақылауға мүмкіндік беретін RFID белгілері бар кемінде 100 сынақтан тұратын кемінде 2 картриджден және көлемі кемінде 2 мл Cal1, Cal2 калибраторларының кемінде 0,5 құтысынан түрүсі керек. Әрбір картриджде R1-6 мл, R2-11,0 мл болуы керек.	Жинақ	8	180 000,00	1 440 000,00
126	Арналған жыныстық сандық облырлық анықтамалары антигенин 19-9	"TAKURRA" T1000 автоматтандырылған анализаторында адамның кан сарысуындағы немесе плазмасындағы катерлі ісікке карсы 19-9 (CA 19-9) (IHL) мөлшерін анықтауга арналған жинақ кем дегенде 200 анализге арналған болуы керек. Жинақ жүйедегі талдау калдықтарын бақылауға мүмкіндік беретін RFID белгілері бар кемінде 100 сынақтан тұратын кемінде 2 картриджден және көлемі кемінде 2 мл Cal1, Cal2 калибраторларының кемінде 0,5 құтысынан түрүсі керек. Әрбір картриджде R1-6 мл, R2-11,0 мл болуы керек.	Жинақ	5	180 000,00	900 000,00
127	Арналған жыныстық сандық еркіндіктің анықтамалары простатикалық спецификалық антигенин	Бос опростатикалық спецификалық антигени (f-PSA) (IHL) сандық анықтауга арналған жынытықадамның кан сарысуында немесе плазмасында "TAKURRA" T1000 автоматты анализаторында ИХЛ әдісімен кем дегенде 200 анализ жүргізуғе арналған болуы керек. Жинақ жүйедегі талдау калдықтарын бақылауға мүмкіндік беретін RFID белгілері бар кемінде 100 сынақтан тұратын кемінде 2 картриджден және көлемі кемінде 2 мл Cal1, Cal2 калибраторларының кемінде 0,5 құтысынан түрүсі керек. Әрбір картриджде R1-6 мл, R2-11 мл болуы керек. R3-0,5 мл	Жинақ	10	160 000,00	1 600 000,00

128	Арналған жыныстық сандық igG антиденелерінің аныктаамалары цитомегаловируска қарай	"TAKURRA" T1000 автоматтандырылған анализаторында адамның кан сарысындағы немесе плазмасындағы цитомегаловируска (CMV IgG) IgG антиденелеріn (IHL) сандық аныктауға арналған жинақ кем дегенде 100 анализге арналған болуы керек. Жинақ жүйедегі талдау калдықтарын бакылауга мүмкіндік беретін RFID тегтері бар кемінде 100 сыйнектан тұратын 1 картриджден және көлемі кемінде 2 мл Cal1, Cal2 калибраторларының кемінде 0,5 құтысынан тұруы керек, Жинактагы бакылау. Картриджде R1-6 мл, R2-11,0 мл болуы керек.	Жинақ	5	110 000,00	550 000,00
129	Арналған жыныстық сандық iGM антиденелерінің аныктаамалары интеграловируска қарай	Цитомегаловируска(CMV iGM) iGM антиденелерін сандық аныктауға арналған жинақ (IHL)адамның кан сарысында немесе плазмасында "TAKURRA" T1000 автоматты анализаторында ИХЛ әдісімен кем дегенде 100 анализ жүргізуге арналған болуы керек. Жинақ жүйедегі талдау калдықтарын бакылауга мүмкіндік беретін RFID тегтері бар кемінде 100 сыйнектан тұратын 1 картриджден және көлемі кемінде 2 мл Cal1, Cal2 калибраторларының кемінде 0,5 құтысынан тұруы керек. Жинактагы бакылау. Картриджде R1-6 мл, R2-11,0 мл болуы керек.	Жинақ	5	120 000,00	600 000,00
130	Арналған жыныстық сандық жалпы ортак аныктаамалар IgE аллергенинің болуы	Жалпы IgE аллергенин сандық аныктауға арналған жыныстық (Total IgE)(IHL) адамның кан сарысында немесе плазмасында "TAKURRA" T1000 автоматты анализаторында ИХЛ әдісімен кем дегенде 100 анализ жүргізуге арналған болуы керек. Жинақ жүйедегі талдау калдықтарын бакылауга мүмкіндік беретін RFID тегтері бар кемінде 50 сыйнектан тұратын кемінде 2 картриджден және көлемі кемінде 0,5 мл Cal1, Cal2 калибраторларының екі құтысынан тұруы керек. Қек 2x50 + калибраторларға олшеп-оруа. Әрбір картриджде R1-6 мл, R2-11 мл бар. R3-11 мл СТ-KZ № KZ 3 107 00524, КР МИ (in vitro)-0№025652	Жинақ	30	99 000,00	2 970 000,00
131	Хемилюминесцентті анализаторға арналған жуу буфері	Жуу буфери "TAKURRA" T1000 автоматты анализаторында колдануға арналған концентрат болуы керек. Ол аныктау процесінде зондтар мен түтіктегірді жуу үшін, реагенттер арасындағы айқаспалы ластануды және интерференцияны азыту және басқа бос құрамастарды жою үшін қатты күйдегі иммундық кешендерді жуу үшін пайдаланылуы керек. Кейбір үлгілерді жуу буферімен де сұйылтуға болады. Қантамала кем дегенде 250 мл-ден кем емес 2 құты болуы керек.	жинақ	100	12 720,00	1 272 000,00
132	Хемилюминесцентті анализаторға арналған жуу буфері WS	Жуу буфери "TAKURRA" T1000 автоматты анализаторындағы калдық иинені және реагент иинесін жууга және жұмыс күйінде ұстаяу арналған кемінде 60 мл 2 картриджде болуы керек.	жинақ	6	10 600,00	63 600,00
133	Хемилюминесцентті анализаторға арналған субстрат буфері	Субстрат буфері мыналардан тұруы керек Субстрат Және кем дегенде 500 мл. және Субстрат Кем дегенде 500 мл. Ол инкубациядан және жудан кейін, "TAKURRA" T1000 автоматты анализаторындағы жыныстықпен бірге пайдалануға арналған болуы керек. Анализатор иммундық талдау үшін субстрат-буфер А косады. Сұйық орта энергияның тым ерте болынүіне және магниттік түйіршіштердің бір-біріне жабысын қалына, соңдай-ақ акридин эфирінің (AЭ) реакциялық косылдырылған болынүіне жол бермеу үшін қышқылданырылады. Содан кейін субстрат косылдырылған болынүіне жол бермеу үшін қышқылданырылады.	жинақ	8	63 600,00	508 800,00
134	Хемилюминесценциялық анализаторға арналған реакциялық кюветтер	Анализаторға орнатуға арналған пластиналардагы пластикалық ойыншар "TAKURRA" T1000 автоматты анализаторында пайдалану үшін болуы керек, пластинада кемінде 104 дана. Талдау жасау үшін колданылады.	жинақ	150	6 935,00	1 040 250,00
135	Иммунохемилюминесценцияны талдау үшін бірнеше талданатын заттарды бакылау 1 деңгей	Иммунохемилюминесценцияны талдау үшін бірнеше талданатын заттарды бакылау 1 деңгей (СІМ 1 деңгей) кем дегенде 5 мл бір түтікшеден тұруы керек. Әмбебап бакылау "TAKURRA" T1000 автоматтандырылған анализаторында бірнеше анализаторларды аныктау үшін сандық реагенттің дәлдігін бакылау үшін объективті сапаны бакылау материалы ретінде пайдалануға арналған болуы керек.	жинақ	2	104 940,00	209 880,00
136	Иммунохемилюминесценцияны талдау үшін бірнеше талданатын заттарды бакылау 2 деңгей	Иммунохемилюминесценцияны талдау үшін бірнеше талданатын заттарды бакылау 2 деңгей (СІМ 2 деңгей) кем дегенде 5 мл бір түтікшеден тұруы керек. Әмбебап бакылау "TAKURRA" T1000 автоматтандырылған анализаторында бірнеше анализаторларды аныктау үшін сандық реагенттің дәлдігін бакылау үшін объективті сапаны бакылау материалы ретінде пайдалануға арналған болуы керек.	жинақ	2	104 940,00	209 880,00
137	Ісік маркерлерін бакылау 1 деңгей	Ісік маркерлерін бакылау 1 деңгей (TMC 1 деңгей) кем дегенде 2 мл бір түтікшеден тұруы керек. Әмбебап бакылау "TAKURRA" T1000 автоматтандырылған анализаторында ісік маркерлерін аныктау үшін сандық реагенттің дәлдігін бакылау үшін объективті сапаны бакылау материалы ретінде пайдалануға арналған болуы керек.	жинақ	6	33 920,00	203 520,00

138	Ісік маркерлерін бакылау 2 деңгей	Ісік маркерлерін бакылау 2-денгей (TMC 2-денгей) кем дегенде 2 мл бір түтіктен тұруы керек. Әмбебап бакылау "TAKURRA" T1000 автоматтандырылған анализаторында ісік маркерлерін анықтау үшін сандық реагенттің далалігін бакылау үшін объективті сапаны бакылау материалы ретінде пайдалануға арналған болуы керек.	жинақ	6	33 920,00	203 520,00
139	№2 үлгідегі сұйылткыш	"TAKURRA" T1000 автоматты анализаторында зерттелетін үлгілерді сұйылтуға арналған. Құрамы: натрий сутегі фосфаты, натрий дигидрогенфосфаты, трегалоза, ПК- 300 0,1%, казеин 1%, тазартылған су Көлемі кемінде 50 мл кем дегенде 2 картридж.	жинақ	2	28 315,00	56 630,00
	Барлығы:					194 286 965,00

Әлеуетті оңім беруші Қадидалардың 75-тармагының талаптарына сәйкес құжаттарды ұсынуы тиіс.

Сатып алғынатын тауардың көлемі аяқталмаса, Тапсырыс беруші Тапсырыс берушінің қажеттіліктеріне сәйкес санын азайту не үлгайту жагына өзгертуге құқылды.

Жеткізу шарттары: Астана к., Аманат к-сі, 3, DDP жеткізу тәсілімен.

Жеткізу мерзімі: Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша алтасына кемінде 1 рет

Құжаттарды кабылдау орны және баға ұсыныстарын берудің сонғы мерзімі: Астана к., Аманат к-сі, 3, 4-қабат, № 439 кабинет (мемлекеттік сатып алу бөлімі, экономист) 13.12.2024 ж. 12.30-ден 20.12.2024ж. 12.30 сағат.

Баға ұсыныстарын карау күні, уақыты және орны (баға ұсыныстары бар конверттерді ашу) Астана к., Аманат к-сі, 3, 4 қабат, 439 кабинет, 20.12.2024 ж., уақыты 16.00.

Үлгі шарт № 3 хабарландыруға №1 косымшада қоса беріледі

Косымша ақиарат пен анықтаманы 8 (7172) 48-61-70 телефоны арқылы алуға болады.

"УТВЕРЖДАЮ"
 Директор ГКП на ПХВ "Городская поликлиника №6
 Акимата г.Астаны
 Д.С. Байсеркина
 2024г.

Объявление №3 (закуп на 2025 год)

о проведении закупа способом запроса ценовых предложений в соответствии с Приказом Министерства здравоохранения от 7 июня 2023 года №110 «Об утверждении правил организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг» (далее Правила) в ГКП на ПХВ «Городская поликлиника №6» акимата г.Астаны

ГКП на ПХВ «Городская поликлиника №6» акимата г.Астаны, 010000, г.Астана, ул.Аманат, 3, (электронный адрес: rolgastana@yandex.kz), объявляет о проведении закупа способом запроса ценовых предложений лекарственных средств и медицинских изделий, по следующим позициям:

№ лота	Наименование ИМН	Краткая характеристика ИМН	Единица измерения	Количество	Цена за единицу, тг	Сумма, тг
1	Диагностический набор реагентов для определения аланинаминотрансферазы R1: не менее 4 контейнера по 35мл+ R2: не менее 2 контейнера по 18мл.	Двухкомпонентный набор реагентов для определения Аланинаминотрансферазы в сыворотке крови GOT/ALT. Объем рабочего раствора не менее 176мл. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнера R1 и R2, для предотвращения контаминации и не требующие переливания в дополнительные картриджи. Контейнера должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не должно требоваться повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов. Совместимый с биохимическими анализаторами закрытой системы BS430. Набор должен быть рассчитан на не менее 660 исследований	набор	33	19 280,00	636 240,00
2	Диагностический набор реагентов для определения Альбумин, не менее 4 контейнера по 40 мл	Двухкомпонентный набор реагентов для определения Альбумина ALB в сыворотке крови. Объем рабочего раствора не менее 160мл. Реагент должен быть расфасован в одноразовые оригинальные контейнера R1, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнера должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не должно требоваться повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов. Реагент должен быть совместимый с биохимическими анализаторами закрытой системы BS240/BS240Pro/BS430. Набор должен быть рассчитан на не менее 490 исследований	набор	8	15 000,00	120 000,00

3	Диагностический набор реагентов для определения Аспартатаминотрансферазы R1: не менее контейнера 4 по 35мл + R2: не менее контейнера 2 по 18мл.	Двухкомпонентный набор реагентов для определения Аспартатаминотрансферазы GOT/AST в сыворотке крови. Объем рабочего раствора не менее 176 мл. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнера R1 и R2, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнера должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не должно требоваться повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов. Совместимый с биохимическими анализаторами закрытой системы BS240/BS240Pro/BS430. Набор должен быть рассчитан на не менее 660 исследований.	набор	33	19 280,00	636 240,00
4	Диагностический набор реагентов для определения Билирубина общего R1: не менее 4 контейнера по 35+ R2: не менее 2 контейнера по 18мл.	Двухкомпонентный набор реагентов для определения Билирубина общего TBIL/VOX в сыворотке крови. Объем рабочего раствора не менее 176мл. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнера R1 и R2, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнера должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не должно требоваться повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов. Совместимый с биохимическими анализаторами закрытой системы BS240/BS240Pro/BS430. Набор должен быть рассчитан на не менее 610 исследований.	набор	30	30 500,00	915 000,00
5	Диагностический набор реагентов для определения Билирубина прямого R1: не менее 4 контейнера по 35 мл + R2: не менее 2 контейнера по 18 мл	Двухкомпонентный набор реагентов для определения Билирубина прямого DBIL/VOX в сыворотке крови. Объем рабочего раствора не менее 176мл. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнера R1 и R2, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнера должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не должно требоваться повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов. Совместимый с биохимическими анализаторами закрытой системы BS240/BS240Pro/BS430. Набор должен быть рассчитан на не менее 610 исследований.	набор	21	30 500,00	640 500,00
6	Диагностический набор реагентов для определения Глюкозы R1: не менее 4 контейнера по 40 мл + R2: не менее 2 контейнера по 20 мл	Двухкомпонентный набор реагентов для определения Глюкозы GLU-GodPap в сыворотке крови. Объем рабочего раствора не менее 200мл. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнера R1 и R2, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнера должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов. Совместимый с биохимическими анализаторами закрытой системы BS240/BS240Pro/BS430. Набор рассчитан на не менее 822 исследований	набор	40	16 950,00	678 000,00

7	Диагностический набор реагентов для определения Креатинин R1: не менее 2 кон. по 27 мл + R2: 1 кон. по 18 мл	Двухкомпонентный набор реагентов для определения Креатинина CREA-S в сыворотке крови. Сарказиноксидазный метод. Объем рабочего раствора не менее 72мл. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнера R1 и R2, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнера должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не должно требоваться повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов. Совместимый с биохимическими анализаторами закрытой системы BS240/BS240Pro/BS430. Набор должен быть рассчитан на не менее 250 исследований	набор	60	22 200,00	1 332 000,00
8	Диагностический набор реагентов для определения Мочевины R1: не менее 4 по 35 мл + R2: не менее 2 по 18 мл	Двухкомпонентный набор реагентов для определения Мочевины BUN/UREA в сыворотке крови. Объем рабочего раствора не менее 176мл. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнера R1 и R2, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнера должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не должно требоваться повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов. Совместимый с биохимическими анализаторами закрытой системы BS240/BS240Pro/BS430. Набор должен быть рассчитан на не менее 600 исследований	набор	35	16 990,00	594 650,00
9	Диагностический набор реагентов для определения общего белка, R1: не менее 4 по 40 мл.	Однокомпонентный набор реагентов для определения общего белка (TP) в сыворотке крови. Объем рабочего раствора не менее 160мл. Реагент должен быть расфасован в одноразовый оригинальный контейнер R1, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительный картридж. Контейнера должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не должно требоваться повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов. Совместимый с биохимическими анализаторами закрытой системы BS240/BS240Pro/BS430. Набор должен быть рассчитан на не менее 1428 исследований	набор	9	13 680,00	123 120,00
10	Диагностический набор реагентов для определения Общего холестерина, R1: не менее 4 по 40 мл.	Однокомпонентный набор реагентов для определения Общего холестерина CHOL/TC в сыворотке крови. Объем рабочего раствора не менее 160мл. Реагент должен быть расфасован в одноразовый оригинальный контейнер R1, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительный картридж. Контейнера должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не должно требоваться повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов. Совместимый с биохимическими анализаторами закрытой системы BS240/BS240Pro/BS430. Набор должен быть рассчитан на не менее 728 исследований	набор	17	22 100,00	375 700,00

11	Диагностический набор реагентов для определения Триглицериды, R1: не менее 4 по 40 мл	Однокомпонентный набор реагентов для определения Триглицериды (TG) в сыворотке крови. Объем рабочего раствора не менее 160мл. Реагент должен быть расфасован в одноразовый оригиналный контейнер R1, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительный картридж. Контейнера должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не должно требоваться повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов. Совместимый с биохимическими анализаторами закрытой системы BS240/BS240Pro/BS430. Набор должен быть рассчитан на не менее 728 исследований	набор	4	43 200,00	172 800,00
12	Диагностический набор реагентов для определения Альфа-амилазы R1: не менее 1 по 38 мл + R2: не менее 1 по 10 мл.	Двухкомпонентный набор реагентов для определения Альфа-амилазы AMS в сыворотке крови. Объем рабочего раствора не менее 48 мл. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригиналные контейнера R1 и R2, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнера должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не должно требоваться повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов. Совместимый с биохимическими анализаторами закрытой системы BS240/BS240Pro/BS430. Набор должен быть рассчитан на не менее 154 исследований	набор	6	30 700,00	184 200,00
13	Диагностический набор реагентов для определения Гамма-Глутамилтрансферазы, R1: не менее 4 по 35 мл + R2: не менее 2 по 18 мл.	Двухкомпонентный набор реагентов для определения Гамма-Глутамилтрансферазы GGT в сыворотке крови. Объем рабочего раствора не менее 176мл. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригиналные контейнера R1 и R2, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнера должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не должно требоваться повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов. Совместимый с биохимическими анализаторами закрытой системы BS240/BS240Pro/BS430. Набор должен быть рассчитан на не менее 660 исследований.	Набор	6	28 000,00	168 000,00
14	Диагностический набор реагентов для определения Мочевой кислоты R1: не менее 4 по 40 мл + R2: не менее 2 по 20 мл	Двухкомпонентный набор реагентов для определения Мочевой кислоты UA в сыворотке крови. Объем рабочего раствора не менее 200мл. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригиналные контейнера R1 и R2, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнера должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не должно требоваться повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов. Совместимый с биохимическими анализаторами закрытой системы BS240/BS240Pro/BS430. Набор должен быть рассчитан на не менее 698 исследований	Набор	4	23 800,00	95 200,00

15	Диагностический набор реагентов для определения Щелочной фосфатазы ALP: не менее 4 по 35 мл + R2: не менее 2 по 18 мл	Двухкомпонентный набор реагентов для определения Щелочной фосфатазы ALP в сыворотке крови. Объем рабочего раствора не менее 176мл. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнера R1 и R2, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнера должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не должно требоваться повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов. Совместимый с биохимическими анализаторами закрытой системы BS240/BS240Pro/BS430. Набор должен быть рассчитан на не менее 600 исследований	Набор	9	16 290,00	146 610,00
16	Диагностический набор реагентов для определения Железа R1: не менее 2 по 40 мл+R2: не менее 1 по 16 мл + калибратор 1 флакон по не менее 1,5 мл+контроль 1 флакон по не менее 5 мл	Двухкомпонентный набор реагентов для определения Железа FE в сыворотке крови. Объем рабочего раствора не менее 96мл. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнера R1 и R2 +калибратор 1х не менее 1,5 мл+ контроль 1х не менее 5 мл, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнера должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не должно требоваться повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов. Совместимый с биохимическими анализаторами закрытой системы BS240/BS240Pro/BS430. Набор должен быть рассчитан на не менее 483 исследований	Набор	16	28 800,00	460 800,00
17	Диагностический набор реагентов для определения Холестерин липопротеидов высокой плотности HDL-C R1: не менее 1 по 40 мл + R2: не менее 1 флакон по 14 мл.	Двухкомпонентный набор реагентов для количественного определения в сыворотке крови липидного обмена высокой концентрации методом прямой фотометрии без осаждения. На специфичность наблюдаемого эффекта не влияет концентрация НВ в пределах до $\pm 10\%$. Объем рабочего раствора не менее 54 мл. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнера R1 и R2, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнера должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не должно требоваться повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов. Совместимый с биохимическими анализаторами закрытой системы BS240/BS240Pro/BS430. Набор должен быть рассчитан на не менее 227 исследований	Набор	21	44 800,00	940 800,00
18	Диагностический набор реагентов для определения Холестерин липопротеидов Низкой плотности LDL-C R1: не менее 1 по 40 мл + R2: не менее 1 флакон по 14 мл.	Двухкомпонентный набор реагентов для количественного определения в сыворотке крови липидного обмена низкой концентрации методом прямой фотометрии без осаждения. На специфичность наблюдаемого эффекта не влияет концентрация НВ в пределах до $\pm 10\%$. Объем рабочего раствора не менее 54мл. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнера R1 и R2, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнера должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не должно требоваться повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов. Совместимый с биохимическими анализаторами закрытой системы BS240/BS240Pro/BS430. Набор должен быть рассчитан на не менее 227 исследований	Набор	30	62 200,00	1 866 000,00

19	Калибратор Липидов, не менее 5 флаконов по 1 мл (HDLC,LDLC)	Мультикалибратор для двухкомпонентных тестов при количественном определении липидов. Лиофильно высушенная сыворотка с аттестованными значениями анализов для калибровки тестов: АпоA1, АпоB, HDL-C, LDL-C, определяемых методом прямой фотометрии без осаждения. При разведении лиофильной сыворотки, объем готового калибратора не менее 5мл. Набор мультикалибратора должен быть снабжен специальным штрих-кодом совместимым со встроенным сканером анализатора, для автоматического считывания референтных значений тестов в память анализатора. Совместимый с биохимическими анализаторами закрытой системы BS240/BS240Pro/BS430.	Набор	1	106 300,00	106 300,00
20	Мультикалибратор не менее 10 флаконов по 3 мл	Одноуровневый мультикалибратор для однокомпонентных и двухкомпонентных тестов. Лиофильно высушенная сыворотка с аттестованными значениями анализов для калибровки тестов: GOT/ALT, GOT/AST, ALB, AMS, GGT, GLU-GodPap, FE, CREA-J, LDH, MG, BUN/UREA, TP, TBIL/VOX, DBIL/VOX, CHOL/TC, TG, ALP, UA. При разведении лиофильной сыворотки, объем готового калибратора не менее 30мл. Набор мультикалибратора должен быть снабжен специальным штрих-кодом совместимым со встроенным сканером анализатора, для автоматического считывания референтных значений тестов в память анализатора. Совместимый с биохимическими анализаторами закрытой системы BS240/BS240Pro/BS430	упаковка	2	122 800,00	245 600,00
21	Мульти Контроль Клип Чем уровень 1, не менее 6 флаконов по 5 мл	Лиофильно высушенная сыворотка для проведения QC, с аттестованными значениями (N) для определяемых анализов: ALB; ALP; ALT; AMY; AST; DB-DSA; DB-VOX; TB-DSA; TB-VOX; Ca; TC; CK; Crea-S; GLU-HK; GLU-O; GGT; HBDH; IgA; IgG; IgM; LDH; Mg; P; TP; TG; Urea; UA; Fe; CHE; LIP; Na+; K+; Cl-; C3; C4; CRP; HS-CRP; HDL-C; LDL-C; Аро-A1; Аро-B; PA; CK-MB; ASO; TRF; FER; UIBC методом прямой фотометрии без осаждения. При разведении лиофильной сыворотки, объем готового контрольного раствора не менее 30мл. Набор контрольной сыворотки должен быть снабжен специальным штрих-кодом совместимым со встроенным сканером анализатора, для автоматического считывания референтных значений тестов в память анализатора. Совместимый с биохимическими анализаторами закрытой системы BS240/BS240Pro/BS430	упаковка	4	158 400,00	633 600,00
22	МультиКонтроль Клип Чем уровень 2, не менее 6 флаконов по 5 мл	Лиофильно высушенная сыворотка для проведения QC, с аттестованными значениями (P) для определяемых липидных анализов: ALB; ALP; ALT; AMY; AST; DB-DSA; DB-VOX; TB-DSA; TB-VOX; Ca; TC; CK; Crea-S; GLU-HK; GLU-O; GGT; HBDH; IgA; IgG; IgM; LDH; Mg; P; TP; TG; Urea; UA; Fe; CHE; LIP; Na+; K+; Cl-; C3; C4; CRP; HS-CRP; HDL-C; LDL-C; Аро-A1; Аро-B; PA; CK-MB; ASO; TRF; FER; UIBC методом прямой фотометрии без осаждения. При разведении лиофильной сыворотки, объем готового контрольного раствора не менее 30мл. Набор контрольной сыворотки должен быть снабжен специальным штрих-кодом совместимым со встроенным сканером анализатора, для автоматического считывания референтных значений тестов в память анализатора. Совместимый с биохимическими анализаторами закрытой системы BS240/BS240Pro/BS430	упаковка	4	158 400,00	633 600,00

23	Диагностический набор реагентов для определения С-реактивного белка R1: 1 флакон по 40 мл + R2: 1 флакон по10 мл.	Двухкомпонентный набор реагентов для определения С-реактивного белка CRP в сыворотке крови методом нефелометрии. Объем рабочего раствора не менее 50мл. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнера R1 и R2, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнера должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов. Набор должен быть рассчитан на не менее 154 исследований. Совместимый с биохимическими анализаторами закрытой системы BS240/BS240Pro/BS430	Набор	35	40 000,00	1 400 000,00
24	Калибратор специфических белков, не менее 5 флаконов по 1 мл (C3,C4,CRP, IgA,IgG,IgM)	Специальный калибратор на основе человеческой сыворотки, имеющий аттестованные референтные значения, для проведения процедуры калибровки при выполнении тестов на C3, C4, CRP, IgA, IgG, IgM. Калибратор должен быть в жидком виде, полностью готовый, не требующий предварительной подготовки. Калибратор должен быть расфасован в несколько флаконов, что позволяет в дальнейшем использование отдельных флаконов для предотвращения контаминации и продления стабильности. Общий объем калибратора должен быть не менее 5мл. Флаконы с калибратором должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора. Каждый флакон должен быть снабжен специальным штрих-кодом с биохимическими анализаторами закрытой системы BS240/BS240Pro/BS430	упаковка	2	138 360,00	276 720,00
25	Диагностический набор реагентов для определения Д-Димер (R1: не менее 1 флакона по 40 мл+ R2: не менее 1 флакон по15 мл)	Двухкомпонентный набор реагентов для определения Д-Димер в сыворотке крови. Объем рабочего раствора не менее 55мл. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнера R1 и R2, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнера должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью оригинальной контрольной плазмы. Не должно требоваться повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов. Совместимый с биохимическими анализаторами закрытой системы BS240/BS240Pro/BS430. Набор должен быть рассчитан на не менее 202 исследований	набор	6	406 300,00	2 437 800,00
26	Контроль D-Dimer не менее по 2 флакона по 0,5 мл.	Лиофильно высушенная плазма для проведения QC D-Dimer, с аттестованными значениями (N, H) для определяемых анализов: D-Dimer методом прямой фотометрии без осаждения. При разведении плазмы, объем готового контрольного раствора не менее 1мл. Набор контрольной сыворотки должен быть снабжен специальным штрих-кодом совместимым со встроенным сканером анализатора, для автоматического считывания референтных значений тестов в память анализатора. Совместимый с биохимическими анализаторами закрытой системы BS240/BS240Pro/BS430	набор	3	100 000,00	300 000,00
27	Детергент моющий раствор, не менее 1 литра.	Специальный концентрированный реагент Detergent CD80. Реагент предназначен для приготовления моющего раствора использующегося для промывки блока реакционных кювет, дозирующих зондов, миксера. Готовый раствор не должен обладать коррозийными и окисляющими свойствами при контакте с деталями анализатора. Фасовка концентрата должна быть не менее 1 литра. Должно хватать для приготовления не менее чем 15 литров моющего раствора. Совместимый с биохимическими анализаторами закрытой системы BS240/BS240Pro/BS430	флакон	135	33 000,00	4 455 000,00

28	Диагностический набор реагентов для определения Антистрептолизина О II с калибратором R1: не менее 1 по 23 мл + R2: не менее 1 по 23 мл + Calibrator не менее 1 флакон по 0,5 мл	Двухкомпонентный набор реагентов для определения Антистрептолизина О II ASO в сыворотке крови. Объем рабочего раствора не менее 46 мл + Calibrator не менее 1x0,5 мл. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнера R1 и R2, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнера должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не должно требоваться повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов. Совместимый с биохимическими анализаторами закрытой системы BS240/BS240Pro/BS430. Набор должен быть рассчитан на не менее 164 исследований.	набор	15	120 075,00	1 801 125,00
29	Диагностический набор реагентов для определения Ревматоидного фактора II с калибратором, R1: не менее 1 по 40 мл + R2: не менее 1 по 11 мл.	Двухкомпонентный набор реагентов для определения Ревматоидного фактора II RF в сыворотке крови. Объем рабочего раствора не менее 51 мл. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнера R1 и R2, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнера должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не должно требоваться повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов. Совместимый с биохимическими анализаторами закрытой системы BS240/BS240Pro/BS430. Набор должен быть рассчитан на не менее 202 исследований.	набор	13	62 900,00	817 700,00
30	Калибратор ревматоидного фактора (RF) 5 уровень×0,5 мл	Специальный калибратор на основе человеческой сыворотки, имеющий аттестованные референтные значения, для проведения процедуры калибровки при выполнении тестов на RF. Калибратор должен быть в жидком виде, полностью готовый, не требующий предварительной подготовки. Калибратор должен быть расфасован в несколько флаконов, что позволяет в дальнейшем использование отдельных флаконов для предотвращения контаминации и продления стабильности. Общий объем калибратора должен быть не менее 5фл по 0,5мл. Флаконы с калибратором должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора. Каждый флакон должен быть снабжен специальным штрих-кодом с биохимическими анализаторами закрытой системы BS240/BS240Pro/BS430	набор	2	123 000,00	246 000,00
31	ТриплКонтроль L: не менее 3 флакона по 1 мл; H: не менее 3 флакона по 1 мл (ASO/CRP/RF)	Лиофильно высушенная плазма для проведения контроля качества QC, с аттестованными значениями (N, H) для определяемых анализов: ASO/CRP/RF методом прямой фотометрии без осаждения. При разведении плазмы, объем готового контрольного раствора не менее 1мл. Набор контрольной сыворотки должен быть снабжен специальным штрих-кодом совместимым со встроенным сканером анализатора, для автоматического считывания референтных значений тестов в память анализатора. Совместимый с биохимическими анализаторами закрытой системы BS240/BS240Pro/BS-430	набор	6	229 800,00	1 378 800,00
32	Лампа галогено-вольфрамовая (12 V, 20 W)	Лампа галогено-вольфрамовая (12V,20WT) совместимая с биохимическим анализатором закрытой системы BS-430	шт.	5	119 000,00	595 000,00
33	Пластиковая кювета 100 шт	Пластиковая кювета 100 шт совместимая с биохимическим анализатором закрытой системы BS-430	набор	2	143 600,00	287 200,00
34	Зонд пробозаборника 400мкл в сборе BS-430	Зонд пробозаборника 400мкл в сборе совместимый с биохимическим анализатором закрытой системы BS-430	штука	1	323 200,00	323 200,00

35	Дилюмент M-58D 20 л	Специальный разбавитель марки M58 D, предназначенный для разведения цельной крови при подсчете форменных элементов. В составе не должно содержаться никаких вредных веществ. Наличие специальных антибактериальных присадок должно позволять использовать данный разбавитель в течение всего срока хранения указанного на упаковке. Упаковка должна быть маркирована специальным штриховым кодом совместимым со считывателем для автоматического гематологического анализатора BC 5800. Объем упаковки не менее 20 литров.	канистра	150	47 000,00	7 050 000,00
36	Авто Кюветы, не менее 1000шт в рулоне	Рулон из пластиковой ленты реакционных кювет, в каждой кювете магнитный шарик. 1000 реакционных кювет в рулоне. Рулон маркирован специальной магнитной картой совместимой со считывателем для автоматического анализатора-коагулометра C3100	рулон	39	185 000,00	7 215 000,00
37	Набор для определения Ферритина (Ferritin), не менее 2 картриджа по не менее 50 тестов.	Набор реагентов ферритина (Ferritin) должен состоять из не менее двух картриджей по 50 тестов. Картриджи должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели хемилюминесцентного иммunoлогического анализатора CL-1000i, и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. 100 опр	набор	87	84 000,00	7 308 000,00
38	Набор для определения Фолата (Folate), не менее 2 картриджеи по не менее 50 тестов	Набор реагентов Фолат (Folate) должен состоять из не менее двух картриджей по не менее 50 определений в общем на 50 определений. Картриджи должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели хемилюминесцентного иммunoлогического анализатора CL-1000i и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора.	набор	70	99 450,00	6 961 500,00
39	Набор для определения 25-ОН-Витамина D общий (25-OH-Vitamin D Total), не менее 2 картриджа по не менее 50 тестов.	Набор реагентов 25-ОН-Витамин D общий (25-OH-Vitamin D Total) должен состоять из не менее двух картриджей по не менее 50 тестов, в общем на не менее 100 определений. Картриджи должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером хемилюминесцентного иммunoлогического анализатора CL-1000i.	набор	35	210 000,00	7 350 000,00
40	Набор для определения Витамина B12, не менее 2 картриджа по не менее 50 тестов.	Набор реагентов Витамин B12 должен состоять из двух картриджей по не менее 50 определений. Картриджи должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером хемилюминесцентного иммunoлогического анализатора CL-1000i.	набор	40	142 000,00	5 680 000,00
41	Кюветы, не менее 21 упаковки, по не менее 2 планшет по 88 кювет.	Набор кювет для хемилюминесцентного иммunoлогического анализатора CL-1000i должен быть из не менее 21 упаковки, по не менее 2 планшет по 88 кювет. Каждый планшет снабжен штрих-кодом, совместимым со считывателем хемилюминесцентного иммunoлогического анализатора CL-1000i.	набор	17	414 600,00	7 048 200,00
42	Раствор субстрата не менее 4 контейнера по 115мл.	Набор раствора субстрата должен состоять из не менее 4 специальных контейнеров по 115 мл, совместимые с приемным устройством хемилюминесцентного иммunoлогического анализатора CL-1000i.	набор	30	195 000,00	5 850 000,00
43	Промывочный буфер не менее 10л.	Промывочный буфер должен быть специальным готовым к применению раствор объемом не менее 10 л. Снабжен специальным штрих-кодом совместимым со встроенным сканером хемилюминесцентного иммunoлогического анализатора CL-1000i.	канистра	120	48 300,00	5 796 000,00

44	Лизирующий реагент M-58LEO (I), 1000 мл.	Специальный жидкий реагент марки M-58 LEO I LYSE, предназначенный для дифференцировки лейкоцитов при подсчете лейкоформулы на 5 субпопуляций. В составе не должны содержаться цианиды и азиды. Флакон должен быть маркирован специальным штриховым кодом совместимым со считывателем для автоматического гематологического анализатора BC 5800. Объем флакона не менее 1000мл.	флакон	70	42 000,00	2 940 000,00
45	Лизирующий реагент M-58LEO (II), не менее 500мл.	Специальный жидкий реагент марки M-58 LEO II LYSE, предназначенный для дифференцировки лейкоцитов при подсчете лейкоформулы на 5 субпопуляций. В составе не должны содержаться цианиды и азиды. Флакон должен быть маркирован специальным штриховым кодом совместимым со считывателем для автоматического гематологического анализатора BC 5800. Объем флакона не менее 500мл.	флакон	35	28 325,00	991 375,00
46	Лизирующий реагент M-58 LH, не менее 500 мл.	Специальный жидкий реагент марки M-58 LH LYSE, предназначенный для лизирования эритроцитов при подсчете гемоглобина. В составе не должны содержаться цианиды и азиды. Флакон должен быть маркирован специальным штриховым кодом совместимым со считывателем для автоматического гематологического анализатора BC 5800. Объем флакона не менее 500мл.	флакон	120	22 220,00	2 666 400,00
47	Лизирующий реагент M-58 LBA, не менее 1000 мл.	Специальный жидкий реагент марки M-58 LBA LYSE, предназначенный для дифференцировки лейкоцитов при подсчете лейкоформулы на 5 субпопуляций. В составе не должны содержаться цианиды и азиды. Флакон должен быть маркирован специальным штриховым кодом совместимым со считывателем для автоматического гематологического анализатора BC 5800. Объем флакона не менее 1000мл.	флакон	100	42 000,00	4 200 000,00
48	M-58 Probe Cleanser (50ml/bottle) M-58 Probe Cleanser чистящий реагент (50мл/бут)	M-58 Probe Cleanser (50ml/bottle) M-58 Probe Cleanser чистящий реагент (50мл/бут)	штук	50	6 540,00	327 000,00
49	Кровь контрольная BC-5D 3 x 3.0мл Tri-pack (1L, 1N, 1H)	Набор марки BC-5D предназначен для ежедневного проведения внутрилабораторного контроля точности измерений на приборах использующих в работе базовые реагенты M58. Набор должен состоять из трех флаконов, емкостью не менее 3,0 мл каждый. Контрольные растворы предоставляют проверенные контрольные данные не менее чем по восьми параметрам клинического анализа крови плюс дополнительные аналитические параметры, относящиеся к трехвершинной кривой распределения лейкоцитов, эритроцитов и тромбоцитов. Наличие аттестованных референтных параметров соответствующих низким, нормальным и высоким показателям указанным во вкладыше, который прилагается к набору. Дополнительно вкладыш должен иметь специальный штриховой код совместимый со считывателем для автоматического гематологического анализатора BC 5800 для автоматического ввода референтных параметров в память прибора.	набор	6	105 000,00	630 000,00
50	Диагностический набор реагентов для определения протромбиновое время, не менее 10 флаконов по 4мл.	Диагностический набор реагентов для определения протромбиновое время, не менее 10 флаконов по 4мл. Упаковка должна быть маркирована специальной магнитной картой совместимой со считывателем для автоматического анализатора-коагулометра C3100	набор	30	41 000,00	1 230 000,00
51	Диагностический набор реагентов для определения АПТВ, АРТГ, не менее 10 флаконов по 2 мл	Диагностический набор реагентов для определения АПТВ, АРТГ, не менее 10 флаконов по 2 мл. Упаковка должна быть маркирована специальной магнитной картой совместимой со считывателем для автоматического анализатора-коагулометра C3100.	набор	25	29 300,00	732 500,00

52	Диагностический набор реагентов для определения Фибриногена, не менее 6 флаконов по 4 мл + 1 флакона по 1 мл cal + не менее 2 флакона по 75 мл.	Диагностический набор реагентов для определения Фибриногена, не менее 6 флаконов по 4 мл + 1 флакона по 1 мл cal + не менее 2 флакона по 75 мл. Упаковка должна быть маркирована специальной магнитной картой совместимой со считывателем для автоматического анализатора-коагулометра С3100	набор	30	110 000,00	3 300 000,00
53	Диагностический набор реагентов для определения тромбиновое время, не менее 10 флаконов по 2мл	Диагностический набор реагентов для определения тромбиновое время, не менее 10 флаконов по 2мл. Упаковка должна быть маркирована специальной магнитной картой совместимой со считывателем для автоматического анализатора-коагулометра С3100	набор	20	20 320,00	406 400,00
54	Реагент раствор кальция хлорид, не менее 10 флаконов по 4 мл.	Реагент раствор кальция хлорид, не менее 10 флаконов по 4 мл. Упаковка должна быть маркирована специальной магнитной картой совместимой со считывателем для автоматического анализатора-коагулометра С3100	набор	18	12 750,00	229 500,00
55	Промывочный раствор -1 , не менее 10 флаконов по 15 мл	Промывочный раствор -1, не менее 10 флаконов по 15 мл. Упаковка должна быть совместимой со считывателем для автоматического анализатора-коагулометра С3100	набор	6	26 400,00	158 400,00
56	Промывочный раствор -2, не менее 1 по 2500 мл	Промывочный раствор -2, не менее 1 флакона по 2500 мл. Упаковка должна быть совместимой со считывателем для автоматического анализатора-коагулометра С3100	штук	35	67 900,00	2 376 500,00
57	Контрольная плазма -1 , не менее 10 флаконов по 1 мл.	Контрольная плазма -1, не менее 10 флаконов по 1 мл. Упаковка должна быть маркирована специальной магнитной картой совместимой со считывателем для автоматического анализатора-коагулометра С3100	набор	4	110 000,00	440 000,00
58	Контрольная плазма - 2, не менее 10 флаконов по 1 мл.	Контрольная плазма - 2, не менее 10 флаконов по 1 мл. Упаковка должна быть маркирована специальной магнитной картой совместимой со считывателем для автоматического анализатора-коагулометра С3100	набор	4	110 000,00	440 000,00
59	Магнитная мешалка для автоматического анализатора коагулометра С3100	Магнитная мешалка - магнитный цилиндр размером 2*7мм для многоразового использования в закрытой системе коагулометра С3100.	шт.	2	30 000,00	60 000,00
60	Наборы реагентов для определения гликолизированного гемоглобина (HbA1c).	Набор реагентов для определения гликолизированного гемоглобина в крови (HbA1c) должен состоять из: Элюент А – не менее 2 флакона по 800 мл. Должен использоваться для элюирования HbA1a, HbA1b и HbF, с малым положительным зарядом. Элюент В – 1 флакона по 700 мл. Должен использоваться для элюирования LA1c и HbA1c со средним положительным зарядом. Элюент С – 1 флакон по 800 мл. должен использоваться для элюирования HbA0 с высоким положительным зарядом. L-гемолитический агент – 1 по флакон 5000 мл. Должен использоваться для лизиса эритроцитов крови и высвобождения гликолизированного гемоглобина. Набор реагентов должен быть функционально совместим с анализатором гликированного гемоглобина H8 (HPLC) закрытая система.	набор	20	174 000,00	3 480 000,00

61	Калибратор реагента гликолизированного гемоглобина HbA1c.	Набор калибратора реагента гликолизированного гемоглобина HbA1c должен иметь тип продукта цельной крови, применяемый для калибровки анализатора гликерированного гемоглобина Hb (HPLC) закрытая система и обеспечивать достоверность результатов тестирования. Набор должен состоять из Калибратора HbA1c (Уровень 1) не менее 1 флакона по 0,1 мл и Калибратора HbA1c (Уровень 2) не менее 1 флакона по 0,1 мл. Набор калибратора должен быть функционально совместим с анализатором гликерированного гемоглобина Hb (HPLC) закрытая система.	набор	2	84 600,00	169 200,00
62	Контрольный материал гликолизированного гемоглобина HbA1c	Набор контрольного материала гликолизированного гемоглобина HbA1c должен иметь тип продукта цельной крови, применяемый для проверки функции элюирования анализатора гликерированного гемоглобина Hb (HPLC) закрытая система. Набор должен состоять из контрольного материала высокого уровня 1 флакона по 0,1 мл, и контрольного материала низкого уровня не менее 1 флакона по 0,1 мл. Ежедневный запуск программы контроля качества должен позволять определять состояние анализатора гликерированного гемоглобина Hb и обеспечивать достоверность результатов тестирования. Набор контрольного материала гликолизированного гемоглобина HbA1c должен быть функционально совместим с анализатором гликерированного гемоглобина Hb (HPLC) закрытая система.	набор	4	84 600,00	338 400,00
63	Хроматографическая колонка	Хроматографическая колонка должна содержать катионообменную смолу для адсорбции гликолизированного гемоглобина. При увеличении концентрации элюента будут элюироваться HbA1a, HbA1b, HbF, HbA1c, HbA0.	штука	5	484 700,00	2 423 500,00
64	Диагностический набор реагентов для определения гормона стимулирующего щитовидную железу (TSH), не менее 2 картриджа по не менее 50 тестов	Набор реагентов для определения гормона стимулирующего щитовидную железу (TSH) должен состоять из не менее двух картриджей по не менее 50 определений. Картриджи должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели хемилюминесцентного иммunoлогического анализатора CL-1000i и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора CL-1000i.	набор	100	58 900,00	5 890 000,00
65	Калибратор стимулирующий щитовидную железу гормон (TSH), не менее 3 флакона по 2 мл.	Набор калибраторов стимулирующий щитовидную железу гормон (TSH) не менее 3 флакона по 2 мл. с готовым к применению жидким калибратором. Набор калибратора должен быть снабжен специальным штрих-кодом совместимым со встроенным сканером хемилюминесцентного иммunoлогического анализатора CL-1000i, для автоматического считывания референтных значений тестов в память анализатора.	набор	3	30 450,00	91 350,00
66	Диагностический набор реагентов для определения свободного тироксина (FT4), не менее 2 картриджа по не менее 50 тестов	Набор реагентов для определения свободного тироксина (FT4). В состав набора должно входить: Реагент для определения свободного тироксина – не менее 2 картриджа по не менее 50 определений. Набор реагентов должен быть функционально совместим с хемилюминесцентным иммunoлогическим анализатором CL-1000i. Каждый картридж должен содержать штрих-код.	набор	80	58 900,00	4 712 000,00
67	Калибратор свободного тироксина (FT4), не менее 3 флакона по 2 мл.	Набор калибраторов для проведения калибровки свободного тироксина. Набор калибраторов должен быть функционально совместим с хемилюминесцентным иммunoлогическим анализатором CL-1000i. В состав набора должно входить: не менее 3 флакона по 2 мл. Упаковка должна иметь оригинальный штрих-код, совместимый с программой анализатора.	набор	3	30 450,00	91 350,00

68	Мультиконтроль функций щитовидной железы (L), не менее 6 флаконов по 5 мл.	Готовый к применению раствор для проведения QC, с аттестованными низкими значениями (L) для определяемых анализаторов (TSH, FT4, FT3). Объем готового контрольного раствора не менее 30мл. Набор контрольной сыворотки должен быть снабжен специальным штрих-кодом совместимым со встроенным сканером анализатора CL-1000i, для автоматического считывания референтных значений тестов в память анализатора	набор	3	266 900,00	800 700,00
69	Мультиконтроль функций щитовидной железы (Н), не менее 6 флакона по 5 мл.	Готовый к применению раствор для проведения QC, с аттестованными высокими значениями (Н) для определяемых анализаторов (TSH, FT4, FT3). Объем готового контрольного раствора не менее 30мл. Набор контрольной сыворотки должен быть снабжен специальным штрих-кодом совместимым со встроенным сканером анализатора CL-1000i, для автоматического считывания референтных значений тестов в память анализатора	набор	3	266 900,00	800 700,00
70	Набор для определения фолликулостимулирующего гормона (FSH), не менее 2 картриджа по не менее 50 тестов	Набор реагентов для определения фолликулостимулирующего гормона (FSH) должен состоять из не менее 2 картриджей по не менее 50 определений. Картриджи должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели хемилюминесцентного иммunoлогического анализатора CL-1000i и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора.	набор	10	63 720,00	637 200,00
71	Набор калибратора фолликулостимулирующего гормона (FSH), не менее 3 фл. по 2мл.	Набор калибратора фолликулостимулирующего гормона (FSH) должен состоять из не менее 3 флаконов по 2 мл с готовым к применению жидким калибратором. Набор калибратора должен быть снабжен специальным штрих-кодом совместимым со встроенным сканером хемилюминесцентного иммunoлогического анализатора CL-1000i, для автоматического считывания референтных значений тестов в память анализатора	набор	2	49 650,00	99 300,00
72	Набор для определения лютеинизирующего гормона (LH), не менее 2 картриджа по не менее 50 тестов	Набор реагентов для определения лютеинизирующего гормона (LH) должно входить: Реагент для определения лютеинизирующий гормона –не менее 2 картриджа по не менее 50 определений. Картриджи должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером хемилюминесцентного иммunoлогического анализатора CL-1000i.	набор	10	63 720,00	637 200,00
73	Калибратор LH, не менее 3 фл. по 2 мл.	Набор калибратора LH состоит из не менее 3 флакона по 2 мл с готовым к применению жидким калибратором. Набор калибратора должен быть снабжен специальным штрих-кодом совместимым со встроенным сканером хемилюминесцентного иммunoлогического анализатора CL-1000i, для автоматического считывания референтных значений тестов в память анализатора	набор	2	49 650,00	99 300,00
74	Набор для определения пролактина (PRL), не менее 2 картриджа по не менее 50 тестов	Набор реагентов для определения Пролактина (PRL) должен состоять из не менее двух картриджей по не менее 50 определений. Картриджи должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели хемилюминесцентного иммunoлогического анализатора CL-1000i и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора	набор	15	63 720,00	955 800,00
75	Калибратор пролактина (PRL), не менее 3 флакона по 2мл.	Набор калибратора пролактина (PRL) должен состоять из не менее 3 флакона по 2 мл с готовым к применению жидким калибратором. Набор калибратора должен быть снабжен специальным штрих-кодом совместимым со встроенным сканером хемилюминесцентного иммunoлогического анализатора CL-1000i, для автоматического считывания референтных значений тестов в память анализатора	набор	3	49 650,00	148 950,00

76	Набор для определения Эстрадиола (E2), не менее 2 картриджа по не менее 50 тестов.	Набор реагента эстрадиола E2 должен состоять из не менее двух картриджей по не менее 50 определений. Картриджи должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели хемилюминесцентного иммunoлогического анализатора CL-1000i и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора	набор	8	68 940,00	551 520,00
77	Калибратор эстрадиола (E2), не менее 3 флаконов по не менее 2мл.	Набор калибратора эстрадиола (E2) должен состоять из не менее 3 картриджей по не менее 2 мл с готовым к применению жидким калибратором. Набор калибратора должен быть снабжен специальным штрих-кодом совместимым со встроенным сканером хемилюминесцентного иммunoлогического анализатора CL-1000i, для автоматического считывания референтных значений тестов в память анализатора	набор	2	49 650,00	99 300,00
78	Набор для определения Прогестерона, не менее 2 картриджа по не менее 50 тестов	Набор реагента прогестерон (CLIA) должен состоять из не менее двух картриджей по не менее 50 определений. Картриджи должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели хемилюминесцентного иммunoлогического анализатора CL-1000i и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора	набор	5	63 720,00	318 600,00
79	Калибратор прогестерона (PROG), не менее 3 флакона по не менее 2мл	Калибратор прогестерона PROG должен состоять из не менее 3 картриджей по не менее 2 мл с готовым к применению жидким калибратором. Набор калибратора должен быть снабжен специальным штрих-кодом совместимым со встроенным сканером хемилюминесцентного иммunoлогического анализатора CL-1000i, для автоматического считывания референтных значений тестов в память анализатора	набор	2	49 650,00	99 300,00
80	Мультиконтроль репродуктивный (L), не менее 6 флаконов по не менее 5мл.	Набор мультиконтроля репродуктивного (L) должен состоять из не менее 6 флаконов по не менее 5мл. Готовый к применению раствор для проведения QC, с аттестованными низкими значениями (L) для определяемых анализов (LH, FSH, E2, E3, PROG, TESTO, HCG, PRL). Объем готового контрольного раствора не менее 30мл. Набор контрольной сыворотки должен быть снабжен специальным штрих-кодом совместимым со встроенным сканером хемилюминесцентного иммunoлогического анализатора CL-1000i, для автоматического считывания референтных значений тестов в память анализатора.	набор	3	326 740,00	980 220,00
81	Мультиконтроль репродуктивный (H), не менее 6 картриджей по 5мл.	Набор мультиконтроля репродуктивного (H) должен состоять из не менее 6 флаконов по не менее 5мл. Готовый к применению раствор для проведения QC, с аттестованными высокими значениями (H) для определяемых анализов (LH, FSH, E2, E3, PROG, TESTO, HCG, PRL). Объем готового контрольного раствора не менее 30мл. Набор контрольной сыворотки должен быть снабжен специальным штрих-кодом совместимым со встроенным сканером хемилюминесцентного иммunoлогического анализатора CL-1000i, для автоматического считывания референтных значений тестов в память анализатора.	набор	3	326 740,00	980 220,00
82	Набор для определения Инсулина T/Kit, не менее 2 картриджа по не менее 50 тестов.	Набор реагента инсулина T/Kit должен состоять из не менее двух картриджей по не менее 50 определений. Картриджи должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели хемилюминесцентного иммunoлогического анализатора CL-1000i и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора.	набор	5	86 760,00	433 800,00
83	Калибратор инсулина, не менее 3 флакона по не менее 2мл.	Набор калибратора инсулина должен состоять из не менее 3 флаконов по не менее 2 мл. с готовым к применению жидким калибратором. Набор калибратора должен быть снабжен специальным штрих-кодом совместимым со встроенным сканером хемилюминесцентного иммunoлогического анализатора CL-1000i , для автоматического считывания референтных значений тестов в память анализатора.	набор	2	72 150,00	144 300,00

84	Набор для определения С-пептид (C-peptide), не менее 2 картриджа по не менее 50 тестов	Набор реагента С-пептид (C-peptide) должен состоять из не менее двух картриджей по не менее 50 определений. Картриджи должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели хемилюминесцентного иммunoанализатора CL-1000i и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора	набор	5	120 240,00	601 200,00
85	Калибратор С-PEPTIDE, не менее 3 флакона по не менее 2мл.	Набор калибратора реагента С-пептид С-PEPTIDE должен содержать не менее 3 картриджа по не менее 2 мл с готовым к применению жидким калибратором. Набор калибратора должен быть снабжен специальным штрих-кодом совместимым со встроенным сканером хемилюминесцентного иммunoанализатора CL-1000i, для автоматического считывания референтных значений тестов в память анализатора	набор	2	72 150,00	144 300,00
86	Мультиконтроль иммуноанализа (L), не менее 6 флакона по не менее 2мл.	Набор мультиконтроля иммуноанализа (L) должен состоять из не менее 6 флаконов по не менее 2мл. Готовый к применению раствор для проведения QC, с аттестованными низкими значениями (L) для определяемых анализов (Insulin, C-Peptide, Cortisol, DHEA-S). Объем готового контрольного раствора не менее 30мл. Набор контрольной сыворотки должен быть снабжен специальным штрих-кодом совместимым со встроенным сканером хемилюминесцентным иммunoанализатором CL-1000i, для автоматического считывания референтных значений тестов в память анализатора.	набор	3	127 670,00	383 010,00
87	Мультиконтроль иммуноанализа (H), не менее 6 флакона по не менее 2мл.	Набор мультиконтроля иммуноанализа (H) должен состоять из не менее 6 флаконов по не менее 2мл. Готовый к применению раствор для проведения QC, с аттестованными высокими значениями (H) для определяемых анализов (Insulin, C-Peptide, Cortisol, DHEA-S). Объем готового контрольного раствора не менее 30мл. Набор контрольной сыворотки должен быть снабжен специальным штрих-кодом совместимым со встроенным сканером хемилюминесцентного иммunoанализатора CL-1000i, для автоматического считывания референтных значений тестов в память анализатора.	набор	3	158 270,00	474 810,00
88	Калибратор ферритина (Ferritin), не менее 3 флакона по не менее 2мл.	Набор калибратора ферритина (Ferritin) должен состоять из не менее 3 флакона по не менее 2 мл. с готовым к применению жидким калибратором. Набор калибратора должен быть снабжен специальным штрих-кодом совместимым со встроенным сканером хемилюминесцентного иммunoанализатора CL-1000i, для автоматического считывания референтных значений тестов в память анализатора	набор	2	66 450,00	132 900,00
89	Калибратор реагента фолата (Folate), не менее 3 флакона по не менее 2мл.	Набор калибратора реагента фолат (Folate) должен состоять из не менее 3 картриджа по не менее 2 мл. с готовым к применению жидким калибратором. Набор калибратора должен быть снабжен специальным штрих-кодом совместимым со встроенным сканером хемилюминесцентного иммunoанализатора CL-1000i, для автоматического считывания референтных значений тестов в память анализатора	набор	4	33 900,00	135 600,00
90	Калибратор реагента 25-ОН-Витамина D общий (25-OH-Vitamin D Total), не менее 3 флакона по не менее 2мл.	Набор калибратора реагента 25-ОН-Витамин D общий (25-OH-Vitamin D Total) должен состоять из не менее 3 флакона по не менее 2 мл. с готовым к применению жидким калибратором. Набор калибратора должен быть снабжен специальным штрих-кодом совместимым со встроенным сканером хемилюминесцентного иммunoанализатора CL-1000i, для автоматического считывания референтных значений тестов в память анализатора	набор	4	27 150,00	108 600,00
91	Калибратор реагента Витамина B12, не менее 3 флакона по не менее 2мл.	Набор калибратора реагента Витамин B12 должен состоять из не менее 3 флакона по не менее 2 мл. с готовым к применению жидким калибратором. Набор калибратора должен быть снабжен специальным штрих-кодом совместимым со встроенным сканером хемилюминесцентного иммunoанализатора CL-1000i, для автоматического считывания референтных значений тестов в память анализатора	набор	3	21 450,00	64 350,00

92	Метаболический мультиконтроль (L), не менее 6 флакона по не менее 2мл.	Набор метаболический мультиконтроль (L) должен состоять из не менее 6 флакона по не менее 2мл. Готовый к применению раствор для проведения QC, с аттестованными низкими значениями (L) для определяемых анализов (VD, VB12, Folate, PTH, CT, Ferritin). Объем готового контрольного раствора не менее 12мл. Набор контрольной сыворотки должен быть снабжен специальным штрих-кодом совместимым со встроенным сканером хемилюминесцентным иммunoлогическим анализатором CL-1000i, для автоматического считывания референтных значений тестов в память анализатора.	набор	3	152 150,00	456 450,00
93	Метаболический мультиконтроль (H), не менее 6 флакона по не менее 2мл.	флакона по не менее 2мл. Готовый к применению раствор для проведения QC, с аттестованными низкими значениями (L) для определяемых анализов (VD, VB12, Folate, PTH, CT, Ferritin). Объем готового контрольного раствора не менее 12мл. Набор контрольной сыворотки должен быть снабжен специальным штрих-кодом совместимым со встроенным сканером хемилюминесцентным иммunoлогическим анализатором CL-1000i, для автоматического считывания референтных значений тестов в память анализатора.	набор	3	152 150,00	456 450,00
94	Набор для определения Свободного трийодтиронина (FT3), не менее 2 картриджа по не менее 50 тестов.	Набор реагентов для определения свободного трийодтиронина (FT3). В состав набора входит: Реагент для определения свободного трийодтиронин – не менее 2 картриджа по 50 определений. Набор реагентов функционально совместим с хемилюминесцентным иммunoлогическим анализатором CL-1000i. Каждый картридж содержит штрих-код.	набор	60	58 900,00	3 534 000,00
95	Калибратор свободного трийодтиронина (FT3), не менее 3 флакона по не менее 2 мл.	Набор калибраторов для проведения калибровки свободного трийодтиронина. Набор калибраторов функционально совместим с хемилюминесцентным иммunoлогическим анализатором CL-1000i. В состав набора входит: не менее 3 флакона по не менее 2 мл. Упаковка должна иметь оригинальный штрих-код, совместимый с программой анализатора с хемилюминесцентным иммunoлогическим анализатором CL-1000i.	набор	3	30 450,00	91 350,00
96	Набор для определения Антитело к пероксидазе щитовидной железы (Anti-TPO), не менее 2 картриджа по не менее 50 тестов	Набор реагентов антитело к пероксидазе щитовидной железы (Anti-TP). В состав набора входит: Реагент для определения антитело к пероксидазе щитовидной железы – по не менее 2 картриджа по не менее 50 определений. Картриджи полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером хемилюминесцентного иммunoлогического анализатора CL-1000i.	набор	50	130 860,00	6 543 000,00
97	Калибратор Anti-TPO, не менес 3 флакона по не менее 2 мл.	Набор калибраторов антитело к пероксидазе щитовидной железы (Anti-TP) 3 картриджа по не менее 2 мл с готовым к применению жидким калибратором. Набор калибратора снабжен специальным штрих-кодом совместимым со встроенным сканером хемилюминесцентного иммunoлогического анализатора CL-1000i, для автоматического считывания референтных значений тестов в память анализатора	набор	3	49 560,00	148 680,00
98	Контроль антитиреоидных антител (L) (Anti-Tg, Anti-TRO), не менее 6 флакона по не менее 2 мл.	Контроль антитиреоидных антител (L) (Anti-Tg, Anti-TRO) не менее 6 флакона по не менее 2 мл. с готовым к применению жидким калибратором. Набор калибратора должен быть снабжен специальным штрих-кодом совместимым со встроенным сканером анализатора CL-1000i, для автоматического считывания референтных значений тестов в память анализатора	набор	3	127 670,00	383 010,00
99	Контроль антитиреоидных антител (H) (Anti-Tg, Anti-TRO), не менес 6 флакона по не менее 2 мл.	Контроль антитиреоидных антител (H) (Anti-Tg, Anti-TRO) не менес 6 флакона по не менее 2 мл. с готовым к применению жидким калибратором. Набор калибратора должен быть снабжен специальным штрих-кодом совместимым со встроенным сканером анализатора CL-1000i, для автоматического считывания референтных значений тестов в память анализатора	набор	3	158 270,00	474 810,00

100	Электронная тест карта для измерения СОЭ (скорость оседания эритроцитов) не менее 10000 тестов.	Тест карта должна быть в виде флеш-карты с прошитым в ней не менее 10000 тестов для измерения СОЭ (скорость оседания эритроцитов). Флеш-карта должна иметь USB разъем подходящий для автоматического анализатора измерения СОЭ Vision PRO C. Флеш карта должна иметь защиту от внесенных изменений в количество тестов и записи посторонних файлов. Необходимо сделать инсталляцию и активацию тест-карты на борт анализатора через сервер производителя.	шт.	3	1 700 000,00	5 100 000,00
101	Контроль скорости оседания эритроцитов, в упаковке не менее 2фл.х9 мл.	Назначение: внутрилабораторный контроль качества для оценки воспроизводимости определения скорости оседания эритроцитов. Основа - суспензия стабилизированных человеческих эритроцитов, буфер и консерванты. Возможность работы на анализаторах и реагентах различных производителей. Фасовка: не менее 2 х 9 мл. Жидкая форма выпуска. Уровень концентрации: уровень 1, уровень 2 по одному флакону каждого. Наличие инструкции.	набор	2	230 000,00	460 000,00
102	Набор реагентов для иммуноферментного выявления HBsAg не менее 480 теста	Набор реагентов для иммуноферментного выявления HBsAg (Антител к вирусу гепатита В) должен быть не менее 480 определений. Количество иммунологических стадий при использовании набора должна быть не более 1. Максимально возможное количество исследованных набором независимых пациентов должно быть не менее 455 исследований. Количество положительных контрольных образцов в различными концентрациями HBsAg в составе набора должно быть не менее 2. Должна быть жидккая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов. Числовое значение чувствительности должно быть не более 0,01 МЕ/мл. Количество различных типов коньюгатов в составе набора должно быть не более 1. Минимальное время проведения исследования должно быть не более 80 минут. Должно быть наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток. Должно допускаться использование неспецифических реагентов: промывочный раствор, субстратный раствор, ТМБ, стоп-реагента из разных серий набора. Возможное время использования реагентов после вскрытия набора должно быть не менее 6 месяцев. Срок годности набора должен быть не менее 24 месяцев. Должно допускаться транспортирование при температуре до 25 °C: не менее 10 суток. Наборы должны быть адаптированный для работы на автоматическом иммуноферментном анализаторе Лазурит (подтверждающее письмо от завода). Количество тестов в упаковке должно быть не менее 480.	набор	35	110700	3 874 500,00

103	Тест-система иммуноферментная для подтверждения присутствия Hbs антигена с использованием рекомбинантного антигена и моноклональных антител, не менее 48 определений	<p>Набор реагентов для подтверждения присутствия HBsAg (Антиген к вирусу гепатита В) должно быть не менее 48 определений</p> <p>Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1</p> <p>Максимально возможное количество исследованных набором независимых пациентов: не менее 44 исследований</p> <p>Количество положительных контрольных образцов с различными концентрациями HBsAg в составе набора: не менее 2</p> <p>Должна быть жидккая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов.</p> <p>Числовое значение чувствительности: не более 0,01 МЕ/мл</p> <p>Количество различных типов коньюгатов в составе набора: не более 1</p> <p>Минимальное время проведения исследования: не более 80 минут</p> <p>Наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток: наличие</p> <p>Допускается использование неспецифических реагентов: промывочный раствор, субстратный раствор, ТМБ, стоп-реагента из разных серий набора : Наличие</p> <p>Возможное время использования реагентов после вскрытия набора: не менее 6 месяцев</p> <p>Срок годности набора: не менее 24 месяцев</p> <p>Наборы должны быть адаптированный для работы на автоматическом иммуноферментном анализаторе Лазурит (подтверждающее письмо от завода).</p> <p>Должно допускаться транспортирование при температуре до 25 °C: не менее 10 суток</p>	набор	20	45560	911 200,00
104	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов классов G и M к вирусу гепатита C, не менее 480 теста	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления антител классов G и M к вирусу гепатита C, не менее 480 определений</p> <p>Максимально возможное количество исследованных набором независимых пациентов должно быть не менее 460 исследований.</p> <p>Стабильность рабочих растворов коньюгата и ТМБ при температуре 25оС должна быть не менее 10 часов.</p> <p>Стабильность приготовленного промывочного раствора при температуре от 2оС до 8оС должны быть не менее 1 мес.</p> <p>Минимальное время проведения исследования должно быть не более 90 минут.</p> <p>Должна быть возможность спектрофотометрического контроля внесения образцов и реагентов.</p> <p>Должно быть наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток.</p> <p>Срок годности набора должна быть не менее 24 мес.</p> <p>Должна допускаться транспортировка при температуре до не более 25 °C не более 10 суток</p> <p>Должно допускаться использование неспецифических реагентов: промывочный раствор, субстратный раствор, ТМБ, стоп-реагента из разных серий набора.</p> <p>Наборы должны быть адаптированный для работы на автоматическом иммуноферментном анализаторе Лазурит (подтверждающее письмо от завода).</p> <p>Количество в упаковке должно быть не менее 480 тестов.</p>	набор	35	110700	3 874 500,00

105	Набор реагентов для иммуноферментного выявления и подтверждения наличия иммуноглобулинов классов M и G к вирусу гепатита C, не менее 48 определений	<p>Набор реагентов для иммуноферментного подтверждения наличия иммуноглобулинов классов G и M к вирусу гепатита C, не менее 48 определений</p> <p>Максимально возможное количество исследованных набором независимых образцов должно быть не менее 44 исследований.</p> <p>Расположение антигенов core, NS должно быть на одном стрипе.</p> <p>Минимальное время проведения исследования должно быть не более 90 минут</p> <p>Должна быть возможность спектрофотометрического контроля внесения образцов и реагентов.</p> <p>Стабильность рабочих растворов коньюгата и ТМБ должна быть при температуре 25оС: не менее 10 часов.</p> <p>Стабильность приготовленного промывочного раствора при температуре от 2оС до 8оС должна быть не менее 1 мес.</p> <p>Должны быть пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток.</p> <p>Срок годности набора должен быть не менее 24 мес.</p> <p>Наборы должны быть адаптированный для работы на автоматическом иммуноферментном анализаторе Лазурит (подтверждающее письмо от завода).</p> <p>Количество в упаковке должно быть не менее 48 тестов.</p>	набор	20	56090	1 121 800,00
106	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации аллергенспецифических иммуноглобулинов класса Е в сыворотке (плазме) крови	<p>Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации аллергенспецифических иммуноглобулинов класса Е в сыворотке (плазме) крови должно быть не менее 12 стрипов по 8 определений.</p> <p>Максимальное количество калибровочных и контрольных материалов в постановке должно быть не более 6;</p> <p>Чувствительность набора должна быть не более 0,15 МЕ/мл;</p> <p>Калибраторы должны быть в диапазоне от 0 до не менее 100 МЕ/мл.</p> <p>Контрольные биотинилированные аллергены должны быть не менее 2шт;</p> <p>Калибровочные образцы должны быть аттестованы относительно Второго Международного Стандартного Препарата ВОЗ для Сывороточного иммуноглобулина Е человека (2nd JRP, 75/502), Суммарное время инкубации должно быть не более 75 мин.</p> <p>Должны быть готовые растворы коньюгата и ТМБ, не требующие разведения.</p> <p>Должны быть пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток.</p> <p>Должно допускаться использование неспецифических реагентов: промывочный раствор, субстратный раствор, ТМБ, стоп-реагента из разных серий набора.</p> <p>Для удобства все флаконы с реагентами должны иметь цветовую идентификацию.</p> <p>Должна допускаться транспортировка при температуре до не более 25 °C не более 10 суток.</p> <p>Наборы должны быть адаптированный для работы на автоматическом иммуноферментном анализаторе Лазурит (подтверждающее письмо от завода).</p> <p>Дробное использование набора может быть реализовано в течение всего срока годности.</p> <p>Срок годности должен быть не менее 12 месяцев.</p>	набор	101	73000	7 373 000,00

107	<p>Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации тиреотропного гормона в сыворотке (плазме) крови.</p> <p>Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации тиреотропного гормона (ТТГ) в сыворотке крови должно быть 12x8 определений.</p> <p>Максимальное количество калибровочных и контрольных материалов в постановке должно быть не более 7шт;</p> <p>Чувствительность набора должна быть не более 0,05 мМЕ/л;</p> <p>Хук-эффект высоких концентраций при исследовании сывороток (плазмы) крови не обнаруживается до концентрации ТТГ 1200 мМЕ/л;</p> <p>Объем раствора для разведения образца в составе набора должно быть не менее 12 мл;</p> <p>Калибраторы в диапазоне должны быть от 0 до 16 мМЕ/л.</p> <p>Контрольные и калибровочные образцы должны быть аттестованы относительно WHO International Standard NIBSC 81/565.</p> <p>Стандартизация условий проведения ИФА в термостатируемом шейкере должна быть при 37оС.</p> <p>Суммарное время инкубации должно быть не более 75 мин.</p> <p>Готовые однокомпонентные растворы коньюгата и ТМБ должно быть не требующие разведения.</p> <p>Наборы реагентов для выявления тиреотропного гормона, общего трийодтиронина, свободного трийодтиронина, общего тироксина, свободного тироксина должны иметь одинаковую схему (порядок, процедуру) проведения ИФА.</p> <p>Возможное время использования реагентов после вскрытия набора должно быть не менее 2 месяца;</p> <p>Должно быть наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток.</p> <p>Должно допускаться использование неспецифических реагентов: промывочный раствор, субстратный раствор, ТМБ, стоп-реагента из разных серий набора.</p> <p>Для удобства все флаконы с реагентами должны иметь цветовую идентификацию.</p> <p>Наборы должны быть адаптированный для работы на автоматическом иммуноферментном анализаторе Лазурит (подтверждающее письмо от завода).</p> <p>Условия хранения и транспортировки: хранение должно быть при температуре 2 – 8 °С. Должна допускаться транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток.</p> <p>Срок годности: 12 месяцев.</p>	набор	50	38450	1 922 500,00
-----	---	-------	----	-------	--------------

108	<p>Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации свободной фракции тироксина в сыворотке (плазме) крови.</p> <p>Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации свободной фракции тироксина (T4) в сыворотке крови, 12x8 определений</p> <p>Максимальное количество калибровочных и контрольных материалов в постановке должно быть не более 7шт;</p> <p>Чувствительность набора должна быть не более 0,5 пмоль/л.</p> <p>Калибраторы должны быть в диапазоне от 0 до 80 пмоль/л.</p> <p>Контрольные и калибровочные образцы аттестованы должны быть относительно Certified Reference Material IRMM-468.</p> <p>Суммарное время инкубации должно быть не более 75 мин.</p> <p>Готовые однокомпонентные растворы конъюгата и ТМБ, должно быть не требующие разведения.</p> <p>Наборы реагентов для выявления тиреотропного гормона, общего трийодтиронина, свободного трийодтиронина, общего тироксина, свободного тироксина должны иметь одинаковую схему (порядок, процедуру) проведения ИФА.</p> <p>Возможное время использования реагентов после вскрытия набора должно быть не менее 2 месяцев.</p> <p>Должно быть наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток.</p> <p>Должно допускаться использование неспецифических реагентов: промывочный раствор, субстратный раствор, ТМБ, стоп-реагента из разных серий набора,</p> <p>Для удобства все флаконы с реагентами должны иметь цветовую идентификацию.</p> <p>Наборы должны быть адаптированный для работы на автоматическом иммуноферментном анализаторе Лазурит (подтверждающее письмо от завода).</p> <p>Условия хранения и транспортировки: хранение должно быть при температуре 2 – 8 °C. Должна допускаться транспортировка при температуре до 25 °C не более 10 суток.</p> <p>Срок годности должен быть не менее 12 месяцев.</p>	набор	50	42500	2 125 000,00
-----	--	-------	----	-------	--------------

109	<p>Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации антител к тиреопероксидазе в сыворотке крови.</p> <p>Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации антител к тиреопероксидазе в сыворотке крови, 12x8 определений</p> <p>Максимальное количество калибровочных и контрольных материалов в постановке должно быть не более 7шт;</p> <p>Чувствительность набора должно быть не более 2 Ед/мл;</p> <p>Калибраторы в диапазоне должно быть от 0 до 1000 Ед/мл.</p> <p>Контрольные и калибровочные образцы должны быть аттестованы относительно Reference Material Anti-thyroid Microsome Serum, Human NIBSC 66/387;</p> <p>Объем раствора для предварительного разведения образца должны быть в составе набора не менее 10 мл;</p> <p>Объем раствора для разведения образца должны быть в составе набора не менее 12 мл;</p> <p>Суммарное время инкубации должно быть не более 75 мин;</p> <p>Готовые однокомпонентные растворы конъюгата и ТМВ, должны быть не требующие разведения.</p> <p>Возможное время использования реагентов после вскрытия набора должно быть не менее 2 месяца.</p> <p>Должно быть наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток.</p> <p>Должно допускаться использование неспецифических реагентов: промывочный раствор, субстратный раствор, ТМВ, стоп-реагента из разных серий набора.</p> <p>Для удобства все флаконы с реагентами должны иметь цветовую идентификацию.</p> <p>Условия хранения и транспортировки: хранение должно быть при температуре 2 – 8 °C.</p> <p>Наборы должны быть адаптированный для работы на автоматическом иммуноферментном анализаторе Лазурит (подтверждающее письмо от завода).</p> <p>Должна допускаться транспортировка при температуре до 25 °C не более 10 суток. Срок годности должен быть не менее 12 месяцев.</p>	набор	30	43300	1 299 000,00
-----	---	-------	----	-------	--------------

110	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации свободного трийодтиронина в сыворотке (плазме) крови,	<p>Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации свободной фракции трийодтиронина (T3) в сыворотке крови, 12x8 определений</p> <p>Максимальное количество калибровочных и контрольных материалов в постановке должна быть не более 7шт;</p> <p>Чувствительность набора должна быть не более 0,5 пмоль/л.</p> <p>Калибраторы должны быть в диапазоне от 0 до не менее 20 пмоль/л.</p> <p>Контрольные и калибровочные образцы должны быть аттестованы относительно Certified Reference Material IRMM-469.</p> <p>Суммарное время инкубации должно быть не более 75 мин.</p> <p>Готовые однокомпонентные растворы коньюгата и ТМБ, должны быть не требующие разведения.</p> <p>Наборы реагентов для выявления тиреотропного гормона, общего трийодтиронина, свободного трийодтиронина, общего тироксина, свободного тироксина должны иметь одинаковую схему (порядок, процедуру) проведения ИФА.</p> <p>Возможное время использования реагентов после вскрытия набора должно быть не менее 2 месяца.</p> <p>Должно быть наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток.</p> <p>Должно допускаться использование неспецифических реагентов: промывочный раствор, субстратный раствор, ТМБ, стоп-реагента из разных серий набора.</p> <p>Для удобства все флаконы с реагентами должны иметь цветовую идентификацию.</p> <p>Наборы должны быть адаптированный для работы на автоматическом иммуноферментном анализаторе Лазурит (подтверждающее письмо от завода).</p> <p>Должна допускаться транспортировка при температуре до 25 °C не более 10 суток.</p> <p>Срок годности должен быть не менее 12 месяцев.</p>	набор	30	49300	1 479 000,00
111	Реагент для определения группы крови человека по системе АВо (анти-А), не менее 10 мл; анти-А	Жидкость красноватого цвета во флаконе-капельнице, объем реагента должен быть не менее 10 мл (1 капля должна составлять 0,05-0,1 мл). Титр в реакции агглютинации на плоскости с эритроцитами группы А(II)- 1:32/64.	флакон	100	1265	126 500,00
112	Реагент для определения группы крови человека по системе АВо (Анти-В), не менее 10 мл;	Жидкость синего цвета во флаконе-капельнице, объем реагента должен быть не менее 10 мл (1 капля должна составлять 0,05-0,1 мл), титр в реакции агглютинации на плоскости с эритроцитами группы В(III)- 1:64	флакон	100	1265	126 500,00
113	Реагент для определения резус-фактора крови (Анти-Д супер), не менее 10 мл;	Жидкость бесцветная или слабоокрашеная, реагент не должен давать агглютинации с эритроцитами D(-). Агглютинация эритроцитов D+ цоликлоном анти- D супер в реакции агглютинации на плоскости должна появляться не позднее 30 сек. После смешивания, титр в реакции агглютинациина плоскости 1:32, в микроплате с эритроцитами D+ не ниже 1 :256.	флакон	100	2484	248 400,00
114	Реагент для определения группы крови человека по системе АВо, (цоликлоны Анти-AB) не менее 10 мл;	Жидкость бесцветная или слабоокрашеная, титр в реакции агглютинации на плоскости с эритроцитами группы А (II)-1:32/64, с эритроцитами группы В(III)- 1:64.	флакон	10	2050	20 500,00
115	Биотинилированный аллерген мепивакайн	биотинилированные аллергены – лиофилизованные препараты не менее 3 мл во флаконе. На этикетках флаконов должны быть указаны кодовые номера и названия аллергенов. Готов к использованию, Содержимого одного флакона достаточно для не менее 26-ти определений (по 100 мкл аллергена).	Флакон	30	13915	417 450,00
116	Биотинилированный аллерген ультракаин(Артикаин)	биотинилированные аллергены – лиофилизованные препараты не менее 3 мл во флаконе. На этикетках флаконов должны быть указаны кодовые номера и названия аллергенов. Готов к использованию, Содержимого одного флакона достаточно для не менее 26-ти определений (по 100 мкл аллергена).	Флакон	30	13915	417 450,00

117	Биотинилированные аллергены лидокаина	биотинилированные аллергены – лиофилизованные препараты не менее 3 мл во флаконе. На этикетках флаконов должны быть указаны кодовые номера и названия аллергенов. Готов к использованию. Содержимого одного флакона достаточно для не менее 26-ти определений (по 100 мкг аллергена).	Флакон	5	13915	69 575,00
118	Краситель Азур-Эозин по Романовскому с буфером фосфатным концентрированным	Краситель Азур-Эозин по Романовскому должен представлять раствор сухого красителя азур-эозин 0,76 % по Романовскому в смеси метанол-глицерин (1:1). В состав комплекта красителя должно входить: - краситель, 1 бутылка (не менее 1 л); - концентрат фосфатного буфера, 1 флакон (не менее 10 мл). 1 л красителя должен быть рассчитан на окрашивание 3000-6000 мазков крови при разведении красителя в 10-20 раз при расходе 3,0-3,5 мл рабочего раствора красителя на один препарат.	набор	12	6000	72 000,00
119	Краситель-фиксатор эозин метиленовый синий по Май-Грюнвальду	Краситель-фиксатор эозин метиленовый синий по Май-Грюнвальду должен представлять 0,25% раствор сухого красителя эозин метиленовый синий по Май-Грюнвальду в метаноле, 1 бутылка (не менее 1 л), должен быть рассчитан на фиксацию не менее 1000 мазков крови и на фиксацию с окраской от 450 до 1000 мазков.	литр	10	3500	35 000,00
120	Набор для количественного определения тестостерона	Набор для выявления и количественного определения тестостерона в сыворотке или плазме крови человека методом ИХЛА на автоматическом хемилюминесцентном анализаторе «ТАKURRA» T1000, должен быть рассчитан на проведение не менее 200 анализов. Набор должен состоять из не менее 2 картриджей по не менее 100 тестов., с RFID метками, которые должны отслеживать остатки анализов в системе и не менее 2 флаконов калибраторов Cal1, Cal2 по не менее 0,5 мл. Каждый картридж должен содержать R1-6 мл, R2-6 мл, R3-6 мл.	Набор	8	120 000,00	960 000,00
121	Набор для количественного определения альфа-фетопротеина	Набор для выявления и количественного определения альфа-фетопротеина (АФП) (ИХЛ) в сыворотке или плазме крови человека методом ИХЛА на автоматическом анализаторе «ТАKURRA» T1000 должен быть рассчитан на проведение не менее 200 анализов. Набор должны состоять из не менее 2 картриджей по не менее 100 тестов с RFID метками, которые должны позволять отслеживать остатки анализов в системе и не менее 2 флаконов калибраторов Cal1, Cal2 объемом по не менее 0,5 мл. Каждый картридж должен содержать R1-6 мл, R2-11 мл.	Набор	8	100 000,00	800 000,00
122	Набор для количественного определения общего простатического специфического антигена	Набор для выявления и количественного определения общего простатического специфического антигена (t-PSA) (ИХЛ) в сыворотке или плазме крови человека методом ИХЛА на автоматическом анализаторе «ТАKURRA» T1000 должен быть рассчитан на проведение не менее 200 анализов. Набор должен состоять из не менее 2 картриджей по не менее 100 тестов с RFID метками, которые должны позволять отслеживать остатки анализов в системе и не менее 2 флаконов калибраторов Cal1, Cal2 объемом по не менее 0,5 мл. Каждый картридж должен содержать R1-6 мл, R2-11 мл.	Набор	10	160 000,00	1 600 000,00
123	Набор для количественного определения раково-эмбрионального антигена	Набор для количественного определения раково-эмбрионального антигена (СЕА) (ИХЛ) в сыворотке или плазме крови человека методом ИХЛА на автоматическом анализаторе «ТАKURRA» T1000 должен быть рассчитан на проведение не менее 200 анализов. Набор должен состоять из не менее 2 картриджей по не менее 100 тестов с RFID метками, которые должны позволять отслеживать остатки анализов в системе и не менее 2 флаконов калибраторов Cal1, Cal2 объемом по не менее 0,5 мл. Каждый картридж должен содержать R1-6 мл, R2-11,0 мл.	Набор	6	100 000,00	600 000,00

124	Набор для количественного определения ракового антигена 15-3	Набор для количественного определения ракового антигена 15-3 (CA 15-3)(ИХЛ в сыворотке или плазме крови человека методом ИХЛА на автоматическом анализаторе «ТАКУРРА» T1000 должен быть рассчитан на проведение не менее 200 анализов. Набор должен состоять из не менее 2 картриджей по не менее 100 тестов с RFID метками, которые должны позволять отслеживать остатки анализов в системе и не менее 2 флаконов калибраторов Ca11, Ca12 объемом по не менее 0,5 мл. Каждый картридж должен содержать R1-6 мл, R2-11,0 мл.	Набор	5	180 000,00	900 000,00
125	Набор для количественного определения ракового антигена 125	Набор для количественного определения ракового антигена 125 (CA 125)(ИХЛ) в сыворотке или плазме крови человека методом ИХЛА на автоматическом анализаторе «ТАКУРРА» T1000 должен быть рассчитан на проведение не менее 200 анализов. Набор должен состоять из не менее 2 картриджей по не менее 100 тестов с RFID метками, которые должны позволять отслеживать остатки анализов в системе и не менее 2 флаконов калибраторов Ca11, Ca12 объемом по не менее 0,5 мл. Каждый картридж должен содержать R1-6 мл, R2-11,0 мл.	Набор	8	180 000,00	1 440 000,00
126	Набор для количественного определения ракового антигена 19-9	Набор для количественного определения ракового антигена 19-9 (CA 19-9)(ИХЛ) в сыворотке или плазме крови человека методом ИХЛА на автоматическом анализаторе «ТАКУРРА» T1000 должен быть рассчитан на проведение не менее 200 анализов. Набор должен состоять из не менее 2 картриджей по не менее 100 тестов с RFID метками, которые должны позволять отслеживать остатки анализов в системе и не менее 2 флаконов калибраторов Ca11, Ca12 объемом по не менее 0,5 мл. Каждый картридж должен содержать R1-6 мл, R2-11,0 мл.	Набор	5	180 000,00	900 000,00
127	Набор для количественного определения свободного простатического специфического антигена	Набор для количественного определения свободного опростатического специфического антигена(f-PSA) (ИХЛ) в сыворотке или плазме крови человека методом ИХЛА на автоматическом анализаторе «ТАКУРРА» T1000 должен быть рассчитан на проведение не менее 200 анализов. Набор должен состоять из не менее 2 картриджей по не менее 100 тестов с RFID метками, которые должны позволять отслеживать остатки анализов в системе и не менее 2 флаконов калибраторов Ca11, Ca12 объемом по не менее 0,5 мл. Каждый картридж должен содержать R1-6 мл, R2-11 мл, R3-0,5 мл	Набор	10	160 000,00	1 600 000,00
128	Набор для количественного определения антител IgG к цитомегаловирусу	Набор для количественного определения антител IgG к цитомегаловирусу(CMV IgG) (ИХЛ) в сыворотке или плазме крови человека методом ИХЛА на автоматическом анализаторе «ТАКУРРА» T1000 должен быть рассчитан на проведение не менее 100 анализов. Набор должен состоять из 1 картриджа по не менее 100 тестов с RFID метками, которые должны позволять отслеживать остатки анализов в системе и не менее 2 флаконов калибраторов Ca11, Ca12 объемом по не менее 0,5 мл. Контроль в комплекте. Картридж должен содержать R1-6 мл, R2-11,0 мл.	Набор	5	110 000,00	550 000,00
129	Набор для количественного определения антител IgM к цитомегаловирусу	Набор для количественного определения антител IgM к цитомегаловирусу(CMV IgM) (ИХЛ) в сыворотке или плазме крови человека методом ИХЛА на автоматическом анализаторе «ТАКУРРА» T1000 должен быть рассчитан на проведение не менее 100 анализов. Набор должен состоять из 1 картриджа по не менее 100 тестов с RFID метками, которые должны позволять отслеживать остатки анализов в системе и не менее 2 флаконов калибраторов Ca11, Ca12 объемом по не менее 0,5 мл. Контроль в комплекте. Картридж должен содержать R1-6 мл, R2-11,0 мл.	Набор	5	120 000,00	600 000,00

130	Набор для количественного определения общего аллергена IgE	Набор для количественного определения общего аллергена IgE (Total IgE)(ИХЛ) в сыворотке или плазме крови человека методом ИХЛА на автоматическом анализаторе «ТАКУРРА» T1000 должен быть рассчитан на проведение не менее 100 анализов. Набор должен состоять из не менее 2 картриджей по не менее 50 тестов RFID метками, которые должны позволять отслеживать остатки анализов в системе и двух флаконов калибраторов Cal1, Cal2 объемом по не менее 0,5 мл. Фасовка в упк 2x50 + калибраторы. Каждый картридж содержит R1-6 мл, R2-11 мл, R3-11 мл СТ-КЗ № КЗ 3 107 00524. РК МИ (in vitro)-0№025652	набор	30	99 000,00	2 970 000,00
131	Промывочный буфер для хемилюминесцентного анализатора	Промывочный буфер должен представлять собой концентрат, предназначенный для использования на автоматическом анализаторе «ТАКУРРА» T1000 . Он должен использоваться для промывки зондов и трубок в процессе обнаружения, для промывки твердофазных иммунных комплексов с целью уменьшения перекрестного загрязнения и интерференции между реагентами, а также удаления других свободных компонентов. Промывочным буфером также могут быть разбавлены некоторые образцы. В упаковке должно быть не менее 2 флакона по не менее 250 мл.	набор	100	12 720,00	1 272 000,00
132	Промывочный буфер WS для хемилюминесцентного анализатора	Промывочный буфер должен быть в 2 картриджах по не менее 60 мл., предназначен для промывки и поддержания в рабочем состоянии иглы для отходов и иглы для реагентов на автоматическом анализаторе «ТАКУРРА» T1000 .	набор	6	10 600,00	63 600,00
133	Субстратный буфер для хемилюминесцентного анализатора	Субстратный буфер должен состоять из Субстрат А не менее 500 мл. и Субстрат В не менее 500 мл. Он должен быть предназначен для использования после инкубации и промывки, для использования с набором на автоматическом анализаторе «ТАКУРРА» T1000. Анализатор добавляет субстрат-буфер А для иммуноанализа. Жидкая среда будет подкислена, чтобы предотвратить слишком раннее высвобождение энергии и слипание магнитных гранул, а также отделение сложного эфира акридина (АЭ) от реакционного соединения. Затем добавляется субстрат В с помощью которого жидкую среду подщелачивается и подвергается реакции окисления эфиrom акридина (АЭ), которая генерирует хемилюминесценцию.	набор	8	63 600,00	508 800,00
134	Реакционные кюветы для хемилюминесцентного анализатора	Пластиковые кюветы в планшетах для установки в анализатор, должны быть для использования на автоматическом анализаторе «ТАКУРРА» T1000, не менее 104 шт в планшете. Используются для постановки анализа.	набор	150	6 935,00	1 040 250,00
135	Контроль нескольких анализаторов для иммунохемилюминесцентного анализа Уровень 1	Контроль нескольких анализаторов для иммунохемилюминесцентного анализа Уровень 1 (CIM Level 1) должен состоять из одной пробирки не менее 5 мл. Универсальный контроль должен быть предназначен для использования в качестве материала объективного контроля качества для мониторинга прецизионности количественного реагента для определения нескольких анализаторов на автоматическом анализаторе «ТАКУРРА» T1000 .	набор	2	104 940,00	209 880,00
136	Контроль нескольких анализаторов для иммунохемилюминесцентного анализа Уровень 2	Контроль нескольких анализаторов для иммунохемилюминесцентного анализа Уровень 2 (CIM Level 2) должен состоять из одной пробирки не менее 5 мл. Универсальный контроль должен быть предназначен для использования в качестве материала объективного контроля качества для мониторинга прецизионности количественного реагента для определения нескольких анализаторов на автоматическом анализаторе «ТАКУРРА» T1000.	набор	2	104 940,00	209 880,00
137	Контроль опухолевых маркеров Уровень 1	Контроль опухолевых маркеров Уровень 1 (TMC Level 1) должен состоять из одной пробирки не менее 2 мл. Универсальный контроль должен быть предназначен для использования в качестве материала объективного контроля качества для мониторинга прецизионности количественного реагента для определения опухолевых маркеров на автоматическом анализаторе «ТАКУРРА» T1000.	набор	6	33 920,00	203 520,00

138	Контроль опухолевых маркеров Уровень 2	Контроль опухолевых маркеров Уровень 2 (TMC Level 2) должен состоять из одной пробирки не менее 2 мл. Универсальный контроль должен быть предназначен для использования в качестве материала объективного контроля качества для мониторинга прецизионности количественного реагента для определения опухолевых маркеров на автоматическом анализаторе «ТАКУРРА» Т1000.	набор	6	33 920,00	203 520,00
139	Разбавитель образца №2	Предназначен для разбавления образцов которые будут исследоваться на автоматическом анализаторе «ТАКУРРА» Т1000. Состав: динатрий гидрофосфат, дигидрофосфат натрия, трегалоза, ПК- 300 0,1%, казеин 1%, очищенная вода Объем не менее 2 картриджа по не менее 50 мл.	набор	2	28 315,00	56 630,00
	Итого:					194 286 965,00

Потенциальный поставщик должен предоставить документы согласно требованиям п.75 Правил.

Объем закупаемого товара неокончательный, Заказчик вправе изменять количество в сторону уменьшения либо увеличения в соответствии с потребностями Заказчика.

Условия поставки: г.Астана, ул.Аманат, 3, способом поставки DDP.

Срок поставки: В течение 15 календарных дней с момента подачи Заявки

Место предоставления (приема) документов и окончательный срок подачи ценовых предложений: г.Астана, ул.Аманат, 3, 4 этаж кабинет №439 (отдел гос.закупа, экономист) с 23.12.2024 г. 12.30 часов по 30.12.2024г. 12.30 часов.

Дата, время и место рассмотрения ценовых предложений (вскрытия конвертов с ценовыми предложениями) г.Астана, ул.Аманат 3, 4 этаж 439 кабинет 30.12.2024 г. время 16.00 часов.

Типовой договор прилагается в Приложении №1 к объявлению № 3

Дополнительную информацию и справки можно получить по телефону: 8 (7172) 48-61-70.

Контактный телефон 8 (7172) 48-61-70, адрес электронной почты pol6astana@yandex.kz