



"БЕКІТЕМІН"

Астана қаласы әкімдігінің

ШЖҚ "№6 қиыналық емхана" МКК директоры

Д.С. Байсеркина

2023 жылғы 23 " 12

№3 хабарландыру (2025 жылға сатып алу)

тергеу изоляторлары мен қыямыстық-атқару мекемелерінде ұстлатын адамдар үшін тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі, медициналық көмектің қосымша көлемі шеңберінде дәрілік заттарды, медициналық бұйымдар мен мамандандырылған емдік өнімдерді сатып алуды ұйымдастыру және өткізу қағидаларын бекіту туралы "Қазақстан Республикасының 2021 жылғы 4 маусымдағы №375 Қаулысына сәйкес баға ұсыныстарын сұрату тәсілімен сатып алуды өткізу туралы бюджет қаражаты есебінен және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру, фармацевтикалық қызметтер жүйесінде және Қазақстан Республикасы Үкіметінің кейбір шешімдерінің күші жойылды деп танылған атқарушы (пенитенциарлық) жүйе" (бұдан әрі-ереже) Астана қаласы әкімдігінің "№6 қалалық емхана" ШЖҚ МКК

Астана қаласы әкімдігінің "№6 қалалық емхана" ШЖҚ МКК, 010000, Астана қ., Аманат к - сі, 3, (электрондық мекенжайы: polbastana@yandex.kz), дәрілік заттардың, медициналық бұйымдар мен мамандандырылған емдік өнімдердің баға ұсыныстарын сұрату тәсілімен мынадай позициялар бойынша сатып алуды өткізу туралы хабарлайды:

лот №	Медицинаға арналған бұйымның (МАБ) атауы	Қысқаша сипаттамасы	Өлшем бірлігі	Саны	өлшем бірлігі үшін баға., тенге	Сомасы, тг.
1	R1 алаанинотрансфераза алапин реагентінің диагностикасы: 35 МЛ+ R2-күндік химинде 4 контейнер: 18 мл-күндік хеминде 2 контейнер.	dit/all Жұмыс ерітіндісінің көлемі кемінде 176 мл. Картриджіе тазалау үшін R1 және R2 реагент реагенттері қолданылады. Штрих-кодты қалам мен зарарсыздандырылған сөреден тұратын карусельдегі контейнер анализатор реагентінің каруселі. Калибрлеу және сапаны бақылау процедураларын тек коп сарысулардың комегиден жургизу. Бағдарламалаудың контейнерлерд реагенттерінің ашкөздік талдаушысы каруселин қатан белгіленген жасықтарына орналастырудың қайталама процедуралары қажет болмау керек. Биохимиялық анализаторға арналған BS 430. Жинак кем дегенде 660 зерттеуге есіптелу керек	жинак	33	19 280,00	636 240,00
2	Анықтауға арналған реагенттердің диагностикалық жындығы Альбумин, 4 ыдыста 40 мл-тәу.	Сап сарысуындағы альбумин АЛБ анақтауға арналған екі компонентті реагенттер жинағы. Жұмыс ерітіндісінің көлемі кемінде 160 мл. Реагент ластануда boldinmau ushin bir rettik túrnúsk R1 контейнер контейнерде oraluy tisis in osimsha patron derje kuo талап этилмейде. Штрих-кодты қалам мен зарарсыздандырылған сөреден тұратын карусельдегі контейнер анализатор реагентінің каруселі. Калибрлеу және сапаны бақылау процедураларын тек коп сарысулардың комегиден жургизу. Бағдарламалаудың контейнерлерд реагенттерінің ашкөздік талдаушысы каруселин қатан белгіленген жасықтарына орналастырудың қайталама процедуралары қажет болмау керек. Биохимиялық анализаторға арналған BS 240/BS 240 Pro/BS 430 керек реагент. Жынак кем дегенде 490 зерттеуге есептелу керек	жинак	8	15 000,00	120 000,00
3	R1 Аспаратаминотрансфераза асып анақтауға арналған реагент тердің диагностикасы: химинде 4 контейнер 35 МЛ + R2: химинде 2 ыдыс 18 мл.	Қан сарысуындағы реагент реагентінің асинхронды компоненті Аспаратаминотрансфераза алды. Жұмыс ерітіндісінің көлемі кемінде 176 мл. Реагент ластануда Болдырмау үшін бір реттік túrnúska R1 уәне R2 kontáterlefin oraluy tis уәне kosymsha kartidzhaderge kúy taláp etilmadel. Штрих-кодты қалам мен зарарсыздандырылған сөреден тұратын карусельдегі контейнер анализатор реагентінің каруселі. Калибрлеу және сапаны бақылау процедураларын тек коп сарысулардың комегиден жургизу. Бағдарламалаудың контейнерлерд реагенттерінің ашкөздік анализаторы каруселин қатан белгіленген жасықтарын орналастырудың қайталама процедуралары қажет болмау керек. BS 240/BS 240 Pro/BS 430 - биохимиялық анализатор. Жинак кем дегенде 660 зерттеуге есіптелу керек.	жинак	33	19 280,00	636 240,00
4	Жалпы R1 билирубинді анақтауға арналған реагенттердің диагностикалық жинағы: 35+ R2-күндік кемінде 4 ыдыс: 18 мл-күндік кемінде 2 ыдыс.	Қан сарысуындағы жалпы Tbil/Vox Bilirubin анақтауға арналған екі компонентті реагенттер жиналады. Жұмыс ерітіндісінің көлемі кемінде 176 мл. Реагент ластануда Болдырмау үшін бір реттік túrnúska R1 уәне R2 kontáterlefin oraluy tis уәне kosymsha kartidzhaderge kúy taláp etilmadel. Штрих-кодты қалам мен зарарсыздандырылған сөреден тұратын карусельдегі контейнер анализатор реагентінің каруселі. Калибрлеу және сапаны бақылау процедураларын тек коп сарысулардың комегиден жургизу. Бағдарламалаудың контейнерлерд реагенттерінің ашкөздік талдаушысы каруселин қатан белгіленген жасықтарына орналастырудың қайталама процедуралары қажет болмау керек. BS 240/BS 240 Pro/BS 430 - биохимиялық анализатор. Жынак кем дегенде 610 зерттеуге есептелуі керек.	жинак	30	30 500,00	915 000,00

5	Тикелей билирубинди анактауға арналған реагенттердің диагностикалық жытығы R1: 4-ші ыдыста 35 мл + R2: 2-ші ыдыста 18 мл.	BiL/VOX компоненттерінің билирубин құрамын анықтауға болады. Жұмыс ерітіндісінің көлемі кемінде 176 мл. Реагент ластануда Болдырмау үшін бір реттік тұрпұсқа R1 және R2 kontáterлерін ералуы тіс және қосымша картідзһадеге күй талар етілмедеі. Штрих-кодты қалам мен зарарсыздандырылған сөреден тұратын карусельдегі контейнер анализатор реагентінің каруселі, Калибрлеу және сапаны бақылау процедураларын тек қол сарысулардың көмегімен жүргізу, Бағдарламалаудың контейнерлерд реагенттерінің ашкөздік анализаторы каруселин қатан белгіленген жасықтарын орналастырудың қайталама процедуралары қажет болмау керек. BS 240/BS 240 Pro/BS 430 - биохимиялық анализатор. Жынақ кем дегенде 610 зерттеуге есептелуі керек.	жинақ	21	30 500,00	640 500,00
6	R1 глюкозалар анактауға арналған реагенттердің диагностикасы; 40 мл + R2 4-ші ыдыста; 2-ші ыдыста 20 мл.	Қан сарысуындағы Глю-Год Пап глюкозасын анактауға арналып екі компонентті реагенттер жиналады. Жұмыс ерітіндісінің көлемі кемінде 200 мл. Реагент ластануда Болдырмау үшін бір реттік тұрпұсқа R1 және R2 kontáterлерін ералуы тіс және қосымша картідзһадеге күй талар етілмедеі. Штрих-кодты қалам мен зарарсыздандырылған сөреден тұратын карусельдегі контейнер анализатор реагентінің каруселі, Калибрлеу және сапаны бақылау процедураларын тек қол сарысулардың көмегімен жүргізу, Анализатор жадында едістемени қауға бағдарламалау procedures және containerлерді reagents carouselің қатан анікталған ұяшықтарына Ormalastyr kazhet monthly. BS 240/BS 240 Pro/BS 430 - биохимиялық анализатор. Жинақ кем дегенде 822 зерттеуге арналған	жинақ	40	16 950,00	678 000,00
7	Креатинин R1 анактауға алынған реагенттердің диагностикасы; кем дегенде 2 канал, 27 мл + R2: 1 қол, 18 мл	Сан сарысуында crea-s Креатинин реагенттің құрамдас бөлігінің аналогы болып табылады. Саркозиноксидаза адиси, Жұмыс ерітіндісінің көлемі кемінде 72 мл. Реагент ластануда Болдырмау үшін бір реттік тұрпұсқа R1 және R2 kontáterлерін ералуы тіс және қосымша картідзһадеге күй талар етілмедеі, Штрих-кодты қалам мен зарарсыздандырылған сөреден тұратын карусельдегі контейнер анализатор реагентінің каруселі, Калибрлеу және сапаны бақылау процедураларын тек қол сарысулардың көмегімен жүргізу, Бағдарламалаудың ашкөздігінің анализаторы контейнерлерд реагенттер каруселин қатан белгіленген жыықтарын орналасти орналасти қайталама процедуралары қажет болмау керек, BS 240/BS 240 Pro/BS 430 - биохимиялық анализатор. Жынақ кем дегенде 250 зерттеуге есептелуі керек	жинақ	60	22 200,00	1 332 000,00
8	Неселнәр анактауға арналған реагенттердің диагностикасы R1: кем дегенде 4-тен 35 мл R2: кем дегенде 2-ден 18 мл	Қан сарысуындағы Вип/UREA Мочевина талдаушысы арналған екі компонентті реагенттер жинағы, Жұмыс ерітіндісінің көлемі кемінде 176 мл. Реагент ластануда Болдырмау үшін бір реттік тұрпұсқа R1 және R2 kontáterлерін ералуы тіс және қосымша картідзһадеге күй талар етілмедеі, Штрих-кодты қалам мен зарарсыздандырылған сөреден тұратын карусельдегі контейнер анализатор реагентінің каруселі, Калибрлеу және сапаны бақылау процедураларын тек қол сарысулардың көмегімен жүргізу, Бағдарламалаудың контейнерлерд реагенттерінің ашкөздік анализаторы каруселин қатан белгіленген жасықтарын орналастырудың қайталама процедуралары қажет болмау керек, BS 240/BS 240 Pro/BS 430 - биохимиялық анализатор, Жынақ кем дегенде 600 зерттеуге есептелуі керек	жинақ	35	16 990,00	594 650,00
9	Шағымдары ақуызды анакқа арналған реагенттердің диагностикалық жытығы, R1: 4 мл-тәу 40 мл-күн кім болса да.	Қан сарысуындағы жалпы ақуыз (ТП) анактауға арналып бір компонентті реагенттер жиналады. Жұмыс ерітіндісінің көлемі кемінде 160 мл, Lastanuda Boldyрмау Ushin R1 реагент gettik тұрпұсқа контейнерін оғалуы тісјән қосымса картридјін күй талар ethylmeіде алады. Штрих-кодты қалам мен зарарсыздандырылған сөреден тұратын карусельдегі контейнер анализатор реагентінің каруселі, Калибрлеу және сапаны бақылау процедураларын тек қол сарысулардың көмегімен жүргізу, Бағдарламалаудың контейнерлерд реагенттерінің ашкөздік анализаторы каруселин қатан белгіленген жасықтарын орналастырудың қайталама процедуралары қажет болмау керек, BS 240/BS 240 Pro/BS 430 - биохимиялық анализатор. Жинақ кем дегенде 1428 зерттеуге есіптелу керек	жинақ	9	13 680,00	123 120,00
10	Жалпы холестеринді анактауға арналған реагенттердің диагностикалық жытығы, R1: 4 мл-күн 40 мл-күн кімге.	Холестерин деңгейін CHOL/TC арқылы анықтауға болады. Жұмыс ерітіндісінің көлемі кемінде 160 мл. Lastanuda Boldyрмау Ushin R1 реагент gettik тұрпұсқа контейнерін оғалуы тісјән қосымса картридјін күй талар ethylmeіде алады, Штрих-кодты қалам мен зарарсыздандырылған сөреден тұратын карусельдегі контейнер анализатор реагентінің каруселі, Калибрлеу және сапаны бақылау процедураларын тек қол сарысулардың көмегімен жүргізу, Бағдарламалаудың контейнерлерд реагенттерінің ашкөздік талдаушысы каруселин қатан белгіленген жасықтарына орналастырудың қайталама процедуралары қажет болмау керек. BS 240/BS 240 Pro/BS 430 - биохимиялық анализатор, Жынақ кем дегенде 728 зерттеуге есіптелу керек	жинақ	17	22 100,00	375 700,00

11	Анықтауға арналған реагенттерді диагностикалық жыттығы триглицерид, R1: 4-тен 40 мл-тәу.	Анықтауға арналған бір компонентті реагенттер триглицерид (TG) қан сарысуында. Жұмыс ерітіндісінің көлемі кемінде 160 мл. Ластануда Болдырмау Ushin R1 реагент теттік тұрнұсқа контейнерін оралуы тиісін қосымша картридждің күй талар ethylmeіде алады, Штрих-кодты қалам мен зарарсыздандырылған сөреден тұратын карусельдегі контейнер анализатор реагентінің карусельі. Калибрлеу және сапаны бақылау процедураларын тек коп сарысулардың көмегімен жургизу. Бағдарламалаудың контейнерлерд реагенттерінің ашкөздік таллаушысы каруселин қатан белгіленген жасықтарына орналастырудың қайталама процедуралары қажет болмау керек. BS 240/BS 240 Pro/BS 430 - биохимиялық анализатор. Жынақ кем дегенде 728 зерттеуге есептелуі керек	жинақ	4	43 200,00	172 800,00
12	R1 Альфа-амилаза аналитик реагентінің диагностикасы: кемінде 1 38 мл + R2: кемінде 1 10 мл.	қан сарысуындағы AMS альфа-амилаза реагенттердің компоненттерін талдау. Zhunys ерітіндісінің көлемі кемінде 48 ml. Реагент ластануда Болдырмау үшін бір реттік тұрнұсқа R1 және R2 контáтерлерін ералуы тіс және қосымша kartidzhaderge күй талар етілмедеі, Штрих-кодты қалам мен зарарсыздандырылған сөреден тұратын карусельдегі контейнер анализатор реагентінің карусельі. Калибрлеу және сапаны бақылау процедураларын тек коп сарысулардың көмегімен жургизу. Бағдарламалаудың контейнерлерд реагенттерінің ашкөздік анализаторы каруселин қатан белгіленген жасықтарын орналастырудың қайталама процедуралары қажет болмау керек. BS 240/BS 240 Pro/BS 430 - биохимиялық анализатор. Жынақ кем дегенде 154 зерттеуге есептелуі керек	жинақ	6	30 700,00	184 200,00
13	Анықтауға арналған реагенттердің диагностикасы гамма-глутамилтрансфераза, R1: кем дегенде 4-тен 35 мл + R2: кем дегенде 2-ден 18 мл.	Қан сарысуындағы ГТТ гамма-глутамилтрансфераза реагентінің асинхронды компоненті. Жұмыс ерітіндісінің көлемі кемінде 176 мл. Реагент ластануда Болдырмау үшін бір реттік тұрнұсқа R1 және R2 контáтерлерін ералуы тіс және қосымша kartidzhaderge күй талар етілмедеі, Штрих-кодты қалам мен зарарсыздандырылған сөреден тұратын карусельдегі контейнер анализатор реагентінің карусельі. Калибрлеу және сапаны бақылау процедураларын тек коп сарысулардың көмегімен жургизу. Бағдарламалаудың контейнерлерд реагенттерінің ашкөздік анализаторы каруселин қатан белгіленген жасықтарын орналастырудың қайталама процедуралары қажет болмау керек. BS 240/BS 240 Pro/BS 430 - биохимиялық анализатор. Жинақ кем дегенде 660 зерттеуге есітелуі керек.	Жинақ	6	28 000,00	168 000,00
14	Зар қышқылын анықтауға арналған реагенттердің диагностикалық жыттығы R1: 40 мл-тәу адамға + R2: 2 мл-күн адамға 20 мл	Қан сарысуындағы несеп қышқылының UA мөлшерін анықтауға арналған екі компонентті реагент жинағы. Жұмыс ерітіндісінің көлемі кемінде 200 мл. Контаминацияны болдырмау және қосымша картридждерге құюды қажет етпеу үшін реагенттерді бір рет қолданылатын түпнұсқалық R1 және R2 контейнерлеріне салу керек. Контейнерлер анализатордың реагент карусельіне толығымен бейімделуі және анализатордың кірістірілген сканерімен толық үйлесімді арнайы штрих-кодпен жабдықталуы керек. Тек мультисера көмегімен калибрлеу және сапаны бақылау процедураларын орындаңыз. Анализатордың жадында әдісті бағдарламалау және реагент карусельінің қатан белгіленген ұшықтарына контейнерлерді орналастыру үшін қайталанатын процедуралардың қажеті жоқ. BS240/BS240Pro/BS430 жабық жүйелік химия анализаторларымен үйлесімді. Жинақ кем дегенде 698 зерттеуге арналған болуы керек	Жинақ	4	23 800,00	95 200,00
15	R1 сілтілі фосфатазаны анықтауға арналған реагенттердің диагностикалық жынағы: 4 x 35 мл + R2 кем емес: 2 x 18 мл кем емес	Қан сарысуындағы АЛР сілтілі фосфатазасын анықтауға арналған екі компонентті реагент жинағы. Жұмыс ерітіндісінің көлемі кемінде 176 мл. Контаминацияны болдырмау және қосымша картридждерге құюды қажет етпеу үшін реагенттерді бір рет қолданылатын түпнұсқалық R1 және R2 контейнерлеріне салу керек. Контейнерлер анализатордың реагент карусельіне толығымен бейімделуі және анализатордың кірістірілген сканерімен толық үйлесімді арнайы штрих-кодпен жабдықталуы керек. Тек мультисера көмегімен калибрлеу және сапаны бақылау процедураларын орындаңыз. Анализатордың жадында әдісті бағдарламалау және реагент карусельінің қатан белгіленген ұшықтарына контейнерлерді орналастыру үшін қайталанатын процедуралардың қажеті жоқ. BS240/BS240Pro/BS430 жабық жүйелік химия анализаторларымен үйлесімді. Жинақ кем дегенде 600 зерттеуге арналған болуы керек	Жинақ	9	16 290,00	146 610,00
16	R1 темірін анықтауға арналған реагенттердің диагностикалық жынағы: кемінде 2 x 40 мл + R2: кемінде 1 x 16 мл + калибратор 1 бөтелке кемінде 1,5 мл + бақылау 1 бөтелке кемінде 5 мл	Қан сарысуындағы темір FE анықтауға арналған екі компонентті реагенттер жинағы. Жұмыс ерітіндісінің көлемі кемінде 96 мл. Реагенттер R1 және R2 бір рет қолданылатын түпнұсқалық контейнерлерге салынуы керек + калибратор 1x кемінде 1,5 мл + бақылау 1x кемінде 5 мл ластануды болдырмау үшін және қосымша картридждерге құюды қажет етпейді. Контейнерлер анализатордың реагент карусельіне толығымен бейімделуі және анализатордың кірістірілген сканерімен толық үйлесімді арнайы штрих-кодпен жабдықталуы керек. Тек мультисера көмегімен калибрлеу және сапаны бақылау процедураларын орындау. Анализатордың жадында әдісті бағдарламалау және реагент карусельінің қатан белгіленген ұшықтарына контейнерлерді орналастыру үшін қайталанатын процедуралардың қажеті жоқ. BS240/BS240Pro/BS430 жабық жүйелік химия анализаторларымен үйлесімді. Жинақ кем дегенде 483 зерттеуге арналған болуы керек	Жинақ	16	28 800,00	460 800,00

17	Жоғары тығыздықтағы липопротеинді холестеринді HDL-C R1 анықтауға арналған реагенттердің диагностикалық жинағы; кем дегенде 1 бөтелке 40 мл + R2; кем дегенде 1 бөтелке 14 мл.	Қан сарысуындағы жоғары концентрациядағы липидтер алмасуын тұнбасыз тікелей фотометрия арқылы сандық анықтауға арналған екі компонентті реагенттер жиынтығы. Байқалатын әсердің ерекшелігіне ±10% шегінде NV концентрациясы әсер етпейді. Жұмыс ерітіндісінің көлемі кемінде 54 мл. Контаминацияны болдырмау және қосымша картридждерге құюды қажет етпеу үшін реагенттерді бір рет қолданылатын түпнұсқалық R1 және R2 контейнерлеріне салу керек. Контейнерлер анализатордың реагент карусельіне толығымен бейімделуі және анализатордың кірістірілген сканерімен толық үйлесімді арнайы штрих-кодпен жабықталуы керек. Тек мультисера көмегімен калибрлеу және сапаны бақылау процедураларын орындау. Анализатордың жадында әдісті бағдарламалау және реагент карусельінің қатаң белгіленген ұяшықтарына контейнерлерді орналастыру үшін қайталанатын процедуралардың қажеті жоқ. 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	Төмен тығыздықтағы липопротеин холестериннің анықтауға арналған реагенттердің диагностикалық жинағы LDL-C R1; кем дегенде 1 бөтелке 40 мл + R2; кем дегенде 1 бөтелке 14 мл.	Қан сарысуындағы төмен концентрациялы липидтер алмасуын тұнбасыз тікелей фотометрия арқылы сандық анықтауға арналған екі компонентті реагенттер жиынтығы. Байқалатын әсердің ерекшелігіне ±10% шегінде NV концентрациясы әсер етпейді. Жұмыс ерітіндісінің көлемі кемінде 54 мл. Контаминацияны болдырмау және қосымша картридждерге құюды қажет етпеу үшін реагенттерді бір рет қолданылатын түпнұсқалық R1 және R2 контейнерлеріне салу керек. Контейнерлер анализатордың реагент карусельіне толығымен бейімделуі және анализатордың кірістірілген сканерімен толық үйлесімді арнайы штрих-кодпен жабықталуы керек. Тек мультисера көмегімен калибрлеу және сапаны бақылау процедураларын орындаңыз. Анализатордың жадында әдісті бағдарламалау және реагент карусельінің қатаң белгіленген ұяшықтарына контейнерлерді орналастыру үшін қайталанатын процедуралардың қажеті жоқ. 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 бөтелке 1 мл (HDL-C, LDL-C)	Липидтерді сандық анықтауға арналған екі компонентті сынақтарға арналған мультикалибратор. Сынақтарды калибрлеуге арналған сертификатталған аналитикалық мәндері бар мұздатылған кептірілген сарысу: ApoA1, ApoB, HDL-C, LDL-C, тұндырусыз тікелей фотометрия арқылы анықталады. Лиофильді сарысуды сұйылту кезінде дайын калибратордың көлемі кемінде 5 мл құрайды. Мультикалибратор жинағы анализатордың жадында анықтамалық сынақ мәндерін автоматты түрде оқу үшін анализатордың кірістірілген сканерімен үйлесімді арнайы штрих-кодпен жабықталуы керек. BS240/BS240Pro/BS430 жабық жүйелік химия анализаторларымен үйлесімді.	Жинақ	1	106 300,00	106 300,00
20	Өрқайсысы 3 мл-ден кем емес 10 бөтелкеге арналған мультикалибратор	Бір компонентті және екі компонентті сынақтарға арналған бір деңгейлі мультикалибратор. Сынақ калибрлеуге арналған сертификатталған аналит мәндері бар мұздатылған кептірілген сарысу: 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 сарысуды сұйылтқанда дайын калибратордың көлемі кемінде 30 мл құрайды. Мультикалибратор жинағы анализатордың жадында анықтамалық сынақ мәндерін автоматты түрде оқу үшін анализатордың кірістірілген сканерімен үйлесімді арнайы штрих-кодпен жабықталуы керек. BS240/BS240Pro/BS430 жабық жүйелік химия анализаторларымен үйлесімді	пакет	2	122 800,00	245 600,00
21	Multi Control сына 1-денейден, кем дегенде 6 бөтелке 5 мл	Анықталған талданатын заттар үшін сертификатталған мәндері (N) бар QC үшін мұздатылған кептірілген сарысу: 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; мочевино; UA; Fe; CHE; EPH; 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 сарысуды сұйылтқанда дайын бақылау ерітіндісінің көлемі кемінде 30 мл құрайды. Бақылау сарысу жинағы анализатордың жадында анықтамалық сынақ мәндерін автоматты түрде оқу үшін анализатордың кірістірілген сканерімен үйлесімді арнайы штрих-кодпен жабықталуы 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 бөтөлкө 5 мл	Аныкталган липидті талдаушылар үшін сертифицикталган мәндери (P) бар QC үшін мұздатылган кептірілген сарысу: 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; EPH; Na+; K+; Cl-; C3; C4; CRP; HS-CRP; HDL-C; LDL-C; Apo-A1; Apo-B; КБ; СК-МВ; ASO; TRF; FER; Тұндырусыз тікелей фотометрия арқылы UIBC. Лиофильді сарысуды сұйылтканда дайын бақылау ерітіндісінің көлемі кемінде 30 мл құрайды. Бақылау сарысу жинағы анализатордың жадында анықтамалық сынақ мәндерін автоматты түрде оқу үшін анализатордың кірістірілген сканерімен үйлесімді арнайы штрих-кодпен жабықталуы керек. BS240/BS240Pro/BS430 жабық жүйелік химия анализаторларымен үйлесімді	пакет	4	158 400,00	633 600,00
23	C-реактивті протеин R1 анықтауға арналған реагенттердің диагностикалық жинағы: 40 мл 1 құты + R2: 10 мл 1 құты.	Нефелометрия әдісімен қан сарысуындағы C-реактивті ақуыз CRP анықтауға арналған екі компонентті реагенттер жиынтығы. Жұмыс ерітіндісінің көлемі кемінде 50 мл. Контаминацияны болдырмау және қосымша картридждерге құюды қажет етпеу үшін реагенттерді бір рет қолданылатын түпнұсқалық R1 және R2 контейнерлеріне салу керек. Контейнерлер анализатордың реагент карусельіне толығымен бейімделуі және анализатордың кірістірілген сканерімен толық үйлесімді арнайы штрих-кодпен жабықталуы керек. Тек мультисеря көмегімен калибрлеу және сапаны бақылау процедураларын орындаңыз. Анализатордың жадында әдісті бағдарламалау және реагент карусельінің қатаң белгіленген ұяшықтарына контейнерлерді орналастыру үшін қайталанатын процедуралардың қажеті жоқ. 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 ақуыз калибраторы, кем дегенде 5 бөтөлкө 1 мл (C3, C4, CRP, IgA, IgG, IgM)	C3, C4, CRP, IgA, IgG, IgM сынақтарын орындау кезінде калибрлеу процедурасын жүргізуге арналған, сертифицикталған анықтамалық мәндери бар адам сарысуына негізделген арнайы калибратор. Калибратор сұйық күйде, толық дайын болуы керек және алдын ала дайындықты қажет етпейді. Калибратор ластанудың алдын алу және тұрақтылықты ұзарту үшін кейіннен бөлек құтыларды пайдалануға мүмкіндік беретін бірнеше құтыға оралған болуы керек. Калибратордың жалпы көлемі кемінде 5 мл болуы керек. Калибраторы бар құтылар анализатордың реагент карусельіне толығымен бейімделуі керек. Әрбір бөтөлкө BS240/BS240Pro/BS430 жабық жүйе биохимиялық анализаторлары бар арнайы штрих-кодпен жабықталуы керек.	пакет	2	138 360,00	276 720,00
25	D-Dimer анықтауға арналған реагенттердің диагностикалық жинағы (R1: кем дегенде 1 бөтөлкө 40 мл + R2: кем дегенде 1 бөтөлкө 15 мл)	Қан сарысуындағы D-Dimer анықтауға арналған екі компонентті реагенттер жиынтығы. Жұмыс ерітіндісінің көлемі кемінде 55 мл. Контаминацияны болдырмау және қосымша картридждерге құюды қажет етпеу үшін реагенттерді бір рет қолданылатын түпнұсқалық R1 және R2 контейнерлеріне салу керек. Контейнерлер анализатордың реагент карусельіне толығымен бейімделуі және анализатордың кірістірілген сканерімен толық үйлесімді арнайы штрих-кодпен жабықталуы керек. Тек бастапқы бақылау плазмасын пайдаланып калибрлеу және сапаны бақылау процедураларын орындаңыз. Анализатордың жадында әдісті бағдарламалау және реагент карусельінің қатаң белгіленген ұяшықтарына контейнерлерді орналастыру үшін қайталанатын процедуралардың қажеті жоқ. 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, әрқайсысы 0,5 мл кем дегенде 2 бөтөлкө.	Анықталатын талданатын заттар үшін сертифицикталған мәндери (N, H) бар QC D-Dimer үшін мұздатылған кептірілген плазма: D-Dimer түпнұсқалық тікелей фотометрия арқылы. Плазманы сұйылтканда дайындалған бақылау ерітіндісінің көлемі кемінде 1 мл құрайды. Бақылау сарысу жинағы анализатордың жадында анықтамалық сынақ мәндерін автоматты түрде оқу үшін анализатордың кірістірілген сканерімен үйлесімді арнайы штрих-кодпен жабықталуы керек. BS240/BS240Pro/BS430 жабық жүйелік химия анализаторларымен үйлесімді	жинақ	3	100 000,00	300 000,00
27	Жұғыш затты жууға арналған ерітінді, кем дегенде 1 литр.	Арнайы концентрлі реагент Жұғыш зат CD80. Реагент реакциялық кюветалар блогын, мөлшерлеу зондтарын және араластырғышты жуу үшін қолданылатын жуу ерітіндісін дайындауға арналған. Дайын ерітінді анализатор бөліктерімен жанасу кезінде коррозиялық немесе тотықтатырғыш қасиеттерге ие болмауы керек. Концентрат кем дегенде 1 литрге оралуы керек. Кем дегенде 15 литр тазалау ерітіндісін дайындау үшін жеткілікті болуы керек. BS240/BS240Pro/BS430 жабық жүйелік химия анализаторларымен үйлесімді	бөтөлкө	135	33 000,00	4 455 000,00

28	R1 калибраторымен антистрептолизин О II анықтауға арналған реагенттердің диагностикалық жинағы: кемінде 1 x 23 мл + R2: 1 x 23 мл кем емес + калибратор 0,5 мл 1 құтыдан кем емес	Қан сарысуындағы антистрептолизин О II ASO анықтауға арналған екі компонентті реагенттер жиынтығы. Жұмыс ерітіндісінің көлемі 46 мл кем емес + Калибратор 1x0,5 мл кем емес. Контаминацияны болдырмау және қосымша картридждерге құюды қажет етпеу үшін реагенттерді бір рет қолданылатын түпнұсқалық R1 және R2 контейнерлеріне салу керек. Контейнерлер анализатордың реагент карусельіне толығымен бейімделуі және анализатордың кірістірілген сканерімен толық үйлесімді арнайы штрих-кодпен жабықталуы керек. Тек мультисера көмегімен калибрлеу және сапаны бақылау процедураларын орындаңыз. Анализатордың жадында әдісті бағдарламалау және реагент карусельінің қатаң белгіленген ұяшықтарына контейнерлерді орналастыру үшін қайталанатын процедуралардың қажеті 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 анықтауға арналған реагенттердің диагностикалық жинағы, R1: кемінде 1 x 40 мл + R2: кемінде 1 x 11 мл,	Қан сарысуындағы ревматоидты фактор II РЖ анықтауға арналған екі компонентті реагенттер жиынтығы. Жұмыс ерітіндісінің көлемі кемінде 51 мл. Контаминацияны болдырмау және қосымша картридждерге құюды қажет етпеу үшін реагенттерді бір рет қолданылатын түпнұсқалық R1 және R2 контейнерлеріне салу керек. Контейнерлер анализатордың реагент карусельіне толығымен бейімделуі және анализатордың кірістірілген сканерімен толық үйлесімді арнайы штрих-кодпен жабықталуы керек. Тек мультисера көмегімен калибрлеу және сапаны бақылау процедураларын орындау. Анализатордың жадында әдісті бағдарламалау және реагент карусельінің қатаң белгіленген ұяшықтарына контейнерлерді орналастыру үшін қайталанатын процедуралардың қажеті 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 деңгей×0,5 мл	РЖ сынақтарын орындау кезінде калибрлеу процедурасын орындау үшін сертификатталған анықтамалық мәндері бар адам сарысуына негізделген арнайы калибратор. Калибратор сұйық күйде, толық дайын болуы керек және алдын ала дайындықты қажет етпейді. Калибратор ластанудың алдын алу және тұрақтылықты ұзарту үшін кейіннен бөлек құтыларды пайдалануға мүмкіндік беретін бірнеше құтыға оралған болуы керек. Калибратордың жалпы көлемі кемінде 5 л 0,5 мл болуы керек. Калибраторы бар құтылар анализатордың реагент карусельіне толығымен бейімделуі керек. Әрбір бөлекке BS240/BS240Pro/BS430 жабық жүйе биохимиялық анализаторлары бар арнайы штрих-кодпен жабықталуы керек.	жинақ	2	123 000,00	246 000,00
31	TripleControl L: кем дегенде 3 бөтелке 1 мл; H: кем дегенде 3 бөтелке 1 мл (ASO/CRP/RF)	Анықталатын талданатын заттар үшін сертификатталған мәндері (N, H) бар QC сапасын бақылау үшін мұздатылған кептірілген плазма: жауын-шашынсыз тікелей фотометрия арқылы ASO/CRP/RF. Плазманы сұйылтқанда дайындалған бақылау ерітіндісінің көлемі кемінде 1 мл құрайды. Бақылау сарысу жинағы анализатордың жадында анықтамалық сынақ мәндерін автоматты түрде оқу үшін анализатордың кірістірілген сканерімен үйлесімді арнайы штрих-кодпен жабықталуы 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 қювет 100 дана	Пластикалық қювета 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	Еріткіш M-58D 20 л	Түзілген элементтерді санау кезінде қанды сұйылтуға арналған M58 D маркалы арнайы еріткіш. Композицияда зиянды заттар болмауы керек. Арнайы бактерияға қарсы қоспалардың болуы осы сұйылтқышты қаптамада көрсетілген бүкіл жарамдылық мерзімі ішінде пайдалануға мүмкіндік беруі керек. Қаптама BC 5800 автоматты гематологиялық анализаторына арналған оқу құрылғысымен үйлесімді арнайы штрих-кодпен белгіленуі керек Қаптаманың көлемі кемінде 20 литр.	канистр	150	47 000,00	7 050 000,00
36	Автоматты шұңқырлар, орамға кемінде 1000 дана	Реакциялық қюветтердің пластик таспасының орамы, әрбір қюветта магниттік шардан тұрады. Әр орамға 1000 реакциялық қювет. Орам S3100 автоматты анализатор-коагулометрге арналған оқу құрылғысымен үйлесімді арнайы магниттік картамен белгіленген.	орам	39	185 000,00	7 215 000,00

37	Ферритинді анықтау жинағы, кемінде 50 сынағы бар кемінде 2 картридж.	Ферритин реагент жинағы әрқайсысында 50 сынақтан тұратын кемінде екі картриджден тұруы керек. Картридждер CL-1000i хемилюминесценттік иммунологиялық анализаторының реагенттік карусельіне толығымен бейімделуі және анализатордың кірістірілген сканерімен толық үйлесімді арнайы штрих-кодпен жабдықталған болуы керек. 100 оңр	жинақ	87	84 000,00	7 308 000,00
38	Фолий қышқылын анықтау жинағы, кемінде 50 сынақ үшін кемінде 2 картридж	Фолий қышқылының реагент жинағы жалпы саны 50 анықтау үшін кемінде 50 анықтаудан тұратын екі картриджден тұруы керек. Картридждер CL-1000i хемилюминесценттік иммунологиялық анализаторының реагенттік карусельіне 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-ОН-Д витаминнің жалпы мөлшерін анықтауға арналған жинақ (25-ОН-Д витамині), кемінде 50 сынақ үшін кемінде 2 картридж.	25-ОН-Vitamin D Total реагент жинағы кемінде 50 сынақтан тұратын кемінде екі картриджден, жалпы саны кемінде 100 анықтаудан тұруы керек. Картридждер анализатордың реагенттік карусельіне толығымен бейімделуі және CL-1000i хемилюминесценттік иммунологиялық анализаторының кірістірілген сканерімен толық үйлесімді арнайы штрих-кодпен жабдықтауы керек.	жинақ	35	210 000,00	7 350 000,00

40	В12 дәруменін анықтауға арналған жинақ, кемінде 50 сынақтан тұратын кемінде 2 картридж.	В12 дәрумені реагент жинағы кемінде 50 анықтамасы бар екі картриджден тұруы керек. Картридждер анализатордың реагенттік карусельіне толығымен бейімделуі және CL-1000i хемиллюминесценттік 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 қаптама, әрқайсысында 88 кюветтен кем емес 2 таблетка.	CL-1000i хемиллюминесценттік иммунологиялық анализаторына арналған кюветалар жиынтығы кемінде 21 қаптамадан, әрқайсысында 88 кюветтен кем емес 2 таблеткадан тұруы керек. Әрбір пластина CL-1000i хемиллюминесценттік иммундық талдау анализаторының оқу 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 хемиллюминесценттік 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	Жуу буфері 10 л кем емес.	Жуу буфері көлемі кемінде 10 литр болатын пайдалануға дайын арнайы ерітінді болуы керек. CL-1000i хемиллюминесценттік иммунологиялық анализаторының кірістірілген сканерімен үйлесімді арнайы штрих-кодпен жабдықталған.	канистр	120	48 300,00	5 796 000,00
44	Лизис реагенті M-58LEO (I), 1000 мл.	M-58 LEO I LYSE маркалы арнайы сұйық реагент, лейкоформулануы 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 көлемі 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, лейкоформулануы 5 субпопуляцияға 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 көлемі кемінде 500 мл.	бөтелке	35	28 325,00	991 375,00
46	Лизис реагент M-58 LH, кемінде 500 мл.	Гемоглобинді есептеу кезінде қызыл қан 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 көлемі кемінде 500 мл.	бөтелке	120	22 220,00	2 666 400,00
47	Лизис реагенті M-58 LBA, 1000 мл кем емес.	M-58 LBA LYSE маркалы арнайы сұйық реагент, лейкоформулануы 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 көлемі 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)	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	Бақылау қаны BC-SD 3 x 3,0 мл три-пакет (Iд, IН, IН)	BC-SD бренд жинағы негізгі M58 реагенттерін пайдаланатын аспаптарда өлшеу дәлдігін күнделікті зертханалық бақылауға арналған. Жинақ әрқайсысының сыйымдылығы кемінде 3,0 мл болатын үш бөтелкеден тұруы керек. Бақылау шешімдері кем дегенде сегіз CBC параметрі үшін расталған бақылау деректерін және лейкоциттердің, эритроциттердің және тромбоциттердің үш шыны таралу қисығына қатысты қосымша аналитикалық параметрлерді қамтамасыз етеді. Жинақпен бірге келетін кірістіруде көрсетілген төмен, қалыпты және жоғары көрсеткіштерге сәйкес келетін сертификатталған анықтамалық параметрлердің болуы. Сонымен қатар, кірістірмеде анықтамалық параметрлерді құрылғы жадына автоматты түрде енгізу үшін BC 5800 автоматты гематологиялық анализаторының оқу құралымен үйлесімді арнайы штрих-код болуы керек.	жинақ	6	105 000,00	630 000,00
50	Протромбин уақытын анықтауға арналған реагенттердің диагностикалық жинағы, кем дегенде 10 бөтелке 4 мл.	Протромбин уақытын анықтауға арналған реагенттердің диагностикалық жинағы, кем дегенде 10 бөтелке 4 мл. Қаптама S3100 автоматты анализатор-коагулометрге арналған оқу құрылғысымен үйлесімді арнайы магниттік картамен белгіленуі керек.	жинақ	30	41 000,00	1 230 000,00

51	АРТТ, АРТТ анықтауға арналған реагенттердің диагностикалық жинағы, әрқайсысы 2 мл кем дегенде 10 бөтелке	АПТТ, АРТТ анықтауға арналған реагенттердің диагностикалық жинағы, 2 мл кем дегенде 10 бөтелке. Қаптама S3100 автоматты анализатор-коагулометрге арналған оқу құрылғысымен үйлесімді арнайы магниттік картамен белгіленуі керек.	жинақ	25	29 300,00	732 500,00
52	Фибриногенді анықтауға арналған реагенттердің диагностикалық жинағы, кем дегенде 6 бөтелке 4 мл + 1 бөтелке 1 мл қал + кем дегенде 2 бөтелке 75 мл.	Фибриногенді анықтауға арналған реагенттердің диагностикалық жинағы, кем дегенде 6 бөтелке 4 мл + 1 бөтелке 1 мл қал + кем дегенде 2 бөтелке 75 мл. Қаптама S3100 автоматты анализатор-коагулометрге арналған оқу құрылғысымен үйлесімді арнайы магниттік картамен белгіленуі керек.	жинақ	30	110 000,00	3 300 000,00
53	Тромбин уақытын анықтауға арналған реагенттердің диагностикалық жинағы, кем дегенде 10 бөтелке 2 мл	Тромбин уақытын анықтауға арналған реагенттердің диагностикалық жинағы, кем дегенде 10 бөтелке 2 мл. Қаптама S3100 автоматты анализатор-коагулометрге арналған оқу құрылғысымен үйлесімді арнайы магниттік картамен белгіленуі керек.	жинақ	20	20 320,00	406 400,00
54	Реагент кальций хлориді ерітіндісі, әрқайсысы 4 мл кем дегенде 10 бөтелке.	Реагент кальций хлориді ерітіндісі, әрқайсысы 4 мл кем дегенде 10 бөтелке. Қаптама S3100 автоматты анализатор-коагулометрге арналған оқу құрылғысымен үйлесімді арнайы магниттік картамен белгіленуі керек.	жинақ	18	12 750,00	229 500,00
55	Жуу ерітіндісі -1, әрқайсысы 15 мл-ден кемінде 10 бөтелке	Жуу ерітіндісі -1, әрқайсысы 15 мл-ден кемінде 10 бөтелке. Қаптама S3100 автоматты коагулометр анализаторының оқу құралымен 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 бөтелке 2500 мл. Қаптама S3100 автоматты коагулометр анализаторының оқу құралымен үйлесімді болуы керек	заптар	35	67 900,00	2 376 500,00
57	Бақылау плазмасы -1, кем дегенде 10 бөтелке 1 мл.	Бақылау плазмасы -1, кем дегенде 10 бөтелке 1 мл. Қаптама S3100 автоматты анализатор-коагулометрге арналған оқу құрылғысымен үйлесімді арнайы магниттік картамен белгіленуі керек.	жинақ	4	110 000,00	440 000,00
58	Бақылау плазмасы -2, әрқайсысы 1 мл-ден кемінде 10 бөтелке.	Бақылау плазмасы -2, әрқайсысы 1 мл-ден кемінде 10 бөтелке. Қаптама S3100 автоматты анализатор-коагулометрге арналған оқу құрылғысымен үйлесімді арнайы магниттік картамен белгіленуі керек.	жинақ	4	110 000,00	440 000,00
59	S3100 автоматты коагулометр анализаторына арналған магнитті араластырғыш	Магниттік араластырғыш – S3100 коагулометрдің жабық жүйесінде көп рет пайдалануға арналған өлшемі 2*7мм магнитті цилиндр.	дана	2	30 000,00	60 000,00
60	Гликозилденген гемоглобинді (HbA1c) анықтауға арналған реагенттер жинағы.	Қандағы гликозилденген гемоглобинді (HbA1c) анықтауға арналған реагенттер жиынтығы мыналардан тұруы керек: Элюент А - 800 мл кем дегенде 2 бөтелке. Оң заряды төмен HbA1a, HbA1b және HbF элюциясы үшін қолданылуы керек. Элюент В – 1 бөтелке 700 мл. Орташа оң зарядпен LA1c және HbA1c элюциясы үшін қолданылуы керек. Элюент С – 1 бөтелке 800 мл. жоғары оң зарядпен HbA0 элюциясы үшін қолданылуы керек. L-гемолитикалық агент - 1 бөтелке 5000 мл. Эритроциттер лизисі және гликирленген гемоглобинді босату үшін қолданылуы керек. Реагент жинағы функционалды түрде H8 гликирленген гемоглобин 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 H8 гемоглобиннің жабық жүйесінің (HPLC) анализаторын калибрлеу және сынақ нәтижелерінің сенімділігін қамтамасыз ету үшін пайдаланылатын толық қан өнімінің түріне сәйкес болуы керек. Жинақ кемінде 1 бөтелке 0,1 мл болатын HbA1c калибраторынан (1-денгей) және кем дегенде 0,1 мл 1 бөтелке HbA1c калибраторынан (2-денгей) тұруы керек. Калибратор жинағы функционалды түрде H8 гемоглобиннің жабық жүйесі (HPLC) анализаторымен үйлесімді болуы керек.	жинақ	2	84 600,00	169 200,00

62	Гликирленген гемоглобинді бақылау материалы HbA1c	HbA1c гликирленген гемоглобинді бақылау материал жинағы H8 гликирленген гемоглобин анализаторының (HPLC) жабық жүйесінің элюция функциясын сынау үшін пайдаланылатын толық қан өнімінің түріне сәйкес болуы керек. Жинақ 0,1 мл 1 бөтелкеден жоғары деңгейдегі бақылау материалынан тұруы керек. және төмен деңгейлі бақылау материалы, кем дегенде 1 бөтелке 0,1 мл. Сапаны бақылау бағдарламасын күнделікті іске қосу H8 гликирленген гемоглобин анализаторының күйін анықтауға және сынақ нәтижелерінің сенімділігін қамтамасыз етуге қабілетті болуы керек. HbA1c гликирленген гемоглобинді бақылау материал жинағы H8 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 гемоглобинді адсорбциялау үшін катионалмастырғыш шайыр болуы керек. Элюент концентрациясы жоғарылаған сайын HbA1a, HbA1b, HbF, HbA1c және HbA0 элюцияланады.	нәрсе	5	484 700,00	2 423 500,00
64	Қалқанша безінің ынталандырушы гормонының (TSH) анықтауға арналған реагенттердің диагностикалық жинағы, кемінде 50 сынақ үшін кемінде 2 картридж	Қалқанша безінің ынталандыратын гормонды (TSH) анықтауға арналған реагент жинағы кемінде 50 анықтауы бар кемінде екі картриджден тұруы керек. Картридждер CL-1000i хемилюминесценттік иммунологиялық анализаторының реагенттік карусельіне толығымен бейімделуі және CL-1000i анализаторының кірістірілген сканерімен толық үйлесімді арнайы штрих-кодпен жабдықталған болуы керек.	жинақ	100	58 900,00	5 890 000,00
65	Қалқанша безінің ынталандырушы гормонының (TSH) калибраторы, 2 мл-ден кем емес 3 бөтелке.	Қалқанша безінің ынталандырушы гормонының (TSH) калибраторларының жинағы, кем дегенде 3 бөтелке 2 мл. пайдалануға дайын сұйық 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 оқу үшін.	жинақ	3	30 450,00	91 350,00
66	Бос тироксинді (FT4) анықтауға арналған реагенттердің диагностикалық жинағы, кемінде 50 сынақ үшін кемінде 2 картридж	Бос тироксинді (FT4) анықтауға арналған реагенттер жинағы. Жинақ мыналарды қамтуы керек: бос тироксинді анықтауға арналған реагент – кемінде 50 анықтау үшін кемінде 2 картридж. Реагент жинағы CL-1000i хемилюминесценттік иммундық талдау анализаторымен функционалды түрде үйлесімді болуы керек. Әрбір картрижде штрих-код болуы керек.	жинақ	80	58 900,00	4 712 000,00
67	Тегін тироксин калибраторы (FT4), кем дегенде 3 бөтелке 2 мл.	Бос тироксинді калибрлеуге арналған калибраторлар жинағы. Калибратор жинағы CL-1000i хемилюминесценттік иммундық талдау анализаторымен функционалды түрде үйлесімді болуы керек. Жинақ мыналарды қамтуы керек: әрқайсысы 2 мл-ден кем дегенде 3 бөтелке. Қаптамада анализатор бағдарламалық құралымен үйлесімді түпнұсқа штрих-код болуы керек.	жинақ	3	30 450,00	91 350,00
68	Қалқанша безінің функцияларын мультимониторинг (L), кем дегенде 6 бөтелке 5 мл.	Талданатын заттарға (TSH, FT4, FT3) арналған сертификатталған төмен мәндері (L) бар қолдануға дайын QC ерітіндісі. Дайын бақылау ерітіндісінің көлемі кемінде 30 мл. Бақылау сарысу жинағы анализатордың жадында анықтамалық сынақ мәндерін автоматты түрде оқу үшін CL-1000i анализаторының кірістірілген сканерімен үйлесімді арнайы штрих-кодпен жабдықталуы керек.	жинақ	3	266 900,00	800 700,00
69	Қалқанша безінің функцияларын мультимониторинг (H), кем дегенде 6 бөтелке 5 мл.	Анықталған талданатын заттар (TSH, FT4, FT3) үшін сертификатталған жоғары мәндері (H) бар QC үшін пайдалануға дайын ерітінді. Дайын бақылау ерітіндісінің көлемі кемінде 30 мл. Бақылау сарысу жинағы анализатордың жадында анықтамалық сынақ мәндерін автоматты түрде оқу 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) анықтауға арналған жинақ, кемінде 50 сынақ үшін кемінде 2 картридж	Фолликулды ынталандыратын гормонды (FSH) анықтауға арналған реагенттер жиынтығы кемінде 50 анықтауы бар кемінде 2 картриджден тұруы керек. Картридждер CL-1000i хемилюминесценттік иммунологиялық анализаторының реагенттік карусельіне толығымен бейімделуі және анализатордың кірістірілген сканерімен толық үйлесімді арнайы штрих-кодпен жабдықталған болуы керек.	жинақ	10	63 720,00	637 200,00
71	Фолликулды ынталандыратын гормон (FSH) калибратор жинағы, кем дегенде 3 л., 2 мл.	Фолликулды ынталандыратын гормон (FSH) калибратор жинағында кемінде 3 x 2 мл бөтелке пайдалануға дайын сұйық 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 оқу үшін.	жинақ	2	49 650,00	99 300,00
72	Лютеиндеуші гормонды (LH) анықтауға арналған жинақ, кемінде 50 сынақ үшін кемінде 2 картридж	Лютеиндеуші гормонды (LH) анықтауға арналған реагенттер жиынтығы мыналарды қамтуы керек: Лютеиндеуші гормонды анықтауға арналған реагент – кемінде 50 анықтау үшін кемінде 2 картридж. Картридждер анализатордың реагенттік карусельіне толығымен бейімделуі және CL-1000i хемилюминесценттік иммунологиялық анализаторының кірістірілген сканерімен толық үйлесімді арнайы штрих-кодпен жабдықталуы керек.	жинақ	10	63 720,00	637 200,00

73	ЛН калибраторы, кем дегенде 3 л, 2 мл.	ЛН калибратор жинағы пайдалануға дайын сұйық калибратордың кемінде 3 2 мл бөтелкелерінен тұрады. Калибратор жинағы CL-1000i хемиллюминесцентті иммунологиялық анализатордың кірістірілген сканерімен үйлесімді арнайы штрих-кодпен жабықталуы керек, бұл анализатордың жадындағы сынақ анықтамалық мәндерін автоматты түрде оқу үшін.	жинақ	2	49 650,00	99 300,00
74	Пролактинді анықтау жинағы (PRL), кем дегенде 50 сынақ үшін кемінде 2 картридж	Пролактинді (PRL) анықтауға арналған реагенттер жиынтығы кемінде 50 анықтауы бар кемінде екі картриджден тұруы керек. Картридждер CL-1000i хемиллюминесценттік иммунологиялық анализаторының реагенттік карусельіне толығымен бейімделуі және анализатордың кірістірілген сканерімен толық үйлесімді арнайы штрих-кодпен жабықталған болуы керек.	жинақ	15	63 720,00	955 800,00
75	Пролактин калибраторы (PRL), кем дегенде 3 бөтелке 2 мл.	Пролактин калибраторы (PRL) жинағында кемінде 3 2 мл бөтелке пайдалануға дайын сұйық калибратор болуы керек. Калибратор жинағы CL-1000i хемиллюминесцентті иммунологиялық анализатордың кірістірілген сканерімен үйлесімді арнайы штрих-кодпен жабықталуы керек, бұл анализатордың жадында сынақ анықтамалық мәндерін автоматты түрде оқу үшін.	жинақ	3	49 650,00	148 950,00
76	Эстрадиолды анықтауға арналған жинақ (E2), кемінде 50 сынақтан тұратын кемінде 2 картридж.	Эстрадиол E2 реагент жинағы кем дегенде 50 анықтаудан тұратын екі картриджден тұруы керек. Картридждер CL-1000i хемиллюминесценттік иммунологиялық анализаторының реагенттік карусельіне толығымен бейімделуі және анализатордың кірістірілген сканерімен толық үйлесімді арнайы штрих-кодпен жабықталған болуы керек.	жинақ	8	68 940,00	551 520,00
77	Эстрадиол калибраторы (E2), кемінде 2 мл-ден кем емес 3 бөтелке.	Эстрадиол калибратор жинағы (E2) пайдалануға дайын сұйық калибраторы бар кемінде 2 мл кем дегенде 3 картриджден тұруы керек. Калибратор жинағы CL-1000i хемиллюминесцентті иммунологиялық анализатордың кірістірілген сканерімен үйлесімді арнайы штрих-кодпен жабықталуы керек, бұл анализатордың жадында сынақ анықтамалық мәндерін автоматты түрде оқу үшін.	жинақ	2	49 650,00	99 300,00
78	Прогестеронды анықтауға арналған жинақ, кем дегенде 50 сынақ үшін кемінде 2 картридж	Прогестерон реагентінің жинағы (CLIA) кем дегенде 50 анықтаудан тұратын екі картриджден тұруы керек. Картридждер CL-1000i хемиллюминесценттік иммунологиялық анализаторының реагенттік карусельіне толығымен бейімделуі және анализатордың кірістірілген сканерімен толық үйлесімді арнайы штрих-кодпен жабықталған болуы керек.	жинақ	5	63 720,00	318 600,00
79	Прогестерон калибраторы (PROG), кемінде 2 мл-ден кем емес 3 бөтелке	PROG прогестерон калибраторы қолдануға дайын сұйық калибраторы бар кемінде 2 мл кем дегенде 3 картриджден тұруы керек. Калибратор жинағы CL-1000i хемиллюминесцентті иммунологиялық анализатордың кірістірілген сканерімен үйлесімді арнайы штрих-кодпен жабықталуы керек, бұл анализатордың жадында сынақ анықтамалық мәндерін автоматты түрде оқу үшін.	жинақ	2	49 650,00	99 300,00
80	Мультитестерді репродуктивті (L), кемінде 5 мл-ден кем емес 6 бөтелке.	Репродуктивті мультитестер жинағы (L) кемінде 5 мл кем дегенде 6 бөтелкеден тұруы керек. Анықталатын тағдырағыштар (LH, FSH, E2, E3, PROG, TESTO, HCG, PRL) үшін сертификатталған жоғары мәндері (L) бар QC үшін пайдалануға дайын ерітінді. Дайын бақылау ерітіндісінің көлемі кемінде 30 мл. Бақылау сарысуы жинағы анализатор жадына анықтамалық сынақ мәндерін автоматты түрде оқу үшін CL-1000i хемиллюминесценттік иммунологиялық анализаторының кірістірілген сканерімен үйлесімді арнайы штрих-кодпен жабықталуы керек.	жинақ	3	326 740,00	980 220,00
81	Коп бақылаулы репродуктивті (H), 5 мл кем дегенде 6 картридж.	Репродуктивті мультитестер жинағы (H) кемінде 5 мл кем дегенде 6 бөтелкеден тұруы керек. Анықталатын тағдырағыштар (LH, FSH, E2, E3, PROG, TESTO, HCG, PRL) үшін сертификатталған жоғары мәндері (H) бар QC үшін пайдалануға дайын ерітінді. Дайын бақылау ерітіндісінің көлемі кемінде 30 мл. Бақылау сарысуы жинағы анализатордың жадына анықтамалық сынақ мәндерін автоматты түрде оқу үшін CL-1000i хемиллюминесценттік иммунологиялық анализатордың кірістірілген сканерімен үйлесімді арнайы штрих-кодпен жабықталуы керек.	жинақ	3	326 740,00	980 220,00
82	Инсулин T/Kit анықтауға 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 хемиллюминесценттік иммунологиялық анализаторының реагенттік карусельіне толығымен бейімделуі және анализатордың кірістірілген сканерімен толық үйлесімді арнайы штрих-кодпен жабықталған болуы керек.	жинақ	5	86 760,00	433 800,00

83	Инсулин калибраторы, кем дегенде 2 мл-ден кем емес 3 бөтелке,	Инсулин калибратор жинағы әрқайсысы кемінде 2 мл болатын кемінде 3 бөтелкеден тұруы керек, пайдалануға дайын сұйық калибраторы бар. Калибратор жинағы CL-1000i хемиллюминесцентті иммунологиялық анализатордың кірістірілген сканерімен үйлесімді арнайы штрих-кодпен жабықталуы керек, бұл анализатордың жадында сынақ анықтамалық мәндерін автоматты түрде оқу үшін.	жинақ	2	72 150,00	144 300,00
84	C-пептидті (C-пептид) анықтауға арналған жинақ, кемінде 50 сынақ үшін кемінде 2 картридж	C-пептидті реагент жинағы кемінде 50 анықтамасы бар кемінде екі картриджден тұруы керек. Картриждер CL-1000i хемиллюминесценттік иммунологиялық анализаторының реагенттік карусельіне толығымен бейімделуі және анализатордың кірістірілген сканерімен толық үйлесімді арнайы штрих-кодпен жабықталған болуы керек.	жинақ	5	120 240,00	601 200,00
85	C-ПЕПТИД калибраторы, кемінде 2 мл-ден кем емес 3 бөтелке.	C-PEPTIDE C-пептидті реагент калибратор жинағында пайдалануға дайын сұйық калибраторы бар кемінде 2 мл кем дегенде 3 картридж болуы керек. Калибратор жинағы CL-1000i хемиллюминесцентті иммунологиялық анализатордың кірістірілген сканерімен үйлесімді арнайы штрих-кодпен жабықталуы керек, бұл анализатордың жадында сынақ анықтамалық мәндерін автоматты түрде оқу үшін.	жинақ	2	72 150,00	144 300,00
86	Мультиконтрольді иммундық талдау (L), кемінде 2 мл-ден кем емес 6 бөтелке.	Мультиконтрольді иммундық талдау жинағы (L) кемінде 2 мл кем дегенде 6 құтыдан тұруы керек. Анализдерге (Инсулин, C-Пептид, Кортизол, DHEA-S) арналған сертифицикатталған төмен мәндері (L) бар қолдануға дайын QC ерітіндісі. Дайын бақылау ерітіндісінің көлемі кемінде 30 мл. Бақылау сарысуы жинағы анализатор жадына анықтамалық сынақ мәндерін автоматты түрде оқу үшін CL-1000i хемиллюминесценттік иммунологиялық анализаторының кірістірілген сканерімен үйлесімді арнайы штрих-кодпен жабықталуы керек.	жинақ	3	127 670,00	383 010,00
87	Мультиконтрольді иммундық талдау (H), кем дегенде 2 мл-ден кем емес 6 бөтелке.	Мультиконтрольді иммундық талдау жинағы (H) кемінде 2 мл кем дегенде 6 құтыдан тұруы керек. Анықталған талданатын заттар (Инсулин, C-Пептид, Кортизол, DHEA-S) үшін сертифицикатталған жоғары мәндері (H) бар QC үшін қолдануға дайын ерітінді, Дайын бақылау ерітіндісінің көлемі кемінде 30 мл. Бақылау сарысуы жинағы анализатордың жадында сынақ анықтамалық мәндерін автоматты түрде оқу үшін CL-1000i хемиллюминесценттік иммунологиялық анализаторының кірістірілген сканерімен үйлесімді арнайы штрих-кодпен жабықталуы керек.	жинақ	3	158 270,00	474 810,00
88	Ферритин калибраторы, кем дегенде 2 мл-ден кем емес 3 бөтелке.	Ферритин калибратор жинағы (Ферритин) кемінде 2 мл-ден кем емес 3 бөтелкеден тұруы керек, пайдалануға дайын сұйық калибраторы бар. Калибратор жинағы CL-1000i хемиллюминесцентті иммунологиялық анализатордың кірістірілген сканерімен үйлесімді арнайы штрих-кодпен жабықталуы керек, бұл анализатордың жадындағы сынақ анықтамалық мәндерін автоматты түрде оқу үшін.	жинақ	2	66 450,00	132 900,00
89	Фолий қышқылы реагентінің калибраторы, кемінде 2 мл-ден кем емес 3 бөтелке.	Фолий реагентінің калибратор жинағы әрқайсысы кемінде 2 мл болатын кемінде 3 картриджден тұруы керек. пайдалануға дайын сұйық калибраторы бар. Калибратор жинағы CL-1000i хемиллюминесцентті иммунологиялық анализатордың кірістірілген сканерімен үйлесімді арнайы штрих-кодпен жабықталуы керек, бұл анализатордың жадындағы сынақ анықтамалық мәндерін автоматты түрде оқу 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 бөтелке.	25-OH-Vitamin D Total реагент калибратор жинағы кемінде 2 мл кем дегенде 3 бөтелкеден тұруы керек. пайдалануға дайын сұйық калибраторы бар. Калибратор жинағы CL-1000i хемиллюминесцентті иммунологиялық анализатордың кірістірілген сканерімен үйлесімді арнайы штрих-кодпен жабықталуы керек, бұл анализатордың жадындағы сынақ анықтамалық мәндерін автоматты түрде оқу үшін.	жинақ	4	27 150,00	108 600,00
91	B12 дәрумені реагентінің калибраторы, кемінде 2 мл-ден кем емес 3 бөтелке.	B12 дәрумені реагент калибратор жинағы кемінде 2 мл-ден кем емес 3 бөтелкеден тұруы керек. пайдалануға дайын сұйық калибраторы бар. Калибратор жинағы CL-1000i хемиллюминесцентті иммунологиялық анализатордың кірістірілген сканерімен үйлесімді арнайы штрих-кодпен жабықталуы керек, бұл анализатордың жадындағы сынақ анықтамалық мәндерін автоматты түрде оқу үшін.	жинақ	3	21 450,00	64 350,00
92	Метаболикалық мультиконтроль (L), кем дегенде 2 мл-ден кем емес 6 бөтелке.	Метаболикалық мультиконтроль жинағы (L) кемінде 2 мл кем дегенде 6 бөтелкеден тұруы керек. Анықталатын талданатын заттар (VD, VB12, Folate, PTN, CT, Ferritin) үшін сертифицикатталған төмен мәндері (L) бар, QC үшін қолдануға дайын ерітінді. Дайын бақылау ерітіндісінің көлемі кемінде 12 мл. Бақылау сарысуы жинағы анализатор жадына анықтамалық сынақ мәндерін автоматты түрде оқу үшін CL-1000i хемиллюминесценттік иммунологиялық анализаторының кірістірілген сканерімен үйлесімді арнайы штрих-кодпен жабықталуы керек.	жинақ	3	152 150,00	456 450,00

93	Метаболикалық мультиконтроль (N), кемінде 2 мл-ден кем емес 6 бөтелке.	кем дегенде 2 мл бөтелкелер. Анықталатын талданатын заттар (VD, VB12, Folate, PTH, CT, Ferritin) үшін сертификатталған төмен мәндері (L) бар, QC үшін қолдануға дайын ерітінді. Дайын бақылау ерітіндісінің көлемі кемінде 12 мл. Бақылау сарысуы жинағы анализатор жадына анықтамалық сынақ мәндерін автоматты түрде оқу үшін CL-1000i хемилюминесценттік иммунологиялық анализаторының кірістірілген сканерімен үйлесімді арнайы штрих-кодпен жабдықталуы керек.	жинақ	3	152 150,00	456 450,00
94	Бос трийодтиронинді (FT3) анықтауға арналған жинақ, кемінде 50 сынақтан тұратын кемінде 2 картридж.	Бос трийодтиронинді (FT3) анықтауға арналған реагент жинағы. Жинақ мыналарды қамтиды: бос трийодтиронинді анықтауға арналған реагент – әрқайсысында 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 бөтелке.	Бос трийодтиронинді калибрлеуге арналған калибраторлар жинағы. Калибратор жинағы CL-1000i хемилюминесценттік иммунологиялық анализаторымен функционалды түрде үйлесімді. Жиынтыққа мыналар кіреді: кемінде 2 мл-ден кем емес 3 бөтелке. Қаптамада CL-1000i хемилюминесценттік иммунологиялық анализаторы бар анализатор бағдарламасымен үйлесімді түпнұсқа штрих-код болуы керек.	жинақ	3	30 450,00	91 350,00
96	Қалқанша безінің пероксидазасына (Анти-ТПО) антиденені анықтауға арналған жинақ, кемінде 50 сынақ үшін кемінде 2 картридж	Қалқанша безінің пероксидазасына қарсы антиденелер реагент жинағы (Анти-ТП). Жинақ мыналарды қамтиды: Қалқанша безінің пероксидазасына антиденені анықтауға арналған реагент – кемінде 50 анықтау үшін кемінде 2 картридж. Картридждер анализатордың реагенттік карусельіне толығымен бейімделген және CL-1000i хемилюминесценттік иммунологиялық анализаторының кірістірілген сканерімен толық үйлесімді арнайы штрих-кодпен жабдықталған.	жинақ	50	130 860,00	6 543 000,00
97	Анти-ТПО калибраторы, кемінде 2 мл-ден кем емес 3 бөтелке.	Қалқанша безінің пероксидазасына (Анти-ТП) антидене калибраторларының жинағы Қолдануға дайын сұйық калибраторы бар кемінде 2 мл 3 картридж. Калибратор жинағы CL-1000i хемилюминесценттік иммунологиялық анализатордың кірістірілген сканерімен үйлесімді арнайы штрих-кодпен жабдықталған, ол анализатордың жадындағы сынақ анықтамалық мәндерін автоматты түрде оқуға арналған.	жинақ	3	49 560,00	148 680,00
98	Қалқанша безіне қарсы антиденелерді (L) (Anti-Tg, Anti-TRO) бақылау, кемінде 2 мл-ден кем емес 6 бөтелке.	Антитиреоидты антиденелерді (L) (Anti-Tg, Anti-TRO) бақылау, кем дегенде 2 мл кем дегенде 6 бөтелке. пайдалануға дайын сұйық калибраторы бар. Анықтамалық сынақ мәндерін анализатор жадына автоматты түрде оқу үшін калибратор жинағы CL-1000i анализаторының кірістірілген сканерімен үйлесімді арнайы штрих-кодпен жабдықталуы керек.	жинақ	3	127 670,00	383 010,00
99	Антитиреоидты антиденелерді (H) (Anti-Tg, Anti-TRO) бақылау, кемінде 2 мл-ден кем емес 6 бөтелке.	Антитиреоидты антиденелерді (H) (Anti-Tg, Anti-TRO) бақылау, кем дегенде 2 мл кем дегенде 6 бөтелке. пайдалануға дайын сұйық калибраторы бар. Анықтамалық сынақ мәндерін анализатор жадына автоматты түрде оқу үшін калибратор жинағы CL-1000i анализаторының кірістірілген сканерімен үйлесімді арнайы штрих-кодпен жабдықталуы керек.	жинақ	3	158 270,00	474 810,00
100	Кемінде 10 000 сынақ үшін ESR (эритроциттердің шөгу жылдамдығы) өлшеуге арналған электронды сынақ картасы.	Сынақ картасы ESR (эритроциттердің шөгу жылдамдығы) өлшеу үшін кем дегенде 10 000 сынақ тігілген флэш-карта түрінде болуы керек. Флэш-картада Vision PRO C автоматты ESR өлшеу анализаторына сәйкес келетін USB қосқышы болуы керек. Өндірушінің сервері арқылы анализатор бортында сынақ картасын орнату және іске қосу қажет.	дана	3	1 700 000,00	5 100 000,00
101	Эритроциттердің шөгу жылдамдығын бақылау, кем дегенде 2 л 9 мл.	Мақсаты: эритроциттердің шөгу жылдамдығын анықтаудың қайталану мүмкіндігін бағалау үшін сапаны зертхана ішлік бақылау. Негізі - тұрақтандырылған адам эритроциттерінің, буфердің және консерванттардың суспензиясы. Әртүрлі өндірушілердің анализаторлары мен реагенттерінде жұмыс істей білу. Қаптама: 2 x 9 мл кем емес. Сұйықтықты босату формасы. Шоғырлану деңгейі: 1 деңгей, 2 деңгей, әрқайсысынан бір бөтелке. Нұсқаулардың болуы.	жинақ	2	230 000,00	460 000,00

102	HbsAg 480 сынағы кем емес иммундық ферментті анықтауға арналған реагенттер жинағы	<p>HbsAg (В гепатиті вирусының антигені) ферментті иммундық талдауға арналған реагенттер жиынтығы кемінде 480 анықтаманы қамтуы керек. Жинақты пайдалану кезінде иммунологиялық кезеңдердің саны 1-ден аспауы керек. Жинақпен зерттелген тәуелсіз пациенттердің ең көп мүмкін саны кем дегенде 455 зерттеу болуы керек. Жинақтағы HbsAg әртүрлі концентрациясындағы оң бақылау үлгілерінің саны кемінде 2 болуы керек. Бақылау үлгілерінің сұйық (қолдануға дайын) түрі болуы керек. Сезімталдықтың сандық мәні 0,01 ХБ/мл аспауы керек. Жинақтағы конъюгаттардың әртүрлі түрлерінің саны 1-ден аспауы керек. Зерттеуді жүргізудің ең аз уақыты 80 минуттан аспауы керек. Пластинаны тығыздау (жабу) үшін пленка (қақпақ), реагенттерге арналған ванналар, тамшуырларға арналған ұштықтар болуы керек. Арнайы емес реагенттерді қолдануға рұқсат етілуі керек: жуу ерітіндісі, субстрат ерітіндісі, ТМБ, жинақтың әртүрлі партияларынан алынған тоқтату реагенті, Жинақты ашқаннан кейін реагенттерді қолданудың ықтимал мерзімі кемінде 6 ай болуы керек. Жинақтың жарамдылық мерзімі кемінде 24 ай болуы керек, 25 ° С дейінгі температурада тасымалдауға рұқсат етіледі: кемінде 10 күн. Жинақтар Lazipit иммундық анализаторының автоматты ферментінде жұмыс істеуге бейімделуі керек (зауыттың растау хаты). Пакеттегі сынақтардың саны кемінде 480 болуы керек.</p>	жинақ	35	110700	3 874 500,00
103	Рекомбинантты антигенді және моноклоналды антиденелерді пайдалана отырып, Hbs антигенінің болуын растайтын иммуоферменттік тест жүйесі, кемінде 48 анықтау	<p>HbsAg (В гепатиті вирусына антиген) бар екенін растайтын реагенттер жиынтығында кем дегенде 48 анықтама болуы керек. Жинақты пайдалану кезіндегі иммунологиялық кезеңдердің саны: 1-ден көп емес Жиынтықпен зерттелген тәуелсіз пациенттердің максималды мүмкін саны: кем емес 44 зерттеуден астам. Жинақ құрамында HbsAg әртүрлі концентрациясы бар оң бақылау үлгілерінің саны: кем дегенде 2. Бақылау үлгілерін шығару үшін сұйық (қолдануға дайын) пішін болуы керек. Сезімталдықтың сандық мәні: 0,01 ХБ/мл-ден аспайды. Жинақтағы конъюгаттардың әртүрлі түрлерінің саны: 1-ден көп емес. Ең аз зерттеу уақыты: 80 минуттан аспайды. Пластинаны тығыздау (жабу) үшін пленканың (қақпақтың) болуы, реагенттерге арналған науалар, тамшуырларға арналған ұштар: қол жетімділік Арнайы емес реагенттерді пайдалануға рұқсат етіледі: жуу ерітіндісі, субстрат ерітіндісі, ТМБ, реагентті тоқтату әртүрлі жиынтық сериялары: Қол жетімділік Жинақты ашқаннан кейін реагенттерді пайдаланудың мүмкін уақыты: кем дегенде 6 ай Жинақтың жарамдылық мерзімі: кемінде 24 ай Жиынтықтар Lazipit иммундық ферментті автоматты анализаторында жұмыс істеуге бейімделуі керек (зауыттың растау хаты). 25 ° С дейінгі температурада тасымалдауға рұқсат етілуі керек: кемінде 10 күн</p>	жинақ	20	45560	911 200,00
104	С гепатиті вирусына G және M класының иммуноглобулиндерін ферменттік иммундық талдауға арналған реагенттер жиынтығы, кемінде 480 сынақ	<p>С гепатиті вирусына G және M класының антиденелерін ферменттік иммуносорбентпен анықтауға арналған реагенттер жиынтығы, кем дегенде 480 анықтау. Топтамамен тексерілетін тәуелсіз пациенттердің ең көп мүмкін саны 460 зерттеуден кем болмауы керек. Конъюгат пен ТМБ жұмыс ерітінділерінің тұрақтылығы 25°C температурада кемінде 10 сағат болуы керек. Дайындалған жуу ерітіндісінің тұрақтылығы 2°C-тан 8°C-қа дейінгі температурада кем дегенде 1 ай болуы керек. Зерттеуді жүргізудің ең аз уақыты 90 минуттан аспауы керек. Үлгілер мен реагенттерді қосуды спектрофотометриялық бақылау мүмкіндігі болуы керек. Пластинаны тығыздау (жабу) үшін пленка (қақпақ), реагенттерге арналған ванналар, тамшуырларға арналған ұштықтар болуы керек. Жинақтың жарамдылық мерзімі кемінде 24 ай болуы керек. 25 °C-ден аспайтын температурада тасымалдауға 10 күннен аспайтын мерзімде рұқсат етілуі тиіс: арнайы емес реагенттерді: жуу ерітіндісін, субстрат ерітіндісін, жинақтың әртүрлі серияларынан алынған тоқтату реагентін. Жинақтар Lazipit иммундық анализаторының автоматты ферментінде жұмыс істеуге бейімделуі керек (зауыттың растау хаты). Бір қаптаманың саны кемінде 480 сынақ болуы керек.</p>	жинақ	35	110700	3 874 500,00
105	С гепатиті вирусына M және G класының иммуноглобулиндерінің болуын анықтауға және растауға арналған реагенттер жиынтығы, кемінде 48 анықтамасы	<p>С гепатиті вирусына G және M класының иммуноглобулиндерінің болуын ферменттік иммуносорбентпен растауға арналған реагенттер жиынтығы, кем дегенде 48 анықтау. Жиынтықпен зерттелген тәуелсіз үлгілердің ең көп мүмкін саны кемінде 44 зерттеу болуы керек. Өзек пен NS антигендерінің орналасуы бір жолақта болуы керек. Зерттеуді жүргізудің ең аз уақыты 90 минуттан аспауы керек, үлгілер мен реагенттерді қосуды спектрофотометриялық бақылау мүмкіндігі болуы керек. Конъюгат пен ТМБ жұмыс ерітінділерінің тұрақтылығы 25°C температурада болуы керек: кемінде 10 сағат. Дайындалған жуу ерітіндісінің тұрақтылығы 2°C-тан 8°C-қа дейінгі температурада кем дегенде 1 ай болуы керек. Пластинаны тығыздау (жабу) үшін пленкалар (қақпақтар), реагент ванналары, липетка ұштары болуы керек. Жинақтың жарамдылық мерзімі кемінде 24 ай болуы керек. Жинақтар Lazipit иммундық анализаторының автоматты ферментінде жұмыс істеуге бейімделуі керек (зауыттың растау хаты). Бір қаптаманың саны кемінде 48 сынақ болуы керек.</p>	жинақ	20	56090	1 121 800,00

106	Қан сарысуындағы (плазмадағы) Е класындағы аллергенге спецификалық иммуноглобулиндердің концентрациясын ферменттік иммунологиялық талдауға арналған реагенттер жиынтығы.	Қан сарысуындағы (плазмадағы) Е класындағы аллергенге спецификалық иммуноглобулиндердің концентрациясын ферменттік иммунологиялық талдауға арналған реагенттер жиынтығы 8 анықтаудың кемінде 12 жолағын қамтуы керек. Орнатудағы калибрлеу және бақылау материалдарының ең көп саны 6-дан аспауы керек; Жинақтың сезімталдығы 0,15 ХБ/мл аспауы керек; Калибраторлар 0-ден кемінде 100 ХБ/мл аралығында болуы керек. Бақылау биотинленген аллергендер кем дегенде 2 дана болуы керек; Калибрлеу үлгілері ДДҰ екінші халықаралық стандартты адам сарысуы Е (2nd JRP, 75/502) инкубациялау уақыты 75 минуттан аспауы керек. Сұйылтуды қажет етпейтін конъюгат пен ТМБ дайын ерітінділері болуы керек. Пластинаны тығыздау (жабу) үшін пленкалар (какпақтар), реагент ванналары, пипетка ұштары болуы керек. Арнайы емес реагенттерді қолдануға рұқсат етілу керек: жуу ерітіндісі, субстрат ерітіндісі, ТМБ, жинақтың әртүрлі партияларынан алынған тоқтату реагенті. Ыңғайлы болу үшін барлық реагент бөтелкелері түспен кодталған болуы керек. 25 °С аспайтын температурада тасымалдау 10 күннен аспауы керек. Жиынтықтар Lazipit иммундық ферментті автоматты анализаторында жұмыс істеуге бейімделуі керек (зауыттың растау хаты). Жинақты бөлшектеп пайдалану бүкіл жарамдылық мерзімі ішінде жүзеге асырылуы мүмкін. Сақтау мерзімі кем дегенде 12 ай болуы керек.	жинақ	101	73000	7 373 000,00
107	Қан сарысуындағы (плазмадағы) қалқанша безді ынталандыратын гормонның концентрациясын ферменттік иммундық талдауға арналған реагенттер жиынағы.	Қан сарысуындағы қалқанша безді стимуляциялайтын гормонның (ТТГ) концентрациясын иммундық ферментті анықтауға арналған реагенттер жиынтығы 12x8 анықтауды қамтуы керек. Орнатудағы калибрлеу және бақылау материалдарының ең көп саны 7 данадан аспауы керек; Жинақтың сезімталдығы 0,05 мЕУ/л аспауы керек; Қан сарысуын (плазманы) зерттеу кезінде жоғары концентрациялардың ілмек әсері ТТГ 1200 мХБ/л концентрациясына дейін анықталмайды; Жинақтағы үлгіні сұйылтуға арналған ерітіндінің көлемі кемінде 12 мл болуы керек; Калибраторлар диапазоны 0-ден 16 мИУ/л-ге дейін болуы керек. Бақылау және калибрлеу үлгілері ДДҰ халықаралық NIBSC 81/565 стандартына сәйкес болуы керек. Термостатталған шайқағышта ИФТ өткізу шарттарын стандарттау 37°С болуы керек. Жалпы инкубация уақыты 75 минуттан аспауы керек. Конъюгат пен ТМБ бір компонентті дайын ерітінділері сұйылтуды қажет етпеуі керек. Қалқанша безді ынталандыратын гормонды, жалпы трийодтиронинді, бос трийодтиронинді, жалпы тироксинді, бос тироксинді анықтауға арналған реагенттер жинақтары бірдей ИФА схемасы (тәртібі, тәртібі) болуы керек. Жинақты ашқаннан кейін реагенттерді пайдаланудың ықтимал мерзімі кемінде 2 ай болуы керек; Пластинаны тығыздау (жабу) үшін пленка (какпақ), реагенттерге арналған ванналар, тамшуырларға арналған ұштықтар болуы керек. Арнайы емес реагенттерді қолдануға рұқсат етілу керек: жуу ерітіндісі, субстрат ерітіндісі, ТМБ, жинақтың әртүрлі партияларынан алынған тоқтату реагенті. Ыңғайлы болу үшін барлық реагент бөтелкелері түспен кодталған болуы керек. Жинақтар Lazipit иммундық анализаторының автоматты ферментінде жұмыс істеуге бейімделуі керек (зауыттың растау хаты). Сақтау және тасымалдау шарттары: сақтау 2 – 8 °С температурада болуы керек. 25 °С дейінгі температурада тасымалдау 10 күннен аспауы керек. Жарамдылық мерзімі: 12 ай.	жинақ	50	38450	1 922 500,00
108	Қан сарысуындағы (плазмадағы) тироксиннің бос фракциясының концентрациясын ферменттік иммундық талдауға арналған реагенттер жиынтығы.	Оларға арналған реагенттер жинағықан сарысуындағы тироксиннің бос фракциясының (Т4) концентрациясын иммуноферменттік анықтау, 12x8 анықтау Орнатудағы калибрлеу және бақылау материалдарының ең көп саны 7 данадан аспауы керек; Жинақтың сезімталдығы 0,5 пмоль/л аспауы керек. Калибраторлар 0-ден 80 пмоль/л аралығында болуы керек. Бақылау және калибрлеу үлгілері IRMM-468 сертифицикатталған анықтамалық материалға сәйкес сертифицикатталуы керек. Жалпы инкубация уақыты 75 минуттан аспауы керек. Конъюгат пен ТМБ бір компонентті дайын ерітінділері сұйылтуды қажет етпеуі керек. Қалқанша безді ынталандыратын гормонды, жалпы трийодтиронинді, бос трийодтиронинді, жалпы тироксинді, бос тироксинді анықтауға арналған реагенттер жинақтары бірдей ИФА схемасы (тәртібі, тәртібі) болуы керек. Жинақты ашқаннан кейін реагенттерді қолданудың ықтимал мерзімі кемінде 2 ай болуы керек. Пластинаны тығыздау (жабу) үшін пленка (какпақ), реагенттерге арналған ванналар, тамшуырларға арналған ұштықтар болуы керек. Арнайы емес реагенттерді қолдануға рұқсат етілу керек: жуу ерітіндісі, субстрат ерітіндісі, ТМБ, жинақтың әртүрлі партияларынан алынған тоқтату реагенті. Ыңғайлы болу үшін барлық реагент бөтелкелері түспен кодталған болуы керек. Жинақтар Lazipit иммундық анализаторының автоматты ферментінде жұмыс істеуге бейімделуі керек (зауыттың растау хаты). Сақтау және тасымалдау шарттары: сақтау 2 – 8 °С температурада болуы керек. 25 °С дейінгі температурада тасымалдау 10 күннен аспауы керек. Сақтау мерзімі кем дегенде 12 ай болуы керек.	жинақ	50	42500	2 125 000,00

109	Қан сарысуындағы қалқанша безінің пероксидазасына антиденелердің концентрациясын ферменттік иммунологиялық талдауға арналған реагенттер жиынтығы.	Қан сарысуындағы қалқанша безінің пероксидазасына антиденелердің концентрациясын иммуноферментті анықтауға арналған реагенттер жиынтығы, 12x8 анықтамалары Орнатудағы калибрлеу және бақылау материалдарының ең көп саны 7 данадан аспауы керек; Жинақтың сезімталдығы 2 U/мл-ден аспауы керек; Калибраторлар 0-ден 1000 U/мл аралығында болуы керек. Бақылау және калибрлеу үлгілері Антииреоидты микросомалар сарысуы, Адам NIBSC 66/387 анықтамалық материалына сәйкес болуы керек; Үлгіні алдын ала сұйылтуға арналған ерітіндінің көлемі жинақта кемінде 10 мл болуы керек; Үлгіні сұйылтуға арналған ерітіндінің көлемі жинақта кемінде 12 мл болуы керек; Жалпы инкубация уақыты 75 минуттан аспауы керек; Конъюгат пен ТМБ бір компонентті дайын ерітінділері сұйылтуды қажет етпеуі керек. Жинақты ашқаннан кейін реагенттерді қолданудың ықтимал мерзімі кемінде 2 ай болуы керек. Пластинаны тығыздау (жабу) үшін пленка (капқақ), реагенттерге арналған ванналар, тамшуырларға арналған ұштықтар болуы керек. Арнайы емес реагенттерді қолдануға рұқсат етілу керек: жуу ерітіндісі, субстрат ерітіндісі, ТМБ, жинақтың әртүрлі партияларынан алынған тоқтату реагенті. Ыңғайлы болу үшін барлық реагент бөтелкелері түспен кодталған болуы керек. Сақтау және тасымалдау шарттары: сақтау 2 – 8 °С температурада болуы керек. Жинақтар Lazipii иммундық анализаторының автоматты ферментінде жұмыс істеуге бейімделуі керек (зауыттың растау хаты). 25 °С дейінгі температурада тасымалдау 10 күннен аспауы керек. Сақтау мерзімі кем дегенде 12 ай болуы керек.	жинақ	30	43300	1 299 000,00
110	Қан сарысуындағы (плазмадағы) бос трийодтирониннің концентрациясын ферменттік иммунологиялық талдауға арналған реагенттер жинағы.	Қан сарысуындағы трийодтироний (Т3) бос фракциясының концентрациясын ферменттік иммуносорбентпен анықтауға арналған реагенттер кешені, 12x8 анықтамалары Орнатудағы калибрлеу және бақылау материалдарының ең көп саны 7 данадан аспауы керек; Жинақтың сезімталдығы 0,5 пмоль/л аспауы керек. Калибраторлар 0-ден кемінде 20 пмоль/л аралығында болуы керек. Бақылау және калибрлеу үлгілері IRMM-469 сертифицикатталған анықтамалық материалға сәйкес сертифицикатталуы керек. Жалпы инкубация уақыты 75 минуттан аспауы керек. Конъюгат пен ТМБ бір компонентті дайын ерітінділері сұйылтуды қажет етпеуі керек. Қалқанша безді ынталандыратын гормонды, жалпы трийодтиронинді, бос трийодтиронинді, жалпы тироксинді, бос тироксинді анықтауға арналған реагенттер жинақтары бірдей ИФА схемасы (тәртібі, тәртібі) болуы керек. Жинақты ашқаннан кейін реагенттерді қолданудың ықтимал мерзімі кемінде 2 ай болуы керек. Пластинаны тығыздау (жабу) үшін пленка (капқақ), реагенттерге арналған ванналар, тамшуырларға арналған ұштықтар болуы керек. Арнайы емес реагенттерді қолдануға рұқсат етілу керек: жуу ерітіндісі, субстрат ерітіндісі, ТМБ, жинақтың әртүрлі партияларынан алынған тоқтату реагенті. Ыңғайлы болу үшін барлық реагент бөтелкелері түспен кодталған болуы керек. Жинақтар Lazipii иммундық анализаторының автоматты ферментінде жұмыс істеуге бейімделуі керек (зауыттың растау хаты). 25 °С дейінгі температурада тасымалдау 10 күннен аспауы керек. Сақтау мерзімі кем дегенде 12 ай болуы керек.	жинақ	30	49300	1 479 000,00
111	АВО (анти-А) жүйесі бойынша адамның қан тобын анықтауға арналған реагент, кемінде 10 мл; қарсы А	Тамшылағыш құтыдағы қызарған сұйықтық, 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 қан тобын анықтауға арналған реагент, кемінде 10 мл;	Тамшылағыш құтыдағы көк түсті сұйықтық, реагент көлемі кемінде 10 мл (1 тамшы 0,05-0,1 мл болуы керек), В (III) топ эритроциттері бар жазықтықта агглютинация реакциясының титрі 1:64.	бөтелке	100	1265	126 500,00
113	Қанның Rh факторын анықтауға арналған реагент (Anti-D super), кемінде 10 мл;	Сұйықтық түссіз немесе аздап боялған, реагент D(-) эритроциттермен агглютинацияны бермеуі керек, жазықтықта агглютинация реакциясында анти-D суперкоклонмен D+ эритроциттері 30 секундтан кешіктірмей пайда болуы керек. Араластырылғаннан кейін жазықтықтағы агглютинация реакциясындағы титр 1:32, D+ эритроциттері бар микропластинкада 1:256 төмен емес.	бөтелке	100	2484	248 400,00
114	АВО жүйесі бойынша адамның қан тобын анықтауға арналған реагент, (Анти-АВ циклондары) 10 мл кем емес;	Сұйықтық түссіз немесе сәл боялған, А (II) топ эритроциттерімен жазықтықта агглютинация реакциясындағы титрі 1:32/64, В(III) тобындағы эритроциттерде - 1:64.	бөтелке	10	2050	20 500,00
115	Биотинді аллерген меливакаин	биотинленген аллергендер – бөтелкедегі кемінде 3 мл лиофилденген препараттар. Бөтелке жапсырмаларында аллергендердің код нөмірлері мен атаулары көрсетілуі керек. Қолдануға дайын. Бір бөтелкенің мазмұны кем дегенде 26 анықтау үшін жеткілікті (100 мкл аллерген).	Бөтелке	30	13915	417 450,00
116	Биотинді аллерген ульттракаин (артикаин)	биотинленген аллергендер – бөтелкедегі кемінде 3 мл лиофилденген препараттар. Бөтелке жапсырмаларында аллергендердің код нөмірлері мен атаулары көрсетілуі керек. Қолдануға дайын. Бір бөтелкенің мазмұны кем дегенде 26 анықтау үшін жеткілікті (100 мкл аллерген).	Бөтелке	30	13915	417 450,00
117	Биотинді лидокаин аллергендер	биотинленген аллергендер – бөтелкедегі кемінде 3 мл лиофилденген препараттар. Бөтелке жапсырмаларында аллергендердің код нөмірлері мен атаулары көрсетілуі керек. Қолдануға 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 қоспасындағы (1:1) құрғақ бояғыш ерітіндісі болуы керек. Бояғыштар жинағы мыналарды қамтуы керек: - бояу, 1 бөтелке (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 сұйылтқанда 3000-6000 қан жағындыларын бояуға есептелуі керек.	жинақ	12	6000	72 000,00
119	Май-Грунвальд бойынша бояғыш эозин метилен көк	Май-Грунвальд бойынша эозин метилен көгінің фиксаторлық бояғышы метанолдағы Май-Грунвальд бойынша эозин метилен көкінің 0,25% құрғақ бояғыш ерітіндісі болуы керек, 1 бөтелке (кемінде 1 л), кем дегенде 1000 қан жағындысын бекітуге арналған болуы керек. және 450-ден 1000 соққыға дейін бояумен бекіту.	литр	10	3500	35 000,00
120	Тестостеронды сандық анықтауға арналған жинақ	"ТАКУРРА" T1000 автоматты хемилюминесцентті анализаторында адамның қан сарысуындағы немесе плазмасындағы тестостеронды ИHLA әдісімен анықтауға және сандық анықтауға арналған жинақ кем дегенде 200 талдауға арналған болуы керек. Жинақ кем дегенде 100 сынақтан тұратын кемінде 2 картриджден тұруы керек., жүйедегі талдау қалдықтарын қалағалайтын 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-фетопротеинді сандық анықтауға арналған жиынтық	"ТАКУРРА" T1000 автоматтандырылған анализаторында адамның қан сарысуындағы немесе плазмасындағы альфа-фетопротеинді (AFP) (IHL) анықтауға және сандық анықтауға арналған жинақ кем дегенде 200 талдауға арналған болуы керек. Жинақ жүйедегі талдау қалдықтарын 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 тұруы керек. Әрбір картриджде R1-6 мл, R2-11 мл болуы керек.	Жинақ	8	100 000,00	800 000,00
122	Жалпы простатикалық спецификалық антигенді сандық анықтауға арналған жиынтық	"ТАКУРРА" T1000 автоматтандырылған анализаторында адамның қан сарысуындағы немесе плазмасындағы жалпы простатикалық спецификалық антигенді (t-PSA) (IHL) анықтауға және сандық анықтауға арналған жинақ кем дегенде 200 талдауға арналған болуы керек. Жинақ жүйедегі талдау қалдықтарын 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 тұруы керек. Әрбір картриджде R1-6 мл, R2-11 мл болуы керек.	Жинақ	10	160 000,00	1 600 000,00
123	Сандық бағалауға арналған жиынтық обыр-эмбрионалдық дамулы анықтамалары антигеннің	"ТАКУРРА" T1000 автоматтандырылған анализаторында адамның қан сарысуындағы немесе плазмасындағы қатерлі ісікке қарсы антигені (CEA) (IHL) сандық анықтауға арналған жинақ кем дегенде 200 талдауға арналған болуы керек. Жинақ жүйедегі талдау қалдықтарын 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 тұруы керек. Әрбір картриджде R1-6 мл, R2-11.0 мл болуы керек.	Жинақ	6	100 000,00	600 000,00
124	Арналған жиынтық сандық обырлық анықтамалары антиген 15-3	Қатерлі ісік антигенін сандық анықтауға арналған жинақ 15-3 (CA 15-3) ("ТАКУРРА" T1000 автоматтандырылған анализаторында ИХЛ әдісімен адамның қан сарысуындағы немесе плазмасындағы ИХЛ кем дегенде 200 талдауға арналған болуы керек. Жинақ жүйедегі талдау қалдықтарын 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 тұруы керек. Әрбір картриджде R1-6 мл, R2-11.0 мл болуы керек.	Жинақ	5	180 000,00	900 000,00
125	Арналған жиынтық сандық обырлық анықтамалары антиген 125	"ТАКУРРА" T1000 автоматтандырылған анализаторында адамның қан сарысуындағы немесе плазмасындағы қатерлі ісік антигені 125 (CA 125) (IHL) мөлшерін анықтауға арналған жинақ кем дегенде 200 талдауға арналған болуы керек. Жинақ жүйедегі талдау қалдықтарын 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 тұруы керек. Әрбір картриджде R1-6 мл, R2-11.0 мл болуы керек.	Жинақ	8	180 000,00	1 440 000,00
126	Арналған жиынтық сандық обырлық анықтамалары антиген 19-9	"ТАКУРРА" T1000 автоматтандырылған анализаторында адамның қан сарысуындағы немесе плазмасындағы қатерлі ісікке қарсы 19-9 (CA 19-9) (IHL) мөлшерін анықтауға арналған жинақ кем дегенде 200 анализге арналған болуы керек. Жинақ жүйедегі талдау қалдықтарын 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 тұруы керек. Әрбір картриджде R1-6 мл, R2-11.0 мл болуы керек.	Жинақ	5	180 000,00	900 000,00
127	Арналған жиынтық сандық еркіндіктің анықтамалары простатикалық спецификалық антигеннің	Бос опростатикалық спецификалық антигенді (f-PSA) (ИХЛ) сандық анықтауға арналған жиынтық адамның қан сарысуында немесе плазмасында "ТАКУРРА" T1000 автоматты анализаторында ИХЛ әдісімен кем дегенде 200 анализ жүргізуге арналған болуы керек. Жинақ жүйедегі талдау қалдықтарын 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 тұруы 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	Аралған жиынтық сандық iG антиденелерінің анықтамалары цитомегаловируска қарай	"TAKURRA" T1000 автоматтандырылған анализаторында адамның қан сарысуындағы немесе плазмасындағы цитомегаловируска (CMV iG) iG антиденелерін (IHL) сандық анықтауға арналған жинақ кем дегенде 100 анализге арналған болуы керек. Жинақ жүйедегі талдау қалдықтарын бақылауға мүмкіндік беретін RFID тегтері бар кемінде 100 сынақтан тұратын 1 картриджден және көлемі кемінде 2 мл Cal1, Cal2 калибраторларының кемінде 0,5 құтқысынан тұруы керек, Жинақтағы бақылау, Картриджде R1-6 мл, R2-11.0 мл болуы керек.	Жинақ	5	110 000,00	550 000,00
129	Аралған жиынтық сандық iGM антиденелерінің анықтамалары цитомегаловируска қарай	Цитомегаловируска(CMV iGM) iGM антиденелерін сандық анықтауға арналған жинақ (IHL) адамның қан сарысуында немесе плазмасында "TAKURRA" T1000 автоматты анализаторында ИХЛ әдісімен кем дегенде 100 анализ жүргізуге арналған болуы керек. Жинақ жүйедегі талдау қалдықтарын бақылауға мүмкіндік беретін RFID тегтері бар кемінде 100 сынақтан тұратын 1 картриджден және көлемі кемінде 2 мл Cal1, Cal2 калибраторларының кемінде 0,5 құтқысынан тұруы керек. Жинақтағы бақылау, Картриджде R1-6 мл, R2-11.0 мл болуы керек.	Жинақ	5	120 000,00	600 000,00
130	Аралған жиынтық сандық жалпыға ортақ анықтамалар iGЕ аллергияның болуы	Жалпы iGЕ аллергияның сандық анықтауға арналған жиынтық (Total iGЕ)(IHL) адамның қан сарысуында немесе плазмасында "TAKURRA" T1000 автоматты анализаторында ИHL әдісімен кем дегенде 100 анализ жүргізуге арналған болуы керек. Жинақ жүйедегі талдау қалдықтарын бақылауға мүмкіндік беретін RFID тегтері бар кемінде 50 сынақтан тұратын кемінде 2 картриджден және көлемі кемінде 0,5 мл Cal1, Cal2 калибраторларының екі құтқысынан тұруы керек. Қөк 2x50 + калибраторларға өлшеп-орау. Әрбір картриджде R1-6 мл, R2-11 мл бар. R3-11 мл СТ-KZ № KZ 3 107 00524. ҚР МИ (in vitro)-0№025652	Жинақ	30	99 000,00	2 970 000,00
131	Хемилюминесцентті анализаторға арналған жуу буфері	Жуу буфері "TAKURRA" T1000 автоматты анализаторында қолдануға арналған концентрат болуы керек. Ол анықтау процесінде зондтар мен түтіктерді жуу үшін, реагенттер арасындағы айқаспалы ластануды және интерференцияны азайту және басқа бос құрамдастарды жою үшін қатты күйдегі иммундық кешендерді жуу үшін пайдаланылуы керек. Кейбір үлгілерді жуу буферімен де сұйылтуға болады. Қаптамада 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 буфері "TAKURRA" T1000 автоматты анализаторындағы қалдық инеі және реагент инесін жууға және жұмыс күйінде ұстауға 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 жуудан кейін, "TAKURRA" T1000 автоматты анализаторындағы жиынтықпен бірге пайдалануға арналған болуы керек. Анализатор иммундық талдау үшін субстрат-буфер А қосады. Сұйық орта энергияның тым ерте бөлінуіне және магниттік түйіршіктердің бір-біріне жабысып қалуына, сондай-ақ акридин эфирінің (АЭ) реакциялық қосылыстан бөлінуіне жол бермеу үшін қышқылдандырылады. Содан кейін субстрат қосылады оның көмегімен сұйық орта сілтіленеді және хемилюминесценцияны тудыратын акридин эфирімен (АЕ) тотығу реакциясына ұшырайды.	жинақ	8	63 600,00	508 800,00
134	Хемилюминесценциялық анализаторға арналған реакциялық кюветтер	Анализаторға орнатуға арналған пластиналардағы пластикалық ойықтар "TAKURRA" T1000 автоматты анализаторында пайдалану үшін болуы керек, пластинада кемінде 104 дана. Талдау жасау үшін қолданылады.	жинақ	150	6 935,00	1 040 250,00
135	Иммунохемилюминесценцияны талдау үшін бірнеше талданатын заттарды бақылау 1 деңгей	Иммунохемилюминесценцияны талдау үшін бірнеше талданатын заттарды бақылау 1 деңгей (СІМ 1 деңгейі) кем дегенде 5 мл бір түтікшеден тұруы керек. Әмбебап бақылау "TAKURRA" T1000 автоматтандырылған анализаторында бірнеше анализаторларды анықтау үшін сандық реагенттің дәлдігін бақылау үшін объективті сапаны бақылау материалы ретінде пайдалануға арналған болуы керек.	жинақ	2	104 940,00	209 880,00
136	Иммунохемилюминесценцияны талдау үшін бірнеше талданатын заттарды бақылау 2 деңгей	Иммунохемилюминесценцияны талдау үшін бірнеше талданатын заттарды бақылау 2 деңгей (СІМ 2 деңгейі) кем дегенде 5 мл бір түтікшеден тұруы керек. Әмбебап бақылау "TAKURRA" T1000 автоматтандырылған анализаторында бірнеше анализаторларды анықтау үшін сандық реагенттің дәлдігін бақылау үшін объективті сапаны бақылау материалы ретінде пайдалануға арналған болуы керек.	жинақ	2	104 940,00	209 880,00
137	Ісік маркерлерін бақылау 1 деңгей	Ісік маркерлерін бақылау 1 деңгей (ТМС 1 деңгейі) кем дегенде 2 мл бір түтікшеден тұруы керек. Әмбебап бақылау "TAKURRA" T1000 автоматтандырылған анализаторында ісік маркерлерін анықтау үшін сандық реагенттің дәлдігін бақылау үшін объективті сапаны бақылау материалы ретінде пайдалануға арналған болуы керек.	Жинақ	6	33 920,00	203 520,00

138	Ісік маркерлерін бақылау 2 деңгей	Ісік маркерлерін бақылау 2-деңгей (ТМС 2-деңгей) кем дегенде 2 мл бір түтіктен тұруы керек. Әмбебап бақылау "ТАКУРРА" Т1000 автоматтандырылған анализаторында ісік маркерлерін анықтау үшін сандық реагенттің дәлдігін бақылау үшін объективті сапаны бақылау материалы ретінде пайдалануға арналған болуы керек.	жинақ	6	33 920,00	203 520,00
139	№2 үлгідегі сұйылтқыш	"ТАКУРРА" Т1000 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 өнім беруші Қағидалардың 75-тармағының талаптарына сәйкес құжаттарды ұсынуы тиіс.

Сатып алынатын тауардың көлемі аяқталмаса, Тапсырыс беруші Тапсырыс берушінің қажеттіліктеріне сәйкес санын азайту не ұлғайту жағына өзгертуге құқылы.

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

Жеткізу мерзімі: Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша алтасына кемінде 1 рет

Құжаттарды қабылдау орны және баға ұсыныстарын берудің соңғы мерзімі: Астана қ., 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 қарау күні, уақыты және орны (баға ұсыныстары бар конверттерді ашу) Астана қ., Аманат к-сі, 3, 4 қабат, 439 кабинет, 20.12.2024 ж., уақыты 16.00.

Үлгі шарт № 3 хабарландыруға №1 қосымшада қоса беріледі

Қосымша ақпарат пен анықтаманы 8 (7172) 48-61-70 телефоны арқылы алуға болады.



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 закупок лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг» (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: polbastana@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 Аспаратаминотрансферазы R1: не менее контейнера 4 по 35мл + R2: не менее контейнера 2 по 18мл.	Двухкомпонентный набор реагентов для определения Аспаратаминотрансферазы 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-GodPar 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 Креатинина 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, Саркозиноксидазный 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 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	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 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 154 исследований	набор	6	30 700,00	184 200,00
13	Диагностический набор реагентов для определения Гамма-Глутамилтрансфераза, 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 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	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 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 698 исследований	Набор	4	23 800,00	95 200,00

15	Диагностический набор реагентов для определения Щелочной фосфатазы R1: 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 HB 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 HB 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 (HDL-C,LDL-C)	Мультикалибратор для двухкомпонентных тестов при количественном определении липидов. Лиофильно высушенная сыворотка с аттестованными значениями аналитов для калибровки тестов: ApoA1, ApoB, 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 аналитов 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 Клини Чем уровень 1, не менее 6 флаконов по 5 мл	Лиофильно высушенная сыворотка для проведения QC, с аттестованными значениями (N) для определяемых аналитов: 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; Apo-A1; Apo-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 Клини Чем уровень 2, не менее 6 флаконов по 5 мл	Лиофильно высушенная сыворотка для проведения QC, с аттестованными значениями (P) для определяемых липидных аналитов: 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; Apo-A1; Apo-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 по 10 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 по 15 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 аналитов: 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 используемого для промывки блока реакционных кювет, дозирующих зондов, миксера. Готовый раствор не должен обладать коррозионными 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 51мл. 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	Триплицонтроль 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 аналитов: 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 галогеново- вольфрамовая (12 V, 20 W)	Лампа галогеново-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	Дилуонт М-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 реакгентной карусели хемилюминесцентного иммунологического 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 картриджей 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 реакгентной карусели хемилюминесцентного иммунологического 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-ОН-Vitamin D Total), не менее 2 картриджа по не менее 50 тестов.	Набор реагентов 25-ОН-Витамин D общий (25-ОН-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 реакгентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером хемилюминесцентного иммунологического 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 реакгентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером хемилюминесцентного иммунологического 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 иммунологического 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 иммунологического 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 иммунологического 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 иммунологического 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 58000. 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 многократного 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 гликированного гемоглобина H8 (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 гликированного гемоглобина H8 (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 гликированного гемоглобина H8 (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 гликированного гемоглобина H8 и обеспечивать достоверность результатов тестирования. Набор контрольного материала гликолизированного гемоглобина HbA1c должен быть функционально совместим с анализатором гликированного гемоглобина H8 (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 иммунологического 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 иммунологического 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 иммунологическим 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 иммунологическим 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 аналитов (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 (H), не менее 6 флаконов по 5 мл.	Готовый к применению раствор для проведения QC, с аттестованными высокими значениями (H) для определяемых аналитов (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 хемиллюминесцентного иммунологического 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 хемиллюминесцентного иммунологического 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 хемиллюминесцентного иммунологического 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 хемиллюминесцентного иммунологического 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 хемиллюминесцентного иммунологического 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 хемиллюминесцентного иммунологического 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 иммунологического 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 иммунологического 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 иммунологического 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 иммунологического 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 аналитов (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 хемилюминесцентным иммунологическим анализатором 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 аналитов (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 иммунологического 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 иммунологического 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 иммунологического 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 иммунологического анализатора CL-1000i и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора	набор	5	120 240,00	601 200,00
85	Калибратор С-РЕPTIDE, не менее 3 флакона по не менее 2мл.	Набор калибратора реагента С-пептид С-РЕPTIDE 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 иммунологического анализатора 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 аналитов (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 иммунологическим анализатором 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 аналитов (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 иммунологического анализатора 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 иммунологического анализатора 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 иммунологического анализатора 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-ОН-Vitamin D Total), не менее 3 флакона по не менее 2мл.	Набор калибратора реагента 25-ОН-Витамин D общий (25-ОН-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 иммунологического анализатора CL-1000i, для автоматического считывания референтных значений тестов в память анализатора	набор	4	27 150,00	108 600,00
91	Калибратор реагента Витамина В12, не менее 3 флакона по не менее 2мл.	Набор калибратора реагента Витамин В12 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 иммунологического анализатора 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 метоболический 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 аналитов (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 хемиллюминесцентным иммунологическим 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 аналитов (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 хемиллюминесцентным иммунологическим 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 хемиллюминесцентным иммунологическим 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 хемиллюминесцентным иммунологическим 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 хемиллюминесцентным иммунологическим 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 хемиллюминесцентного иммунологического анализатора CL-1000i.	набор	50	130 860,00	6 543 000,00
97	Калибратор Anti-TPO, не менее 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 хемиллюминесцентного иммунологического анализатора CL-1000i, для автоматического считывания референтных значений тестов в память анализатора	набор	3	49 560,00	148 680,00
98	Контроль антииреонидных антител (L) (Anti-Tg, Anti-TRO), не менее 6 флакона по не менее 2 мл.	Контроль антииреонидных 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 антииреонидных антител (H) (Anti-Tg, Anti-TRO), не менее 6 флакона по не менее 2 мл.	Контроль антииреонидных антител (H) (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	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 внесения изменений в количество тестов и записи посторонних файлов. Необходимо сделать установку 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 x 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 (Антиген 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 жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов. Числовое значение чувствительности должно быть не более 0,01 МЕ/мл. Количество различных типов конъюгатов 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 °С: 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 жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов.</p> <p>Числовое значение чувствительности: не более 0,01 МЕ/мл</p> <p>Количество различных типов конъюгатов 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 адаптированы для работы на автоматическом иммуноферментном анализаторе Лазурит (подтверждающее письмо от завода).</p> <p>Должно допускаться транспортирование при температуре до 25 °С: 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 С, не менее 480 теста	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления антител классов G и M к вирусу гепатита С, не менее 480 определений</p> <p>Максимально возможное количество исследованных набором независимых пациентов должно быть не менее 460 исследований.</p> <p>Стабильность рабочих растворов конъюгата и ТМБ при температуре 25оС должна быть не менее 10 часов.</p> <p>Стабильность приготовленного промывочного раствора при температуре от 2оС до 8оС должнв 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 должне быть не менее 24 мес.</p> <p>Должна допускаться транспортировка при температуре до не более 25 °С 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 адаптированы 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 М и G к вирусу гепатита С, не менее 48 определений	<p>Набор реагентов для иммуноферментного подтверждения наличия иммуноглобулинов классов G и M к вирусу гепатита С, 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 конъюгата 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 адаптированы 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 алергенспецифических иммуноглобулинов класса E в сыворотке (плазме) крови	<p>Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации алергенспецифических иммуноглобулинов класса E 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 алергены должны быть не менее 2шт;</p> <p>Калибровочные образцы должны быть аттестованы относительно Второго Международного Стандартного Препарата ВОЗ для Сывороточного иммуноглобулина E человека (2nd JRP, 75/502),</p> <p>Суммарное время инкубации должно быть не более 75 мин.</p> <p>Должны быть готовые растворы конъюгата 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 °С не более 10 суток.</p> <p>Наборы должны быть адаптированы 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. Максимальное количество калибровочных и контрольных материалов в постановке должно быть не более 7шт; Чувствительность набора должна быть не более 0,05 мМЕ/л; Хук-эффект высоких концентраций при исследовании сывороток (плазмы) крови не обнаруживается до концентрации ТТГ 1200 мМЕ/л; Объем раствора для разведения образца в составе набора должно быть не менее 12 мл; Калибраторы в диапазоне должны быть от 0 до 16 мМЕ/л. Контрольные и калибровочные образцы должны быть аттестованы относительно WHO International Standard NIBSC 81/565. Стандартизация условий проведения ИФА в термостатируемом шейкере должно быть при 37оС. Суммарное время инкубации должно быть не более 75 мин. Готовые однокомпонентные растворы конъюгата и ТМБ должно быть не требующие разведения. Наборы реагентов для выявления тиреотропного гормона, общего трийодтиронина, свободного трийодтиронина, общего тироксина, свободного тироксина должны иметь одинаковую схему (порядок, процедуру) проведения ИФА. Возможное время использования реагентов после вскрытия набора должно быть не менее 2 месяца; 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. Для удобства все флаконы с реагентами должны иметь цветовую идентификацию. Наборы должны быть адаптированы для работы на автоматическом иммуноферментном анализаторе Лазурит (подтверждающее письмо от завода). Условия хранения и транспортировки: хранение должно быть при температуре 2 – 8 °С. Должна допускаться транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.</p>	набор	50	38450	1 922 500,00
-----	---	---	-------	----	-------	--------------

108	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации свободной фракции тироксина в сыворотке (плазме) крови.	<p>Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации свободной фракции тироксина (Т4) 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 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 адаптированы 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 должен быть не менее 12 месяцев.</p>	набор	50	42500	2 125 000,00
-----	--	---	-------	----	-------	--------------

Итого: 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 Максимальное количество калибровочных и контрольных материалов в постановке должно быть не более 7шт; Чувствительность набора должно быть не более 2 Ед/мл; Калибраторы в диапазоне должно быть от 0 до 1000 Ед/мл. Контрольные и калибровочные образцы должны быть аттестованы относительно Reference Material Anti-thyroid Microsome Serum, Human NIBSC 66/387; Объем раствора для предварительного разведения образца должны быть в составе набора не менее 10 мл; Объем раствора для разведения образца должны быть в составе набора не менее 12 мл; Суммарное время инкубации должно быть не более 75 мин; Готовые однокомпонентные растворы конъюгата и ТМБ, должны быть не требующие разведения. Возможное время использования реагентов после вскрытия набора должно быть не менее 2 месяца. 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. Для удобства все флаконы с реагентами должны иметь цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранение должно быть при температуре 2 – 8 °С. Наборы должны быть адаптированный для работы на автоматическом иммуноферментном анализаторе Лазурит (подтверждающее письмо от завода). Должна допускаться транспортировка при температуре до 25 °С 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,	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации свободной фракции трийодтиронина (Т3) в сыворотке крови, 12x8 определений Максимальное количество калибровочных и контрольных материалов в постановке должна быть не более 7шт; Чувствительность набора должна быть не более 0,5 пмоль/л. Калибраторы должны быть в диапазоне от 0 до не менее 20 пмоль/л. Контрольные и калибровочные образцы должны быть аттестованы относительно Certified Reference Material IRMM-469. Суммарное время инкубации должно быть не более 75 мин. Готовые однокомпонентные растворы конъюгата и ТМБ, должны быть не требующие разведения. Наборы реагентов для выявления тиреотропного гормона, общего трийодтиронина, свободного трийодтиронина, общего тироксина, свободного тироксина должны иметь одинаковую схему (порядок, процедуру) проведения ИФА. Возможное время использования реагентов после вскрытия набора должно быть не менее 2 месяца. 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. Для удобства все флаконы с реагентами должны иметь цветовую идентификацию. Наборы должны быть адаптированы для работы на автоматическом иммуноферментном анализаторе Лазурит (подтверждающее письмо от завода). Должна допускаться транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности должен быть не менее 12 месяцев.	набор	30	49300	1 479 000,00
111	Реагент для определения группы крови человека по системе АВ0 (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 АВ0 (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 слабоокрашенная, реагент не должен давать агглютинации с эритроцитами D(-) Агглютинация эритроцитов D+ доиклоном анти- D супер в реакции агглютинации на плоскости должна появляться не позднее 30 сек. После смешивания, титр в реакции агглютинации на 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 АВ0, (доиклоны Анти-АВ) не менее 10 мл;	Жидкость бесцветная или слабоокрашенная, 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 мепивакаин	биотинилированные аллергены – лиофилизированные 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 – лиофилизированные 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 -- лиофилизированные 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	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-фетопротейна	Набор для выявления и количественного определения альфа-фетопротейна (AFP) (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	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» Т1000 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	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» Т1000 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	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» Т1000 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	5	180 000,00	900 000,00
127	Набор для количественного определения свободного простатического специфического антигена	Набор для количественного определения свободного простатического специфического антигена (f-PSA) (ИХЛ) в сыворотке или плазме крови человека методом ИХЛА на автоматическом анализаторе «ТАКУРРА» Т1000 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, 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» Т1000 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 Cal1, Cal2 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» Т1000 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 Cal1, Cal2 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» Т1000 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 Ca1, Ca2 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-KZ № KZ 3 107 00524. PK MI (in vitro)-0№025652	Набор	30	99 000,00	2 970 000,00
131	Промывочный буфер для хемиллюминесцентного анализатора	Промывочный буфер должен представлять собой концентрат, предназначенный для использования на автоматическом анализаторе «ТАКУРРА» Т1000 . 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 хемиллюминесцентного 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 реактивов на автоматическом анализаторе «ТАКУРРА» Т1000 .	набор	6	10 600,00	63 600,00
133	Субстратный буфер для хемиллюминесцентного 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» Т1000. 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 жидкая среда подщелачивается и подвергается реакции окисления эфиром акридина (АЭ), которая генерирует хемиллюминесценцию.	набор	8	63 600,00	508 800,00
134	Реакционные кюветы для хемиллюминесцентного анализатора	Пластиковые кюветы в планшетах для установки в анализатор, должны быть для использования на автоматическом анализаторе «ТАКУРРА» Т1000, не менее 104 шт в планшете. Используются для постановки анализа.	набор	150	6 935,00	1 040 250,00
135	Контроль нескольких аналитов для иммунохемиллюминесцентного анализа Уровень 1	Контроль нескольких аналитов для иммунохемиллюминесцентного 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 аналитов на автоматическом анализаторе «ТАКУРРА» Т1000 .	набор	2	104 940,00	209 880,00
136	Контроль нескольких аналитов для иммунохемиллюминесцентного анализа Уровень 2	Контроль нескольких аналитов для иммунохемиллюминесцентного 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 аналитов на автоматическом анализаторе «ТАКУРРА» Т1000.	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» Т1000.	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 «TAKURRA» T1000.	набор	6	33 920,00	203 520,00
139	Разбавитель образца №2	Предназначен для разбавления образцов которые будут исследоваться на автоматическом анализаторе «TAKURRA» T1000. 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 polbastana@yandex.kz

Итого: 194 286 965,00