



БҰЙРЫҚ

Нұр-Сұлтан қаласы

№ 549

ПРИКАЗ

«24» 12 город Нур-Султан 2019

Тендер әдісімен реагенттерді сатып алуды өткізу туралы

Қазақстан Республикасы Үкіметінің 2009 жылғы 30 қазандағы № 1729 "Дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды, фармацевтикалық қызметтерді сатып алуды ұйымдастыру және өткізу ережесін бекіту туралы" Қаулысына сәйкес **БҰЙЫРАМЫН:**

1. Осы бұйрыққа 1-қосымшаға сәйкес тендер тәсілімен реагенттерді сатып алу жасалсын. Тендер мәлімдемесі бар конверттерді ашуды 2020 жылдың «15» қаңтар сағат 14.00-ге тағайындалсын.

2. Келесі құрамда тендер комиссиясы құрылсын:

Кадырова Е.А.

Тендерлік комиссияның төрайымы – басқарма
төрағасының бірінші орынбасары

Рахимова Л.З.

Тендерлік комиссия төрағасының орынбасары –
мемлекеттік сатып алу бөлімінің жетекшісі

Тендерлік комиссияның мүшелері:

Кожахметова Г.К.

- бас экономист;

Тәжібаев Қ.Б.

- заң бөлімінің басшысы.

Маскеева А.К.

- дәріхана меңгерушісі

3. Тендерлік комиссияның хатшысы болып мемлекеттік сатып алу бөлімінің маманы Ахмадиева А.Т. айқындалсын.

4. Бұйрық қол қойылған күннен бастап күшіне енеді және жоғарыда аталған құрылымдық бөлімшелерді қол қоюмен таныстыруға тиісті.

5. Осы бұйрықтың орындалуын бақылауды өзіме қалдырамын.

Басқарма төрағасының орынбасары



Е.Кадырова



БҰЙРЫҚ

Нұр-Сұлтан қаласы

№ 549

ПРИКАЗ

город Нур-Султан

«24»

12

2019

О проведении закупок реагентов способом тендера

В соответствии с Постановлением Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729 "Об утверждении Правил организации и проведения закупок лекарственных средств и медицинских изделий, фармацевтических услуг" (далее – Правила), **ПРИКАЗЫВАЮ:**

1. Провести закуп реагентов согласно Приложению 1 к настоящему приказу способом тендера. Вскрытие конвертов с тендерными заявками назначить на **14:00 часов «15» января 2020 года.**

2. Создать тендерную комиссию в следующем составе:

Кадырова Е.А

- **Председатель тендерной комиссии** – первый заместитель председателя правления.

Рахимова Л.З.

- **Заместитель председателя тендерной комиссии** - руководитель отдела государственных закупок.

члены тендерной комиссии:

Кожамбетова Г.К.

- главный экономист;

Тажибаев К.Б

- руководитель юридического отдела;

Маскеева А.К.

- заведующая аптекой.

3. Утвердить прилагаемую тендерную документацию, представляемую организатором тендера потенциальным поставщикам для подготовки тендерных заявок и участия в тендере.

4. Определить секретарем тендерной комиссии специалиста отдела государственных закупок – Ахмадиеву А.Т.

5. Контроль за исполнением настоящего приказа оставляю за собой.

Заместитель председателя правления



Е. Кадырова



«Утверждаю»
Первый заместитель
директора управления
Кадырова Е.А.

№ лота	Наименование товара	Краткая характеристика	Ед. изм.	К-во	Цена, за единицу, тенге	Сумма, выделенная для закупки способом тендера, тенге
1.	Mycoplasma hominis	Набор реагентов для выявления ДНК Mycoplasma hominis в клиническом материале методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридно-флуоресцентной детекцией	упк	1	61 675,00	61 675,00
2.	Neisseria gonorrhoeae	Набор реагентов для выявления ДНК Neisseria gonorrhoeae в клиническом материале методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридно-флуоресцентной детекцией	упк	1	54 995,00	54 995,00
3.	Очищающий р-р	Сильнощелочной очиститель объем 50 мл, для удаления лизирующих реагентов, клеточных остатков и протеинов крови из гидравлической системы прибора. Предназначен для использования в гематологических анализаторах компании Sysmex.	упк	10	32 683,00	326 830,00
4.	Лизирующий реагент	Лизирующий реагент для гемолиза эритроцитов окрашивания компонентов лейкоцитов для исследования общего анализа крови на автоматических гематологических анализаторах Sysmex XN 1000, 2000, 3000 и гематологических анализаторах XN-350, XN-450, XN-550. Упаковка 2л.	упк	3	33 528,00	100 584,00
5.	Окрашивающий реагент	Реагент для окрашивания лейкоцитов в разбавленных образцах крови при дифференциальном подсчете лейкоцитов по 5 популяциям с помощью автоматических гематологических анализаторов XN 10, XN 20 для систем XN-1000, XN-2000, XN-3000. Упаковка 2x22 мл.	упк	2	212 738,00	425 476,00
6.	Разбавитель цельной крови	Универсальный дилуент (20 л.) (20l) Упаковка: пластиковая канистра 20 л. Для анализатора Sysmex. Универсальный дилуент DCL, Разбавитель цельной крови для использования в гематологических анализаторах представляет собой реагент для анализа количества и размеров эритроцитов и тромбоцитов с применением метода гидродинамической фокусировки (детектирование при постоянном токе). Концентрация гемоглобина определяется с добавлением гемолитического реагента. Кроме того, он используется в качестве фокусирующей жидкости для детектора гидродинамической фокусировки (детектирование при постоянном токе (DC)) и для детектора проточной цитометрии (FCM). Хранение и срок годности после первого вскрытия при температуре 2 - 35°C в защищенном от прямых солнечных лучей месте. Если емкость с реагентом не была распечатана, он хранится до истечения срока годности, указанного на емкости с реагентом. В качестве срока годности	упк	5	28 802,00	144 010,00

		после вскрытия упаковки (подключите к прибору) используйте дату, напечатанную на емкости с реагентом и в спецификациях реагента.			
7.	Контрольная кровь XN-I Check L1	Контрольная кровь уровень L1 (низкий уровень) объем 3 мл для контроля качества при исследовании общего анализа крови на Агематологических анализаторах XN-350, XN-450, XN-550.	упк	1	39 600,00 39 600,00
8.	Контрольная кровь XN-I Check L2	Контрольная кровь уровень L2 (нормальный уровень) объем 3 мл для контроля качества при исследовании общего анализа крови на гематологических анализаторах XN-350, XN-450, XN-550.	упк	1	39 600,00 39 600,00
9.	Контрольная кровь XN-I Check L3	Контрольная кровь уровень L3 (высокий уровень) объем 3 мл для контроля качества при исследовании общего анализа крови на гематологических анализаторах XN-350, XN-450, XN-550.	упк	1	39 600,00 39 600,00
10.	Вектоген Д-антитела-стрип Вектор-Бест 12x80np	Набор реагентов для иммуноферментного выявления суммарных антител к вирусу гепатита Дельта. Характеристики набора: В ходе твердофазного конкурентного ИФА образцы инкубируют в лунках с иммобилизованным антигеном вируса гепатита Дельта (ВГД) в присутствии конъюгата – моноклональных антител к ВГД, конъюгированных с пероксидазой хрена. При этом происходит конкурентное связывание антител к ВГД с антигеном ВГД. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроль; Комплектация набора: Планшет разборный с иммобилизованным антигеном вируса гепатита Дельта – 1 шт.; положительный контрольный образец (K+) – 1 фл., 1,5 мл; отрицательный контрольный образец (K-) – 1 фл., 2,5 мл; конъюгат моноклональных антител к вирусу гепатита Дельта с пероксидазой хрена – 1 фл., 13 мл; раствор для разведения сывороток (PPC) – 1 фл., 12 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; пленка для заклеивания планшета – 1 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.	упк	1	42 000,00 42 000,00
11.	Векто-ss/ДНК-IgG-одноцепочный, 96 опред	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации аутоиммунных антител класса G к одноцепочной ДНК в сыворотке крови. Характеристики набора: Метод определения основан на твердофазном иммуноферментном анализе. Количество определений: Набор рассчитан на проведение анализа в дублях 41 неизвестного образца, 6 калибровочных проб и 1 пробы контрольной сыворотки (всего 96 определений при использовании всех стрипов планшета). Комплектация набора: планшет разборный (12 восьмилуночных стрипов) с иммобилизованной на внутренней поверхности лунок одноцепочной ДНК (ssДНК), готовый для использования – 1 шт.; калибровочные пробы на основе сыворотки крови человека, содержащие известные количества IgG к ssДНК – 0; 12,5; 25; 50; 100; 200 Ед /мл; аттестованные относительно стандарты IgG к ssДНК; концентрации IgG к ssДНК в калибровочных пробах могут несколько отличаться от указанных величин, точные величины указаны на этикетках флаконов, готовые для использования – 6 флаконов	упк	2	45 000,00 90 000,00

		(по 1,5 мл); контрольная сыворотка на основе сыворотки крови человека с известным содержанием IgG к ssДНК, готовая для использования – 1 флакон (1,5 мл); конъюгат моноклональных антител к IgG человека с пероксидазой хрена, концентрат – 1 флакон (1,5 мл); раствор для предварительного разведения сывороток (РПРС) – 1 флакон (10 мл); раствор для разведения сывороток (RPC) – 1 флакон (12 мл); раствор для разведения конъюгата (РРК) – 1 флакон (13 мл); 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 2 флакона (по 28 мл); субстратный буферный раствор (СБР) – 1 флакон (13 мл); тетраметилбензидин (ТМБ), концентрат – 1 флакон (1,0 мл); стоп-реагент, готовый для использования – 1 флакон (12 мл); пленка для заклеивания планшета – 2 шт.; трафарет для построения калибровочного графика – 1 шт.; ванночка для реагента – 2 шт.; наконечники для пипеток на 4 – 200 мкл – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10				
12.	Вектор-dsДНК-IgG-двухцепочный, 96 опр	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации аутоиммунных антител класса G к двухцепочечной ДНК в сыворотке крови. Характеристики набора: Метод определения основан на твердофазном иммуноферментном анализе. Количество определений: Набор рассчитан на проведение анализа в дублях 41 неизвестного образца, 6 калибровочных проб и 1 пробы контрольной сыворотки (всего 96 определений при использовании всех стрипов планшета). Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации аутоиммунных антител класса G к двухцепочечной ДНК в сыворотке крови. Количество определений: Набор рассчитан на проведение анализа в дублях 41 неизвестного образца, 6 калибровочных проб и 1 пробы контрольной сыворотки (всего 96 определений при использовании всех стрипов планшета). Анализировать образцы: Для проведения анализа не следует использовать гемолизованную, мутную сыворотку, плазму крови. Образцы сыворотки крови можно хранить при температуре +2–8°С не более 5 сут или при температуре минус 20°С (и ниже) не более 6 мес. Объем анализируемого образца: 10 мкл. Чувствительность: Минимальная достоверно определяемая набором концентрация IgG к dsДНК не превышает 2 МЕ/мл. Специфичность: Используемая в наборе двухцепочечная ДНК (dsДНК) обеспечивает специфическое взаимодействие с аутоантителами к dsДНК. В Комплектация набора: планшет разборный (12 восьмилучных стрипов) с иммобилизованной на внутренней поверхности лунок двухцепочечной ДНК (dsДНК), готовый для использования – 1 шт.; калибровочные пробы на основе сыворотки крови человека, аттестованные относительно Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Дробное использование набора может быть реализовано в пределах срока годности. Срок годности: 9 месяцев.	упк	2	45 000,00	90 000,00
13.	Гемолизирующий реант 6x8ml	Назначение: Гемолизирующий реагент используется в качестве разбавителя при выполнении теста Tina-quant Hemoglobin A1c на системах COBAS INTEGRA. Гемолизирующий реагент используется для разбавления цельных образцов крови (при применении цельных образцов крови), а также для разбавления калибратора (при применении цельных образцов крови и гемолизата). Hemolyzing Reagent Gen.2 находится в четырехкратном концентрированном	упк	1	48 009,00	48 009,00

		состоянии и автоматически разбавляется анализатором перед использованием. Реагенты - рабочие растворы: Водная матрица с буфером, рН 7.25; ТТАВ: 36 г/л; фосфатный буфер: 80 ммоль/л; стабилизатор; консервант. Хранение и стабильность: Срок хранения при 2-8 °С до окончания срока годности.			
14.	Гепатит В HBV-FL	Набор реагентов для выявления ДНК вируса гепатита В (HBV) в клиническом материале методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридационно-флуоресцентной детекцией. Количество тестов: 112.	упк	1	62 555,00
15.	Гепатит С HCV-FL	Набор реагентов для выявления РНК вируса гепатита С (HCV) в клиническом материале методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридационно-флуоресцентной детекцией в режиме "реального времени. Количество тестов: 112	упк	2	81 120,00
16.	Диахим-Набор для исследования кала на гельминты (метод Като)	Набор для исследования екалий по методу Като, для выявления яиц гельминтов (аскариды, власоглавы, острицы,) в лабораториях. Состав: реактив Като -1 флакон; пластины гидрофильного целлофана - размер 20х40мм. 500штук. Число проб -500. принцип метода - яйца гельминтов обнаруживаются в толстой мазке фекалий. просветленных глицерином и подкрашенных малахитовой зеленью. Хранение - при температуре от +18 до +25 С.	упк	1	7 000,00
17.	Диахим-Набор д/клинического анализа спинномозговой жидкости, Абрис	Набор реагентов для клинического анализа спинномозговой жидкости, набор предназначен для определения цитоза, качественного определения общего белка, и качественного определения глобулинов в спинномозговой жидкости в лабораториях. Состав: реактив Самсона - готов к применению -1 флакон 10мл. Карболовая кислота- готов к применению - 1 флакон 2,5г. Аммоний сернокислый - готов к применению - 1 флакон 85г. 200 проб. Хранение при +2С до +25С	упк	1	18 400,00
18.	ДНК-сорб-АМ	Комплект реагентов для экстракции ДНК из клинического материала. Для выделения ДНК из клинического материала (мазки, соскобы, моча). Количество тестов: 100. Комплектация: Комплект только для одного этапа анализа. Фасовка: Флаконы с реагентами. Форма: Вариант 100	упк	3	14 210,00
19.	Калибратор Calibratir f.a.s в уп. 12фл по 3мл	Назначение: Калибратор для автоматизированных систем Cobas integra предназначен для калибровки тестов Roche для количественного определения одного или множества белков клинической химии Roche, в соответствии с паспортами присвоенных значений. Реагенты и рабочие растворы: Человеческая сыворотка крови с химическими добавками и материалом биологического происхождения в соответствии с указанными данными. Условия хранения: Хранить при 2-8 °С.	упк	1	36 262,00
20.	Калибратор C.f.a.s.PAC для автомат. систем в уп. 3фл по 1мл	C.f.a.s. PAC (преальбумин-ангистрептолизин О-церулоплазмин) предназначен для калибровки количественных методов Roche при работе с биохимическими анализаторами Roche в соответствии с паспортами значений. Реагенты и рабочие растворы: C.f.a.s. PAC представляет собой лиофилизированный калибратор на основе сыворотки крови человека. Человеческая сыворотка крови с химическими добавками и материалом биологического происхождения в соответствии с указанными данными. Условия хранения: Хранить при 2-8 °С	упк	1	44 550,00
21.	Калибратор	Назначение C.f.a.s. (Калибратор для автоматических систем) Набор PUC (для определения	упк	1	35 477,00
					35 477,00

	белков мочи 5*1мл	белка в моче/ спинномозговой жидкости) предназначен для использования в ходе применения количественных методов Roche при работе с анализаторами для клинической химии Roche, как оговорено в специальных документах. Реагенты - рабочие растворы: Реактивные компоненты: HEPES-буфер: 20 ммоль/л, pH 7.5, химические добавки и материалы биологического происхождения согласно описанию. Биологические добавки имеют следующее происхождение: Аналит Происхождение Альбумин сыворотка человека α 1-Микроглобулин человеческая моча Иммуноглобулин G сыворотка человека Общее содержание белка: сыворотки крови человека/ овцы Нерактивные компоненты: Стабилизаторы и консерванты. Хранение и стабильность: До вскрытия упаковки: До конца указанного срока годности при 2-8 °C.			
22.	Калибратор для Гликозилированный гемоглобина, 3*1 ml	C.f.a.s. (Калибратор для автоматических систем) HbA1c предназначен для использования в ходе применения количественных методов Roche при работе с анализаторами для клинической химии Roche, как оговорено в приложенных специальных документах. Реагенты и рабочие растворы: Овечья сыворотка крови с химическими добавками и материалом биологического происхождения, в соответствии с указанными данными. Условия хранения: Хранить при 2-8 °C.	упк 1	67 343,00	67 343,00
23.	Калибратор для липидов CfaS Lipid F 3*1 ml	Назначение: Калибратор для автоматизированных систем предназначен для калибровки тестов Roche для количественного определения одного или множества белков клинической химии Roche, в соответствии с паспортами присвоенных значений. Реагенты и рабочие растворы: Человеческая сыворотка крови с химическими добавками и материалом биологического происхождения в соответствии с указанными данными. Условия хранения: Хранить при 2-8 °C.	упк 1	19 685,00	19 685,00
24.	Калибратор для протеинов Calibrator f.a.s. proteins в уп. 5фл. по 1мл	Назначение: Калибратор для автоматизированных систем предназначен для калибровки тестов Roche для количественного определения одного или множества белков клинической химии Roche, в соответствии с паспортами присвоенных значений. Реагенты и рабочие растворы: Человеческая сыворотка крови с химическими добавками и материалом биологического происхождения в соответствии с указанными данными. Условия хранения: Хранить при 2-8 °C.	упк 1	53 000,00	53 000,00
25.	Кассета GREAJ Jaffe на 700 тестов	Кассеты креатинин CREAJ2 на 700 тестов Назначение: Набор для диагностики in vitro. Предназначен для количественного определения креатинина в сыворотке и плазме крови человека на анализаторах COBAS INTEGRA. Реагенты и рабочие растворы: R1 Гидроксид калия: 900 ммоль/л; фосфат: 135 ммоль/л; pH $\geq$ 13.5 SR Пикриновая кислота: 38 ммоль/л; pH 6.5; неактивный буфер. R1 находится в позиции B, SR — в позиции C. Условия хранения: Хранить при 15-25 °	упк 3	11 236,00	33 708,00
26.	Кассета: щелочная фосфатаза 400тестов	Кассета Щелочная Фосфатаза для анализаторов Cobas c, Integra на 200 тестов. Назначение: In vitro тест для количественного определения катализирующей активности щелочной фосфатазы (ЕС 3.1.3.1; ортофосфорный моноэфир фосфогидролазы) в человеческой сыворотке крови и плазме. Реагенты и рабочие растворы: R1 2-амино-2-метил-1-пропанол: 1.724 моль/л, pH 10.44 (30 °C); магния ацетат: 3.83 ммоль/л; цинка сульфат: 0.766 ммоль/л; N-(2-гидроксизтил)-этилендиамин ацетилацетоуксусная кислота: 3.83 ммоль/л SR п-нитрофенил фосфат: 132.8 ммоль/л, pH 8.5 (25 °C); консерванты R1 находится в позиции B, SR — в позиции C.	упк 2	18 000,00	36 000,00

		Условия хранения: Срок годности при 2-8 °С См. срок годности на этикетке набора cobas c. При использовании на борту анализатора при 10-15 °С 4 недели			
27.	Кассета Аланинаминотрансфераза ALTL на 500 тестов	Назначение: Тест для диагностики in vitro, предназначенный для количественного определения каталитической активности АЛТ (EC 2.6.1.2; L-аланин: 2-оксоглутаратаминотрансфераза) в человеческой сыворотке крови и плазме с использованием для систем COBAS INTEGRA. Реагенты и рабочие растворы: R1 ТРИС-буфер: 224 ммоль/л, pH 7.3 (37 °С); L-аланин: 1120 ммоль/л; альбумин (бычий): 0.25 %; лактатгидрогеназа (бактериальная): ≥ 45 мккат/л; стабилизаторы; консервант SR 2-Оксоглутарат: 94 ммоль/л; НАДН: ≥ 1.7 ммоль/л; консервант R1 находится в позиции В, SR — в позиции С. Условия хранения: Хранить при 2-8 °С.	упк 5	15 322,00	76 610,00
28.	Кассета альбумин ALB Gen, 2 на 300 тестов	Кассета Альбумин Бромкрезоловый зеленый ALB (Albumin Bromocresol Green) для анализаторов Cobas c, Integra на 300 тестов. Назначение: In vitro тест для количественного определения концентрации альбумина в сыворотке и плазме крови человека на системах COBAS. Реагенты и рабочие растворы: R1 Цитратный буфер: 95 ммоль/л, pH 4.1; консерванты, стабилизаторы SR Цитратный буфер: 95 ммоль/л, pH 4.1; бромкрезоловый зеленый: 0.66 ммоль/л; консерванты; стабилизаторы R1 находится в позиции В, SR – в позиции С. Условия хранения: Срок хранения при 15-25 °С См. дату истечения срока годности на этикетке кассеты cobas c. При использовании на борту анализатора при 10-15 °С 12 недель.	упк 1	12 000,00	12 000,00
29.	Кассета амилаза-панкреатическая на 200 тестов	Назначение: Набор для in vitro диагностики, предназначенный для количественного определения каталитической активности панкреатической α-амилазы (EC 3.2.1.1; 1,4-α-D-глюкан: глюкогидролаза) в человеческой сыворотке, плазме и моче на анализаторах COBAS INTEGRA. Реагенты - рабочие растворы: R1 HEPES-буфер: 52.4 ммоль/л, pH 7.1; натрия хлорид: 87 ммоль/л; хлорид магния: 12.6 ммоль/л; хлорид кальция: 0.075 ммоль/л; α-глюкозидаза (микробная): ≥ 67 мккат/л; моноклональные антитела (мыши): 97 мг/л; консерванты SR HEPES-буфер: 52.4 ммоль/л; pH 7.1; этилиден-G7-PNP: 22 ммоль/л; консерванты; стабилизаторы R1 находится в положении В и SR – в положении С. Реагент R1 содержит два моноклональных антитела, ингибирующих αамилазу в слюне человека. Остаточная активность α-амилазы слюны составляет приблизительно 3%. В редких случаях, крайне высокая активность α-амилазы слюны может привести к получению завышенных значений панкреатической α-амилазы. Хранение и стабильность: Срок хранения не вскрытого реагента при 2-8 °С до окончания срока годности. При использовании на борту при 10-15 °С 12 недель.	упк 2	35 071,00	70 142,00
30.	Кассета Антистрептолизин О	Назначение: Набор для диагностики in vitro. Предназначен для количественного иммунологического определения человеческого антистрептолизина О в сыворотке крови человека на анализаторах COBAS INTEGRA. Реагенты - рабочие растворы: R1 Буферный раствор глицина с альбумином бычьей сыворотки; стабилизатор R2 Латексные частицы, покрытые стрептолизин О антигенами в буферном растворе глицина с альбумином бычьей сыворотки; стабилизатор R1 находится в положении А, и R2 находится в положении В. Срок хранения при 2-8 °С: См. срок годности на упаковке кассеты cobas c раск. Срок хранения вскрытого реагента в холодильнике на борту анализатора: 12 недель	упк 1	69 000,00	69 000,00
31.	Кассета	Назначение: In vitro тест для количественного определения катализирующей активности АСТ	упк 5	14 811,00	74 055,00

	Аспартаг-аминотрансфераза на 500 тестов	(ЕС 2.6.1.1; L-аспарат: 2-оксоглутаратаминотрансфераза) в человеческой сыворотке крови и плазме с использованием для систем COBAS INTEGRA. Реагенты - рабочие растворы: R1 ТРИС-буфер: 264 ммоль/л, pH 7.8 (37 °C); L-аспарат: 792 ммоль/л; МДГ (бактериальная): ≥ 24 мккат/л; ЛДГ (бактериальная): ≥ 48 мккат/л; альбумин (бычий): 0.25 %; консервант SR НАДН: ≥ 1.7 ммоль/л; 2-оксоглютарат: 94 ммоль/л; консервант R1 находится в позиции A, SR — в позиции B и C. Хранение и стабильность: Срок хранения не вскрытого реагента при 2-8 °C до окончания срока годности. При использовании на борту при 10-15 °C 12 недель.				
32.	Кассета Билирубин прямой ген.2 Cobas Integra на 350 тестов	Назначение: In vitro-тест для количественного определения прямого билирубина в человеческой сыворотке и плазме на системах Roche/Hitachi cobas c. Реагенты и рабочие растворы: R1 Фосфорная кислота: 85 ммоль/л; HEDTA: 4.0 ммоль/л; NaCl: 50 ммоль/л; детергент; pH 1.9 R2 3,5-Дихлорфенилдиазоний: 1.5 ммоль/л; pH 1.3 R1 находится в положении B, и R2 находится в положении C. Условия хранения: Хранить при 2-8 °C	упк	5	18 000,00	90 000,00
33.	Кассета Билирубин общий на 250 тестов	Для анализатора Cobas. Назначение: In vitro тест для количественного определения общего содержания билирубина в сыворотке и плазме крови человека (взрослых и новорожденных) на анализаторах Roche/Hitachi cobas c. Реагенты и рабочие растворы: R1 Фосфаг: 50 ммоль/л; детергенты; стабилизаторы; pH 1.0 R2 3,5-дихлорфенил диазониновая соль: ≥ 1.35 ммоль/л R1 находится в позиции B и R2 — в позиции C. Условия хранения: Хранить при 2-8 °C	упк	5	16 599,00	82 995,00
34.	Кассета гаммаглутамилтрансфераза GGT-2 на 400тестов	Кассета гамма-Глутамилтрансфераза GGT (gamma-Glutamyltransferase) для анализаторов Cobas c, Integra на 400 тестов. Назначение: Тест для диагностики in vitro, предназначенный для количественного определения каталитической активности ГГТП (ЕС 2.3.2.2; γ -глутамил пептид: аминокислота γ -глутамилтрансфераза) в человеческой сыворотке и плазме на анализаторах COBAS. Реагенты и рабочие растворы: R1 ТРИС: 492 ммоль/л, pH 8.25; глицилглицин: 492 ммоль/л; консервант; добавки SR L- γ -глутамил-3-карбокси-4-нитроанилид: 22.5 ммоль/л; ацетат: 10 ммоль/л, pH 4.5; стабилизаторы, консерванты R1 находится в позиции B, SR — в позиции C. Условия хранения: Срок хранения при 2-8 °C: См. срок годности на упаковке кассеты cobas с rack Система COBAS INTEGRA 400 plus При использовании на борту анализатора при 10-15 °C 12 недель	упк	3	18 386,00	55 158,00
35.	Кассета гликолизированный Гемоглобин HbA1c на 150тестов	Для анализатора Cobas. Назначение: In vitro тест с целью количественного определения гемоглобина A1c (МФКХЛМ) в ммоль/моль и % гемоглобина A1c (ИКДПО/НПСГ) в гемоллизате, приготовленном из цельной крови с использованием анализаторов клинической химии Roche. Определение концентрации HbA1c полезно для мониторинга долгосрочного контроля за уровнями глюкозы в крови у пациентов с сахарным диабетом. Кроме того, этот тест используется в качестве вспомогательного средства в диагностике сахарного диабета и для выявления пациентов, которые могут быть подвержены риску развития сахарного диабета. Реагенты и рабочие растворы: R1 Реагент с антителами MES-буферb): 0.025 моль/л; ТРИС-буферc): 0.015 моль/л, pH 6.2; антитело HbA1c (овечья сыворотка): ≥ 0.5 мг/мл; детергенты, стабилизаторы; консервант SR Полигаптенновый реагент MES-буфер: 0.025 моль/л; ТРИС-буфер: 0.015 моль/л, pH 6.2; HbA1c полигаптен: ≥ 8 мкг/мл; детергенты, стабилизаторы; консервант Условия хранения: Хранить при 2-8 °C.	упк	6	87 000,00	522 000,00
36.	Кассета Глюкоза CLUC на 800	Для анализатора Cobas. Назначение: Тест для диагностики in vitro, предназначенный для количественного определения глюкозы в сыворотке, плазме, моче и спинномозговой жидкости	упк	4	23 000,00	92 000,00

	тестов	на анализаторах. Реагенты - рабочие растворы: R1 Буфер морфолиноэтансульфоновой кислоты (MES): 5.0 ммоль/л, pH 6.0; Mg2+: 24 ммоль/л; АТФ: ≥ 4.5 ммоль/л; НАДФ+: ≥ 7.0 ммоль/л SR NERES-буфер: 200 ммоль/л, pH 8.0; Mg2+: 4 ммоль/л; ГК (дрожжи): ≥ 300 мккат/л; G6PDH (бактериальная): ≥ 300 мккат/л R1 находится в позиции B, SR — в позиции C. Срок хранения при 15-25 °С См. дату истечения срока годности на этикетке кассеты cobas c. При использовании на борту анализатора при 10-15 °С 8 недель.				
37.	Кассета Железо-IRON на 200 тестов	Кассета Железо IRON (Iron) для анализаторов Cobas c, Integra на 200 тестов. Назначение: Набор для in vitro диагностики. Предназначен для количественного определения железа в сыворотке и плазме крови человека на анализаторах Roche/Hitachi cobas c. Реагенты и рабочие растворы: R1 Лимонная кислота: 200 ммоль/л; тиомочевина: 115 ммоль/л; детергент R3 Аскорбат натрия 150 ммоль/л; феррозин: 6 ммоль/л; консервант R1 находится в позиции A, R3 - в позиции B. Условия хранения: Срок хранения при 2-8 °С: См. срок годности на этикетке кассеты cobas c. Срок хранения вскрытого реагента в холодильнике на борту анализатора: 6 недели	упк	4	5 873,00	23 492,00
38.	Кассета креатинкиназа SKL 200 тестов	Назначение: in vitro тест предназначен для количественного определения креатинкиназы (КК) в сыворотке и плазме крови человека на анализаторах COBAS INTEGRA. Реагенты - рабочие растворы: R1 Имидазольный буфер: 123 ммоль/л, pH 6.5 (37 °C); ЭДТА: 2.46 ммоль/л; Mg2+: 12.3 ммоль/л; АДФ: 2.46 ммоль/л; АМФ: 6.14 ммоль/л; диаденозина пентафосфат: 19 мкмоль/л; НАДФ+ (дрожжи): 2.46 ммоль/л; N-ацетилцистеин: 24.6 ммоль/л; ГК (дрожжевой): ≥ 36.7 мккат/л; G6PDH (E. coli): ≥ 23.4 мккат/л; консервант; стабилизаторы, добавки. SR CAPSO* буфер: 20 ммоль/л, pH 8.8 (37 °C); глюкоза: 120 ммоль/л; ЭДТА: 2.46 ммоль/л; креатин фосфат: 184 ммоль/л; консервант; стабилизаторы. Хранение и стабильность: Срок хранения невскрытого реагента при 2-8 °C до окончания срока годности. При использовании на борту при 10-15 °C 8 недель.	упк	1	14 045,00	14 045,00
39.	Кассета лактат дегидрогеназа / LDH12 на 300 тестов	Кассета Лактатдегидрогеназа LDH1 (Lactate Dehydrogenase IFCC) для анализаторов Cobas c на 300 тестов. Назначение: Тест in vitro для количественного определения лактатдегидрогеназы в сыворотке и плазме крови человека. Реагенты и рабочие растворы: R1 N-метилглюкоамин: 400 ммоль/л, pH 9.4 (37 °C); литий лактат: 62 ммоль/л; стабилизаторы R2 НАД: 62 ммоль/л; стабилизаторы; консерванты R1 находится в позиции B и R2 – в позиции C. Условия хранения: Срок хранения при 2-8 °C: См. срок годности на этикетке кассеты cobas c. Срок хранения вскрытого реагента в холодильнике на борту анализатора: 12 недель	упк	1	16 855,00	16 855,00
40.	Кассета Магний MG на 175 тестов	Назначение: Тест для диагностики in vitro, предназначенный для количественного определения магния в человеческой сыворотке, плазме и моче на анализаторах COBAS INTEGRA. Реагенты - рабочие растворы: R1 TESa): 145 ммоль/л; pH 7.5; хлорфосфоновазо III: 0.2 ммоль/л; ЭГТК: 10 ммоль/л; консервант SR TESa): 100 ммоль/л; pH 7.5; ЭДТК: 16 ммоль/л; консервант. Хранение и стабильность: Срок хранения невскрытого реагента при 15-25 °C См. срок годности на упаковке кассеты cobas c раск. Система COBAS INTEGRA 400 plus При использовании на борту анализатора при 10-15 °C 8 недель	упк	1	20 430,00	20 430,00
41.	Кассета Мочевая кислота на 400	Кассета Мочевая кислота для анализаторов Cobas c, Integra на 400 тестов. Назначение: Набор для диагностики in vitro. Предназначен для количественного определения концентрации	упк	1	22 000,00	22 000,00

тестов	мочевой кислоты в сыворотке, плазме и моче. Реагенты и рабочие растворы: R1 Фосфатный буфер: 0.05 моль/л, pH 7.8; TOOS: 7 ммоль/л; полиглицерольный эфир жирного спирта: 4.8 %; аскорбатоксидаза (EC 1.10.3.3; цуккини) ≥ 83.5 мккат/л (25 °C); стабилизаторы; консервант SR Фосфатный буфер: 0.1 моль/л, pH 7.8; гексацианоферрат калия (II): 0.3 ммоль/л; 4-аминофеназон ≥ 3 ммоль/л; уриказа (EC 1.7.3.3; <i>Arthrobacter protophormiae</i>) ≥ 83.4 мккат/л (25 °C); пероксидаза (ПОД) (EC 1.11.1.7; хрен) ≥ 50 мккат/л (25 °C); стабилизаторы; консервант R1 находится в положении B, SR – в положении C. Условия хранения: Срок хранения при 2-8 °C: См. срок годности на упаковке кассеты cobas с pack. При использовании на борту анализатора при 10-15 °C 12 недель				
42. Кассета Мочевина на 500 тестов	Кассеты для анализатора COBAS INTEGRA/Cobas с systems Мочевина/Азот мочевины на 500 тестов Назначение: Набор для in vitro диагностики. Предназначен для количественного определения мочевины/азота мочевины в сыворотке, плазме и моче человека. Реагенты и рабочие растворы: R1 NaCl 9 % R2 ТРИС-буфер: 220 ммоль/л, pH 8.6; 2-оксоглютарат: 73 ммоль/л; НАДН: 2.5 ммоль/л; АДФ: 6.5 ммоль/л; уреазы (канавалия мечевидная): ≥ 300 мккат/л; ГЛДГ (бычья печень): ≥ 80 мккат/л; консервант; неактивные стабилизаторы R1 находится в позиции C, R2 — в позиции B. Условия хранения: Срок хранения при 2-8 °C: См. срок годности на упаковке кассеты cobas с pack. Срок хранения вскрытого реагента в холодильнике на борту анализатора: 8 недель	упк	8	25 000,00	200 000,00
43. Кассета Общий белок TP2 на 300 тестов	Кассеты для анализатора COBAS INTEGRA/Cobas с systems общий белок TP2 на 300 тестов. Назначение: Тест для диагностики in vitro, предназначенный для количественного определения концентрации общего белка в сыворотке и плазме крови человека. Реагенты и рабочие растворы: R1 Гидроксид натрия: 400 ммоль/л; виннокислый калийнатрий: 89 ммоль/л; pH: 13.4 SR Гидроксид натрия: 400 ммоль/л; виннокислый калийнатрий: 89 ммоль/л; иодид калия: 61 ммоль/л; сульфат меди: 24.3 ммоль/л; pH: 13.2 R1 находится в положении B, SR – в положении C. Условия хранения: Срок годности при 15-25 °C См. срок годности на этикетке кассеты cobas с При использовании на борту анализатора при 10-15 °C 4 недели	упк	7	13 023,00	91 161,00
44. Кассета Общий белок в моче на 150 тестов	Кассеты для анализатора COBAS INTEGRA/Cobas с systems Назначение: Тест для диагностики in vitro, предназначенный для количественного определения концентрации общего белка в моче и спинномозговой жидкости человека на анализаторах. Реагенты - рабочие растворы: R1 Гидроксид натрия: 677 ммоль/л; Na-ЭДТА: 74 ммоль/л SR Бензетония хлорид: 32 ммоль/л R1 находится в позиции B, SR – в позиции C. Условия хранения: Срок годности при 15-25 °C См. срок годности на этикетке кассеты cobas с При использовании на борту анализатора при 10-15 °C 12 недель	упк	1	13 279,00	13 279,00
45. Кассета Ревматоидный фактор RF-II на 100 тестов	Кассеты для анализатора COBAS INTEGRA/Cobas с systems Назначение: Набор для in vitro диагностики. Предназначен для количественного определения ревматоидного фактора (RF-II) в сыворотке и плазме крови человека на анализаторах Roche/Hitachi cobas с. Измерения могут быть использованы в качестве помощи при диагностике ревматоидного артрита. Реагенты и рабочие растворы: R1 Глициновый буфер: 170 ммоль/л, pH 8.0; полиэтиленгликоль: 0.05 %; альбумин сыворотки бычьей крови; стабилизатор; консервант R2 Латексные частицы, покрытые IgG человека; буферный раствор глицина: 170 ммоль/л, pH 7.3; стабилизаторы, консерванты R1 находится в позиции B, R2 — в позиции C Условия	упк	4	33 783,00	135 132,00

		хранения: Хранить при 2-8 °С.				
46.	Кассета: С-реактивный белок на 300 тестов	Кассеты для анализатора COBAS INTEGRA/Cobas с systems Назначение: Набор для in vitro диагностики. Предназначен для количественного иммунологического определения С-реактивного белка в сыворотке и плазме крови человека на анализаторах. Реагенты - рабочие растворы: R1 ТРИС-буфер с альбумином бычьей сыворотки и иммуноглобулинами (мышинными); консервант SR Частицы латекса, покрытые анти-СРБ (мышинным) в глициновом буфере; консервант R1 находится в положении В, SR – в положении С. Срок хранения при 2-8 °С: См. срок годности на упаковке кассеты cobas с rack. Срок хранения вскрытого реагента в холодильнике на борту анализатора: 12 недель	упк	3	65 000,00	195 000,00
47.	Кассета Триглицериды на 250 тестов	Кассеты для анализатора COBAS INTEGRA/Cobas с systems Назначение: Тест для диагностики in vitro предназначен для количественного определения концентрации триглицеридов в сыворотке и плазме крови человека на анализаторах COBAS INTEGRA Реагенты и рабочие растворы: ПИПЕС-буфер: 50 ммоль/л, pH 6.8; Mg2+: 40 ммоль/л; холат натрия: 0.20 ммоль/л; АТФ: ≥ 1.4 ммоль/л; 4-аминофеназон: ≥ 0.13 ммоль/л; 4-хлорфенол: 4.7 ммоль/л; ЛПД (бактериальная): ≥ 83 мккат/л; ГК (бактериальная): ≥ 3 мккат/л; ГПО (бактериальная): ≥ 41 мккат/л; ПОД (хрена): ≥ 1.6 мккат/л; консервант; стабилизаторы R находится в позиции В. Условия хранения: Хранить при 2-8 °С.	упк	5	11 236,00	56 180,00
48.	Кассета Холестерин CHOL на 400 тестов	Кассета Холестерин CHOL (Cholesterol) для анализаторов Cobas с, Integra на 400 тестов. Назначение: Тест диагностики in vitro для количественного определения общего холестерина в сыворотке и плазме крови человека на анализаторах COBAS. Реагенты и рабочие растворы: R RPEsA: 225 ммоль/л, pH 6.8; Mg2+: 10 ммоль/л; холат натрия: 0.6 ммоль/л; 4-аминоантипирин: ≥ 0.45 ммоль/л; фенол ≥ 12.6 ммоль/л; полиглицоловый эфир жирных спиртов: 3 %, холестеролэстераза (Pseudomonas spec.): ≥ 25 мккат/л (≥ 1.5 Е/мл); холестеролоксидаза (E. coli): ≥ 7.5 мккат/л (≥ 0.45 Е/мл); пероксидаза (хрена): ≥ 12.5 мккат/л (≥ 0.75 Е/мл); стабилизаторы; консервант а) RPEs = буферный раствор пиперазин-1,4-бис(2-этансульфоновой кислоты R находится в позиции В. Условия хранения: Срок хранения при 2-8 °С: См. срок годности на упаковке кассеты. При использовании на борту анализатора при 10-15 °С 8 недель	упк	7	8 735,00	61 145,00
49.	Кассета Холестерин ЛПВП на 200 тестов	Кассета Липопротеины высокой плотности HDLC (HDL-Cholesterol) для анализаторов Cobas с, Integra на 350 тестов. Назначение: In vitro тест для количественного определения холестерина-ЛПВП в сыворотке и плазме крови человека на анализаторах. Реагенты и рабочие растворы: R1 TAPSOB буфер: 62.1 ммоль/л, pH 7.77; полианион: 1.25 г/л; EMSE: 1.08 ммоль/л; аскорбат-оксидазы (тыквы): ≥ 50 мккат/л; пероксидаза (хрена): ≥ 166.7 мккат/л; детергент; BSA: 2.0 г/л; консервант R2 Бис-Трисс буфер: 20.1 ммоль/л, pH 6.70; холестерин-эстераза (микроорганизм): ≥ 7.5 мккат/л; холестерин-оксидаза (рекомбинантный E. coli): ≥ 7.17 мккат/л; холестерин-оксидаза (микроорганизм): ≥ 76.7 мккат/л; пероксидаза (хрена): ≥ 333 мккат/л; 4-амино-антипирин: 1.48 ммоль/л; BSA: 3.0 г/л; детергенты; консервант. Условия хранения: Срок хранения при 2-8 °С: См. срок годности на этикетке кассеты. Срок хранения вскрытого реагента в холодильнике на борту анализатора: 12 недель	упк	6	44 945,00	269 670,00
50.	Кассета Холестерин	Кассеты для анализатора COBAS INTEGRA/Cobas с systems Назначение: In vitro-тест для количественного определения холестерина ЛПНП в человеческой сыворотке и плазме на	упк	7	58 000,00	406 000,00

	низкой плотности на 200 тестов	системах. Реагенты и рабочие растворы: R1 Бис-трис(b) буфер: 20.1 ммоль/л, pH 7.0; 4-аминоантипирин: 0.98 ммоль/л; аскорбат-оксидаза (AOD, Ascorbionium spec.): ≥ 66.7 мккат/л; пероксидаза (рекомбинантная из Базидиомицет): ≥ 166.7 мккат/л; BSA: 4.0 г/л; консервант SR MOPS(c) буфер: 20.1 ммоль/л, pH 7.0; EMSE: 2.16 ммоль/л; холестеринэстераза (Псевдомонады): ≥ 33.3 мккат/л; холестериноксидаза (рекомбинантная из E. coli): ≥ 31.7 мккат/л; пероксидаза (рекомбинантная из Базидиомицет): ≥ 333.3 мккат/л; BSA: 4.0 г/л; детергенты; консервант b) бис(2-гидроксиэтил)-амино-трис-(гидроксиэтил)-метан c) 3-морфолинопропан-1-сульфоная кислота R1 находится в положении B, SR – в положении C. Условия хранения: Хранить при 2-8 °C.				
51.	Кассета Церулоплазмин на 100 тестов	Кассеты для анализатора COBAS INTEGRA/Cobas с systems Назначение: In vitro тест для количественного иммунологического определения церулоплазмина в сыворотке крови и плазме крови человека на системах. Реагенты - рабочие растворы: R1 Акселератор Полиэтиленгликоль (ПЭГ) 50 г/л, в фосфатном буфере; консервант SR Анти-церулоплазминовая Т антисыворотка (кролика), специфичная к человеческому церулоплазмину > 0.42 г/л в фосфатном буфере; консервант R1 находится в положении B, SR – в положении C. рок хранения при 2-8 °C: См. срок годности на упаковке кассеты cobas с rack. Срок хранения вскрытого реагента в холодильнике на борту анализатора: 8 недель	упк	1	97 195,00	97 195,00
52.	Контейнер с реагентами	Для анализатора AVL 9180/ SNAPPACK 9180 Назначение: SnapPak представляет собой упаковку с жидкостью и контейнер для отходов и используется для промывки и калибровки следующих электродов: Na+K+Li+Cl- Ca2+. Реагенты и рабочие растворы:Каждая упаковка SnapPak содержит: Активные компоненты Standard A 350 мл Standard B 85 мл Standard C 85 мл Натрий (Na+) 150.0 ммоль/л 100.0 ммоль/л 150.0 ммоль/л Калий (K+) 5.0 ммоль/л 1.8 ммоль/л 5.0 ммоль/л Хлорид (Cl-) 115.0 ммоль/л 72.0 ммоль/л 115.0 ммоль/л Кальций (Ca2+) 0.9 ммоль/л 1.5 ммоль/л 0.9 ммоль/л Литий (Li+) 0.3 ммоль/л 0.3 ммоль/л 1.4 ммоль/л Reference solution 100 мл Активные компоненты Хлорид калия 1.2 ммоль/л. Условия хранения: 15-25 °C	упк	8	71 222,00	569 776,00
53.	Контроль биохимический Премиум.уровень 2,20фл по 5мл	Контроль предназначен для диагностики in vitro для контроля качества диагностических анализов на биохимический анализатор. Мульти сыворотка уровень 2, на основе человеческой крови. Фасовка не менее 20 фл по 5 мл каждый флакон. Сыворотка должна иметь паспорт на определенную марку биохимического анализатора, который представлен у заказчика. Лиофилизированный порошок. Оцененные целевые значения приведены не менее чем для 70 параметров. Типичные значения осмоляльности должно быть: уровень 2 составляет 300 мОсм / кг, Восстановленная стабильность не менее чем: до 7 дней при 2 ° C - 8 ° C или 4 недели при - 20 ° C.	упк	1	234 700,00	234 700,00
54.	Контроль биохимический Премиум.уровень 3, 20фл по 5мл	Контроль предназначен для диагностики in vitro для контроля качества диагностических анализов на биохимический анализатор. Мульти сыворотка уровень 3, на основе человеческой крови. Фасовка не менее 20 фл по 5 мл каждый флакон. Сыворотка должна иметь паспорт на определенную марку биохимического анализатора, который представлен у заказчика. Лиофилизированный порошок. Оцененные целевые значения приведены не менее чем для 70 параметров. Типичные значения осмоляльности должно быть: уровень 3 составляет 370 мОсм / кг. Восстановленная стабильность не менее чем: до 7 дней при 2 ° C - 8 ° C или 4 недели при - 20 ° C.	упк	1	235 800,00	235 800,00

55.	Контроль внешний. Базовый пакет программ 4 в 1: Клиническая химия (52 параметра); Гематологические исследования (11 параметров); иммунология (55 параметров); коагулограмма (17 параметров)	НАБОР КОНТРОЛЯ ДЛЯ ВНЕШНЕГО КОНТРОЛЯ КАЧЕСТВА (БАЗОВАЯ ПРОГРАММА 4 В 1) В набор базовых программ должно входить: - биохимические исследования на 12 месяцев, с отчетностью каждый месяц. Общий комплект поставки 13 флаконов не менее 5 мл в каждом. Образцы контрольной сыворотки должны быть лиофилизированные и упакованы вакуумом. Количество анализов тестирования для клинической химии должна быть не менее 52. - Гематологические исследования на 12 месяцев с отчетностью каждый месяц. Общий комплект поставки 12 флаконов не менее 2 мл в каждом. Образцы контрольной сыворотки должны быть жидкими и готовыми к использованию. Количество анализов тестирования для гематологического исследования должно быть не менее 11 Параметров. Иммунологические исследования на 12 месяцев с отчетностью каждый месяц. Общий комплект поставки 12 флаконов не менее 5 мл в каждом. Образцы контрольной сыворотки должны быть лиофилизированные и упакованы вакуумом. Количество анализов тестирования для иммунологических исследований должен быть не менее 55 параметров. Для коагулометрических исследований на 12 месяцев с отчетностью каждый месяц. Общий комплект поставки 12 флаконов не менее 1 мл каждый. Образцы контрольной сыворотки должны быть лиофилизированные и упакованы вакуумом. Количество анализов тестирования для гемостаза должен быть не менее 17 параметров. Отчет по каждому образцу должен включать: - статистическую обработку результата по всем методам, по методу участника, по группе анализаторов - график Шухарта - график Леви-Дженнингса - график контрольной оценки - график отклонения% по образцу - график отклонения% по концентрации - статистический раздел по всем методам, тестируют каждый аналит Регистрация лаборатории и отправка результатов должна быть через интернет-сайт. Обеспечить конфиденциальность информации по статистической обработке результатов контроля качества. Система контроля качества должна быть аккредитована по ISO / IEC 17043.	комп	1	1 720 000,00	1 720 000,00
56.	Контроль внешний. Программа Газы крови	НАБОР КОНТРОЛЯ ДЛЯ ГАЗОВ КРОВИ RIQAS 1. Набор контрольной плазмы для исследований газов крови на 12 месяцев (12 флаконов). 2. Объем контрольной плазмы во флаконе не более 1.8 мл 3. Измерение образцов 1 раз в месяц и предоставление статистических отчетов по каждому образцу. 4. Каждый флакон с контрольной плазмой должен быть промаркирован номером в соответствии с номером тестирования образца согласно графика измерений. 5. Предоставление отчета по результатам измерения не позднее 48 часов после финальной даты измерения. 6. Возможность тестирования до пяти анализаторов одновременно без дополнительной оплаты 7. Количество параметров тестирования должна быть не менее 10 (Ca++, Glucose, Lactate,	комп	1	249 800,00	249 800,00

		pCO2, pO2, Cl⁻, K⁺, Na⁺, Ph, tCO2) 8. Возможность представления значений в единицах измерения, используемых лаборатория, без пересчета. 9. Отчет по каждому образцу должен включать: - статистическую обработку результатов по всем методам, по методу участника, по группе анализаторов - график Шухарта - график Леви-Дженнингса - график контрольной оценки - график отклонения% по образцу - график отклонения% по концентрации - статистический раздел по всем методам, тестируют каждый параметр 10. Регистрация лаборатории и отправка результатов должна быть через интернет-сайт 11. Обеспечить конфиденциальность информации по статистической обработке результатов контроля качества за использования пароля доступа 12. Система контролю качества должна быть аккредитована по ISO / IEC 17043 13. Старт первой пробы в январе 2020 года				
57.	Контроль внешний. Программа Гликированный гемоглобин	НАБОР КОНТРОЛЯ ДЛЯ ГЛИКИРОВАННОГО ГЕМОГЛОБИНА (HbA1c) 1. Набор контрольных сывороток для внешнего оценка качества исследованного гемоглобина 12 месяцев (12 флаконов). 2. Объем контрольной сыворотки не менее 0.5 мл во флаконе 3. Образцы контрольной сыворотки должны быть лиофилизированные 4. Измерение образцов 1 раз в месяц и предоставления статистических отчетов по каждому образцу. 5. Каждый флакон с контрольной сывороткой должен быть промаркирован номером в соответствии с номера тестирования образца согласно графика измерений. 6. Предоставление отчета по результатам измерения не позднее 48 часов после финальной даты измерения. 7. Возможность тестирования нескольких анализаторов одновременно без дополнительной оплаты 8. Количество анализов тестирования должна быть не менее 2 9. Отчет по каждому образцу должен включать: - статистическую обработку результатов по всем методам, по методу участника, по группе анализаторов - график Шухарта - график Леви-Дженнингса - график контрольной оценки - график отклонения% по образцу - график отклонения% по концентрации - статистический раздел по всем методам, тестируют каждый анализ 10. Регистрация лаборатории и отправка результатов должна быть через интернет-сайт	комп	1	220 000,00	220 000,00

		11. Обеспечить конфиденциальность информации по статистической обработке результатов контроля качества 12. Система контроля качества должна быть аккредитована по ISO / IEC 17043 13. Контрольные материалы должны иметь все разрешительные документы, которые требует законодательство Республики Казахстан				
58.	Контроль внешний. Программа Специфические белки	EQAS, Serum Proteins Program BC23 Программа определения белков сыворотки (Serum Proteins Program), предлагаемая внешней службой обеспечения качества (External Quality Assurance Services, EQAS) компании Bio-Rad, предназначена для выполнения независимой и конфиденциальной внешней оценки рабочих параметров отдельных лабораторий при одновременном сравнении методов, используемых этими лабораториями в настоящее время. Основу программы составляет ежемесячное представление результатов, полученных при определении каждого анализа методом анализа «слепого» образца сыворотки, а также составление двенадцатимесячного обзора рабочих параметров. На протяжении двенадцатимесячного цикла направляются указанные ниже отчеты. 1. Двенадцать ежемесячных отчетов отдельных лабораторий вместе со сводкой данных и их интерпретацией. 2. Конечный отчет за цикл. 3. По запросу возможно предоставление отчетов по подгруппам. Отчеты по подгруппам будут доступны лицам, назначенным	комп	1	464 653,00	464 653,00
59.	Контроль внешний. Программа по серологии (ВИЧ+Гепатиты)	НАБОР КОНТРОЛЕЙ СЕРОЛОГИЧЕСКИХ RQAS (ВИЧ+ГЕПАТИТ) 1. Набор контрольной крови для серологических исследований на ВИЧ и Гепатит на 12 месяцев (4 флакона). 2. Объем контрольной крови не более 1.8 мл 3. Измерение образцов каждые квартал и предоставления статистических отчетов по каждому образцу. 4. Каждый флакон с контрольной кровью должен быть промаркирован номером в соответствии с номером тестирования образца согласно графика измерений 5. Предоставление отчета по результатам измерения не позднее 48 часов после финальной даты измерения. 6. Возможность тестирования до пяти анализаторов одновременно без дополнительной оплаты 7. Количество параметров тестирования должна быть не более 10 8. Возможность представления значений в единицах измерения, используемых лаборатория, без пересчета. 9. Отчет по каждому образцу должен включать: - статистическую обработку результатов по всем методам, по методу участника, по группе анализаторов - график Шухарта - график Леви-Дженнингса - график контрольной оценки - график отклонения% по образцу	комп	1	278 450,00	278 450,00

		- график отклонения% по концентрации - статистический раздел по всем методам, тестируют каждый параметр 10. Регистрация лаборатории и отправка результатов должна быть через интернет-сайт 11. Обеспечить конфиденциальность информации по статистической обработке результатов контроля качества за использования паролем доступа 12. Система контролю качества должна быть аккредитована по ISO / IEC 17043 13. Контрольные материалы должны иметь все разрешительные документы, которые требуют законодательство Республики Казахстан.				
60.	Контроль внешний. Программа по ПЦР количественное определение вируса гепатита В	Контроль внешний. Программа по ПЦР количественное определение вируса гепатита В. QCMD, QAV 994110 Hepatitis B virus (2Challenges).Контроль качества для молекулярной диагностики (QCMD) является независимой организацией по международной внешней оценке качества (EQA). Исследование Вирус гепатита В (ВГВ) и различные генотипы ВГВ с использованием молекулярных методов. Результаты лабораторных испытаний сообщаются в QCMD онлайн. Предоставляется индивидуальный отчет, в котором содержатся подробные сведения об общей эффективности всех участников EQA и результатах по сравнению с другими лабораториями в их оценочной группе. Программы должны быть аккредитованы по ISO17043: 2010. Общее количество испытаний не менее 2. Общее количество Панелей не менее 4. Период тестирования должен быть Q1 и Q3. Материал – плазма. Основная единица – МЕ\мл. Объем образца – не менее 1.2 мл. Тип анализа – качественный и количественный. Форма – замороженная жидкость.	комп	1	345 800,00	345 800,00
61.	Контроль внешний. Программа по ПЦР количественное определение вируса гепатита С	Контроль качества для молекулярной диагностики (QCMD) является независимой организацией по международной внешней оценке качества (EQA). Предназначен для оценки способности определять и количественно определять РНК вируса гепатита С (ВГС) и различные генотипы ВГС с использованием молекулярных методов. Результаты лабораторных испытаний сообщаются в QCMD онлайн. Предоставляется индивидуальный отчет, в котором содержатся подробные сведения об общей эффективности всех участников EQA и результатах по сравнению с другими лабораториями в их оценочной группе. Программы должны быть аккредитованы по ISO17043: 2010. Общее количество испытаний не менее 2. Общее количество Панелей не менее 4. Период тестирования должен быть Q1 и Q3. Материал – плазма. Основная единица – МЕ\мл. Объем образца – не менее 1.2 мл. Тип анализа – качественный и количественный. Форма – замороженная жидкость.	комп	1	345 800,00	345 800,00
62.	Контроль внешний. Программа Общий анализ мочи	НАБОР КОНТРОЛЯ ДЛЯ МОЧЕВОГО ИССЛЕДОВАНИЯ RIQAS 1. Набор контрольных сывороток для исследований мочи полосочным методом на 12 месяцев (6 флаконов). 2. Объем контрольной сыворотки не менее 12 мл во флаконе 3. Образцы контрольной сыворотки должны быть жидкие готовые к использованию 4. Измерение образцов 1 раз в два месяца и предоставления статистических отчетов по каждому образцу. 5. Каждый флакон с контрольной сывороткой должен быть промаркирован номером в соответствии с номера тестирования образца согласно графика измерений. 6. Предоставление отчета по результатам измерения не позднее 48 часов после финальной	комп	1	391 537,00	391 537,00

		даты измерения. 7. Возможность тестирования нескольких анализаторов одновременно без дополнительной оплаты 8. Количество анализов тестирования должна быть не менее 14 (Альбумин, Билирубин, Кровь, креатинин, глюкоза, ХГЧ, Кетоны, Лейкоциты, нитрит, рН, белка, Удельный вес, уробилиноген, галактоза) 9. Отчет по каждому образцу должен включать: - статистическую обработку результатов по всем методам, по методу участника, по группе анализаторов - график Шухарта - график Леви-Дженнингса - график контрольной оценки - график отклонения% по образцу - график отклонения% по концентрации - статистический раздел по всем методам, тестируют каждый анализ 10. Регистрация лаборатории и отправка результатов должна быть через интернет-сайт 11. Обеспечить конфиденциальность информации по статистической обработке результатов контроля качества 12. Система контроля качества должна быть аккредитована по ISO / IEC 17043				
63.	Контроль для реумофактора 4мл(2уровня)	Набор предназначен для использования в ходе проведения процедур контроля качества, так как он позволяет определять точность количественных методов, оговоренных в специальных документах. Реагенты и рабочие растворы: Реактивные компоненты в лиофилизате: Человеческая сыворотка крови с химическими добавками и материалом биологического происхождения, в соответствии с указанными данными. Условия хранения: Хранить при 2-8 °С. Критерий определения стабильности, использующийся в компании Roche: Результаты измерений в пределах ± 10 % исходного уровня. Стабильность лиофилизированной контрольной сыворотки: До конца срока годности при 2-8 °С. Стабильность компонентов после растворения*: при 15-25 °С 12 часов при 2-8 °С 5 дней при (-15)-(-25) °С 28 дней (с однократной заморозкой)	упк	1	67 343,00	67 343,00
64.	Контроль Преципорм гликозилированн ого гемоглобина 4*1 мл	Назначение: Набор предназначен для использования в ходе проведения процедур контроля качества, так как он позволяет определять точность количественных методов, оговоренных в специальных документах. Реагенты и рабочие растворы: Реактивные компоненты в лиофилизате: Человеческая сыворотка крови с химическими добавками и материалом биологического происхождения, в соответствии с указанными данными Условия хранения: Хранить при 2-8 °С	упк	1	111 340,00	111 340,00
65.	Контроль Преципат гликозилированн ого гемоглобина 4*1мл	Назначение: Набор предназначен для использования в ходе проведения процедур контроля качества, так как он позволяет определять точность количественных методов, оговоренных в специальных документах. Реагенты и рабочие растворы: Реактивные компоненты в лиофилизате: Человеческая сыворотка крови с химическими добавками и материалом биологического происхождения, в соответствии с указанными данными Условия хранения: Хранить при 2-8 °С	упк	1	101 125,00	101 125,00

66.	Контрольная кровь для внутреннего контроля кач-ва "Гематология"(Х) 487Х, трехуровневый, Ликвичек	Контрольная кровь для внутреннего контроля кач-ва "Гематология"(Х) 487Х, трехуровневый, Ликвичек.Аттестованный контрольный материал для использования с гематологическими анализаторами Sysmex с 5-компонентной дифференцировкой лейкоцитов.	комп	2	104 649,00	209 298,00
67.	Контрольная плазма для внутреннего контроля качества "Коагуляция",уровень 1, Ликвичек	Контрольная плазма для внутреннего контроля качества "Коагуляция"уровень 1, Ликвичек				
	контроля качества "Коагуляция",уровень 1, Ликвичек		упк	4	82 152,00	328 608,00
68.	Контрольная плазма для внутреннего контроля качества "Коагуляция",уровень2, Ликвичек	Контрольная плазма для внутреннего контроля качества "Коагуляция", уровень2, Ликвичек				
	контроля качества "Коагуляция",уровень2, Ликвичек		упк	4	80 888,00	323 552,00
69.	Контрольная плазма для внутреннего контроля качества "Коагуляция",уровень3, Ликвичек	Контрольная плазма для внутреннего контроля качества "Коагуляция" уровень3,Ликвичек				
	контроля качества "Коагуляция",уровень3, Ликвичек		упк	4	80 888,00	323 552,00
70.	Контрольные материалы для внутреннего контроля качества "Газы крови,электрол,глюк, лактат",уров.1. Ликвичек	Контрольные материалы для внутр.контроля качества "Газы крови,электрол,глюк, лактат"уров.1, Ликвичек				
	контроля качества "Газы крови,электрол,глюк, лактат",уров.1. Ликвичек		упк	1	93 527,00	93 527,00

71.	Контрольные материалы для внутреннего контроля качества "Газы крови,электрол,глюк, лактат" Ликвичек	Контрольные материалы для внутр.контроля качества "Газы крови,электрол,глюк, лактат" уров.2, Ликвичек	упк	1	93 527,00	93 527,00
72.	Контрольные материалы для внутреннего контроля качества "Газы крови,электрол,глюк, лактат",уров.2. Ликвичек	Контрольные материалы для внутреннего контроля качества "Газы крови,электрол,глюк, лактат" уров.3,Ликвичек	упк	1	93 527,00	93 527,00
73.	Контрольные материалы для внутреннего контроля качества Общий анализ мочи Ликвичек контроль,2-х уровневый 2х12мл	Контрольные материалы для внутреннего контроля качества Общий анализ мочи Ликвичек контроль,2-х уровневый 2х12мл,	упк	1	118 000,00	118 000,00
74.	Контрольные сыворотки для внутреннего контроля качества Иммунохимия Плюс, трехуровневый. Липочек12*5мл	Контрольные сыворотки для внутреннего контроля качества Иммунохимия Плюс,трехуровневый.Липочек12*5мл, 370	упк	2	161 777,00	323 554,00
75.	Контрольные сыворотки для	Контрольные сыворотки для внутреннего контроля качества. «Опухолевые маркеры» Уровень 1. Липочек 6х2мл	упк	1	161 777,00	161 777,00

	внутреннего контроля качества. «Опухолевые маркеры» Уровень 1. Липочек 6x2мл				
76.	Контрольные сыворотки для внутреннего контроля качества. «Опухолевые маркеры». Уровень 2. Липочек 6x2мл	упк	1	162 000,00	162 000,00
77.	Контрольные сыворотки для внутреннего контроля качества. «Опухолевые маркеры». Уровень 3. Липочек. 6x2мл	упк	1	162 000,00	162 000,00
78.	Контрольный раствор нормальной концентрации к системе для измерения уровня глюкозы крови, Контур Плюс- это водный растворы глюкозы предназначенный для проверки качества полученных результатов при самостоятельной измерении уровня глюкозы в крови. Химический состав: глюкоза 0,07% вес/объем, неактивные ингридиенты 99,93% вес/объем	фл	11	7 500,00	82 500,00
79.	Контрольный раствор высокой концентрации к системе для измерения уровня глюкозы крови, Контур Плюс- это водный растворы глюкозы предназначенный для проверки качества полученных результатов при самостоятельной измерении уровня глюкозы в крови. Химический состав: глюкоза 0,18% вес/объем, неактивные ингридиенты 99,82% вес/объем	фл	11	7 500,00	82 500,00
80.	Контрольный раствор низкой концентрации к системе для измерения уровня глюкозы крови, Контур Плюс- это водный растворы глюкозы предназначенный для проверки качества полученных результатов при самостоятельной измерении уровня глюкозы в крови. Химический состав: глюкоза 0,03 % вес/объем, неактивные ингридиенты 99,97 % вес/объем	фл	11	7 500,00	82 500,00
81.	Лямблия-антитела 12x80пр	упк	1	49 000,00	49 000,00

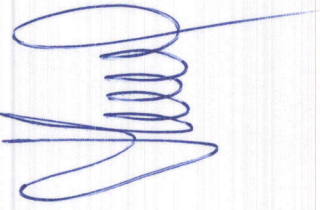
		иммуноферментный анализ. Специфическими компонентами набора реагентов являются антигены лямблий, иммобилизованные в лунках планшетов, конъюгат моноклональных антител к IgA, IgM, IgG человека с пероксидазой хрена, положительный и отрицательный контрольные образцы. На первой стадии анализа при взаимодействии исследуемых образцов сывороток крови в лунках стрипов с иммобилизованными антигенами лямблий происходит связывание специфических антител и образование комплекса антиген-антитело на поверхности лунок. После промывки и внесения конъюгата моноклональных антител к IgA, IgM, IgG человека с пероксидазой хрена происходит включение ферментной метки в иммунный комплекс. После второй отмывки количество связавшегося конъюгата определяют цветной реакцией с использованием субстрата пероксидазы-перекиси водорода и хромогена-тетраметилбензидина. Реакцию останавливают стоп-реагентом и измеряют оптическую плотность растворов в лунках при длине волны 450 нм. Интенсивность окрашивания пропорциональна концентрации суммарных антител к антигенам лямблий в анализируемом образце				
82.	Н, гонореи/Х. трахоматис/М. гениталиум/Т. вагиналис-FL	Набор реагентов для одновременного выявления ДНК <i>Neisseria gonorrhoeae</i>, <i>Chlamydia trachomatis</i>, <i>Mycoplasma genitalium</i> и <i>Trichomonas vaginalis</i> с гибридационно-флуоресцентной детекцией в пробах, выделенных из клинических образцов	упк	2	156 220,00	312 440,00
83.	Набор реагентов Hydragel 15 R1-R2 из комплекта авто.система электрофореза в геле агарозы	Набор HYDRAGEL 15 R1-R2 применяется для разделения белковых фракций сыворотки крови и мочи человека методом электрофореза в агарозном геле в щелочной среде (pH 9.2). Температура хранения +2 +30, пластины с агарозным гелем - 10 гелей (готовы к использованию); трипы с трис-барбитуратным буфером - 10 упаковок по 2 в каждой (готовы к использованию); раствор для разведения красителя - 1 флакон, 60 мл; краситель амидочерный - 1 флакон, 20 мл; аппликаторы (готовы к использованию) - 1 упаковка 10 шт. (15 зубцов); листы фильтровальной бумаги - 1 упаковка 10 шт.	упк	2	142 307,00	284 614,00
84.	Набор реагентов Hydragel 7 R1-R2, 4101 из комплекта электрофореза в геле агарозы	аборы HYDRAGEL 7 β1-β2 предназначены для разделения белков в сыворотке крови и моче человека методом электрофореза на щелочном буфере (pH 8,6) агарозные гели. По замыслу, нормальные сывороточные белки разделяются на шесть основных фракций. Комплекты используются совместно с полуавтоматическими Инструментами. Отделенные белки окрашивают амидоблаком. Электрофореграммы интерпретируются визуально для выявления аномалий паттерна. Денситометрия обеспечивает точное, относительное количественное определение отдельных зон.	упк	1	118 041,00	118 041,00
85.	Набор реагентов из комплекта Цитофлуориметр проточный, 100 tests	Набор реагентов для количественного определения фагоцитарной активности моноцитов и гранулоцитов в гепаринизированной цельной крови человека. Набор реагента содержит опсонизированные бактерии <i>E. coli</i>, помеченные флуоресцеин изотиоцианатом 100 тестов. Набор следует хранить в темноте при температуре 2-8°C.	упк	1	733 350,00	733 350,00
86.	Общий белок в моче и ликворе с пирогаллолом	Набор для определения концентрации общего белка в моче и ликворе методом с пирогалловым красным. Рассчитан на 200 определений при расходе 1,0 мл реагента на один анализ. Состав: Реагент №1. Монореагент (Pn2,5)-янтарная кислота -50ммоль/л, Pyrogallol Red-	упк	21	4 575,00	96 075,00

		60мкмоль/л, молибдат натрия – 40 мкмоль/л. Реагент 2. Калибратор – раствор с концентрацией общего белка 2,0 г/л – бычий сывороточный альбумин 2,8 г/л; у-глобулин бычий сывороточный, 1,2 г/л № натрий хлористый – 154 ммоль/л. Хранение и транспортировка набора при температуре 2-8°C.				
87.	Описторхоз-IgG-12x80пр	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам описторхисов в сыворотке (плазме) крови. Характеристики набора: В ходе ИФА при взаимодействии исследуемых образцов сывороток (плазмы) крови в лунках стрипов с иммобилизованными антигенами описторхисов происходит связывание специфических антител и образование комплекса «антиген–антитело» на поверхности лунок. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли. Объем анализируемого образца: 10 мкл. Аналитические и диагностические характеристики: В ряде случаев возможен перекрест иммунологических реакций при заболеваниях токсокарозом, трихинеллезом и эхинококкозом, что может быть связано как с совместной инвазией, так и со взаимодействием антител с гетерологичным антигеном за счет наличия общих антигенных компонентов.. Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными антигенами описторхисов – 1 шт.; положительный контрольный образец (K+) – 1 фл., 1,5 мл; отрицательный контрольный образец (K-) – 1 фл., 2,5 мл; конъюгат моноклональных антител к IgG человека с пероксидазой хрена – 1 фл., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-T×25) – 1 фл., 28 мл; раствор для предварительного разведения сывороток (РПРС) – 1 фл., 10 мл; раствор для разведения сывороток (РРС) – 1 фл., 12 мл; раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; плёнка для заклеивания планшета – 2 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт.; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов – 1 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.	упк	2	45 000,00	90 000,00
88.	Очищающий р-р Cleaner Cassette в кассете на 150 тестов	Назначение Промывочный раствор для дополнительных циклов промывки для реагентных и пробозаборных игл на анализаторе COBAS INTEGRA 400 plus. Реагенты - рабочие растворы NaOH 1 моль/л. Хранение и стабильность Срок хранения при 15-25 °С Смотрите дату истечения срока годности на этикетке кассеты cobas с При использовании на борту анализатора при 10-15 °С 12 недель	упк	17	3 771,00	64 107,00
89.	Очищающий раствор Депротейнаيزер	Для анализатора Cobas Integra. Является мощным раствором, который используется на модуле ISE для очистки ион-селективных электродов, смесительной башни и трубы во время технического обслуживания ISE. Он также используется в очистке пробоотборника(ов). Реагенты - рабочие растворы. Примерно 1.2 % Натрия гипохлорида (NaOCl)	упк	1	32 605,00	32 605,00
90.	Прециконтрль CleanChem Multi 1, Для анализатора	Для анализатора Cobas Integra. Назначение Набор PreciControl ClinChem Multi 1 предназначен для использования в ходе проведения процедур контроля качества, так как он позволяет определять точность количественных методов, оговоренных в специальных документах. Реагенты - рабочие растворы: Реактивные компоненты в лиофилизате: Человеческая плазма	упк	1	34 190,00	34 190,00

	4x5ml	крови с химическими добавками и материалом биологического происхождения в соответствии с указанными данными. Хранение и стабильность: До вскрытия упаковки: До конца указанного срока годности при 2-8 °С.				
91.	Прецизионный контроль ClinChem Multi2, 4x5ml	Для анализатора Cobas Integra. Назначение Набор PreciControl ClinChem Multi 2 предназначен для использования в ходе проведения процедур контроля качества, так как он позволяет определять точность количественных методов, оговоренных в специальных документах. Реагенты - рабочие растворы: Реактивные компоненты в лиофилизате: Человеческая сыворотка крови с химическими добавками и материалом биологического происхождения в соответствии с указанными данными. Хранение и стабильность: До вскрытия упаковки: До конца указанного срока годности при 2-8 °С.	упк	1	61 127,00	61 127,00
92.	Промывочный раствор 1000мл	Для анализатора Cobas Integra. Для сохранения целостности проб образца и реагента и системы для внутривенных инфузий требуется промывка. Чистый раствор используется в качестве раствора для очистки для предотвращения возможного переноса из образца и проб реагента и системы для внутривенных инфузий. Реагенты - рабочие растворы HCl 0.3 моль/л	фл	20	16 825,00	336 500,00
93.	Проточная жидкость, 20 л 2-30С	Готовый раствор к использованию сбалансированный раствор для обслуживания проточных цитометров BD FACS . Обеспечивает минимальный фоновый сигнал и оптимальное флуоресцентное разделение. Поставляется в пластиковых контейнерах объемом 20 литров.	упк	1	30 523,00	30 523,00
94.	Раствор гидрохлорида натрия 4%	Назначение: очищающий раствор для промывки иглы мочевого анализатора с6500. Реагенты - рабочие растворы: гидрохлорид натрия 4%. Хранение при 15 - 25 °С до окончания срока годности.	упк	1	54 000,00	54 000,00
95.	Реверта - L	Комплект реагентов для получения кДНК на матрице РНК "РЕВЕРТА-L" ,для последующего анализа методом полимеразной цепной реакции	упк	1	38 090,00	38 090,00
96.	Резервуар с промыв. р-ром 10x80мл	Резервуар с промывочным раствором из комплекта Автоматическая система электрофореза в геле агарозы	упк	1	78 065,00	78 065,00
97.	Рибо-преп	Для выделения РНК/ДНК методом высасывания из плазмы крови, ликвора, слюны, амниотической жидкости, мазков. Количество тестов: 100 Комплектация: Комплект только для одного этапа анализа. Фасовка: Флаконы с реагентами	упк	2	24 805,00	49 610,00
98.	РФМК-тест о-фенантролиновым методом 400опр	"Набор реагентов для определения растворимых фибрин-мономерных комплексов (РФМК) в плазме крови человека о-фенантролиновым методом (РФМК-тест) .Предназначен для качественной и количественной оценки содержания РФМК в плазме крови методом их осаждения под действием о-фенантролина. Принцип метода: Тест основан на оценке времени появления в исследуемой плазме хлопьев фибрина после добавления в нее о-фенантролина. Скорость их образования зависит от концентрации РФМК. Состав набора: • О-фенантролин (100 мг/фл.) – 4 флакона; • Положительный контроль (1 мл/фл.) – 1 флакон;	упк	1	9 700,00	9 700,00

		Отрицательный контроль (1 мл/фл.) – 1 флакон. Один набор предназначен для проведения 400 определений РФМК при расходе 0,1 мл раствора о-фенантролина на 1 анализ."				
99.	С.альбиканс /С.глабрата/С.кр уси	Набор реагентов для одновременного выявления ДНК <i>Candida albicans</i> , <i>Candida glabrata</i> и <i>Candida krusei</i> в клиническом материале методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридационно-флуоресцентной детекцией	упк	1	137 100,00	137 100,00
100.	Сифилис Трепонема паллидум	Набор реагентов для выявления ДНК <i>Treponema pallidum</i> в клиническом материале методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридационно-флуоресцентной детекцией "АмплиСенс® <i>Treponema pallidum</i> -FL". Номер по каталогу: R-B20. Количество тестов: 110. Метод детекции: FRTКомплектация: Комплект только для одного этапа анализа. Фасовка: Готовые ПЦР-пробиркиФорма: Вариант FRT 100 R ПЦР-комплект.	упк	1	54 995,00	54 995,00
101.	Стандарт для ревмофактора	Назначение: Калибратор для автоматизированных систем предназначен для калибровки тестов Roche для количественного определения одного или множества белков клинической химии, в соответствии с паспортами присвоенных значений. Реагенты и рабочие растворы: Человеческая сыворотка крови с химическими добавками и материалом биологического происхождения в соответствии с указанными данными. Условия хранения: Хранить при 2-8 °С.	упк	1	70 452,00	70 452,00
102.	Транспортная среда	Реагент для транспортировки и хранения клинического материала "Транспортная среда с муколитиком (TCM)" (100 мл., по 0,5 мл расфасованная)	упк	1	10 765,00	10 765,00
103.	У.ларвум/У.уреа литикум R-B19 (IQ)	Набор реагентов для выявления и дифференциации ДНК <i>U. parvum</i> и <i>U. urealyticum</i> в клиническом материале методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридационно-флуоресцентной детекцией "АмплиСенс <i>U. parvum/U. urealyticum</i> -FL" R-B19(iQ)	упк	1	64 330,00	64 330,00
104.	Х.трахоматис/Ур еаплазма/М,гени талиум/М.хомин исFL	Набор реагентов предназначен для одновременного выявления ДНК <i>Chlamydia trachomatis</i> , <i>Ureaplasma</i> (видов <i>Parvum</i> и <i>Urealyticum</i>), <i>Mycoplasma genitalium</i> и <i>Mycoplasma hominis</i> путем амплификации специфических фрагментов ДНК данных микроорганизмов методом ПЦР с гибридационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации. Характерной особенностью данного комплекта реагентов является сохранение аналитической чувствительности для каждого из микроорганизмов даже при многократном избытке всех остальных (например, при диагностике микстинфекций)	упк	2	184 685,00	369 370,00
105.	Экспресс- тест "ВИЧ 1/2"	Однотипный иммунохроматографический экспресс тест 1/2 3,0 для качественного определения антител IgG, IgA, IgM к вирусу иммунодефицита человека ВИЧ-1 и ВИЧ- 2, включая подтип - О одновременно по сыворотке, плазме или цельной крови человека. В упаковке №30. Состав: рекомбинантные антигены, представляющие иммунодоминантные области белков ВИЧ-1 и ВИЧ-2. Захваченные антителы gr41 и p24 ВИЧ-1 фиксируются на первый тестовой линии, захваченный антиген gr36 для ВИЧ -2 фиксируется на второй линии тестовой зоны мембраны. Те же самые антигены связаны с красителем и расположены в конъюгатной подушечке стрипа. Маленькая область на мембране приоткрыта к антигенам к ВИЧ для образования контрольной линии (C). когда образец проходит через абсорбирующую подушечку антитела к	упк	1	15 125,00	15 125,00

		ВИЧ-1 или ВИЧ-2, специфичные к рекомбинантным антигенам, связываются с антиген-окрашенным конъюгатом, в результате чего образуются иммунные комплексы. Которые в свою очередь связываются с соответствующими захваченными антигенами, образуя 1 и /или 2 тестовые линии. Не связавшийся конъюгат вызывает реакцию на контрольной линии (С) для подтверждения правильного проведения тестирования. Линии 1,2 а также контрольная линия (С) не видимы до проведения теста. контрольная линия(С) должна появляться всегда, в этом случае тест проведен правильно. Тестовой набор содержит : тест кассета в индивидуальной блистере с влагопоглотителем (№30), разбавитель.				
106.	Эхинококк- IqG-стрип	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам эхинококка однокамерного в сыворотке (плазме) крови. Характеристики набора: В ходе ИФА при взаимодействии исследуемых образцов сывороток (плазмы) крови в лунках стрипов с иммобилизованными антигенами эхинококка однокамерного происходит связывание специфических антител и образование комплекса «антиген-антитело» на поверхности лунок. Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными антигенами эхинококка однокамерного – 1 шт.; положительный контрольный образец (K+) – 1 фл., 1,5 мл; отрицательный контрольный образец (K-) – 1 фл., 2,5 мл; конъюгат моноклональных антител к IgG человека с пероксидазой хрена – 1 фл., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; раствор для предварительного разведения сывороток (РПРС) – 1 фл., 10 мл; раствор для разведения сывороток (РРС) – 1 фл., 12 мл; раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; плёнка для заклеивания планшета – 2 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт.; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов – 1 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.	упк	8	52 000,00	416 000,00
Итого:						16 473 493,00



Руководитель ОГЗ

Рахимова Л.З.