**Объявление №15**

**по закупу реагентов способом запроса ценовых предложений.**

 **«20» февраля 2020 года**

**АО «Национальный научный медицинский центр»** (далее - АО ННМЦ),расположенное по адресу: РК, 010000, г. Нур-Султан, пр. Абылай хана 42, В соответствии с пунктом 103 главы 10 постановления Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года №1729 "Об утверждении Правил организации и проведения закупа лекарственных средств и медицинских изделий, фармацевтических услуг» (далее – Правила), объявляет о проведении закупок товаров по **Приложению № 1** к настоящему объявлению способом запроса ценовых предложений.

Закуп товаров способом запроса ценовых предложений будет осуществляться в порядке и сроки, предусмотренные главой 10 Правил.

**Срок поставки товаров:** по заявке Заказчика в течении 5 календарных дней.

**Место поставки товаров:** Республика Казахстан, г. Нур-Султан, пр. Абылайхана, 42, аптека.

**Порядок и условия оплаты:** все последующие платежи оплачиваются Заказчиком за фактически поставленный объем товара, на основании подписанных уполномоченными представителями Сторон Актов приема-передачи товара. Оплата производится Заказчиком в течение **45 (сорок пять) рабочих дней** со дня подписания сторонами Акта приема-передачи товара при условии, что товар без дефектов, недостатков и предоставления Поставщиком счета-фактуры и счета на оплату.

Ценовые предложения должны быть представлены с учетом всех расходов **с «20» февраля по «27» февраля 2020 года до 17.00 часов,** по адресу: РК, г. Нур-Султан, 010000, пр. Абылайхана 42, отдел государственных закупок, (208 кабинет).

**Дата, время и место вскрытия конвертов: «28» февраля 2020 года**, **время 11.00 часов**, г. РК, 010000, г. Нур-Султан, пр. Абылайхана 42, в отдел государственных закупок, (210 кабинет).

**Срок подписания договора о закупе**: в течении 5 (пяти) рабочих дней со дня представления АО «Национальный научный медицинский центр» подписанного проекта договора о государственных закупках.

**Сопутствующие услуги: доставка, разгрузка, установка товара.**

Заинтересованные лица могут получить дополнительную информацию, связанную с закупом в АО «ННМЦ» по адресу: РК, 010000, г. Нур-Султан, проспект Абылайхана 42, тел. (7172) 57-75-59, 23 21 50.

Ответственный сотрудник АО ННМЦ: Ахмадиева А.Т.

**Отмечаем, что в соответствиис** [**подпунктом 84) пункта 1 статьи 7**](http://online.zakon.kz/Document/?link_id=1001177356) **Кодекса Республики Казахстан от 18 сентября 2009 года «О здоровье народа и системе здравоохранения» поставляемые товары должны соответствовать приказу Министра здравоохранения и социального развития Республики Казахстан от 26 ноября 2014 года № 269 Об утверждении Правил проведения оценки безопасности и качества лекарственных средств и медицинских изделий, зарегистрированных в Республике Казахстан (с**[**изменениями**](http://online.zakon.kz/Document/?link_id=1004401247) **по состоянию на 17.05.2019 г.).**

 **Руководитель ОГЗ Рахимова Л.З**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Наименование** | **техспецификация** | **Единицаизмерения** | **Кол-во** | **Цена за единицу** | **Сумма** |
|  | Диахим-Набор для исследования кала на гельминты (метод Като)  | Набор для исследования екалий по методу Като, для выявления яиц гельминтов (аскариды,власоглав,острицы,) в лабораториях. Состав: реактив Като -1флакон; плстинки гидрофильного целлофана - размер 20чх40мм. 500штук. Число проб -500. принцип метода - яйца гельминтов обнаруживают в толстол мазке фекалий. просветленных глицерином и подкрашенных малахитовой зеленью. Хранение - при температуре от +18 до +25 С. | упк. | 1 | 7 000,00 | 7 000,00 |
|  | Контроль биохимический Перемиум.уровень 2,20фл по 5мл/Asusera Assayed Chemistry Control Premium Plus Level 2 | 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 ° С - 8 ° С или 4 недели при -20 ° С. | упк. | 1 | 234 700,00 | 234 700,00 |
|  | Контроль биохимический Перемиум.уровень 3, 20фл по 5мл/Asusera Assayed Chemistry Control Premium Plus Level 3 | 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 ° С - 8 ° С или 4 недели при -20 ° С. | упк. | 1 | 235 800,00 | 235 800,00 |
|  | 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 исследование 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 аналитов тестирования для клинической химии должна быть не менее 52. Гематологические исследование 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 аналитов тестирования для гематологического исследования должно быть не менее 11 Параметры. 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 аналитов тестирования для иммунологических исследований должен быть не менее 55 параметры. 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 аналитов тестирования для гемостаза должен быть не менее 17 параметры. 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 аналитРегистрация 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 |
|  | 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 мл3. 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 номера тестирования образца согласно графика измерений. 5. Предоставление отчета по результатам измерение 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, 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 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 параметр10. Регистрация лаборатории и отправка результатов должна быть через интернет-сайт11. Обеспечить конфиденциальность информации по статистической обработке результатов контроля качества за использования пароля доступа12. Система конролю качества должна быть аккредитована по ISO / IEC 1704313. Старт первой пробы в январе 2020 года | комп | 1 | 249 800,00 | 249 800,00 |
|  | Контроль внешний. Программа Гликированный гемоглобин | НАБОР КОНТРОЛЯ ДЛЯ ГЛИКИРОВАННОГО ГЕМОГЛОБИНА (HbA1c)1. Набор контрольных сывороток для внешнего оценка качества исследований гликированного гемоглобина 12 месяцев (12 флаконов).2. Объем контрольной сыворотки не менее 0.5 мл во флаконе3. Образцы контрольной сыворотки должны быть лиофилизированные4. 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 измерение не позднее 48 часов после финальной даты измерения.7. Возможность тестирования нескольких анализаторов одновременно без дополнительной оплаты8. Количество аналитов тестирования должна быть не менее 2 9. 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 аналит10. Регистрация лаборатории и отправка результатов должна быть через интернет-сайт11. Обеспечить конфиденциальность информации по статистической обработке результатов контроля качества12. Система контроля качества должна быть аккредитована по ISO / IEC 17043 13. Контрольные материалы должны иметь все разрешительные документы, которые требует законодательство Республики Казазхстан | комп | 1 | 220 000,00 | 220 000,00 |
|  | Контроль внешний. Программа по серологии (ВИЧ+ Гепатиты) | НАБОР КОНТРОЛЕЙ СЕРОЛОГИЧЕСКИХ RIQAS (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 мл3. Измерение образцов каждые квартал и предоставления статистических отчетов по каждому образцу.4. Каждый флакон с контрольной кровью должен быть промаркирован номером в соответствии с номера тестирования образца согласно графика измерений5. Предоставление отчета по результатам измерение не позднее 48 часов после финальной даты измерения.6. Возможность тестирования до пяти анализаторов одновременно без дополнительной оплаты7. 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 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 параметр10. Регистрация лаборатории и отправка результатов должна быть через интернет-сайт11. Обеспечить конфиденциальность информации по статистической обработке результатов контроля качества за использования пароля доступа12. Система конролю качества должна быть аккредитована по ISO / IEC 1704313. Контрольные материалы должны иметь все разрешительные документы, которые требует законодательство Республики Казахстан. | комп | 1 | 278 450,00 | 278 450,00 |
|  | 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 (ВГБ) и различные генотипы ВГБ 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 |
|  | 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 |
|  | 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 флаконе3. Образцы контрольной сыворотки должны быть жидкие готовые к использованию4. 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 измерение не позднее 48 часов после финальной даты измерения.7. Возможность тестирования нескольких анализаторов одновременно без дополнительной оплаты8. Количество аналитов тестирования должна быть не менее 14 (Альбумин, Билирубин, Кровь, креатинин, глюкоза, ХГЧ, Кетоны, Лейкоциты, нитрит, pH, белка, Удельный вес, уробилиноген, галактоза) 9. 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 аналит10. Регистрация лаборатории и отправка результатов должна быть через интернет-сайт11. Обеспечить конфиденциальность информации по статистической обработке результатов контроля качества12. Система контроля качества должна быть аккредитована по ISO / IEC 17043 | комп | 1 | 391 537,00 | 391 537,00 |
|  | Контрольный раствор Contout Plus normal | Контрольный раствор нормальной концентрации к системе для измерения уровня глюкозы крови, Контур Плюс- это водный растворы глюкозы предназначенный для проверки качества полученных результатов при самостоятельнои измеренииуровня глюкозы в крови. Химический состав:глюкоза 0,07% вес/объем, неактивные ингридиенты 99,93% вес/объем | фл | 11 | 7 500,00 | 82 500,00 |
|  | Контрольный раствор Contout Plus высокой концентрации | Контрольный раствор высокой концентрации к системе для измерения уровня глюкозы крови, Контур Плюс- это водный растворы глюкозы предназначенный для проверки качества полученных результатов при самостоятельнои измеренииуровня глюкозы в крови. Химический состав:глюкоза 0,18%вес/объем, неактивные ингридиенты 99,82% вес/объем | фл | 11 | 7 500,00 | 82 500,00 |
|  | Контрольный раствор Contout Plus низкой концентрации | Контрольный раствор низкой концентрации к системе для измерения уровня глюкозы крови, Контур Плюс- это водный растворы глюкозы предназначенный для проверки качества полученных результатов при самостоятельнои измеренииуровня глюкозы в крови. Химический состав:глюкоза 0,03 %вес/объем, неактивные ингридиенты 99,97 % вес/объем | фл | 11 | 7 500,00 | 82 500,00 |
|  | Проточная жидкость BD FacsFlow Sheath Fluid, 20 L 2-30С  | Готовый раствор к использованиюсбалансированный 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 |
|  | Раствор гидрохлорида натрия 4%  | Назначение: очищающий раствор для промывки иглы мочегово анализатора c6500. Реагенты - рабочие растворы: гидрохлорид натрия 4%. Хранение при 15 - 25 °C до окончания срока годности. | упк. | 1 | 54 000,00 | 54 000,00 |
|  | 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;• 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." |   упк | 1 | 9 700,00 | 9 700,00 |
|  | 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 анитегены gp41 и p24 ВИЧ-1 фиксируется на первый тестовой линиии, захваченный антиген gp36 для ВИЧ -2 фиксируется на второй линии тестовой зоны мембраны. Те же самые антигены связаны с красителем и расположены в коньюгатной подушечке стрипа. Маленькая область на мембране приготовлена к антителам к ВИЧ для образования контрольной линии (С). когда образец проходит через абсорбирующую подушечку антитела к ВИЧ-1или ВИЧ-2, специфичные к рекомбинантным антигенам, связываются с антиген-окрашенным коньюгатам, в результате чего образуется иммунные комплексы. Которые в свою очередь связыаются с соответствующими захваченными антигенами, образуя 1 и /или 2 тестовые линии. Не связавшийся коньюгат вызывает реакцию на контрольной линии (С) для потверждения правильного проведения тестирования. Линии 1,2 а также контрольная линия (С) не видимы до проведения теста. котрольная линия(С) должна появляться всегда,в этом случае тест проведен правильно. Тестовой набор содержит : тест кассета в индивидуальной блистре с влагопоглотителем (№30), разбавитель. |   упк | 1 | 15 125,00 | 15 125,00 |
|  | Редипластин -Hemosil(реагент для определения ПВ.20 мл) | Из комплекта анализатор автоматический коагулометрический для vitro диагностики ACL ELITE/ACL ELITE PRO с принадлежностями | шт. | 10 | 64 196,00 | 641 960,00 |
|  | Тромбопластин(из головного мозга кролика) для определения протомбинового времени(Ренапластин) | Тромбопластин(из головного мозга кролика) для определения протомбинового времени(Ренапластин) | упк. | 20 | 25 600,00 | 512 000,00 |
|  | PH электрод для ABL 800  | Цилиндрический корпус, внутри которого находится ионно-чувствительный элемент на pН для анализаторов серии ABL 800. | шт | 2 | 14 843,00 | 29 686,00 |
|  | Standard calibration Densichek PLUS из комплекта Анализатор автоматический микробиологический Vitek 2 Compact Набор калибровочных стандартов для денситометра | Набор калибровочных стандартов для измерения мутности растворов для денситометра к анализатору VITEK 2 compact  | упк | 1 | 110 800,00 | 110 800,00 |
|  | Азопирам Набор реагентов для контроля качества  | Контроль предстерилизационной очистки. Набор предназначен для обнаружения остатков крови, следов ржавчины ,стирального порошка ,окислителей на изделиях медицинского назначения | упк | 24 | 5 600,00 | 134 400,00 |
|  | Антитромбин жидкий  | Реагент для определения гепарин-кофакторной активности антитромбина с использованием Ха фактора в качестве фермента-мишени. Используется для преоперационного скрининга, диагностики наследственного дефицита антитромбина у пациентов, склонных к тромбоэмболии. Используется для закрытой системы АСL ТОР 300,500,700  | шт. | 12 | 96 670,00 | 1 160 040,00 |
|  | Бикарбонатный раствор для гемодиализа и гемодиофильтации 10л | Бикарбонатный раствор для гемодиализа и гемодиофильтации 10л | канистра | 100 | 5 500,00 | 550 000,00 |
|  | Высокий патологический контроль – HemosIL High Abnormal Control  | Из комплекта анализатор автоматический коагулометрический для vitro диагностики ACL ELITE/ACL ELITE PRO с принадлежностями | упк. | 2 | 65 396,00 | 130 792,00 |
|  | Железо хлористое (III) 6-вод. | Железо хлористое (III) 6-вод. | кг | 1 | 2 000,00 | 1 000,00 |
|  | Креатинкиназа МВ(СК-МВ) Стандарт 1мл  | Креатинкиназа МВ(СК-МВ) Стандарт 1мл  | набор | 2 | 4 500,00 | 9 000,00 |
|  | Калибровочный раствор для tHb ABL 800  | Применяется для автоматической калибровки системы анализатора ABL700/800 по гемоглобину. 1 упак=4 ампулы по 2мл | фл. | 3 | 70 345,00 | 211 035,00 |
|  | Лимонная кислота химический 10л. | Лимонная кислота химический 10л. | фл. | 3 | 12 000,00 | 36 000,00 |
|  | Мембрана для референтного электрода  | Упаковка содержит 4 капсулы мембран из текстильного материала в электролитном растворе, содержащем буфер, неорганические соли. Применяется для работы анализаторов ABL700/800. Для диагностики in vitro. | упк. | 4 | 99 435,00 | 397 740,00 |
|  | Мителеновый Синий Гистопоинт 1%-водный 0,5 л | Мителеновый Синий Гистопоинт 1%-водный 0,5 л | фл | 8 | 21 780,00 | 174 240,00 |
|  | Набор реаг.для колич.опред-я D-Dimmer 60картриджи  | Набор реагентов для количественного определения D-DimerИспользуется только при работе на анализаторе «Малогабаритный иммунохимический анализатор Pathfast» Концентрация Д-Димера – это показатель фибринолитической активности плазмина в сосудистой системе. Д-Димер является высокоточным отрицательным диагностическим маркером острого тромбоза глубоких вен (ТГВ) и тромбоэмболии легочной артерии (ТЭЛА).Концентрация Д-Димера в плазме повышается при клинических состояниях, включающих ТГВ, ТЭЛА и диссеминированное внутрисосудистое свертывание крови (ДВС-синдром). Исключение диагноза острого тромбоза (ТГВ и/или ТЭЛА) возможно, когда концентрация Д-Димера ниже пограничного уровня. Измерение концентрации Д-Дмире также можно использовать в качестве вспомогательного теста для диагностики и мониторинга ДВС-синдрома.Система PATHFAST за 15 минут помогает провести дифференциальную диагностику ИМ и тромбоэмболии легочной артерии.Диапазон измерения 0,005-5нг/мл фибрин-эквивалентных единиц (ФЭЕ)%CV в сыворотке QC-L=6,9%, QC-M=6,0%, QC-H=7,1%Единица измерения – упаковкаВ наборе 60 картриджей. | упк. | 2 | 245 000,00 | 490 000,00 |
|  | VITEK 2 NH из комплекта Анализатор автоматический микробиологический VITEK2  | Пластиковые карты NH, состоящие из 64 ячеек заполненных различными видами биохимических субстратов, для идентификации бактерий рода Neisseria Haemophilius на автоматическом микробиологическом анализаторе VITEK 2 Compact  | упк | 2 | 101 400,00 | 202 800,00 |
|  | Креатинкиназа МВ(СК-МВ) 3\*15мл для А25 BioSystems  | Креатинкиназа МВ(СК-МВ) 3\*15мл для А25 BioSystems  | набор | 1 | 44 800,00 | 44 800,00 |
|  | Натрий хлористый  | Натрий хлористый  | кг | 1 | 1 680,00 | 1 680,00 |
|  | Натрия цитрат 3-х замещенный  | Натрия цитрат 3-х замещенный  | фл. | 1 | 4 315,00 | 2 157,50 |
|  | Сыворотка контрольная положительная для диагностики сифилиса | Сыворотка контрольная положительная для диагностики сифилиса |   шт | 5 | 20 900,00 | 104 500,00 |
|  | Сульфит натрия (Натрий сернокислый б/в ЧДА) | Сульфит натрия (Натрий сернокислый б/в ЧДА) | кг | 1 | 4 315,00 | 2 157,50 |
|  | Набор реагентов для определения растворимых фибрин-мономерных комплексов в плазме крови РФМК-тест, флаконный вариант на 200 определений  | Набор реагентов для определения растворимых фибрин-мономерных комплексов в плазме крови РФМК-тест, флаконный вариант на 200 определений  | набор | 3 | 11 200,00 | 33 600,00 |
|  | Фибриноген QFA-Hemosil ACL ElitePro10х2мл  | Реагент для определения фибриногена по Клауссу в человеческой цитратной плазме. В состав реагента входит очищенный бычий тромбин в концентрации 100ЕД/мл | шт. | 4 | 103 224,00 | 412 896,00 |
|  | Формалин 40%-400,0 (осветленный) | Формалин 40%-400,0 (осветленный) | упк. | 2 | 184 685,00 | 369 370,00 |
|  | Хромогенная среда **CHROMagar Candida**  для выделения и дифференциации Candida Spp Основа на 5000 мл готовой среды из Набора сред для выделения, определения и подсчета патогенных микроорганизмов +15+30С  | Хромогенная среда **CHROMagar Candida**  для выделения и дифференциации Candida Spp Основа на 5000 мл готовой среды из Набора сред для выделения, определения и подсчета патогенных микроорганизмов +15+30С | упк | 1 | 223 500,00 | 223 500,00 |
|  | Эритроциты бараньи  | Эритроциты барана для постановки серологических реакции | мл | 300 | 1 700,00 | 510 000,00 |
|  | Дилюент Изотонический разбавитель 20л, Драйпак для автоматического гемотологического анализатора Micro cc 20 plus | Буферный водный раствор с фиксированными параметрами рН, электропроводимости и осмолярности. Бесцветная жидкость без запаха.Содержание сульфата натрия < 2.0%; хлорида натрия < 0.025%; лимонной кислоты < 0.2; солей ЭДТА < 0.1%; стабилизаторов < 0.04%Отметка на упаковке о дате изготовления, условия хранения указаны на этикетке.Канистра из первичного полиэтилена 1 шт.**Фасовка:** Канистра -1\*20л. | шт | 16 | 31 955,00 | 511 280,00 |
| **Итого сумма** | **11 393 169,00** |

 **Руководитель ОГЗ Рахимова Л.З.**