

**Объявление о запросе ценовых предложений**

пос.Макат

"03" шілде 2024 года

О проведении закупа 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 закупа 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 закупа медицинских изделий способом запроса ценовых предложений.

2. Место поставки товаров: Атырауская область, Макатский район, пос.Макат, улица Егемен, 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. Эндogenous 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 &gt;1820ЕД/л, Трис Буфер 80 ммоль/л. Реагент 2 - Трис Буфер 80 ммоль/л, НАДН &gt;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 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>	шт	25	23 953	598825,00
2	Аспаргатаминотрансфераза (Aspartate Aminotransferase) - AST	<p>Реагент применяется для количественного измерения и диагностического определения в условиях in vitro активности аспаргатаминотрансферазы (АСТ) в сыворотке или плазме крови на биохимическом анализаторе Dirui CS- T240. Принцип реакции данного реагента соответствует методу, рекомендованному Международной Федерацией Клинической Химии (IFCC).</p> <p>Аспаргатаминотрансфераза (АСТ) в образце катализирует L-аспартат аминок-, 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 аспартата аминотрансферазы (АСТ). Помехи эндогенного пирувата могут быть удалены быстро и полностью во время запаздывания. Компоненты: Реагент 1 - Лактат дегидрогеназа &gt;1365 ЕД/л; L-аспартат 300 ммоль/л, Трис Буфер &gt;80 ммоль/л, ЭДТА 5.0 ммоль/л, Трис Буфер &gt;80 ммоль/л. Реагент 2 - Малат дегидрогеназа &gt;1635 ЕД/л; α-кетоглутарат 36 ммоль/л, НАДН &gt;0.75ммоль/л, Трис Буфер &gt;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 загрязнение и повреждение штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-</p>	шт	25	23 953	598825,00

3	Общий белок (Total Protein) - TP	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>invitro</i> концентрации общего белка (TP) в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе Diru 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; Виннохислдый 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>	шт	20	16 905	338100,00
4	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 Diru 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 образуетсяязо-билирубин. Повышение абсорбции света при длине волны 570нм 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 750нм. 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 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>	шт	25	32 977	824425,00

5	Прямой билирубин (Direct Bilidubin) - DB	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации прямого билирубина (DB) в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240. Прямой билирубин получают при реакции билирубина и соли диазона с аминобензол сульфоновой кислотой в гиперщелочных и гиперкислых растворах, в результате чего образуется окрашенный азо-билирубин. Повышение абсорбции света при длине волны 570nm пропорционально концентрации прямого билирубина. Концентрация прямого билирубина в образце может быть рассчитана за счет проверки изменения абсорбции на длине волны 570 нм. Компоненты: R 1 -Соляная кислота 165 ммоль/л; Метаниловая кислота 29 ммоль/л, R 2- 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>	шт	25	32 977	824425,00
6	Глюкоза -оксидаза (Glucose- Oxidase) - GLU-OX	<p>Реагент применяется для количественного определения в условиях in vitro концентрации глюкозы ( GLU-OX), содержащейся в сыворотке, плазме крови или моче на биохимическом анализаторе Dirui 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-аминоантипиринном, в результате чего образуется H2O и хинонминовый пигмент, образовавшийся объем хинонминового пигмента пропорционален содержанию глюкозы в образце. Расчет концентрации глюкозы в образце осуществляется за счет измерения окончательного объема пигмента при определенной длине волны. Компоненты: R 1 -Пероксидаза 375 ед/л; 4-гидроксibenzoat 15 ммоль/л; 4-аминоантипирин 0.75 ммоль/л, PBS 110 ммоль/л R 2- 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 (720mg/dl). 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>	шт	25	19 192	479800,00

7	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 Dirui 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 &gt;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 &gt; 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 специалиста для адаптации реагента.</p>	шт	30	45 606	1368180,00
8	Креатинин энзиматический (Creatinine-Enzyme) - CRE-Em	<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 Dirui 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</p>	шт	30	87 362	2620860,00

9	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 липопротеинстеразы в реагенте селективно катализируется и гидролизуется в холестерин и свободную жирную кислоту. Образующийся в результате общий холестерин, окисляемый оксидазой холестерина, формирует холест-4-ен-3-ен-3-кетон и пероксид водорода. Под воздействием пероксидазы пероксид водорода вступает в реакцию с гидроксибензойной кислотой и 4-аминоантипирином с образованием H<sub>2</sub>O 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: R 1 - Липопротеинлипаза &gt; 300 ЕД/Л; Пероксидаза &gt; 750 ЕД/Л; p-гидроксибензойная кислота 45 ммоль/л; Тритон X-100 0.3%; Буфер 50 ммоль/л. R 2 - 4-аминоантипирин 0.3 ммоль/л; Холестериноксидаза &gt; 300 ЕД/Л; Буфер 50 ммоль/л. Время проведения 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</p>	шт	25	57 588	1439700,00
10	С-реактивный белок (C Reactive Protein) - CRP	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации С-реактивного белка (CRP) в сыворотке крови человека на биохимическом анализаторе Digi CS-T240. Используют латексную частицу, которая сенсибилизируется антителом против С-реактивного белка человека. Латексные частицы сталкиваются с С-реактивным белком в образце жидкости и образуют нерастворимый комплекс антиген-антитело и определенную мутность. Уровень мутности отражает уровень С-реактивного белка в образце по сравнению с калибратором, обработанным аналогичным образом, поэтому можно рассчитать концентрацию С-реактивного белка в образце. Реагенты . R1- Трис Буфер 20 ммоль/л. R2 - Антитело против С-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.</p>	шт	25	280 843	7021075,00

11	Железо (FERUM) - Fe	<p>Реагент применяется для лабораторного количественного обнаружения содержания железа ( Fe) в сыворотке крови на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240. В кислотных условиях, сыворотное железо Fe разлагается на составные части; ионы Fe ion реагируют на химический реагент и хромогенный реагент, формируя смесь голубого цвета, при 600 нм, измеряется изменение абсорбции; оно прямо пропорционально концентрации железа Fe. Реагенты: R1- Этиловая кислотная смесь - 200ммоль/л ; Сульфокарбамид -42 ммоль/л . R2 - хлоридрат гидроксилamina -200 ммоль/л; Ferene -2 ммоль/л .Время проведения теста 300сек . Объем R1-200 мл . Объем R2-40 мл . Объем образца-20мл . 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: 5μмоль/л—120μмоль/л . Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дата производства реагента, дата окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>	шт	9	62 026	558234,00
12	Сыворотка для клиникохимического контроля качества Уровень 1 Clinical chemical quality control serum (Level 1)	<p>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.</p>	шт	3	163 082	489246,00
13	Сыворотка для клиникохимического контроля качества Уровень 2 Clinical chemical quality control serum (Level 2)	<p>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.</p>	шт	3	119 937	359811,00
14	Сыворотка для контроля специфических белков Уровень 1 (Specific protein control serum Level 1)	<p>«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.</p>	шт	3	122 895	368685,00
15	Сыворотка для контроля специфических белков Уровень 2 (Specific protein control serum Level 2)	<p>«Контрольная сыворотка специфических белков» (уровень№2) жидкая готова к использованиюиспользуется 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.</p>	шт	3	122 895	368685,00
16	Сыворотка для контроля липидов Уровень 1 Lipid control serum (Level1)	<p>«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.</p>	шт	3	51 684	155052,00
17	Сыворотка для контроля липидов Уровень 2 Lipid control serum (Level2)	<p>«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.</p>	шт	3	51 684	155052,00

18	Антибактериальный безфосфорный детергент (CS-AntiBacterial 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.	шт	19	76 295	1449605,00
19	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.	шт	15	76 295	1144425,00
20	HDL-C-Холестерин липопротеинов высокой плотности (High Density Lipoprotein-Cholesterol)	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 Dirui 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 H <sub>2</sub> O 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 R1-300 мкл. Объем R2-100 мкл. Объем образца-4 мкл. Количество тестов в упаковке не более 366. Калибратор в наборе. Контроль реагента проводится на контроле для липидов Уровень 1и 2. 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, 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.	шт	7	47 731	334117,00
21	LDL-C- Холестерин липопротеинов низкой плотности (Low Density Lipoprotein-Cholesterol)	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 Dirui 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 H <sub>2</sub> O 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 R1-300 мкл. Объем R2-100 мкл. Объем образца-4 мкл. Количество тестов в упаковке не более 366. Калибратор в наборе. Контроль реагента проводится на контроле для липидов Уровень 1и 2. 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, 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-	шт	7	272 205	1905435,00

22	AMY - Амилаза (Amylase)	<p>Реагент применяется для лабораторного количественного определения активности α-амилазы (AMY) в сыворотке крови человека или моче на биохимическом анализаторе Digi CS-T240. Данный реагент действует методом, рекомендованном Международной федерацией клинической химии (IFCC), этилен-pNP-G7 (E-pNP-G7) принимается в качестве субстрата для предотвращения разложения эктоэнзима. Компоненты: R1- Глюкозидаза &gt;4500 у.л.; Сульфат магния 10 ммоль /л.; Хлорид натрия 50 ммоль /л.; Буфер HEPES 50 ммоль /л. R2 - E pNP-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 R1-240 мкл. Объем R2-60 мкл. Объем образца-7,5 мкл. Количество тестов в упаковке не более 783. Калибровка реагента проводится на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Линейный диапазон реагента: свыше 1500 у/д. 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. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>	шт	7	345 045	2415315,00
23	Al.B-Альбумин (Albumin)	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации альбумина ( ALB ) в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе Digi CS-T240. Используемый метод анализа альбумина в сыворотке крови – это метод связывания красителя дилина (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: Бромкрезоловый зеленый 0.35 ммоль/л, Буфер янтарной кислоты 50 ммоль/л; Натрия азид 7.7 ммоль/л, Вrij-35 1%. Время проведения теста 300 сек. Объем R1-300 мкл. Объем образца- 2 мкл. Количество тестов в упаковке не более 734. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле уровень 1 и 2. Калибратор и контроль от завода производителя с паспортными значениями контрольного материала и калибратор с целевым значением. Линейный диапазон настоящего реагента составляет 0-60 г/д(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. Есть дополнительные услуги : выезд</p>	шт	6	14 419	86514,00
24	Ca - ARS - Кальций-арсеназо (Calcium Arsenazo)	<p>Реагент применяется для количественного определения в условиях in vitro концентрации кальция в сыворотке, плазме или моче на биохимическом анализаторе Digi CS- T240. Arsenazo III реагента связывается с ионом кальция образца и образует пурпурную комбинацию Arsenazo II-кальций. Содержание в комбинации находится в прямой пропорции к концентрации кальция в образце. Концентрация кальция может быть рассчитана за счет измерения изменения значения абсорбции при 650-660 нм. Компоненты (рабочий реагент): Буфер 150 ммоль/л; Arsenazo III 150 мкмоль/л; Поверхностно активный реагент 0,5%. Время проведения теста 60-120 секунд. Объем R1-250 мл. Объем образца-3 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 для данного реагента составляет 0-5,0 ммоль/л. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС 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>	шт	6	18 546	111276,00



25	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 аналитов: 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. АСР. Фасовка 5 мл x 4.	шт	2	177 364	354728,00
26	BF-FDTI Лизирующий реагент	Реагент BF-FDTI Lyse применяется на гематологический анализатор BF- 6900-CRP для растворения красных кровяных телец, окрашивания клеток, определения содержания лимфоцитов, моноцитов, эозинофилов и нейтрофилов. Анализатор выполнять автоматически операции разбавлять часть пробы цельной крови BF-FDOI, добавлять BF-FDTI после разрушения клеток. По истечении заданного периода реакции, коэффициент дифференциации лейкоцитов и счетное число могут быть получены с помощью технологии лазерного рассеяния и технологии проточной цитометрии. Индекс производительности $(25 \pm 1)^\circ \text{C}$ , pH $5,50 \pm 0,50$ . Состав: Хлорид декалилтриметиламмония: 0,5%, ; гидрированное касторовое масло: 0,3%. Хранить при температуре $2^\circ \text{C} \sim 30^\circ \text{C}$ в запечатанном и защищенном от солнечного света месте, срок хранения указан на этикетке., Срок действия после открытия составляет 60 дней при температуре $2^\circ \text{C} \sim 30^\circ \text{C}$ . Объем 200 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.	шт	8	19 324	154592,00
27	BF-FBN Лизирующий реагент	Реагент BF-FBN Лизирующий реагент применяется на гематологический анализатор BF- 6900-CRP для растворения эритроцитов, определения содержания лейкоцитов и гемоглобина, количества и соотношения базофильных гранулоцитов. Разбавляет мембрану эритроцитов, высвобождает гемоглобин. Использует колориметрию для анализа и измерения содержания гемоглобина. В то же время, кроме базофильных гранулоцитов, другие белые кровяные тельца приходят в реакцию. Используйте оптический метод, чтобы проанализировать общую сумму лейкоцитов и подсчетное число, соотношение базофильных гранулоцитов. Состав: Лауриловый спирт и полиэфир-9: 0,8%. Хранить при температуре $2^\circ \text{C} \sim 30^\circ \text{C}$ в запечатанном и защищенном от солнечного света месте, срок хранения указан на этикетке. Срок действия после открытия составляет 60 дней при температуре $2^\circ \text{C} \sim 30^\circ \text{C}$ . В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.	шт	8	58 782	470256,00
28	BF-FDOI Лизирующий реагент	Реагент BF-FDOI Лизирующий реагент применяется на гематологический анализатор BF-6900-CRP для растворения красных кровяных телец, окрашивания клеток, определения содержания лимфоцитов, моноцитов, эозинофилов и нейтрофилов. Анализатор выполнять автоматически следующие операции : разбавлять часть пробы цельной крови BF-FDOI, добавлять BF-FDTI после разрушения клеток. По истечении заданного периода реакции, коэффициент дифференциации лейкоцитов и счетное число могут быть получены с помощью технологии лазерного рассеяния и технологии проточной цитометрии. Индекс производительности $(25 \pm 1)^\circ \text{C}$ , pH $5,50 \pm 0,5$ . Состав: Гидрогенизированное касторовое масло: 0,3% Хранить при температуре $2^\circ \text{C} \sim 30^\circ \text{C}$ в запечатанном и защищенном от солнечного света месте, срок хранения указан на этикетке. Срок действия после открытия составляет 60 дней при температуре $2^\circ \text{C} \sim 30^\circ \text{C}$ . Объем 500 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.	шт	8	32 343	258744,00
29	BF-5D Дилуент	Реагент BF- 5D Diluent применяется на гематологический анализатор BF6900 -CRP разжижающее кровь вещество. При соответствующем осмотическом давлении и проводимости поддерживает целостность исходного объема клеток крови в течение определенного периода времени, чтобы гарантировать доступ к величине импульса, соответствующей объему клеток. Состав: Хлорид натрия: 0,7%, буфер борной кислоты: 0,5%. Хранить при температуре $2 \sim 30^\circ \text{C}$ в запечатанном и защищенном от солнечного света месте, срок годности 24 месяца. Срок действия после открытия составляет 60 дней при температуре $2^\circ \text{C} \sim 30^\circ \text{C}$ . Объем 20 л. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.	шт	15	52 224	783360,00

30	Очищающий реагент I для пробоотборника	Очищающий реагент I применяется на гематологический анализатор BF- 6900 -CRP для очистки детекторной части прибора, поворотного клапана, всасывающей трубки цельной крови, кюветы для гемоглобина, предотвращения накопления белка. В качестве сильного щелочного очистителя для удаления клеточной жидкости и белков, оставшихся в автоматическом гематологическом анализаторе. Состав : Гилохлорит натрия. Хранить при температуре 2 ° С ~ 30 ° С и в защищенном от света месте, срок годности указывается на этикетке. Срок действия после открытия составляет 30 дней при температуре 2 ° С ~ 30 ° С. Объем 50 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.	шт	15	11 616	174240,00
31	Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора (5-part) (Control for Automatic Hematology 5 -part) уровень 1	Контрольная кровь предназначена на гематологический анализатор BF- 6900-CRP для оценки точности и достоверности проведения результатов по 5 популяциям .Состав: Эритроциты, лейкоциты, кровяная пластинка извлекаются из крови животных. Хранить при температуре 2 ° С ~ 8 ° С, защищать от солнечных лучей, срок годности 3 месяца. Срок годности после вскрытия составляет 14 дней при 2 ° С ~ 8 ° С. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента .	шт	2	55 757	111514,00
32	Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора (5-part) (Control for Automatic Hematology 5 -part) уровень 2	Контрольная кровь предназначена на гематологический анализатор BF 6900 -CRP для оценки точности и достоверности проведения результатов по 5 популяциям .Состав: Эритроциты, лейкоциты, кровяная пластинка извлекаются из крови животных. Хранить при температуре 2 ° С ~ 8 ° С, защищать от солнечных лучей, срок годности 3 месяца. Срок годности после вскрытия составляет 14 дней при 2 ° С ~ 8 ° С. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента .	шт	2	55 757	111514,00
33	Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора (5-part) (Control for Automatic Hematology 5 -part) уровень 3	Контрольная кровь предназначена на гематологический анализатор BF 6900 -CRP для оценки точности и достоверности проведения результатов по 5 популяциям .Состав: Эритроциты, лейкоциты, кровяная пластинка извлекаются из крови животных. Хранить при температуре 2 ° С ~ 8 ° С, защищать от солнечных лучей, срок годности 3 месяца. Срок годности после вскрытия составляет 14 дней при 2 ° С ~ 8 ° С. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента .	шт	2	55 757	111514,00
34	BCC-3D Лизирующий реагент	Лизирующий реагент BCC-3D применяется на автоматических гематологических анализаторах BCC-3900 для автоматизированного определения концентрации гемоглобина в крови. Состав: Шестнадцать алкил три бромистого метила аммония, натрия борная кислота, поверхностно-активное пропитывающее вещество, натрия сульфат. Условия хранения и срок годности: герметично - при температуре от 2 до 30 ° С в темном месте в течение 12 месяцев, открытую емкость - при температуре от 2 до 30 ° С в темном месте в течение 90 дней. Объем 500 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.	шт	10	44 564	445640,00
35	BCC-3D Дилуэнт	Реагент Дилуэнт BCC-3D применяется на автоматических гематологических анализаторах BCC-3900 для разбавления образцов крови. Состав: натрия сульфат, натрия хлорид, натрия фосфат двухатомных, борная кислота. Условия хранения и срок годности: герметично - при температуре от 2 до 30 ° С в темном месте в течение 12 месяцев; открытую емкость - при температуре от 2 до 30 ° С в темном месте в течение 90 дней. Объем 20 л. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.	шт	13	48 231	627003,00
36	Контроль для гематологического анализатора (уровень 1)	Контрольная кровь предназначена для оценки точности и достоверности проведения результатов на гематологическом анализаторе BCC-3900 по 3 популяциям. Состав: кровь животного происхождения. Срок годности 3 месяца при температуре от 2 до 8°С. Срок годности после вскрытия составляет 14 дней при 2 ° С ~ 8 ° С. Уровень 1 - 2 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.	шт	3	48 231	144693,00
37	Контроль для гематологического анализатора (уровень 2)	*Контрольная кровь предназначена для оценки точности и достоверности проведения результатов на гематологическом анализаторе BCC-3900 по 3 популяциям. Состав: кровь животного происхождения. Срок годности 3 месяца при температуре от 2 до 8°С. Срок годности после вскрытия составляет 14 дней при 2 ° С ~ 8 ° С. Уровень 2 - 2 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.	шт	3	48 231	144693,00

38	Контроль для гематологического анализатора (уровень 3)	Контрольная кровь предназначена для оценки точности и достоверности проведения результатов на гематологическом анализаторе ВСС-3900 по 3 популяциям. Состав: кровь животного происхождения. Срок годности 3 месяца при температуре от 2 до 8°C. Срок годности после вскрытия составляет 14 дней при 2 ° С - 8 ° С. Уровень 3 - 2 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.	шт	3	48 231	144693,00
39	Очищающий детергент 1	Реагент промывки внутренней стенки зонда для автоматического анализатора свертывания крови Digi VCA-1000 . Гипохлорит натрия может удалять остаточные органические вещества, такие как белок, из трубопровода. Основные компоненты: гипохлорит натрия ≤ 3,0%. Хранить при температуре 2°C-8°C в сухом месте, вдали от солнечного света и в герметичной упаковке. Срок годности указан на этикетке. После вскрытия, хранить при температуре 2°C-8°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.	шт	15	9 900	148500,00
40	Очищающий детергент 2	Реагент промывки внутренней стенки зонда для автоматического анализатора свертывания крови Digi VCA-1000 . Чистящее средство, используемое для промывки зонда . Основные компоненты гипохлорит натрия ≤ 1,5 % . Хранить при температуре 5°C-35°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.	шт	5	91 575	457875,00
41	Набор для определения тромбинового времени (ТТ) Thrombin Time Detection Kit (ТТ)	Реагент для количественного определения тромбинового времени в плазме крови человека in vitro на автоматическом анализаторе свертывания крови Digi VCA-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*2мл . Реагенты : жидкий реагент ТВ -Тромбин < 15 Ед/мл . Контрольный образец тромбина - плазма -значение указан на этикетке. Контроль 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°C ~ 8°C, вдали от солнечного света, в герметичной упаковке и избегать замораживания. Срок годности указан на этикетке . После открытия реагент в пробирке под крышкой может быть стабилен не менее 7 дней при температуре 2°C ~ 8°C; не менее 10 дней при температуре 15°C ~25°C. Контрольный образец должен храниться в сухом месте при температуре 2°C ~ 8°C, вдали от солнечного света и в герметичной упаковке. Срок годности указан на этикетке. После разбавления контрольный образец в пробирке под крышкой может быть стабильным не менее 8 часов при температуре 2°C - 8 °С. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.	шт	2	25 300	50600,00
42	Набор реагентов для определения протромбинового времени (PT) Prothrombin Time Detection Kit (PT)	Реагент для количественного определения протромбинового времени в плазме крови человека in vitro на автоматическом анализаторе свертывания крови Digi VCA-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 1и 2 . Реагент следует хранить в сухом месте при температуре 2°C ~ 8°C, вдали от солнечного света, в герметичной упаковке и избегать замораживания. 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.	шт	2	39 710	79420,00

43	Годовой сервисный набор для работы анализатора гематологического BF-6900CRP	<p>1. WBC камера. Назначение: Используется для измерения количества клеток в крови. Характеристики: Размер, мм: 65x35; Материал: пластик, Количество 1. Совместим с Гематологическим анализатором BF-6900CRP.</p> <p>2. RBC камера. Назначение: Используется для измерения количества клеток в крови. Характеристики: Размер, мм: 70x35; Материал: металл, медь, пластик, резина, стекло; Количество 1. Совместим с Гематологическим анализатором BF-6900CRP.</p> <p>3. Шприц на 2,5 мл. Назначение: Для перекачивания, или наполнения жидкостей. Характеристики: Размер, мм: 22x23x129, Материал: пластик, металл; Количество 1. Совместим с Гематологическим анализатором BF-6900CRP.</p> <p>4. Шприц на 10 мл. Назначение: Для перекачивания, или наполнения жидкостей. Характеристики: Размер, мм: 28x29x129; Материал: металл, пластик; Количество 1. Совместим с Гематологическим анализатором BF-6900CRP.</p> <p>5. Шприц на 100 мкл. Назначение: Для перекачивания, или наполнения жидкостей. Характеристики: Размер, мм: 28x29x129; Материал: металл, пластик; Количество 1. Совместим с Гематологическим анализатором BF-6900CRP.</p> <p>6. Фильтр пробозаборника. Назначение: Для фильтрации твердых частиц в отработанных жидкостях. Характеристики: Размер, мм: 2x25; Материал: пластик, силикон; Количество 1. Совместим с Гематологическим анализатором BF-6900CRP.</p> <p>7. Помпа отрицательного давления в компл. 2 шт (Wire JP0801). Назначение: Используется для создания отрицательного давления и сброса отработанной жидкости. Характеристики: Размер, мм: 60x50x70; Материал: металл, пластик, силикон; Количество 1. Совместим с Гематологическим анализатором BF-6900CRP.</p> <p>8. Помпа отрицательного давления (Wire JP0803). Назначение: Используется для создания отрицательного давления и сброса отработанной жидкости. Характеристики: Размер, мм: 60x50x70; Материал: металл, пластик, силикон; Количество 1. Совместим с Гематологическим анализатором BF-6900CRP.</p> <p>9. Помпа положительного давления (Wire JP0802). Назначение: Используется для перекачивания воздуха для создания положительного давления. Характеристики:</p>	комплект	1	1 882 500	<b>1882500,00</b>
44	Реагентные полоски DIRUI H13-Cr	Тест полоски к мочевым анализатором H-100. Реагентные полоски DIRUI H13-Cr (Leuco,Nitrite,Urobilinogen,Protein, PH, Blood,SG,Ketone,Bilirubin,Glucose, Ascorbic acid, Microal bumin, Creatinine) В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации и замены расходных материалов.	упак	195	14 157	<b>2760615,00</b>
45	Activated Partial Thromboplastin Time detection Kit Активированный набор для определения частичного тромбoplastинового протромбинового времени	Реагент для количественного определения активированного частичного тромбoplastинового времени в плазме крови человека in vitro на автоматическом анализаторе свертывания крови Dirui BCA-1000. В исследуемую плазму добавляют частичный раствор тромбoplastина и Ca <sup>2+</sup> , и активируют эндогенный путь коагуляции для превращения фибриногена в нерастворимый фибрин. Время, необходимое для свертывания плазмы, - это активированное частичное тромбoplastиновое время исследуемой плазмы. Среднее значение для анализа нормальной плазмы ≤ 35 секунд. Расфасовка: R1- раствор щавелевой кислоты АЧТВ- 10*2ml; R2- раствор хлорида кальция 1*51ml. Реагенты: R1- раствор щавелевой кислоты АЧТВ- <0.1 ммоль/л; R2- раствор хлорида кальция- <45 ммоль/л. Контроль активированного частичного тромбoplastинового 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°C ~ 8°C, вдали от солнечного света, в герметичной упаковке и избегать заморозки. Срок годности указан на этикетке. После вскрытия реагент может быть стабильным не менее 7 дней под крышкой при температуре 2°C ~ 8°C; не менее 10 часов под крышкой при температуре 15°C ~25°C. После разведения препарат может быть стабильным не менее 8 часов при температуре 2°C ~8°C. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.	шт	3	45 100	<b>135300,00</b>

46	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 Digi 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*2ml; OVB buffer solution: 4*51 ml. 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. Время тестирования 108 сек. Набор рассчитан не более 400 исследований. Реагент следует хранить в сухом месте при температуре 2°C – 8°C, вдали от солнечного света, в герметичной упаковке и избегать заморозания. Срок годности указан на этикетке. После открытия реагент в пробирке под крышкой может быть стабилен не менее 7 дней при температуре 2°C ~ 8°C; не менее 10 дней при температуре 15°C ~ 25°C. Калибровочный раствор и контрольный образец должны храниться в сухом месте при температуре 2°C ~ 8°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°C – 8°C. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.	шт	3	100 980	302940,00
47						0,00

В случае предоставления одинаковых ценовых предложений или непредставления 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 закупа, 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 поставщика должны предоставить в срок до 11-00 часов 10 июля 2024 года по адресу: Атырауская область, Мақатский район, пос.Мақат, улица Егемен, дом 27

Время вскрытия конвертов: в 15-00 часов 10 июля 2024 года по адресу: Атырауская область, Мақатский район, пос.Мақат, улица Егемен, дом 27