**г. Алматы 10.04.2023 г.**

**Объявление о закупе способом запроса ценовых предложений**

КГП на ПХВ «Детская городская клиническая больница №2» УОЗ города Алматы объявляет закуп способом запроса ценовых предложений согласно Постановлению Правительства Республики Казахстан от 8 сентября 2022 года № 667 «О приостановлении действия глав 7, 8 раздела 2 и глав 10, 11, 13 и 14 раздела 3 Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг, утвержденных постановлением Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375 (далее - Правила).

**Адрес организатора:** Казахстан, г. Алматы, микрорайон – 2, 54;

**Условия поставки:** По заявке заказчика в течение 2023 года.

**Место и окончательный срок приема ценовых предложений:**

г. Алматы, микрорайон – 2, 54.

Здание ГКП на ПХВ «Детская городская клиническая больница №2» УОЗ города Алматы, кабинет «государственных закупок»

До 09.00 часов 17 апреля 2023 год

**Место, дата и время вскрытия конвертов с ценовыми предложениям:**

Здание КГП на ПХВ «Детская городская клиническая больница №2» УОЗ города Алматы, кабинет «государственных закупок»

10.00 часов 17 апреля 2023 год

**Перечень закупаемых товаров указан в приложении № 1.**

**Главный врач Рабандияров М.Р.**

**Приложение № 1**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Наименование** | **Краткая характеристика** | **Ед. изм** | **Кол** | **Цена**  | **Сумма** |
|  | Глюкоза  | Диагностический реагент для количественного определения глюкозы in vitro в сыворотке, моче или плазме на биохимическом анализаторе. Жидкий и готовый к использованию монореагент, детекция ферментативным колориметрическим методом GOD-POD; в диагностике и лечении нарушений углеводного обмена, таких как сахарный диабет, гипогликемия и гипергликемия. Состав: R1 - Фосфатный буфер pH 7,4 100,0 ммоль/л, фенол 9.0 ммоль/л, GOD ≥ 15000 Ед/л, POD ≥ 1200 Ед/л. R2 - 4-аминофеназон 80,0 ммоль/л. Хранение и стабильность:- Хранить набор при 2-8°С. Не замораживать реагенты.- После вскрытия флаконы R1 и R2 стабильны в течение 90 дней, если их сразу же закрыть и защитить от загрязнения, испарения, прямого света и хранить при правильной температуре. Стабильность рабочего раствора (R1+R2): 60 дней при 2-8°C. Фасовка: 6х50мл. Линейность: реакция является линейной в диапазоне концентраций от 3,1 мг/дл (0,17 ммоль/л) до 500 мг/дл (34,6 ммоль/л). Аналитическая чувствительность: чувствительность теста по пределу обнаружения составляет 3,1 Ед/л (0,17 ммоль/л). Внутрианалитическая сходимость (межсерийная): среднее значение (мг/дл); N = 94,88 H = 246,65; С.О. N = 1,60 H = 6,51; К.В.% N = 1,72 H = 2,64. Внутрианалитическая сходимость (внутрисерийная): Среднее значение (мг/дл); N = 92,55 H = 249,22; S.D N = 2,40 H = 3,03; К.В.% N = 2,53 H = 1,22. Соответствует Регламенту (ЕС) № 1272/2008 - CLP (и последующими поправками) и Директиве 88/379 / CEE. Фактор конверсии Глюкоза [мг / дл] x 0,05551 = глюкоза [ммоль / л]. Предел интерферирующих веществ: билирубин ≤ 15 мг / дл; триглицериды ≤ 1000 мг / дл; гемоглобин ≤ 300 мг / дл; аскорбиновая кислота ≤ 35 мг / дл.Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. | упаковка | 12 | 29 489 | 353 868 |
|  | Мочевина | Диагностический реагент для количественного определения мочевины in vitro в сыворотке, моче или плазме на биохимическом анализаторе. Жидкий и готовый к использованию биреагент, детекция кинетическим УФ-методом, Уреаза GLDH; для диагностики почечной дисфункции или обструкции мочевыводящих путей. Состав: R1- Буфер материалов рН 7.6 130.0 ммоль/л, ADP 1.2 ммоль/л, уреаза ≥ 8000 ед/л, GLDH ≥ 1500 ед/л. R2 - Буфер материалов рН 10.2 100.0 ммоль/л, Альфа-кетоглутарат 65,0 ммоль/л, NADH 1.20 ммоль/л. Хранение и стабильность:- Хранить при температуре 2-8°C. После вскрытия флаконы R1 и R2 стабильны в течение 90 дней, если их сразу же закрыть и защитить от загрязнения, испарения, прямого света и хранить при правильной температуре. Стабильность рабочего раствора (R1 + R2): 20 дней при 2-8°C. Фасовка: R1 6х40мл+R2 6х10мл. Линейность: реакция является линейной до концентрации 200 мг/дл (33,3 ммоль/л) диапазоном 4,9-200 мг/дл (0,81-33,3 ммоль/л). Аналитическая чувствительность:чувствительность теста по пределу обнаружения составляет 3.0 мг/дл (0.50 ммоль/л). Внутрианалитическая сходимость (межсерийная): среднее значение (мг/дл) N = 40,40 H = 150,95; S. D. N = 1,50 H = 2,18; К.В.% N = 3,70 H = 1,44. Внутрианалитическая сходимость (внутрисерийная): Среднее значение (мг/дл); N = 40,63 H = 152,05; S. D. N = 1.20 H = 2,46; К.В.% N = 2,95 H = 1,62. Соответствует Регламенту (ЕС) № 1272/2008 - CLP (и последующими поправками) и Директиве 88/379 / CEE. Фактор конверсии: мочевина [мг / дл] x0,1665 = мочевина [ммоль / л]. Предел интерферирующих веществ: билирубин ≤ 20 мг / дл; триглицериды ≤ 1000 мг / дл; гемоглобин ≤ 100 мг / дл.Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. | Набор | 13 | 79 155 | 1 029 015 |
|  | Общий билирубин  | Диагностический реагент для количественного определения прямого билирубина in vitro в сыворотке или плазме на биохимическом анализаторе. Жидкий и готовый к применению биреагент, принцип детекции по конечной точке колориметрическим методом Йендрашик-Гроффе модифицированным; в диагностике и лечении различных заболеваний печени и нарушений обмена веществ. Состав: R1 - Сульфаниловая кислота 22,0 ммоль/л, консерванты и поверхностно-активные вещества, не являющиеся анионными. R2 - Нитрит натрия 0.35 ммоль/л. Хранение и стабильность: - Хранить набор при 15-25°С. Не замораживать реагенты.- После вскрытия флаконы R1 и R2 стабильны в течение 90 дней, если их сразу же закрыть и защитить от загрязнения, испарения, прямого света и хранить при правильной температуре. Стабильность рабочего раствора (R1+ R2): 14 дней при 2-8°C. Фасовка: R1 6х40мл+R2 6х10мл. Линейность: реакция является линейной в диапазоне концентраций от 0,04 до 10 мг/дл. Аналитическая чувствительность: чувствительность теста по пределу обнаружения составляет 0.04 Ед/л.Внутрианалитическая сходимость (межсерийная): Среднее значение (мг/дл) N = 0,82 H = 2,32; С.О. N = 0,02 H = 0,06; К.В.% N = 2,67 H = 2,62. Внутрианалитическая сходимость (внутрисерийная): Среднее значение (мг/дл); N = 0,82 H = 2,31; С.О. N = 0,02 Н = 0,05; К.В.% N = 2,69 Н = 1,96. Соответствует Регламенту (ЕС) № 1272/2008 - CLP (и последующими поправками) и Директиве 88/379 / CEE. Предел интерферирующих веществ: триглицериды ≤ 500 мг / дл; гемоглобин ≤ 200 мг / дл.Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. | набор | 29 | 52 300 | 1 516 700 |
|  | Прямойбилирубин  | Диагностический реагент для количественного определения прямого билирубина in vitro в сыворотке или плазме на биохимическом анализаторе. Жидкий и готовый к применению биреагент, принцип детекции по конечной точке колориметрическим методом Йендрашик-Гроффе модифицированным; в диагностике и лечении различных заболеваний печени и нарушений обмена веществ. Состав: R1 - Сульфаниловая кислота 22,0 ммоль/л, консерванты и поверхностно-активные вещества, не являющиеся анионными. R2 - Нитрит натрия 0.35 ммоль/л. Хранение и стабильность: - Хранить набор при 15-25°С. Не замораживать реагенты.- После вскрытия флаконы R1 и R2 стабильны в течение 90 дней, если их сразу же закрыть и защитить от загрязнения, испарения, прямого света и хранить при правильной температуре. Стабильность рабочего раствора (R1+ R2): 14 дней при 2-8°C. Фасовка: R1 6х40мл+R2 6х10мл. Линейность: реакция является линейной в диапазоне концентраций от 0,04 до 10 мг/дл. Аналитическая чувствительность: чувствительность теста по пределу обнаружения составляет 0.04 Ед/л.Внутрианалитическая сходимость (межсерийная): Среднее значение (мг/дл) N = 0,82 H = 2,32; С.О. N = 0,02 H = 0,06; К.В.% N = 2,67 H = 2,62. Внутрианалитическая сходимость (внутрисерийная): Среднее значение (мг/дл); N = 0,82 H = 2,31; С.О. N = 0,02 Н = 0,05; К.В.% N = 2,69 Н = 1,96. Соответствует Регламенту (ЕС) № 1272/2008 - CLP (и последующими поправками) и Директиве 88/379 / CEE. Предел интерферирующих веществ: триглицериды ≤ 500 мг / дл; гемоглобин ≤ 200 мг / дл.Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. | набор | 15 | 46 515  | 697 725 |
|  | Аланинаминотрансфераза (АЛТ) | Диагностический реагент для количественного определения аланинаминотрансферазы in vitro в сыворотке или плазме на биохимическом анализаторе. Жидкий и готовый к использованию биреагент, определение кинетическим УФ-оптимизированным методом IFCC; для диагностики и лечения некоторых видов заболеваний печени и сердца.Состав: R1- Буфер материалов рН 7.5 80.0 ммоль/л, L-аланин 500.0 ммоль/л, LDH ≥ 1500 Ед/л; R2 - Буфер материалов рН 7.5 80.0 ммоль/л, альфа-кетоглутарат 65.0 ммоль/л, NADH ≥ 1.18 ммоль/л. Хранение и стабильность: - Хранить при температуре 2-8°C. - После вскрытия флаконы R1 и R2 стабильны в течение 90 дней, если их сразу же закрыть и защитить от загрязнения, испарения, прямого света и хранить при правильной температуре. - Стабильность рабочего раствора (R1+ R2): 20 дней при 2-8°C.Фасовка: R1 6х40мл+R2 6х10млАналитические характеристики. Линейность: реакция является линейной в диапазоне концентраций от 2,5 до 400 Ед/л. Аналитическая чувствительность. Чувствительность теста по пределу обнаружения составляет 2,5 Ед/л.Внутрианалитическая сходимость (межсерийная). Среднее значение (Ед./л) N = 41.15 H = 130,50; С.О. N = 1,53 H = 2,09; К.В.% N = 3,71 H = 1,60. Внутрианалитическая сходимость (внутрисерийная): среднее значение (Ед./л) N = 41,55 H = 131,65; С.О. N = 1,40 H = 2,35; К.В.% N = 3,36 H = 1,78. Соответствует Регламенту (ЕС) № 1272/2008 - CLP (и последующими поправками) и Директиве 88/379 / CEE. Предел интерферирующих веществ: билирубин ≤30 мг / дл; триглицериды ≤1000 мг / дл; аскорбиновая кислота ≤ 25 мг / дл; гемолизированные образцы не следует использовать для анализа.Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. | набор | 13 | 57 531 | 747 903 |
|  | Аспартатаминотрансфераза (АСТ) | Диагностический реагент для количественного определения аспартатаминотрансферазы in vitroв сыворотке или плазме на биохимическом анализаторе. Жидкий и готовый к использованию биреагент, определение кинетический УФ-оптимизированным методом IFCC; в диагностике и лечении некоторых видов заболеваний печени и сердца. Состав: R1 - Буфер материалов рН 7.8 80.0 ммоль/л, L-аспартат 240.0 ммоль/л, LDH ≥ 1800 Ед/л, MDH ≥ 800 Ед/л; R2 – Буфер материалов рН 7.8 80.0 ммоль/л, Альфа-кетоглутарат 65,0 ммоль/л, NADH ≥ 1.18 ммоль/л;Хранение и стабильность: - Хранить при температуре 2-8°C. - После вскрытия флаконы R1 и R2 стабильны в течение 90 дней, если их сразу же закрыть и защитить от загрязнения, испарения, прямого света и хранить при правильной температуре. Стабильность рабочего раствора (R1+ R2): 20 дней при 2-8°C. Фасовка: R1 6х40мл+R2 6х10мл.Реакция линейна до концентрации 400 ед/л.Чувствительность теста по пределу обнаружения составляет 2.4 Ед/л. Внутрианалитическая сходимость (межсерийная): cреднее значение (Ед./л); N = 39,70 H = 130,35; D.S. N = 1,45 H = 2,17; К.В.% N = 3,66 H = 1,67. Внутрианалитическая сходимость (внутрисерийная): cреднее значение (Ед./л); N = 41.32 H= 131.63; D.S. N = 1,34 H = 2,17 ; К.В.% N = 3,25 H = 1,63. Соответствует Регламенту (ЕС) № 1272/2008 - CLP (и последующими поправками) и Директиве 88/379 / CEE. Предел интерферирующих веществ: билирубин ≤30 мг / д; триглицериды ≤1000 мг / дл; аскорбиновая кислота ≤ 25 мг / дл.Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. | набор | 13  | 73 443 | 954 759 |
|  | Щелочная фосфатаза  | Набор для измерения щелочной фосфатазы в сыворотке или плазме. Кинетический анализ. Измерения щелочной фосфатазы используются при диагностике и лечении гепатобилиарной и костной патологии. Принцип измерения: щелочная фосфатаза (ALP) катализирует гидролиз в щелочной среде п-нитрофенилфосфата в п-нитрофенол и фосфат. Темпы увеличения поглощения за счет образования п-нитрофенола прямо пропорциональна активности ALP образца. Состав: диэтаноламиновый буфер рН 9.8 3.5 моль/л, хлорид магния 1.0 ммоль/л, п-нитрофенилфосфат 45.0 ммоль/л. Условия хранения: хранить при температуре 2-8°C. После вскрытия флаконы R1 и R2 стабильны в течение 90 дней, если их сразу же закрыть и защитить от загрязнения, испарения, прямого света и хранить при правильной температуре. Стабильность рабочего раствора (R1+ R2): 20 дней при 2-8°C. Реакция является линейной в диапазоне концентраций от 9,80 до 1600 Ед/л. Рабочие характеристики реагента связаны с 37°С, 1 см и 405 нм. Аналитическая чувствительность: 9,80 Ед/л. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. | набор | 8 | 50 853 | 406 824 |
|  | Общий белок | Диагностический реагент для количественного определения общего белка in vitro в сыворотке, моче или плазме на биохимическом анализаторе. Жидкий и готовый к использованию реагент, детекция биуретическим методом; для диагностики и лечения различных заболеваний печени и почек, а также нарушений обмена веществ и питания. Состав:R1- гидроксид натрия 350,0 ммоль/л, виннокислый калий-натрий 20,0 ммоль/л, йодистый калий 5,2 ммоль/л, сульфат меди 4,8 ммоль/л. Хранение и стабильность:- Реагент R1 может храниться при температуре 15 - 25°С.- После вскрытия флаконы R1 стабильны до истечения срока годности, если их сразу же закупорить. Фасовка: 6х50млЛинейность: реакция является линейной до концентрации 10 г/дл в диапазоне 0,3-10 г/дл. Аналитическая чувствительность: чувствительность теста по пределу обнаружения составляет 0,5 г/дл. Внутрианалитическая сходимость (межсерийная): cреднее значение (мг/дл) N = 5,05 H = 5.23; С.О. N = 0,15 H = 0,16; К.В.% N = 2,97 H = 3,08 Внутрианалитическая сходимость (внутрисерийная): Среднее значение (мг/дл); N = 5.15 P = 5.24; С.О. N = 0,18 P = 0,21; К.В.% N = 3,41 P = 3,92. Соответствует Регламенту (ЕС) № 1272/2008 - CLP (и последующими поправками) и Директиве 88/379 / CEE. Предел интерферирующих веществ: билирубин ≤ 30 мг / дл; гемоглобин ≤ 500 мкг / дл.Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. | упаковка | 13 | 30 602 | 397 826 |
|  | Альбумин  | Диагностический реагент для количественного определения альбумина in vitro в сыворотке или плазме. Реагент стабилен до конца указанного месяца. Срок годности при хранении при 2-25 ° C, в защищенном от света и загрязнения. Фактор конверсии: альбумин [г / дл] x 144,9 = альбумин (мкмоль/л).Фасовка: 6х20мл.Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. | упаковка  | 12 | 30 973 | 371 676 |
|  | Холестерин | Набор для измерения холестерина в сыворотке или плазме. Ферментативный колориметрический метод количественного определения холестерина. R1 Буфер материала рН 6.8 100 ммоль/л; эстераза холестерина - 500 Ед/л; оксидаза холестерина - 800 Ед/л; фенол пероксидаза - 2500 Ед/л; 4-аминофеназон - ммоль/л. Хранить при температуре 2-8°C. После вскрытия флаконы R1 стабильны в течение 90 дней.Фасовка:6х50мл.Чувствительность теста по пределу обнаружения составляет 2,80 Ед/л.Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. | упаковка | 5 | 51 001 | 255 005 |
|  | Триглицериды | Набор для измерения триглицеридов в сыворотке или плазме. Ферментативный колориметрический метод GPO - PAP. Триглицериды гидролизуются в присутствии липопротеинлипазы (LPL) в жирную кислоту и глицерин, который с помощью глицеролиназы (GK), АТФ и глицерол-3-P-оксидазы (GPO) превращается в диидроксиацетон-фосфат и H2O2. Перекись водорода, катализируемая из пероксидазы (POD), реагирует с 4-аминофеназоном и 4- фенолхлоридом, образуяокрашенное соединение, интенсивность которого пропорциональна концентрации триглицеридов в образце. R1 - Буфер 100 ммоль/л; фенол 16 ммоль/л; липопротеинлипаза ³ 4000 Ед/л; глицеролкиназа ³ 2000 Ед/л; пероксидаза ³ 2500 Ед/л; ATP4-аминофеназон ммоль/л; глицерол-3-П-оксидаза ³ 2000 Ед/л. Хранить при температуре 2-8°C.После вскрытия флаконы R1 стабильны в течение 90 дней.Фасовка:6х50мл.Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. | упаковка | 3 | 91 802 | 275 406 |
|  | Креатинин | Диагностический реагент для количественного определения креатинина in vitro в сыворотке, моче или плазме на биохимическом анализаторе. Жидкий и готовый к использованию биреагент, детекция колориметрическим методом Яффе без депротеинизации; в диагностике и лечении почечных заболеваний и в мониторинге почечного диализа. Состав: R1-Гидроксид лития 120,0 ммоль/л, борная кислота 80,0 ммоль/л. R2-Пикриновая кислота 67.0 ммоль/л. Хранение и стабильность:- Хранить при температуре 15-25°C- После вскрытия флаконы R1 и R2 стабильны в течение 90 дней, если их сразу же закрыть и защитить от загрязнения, испарения, прямого света и хранить при правильной температуре. Стабильность рабочего раствора (R1+R2): 7 дней при 15-25°С. Фасовка: R1 6х20мл+R2 6х20мл. Линейность: реакция является линейной для значений от 03 до 25 мг/дл (27-2210 ммоль/л). Аналитическая чувствительность: чувствительность теста по пределу обнаружения составляет 0,3 Ед/л (27мкмоль/л). Внутрианалитическая сходимость (межсерийная): среднее значение (мг/дл); N =1,15 H = 3,87; С.О. N =0,05 H = 0,13; К.В.% N = 4,6 H = 3,4. Внутрианалитическая сходимость (внутрисерийная): Среднее значение (мг/дл); N = 1,15 H = 3,86; С.О. N = 0,05 H = 0,08; К.В.% N = 4.19 H = 2,02. Соответствует Регламенту (ЕС) № 1272/2008 - CLP (и последующими поправками) и Директиве 88/379 / CEE. Фактор конверсии: Креатинин [мг / дл] x 88,4 = креатинин [мкмоль / л]. Предел интерферирующих веществ: билирубин ≤ 15 мг / дл; триглицериды ≤ 1500 мг / дл; гемоглобин ≤ 150 мг / дл.Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. | набор | 12 | 50 743 | 608 916 |
|  | Альфа амилаза | Диагностический реагент для количественного определения in vitro α-амилаза в сыворотке или плазме. Измерения активности амилазы используются для диагностики и лечения панкреатит. Кинетический анализ Амилаза гидролизует CNPG3 до полимеров глюкозы + 4-NP. В скорость увеличения абсорбции за счет п-нитрофенола пропорциональнаактивность амилазы в образце. Стабильность реагента: 90 дней.Фасовка:6х10мл.Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. | упаковка  | 10  | 78 487  | 784 870 |
|  | Арсеназокальций | Диагностический реагент для количественного определения кальция in vitro в сыворотке, моче или плазме на биохимическом анализаторе. Принцип детекции конец точки. Жидкий и готовый к использованию реагент, предназначен для диагностики и лечения заболеваний паращитовидной железы, различных костных заболеваний, хронических заболеваний почек, мочекаменной болезни и тетании (преходящих мышечных сокращений или спазмов). Состав: R1- Буфер материалов pH 6.8 100 ммоль/л, Арсеназо 0,40 ммоль/л. Хранение и стабильность:- Хранить при температуре 15-25°C.- После вскрытия флаконы R1 стабильны в течение 90 дней, если их сразу же закрыть и защитить от загрязнения, испарения, прямого света и хранить при правильной температуре. Фасовка: 6х50мл. Линейность: Реакция является линейной в диапазоне концентраций от 1,2 до 16 мг/дл. Аналитическая чувствительность: Чувствительность теста по пределу обнаружения составляет 1,2 мг/дл. Стабильность калибровки: 60 дней. Внутрианалитическая сходимость (межсерийная): Среднее значение (мг/дл) N = 8,89 H = 13,91; С.О. N = 0,19 H = 0,26; К.В.% N = 2,17 H = 1,89Внутрианалитическая сходимость (внутрисерийная): Среднее значение (мг/дл) N = 8,69 H = 13,93; С.О. N = 0,20 Н = 0,29; К.В.% N = 2,33 Н = 2,06. Соответствует Регламенту (ЕС) №1272/2008 - CLP и Директиве 88/379 / CEE. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. | упаковка  | 4 | 33 978 | 135 912 |
|  | Лактатдегидрогеназа | Диагностический реагент для количественного определения лактатдегидрогеназы (ЛДГ) in vitro в сыворотке или плазме. Измерения ЛДГ используются в диагностике и лечении заболеваний печени, таких как как острый вирусный гепатит, цирроз и метастатическая карцинома, сердечные заболевания, такие как инфаркт миокарда, так и опухоли легких или почек. Линейность:от 19 до 800 Ед/л. Стабильность реагента: 90 дней при правильном хранении. Фасовка: R1 - 4х16мл+R2 - 4х4мл. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. | набор | 8 | 51 336 | 410 688 |
|  | Креатинкиназа | Набор для количественного определения креатинкиназы MB в сыворотке или плазме. Принцип измерения: Антитело к анти- CK-M полностью ингибирует CK-MM и субъединицу (M) CK-MB. Затем активность не ингибированной субъединицы CK-B анализируют с помощью следующей серии реакций: Фосфокреатин + АДФ Креатин + АТФ; АТФ + глюкоза АДФ + глюкозо-6-фосфат; G6P + NADP+ 6-фосфоглюконат + NADPH + H+. Скорость образования NADPH, измеренная фотометрически, пропорциональна каталитической концентрации CK-B, присутствующей в образце. CK-MB - это фермент, образующийся в результате объединения двух субъединиц из мышечных (M) и нервных клеток (B). CK-MB обычно присутствует в сыворотке крови в низкой концентрации; он повышается после острого инфаркта миокарда и позже снижается до нормального уровня. Также повышается, редко, при повреждении скелетных мышц 5,6.Клинический диагноз не должен ставиться на основании одного результата теста; он должен включать клинические и другие лабораторные данные. Состав реагента R1 (буфер): Имидазол рН 6,7 - 100 ммоль/л, глюкоза 20 ммоль/л, ацетат магния 10 ммоль/л, ЭДТА 2 ммоль/л. Состав реагента R2 (Анти CK-M): Anti CK-M 2000 Ед/л, АДФ 2 ммоль/л, AMP 5 ммоль/л, диаденозин-5-пентафосфат 10 ммоль/л, NADP+ 2 ммоль/л, гексокиназа (HK) 2500 Ед/л, глюкоза-6-фосфатдегидрогеназа 1500 Ед/л, N-ацетилцистеин 20 ммоль/л, креатининфосфат 30 ммоль/л. Линейность: 330 Ед/л. Стабильность: 20 дней при температуре 2-8°C или 48 часов при температуре 15-25°C. Защищайте от света. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. | набор | 13 | 116 692 | 1 516 996 |
|  | Калибратор Креатинкиназы | Калибратор креатинкиназы MB представляет собой человеческий препарат. Концентрация была скорректирована для широкого спектра автоматических анализаторов. Продукт предназначен для калибровки показателя креатининкиназы МВ. Условия хранения: не восстановленный калибратор стабилен до истечения срока годности при хранении 2-8°C. .Фасовка: 1х2 мл.Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. | упаковка | 2 | 26 299 | 52 598 |
|  | Контроль Креатинкиназы | Проанализированный материал для контроля качества для мониторинга эффективности количественного определения креатинкиназы MB в сыворотке или плазме в условиях in vitro. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации аналитов для конкретной партии. Хранение и стабильность: до восстановления, при хранении при 2-8°C, контрольный образец стабилен до истечения срока годности. Фасовка: LEV 1 + LEV 2 2 мл. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. | упаковка | 4 | 49 222 | 196 888 |
|  | Мочевая кислота | Диагностический биреагент для определения уровня мочевой кислоты в биологических жидкостях. Измерение мочевой кислоты используется для диагностики и лечения подагры и нарушение функции почек. Линейность от 3,5 до 1000 мг / дл. Стабильность реагента 90 дней при правильном хранении. Стабильность калибровки: 60 дней.Фасовка: R1 6х40мл+R2 6х10мл.Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. | набор | 2 | 63 724 | 127 448 |
|  | Прямой высокочувствительный тест на определение гликолизированный гемоглобин | Для количественного определения гемоглобина в крови человека. Значения указывают на уровни глюкозы за предшествующие 4-8 недель. Более высокое значение HbA1c указывает на плохой гликемический профиль. Этот метод использует взаимодействие антигена и антитела для непосредственного определить HbA1c в цельной крови.Линейность: от 2,0 до 16,0%. Стабильность реагента: 90 дней при правильном хранении.Фасовка: R1 1х30мл+R2 1x10 мл. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. | набор | 4 | 385 753  | 1 543 012 |
|  | Калибраторгликогемоглобина | Набор калибраторов для использования в тестах для количественного определения гемоглобина in vitro.Представляет собой набор из пяти жидкостабильных калибраторов с различными уровнями на основе материала крови человека (эритроцитов). Условия хранения: калибраторы в закрытом и открытом виде должны храниться в 2-8°C, в защищенном от света и тепла месте.Фасовка: 5х1мл.Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. | набор | 1 | 304 152 | 304 152 |
|  | Контроль гликогемоглобина | Проанализированный контрольный материал для мониторинга эффективности количественного анализа in vitro определения гликированного гемоглобина. Это контроль, основанный на человеческой крови (эритроциты). Условия хранения: как неоткрытый, так и открытый элемент управления необходимо хранить в 2-8°C, в защищенном от света и тепла месте.Фасовка: 1 LOW + 1 HIGH х 1 мл. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. | упаковка | 2  | 200 295 | 400 590 |
|  | Реагент для определения фосфора | Измерение уровня фосфора используются при диагностике и лечении заболеваний, характеризующихся более низкими и повышенными уровнями неорганического фосфора. Принцип измерения: анализ конечной точки.Неорганический фосфор вступает в реакцию в кислой среде с молибдатом аммония, образуя фосфомолибдатный комплекс.Увеличение поглощения пропорционально концентрации неорганического фосфора в образце.Состав:соляная кислота 1,00 ммоль/л; молибдат аммония 0,70 ммоль/л; поверхностно-активные вещества анионные и полианионные. Условия хранения: хранить набор при 15-25°C. После вскрытия флакон R1 стабилен в течение 90 дней. Диапазон измерения: 0,10-20,0 мг/дл. Фасовка:6х20мл.Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. | упаковка | 1 | 28 562 | 28 562 |
|  | Хлорид | Набор для измерения содержания хлоридов в сыворотке, плазме и моче. Измерение содержания хлоридов используется при диагностике и лечении заболеваний, характеризующихся изменением содержания хлоридов в плазме крови, таких как метаболический ацидоз, гиперкортикальный гипертонус и почечная недостаточность. Метод определения хлоридов основан на образовании окрашенного соединения между трехвалентным железом и тиоцианат-ионами, выделяющегося при реакции хлорида с тиоцианатом ртути. Результирующая интенсивность цвета пропорциональна концентрации хлора в образце. Состав: тиоцианат ртути 1,0 ммоль/л, нитрат железа 12,0 ммоль/л, азотная кислота 70,0 ммоль/л, нитрат ртути 0,20 ммоль/л. Реагенты являются жидкими и готовы к использованию. Условия хранения: хранить набор при температуре 15-25°C. После вскрытия флакон стабилен до 30 дней, если его немедленно закрыть и защитить от загрязнения, испарения, прямых солнечных лучей и хранить при правильной температуре. Реакция протекает линейно в диапазоне концентраций от 22 до 150 Ед/л. Аналитическая чувствительность: 22.0 Ед/л. Фасовка: 6X20 мл. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. | набор | 1  | 25 188 | 25 188 |
|  | Реагент для определения магния | Количественное определение магния используется при диагностике и лечении гипомагниемии, которая обычно связана с такими заболеваниями, как столбняк, нарушение всасывания, хронический алкоголизм, острый панкреатит, и гипермагниемии, которая наблюдается при заболеваниях, вызванных обезвоживанием, диабетическим ацидозом и болезнью Аддисона. Принцип измерения: анализ конечной точки. Магний реагирует в щелочной среде с ксилидиловым синим, образуя комплекс Mg-Ксилидиловый синий. Увеличение поглощения пропорционально концентрации магния в образце. Состав: товарный буфер 175,0 ммоль/л; карбонат калия 60,0 ммоль/л; EGTA 0,04 ммоль/л; ксилидиловый синий 0,12 ммоль/л. Условия хранения: хранить набор при 15-25°C. После вскрытия флакон R1 стабилен в течение 30 дней. Диапазон измерения: 0,08-10,00 мг/дл. Фасовка:6х20мл.Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. | упаковка | 4 | 37 279 | 149 116 |
|  | Гаммаглутаминтрансфераза | Набор для измерения содержания гамма глутамилтрансферазы в сыворотке или плазме. Кинетический анализ. Количественное измерение гамма-ГТ используются в диагностике и лечении заболеваний печени, таких как цирроз, обструкция желчевыводящих путей и первичные и вторичные опухоли печени. Принцип измерения: гамма-глутамильная группа переносится из гамма-глутамилкарбоксинитроанилида в глицил-глицин гамма-глутамилтрансферазой (ГГТ) в качестве катализатора. Скорость увеличения поглощения прямо пропорциональна активности ГГТ в образце. Состав: Tris-буфер 30,0 ммоль/л; NA-TPB 134,0 ммоль/л; борная кислота 250 ммоль/л. Условия хранения: хранить набор при 2-8°C. После вскрытия флакон R1 стабилен в течение 90 дней. Диапазон измерения: 5,0-800,0 Ед/л. Фасовка: R1 6X16+R2 6X4 мл. Аналитическая чувствительность: 5,0 Ед/л.Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. | набор | 1 | 58 829 | 58 829 |
|  | Ферритин | Диагностический реагент для количественного определения ферритина in vitro в сыворотке или плазме. Стабильность реагентов: невскрытые реагенты стабильны до конца указанного срока.Фасовка: R1 2x50 мл + R2 3x7мл.Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. | набор | 9 | 1 073 059 | 9 657 531 |
|  | Ферритин | Калибратор для использования в тестах для количественного определения ферритина in vitro на автоматической фотометрической системе. Калибраторы основаны на плазме человека. Условия хранения: калибратор в открытом и закрытом виде должен храниться при температуре 2–8°C. Не замораживать.Фасовка:4х1мл.Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. | упаковка | 2 | 746 655 | 1 493 310 |
|  | Контроль Ферритин | Проанализированный материал для контроля качества для мониторинга аналитических характеристик количественного анализа in vitro определение ферритина. Описание: жидко-стабильный контроль на основе плазмы человека.Условия хранения: невскрытые флаконы необходимо хранить при температуре 2-8°C. Стабильность: в закрытом виде до конца указанного месяца истечения срока годности.Фасовка:2х3мл.Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. | набор | 4 | 787 454 | 3 149 816 |
|  | Реактивный белок | Диагностический реагент для количественного определения in vitro C-реактивного белка (CRP) в сыворотке или плазме.Принцип: определение концентрации СРБ фотометрическим измерением,реакция антиген-антитело между антителами против человеческого CRP и CRP, присутствующего в образце.Фасовка: R1 2x40мл+R2 2x10мл + STD 1х1мл.Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. | набор | 20  | 215 131 | 4 302 620 |
|  | Антистрептолизин | ASO-Turbilatex - это количественный турбидиметрический тест для измерения ASO в сыворотке или плазме крови человека. Частицы латекса, покрытые стрептолизином O (SLO), агглютинируются при смешивании с образцами, содержащими ASO. Агглютинация вызывает изменение поглощения, зависящее от содержания ASO в образце пациента, которое может быть определено количественно путем сравнения с помощью калибратора.Измерение антител к ASO полезно для диагностики ревматической лихорадки, острого гломерулонефрита и стрептококковых инфекций. Состав: R1 (разбавитель) - Tris-буфер 20 ммоль/л, рН 8,2 и консервант; R2 (латекс) - латексные частицы, покрытые стрептолизином О, рН 10,0 и консервант; CAL - Человеческая сыворотка, концентрация АСО указана на этикетке флакона. Условия хранения: хранить набор при 2-8°C. После вскрытия флакон R1 и R2 стабильны в течение 30 дней, CAL при 2-8°C стабилен 1 месяц, при -20°C 3 месяца. Диапазон измерения: 20-3000 МЕ/мл.Фасовка: R1 1x40мл+R2 1x10мл + CAL 1х1мл. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. | набор | 14  | 103 857 | 1 453 998 |
|  | Ревматоидный фактор | Диагностический реагент для количественного определения in vitro ревматоидного фактора (РФ) в сыворотке или плазме крови. Реагенты стабильны до конца указанного месяца. Срок годности при хранении при 2-8°С, в защищенном от света и загрязнений.Предел обнаружения: 3,9 МЕ / мл.Фасовка:R1 1х40мл+R2 1х10мл + CAL 1х1мл.Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. | набор | 11 | 107 566 | 1 183 226 |
|  | Высокий контроль Антистрептолизин – О/С – реактивный белок/Ревматоидный фактор  | Контроль (патология) для использования in vitro, проведения контроля качества результатов, полученных при измерении антистрептолизина-0, С-реактивного белка и ревматоидных факторов в турбидиметрии. Продукт человеческого происхождения. Способ применения: открыть один флакон контроля, избегая потери лиофилизата.Развести лиофилизированную сыворотку ровно 1,0 мл бидистиллированной воды.Закрыть флакон и дать постоять 20 минут вдали от яркого света.Перед использованием перемешать, перевернув флакон.Не встряхивать флакон, так как следует избегать образования пены.Условия хранения: не восстановленная сыворотка стабильна до истечения срока годности при хранении 2-8°C. После восстановления стабильность плазмы сохраняется в течение 10 дней при температуре 2-8°C или 6 месяцев при температуре -20°C.Фасовка:6х1мл. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. | упаковка | 4 | 261 572  | 1 046 288 |
|  | Нормальный контроль Антистрептолизин – О/С – реактивный белок/Ревматоидный фактор | Контроль (норма) для использования in vitro, проведения контроля качества результатов, полученных при измерении антистрептолизина-0, С-реактивного белка и ревматоидных факторов в турбидиметрии. Продукт человеческого происхождения. Способ применения: открыть один флакон контроля, избегая потери лиофилизата.Развести лиофилизированную сыворотку ровно 1,0 мл бидистиллированной воды.Закрыть флакон и дать постоять 20 минут вдали от яркого света.Перед использованием перемешать, перевернув флакон.Не встряхивать флакон, так как следует избегать образования пены.Условия хранения: не восстановленная сыворотка стабильна до истечения срока годности при хранении 2-8°C. После восстановления стабильность плазмы сохраняется в течение 10 дней при температуре 2-8°C или 6 месяцев при температуре -20°C.Фасовка: 6х1мл.Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. | упаковка | 2 | 344 211 | 688 422 |
|  | Калибратор сыворотки | Мультипараметровый калибратор, предназначенный для проведения калибровки клинического химического анализа. Состав: лиофилизированная сыворотка.Хранение и стабильность:до восстановления, при хранении при 2-8°C, контрольный образец стабилен до истечения срока годности. После растворения сыворотка стабильна: 8 часов если хранилась при +25° C; 7 дней если хранилась при +4°C; 30 дней если хранилась при -20° C. Фасовка: 18x3мл. Соответствует Регламенту (ЕС) №1272/2008 - CLP и Директиве 88/379 / CEE.Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. | упаковка | 1 | 393 171 | 393 171 |
|  | Контроль сыворотки Н | Проанализированный материал для контроля качества для мониторинга эффективности количественного определения различных аналитов in vitro. Лиофилизированный контроль на основе сыворотки человека.Концентрация находится на нормальном уровне. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации аналита для конкретной партии. Хранение и стабильность: до восстановления, при хранении при 2-8°C, контрольный образец стабилен до истечения срока годности. После растворения сыворотка стабильна: 8 часов если хранилась при +25°C; 7 дней если хранилась при +4°C; 30 дней если хранилась при -20° C. Фасовка: 18x5мл. Соответствует Регламенту (ЕС) №1272/2008 - CLP и Директиве 88/379 / CEE.Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. | упаковка | 1 | 404 299 | 404 299 |
|  | Контроль сыворотки П | Материал для контроля качества для мониторинга результатов количественного определения in vitro различных аналитов. Лиофилизированный контроль на основе сыворотки человека.Концентрация находится на пограничном патологическом уровне. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации аналита для конкретной партии. Хранение и стабильность: до восстановления, при хранении при 2-8 °C, контрольный образец стабилен до истечения срока годности. После растворения сыворотка стабильна: 8 часов если хранилась при +25° C; 7 дней если хранилась при +4° C; 30 дней если хранилась при -20° C. Фасовка: 18x5мл. Соответствует Регламенту (ЕС) №1272/2008 - CLP и Директиве 88/379 / CEE.Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. | упаковка | 1 | 444 729 | 444 729 |
|  | Галогеновая лампа | Источник света, лампа накаливания, в баллон которой добавлен буферный газ: пары галогенов .Колба лампы изготовлен из кварцевого стекла. Галогенные лампы очень чувствительны к жировым загрязнениям.Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. | шт. | 1 | 237 387 | 237 387 |
|  | Реакционные кюветы, уп. 200 шт. | Реакционные кюветы особой формы для биохимического анализатора из оптического стекла предназначены для проведения реакции и снятия результата. Предназначены для профессионального диагностического применения in vitro в клинических лабораториях.Материал: УФ-пропускающий полипропилен. Максимальный реакционный объем: 400 мкл. Длина оптического пути: 6 мм. Параметры кюветы, мм: 27,5 (высота) х 0,6 (ширина) х 0,7 (длина). Фасовка: 80 кювет в упаковке. Кюветы автоматически моются в процессе измерений. Условия хранения: до 42°C, вдали от солнечных лучей света. Срок годности: 10 лет.Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. | упаковка | 1 | 725 760 | 725 760 |
|  | Системный раствор | Общий раствор экстра используется для промывки кювет. Благодаря превосходному снижению поверхностного натяжения, он эффективно удаляет широкий спектр загрязнений и легко смывается деионизированной водой. Промывка кювет стабильна до истечения срока годности, если хранится при 15-25ºC, закрыта после взятия, защищена от загрязнения. Фасовка: 6х50мл.Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. | упаковка | 22 | 51 001 | 1 122 022 |
|  | Промывочный раствор | Чистящий раствор на щелочной основе.Очиститель стабилен до конца указанного месяца срока годности при хранении при температуре 2-25 ° C и предотвращении загрязнения. Не замораживать. Фасовка: 6х50 мл.Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. | упаковка | 12 | 49 630 | 595 560 |
|  | Лизат гликогемоглобина | Дополнительный лизирующий реагент, используемый для процентного содержания гликолизированного гемоглобина при диагностике диабета. Гематологический реагент индуцирует искуственное разрушение клеток эритрацитов с высвобождением гликированного гемоглобина для последующего измерения. Фасовка: 1X100 мл. Условия хранения: 2-8° C. Производство; Италия. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. | упаковка | 4 | 17 496 | 69 984 |

**Главный врач Рабандияров М.Р.**