

Объявление №5
по закупке товаров способом запроса ценовых предложений.

«14» января 2022 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 92 главы 9 постановления Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375 "Об утверждении Правил организации и проведения закупки лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг и признании утратившими силу некоторых решений Правительства Республики Казахстан (далее – Правила), объявляет о проведении закупки 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 9 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 **«14» января 2022 года до 9.00 часов**, по адресу: РК, г. Нур-Султан, 010000, пр. Абылайхана 42, отдел государственных закупок, (206 кабинет).

Дата, время и место вскрытия конвертов: «21» января 2022 года, время 10.00 часов, г. РК, 010000, г. Нур-Султан, пр. Абылайхана 42, в отдел государственных закупок, (206 кабинет).

Срок подписания договора о закупке: 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 закупкой в АО «ННМЦ» по адресу: РК, 010000, г. Нур-Султан, проспект Абылайхана 42, тел. (7172) 23 21 50.

Ответственный сотрудник АО ННМЦ: Тапина Асель Исатаевна

Отмечаем, что в соответствии с **статьи 10** Кодекса Республики Казахстан от 7 июля 2020 года «О здоровье народа и системе здравоохранения» поставляемые товары должны соответствовать приказу Министра здравоохранения Республики Казахстан от 20 декабря 2020 года № КР ДСМ-282/2020 Об утверждении правил проведения оценки качества лекарственных средств и медицинских изделий, зарегистрированных в Республике Казахстан

Руководитель ОТЗ



Мединам Б.Д.

№	Наименование	Тех спецификация	Единица измерения	Кол-во	Цена за единицу	Сумма
1.	Калибратор С.f.a.s. RAS Cobas Integra для автом. систем	С.f.a.s. RAS (предальбумин-антистрептолизин О-церулоплазмин) предназначен для калибровки количественных методов Roche при работе с биохимическими анализаторами Roche в соответствии с паспортами значений. Реагенты и рабочие растворы: С.f.a.s. RAS 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.	1,00	38 215,00	38 215,00
2.	Калибратор Calibrator f.a.s. Cobas Integra для автомат. систем	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 °С. 10759350190	упк.	9,00	47 573,00	428 157,00
3.	Калибратор f.a.s. Proteins	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 °С. 11355279216	упк.	4,00	107 902,00	431 608,00
4.	Калибратор для липидов Cfas Lipids Cobas Integra,	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 °С. 12172623122	упк.	1,00	16 886,00	16 886,00
5.	Калибратор для протеинов С.f.a.s Proteins в ул.5фл. по 1мг Cobas Integra	Назначение: Тест для диагностики in vitro, предназначенный для количественного определения каталитической активности АЛТ (ЕС 2.6.1.2; L-аланин: 2-оксоглутаратаминотрансфераза) в человеческой сыворотке крови и плазме с использованием 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. 11355279216	упк.	1,00	107 902,00	107 902,00
6.	Кассета Аланинаминотрансфераза на 500 тестов	Назначение: Тест для количественного определения каталитической активности АСТ (ЕС 2.6.1.1; L-аспартат: 2-оксоглутаратаминотрансфераза) в человеческой сыворотке крови и плазме с использованием систем COBAS INTEGRA. Реагенты - рабочие растворы: R1 ТРИС-буфер: 264 ммоль/л, pH 7.8 (37 °С); L-аспартат: 792 ммоль/л; МДГ (бактериальная): ≥ 24 мккат/л; ДДГ (бактериальная): ≥ 48 мккат/л; альбумин (бычий): 0.25 %; консервант SR НАДН: ≥ 1.7 ммоль/л; 2-оксоглутарат: 94 ммоль/л; консервант R1 находится в позиции А, SR — в позиции В и С. 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.	44,00	13 916,00	612 304,00
7.	Кассета Аспартат-аминотрансфераза ASTL на 500 тестов	Кассета Холестерин CHOL (Cholesterol) для анализаторов Cobas c, 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	упк.	36,00	13 452,00	484 272,00
8.	Кассета Холестерин CHOL2 на 400 тестов	Кассета Холестерин CHOL (Cholesterol) для анализаторов Cobas c, 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	упк.	9,00	9 697,00	87 273,00

		<p>РРЕСа): 225 ммоль/л, рН 6,8; Mg²⁺: 10 ммоль/л; холат натрия: 0,6 ммоль/л; 4-аминоантипирин: ≥ 0,45 ммоль/л; фенол ≥ 12,6 ммоль/л; полигликолевый эфир жирных спиртов: 3 %; холестеролэстераза (Pseudomonas sp.): ≥ 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) РРЕS = буферный раствор пиперазин-1,4-бис(2-этансульфонной кислоты) R находится в позиции В. Условия хранения: Срок хранения при 2-8 °С: См. срок годности на упаковке кассеты sobas с Система SOBAS INTEGRA 400 plus При использовании на борту анализатора при 10-15 °С 8 недель</p>				
9.	Кассета СRR4 Cobas Integra 250 test,	<p>Назначение: Набор для in vitro диагностики. Предназначен для количественного иммунологического определения <input type="checkbox"/> реактивного белка в сыворотке и плазме крови человека на анализаторах SOBAS INTEGRA. Реагенты - рабочие растворы: R1 ТРИС-буфер с альбумином бычьей сыворотки и иммуноглобулинами (мышинными); консервант SR Частицы латекса, покрытые анти-<input type="checkbox"/>СРВ (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 sobas с раск. Срок хранения вскрытого реагента в холодильнике на борту анализатора: 12 недель 07876033190</p>	улк.	3,00	46 657,00	139 971,00
10.	Кассета GGT-2 Gen,2 Cobas Integra на 400 test,	<p>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 ГТТФ (EC 2.3.2.2; <input type="checkbox"/> глутамил пептид: аминокислота <input type="checkbox"/> глутамилтрансфераза) в человеческой сыворотке и плазме на анализаторах SOBAS. Реагенты и рабочие растворы: R1 ТРИС: 492 ммоль/л, рН 8,25; глицилглицин: 492 ммоль/л; консервант; добавки SR L <input type="checkbox"/> глутамил <input type="checkbox"/> карбокси <input type="checkbox"/> нитроангидрид: 22,5 ммоль/л; ацетат: 10 ммоль/л, рН 4,5; стабилизаторы, консерванты R1 находится в позиции В, SR - в позиции С. Условия хранения: Срок хранения при 2-8 °С: См. срок годности на упаковке кассеты sobas с раск Система SOBAS INTEGRA 400 plus При использовании на борту анализатора при 10-15 °С 12 недель 03002721122</p>	улк.	3,00	15 772,00	47 316,00
11.	Кассета ТРУС Общий белок в моче Cobas Integra на 150тестов	<p>Назначение: Тест для диагностики in vitro, предназначенный для количественного определения концентрации общего белка в моче и спинномозговой жидкости человека на анализаторах SOBAS INTEGRA. Реагенты - рабочие растворы: R1 Гидроксид натрия: 677 ммоль/л; Na <input type="checkbox"/> ЭДТК: 74 ммоль/л SR Бензетония хлорид: 32 ммоль/л R1 находится в позиции В, SR - в позиции С. Условия хранения: Срок годности при 15-25 °С См. срок годности на этикетке кассеты sobas с При использовании на борту анализатора при 10-15 °С 12 недель 03333825190</p>	улк.	1,00	11 391,00	11 391,00
12.	Кассета ТRIGL Cobas Integra, 250 test,	<p>Назначение: Тест для диагностики in vitro предназначен для количественного определения концентрации триглицеридов в сыворотке и плазме крови человека на анализаторах SOBAS INTEGRA. Реагенты: ПИПЕС-буфер: 50 ммоль/л, рН 6,8; Mg²⁺: 40 ммоль/л; холат натрия: 0,20 ммоль/л; АТФ: ≥ 1,4 ммоль/л; 4-аминофенанол: ≥ 0,13 ммоль/л; 4-хлорфенол: 4,7 ммоль/л; ЛПЛ (бактериальная): ≥ 83 мккат/л; ГК (бактериальная): ≥ 3 мккат/л; ГТРО (бактериальная): ≥ 41 мккат/л; ПОД (хрена): ≥ 1,6 мккат/л; консервант; стабилизаторы R находится в позиции В. Условия хранения: Хранить при 2-8 °С.</p>	улк.	10,00	14 741,00	147 410,00
13.	Кассета ASTL Cobas Integra, 500 test,	<p>Назначение: In vitro тест для количественного определения катализирующей активности АСТ (EC 2.6.1.1; <input type="checkbox"/> аспартат: 2 <input type="checkbox"/> оксоглутаратаминотрансфераза) в человеческой сыворотке крови и плазме с использованием систем SOBAS INTEGRA. Реагенты - рабочие растворы: R1 ТРИС-буфер: 264 ммоль/л, рН 7,8 (37 °С); L <input type="checkbox"/> аспартат: 792 ммоль/л; МДГ (бактериальная): ≥ 24 мккат/л; ДДГ (бактериальная): ≥ 48 мккат/л; альбумин (бычий): 0,25 %, консервант SR НАДН: ≥ 1,7 ммоль/л; 2 <input type="checkbox"/> оксоглутарат: 94 ммоль/л; консервант R1 находится в позиции А, SR - в позиции В и С. 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. 20764949322</p>	улк.	9,00	13 452,00	121 068,00
14.	Кассета альбумин ALB Gen,2 на 300 тестов	<p>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 SOBAS. Реагенты и рабочие растворы: R1 Цитратный буфер: 95 ммоль/л, рН 4,1; консерванты, стабилизаторы SR Цитратный буфер: 95 ммоль/л, рН 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 sobas c. При использовании на борту анализатора при 10-15 °С 12 недель.</p>	улк.	3,00	10 515,00	31 545,00
15.	Кассета альфа-амилаза: EFS АМУ12 на 300тестов	<p>Кассета Амилаза АМУ12 (Amylase) для анализаторов Cobas c, Integra на 300 тестов. Назначение: Набор для in vitro диагностики, предназначенный для количественного определения</p>	улк.	3,00	35 925,00	107 775,00

	Кассета амилаза-панкреатическая АМУЛ-Р на 200 тестов	каталитической активности α -амилазы (ЕС 3.2.1.1; 1,4- α -D-глюкан: глюкогидролаза) в человеческой сыворотке, плазме и моче. Реагенты и рабочие растворы: R1 NEPES: 52.4 ммоль/л; хлорид натрия: 87 ммоль/л; хлорид кальция: 0.08 ммоль/л; хлорид магния: 12.6 ммоль/л; α -глюкозидаза (бактериальная): ≥ 66.8 мккат/л; pH 7.0 (37 °C); консервант; стабилизаторы SR NEPES: 52.4 ммоль/л; этилиден-G7-RNP: 22 ммоль/л; pH 7.0 (37 °C); детергент; стабилизаторы R1 находится в позиции В, SR — в позиции С. Условия хранения: Срок хранения при 2-8 °C: См. срок годности на упаковке кассеты sobas с раск Система SOVAS INTEGRA 400 plus При использовании на борту анализатора при 10-15 °C 12 недель				
16.	Кассета амилаза-панкреатическая АМУЛ-Р на 200 тестов	Назначение: Набор для in vitro диагностики, предназначенный для количественного определения каталитической активности панкреатической α -амилазы (ЕС 3.2.1.1; 1,4- α -D-глюкан: глюкогидролаза) в человеческой сыворотке, плазме и моче на анализаторах SOVAS INTEGRA. Реагенты - рабочие растворы: R1 NEPES-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 NEPES-буфер: 52.4 ммоль/л, pH 7.1; этилиден-G7-RNP: 22 ммоль/л; консерванты; стабилизаторы R1 находится в положении В и SR — в положении С. Реагент R1 содержит два моноклональных антитела, ингибирующих амилазу 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 °C до окончания срока годности. При использовании на борту при 10-15 °C 12 недель.	упк.	3,00	30 083,00	90 249,00
17.	Кассета Билирубин общий ВЛТС Sobas Integra на 250 тестов	Назначение: In vitro тест для количественного определения общего содержания билирубина в сыворотке и плазме крови человека (взрослых и новорожденных) на анализаторах Roche/Hitachi sobas с. Реагенты и рабочие растворы: R1 Фосфат: 50 ммоль/л; детергент; стабилизаторы; pH 1.9 R2 1.0 R2 3,5-дихлорфенил диазониевая соль: ≥ 1.35 ммоль/л R1 находится в позиции В и R2 — в позиции С. Условия хранения: Хранить при 2-8 °C	упк.	66,00	14 238,00	939 708,00
18.	Кассета Билирубин прямой ВЛ-Д.2	Назначение: In vitro-тест для количественного определения прямого билирубина в человеческой сыворотке и плазме на системах Roche/Hitachi sobas с. Реагенты и рабочие растворы: R1 Фосфорная кислота: 85 ммоль/л; НЕДГА: 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 В, и R2 находится в положении С. Условия хранения: Хранить при 2-8 °C	упк.	48,00	19 934,00	956 832,00
19.	Кассета гликолизированный Гемоглобин HbA1c на 150тестов	Назначение: In vitro тест с целью количественного определения гемоглобина A1c (МФКХШМ) в ммоль/моль и % гемоглобина A1c (ИКДПО/НПСГ) в гемолизате, 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-буфер): 0.025 моль/л; ТРИС-буфер): 0.015 моль/л, pH 6.2; антитело HbA1c (овечья сыворотка): ≥ 0.5 мг/мл; детергент; стабилизаторы; консервант SR Полигиптеновый реагент MES-буфер: 0.025 моль/л; ТРИС-буфер: 0.015 моль/л, pH 6.2; HbA1c полигиптенов: ≥ 8 мкг/мл; детергенты, стабилизаторы; консервант Условия хранения: Хранить при 2-8 °C.	упк.	4,00	84 638,00	338 552,00
20.	Кассета Глюкоза СЛУС на 800 тестов	Назначение: Тест для диагностики in vitro, предназначенный для количественного определения глюкозы в сыворотке, плазме, моче и спинномозговой жидкости на анализаторах SOVAS INTEGRA. Реагенты - рабочие растворы: R1 Буфер морфолинотансульфононовой кислоты (MES): 5.0 ммоль/л, pH 6.0; Mg ²⁺ : 24 ммоль/л; АТФ: ≥ 4.5 ммоль/л; НАДФ ⁺ : ≥ 7.0 ммоль/л SR NEPES-буфер: 200 ммоль/л, pH 8.0; Mg ²⁺ : 4 ммоль/л; ГК (дрожжи): ≥ 300 мккат/л; G6PDH (бактериальная): ≥ 300 мккат/л R1 находится в позиции В, SR — в позиции С. Срок хранения при 15-25 °C См. дату истечения срока годности на этикетке кассеты sobas с. При использовании на борту анализатора при 10-15 °C 8 недель.	упк.	41,00	39 430,00	1 616 630,00
21.	Кассета Железо- IRON на 200 тестов	Кассета Железо IRON (Iron) для анализаторов Sobas с. 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 sobas с. Реагенты и рабочие растворы: R1 Димонная кислота: 200 ммоль/л; тиомочевина: 115 ммоль/л; детергент R3 Аскорбат натрия 150 ммоль/л; феррозин: 6 ммоль/л; консервант R1 находится в позиции А, R3 - в позиции В. Условия хранения: Срок хранения при 2-8 °C: См. срок годности на этикетке кассеты sobas с. Срок хранения вскрытого реагента в холодильнике на борту анализатора: 6 недели	упк.	7,00	7 706,00	53 942,00

	Кассета Кальций СА на 300 тестов	Кассета Кальций СА (Calcium) для анализаторов Cobas с, Integra на 100 тестов. Назначение: Тест для диагностики in vitro, предназначенный для количественного определения кальция в человеческой сыворотке, плазме и моче на анализаторах SOBAS INTEGRA. Реагенты и рабочие растворы: R1 CAPSO(a) 557 ммоль/л; NM-BAPTA: 2 ммоль/л, pH 10,0; неактивный ПАВ; консервант SR EDTA: 7,5 ммоль/л; pH 7,3; неактивный суффрактант; консервант. Условия хранения: Хранить при 2-8 °С.	упк.	3,00	12 924,00	38 772,00
22.	Кассета GREAL Jaffe на 700 тестов	Кассеты креатинин GREALJ на 700 тестов. Назначение: Набор для диагностики in vitro. Предназначен для количественного определения креатинина в сыворотке и плазме крови человека на анализаторах SOBAS 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 В, SR — в позиции С. Условия хранения: Хранить при 15-25 °	упк.	40,00	14 741,00	589 640,00
23.	Кассета Магний MG Cobas Integra 250 test, 06481647190	Назначение: Тест для диагностики in vitro, предназначенный для количественного определения магния в человеческой сыворотке, плазме и моче на анализаторах SOBAS INTEGRA. Реагенты - рабочие растворы: R1 TESA: 145 ммоль/л; pH 7,5; хлорфосфатазо III: 0,2 ммоль/л; ЭТК: 10 ммоль/л; консервант SR TESA: 100 ммоль/л; pH 7,5; ЭДТК: 16 ммоль/л; консервант. Хранение и стабильность: Срок хранения неэкспортированного реагента при 15-25 °С. См. срок годности на упаковке кассеты cobas с rack. Система SOBAS INTEGRA 400 plus При использовании на борту анализатора при 10-15 °С 8 недель	упк.	2,00	27 163,00	54 326,00
24.	Кассета Мочевая кислота UA2 на 400 тестов	Кассета Мочевая кислота UA (Uric Acid) для анализаторов Cobas с, Integra на 400 тестов. Назначение: Набор для диагностики in vitro. Предназначен для количественного определения концентрации 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; полиглицоловый эфир жирного спирта: 4,8%; аскорбатоксидаза (ЕС 1.10.3.3; цуккини) \geq 83,5 мккат/л (25 °С); стабилизаторы; консервант SR Фосфатный буфер: 0,1 моль/л; уриказа (ЕС 1.7.3.3; Антиобастер проторфолтаме) \geq 83,4 мккат/л 4-аминофеназон \geq 3 ммоль/л; уриказа (ЕС 1.11.1.7; хрен) \geq 50 мккат/л (25 °С); стабилизаторы; консервант (25 °С); пероксидаза (ПОД) (ЕС 1.11.1.7; хрен) \geq 50 мккат/л (25 °С); стабилизаторы; консервант R1 находится в положении В, SR — в положении С. Условия хранения: Срок хранения при 2-8 °С: См. срок годности на упаковке кассеты cobas с rack. При использовании на борту анализатора при 10-15 °С 12 недель	упк.	3,00	24 534,00	73 602,00
25.	Кассета Мочевина UREAL 500 тестов	Кассеты SOBAS INTEGRA/Cobas с systems Мочевина/Азот мочевины UREAL 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): \geq 300 мккат/л; ГЛДП (бычья печень): \geq 80 мккат/л; консервант; неактивные стабилизаторы R1 находится в позиции С, R2 — в позиции В. Условия хранения: Срок хранения при 2-8 °С: См. срок годности на упаковке кассеты cobas с rack. Срок хранения вскрытого реагента в холодильнике на борту анализатора: 8 недель	упк.	49,00	29 276,00	1 434 524,00
26.	Кассета Общий белок TR2 на 300 тестов	Кассеты SOBAS INTEGRA/Cobas с systems общий белок TR2 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; ионид калия: 61 ммоль/л; сульфат меди: 24,3 ммоль/л; pH: 13,2 R1 находится в положении В, SR — в положении С. Условия хранения: Срок годности при 15-25 °С. См. срок годности на этикетке кассеты cobas с При использовании на борту анализатора при 10-15 °С 4 недели	упк.	55,00	11 172,00	614 460,00
27.	Кассета Ревматоидный фактор RF-II на 100 тестов	Назначение: Набор для in vitro диагностики. Предназначен для количественного определения ревматоидного фактора (RF-II) в сыворотке и плазме крови человека на анализаторах Roche/Ntachi cobas с. Измерения могут быть использованы в качестве помощи при диагностике	упк.	4,00	31 587,00	126 348,00
28.						

		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 В, R2 — в позиции С Условия хранения: Хранить при 2-8 °С.							
29.	Кассета С реактивный белок CRP.LX (C-Reactive Protein (Latex))	Назначение: Набор для in vitro диагностики. Предназначен для количественного определения иммунологического определения С реактивного белка в сыворотке и плазме крови человека на анализаторах COBAS INTEGRA. 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 упаковке положения В, SR — в положении С. Срок хранения при 2-8 °С: См. срок годности на борту анализатора: 12 недель 07876033190	кассета	30,00	46 657,00	1 399 710,00			
30.	Кассета Триглицериды TRIGL на 250 тестов	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-аминофенанол: ≥ 0,13 ммоль/л; 4-хлорфенол: 4,7 ммоль/л; ЛПП (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.	улк.	1,00	14 741,00	14 741,00			
31.	Кассета Фосфор PHOS2 на 250 тестов	Кассета Фосфор PHOS (Phosphate) для анализаторов Cobas c, Integra на 250 тестов. Назначение: Набор для in vitro диагностики. Предназначен для количественного определения фосфора в сыворотке, плазме и моче человека. Реагенты и рабочие растворы: R1 Серная кислота: 0,36 моль/л; детергент R2 Молибдат аммония: 3,5 ммоль/л; серная кислота: 0,36 моль/л; хлорид натрия: 150 ммоль/л R1 находится в позиции В, R2 — в позиции С. 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: 12 недель	улк.	1,00	8 324,00	8 324,00			
32.	Кассета Холестерин ЛПВП HDL-C Cobas Integra на 350 тестов	Кассета Липопротеины высокой плотности HDL-C (HDL-Cholesterol) для анализаторов Cobas c, Integra на 350 тестов. Назначение: In vitro тест для количественного определения холестерина ЛПВП в сыворотке и плазме крови человека на анализаторах Roche/Hitachi cobas c. холестерин ЛПВП в сыворотке и плазме крови человека на анализаторах Roche/Hitachi cobas c. 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-оксидаза (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; детергент; консервант . 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: 12 недель 07528566190	улк.	8,00	40 821,00	326 568,00			
33.	Кассета Холестерин низкой плотности LDL-C на 200 тестов	Назначение: In vitro-тест для количественного определения холестерина ЛПНП в человеческой сыворотке и плазме на системах COBAS INTEGRA. Реагенты и рабочие растворы: R1 Бис-трис(б) буфер: 20,1 ммоль/л, pH 7,0; 4-аминоантипирин: 0,98 ммоль/л; аскорбат-оксидаза (AOD, Acetophenone spres.): ≥ 66,7 мккат/л; пероксидаза (рекомбинантная из Базилиомицет): ≥ 166,7 мккат/л; BSA: 4,0 г/л; консервант SR MOPSC 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 Базилиомицет): ≥ 333,3 мккат/л; BSA: 4,0 г/л; детергент; консервант b) бис(2-гидроксиэтил)-амино-трис-(гидроксиэтил)-метан c) 3-морфолинпропан-1-сульфоновая кислота R1 находится в положении В, SR — в положении С. Условия хранения: Хранить при 2-8 °С.	улк.	14,00	65 935,00	923 090,00			
34.	Кассета Холестерин СНОЛ (Cholesterol) 400 тест, Cobas Integra.	Кассета Холестерин СНОЛ (Cholesterol) для анализаторов Cobas c, 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 PPEsa): 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; полигликолевый эфир жирных спиртов: 3 %; холестеролэстераза (Pseudomonas spres.): ≥ 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;	улк.	1,00	9 697,00	9 697,00			

	Кассета Церулоплазмин SERU на 100 тестов	консервант а) PIPES = 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 sobas с Система SOVAS INTEGRA 400 plus При использовании на борту анализатора при 10 ± 15 °С 8 недель 03039773190				
35.		Назначение: In vitro тест для количественного иммунологического определения церулоплазмينا в сыворотке крови и плазме крови человека на системах SOVAS INTEGRA. Реагенты - рабочие растворы: R1 Акселератор Полиэтилентетрагидролаза (ПЭТГ) 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 В, SR - в положении С. рок хранения при 2-8 °С. См. срок годности на упаковке кассеты sobas с раск. Срок хранения вскрытого реагента в холодильнике на борту анализатора: 8 недель	уПК.	1,00	117 704,00	117 704,00
36.	Кассета: щелочная фосфатаза Sobas Integra 400тестов	Кассета Щелочная Фосфатаза ALP (Alkaline Phosphatase IFCC) для анализаторов Sobas с, 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, рН 10.44 (30 °С); магния ацетат: 3.83 моль/л; цинка сульфат: 0.766 моль/л; N-(2-гидроксипропил)-этилпиперазин ацетилацетоксиуксусная кислота: 3.83 моль/л SR п-нитрофенил фосфат: 132.8 моль/л, рН 8.5 (25 °С); консерванты R1 находится в позиции В, SR - в позиции С. Условия хранения: Срок годности при 2 ± 8 °С См. срок годности на этикетке набора sobas с. При использовании на борту анализатора при 10 ± 15 °С 4 недели 0333701190	уПК.	4,00	19 483,00	77 932,00
37.	Контейнер с реагентами	Назначение: SharpRak предоставляет собой упаковку с жидкостью и контейнер для отходов для AVL 9180, 9180 Electrolyte Analyzer (9180 EA), AVL 9181 и используется для промывки и калибровки следующих электродов: Na+K+Li+Cl- Ca2+. Реагенты и рабочие растворы: Каждая упаковка SharpRak содержит: Активные компоненты Standard A 350 мг Standard B 85 мг Standard C 85 мг 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 мг Активные компоненты Хлорид кальция 1.2 моль/л. Условия хранения: 15-25 °С EQAS, Setim Proteins Программ ВС23Программа определения белков сыворотки (Setim 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 предоставление 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.	уПК.	17,00	62 675,00	1 065 475,00
38.	Контроль внешний. Программа Специфические белки	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	уПК.	1,00	562 000,00	562 000,00
39.	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) 1) набор базовых программ должно входить: В 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	комп	1,00	1 928 640,00	1 928 640,00

	<p>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:</p> <ul style="list-style-type: none"> - статистическую обработку результатов по всем методам, по методу участника, по группе анализаторов - график - график - график - график отклонения% по концентрации% по всем методам, тестируют каждый анализ - статистический раздел по всем методам, тестируют каждый анализ <p>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.</p>			
<p>Контроль внешний. Программа Гликированный гемоглобин</p>	<p>НАБОР КОНТРОЛЯ ДЛЯ ГЛИКИРОВАННОГО ГЕМОГЛОБИНА (HbA1c)</p> <ol style="list-style-type: none"> 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 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 измерение 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: <ul style="list-style-type: none"> - 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 13. Контрольные материалы должны иметь все разрешительные документы, которые требуют законодательства Республики Казахстан <p>НАБОР КОНТРОЛЯ ДЛЯ МОЧЕВОГО ИССЛЕДОВАНИЯ RUCAS</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Набор контрольных сывороток для исследований мочи полусочным 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 измерение не позднее 48 часов после финальной даты измерения. 7. Возможность тестирования нескольких анализаторов одновременно без дополнительной оплаты 	<p>набор</p>	<p>1,00</p>	<p>439 040,00</p>
<p>41. Контроль внешний. Программа Общий анализ мочи</p>	<p>НАБОР КОНТРОЛЯ ДЛЯ МОЧЕВОГО ИССЛЕДОВАНИЯ RUCAS</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Набор контрольных сывороток для исследований мочи полусочным 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 измерение не позднее 48 часов после финальной даты измерения. 7. Возможность тестирования нескольких анализаторов одновременно без дополнительной оплаты 	<p>набор</p>	<p>1,00</p>	<p>629 776,00</p>

	<p>8. Количество анализов тестирования должна быть не менее 14 (Альбумин, Билирубин, Кровь, креатинин, глюкоза, ХГЧ, Кетоны, Лейкоциты, нитрит, pH, белка, Удельный вес, уробилиноген, галактоза)</p> <p>9. Отчет по каждому образцу должен включать:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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 <p>10. Регистратора лаборатории и отправка результатов должна быть через интернет-сайт</p> <p>11. Обеспечить конфиденциальность информации по статистической обработке результатов контроля качества</p> <p>12. Система контроля качества должна быть аккредитована по ISO / ПЕС 17043</p>				
	<p>НАБОР КОНТРОЛЕЙ СЕРОЛОГИЧЕСКИХ RVDAS (ВИЧ+ГЕПАТИТ)</p> <ol style="list-style-type: none"> 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 предоставления значений в единицах измерения, используемых лаборатория, без пересчета. 9. Отчет по каждому образцу должен включать: <ul style="list-style-type: none"> - 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. Регистратора лаборатории и отправка результатов должна быть через интернет-сайт 11. Обеспечить конфиденциальность информации по статистической обработке результатов контроля качества за использование пароля доступа 12. Система контроля качества должна быть аккредитована по ISO / ПЕС 17043 13. Контрольные материалы должны иметь все разрешительные документы, которые требуют законодательство Республики Казахстан. <p>Набор RF Control Set 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 $\pm 10\%$ исходного уровня. 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)</p>	набор	1,00	582 400,00	582 400,00
43.	<p>Контроль для ревнофактора Controlset RF II, 4ml(2уровня)</p>	упк.	1,00	74 758,00	74 758,00
42.	<p>Контроль внешний. Программа по серологии (ВИЧ+ Гепатиты)</p>	набор	1,00	582 400,00	582 400,00

44.	Контрольная плазма для внутреннего контроля качества "Коагуляция", уровень 1, Ликвичек	Контрольная плазма для внутреннего контроля качества "Коагуляция", уровень 1, Ликвичек	упк.	1,00	55 099,00	55 099,00
45.	Контрольная плазма для внутреннего контроля качества "Коагуляция", уровень 2, Ликвичек	Контрольная плазма для внутреннего контроля качества "Коагуляция", уровень 2, Ликвичек	упк.	1,00	55 099,00	55 099,00
46.	Контрольная кровь для внутреннего контроля кач-ва "Гематология" (X) 487X, трехуровневый, Ликвичек	Контрольная кровь для внутреннего контроля кач-ва "Гематология" (X) 487X, трехуровневый, Ликвичек	упк	4,00	123 750,00	495 000,00
47.	Контрольная плазма для внутреннего контроля качества "Коагуляция", уровень 1, Ликвичек	Контрольная плазма для внутреннего контроля качества "Коагуляция", уровень 1, Ликвичек	упк.	3,00	102 000,00	306 000,00
48.	Контрольная плазма для внутреннего контроля качества "Коагуляция", уровень 3, Ликвичек	Контрольная плазма для внутреннего контроля качества "Коагуляция", уровень 3, Ликвичек	упк.	3,00	102 000,00	306 000,00
49.	Контрольная плазма для внутреннего контроля качества "Коагуляция", уровень 2, Ликвичек	Контрольная плазма для внутреннего контроля качества "Коагуляция", уровень 2, Ликвичек	упк.	3,00	102 000,00	306 000,00
50.	Контрольные материалы для внутреннего контроля качества Общий анализ мочи Ликвичек	Контрольные материалы для внутреннего контроля качества Общий анализ мочи Ликвичек	упк.	2,00	118 000,00	236 000,00
51.	Контрольные сыворотки для внутреннего контроля качества Иммунохимия Плюс, трехуровневый. 12*5мл, Липочек	Контрольные сыворотки для внутреннего контроля качества Иммунохимия Плюс, трехуровневый. Липочек 12*5мл,	упк.	3,00	188 000,00	564 000,00
52.	Стандарт Setimproteins T-standart Cobas Integra	Назначение Setim proteins T Standard предназначен для использования в ходе применения количественных методов Roche при работе с химическими системами COBAS®, как оговорено в приложенных документах. Реагенты - рабочие растворы реактивных компонентов: Сыворотка человека Нерективные компоненты: Консервант. Хранение и стабильность: Хранить при 2-8 °С до окончания срока годности.	упк	1,00	86 730,00	86 730,00
53.	Набор реагентов для автоматического выделения РНК на магнитных частицах коронавируса SARS-CoV-2 методом ОТ-ПЦР с флуоресцентной детекцией в режиме реального времени (100 опред)	Набор «Интифика SARS-CoV-2» предназначен для качественного выявления РНК коронавируса SARS-CoV-2 методом обратной транскрипции и полимеразной цепной реакции (ОТ-ПЦР) с гибридационно-флуоресцентной детекцией в режиме реального времени) в препаратах нуклеиновых кислот (НК), полученных из клинических образцов мазков носоглотки и/или ротоглотки, плазмы крови, промывных вод бронхов, полученных при фибробронхоскопии (бронхоальвеолярный лаваж). СОСТАВ НАБОР: Комплект для ОТ-ПЦР: 1. ПЦР-смесь-SC2 - 1 пробирка (1020 мкл) или 100 отдельных ПЦР-пробирок (по 10 мкл) 2. Ферменты (Taq + RT) – 1 пробирка (510 мкл) 3. ПКО – положительный контрольный образец - 1 пробирка (лиофилизат) 4. Вода без нуклеаз - 1 пробирка (500 мкл) Комплект для выделения РНК на магнитных частицах: компонент количество	упк	2,00	147 000,00	294 000,00

	<p>Лизирующий буфер 2 флакона по 40 мл Раствор для отмывки 2 флакона по 50 мл Элюирующий буфер 1 флакон по 10 мл Магнитный сорбент 2 пробирки по 1,1 мл Отрицательный контрольный образец (ОКО) 1 пробирка по 1,5 мл</p> <p>Реагент для хранения и транспортировки клинических образцов: 1. Транспортная среда (ТС) - 100 пробирок (0,5 мл)</p> <p>Адаптации к автоматизированным системам выделения РНК AutoPure, Auto Mag, KingFisher предоставляются. Техническая поддержка гарантируется.</p> <p>* возможна поставка в комплекте с глубоководными планшетами и гребенкой для процессора для обработки магнитных частиц AutoMag 96.</p>				
<p>Итого :</p>		<p>20 604 461,00 тенге</p>			

Руководителя ОГЗ



Мединам Б.Д.