

Объявление о запросе ценовых предложений

пос.Макат

"17" февраль 2023 года

О проведении закупки способом ценовых предложений (в соответствии с главой 9)

1. КГП на ПХВ «Макатская районная больница», в соответствии с Постановлением Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375 «Об утверждении Правил организации и проведения закупки лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг» (Далее - Правила), объявляет о проведении закупки медицинских изделий способом запроса ценовых предложений.

2. Место поставки товаров: Атырауская область, Макатский район, пос.Макат, улица Егемең, дом 27

3. Срок и условия поставки: В течение 2023 года по первой заявке Заказчика

Перечень закупаемых лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических) препаратов, изделий медицинского назначения (далее-ТОВАРЫ)

№	Наименование	Краткая техническая характеристика	ед. изм	кол-во	цена	общая стоимость
1	Аланинаминотрансфераза (Alanine Aminotransferase) - ALT	<p>Реагент применяется для количественного измерения и диагностического определения в условиях in vitro активности аланинаминотрансферазы (АЛТ) в сыворотке или плазме крови на биохимическом анализаторе Dirui CS- T240. Принцип реакции данного реагента соответствует методу, рекомендованному Международной Федерацией Клинической Химии (IFCC). В присутствии АЛТ L-аланин вступает в реакцию с α-кетоглутаратом, в результате чего образуется пируват и L-глутамат. Пируват восстанавливается до L-лактата при помощи ЛДГ, присутствующей в реагенте, а тем временем НАДН окисляется до НАД, что позволяет снизить значение абсорбции до 340 нм. Активность АЛТ можно проверить за счет измерения скорости снижения абсорбции при 340нм. Эндогенный пируват образца восстанавливается ЛДГ во время периода задержки реакции, таким образом, чтобы он не создавал помех для теста</p> <p>Компоненты: Реагент 1 - Аланин 600 ммоль/л; ЛДГ >1820ЕД/л, Трис Буфер 80 ммоль/л. Реагент 2 - Трис Буфер 80 ммоль/л; НАДН >0.75 ммоль/л, α- кетоглутарат 36 ммоль/л. Содержит нереакционный материал и стабилизатор. Время проведения теста 60-120 секунд. Объем R1-200 мл. Объем R2-50 мл. Объем образца-15 мкл. Количество тестов в упаковке не более 587. Калибровка реагента проводится на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Калибратор и контроль от завода производителя с паспортными значениями контрольного материала и калибратор с целевым значением. Линейный диапазон: 4-1000 ед/л. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>	набор	20	21 775	435500
2	Аспаратаминотрансфераза (Aspartate Aminotransferase) - AST	<p>Реагент применяется для количественного измерения и диагностического определения в условиях in vitro активности аспаратаминотрансферазы (АСТ) в сыворотке или плазме крови на биохимическом анализаторе Dirui CS- T240. Принцип реакции данного реагента соответствует методу, рекомендованному Международной Федерацией Клинической Химии (IFCC). Аспаратаминотрансфераза (АСТ) в образце катализирует L-аспарат амино-, что приводит к преобразованию α-кетоглутарата в эфир уксусной кислоты и L-глутамат. Эфир уксусной кислоты восстанавливается малатдегидрогеназой в реагенте до L-яблочной кислоты. В это время НАДН окисляется до НАД, так что значение абсорбции света при 340 нм снижается. При контроле скорости снижения значения абсорбции при 340 нм, измеряют активность аспарата аминотрансферазы (АСТ). Помехи эндогенного пирувата могут быть удалены быстро и полностью во время запаздывания. Компоненты: Реагент 1 - Лактат дегидрогеназа >1365 ЕД/л; L-аспарат 300 ммоль/л; Трис Буфер >80 ммоль/л; ЭДТА 5.0 ммоль/л; Трис Буфер >80 ммоль/л. Реагент 2 - Малат дегидрогеназа >1635 ЕД/л; α-кетоглутарат 36 ммоль/л; НАДН >0.75ммоль/л; Трис Буфер >80 ммоль/л; ЭДТА 5.0 ммоль/л. Содержит нереакционный материал и стабилизатор. Время проведения теста 120~180 секунд. Объем R1-200 мл. Объем R2- 50 мл. Объем образца-15 мкл. Количество тестов в упаковке не более 587. Калибровка реагента проводится на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Калибратор и контроль от завода производителя с паспортными значениями контрольного материала и калибратор с целевым значением. Линейный диапазон настоящего реагента составляет 3 ~ 1000 ЕД/л. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>	набор	20	21 775	435500

3	Щелочная фосфатаза (Alkaline Phosphatase) -ALP	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> активности щелочной фосфатазы (ALP) в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240. Щелочная фосфатаза в образце катализирует гидролиз RNPP для формирования Р-нитрофенолата и фосфатной кислоты, что вызывает повышение значения абсорбции света при 405нм. Активность щелочного фосфата образца рассчитывается при измерении скорости повышения абсорбционной способности при 405нм. Компоненты: Реагент 1 - Магния ацетат 3.0 ммоль/л; Цинка сульфат 1.5 ммоль/л; ХЭДТА 3.0 ммоль/л; Буфер AMP 420 ммоль/л. Реагент 2 : р-нитробензол фосфатная кислота 81.5 ммоль/л; Буфер AMP 420 ммоль/л. Содержит неактивный наполнитель и стабилизатор. Время проведения теста 60~120 секунд. Объем R1-200 мл. Объем R2-50 мл. Объем образца-4 мкл. Количество тестов в упаковке не более 671. Калибровка реагента проводится на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Калибратор и контроль от завода производителя с паспортными значениями контрольного материала и калибратор с целевым значением. Линейный диапазон настоящего реагента - 0~850 ед/л. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>	набор	10	21 775	217750
4	Общий белок (Total Protein) - TP	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации общего белка (TP) в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240. В настоящем реагенте используется метод биуретовой реакции, т.е. при реакции между пептидной связью молекулы белка и ионом меди образуется сине-пурпурный комплекс в щелочном растворе. Каждый ион меди образует комплекс с 5-6 пептидной связью. Добавление йодида в реагент может предотвратить автоматическую реверсию соединения меди. Сине-пурпурный пигмент находится в прямой пропорции к концентрации общего белка, которую можно рассчитать за счет измерения изменений абсорбции при 520~560нм. При использовании двухлучевого анализа длина волны холостого раствора должна быть установлена на 600~700нм. Компоненты: Сульфат меди 12 ммоль/л; Виннокислый калий-натрий 64 ммоль/л; Калия йодид 6 ммоль/л; Натрия гидроксид 200 ммоль/л. Время проведения реакции 300 секунд. Объем R1-250 мл. Объем образца-5 мкл. Количество тестов в упаковке не более 870. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Калибратор и контроль от завода производителя с паспортными значениями контрольного материала и калибратор с целевым значением. Линейный диапазон настоящего реагента - 0-150 г/л. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>	набор	15	15 368	230520
5	Альбумин (Albumin) - ALB	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации альбумина (ALB) в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240. Используемый метод анализа альбумина в сыворотке крови - это метод связывания красителя лизина (DBL). Технология DBL основывается на переносе крупнейшего пика абсорбции при связывании красителя с альбумином. Перенос пика абсорбции позволяет измерить образующийся цвет в обстоятельствах существования чрезмерного окрашивания. Точность обеспечивается за счет наличия совместной способности между красителем и альбумином, что полностью интегрирует альбумин в реакцию. Использование бромкрезолового зеленого и альбумина при pH4.0~4.2 вызывает образование зеленовато-синей комбинации, которая находится в прямой зависимости от концентрации альбумина в образце. Концентрация альбумина может быть рассчитана при измерении значения абсорбции при 580-630 нм. При использовании двойного луча света длина холостой волны может быть установлена на 600~700нм. Компоненты: Бромгексоловый зеленый 0.35 ммоль/л; Буфер янтарной кислоты 50 ммоль/л; Натрия азид 7.7 ммоль/л; Brij-35 1%. Время проведения теста 300 сек. Объем R1-250 мл. Объем образца- 2 мкл. Количество тестов в упаковке не более 730. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле уровень 1 и 2. Калибратор и контроль от завода производителя с паспортными значениями контрольного материала и калибратор с целевым значением. Линейный диапазон настоящего реагента составляет 0-60 г/л(6 г/дл). Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>	набор	10	13 108	131080

6	Общий билирубин (Total Bilirubin) –TB	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации общего билирубина (TB) в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе Digi CS-T240. В реагенте используется ПАВ в качестве растворителя. Связанный билирубин и несвязанный билирубин, которые были растворены, вступают в реакцию с диазо-сульфаниловой кислотой, в результате чего образуется азио-билирубин. Повышение абсорбции света при длине волны 570 нм пропорционально концентрации общего билирубина. Концентрация общего билирубина в образце может быть рассчитана за счет проверки изменения абсорбции на длине волны 570 нм. При анализе двойного луча длина волны холостого образца должна быть настроена на длину волны 750 нм. Компоненты: R1 - Соляная кислота 100 ммоль/л; сульфаниловая кислота 5 ммоль/л. R2 - Нитрит натрия 72 ммоль/л. Время проведения теста 300-600 секунд. Объем R1-250 мл; R2-5 мл. Объем образца-25 мкл. Количество тестов в упаковке не более 870. Калибратор реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Калибратор и контроль от завода производителя с паспортными значениями контрольного материала и калибратор с целевым значением. Линейный диапазон настоящего реагента - 0~300 мкмоль/л. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>	набор	20	29 979	599580
7	Прямой билирубин (Direct Bilidubin) - DB	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации прямого билирубина (DB) в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе Digi CS-T240. Прямой билирубин получают при реакции билирубина и соли диазония с аминобензол сульфониновой кислотой в гиперщелочных и гиперкислых растворах, в результате чего образуется окрашенный азо-билирубин. Повышение абсорбции света при длине волны 570 нм пропорционально концентрации прямого билирубина. Концентрация прямого билирубина в образце может быть рассчитана за счет проверки изменения абсорбции на длине волны 570 нм. Компоненты: R1 - Соляная кислота 165 ммоль/л; Метанйловая кислота 29 ммоль/л. R2- Нитрит натрия 72 ммоль/л. Длина волны 570 нм. Объем R1-250 мл; R2-3 мл;. Объем образца 25 мкл. Диапазон абсорбционной способности 0-2А. Время проведения теста 300 секунд. Количество тестов в упаковке не более 870. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Калибратор и контроль от завода производителя с паспортными значениями контрольного материала и калибратор с целевым значением. Линейный диапазон настоящего реагента - 0~300 мкмоль/л. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>	набор	20	29 979	599580
8	Глюкоза -оксидаза (Glucose- Oxidase) - GLU-OX	<p>Реагент применяется для количественного определения в условиях <i>in vitro</i> концентрации глюкозы (GLU-OX), содержащейся в сыворотке, плазме крови или моче на биохимическом анализаторе Digi CS-T240. Глюкоза в образце при активации глюкозооксидазы (GID) реагента, образует глюконовую кислоту и пероксид водорода. При наличии пероксидазы (POD) пероксид водорода вступает в реакцию с анилиновым красителем оригинального материала и 4-аминоантипирином, в результате чего образуется H2O и хинониминный пигмент, образовавшийся объем хинониминного пигмента пропорционален содержанию глюкозы в образце. Расчет концентрации глюкозы в образце осуществляется за счет измерения окончательного объема пигмента при определенной длине волны. Компоненты: R1 -Пероксидаза 375 ед/л; 4-гидроксибензоат 15 ммоль/л; 4-аминоантипирин 0.75 ммоль/л; PBS 110 ммоль/л. R2- Глюкозооксидаза 6 кед/л; PBS 110 ммоль/л. Содержит нереакционный материал и стабилизатор. Время проведения теста 300~600 секунд. Объем R1-200 мл. Объем R2-50 мл. Объем образца-2 мкл. Количество тестов в упаковке не более 587. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Калибратор и контроль от завода производителя с паспортными значениями контрольного материала и калибратор с целевым значением. Линейный диапазон составляет 0-40 мкмоль на л [720мг/дл]. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>	набор	20	17 447	348940

9	Мочевина (Urea) - UREA	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации мочевины (UREA) в сыворотке крови, плазме или моче на биохимическом анализаторе DiGi CS-T240. Мочевина в образце, катализируемая уреазой в реагенте, вступает в реакцию с водой, в результате чего образуется аммиак и диоксид углерода. Аммиак и α-кетоглутаровая кислота в реагенте при катализе глутамата дегидрогеназы (ГЛДГ) образуют глутамовую кислоту, при этом NADH окисляется до NAD. Таким образом, абсорбция света на 340 нм снижается. Контроль уровня снижения абсорбции света при 340 нм позволяет рассчитать концентрацию мочевины в образце. Компоненты: R1 - α-кетоглутаровая кислота 7.5 ммоль/л; Глутамат дегидрогеназа >800 ЕД/л; NADH 0.35 ммоль/л; Аденозин дифосфат 1.5 ммоль/л; Трис буфер 115 ммоль/л. R2 - Трис Буфер 115 ммоль/л; Уреаза > 40000 ЕД/л; α-кетоглутаровая кислота 7.5 ммоль/л. Время проведения теста - 60 секунд. Объем R1-200 мл. Объем R2-50 мл. Объем образца-3 мкл. Количество тестов в упаковке не более 587. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Калибратор и контроль от завода производителя с паспортными значениями контрольного материала и калибратор с целевым значением. Линейный диапазон настоящего реагента - 0-35 ммоль/л (азот мочевины 98 мг/дл). Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного</p>	набор	25	41 460	1036500
10	Креатинин энзиматический (Creatinine-Enzyme) - CRE-E	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации креатинина (CRE-E) в сыворотке, плазме крови или моче на биохимическом анализаторе DiGi CS-T240. Креатин может образовываться при гидролизации амидо с гидролазой в образце. Креатин может быть гидролизован под действием креатин амидин гидролазы и образовывать мочевины и саркозин. Под воздействием оксидазы саркозина креатинин может образовывать глицин и пероксид водорода, который вступает в реакцию с 4-аминоантипирином и хромогеновыми соединениями под воздействием пероксидазы, и образует пигментхинонимин. Впоследствии содержание креатинина в образце может быть рассчитано посредством контроля образованного объема пигмента хинонимина на определенной точке длины волны. Компоненты: R1 -Трис буфер 100 ммоль/л; N-этил-N-сульфо-гидроксипропил-интер-толуидин 2 ммоль/л; KCl 20 ммоль/л; Креатинин амидо гидролаза 400 КЕД/л; Саркозин оксидаза 8 КЕД/л; HRP 700 ЕД/л. R2 -Трис буфер 100 ммоль/л; Магния ацетат 2 ммоль/л; 4-аминоантипиририн 1.2 ммоль/л; Креатин гидролаза амидин 40 КЕД/л. При длине волны 540 нм. Время проведение теста 300 секунд. Объем R1-200 мл. Объем R2-50 мл. Объем образца-7,5 мкл. Количество тестов в упаковке не более 587. Калибровка в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Калибратор и контроль от завода производителя с паспортными значениями контрольного материала и калибратор с целевым значением. Линейный диапазон настоящего реагента составляет 0 ~ 2500 мкмоль/л. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>	набор	7	79 420	555940
11	Общий холестерин (Total Cholesterol)- TC	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации общего холестерина (TC) в сыворотке или плазме человека на биохимическом анализаторе DiGi CS-T240. Холестериновый эфир в образце под воздействием липопротеинэстеразы в реагенте селективно катализируется и гидролизуется в холестерин и свободную жирную кислоту. Образующийся в результате общей холестерин, окисляемый оксидазой холестерина, формирует холест-4-ен-3-ен-3-кетон и пероксид водорода. Под воздействием пероксидазы пероксид водорода вступает в реакцию с гидроксibenзойной кислотой и 4-амино-антипирином с образованием H₂O и хинониминового пигмента. При этом объем образующегося хинониминового пигмента пропорционален содержанию общего холестерина в образце. Поэтому измерение образуемого объема пигмента на определенной длине волны позволяет рассчитать концентрацию общего холестерина. Компоненты: R1 - Липопротеинлипаза > 300 ЕД/л; Пероксидаза > 750 ЕД/л; p-гидроксibenзойная кислота 45 ммоль/л; Тритон X-100 0.3%; Буфер 50 ммоль/л. R2 - 4-аминоантипиририн 0.3 ммоль/л; Холестериноксидаза > 300 ЕД/л; Буфер 50 ммоль/л. Время проведение теста 5-10 минут. Объем R1-200 мл. Объем R2-50 мл. Объем образца-15 мкл. Количество тестов в упаковке не более 587. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Калибратор и контроль от завода производителя с паспортными значениями контрольного материала и калибратор с целевым значением. Линейный диапазон настоящего реагента - 0-20 ммоль/л (774 мг/дл). Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>	набор	20	52 353	1047060

12	Холестерин липопротеинов высокой плотности (High Density Lipoprotein-Cholesterol) - HDL-C	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации холестерина липопротеинов высокой плотности (ЛПВП-Х), содержащегося в сыворотке крови человека на биохимическом анализаторе Diuі CS-T240. Холестерин липопротеинов высокой плотности в образце под воздействием ПАВ в реагенте селективно катализируется и гидролизуется эстеразой холестерина в холестерин и свободную жирную кислоту. Образующийся в результате холестерин, окисляемый оксидазой холестерина, формирует холест-4-ен-3-ен-3-кетон и пероксид водорода. Под воздействием пероксидазы пероксид водорода вступает в реакцию с анилиновым красителем оригинального материала и 4-амино-антипирином с образованием H₂O и хинониминового пигмента, при этом объем образующегося хинониминового пигмента пропорционален содержанию холестерина липопротеинов высокой плотности в образце, поэтому измерение окончательного объема пигмента на определенной длине волны позволяет рассчитать концентрацию холестерина липопротеинов высокой плотности в образце. Компоненты: R1 - 4-аминоантипирин 1 ммоль/л; Холестерин оксидаза 1 кед/л; Холестерин стераза 1 кед/л; Пероксидаза 4 кед/л; Неионное ПАВ 0.5 %; Соединение полимера Необходимое количество; Буфер MOPS 100 ммоль/л. R2 - DSBmT 1.2%; Неионное ПАВ 0.5%; Буфер MOPS 100 ммоль/л. Время проведения теста 300 секунд. Объем R1-150 мл. Объем R2-50 мл. Объем образца-4 мкл. Количество тестов в упаковке не более 366. Калибратор в наборе. Контроль реагента проводится на контроле для липидов Уровень 1и 2. Калибратор и контроль от завода производителя с паспортными значениями контрольного материала и калибратор с целевым значением. Линейный диапазон настоящего реагента - 0-150 мг/дл. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дату производства реагента, дату окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнение и повреждение штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>	набор	15	43 392	650880
13	Холестерин липопротеинов низкой плотности (Low Density Lipoprotein-Cholesterol)-LDL-C	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации холестерина липопротеинов низкой плотности (ЛПНП-Х), содержащегося в сыворотке крови человека на биохимическом анализаторе Diuі CS-T240. Холестерин липопротеинов низкой плотности в образце под воздействием ПАВ в реагенте селективно катализируется и гидролизуется эстеразой холестерина в холестерин и свободную жирную кислоту. Образующийся в результате холестерин, окисляемый оксидазой холестерина, формирует холест-4-ен-3-ен-3-кетон и пероксид водорода. Под воздействием пероксидазы пероксид водорода вступает в реакцию с анилиновым красителем оригинального материала и 4-амино-антипирином с образованием H₂O и хинониминового пигмента, при этом объем образующегося хинониминового пигмента пропорционален содержанию холестерина липопротеинов низкой плотности в образце. Поэтому измерение образуемого объема пигмента на определенной длине волны позволяет рассчитать концентрацию холестерина липопротеинов низкой плотности в образце. Компоненты: Реагент 1 - 4-аминоантипирин 1 ммоль/л; Холестерин оксидаза 500 ед/л; Холестерин стераза 800 ед/л; Пероксидаза 800 ед/л; Неионное ПАВ 0.5 % Соединение полимера Необходимое количество; Буфер MOPS 100 ммоль/л. Реагент 2- DSBmT 1.2%; Неионное ПАВ 0.5%; Буфер MOPS 100 ммоль/л. Время проведения теста 300 секунд. Объем R1-150 мл. Объем R2-50 мкл. Объем образца-4 мкл. Количество тестов в упаковке не более 366. Калибратор в наборе. Контроль реагента проводится на контроле для липидов Уровень 1и 2. Калибратор и контроль от завода производителя с паспортными значениями контрольного материала и калибратор с целевым значением. Линейный диапазон настоящего реагента - 0-450 мг/дл. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дату производства реагента, дату окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнение и повреждение штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>	набор	15	247 459	3711885
14	Амилаза (Amylase) - AMY	<p>Реагент применяется для лабораторного количественного определения активности α-амилазы (AMY) в сыворотке крови человека или моче на биохимическом анализаторе Diuі CS-T240. Данный реагент действует методу, рекомендованному Международной федерацией клинической химии (IFCC), этилен-rNP-G7 (E-rNP-G7) принимается в качестве субстрата для предотвращения разложения эктоэнзима. Компоненты: R1- Глюкозидаза >4500 у.л.; Сульфат магния 10 ммоль./л.; Хлорид натрия 50 ммоль./л.; Буфер HEPES 50 ммоль./л. R2 - E rNP-G7 5.5 ммоль./л.; уфер HEPES 50 ммоль./л.; Хлорид натрия 50 ммоль./л.; Компоненты не могут быть взаимозаменяемы в различных комплектах. Время проведения теста 60 сек. Объем R1-200 мл. Объем R2-50 мл. Объем образца-7,5 мкл. Количество тестов в упаковке не более 783. Калибровка реагента проводится на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1и 2. Калибратор и контроль от завода производителя с паспортными значениями контрольного материала и калибратор с целевым значением. Линейный диапазон реагента: свыше 1500 у/л. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дату производства реагента, дату окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнение и повреждение штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>	набор	10	313 677	3136770

15	C-реактивный белок (C-Reactive Protein) - CRP	Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации C-реактивного белка (CRP) в сыворотке крови человека на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240. Используют латексную частицу, которая сенсибилизируется антителом против C-реактивного белка человека. Латексные частицы сталкиваются с C-реактивным белком в образце жидкости и образуют нерастворимый комплекс антиген-антитело и определенную мутность. Уровень мутности отражает уровень C-реактивного белка в образце по сравнению с калибратором, обработанным аналогичным образом, поэтому можно рассчитать концентрацию C-реактивного белка в образце. Реагенты: R1- Трис Буфер 20 ммоль/л. R2 - Антитело против C-реактивного белка человека соответствующее количество. Основная длина волны 546 нм. Время проведения теста 2 минуты. Объем R1 - 120 мл. Объем R2 - 30 мл. Объем образца 2 мкл. Режим анализа определение по двум точкам. Количество тестов в упаковке не более 280. Калибратор в наборе. Контроль реагента проводится на контроле для специфических белков Уровень 1 и 2. Калибратор и контроль от завода производителя с паспортными значениями контрольного материала и калибратор с целевым значением. Линейный диапазон настоящего реагента - 0 - 0,80 мг/л. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.	набор	15	255 312	3829680
16	Железо (FERUM) - Fe	Реагент применяется для лабораторного количественного обнаружения содержания железа (Fe) в сыворотке крови на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240. В кислых условиях, сывороточное железо Fe разлагается на составные части; ионы Fe ion реагируют на химический реагент и хромогенный реагент, формируя смесь голубого цвета; при 600 нм, измеряется изменение абсорбции; оно прямо пропорционально концентрации железа Fe. Реагенты: R1- Этиловая кислотная смесь - 200 ммоль/л; Сульфокарбамид - 42 ммоль/л. R2 - хлоридат гидроксилamina - 200 ммоль/л; Ferene - 2 ммоль/л. Время проведения теста 300сек. Объем R1-200 мл. Объем R2-40 мл. Объем образца-20мкл. Количество тестов в упаковке не более 632. Калибровка реагента проводится на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Калибратор и контроль от завода производителя с паспортными значениями контрольного материала и калибратор с целевым значением. Линейный диапазон: 5ммоль/л—120ммоль/л. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.	набор	10	56 387	563870
17	Сыворотка для клинико-химической калибровки Clinical Chemical Calibration Serum	Калибровочный раствор приготовлен на основе биоматериала человека, лиофилизированный порошок предназначен для калибровки клинического определения ряда биохимических показателей калибровки на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240 следующих параметров: ALB, ALP, ALT, AMY, AST, BUN, UREA, Ca-CPC, Ca-ARS, CHE, CK, CL, CO2, CRE, CRE-ENZYME, D-BIL, D-BIL-V, GGT, GLDH, GLU-HK, GLU-OX, HBDH, K, LAP, LDH, Mg-XB, Na, P-AMY, PHOS, TB, TB-V, TBA, TC, TG, TP, UA, Zn, Fe, TIBC, ACP. Фасовка 5 мл x 4. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.	набор	10	161 240	1612400
18	Сыворотка для клинико-химического контроля качества Уровень 1 Clinical chemical quality control serum (Level 1)	Контрольный материал «Сыворотка контрольная для биохимических исследований уровень 1», лиофилизированный препарат от светло-желтого до светло-кремового цвета для оценки точности и воспроизводимости на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240 следующих параметров: ALB, ALP, ALT, AMY, AST, BUN(UREA), Ca-CPC, Ca-ARS, CHE, CK, CL, CO2, CRE, CRE-ENZYME, D-BIL, D-BIL-V, GGT, GLDH, GLU-HK, GLU-OX, HBDH, K, LAP, LDH, Mg-XB, Na, P-AMY, PHOS, TB, TB-V, TBA, TC, TG, TP, UA, Zn, Fe, TIBC, ACP. Фасовка 5 мл x 4. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.	набор	10	148 256	1482560
19	Сыворотка для клинико-химического контроля качества Уровень 2 Clinical chemical quality control serum (Level 2)	Контрольный материал «Сыворотка контрольная для биохимических исследований уровень 2», лиофилизированный препарат от светло-желтого до светло-кремового цвета для оценки точности и воспроизводимости на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240 следующих параметров: ALB, ALP, ALT, AMY, AST, BUN, UREA, Ca-CPC, Ca-ARS, CHE, CK, CL, CO2, CRE, CRE-ENZYME, D-BIL, D-BIL-V, GGT, GLDH, GLU-HK, GLU-OX, HBDH, K, LAP, LDH, Mg-XB, Na, P-AMY, PHOS, TB, TB-V, TBA, TC, TG, TP, UA, Zn, Fe, TIBC, ACP. Фасовка 5 мл x 4. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.	набор	10	109 034	1090340
20	Сыворотка для контроля специфических белков Уровень 1 (Specific protein control serum Level 1)	«Контрольная сыворотка специфических белков» (уровень №1) жидкая готова к использованию используется для оценки точности и воспроизводимости измерения на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240 следующих параметров: IgA/IgM/IgG/C3/C4/PA/TRF/β2-MG/ASO/CRP/ALB/RBP. 1*1 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.	набор	5	111 723	558615
21	Сыворотка для контроля специфических белков Уровень 2 (Specific protein control serum Level 2)	«Контрольная сыворотка специфических белков» (уровень №2) жидкая готова к использованию используется для оценки точности и воспроизводимости измерения на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240 следующих параметров: IgA/IgM/IgG/C3/C4/PA/TRF/β2-MG/ASO/CRP/ALB/RBP. 1*1 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.	набор	5	111 723	558615

22	Сыворотка для контроля липидов Уровень 1 Lipid control serum (Level1)	«Контрольная сыворотка липидов» (уровень №1) лиофилизированный порошок. Используется для оценки точности и воспроизводимости измерения на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240 следующих параметров: APO A1/APO B/TC/HDL-C/LDL-C/LP(a)/TG\RF. Фасовка: 1 x 1 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.	набор	5	46 985	234925
23	Сыворотка для контроля липидов Уровень 2 Lipid control serum (Level2)	«Контрольная сыворотка липидов» (уровень №2) лиофилизированный порошок. Используется для оценки точности и воспроизводимости измерения на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240 следующих параметров: APO A1/APO B/TC/HDL-C/LDL-C/LP(a)/TG\RF. Фасовка: 1 x 1 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.	набор	5	46 985	234925
24	Антибактериальный безфосфорный детергент (CS-Anti-Bacterial Phosphor-Free Detergent)	Антибактериальный безфосфорный детергент для очистки зонда для отбора реактивов, реакционной кюветы и реакционной чашки для замачивания автохимического анализатора Dirui CS-T240. Поверхностно-активное вещество гидроксид натрия может удалять органические вещества, такие как белок, а бактериостаты могут подавлять рост бактерий. Ингредиент - Натрия гидроксид, поверхностно-активное вещество, бактериостаты. Объем 500 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.	набор	10	69 359	693590
25	Щелочной детергент (CS-Alkaline Detergent)	Щелочной детергент для очистки пробоотборного зонда и реакционной кюветы автохимического анализатора серии Dirui CS-T240. Поверхностно-активное вещество и гидроксид натрия могут удалять органические вещества, такие как белок. Ингредиент - Натрия гидроксид, поверхностно-активное вещество. Объем 2000 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.	набор	6	69 359	416154
26	Годовой сервисный набор для работы для биохимического автоматического анализатора CS-T240	1. Галогенная лампа расходные материалы и запасные части для ежегодного обслуживания биохимического анализатора Dirui CS-T240. Мощность галогеновой лампы: 20 Вт/12 Вольт (охлаждение водой). Количество 3. Совместим с биохимическим автоматическим анализатором CS-T240. 2. Пробоотборник реагента предназначен для забора реагента и сыворотки крови на биохимический анализатор Dirui CS-T240. Пробоотборник оснащен детектором уровня жидкости и датчиком защиты иглы от повреждения в вертикальном и горизонтальном направлениях. Количество 2. Совместим с биохимическим автоматическим анализатором CS-T240. 3. Реакционные кюветы для проведения иммуноферментной реакции на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240. 120 оптических пластиковых реакционных кювет многократного использования, оптический диаметр: 6 мм. Количество 2. Совместим с биохимическим автоматическим анализатором CS-T240. 4. Вакуумный насос представляет собой самовсасывающий насос для использования с жидкостями. Максимальный поток: 0,4 л/мин. Рабочее давление: 0,5 бар. Напряжение: 24 V DC. Высота всасывания: 3 м. Вес 190 г. Размер: 30 x 52 мм. Материал: EPDM (этилен-пропиленовый сополимер - СКЭП), Нейлон. Количество 1. Совместим с биохимическим автоматическим анализатором CS-T240. 5. Насос положительного давления. Представляет собой самовсасывающий насос для использования с жидкостями. Максимальный поток: 0,6 л/мин. Рабочее давление: +100 kPa (1 бар). Напряжение: DC 24 V. Высота всасывания: 3 м. Вес 190 г. Размер: 74,3x30,5x30 мм. Материал: EPDM (этилен-пропиленовый сополимер - СКЭП). Количество 1. Совместим с биохимическим автоматическим анализатором CS-T240. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для установки и замены расходных материалов.	набор	1	1 613 282	1613282
27	Prothrombin Time Detection Kit Набор реагентов для определения протромбинового времени	Реагент для количественного определения протромбинового времени в плазме крови человека in vitro на автоматическом анализаторе свертывания крови Dirui BCA-1000. Кальцийсодержащий тромбопластин добавляется в исследуемую плазму, и активируется экзогенный путь коагуляции для превращения фибриногена в нерастворимый фибрин. Время, необходимое для свертывания плазмы, - это протромбиновое время исследуемой плазмы. Среднее значение для анализа нормальной плазмы ≤ 14 секунд. Расфасовка: Reagent 10*2ml. Реагенты: Жидкий реагент ПВ - Человеческий рекомбинантный тканевой фактор <3 мг/л. Набор на не более 200 исследований. Объем реагента- 100мкл; Объем детергента-120 мкл; Объем плазмы -50 мкл. Время тестирования 180 сек. Калибровка и контроль проводится на мультикалибраторе и мультиконтроль уровень 1 и 2. Реагент следует хранить в сухом месте при температуре 2°C - 8°C, вдали от солнечного света, в герметичной упаковке и избегать заморозки. Срок годности указан на этикетке. После открытия реагент может быть стабильным не менее 7 дней под крышкой при температуре 2°C - 8°C и может быть стабильным не менее 10 часов под крышкой при температуре 15°C - 25°C. Калибровочный раствор и контрольный образец следует хранить в сухом месте, защищенном от света, и в герметичной упаковке при температуре 2°C - 8°C. Срок годности указан на этикетке. После разведения калибровочный раствор и контрольный образец могут быть стабильными не менее 8 часов при температуре 2°C - 8°C. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.	набор	5	39 710	198550

28	Activated Partial Thromboplastin Time detection Kit Активированный набор для определения частичного тромбопластинового протромбинового времени	Реагент для количественного определения активированного частичного тромбопластинового времени в плазме крови человека <i>in vitro</i> на автоматическом анализаторе свертывания крови Diru BCA-1000. В исследуемую плазму добавляют частичный раствор тромбопластина и Ca^{2+} , и активируют эндогенный путь коагуляции для превращения фибриногена в нерастворимый фибрин. Время, необходимое для свертывания плазмы, - это активированное частичное тромбопластиновое время исследуемой плазмы. Среднее значение для анализа нормальной плазмы ≤ 35 секунд. Расфасовка: R1- раствор азлаговой кислоты АЧТВ- 10×2 мл; R2- раствор хлорида кальция 1×5 мл. Реагенты: R1- раствор азлаговой кислоты АЧТВ- < 0.1 ммоль/л; R2- раствор хлорида кальция- < 45 ммоль/л. Контроль активированного частичного тромбопластинового времени- плазма (значение указан на этикетке). Набор на не более 400 исследований. Объем реагента- 50 мкл; Объем детергента- 70 мкл; Объем плазмы- 50 мкл. Время тестирования 72 сек. Калибровка и контроль проводится на мультикалибраторе и мультиконтроль уровень 1 и 2. Набор реагентов следует хранить в сухом месте при температуре $2^{\circ}C \sim 8^{\circ}C$, вдали от солнечного света, в герметичной упаковке и избегать замерзания. Срок годности указан на этикетке. После вскрытия реагент может быть стабильным не менее 7 дней под крышкой при температуре $2^{\circ}C \sim 8^{\circ}C$; не менее 10 часов под крышкой при температуре $15^{\circ}C \sim 25^{\circ}C$. После разведения препарат может быть стабильным не менее 8 часов при температуре $2^{\circ}C \sim 8^{\circ}C$. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.	набор	5	45 100	225500
29	Thrombin Time Detection Kit Набор для определения тромбинового времени	Реагент для количественного определения тромбинового времени в плазме крови человека <i>in vitro</i> на автоматическом анализаторе свертывания крови Diru BCA-1000. По мере добавления соответствующего количества раствора тромбина в исследуемую плазму фибриноген превращается в нерастворимый фибрин, и время, необходимое для определения коагуляции, равно тромбиновому времени исследуемой плазмы. Среднее значение для анализа нормальной плазмы ≤ 20 с. Расфасовка: R: 10×2 мл. Реагенты: жидкий реагент ТВ-Тромбин проводится на мультиконтроле только на Уровень 1. Реагент не более 200 исследований. Объем реагента- 100 мкл; Объем детергента- 120 мкл; Объем плазмы- 50 мкл. Время тестирования 72 сек. Реагент следует хранить в сухом месте при температуре $2^{\circ}C \sim 8^{\circ}C$, вдали от солнечного света, в герметичной упаковке и избегать замерзания. Срок годности указан на этикетке. После открытия реагент в пробирке под крышкой может быть стабилен не менее 7 дней при температуре $2^{\circ}C \sim 8^{\circ}C$; не менее 10 дней при температуре $15^{\circ}C \sim 25^{\circ}C$. Контрольный образец должен храниться в сухом месте при температуре $2^{\circ}C \sim 8^{\circ}C$, вдали от солнечного света и в герметичной упаковке. Срок годности указан на этикетке. После разбалования контрольный образец в пробирке под крышкой может быть стабильным не менее 8 часов при температуре $2^{\circ}C \sim 8^{\circ}C$. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.	набор	5	25 300	126500
30	Fibrinogen Detection Kit Набор для определения содержания фибриногена	Реагент для количественного определения фибриногена в плазме крови человека <i>in vitro</i> на автоматическом анализаторе свертывания крови Diru BCA-1000. Избыток тромбина добавляется в разбавленную плазму для превращения фибриногена в фибрин, и плазма свертывается. Время, необходимое для коагуляции, обратно пропорционально содержанию фибриногена, и метод Клаусса — это метод расчета содержания фибриногена в плазме путем построения стандартной кривой. Линейный диапазон 0.8 г/л - 8 г/л. Расфасовка: FIB reagent: 10×2 мл; OVB buffer solution: 4×5 мл. Реагенты: Жидкий реагент FIB- компонент (Тромбин) - < 100 Ед/мл; Буферный раствор OVB компонент (Хлорид натрия) - < 140 ммоль/л. Калибровочный раствор фибриногена, контрольный образец фибриногена - значение указан на этикетке. Калибровка и контроль проводится также на мультикалибраторе и мультиконтроль уровень 1 и 2. Объем реагента 50 мкл. Объем детергента- 120 мкл; Объем плазмы- 10 мкл. Врмя тестирования 108 сек. Набор рассчитан не более 400 исследований. Реагент следует хранить в сухом месте при температуре $2^{\circ}C \sim 8^{\circ}C$, вдали от солнечного света, в герметичной упаковке и избегать замерзания. Срок годности указан на этикетке. После открытия реагент в пробирке под крышкой может быть стабилен не менее 7 дней при температуре $2^{\circ}C \sim 8^{\circ}C$; не менее 10 дней при температуре $15^{\circ}C \sim 25^{\circ}C$. Калибровочный раствор и контрольный образец должны храниться в сухом месте при температуре $2^{\circ}C \sim 8^{\circ}C$, вдали от солнечного света и в герметичной упаковке. Срок годности указан на этикетке. После разведения калибровочный раствор и контрольный образец в пробирке под крышкой могут быть стабильными не менее 8 дней при температуре $2^{\circ}C \sim 8^{\circ}C$. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.	набор	5	100 980	504900
31	D-Dimer Detection Kit Набор для обнаружения D-димера	Реагент для количественного определения D-димера в плазме крови человека <i>in vitro</i> на автоматическом анализаторе свертывания крови Diru BCA-1000. D-димер в образце реагирует с частицами, усиливающими латекс моноклонального антитела D-димера мыши к человеку, для получения реакции антиген - антитело, приводящей к агрегации для увеличения мутности. Скорость изменения мутности измеряется спектрофотометром для определения концентрации D-димера. Линейный диапазон: 0.5 мкг/мл - 60 мкг/мл. Расфасовка: R1: 1×10 мл; R2: 1×10 мл; Diluent: 1×55 мл; Control(low): 5×1 мл; Control(high): 5×1 мл; Calibrator: 6×0.5 мл. Реагенты: R1-Тригидроксиметилламиноэтановый буфер - 50 мМ; R2- Латексные частицы моноклонального антитела к D- димеру мыши к человеку - < 10 мкг/мл. Разбавитель D-димера Хлорид натрия - > 6 г/л. Калибратор и контроль в наборе. Калибровочный раствор D-димера. Контрольный образец D-димера (значение указан на этикетке). Набор на не более 133 исследований. Объем реагента- 75 мкл; Объем детергента- 120мкл; Объем плазмы- 50 мкл. Время тестирования 36 сек. Реагент следует хранить в сухом месте при температуре $2^{\circ}C \sim 8^{\circ}C$, вдали от солнечного света, в герметичной упаковке и избегать замерзания. Срок годности указан на этикетке. После открытия он может быть стабильным не менее 12 дней при температуре $2^{\circ}C \sim 8^{\circ}C$ под крышкой. Калибровочный раствор и контрольный образец должны храниться в сухом месте при температуре $2^{\circ}C \sim 8^{\circ}C$, вдали от солнечного света и в герметичной упаковке. Срок годности указан на этикетке. После разведения калибровочный раствор и контрольный образец в пробирке под крышкой могут быть стабильными не менее 7 дней при температуре $2^{\circ}C \sim 8^{\circ}C$. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.	набор	2	1 163 250	2326500

32	Очищающий детергент 1	Реагент промывки внутренней стенки зонда для автоматического анализатора свертывания крови Digi BCA-1000. Гипохлорит натрия может удалять остаточные органические вещества, такие как белок, из трубопровода. Основные компоненты: гипохлорит натрия $\leq 3,0\%$. Хранить при температуре $2^{\circ}\text{C}-8^{\circ}\text{C}$ в сухом месте, вдали от солнечного света и в герметичной упаковке. Срок годности указан на этикетке. После вскрытия, хранить при температуре $2^{\circ}\text{C}-8^{\circ}\text{C}$ под крышкой, он может быть стабильным не менее 15 дней. Объем упаковки 50ml/bottle. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.	набор	25	9 900	247500
33	Очищающий детергент 2	Реагент промывки внутренней стенки зонд для автоматического анализатора свертывания крови Digi BCA-1000. Чистящее средство, используемое для промывки зонда. Основные компоненты гипохлорит натрия $\leq 1,5\%$. Хранить при температуре $5^{\circ}\text{C}-35^{\circ}\text{C}$ в сухом месте, вдали от солнечного света и в герметичной упаковке. Срок годности указан на этикетке. Реагент можно использовать не менее 30 дней. Объем упаковки- 500ml/bottle. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.	набор	15	91 575	1373625
34	Coagulation Analysis Multi-Calibrator Мультикалибратор	Мультикалибратор для калибровки систем определения клинического протромбинового времени (PT), фибриногена (FIB) и антитромбина m (AT-m) на автоматическом анализаторе свертываемости крови Digi BCA-1000. Калибровочные растворы используются для калибровки измеренных значений в лаборатории, и являются неотъемлемой частью надлежащей лабораторной практики. Контрольная кривая должна быть заново построена при использовании реагентов из новой партии. Калибровочный раствор следует хранить в сухом месте при температуре $2^{\circ}\text{C} - 8^{\circ}\text{C}$, защищенном от солнечного света и герметичной упаковке. Срок годности указан на этикетке. После разведения калибровочный раствор может быть стабильным не менее 8 часов при температуре $2^{\circ}\text{C} - 8^{\circ}\text{C}$. Объем упаковки 1*1mL. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.	набор	10	12 375	123750
35	Coagulation Analysis Multi-Control Level 1 Мультиконтролер - уровень 1	Контрольный материал Multi-Control level 1 для оценки точности и воспроизводимости на автоматическом анализаторе свертываемости крови Digi BCA-1000 (For PT,APTT,TT,FIB,ATIII) После разведения контрольный раствор может быть стабильным не менее 8 часов при температуре $2^{\circ}\text{C} - 8^{\circ}\text{C}$. Объем упаковки 1*1mL. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.	набор	10	19 910	199100
36	Coagulation Analysis Multi-Control Level 2 Мультиконтролер - уровень 2	Контрольный материал Multi-Control level 2 для оценки точности и воспроизводимости на автоматическом анализаторе свертываемости крови (For PT,APTT) После разведения контрольный раствор может быть стабильным не менее 8 часов при температуре $2^{\circ}\text{C} - 8^{\circ}\text{C}$. Объем упаковки 1*1mL. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.	набор	10	13 640	136400
37	Кюветы	Одноразовая измерительная кювета для автоматического анализатора свертываемости крови Digi BCA-1000 предназначена для размещения и перемешивания клинического образца, реагента или другого материала для процедур тестирования, выполняемых исследования. Объем: 600 мкл. Количество в упаковке 1440 pcs/package. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для установки кювет.	упак	2	221 760	443520

В случае предоставления одинаковых ценовых предложений или непредоставления ценовых предложений, закуп способом запроса ценовых предложений признается несостоявшимся.

Каждый потенциальный поставщик до истечения окончательного срока предоставления ценовых предложений предоставляет только одно ценовое предложение в запечатанном виде. Конверт содержит ценовое предложение по форме утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения, разрешение, подтверждающее права физического или юридического лица на осуществление деятельности или действий (операций), осуществляемое разрешительными органами посредством лицензирования или разрешительной процедуры, в сроки, установленное заказчиком или организатором закупок, а также документы, подтверждающие соответствие предлагаемых товаров требованиям, установленным главой 4 настоящих Правил, а также описание и объем фармацевтических услуг.

В случае несоответствия победителя квалификационным требованиям, закуп способом ценовых предложений признается несостоявшимся.

Ценовое предложение поставщики должны предоставить в срок до 11-00 часов 24 февраль 2023 года по адресу: Атырауская область, Макатский район, пос.Макат, улица Егемен, дом 27

Время вскрытия конвертов: в 15-00 часов 24 февраль 2023 года по адресу: Атырауская область, Макатский район, пос.Макат, улица Егемен, дом 27