**Утверждаю»**

**КГП на ПХВ "Атырауский областной**

**перинатальный центр" УЗ АО**

**Директор\_\_\_\_п/п\_\_\_\_\_\_К.А.Ермагамбетов**

**«\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_ 2024 г**

**Объявление №11 от 21.02.2024 на закупки лекарственных средств, ИМН**

**способом Запроса ценовых предложении согласно** Приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110  
Об утверждении 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

1. Наименование заказчика, организатора закупа или единого дистрибьютора  
   **КГП на ПХВ «Атырауский областной перинатальный центр» Управления Здравоохранения Атырауской области**
2. Список закупаемых лекарственных средств (торговое название - в случае индивидуальной непереносимости) международные непатентованные наименования, наименования изделий медицинского назначения, объем закупа, место поставки, сумму, выделенная для закупа по каждому товару: **по приложенному списку**

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **П/П** | | **Международное непотентовое название (МНН)** | **Торговое наименование лекарственных препаратов, изделий медицинского назначения,реактивов** | **Ед. изм. -1шт (ампула, таблетка, капсула, флакон)** | **Количество единиц измерения 1шт (ампула, таблетка, капсула, флакон)** | **Цена за ед** | **Сумма** |
| 1 | | Катетер для тампонады 6 мм Fr 18 | Тампонада матки с помощью баллонного катетера типа «Бакри» является простой и безопасной, малоинвазивной процедурой, позволяющей остановить кровотечение и возобновить сократительную функцию матки за несколько минут без хирургического вмешательства. Вид Катетер Тип Бакри Особенности Для тампонады матки Размер 24. Длина 600 мм.Диаметр 8 мм. Объем 300 мл. Цвет Синий Количество 1 шт. | шт | 15,00 | 14 000,00 | 210 000,00 |
| 2 | | Катетер для тампонады 8 мм Fr 24 | Тампонада матки с помощью баллонного катетера типа «Бакри» является простой и безопасной, малоинвазивной процедурой, позволяющей остановить кровотечение и возобновить сократительную функцию матки за несколько минут без хирургического вмешательства. Вид Катетер. Тип Бакри. Особенности Для тампонады матки. Размер 24. Длина 600 мм. Диаметр 8 мм. Объем 300 мл. Цвет Синий. Количество 1 шт. | шт | 15,00 | 14 500,00 | 217 500,00 |
| 3 | | Воздушный фильтр для удаления пыли всасывающее устройство медицинский фильтр для портативного мокроты аспиратора | используется в медицинском газовом фильтре, экспериментальном воздушном насосе, бустерном насосе, трубопроводном воздушном фильтре, фильтрующей мембране диаметром 35 мм, может быть подключен к трубе около 6 мм. Внешний диаметр интерфейса-6,5 мм. Фильтр является одноразовым фильтром, не может изменить мембрану, используется для фильтрации воздуха, удаления пыли. Тип: 35 мм 2. Материал фильтра: Одноразовая волоконная фильтрующая мембрана. 3. Микропор . Диаметр: 0,5 м. 4. Скорость фильтрации: частиц выше 0,5 м скорость фильтрации не должно быть меньше, чем 99.5% 5. Вентиляция: Время, необходимое для передачи давления 10 кПа, не более 3 с. 6. Внешний материал: полипропилен. 7. Внешний диаметр интерфейса: соедините шланг с внутренним диаметром около 6 мм. 8. Скорость снижения трафика: нет снижения на 20%. 9. Снижение вещества: В чем разница между объемом перманганатом потассия решение поглощаться решение по тестированию и пустой решение не должна превышать 2,0 мл. 10. Ионы металла: общее содержание бария, хрома, меди, туши и олова тестового раствора не должно превышать 1 мкг/мл. 11. PH: PH разница между решение по тестированию и пустой решение не должна превышать 1,5. | шт | 20,00 | 10 000,00 | 200 000,00 |
|  | | **Реактивы для гематологического анализатора XN-450 SYSMEX** | | |  |  |  |
| 4 | | CELLPACK DCL (Разбавитель цельной крови CELLPACK DCL) | Реагент используется в канале XN-CBC для анализа количества и определения размеров эритроцитов и тромбоцитов с применением метода гидродинамической фокусировки. Кроме того, он используется в качестве фокусирующей жидкости на автоматических гематологических анализаторах, а также, защищает клетки эритроцитов и тромбоциов, предотвращает обратный поток, действует как изотонический разбавитель и промывает линии анализатора между каждым образцом. Состав: малеиновая кислота <10%. Условия хранения: закрытый реагент хранится при 2-35°С до истечения срока годности; после вскрытия реагент стабилен 60 дней. Фасовка: 1х20 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 | 15,00 | 87 337,00 | 1 310 055,00 |
| 5 | | LYSERCELL WDF (Лизирующий реагент LYSERCELL WDF) | Реагент гемолизирует эритроциты, предварительно разбавляя образец 1:60, а мембраны лейкоцитов становятся проницаемыми, что позволяет Fluorocell WDF проникать в клетки для дальнейшего окрашивания. После реакций с реагентами и анализа клеток с использованием флуоресцентной проточной цитометрии различные популяции клеток помещают на скаттерграмму рассеяния канала WDF на основе их бокового рассеянного света (SSC) и бокового флуоресцентного света (SFL). Состав: четвертичные органические аммониевые соли 0,07%, неионогенное поверхностно-активное вещество 0,17%. Условия хранения: закрытый реагент хранится при 2-35°С до истечения срока годности; после вскрытия реагент стабилен 90 дней. Фасовка: 1х2 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 | 9,00 | 116 646,00 | 1 049 814,00 |
| 6 | | CELLCLEAN 50 мл | Чистящий раствор для автоматизированных гематологических систем Sysmex, используемый для очистки внутренней системы анализатора чтобы предотвратить оседание органических веществ из остатков образцов или рост бактерий. Состав: гипохлорит натрия (концентрация активного хлора 5,0 %). Условия хранения: закрытый раствор хранится при 2-35°С в тёмном месте 12 месяцев со дня изготовления; после вскрытия реагент стабилен 60 дней. Фасовка: 1х50 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 | 6,00 | 94 877,00 | 569 262,00 |
| 7 | | FLUOROCELL WDF (окрашивающий реагент FLUOROCELL WDF) | Реагент используется для окрашивания ядросодержащих клеток после реакции лизиса. Ядерное и гранулярное содержимое клеток окрашивается, что позволяет дифференцировать клетки благодаря интенсивности их окрашивания и внутренней клеточной сложности. После реакций с реагентами и анализа клеток с использованием флуоресцентной проточной цитометрии различные популяции клеток помещают на скаттерграмму рассеяния канала WDF на основе их бокового рассеянного света (SSC) и бокового флуоресцентного света (SFL). Состав: полиметин 0,002 %, метанол 3,0%, этиленгликоль 96,9%. Условия хранения: закрытый реагент хранится при 2-35°С до истечения срока годности; после вскрытия реагент стабилен 90 дней. Фасовка: 2х22 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 | 4,00 | 660 984,00 | 2 643 936,00 |
| 8 | | SULFOLYSER (Реагент для определения концентрации гемоглобина в крови) | Реагент используется в канале XN-CBC для получения результата по гемоглобину с помощью спектрофотометрии. Ключевым компонентом является лаурилсульфат натрия, молекула, имеющая гидрофобные/гидрофильные части. При смешивании с образцом SLS вызывает лизис эритроцитов, что позволяет гидрофобной части прикрепиться к молекуле глобина. Это вызывает конформационное изменение молекулы глобина, которое приводит к окислению гем-группы из Fe2+ в Fe3+. После окисления гидрофильная часть SLS присоединяется к гем-группе, образуя стабильный окрашенный комплекс, который затем пропускают через спектрофотометр и считывают при длине волны 555 нм. Состав: лаурилсульфат натрия 1,7 г/л. Условия хранения: закрытый реагент хранится 12 месяцев со дня изготовления при 1-30°С; после вскрытия реагент стабилен 60 дней. Фасовка: 3х500 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 | 4,00 | 146 583,00 | 586 332,00 |
| 9 | | XN-L Check L1 (Контрольная кровь XN-LCheck L1) | Контрольный материал низкого диапазона (первый уровень) предназначен для использования в качестве гематологической контрольной крови общего подсчета клеток крови (CBC), дифференциального анализа лейкоцитов и параметров ретикулоцитов на приборах серии Sysmex XN-L. Использование стабилизированных клеточных препаратов для контроля гематологического оборудования является общепринятой процедурой. Состав: стабилизированные эритроциты человека, лейкоциты и тромбоцитарный компонент в консервирующей среде. Условия хранения: закрытый контрольный материал хранится при 2-8°С до истечения срока годности; после вскрытия контрольный реагент стабилен 15 дней. Фасовка: 1х3 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 контрольный материал должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. | Штука | 12,00 | 116 110,00 | 1 393 320,00 |
| 10 | | XN-L Check L2 (Контрольная кровь XN-LCheck L2) | Контрольный материал нормального диапазона (второй уровень) предназначен для использования в качестве гематологической контрольной крови общего подсчета клеток крови (CBC), дифференциального анализа лейкоцитов и параметров ретикулоцитов на приборах серии Sysmex XN-L. Использование стабилизированных клеточных препаратов для контроля гематологического оборудования является общепринятой процедурой. Состав: стабилизированные эритроциты человека, лейкоциты и тромбоцитарный компонент в консервирующей среде. Условия хранения: закрытый контрольный материал хранится при 2-8°С до истечения срока годности; после вскрытия контрольный реагент стабилен 15 дней. Фасовка: 1х3 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 контрольный материал должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. | Штука | 12,00 | 116 110,00 | 1 393 320,00 |
| 11 | | XN-L Check L3 (Контрольная кровь XN-LCheck L3) | Контрольный материал высокого диапазона (третий уровень) предназначен для использования в качестве гематологической контрольной крови общего подсчета клеток крови (CBC), дифференциального анализа лейкоцитов и параметров ретикулоцитов на приборах серии Sysmex XN-L. Использование стабилизированных клеточных препаратов для контроля гематологического оборудования является общепринятой процедурой. Состав: стабилизированные эритроциты человека, лейкоциты и тромбоцитарный компонент в консервирующей среде. Условия хранения: закрытый контрольный материал хранится при 2-8°С до истечения срока годности; после вскрытия контрольный реагент стабилен 15 дней. Фасовка: 1х3 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 контрольный материал должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. | Штука | 12,00 | 116 110,00 | 1 393 320,00 |
| 12 | | CELLPACK DFL (Разбавитель цельной крови для анализа ретикулоцитов и тромбоцитов CELLPACK DFL) | Разбавитель для автоматического гематологического анализатора Sysmex. Используется для разбавления проб крови для проведения измерений по каналам RET и PLT-F. Состав: трициновый буфер 0,17 %. Невскрытый картридж стабилен до конца срока использования при хранении при температуре 2-35°C в темном месте. Стабильность реагента после вскрытия: DFL-300A - стабилен в течение 60 дней; DFL-310A - стабилен в течение 70 дней. Фасовка: 2 х 1,5 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 | 2,00 | 372 891,00 | 745 782,00 |
| 13 | | FLUOROCELL RET (окрашивающий реагент FLUOROCELL RET) | Окрашивающий раствор для автоматического гематологического анализатора Sysmex. Состав: полиметин 0,03 %, метанол 7,9 %, этиленгликоль 92,0 %. Невскрытый картридж стабилен в течение 12 месяцев от дня выпуска при хранении при температуре 2-35°C в темном месте. Срок годности указан на наружной упаковке или этикетке картриджа. Нельзя замораживать. После вскрытия и установки в анализатор стабилен в течение 90 дней. Фасовка: 2 х 12 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 | 2,00 | 677 948,00 | 1 355 896,00 |
| 14 | | XN Check BF (Контрольный раствор для жидкостей тела XN Check BF) | Предназначен для использования в качестве контроля при измерении таких параметров как общее число ядросодержащих клеток (TNC), лейкоцитов, эритроцитов и дифференциальной лейкоцитарной формулы на приборах Sysmex. Должен использоваться в качестве гематологического контрольного препарата в режиме измерения биологических жидкостей. Состав: стабилизированные эритроциты человека и лейкоциты в среде с консервантом. Два уровня контрольного раствора: аномально низкий уровень, аномально высокий уровень. Стабильность: стабилен до конца срока использования при хранении при температуре 2-8 °C. Стабильность после вскрытия: контрольный раствор во вскрытых флаконах и флаконах, из которых брали пробы путем прокалывания пробки, сохраняет стабильность в течение 30 дней при хранении в температуре 2-8 °C после повторного укупоривания. Фасовка: 2 x 3 x 3 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 | 3,00 | 1 264 366,00 | 3 793 098,00 |
|  | | **Реагенты на Автоматиечский биохимический анализатор СНЕМ 300** | | | | |  |
| 16 | | Calibrated halogen Lamp | 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. ES07001A | упаковка | 2,00 | 242 880,00 | 485 760,00 |
| 17 | | Sample cups 1 ml, to be used with 12mm cups adapter for ES05318A sample plate 30+30 positions (1000 pcs) | Sample cups 1ml, to be used with 12mm cups adapter for ES05318A sample plate 30+30 positions (1000 шт). 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. ES07022A | упаковка | 2,00 | 283 866,00 | 567 732,00 |
| 18 | | DIRECT BILIRUBIN LR - Прямой билирубин LR | 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. C1700650A | упаковка | 5,00 | 71 369,00 | 356 845,00 |
| 19 | | TOTAL BILIRUBIN LR - общий билирубин LR | 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. C1600650A | упаковка | 10,00 | 71 815,00 | 718 150,00 |
| 20 | | GLUCOSE LR - Глюкоза LR | 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. C3650650A | упаковка | 10,00 | 32 241,00 | 322 410,00 |
| 21 | | ALT­ GPT - АЛТ- LR | 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 6х10мл Аналитические 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. C3800650A | упаковка | 10,00 | 62 895,00 | 628 950,00 |
| 22 | | AST- GOT - АСТ LR | Диагностический реагент для количественного определения аспартатаминотрансферазы in vitro в 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. C3700650A | упаковка | 10,00 | 80 288,00 | 802 880,00 |
| 23 | | UREA UV LR - Мочевина УФ LR | 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. C4800650A | упаковка | 10,00 | 86 537,00 | 865 370,00 |
| 24 | | CHOLESTEROL LR - Холестерин LR | 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. C2230650A | упаковка | 2,00 | 55 756,00 | 111 512,00 |
| 25 | | ALKALINE PHOSPHATASE LR - ЩЕЛОЧНАЯ ФОСФАТАЗА LR | 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. C3000650A | упаковка | 2,00 | 64 356,00 | 128 712,00 |
| 26 | | ALBUMIN LR - АЛЬБУМИН LR | 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. C1200620A | упаковка | 3,00 | 33 862,00 | 101 586,00 |
| 27 | | AMYLASE LR - АМИЛАЗА LR | 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 пропорциональна активность 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. C1400610A | упаковка | 3,00 | 85 806,00 | 257 418,00 |
| 28 | | CREATININE LR - Креатинин LR | 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 (27 мкмоль/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. C2701220A | упаковка | 8,00 | 55 476,00 | 443 808,00 |
| 29 | | SERACONTROL N - 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: 6x5мл. 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. 5010605R | упаковка | 4,00 | 150 035,00 | 600 140,00 |
| 30 | | SERACONTROL P - 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: 6x5мл. 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. 5020605R | упаковка | 4,00 | 165 036,00 | 660 144,00 |
| 31 | | SERACAL - 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. 5000603R | упаковка | 2,00 | 143 589,00 | 287 178,00 |
| 32 | | POTASSIUM LR - Калий LR | Набор для измерения содержания калия в сыворотке, плазме или моче. Турбидиметрический метод. Калий высвобождается тромбоцитами во время процесса покрытия, поэтому уровень калия в сыворотке крови немного выше, чем в плазме. Принцип измерения: тетрафенилбор осаждается с ионами калия, образуя мутность, пропорциональную концентрации калия 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 15-25°C. После вскрытия флакон R1 стабилен в течение 60 дней. Диапазон измерения: 0,05-10,00 ммоль/л.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. C4900620A | упаковка | 2,00 | 124 894,00 | 249 788,00 |
| 33 | | CHLORIDE LR - Хлорид LR | Набор для измерения Хлорида. фасовка: 6X20 ml. 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. C2100620A | упаковка | 2,00 | 27 537,00 | 55 074,00 |
| 34 | | IRON LR - Железо LR | Набор для измерения железа в сыворотке или плазме. Состав: R1: Ацетатный буфер 1,3 моль / л; иомочевина 65,0 ммоль / л; сульфат гидроксиламина 60,0 ммоль / л; поверхностно-активные вещества. R2: Ferene S 0,65 ммоль / л; сульфат гидроксиламина 30,0 ммоль / л. Хранение и стабильность реагентов: - Хранить набор при 2-8°C. - После открытия флаконы R1, R2 стабильны. 90 дней, если немедленно подвести итоги и защищен от загрязнения, испарения, прямого света. Стабильность рабочего раствора (R1 + R2): 20 суток при 2-8°С.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. C2900650A | упаковка | 2,00 | 86 979,00 | 173 958,00 |
| 35 | | MAGNESIUM UV LR - Магний УФ LR | 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. C4410520A | упаковка | 3,00 | 40 551,00 | 121 653,00 |
| 36 | | CRP - С-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. C7101100A | упаковка | 7,00 | 235 184,00 | 1 646 288,00 |
| 37 | | CALCIUM ARSENAZO LR - Арсеназо кальций LR | 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 = 1,89 Внутрианалитическая 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. C1850650A | упаковка | 2,00 | 37 147,00 | 74 294,00 |
| 38 | | EXTRA WASH - дополнительная промывка | 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. C6320650A | упаковка | 10,00 | 54 259,00 | 542 590,00 |
| 39 | | LDH LR - Лактатдегидрогеназа LR | 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. C4000420A | упаковка | 8,00 | 56 126,00 | 449 008,00 |
| 40 | | TOTAL PROTEIN LR - 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: 6х50мл Линейность: 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. C4500650A | упаковка | 12,00 | 33 455,00 | 401 460,00 |
| 41 | | URIC ACID LR - Мочевая кислота LR | 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. C1000650A | упаковка | 1,00 | 69 667,00 | 69 667,00 |
| 42 | | SODIUM LR - Натрий LR | Диагностический реагент для количественного определения натрия in vitro в сыворотке, моче или плазме на биохимическом анализаторе. Жидкий и готовый к использованию биреагент, для диагностики и лечения альдостеронизма (чрезмерная секреция гормона альдостерона), несахарного диабета (хроническое выделение большого количества разбавленной мочи, сопровождающееся сильной жаждой), гипертонии надпочечников, болезни Аддисона (вызванной разрушением надпочечников), обезвоживание, несоответствующая секреция антидиуретического гормона или другие заболевания, связанные с нарушением электролитного баланса. Состав: R1 - Буфер Гуда (pH 8,5), криптанд (> 0,4 мМ), β -D-галактозидаза (<8 Ед / мл), Проклин 300 (0,02%); R2 - Буфер Гуда (pH 6,5), О-нитрофенил-β-D-гликозид (> 0,5 мМ), проклин 300 (0,02%). Калибратор низкого значения – натрий фосфатный буфер. Калибратор высокого значения – натрий фосфатный буфер. Хранение и стабильность: R1 и R2 поставляются в жидкой форме, готовой к употреблению, и стабильны до истечения срока годности при хранении при температуре от 2 до 8 °C. Фасовка: R1 2х40мл+R2 2х20мл+STD 2х1,5мл.  Линейность: реакция является линейной в диапазоне концентраций 80 и 180 ммоль/л (184 и 414 мг/дл). Аналитическая чувствительность: чувствительность теста по пределу обнаружения составляет 80 ммоль/л. Внутрианалитическая сходимость (межсерийная): Среднее значение (ммоль/л) N = 128.94 H = 155.84; С.О. N = 1.57 H = 1.72; К.В.% N = 1,2 H = 1,1. Внутрианалитическая сходимость (внутрисерийная): Среднее значение (ммоль/л) N = 128.94 H = 155.84; С.О. N = 2,01 Н = 2,56; К.В.% N = 1,56 Н = 1,65. 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. C4950260D | упаковка | 2,00 | 474 425,00 | 948 850,00 |
| 43 | | SODIUM CONTROL SET - контроль натрия | Контрольный материал для мониторинга эффективности количественного анализа in vitro для определения натрия. Лиофилизированный контроль на основе сыворотки. Невскрытые флаконы следует хранить при температуре 2-8°C.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. 495CTL | упаковка | 2,00 | 210 859,00 | 421 718,00 |
| 44 | | SYSTEMIC SOLUTION – 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. C6000650A | упаковка | 10,00 | 55 756,00 | 557 560,00 |
| 45 | | ASO/CRP/RF NORMAL CONTROL - нормальный контроль Aнтистрептолизин-O/C-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. 705CN | упаковка | 3,00 | 376 296,00 | 1 128 888,00 |
| 46 | | ASO/CRP/RF HIGH CONTROL - высокий контроль Aнтистрептолизин-O/C-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. 705CH | упаковка | 4,00 | 285 956,00 | 1 143 824,00 |
| 47 | | RF - 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°C, в защищенном от света и загрязнений. Предел обнаружения: 3,9 МЕ / мл.Фасовка: R1 2х40мл+R2 2х10мл + 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. C7201100SA | упаковка | 3,00 | 202 745,00 | 608 235,00 |
| 48 | | NEW CRP CALIBRATOR LYO | Калибратор для использования в тестах для количественного определения С-реактивного белка in vitro (CRP) по фотометрическим системам. Описание: представляет собой жидкий стабильный калибратор на основе материала крови (сыворотки) человека. Условия хранения: калибратор в открытом и закрытом виде должен храниться при температуре 2–8°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. LF710CAL | упаковка | 2,00 | 107 806,00 | 215 612,00 |
|  | | **Реактивы на Автоматический анализатор коагуляции крови SYSMEX CA-660** | | | | |  |
| 49 | | Раствор чистящий СА Clean I (cleaner) уп (1х50мл) | Моющий раствор используется для промывки наконечника для образца и реагента. Тип реагента: детергент. Концентрация гипохлорита натрия не более 1%. Форма выпуска: готовый раствор. Стабильность после вскрытия (закрытый флакон): при температуре от 2 до 8 ° C – 1 месяц. Фасовка: 50 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. 10445689 | упаковка | 50,00 | 70 476,00 | 3 523 800,00 |
| 50 | | Раствор промывочный СА Clean II( rinse) уп (1х500мл) | Моющий раствор используется для промывки наконечника для реагента. Тип реагента: кислотный детергент. Концентрация хлороводорода не более 0,2%. Концентрация неионогенных поверхностно-активных веществ не более 0,5%. Форма выпуска: готовый раствор. Стабильность после вскрытия (закрытый флакон): при температуре от 15 до 25°C - 1 месяц. Фасовка: 500 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. 11643636 | упаковка | 2,00 | 146 700,00 | 293 400,00 |
| 51 | | Реакционные кюветы (3х1000шт) | Одноразовые пластиковые реакционные кюветы предназначены для инкубации, проведения реакции и считывания результатов измерения на анализаторе гемостаза. Пластиковая емкость 0.6 мл с фиксирующим кольцом, высота 30 мм, диаметр 8 мм, диаметр кольца - 10 мм. Фасовка: 3000 шт. Размер 1 упаковки: 36см х 17см х 17см. Соответствует Директиве 98/79/EC Медицинские средства и оборудование для лабораторной диагностики in vitro. 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. 10445687 | упаковка | 14,00 | 526 800,00 | 7 375 200,00 |
| 52 | | Пробирки для образцов конические, уп(4мл х 100шт) | Чашка обраца коническая, объем 4мл.Фасовка 100шт/упк.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. 10449436 | упаковка | 2,00 | 63 182,00 | 126 364,00 |
| 53 | | Control Plasma N 10 x for 1 ml (Контрольная плазма Control Plasma N 10 x на 1 мл) | Плазма для проведения внутрилабораторного контроля тест-системы по определению следующих аналитов в нормальномдиапазоне: протромбиновое время (ПВ), активированное частичное тромбопластиновое время (АЧТВ), тромбиновое время (ТВ), батроксобиновое время, фибриноген, факторы свертывания II, V, VII, VIII, IX, X, XI, XII, XIII и фактор Виллебранда (ФВ), антитромбин III, протеин C, протеин S, α2-антиплазмин, C1-ингибитор, общая активность комплемента, плазминоген, волчаночные антикоагулянты. Прослеживается до референсного стандарта ВОЗ. Флаконы реагентов: штрихкодированные. Форма выпуска: лиофилизат. Растворитель: дистиллированная вода.  Стабильность после вскрытия при температуре от +2 до +8°С не менее 8 часов. Стабильность после замораживания при -20°С не менее 28 дней. Фасовка: не менее 10 флаконов по 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. 10446234 | упаковка | 2,00 | 137 714,00 | 275 428,00 |
| 54 | | Control Plasma P 10 x for 1 ml (Контрольная плазма Control Plasma P 10 x на 1 мл) | Плазма для проведения внутрилабораторного контроля тест-системы по определению следующих аналитов в патологическом диапазоне: протромбиновое время (ПВ), активированное частичное тромбопластиновое время (АЧТВ), фибриноген, факторы коагуляции II, V, VII, VIII, IX, X, XI, XII, XIII и фактор Виллебранда (ФВ), антитромбин III, протеин C, протеин S, α2-антиплазмин, ингибитор С1, общая активность комплемента, плазминоген. Прослеживается до референсного стандарта ВОЗ. Флаконы реагентов: штрихкодированные. Форма выпуска: лиофилизат. Растворитель: дистиллированная вода. Стабильность после вскрытия при температуре от +2 до +8°С не менее 8 часов. Стабильность после вскрытия при -20°С не менее 28 дней. Фасовка: не менее 10 флаконов по 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. 10446471 | упаковка | 2,00 | 172 972,00 | 345 944,00 |
| 55 | | Бумага для термопринтера | Бумага для термопринтера коагулометра.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. 10873682 | упаковка | 5,00 | 39 636,00 | 198 180,00 |
| 56 | | Дейд Инновин (Dade Innovin) 10 X 4ML | Рекомбинантный тромбопластин для определения ПВ, МНО, %, факторов II, V,VII,X. Не содержит компоненты животного и человеческого происхождения. Источник тромбопластина: рекомбинантный человеческий. Нечувствительный к гепарину в концентрации не менее 2 ед/ мл. Флаконы реагентов: штрихкодированные. Растворитель: дистиллированная вода. Стабильность после вскрытия при температуре от +2 до +8°С не менее 10 дней. Фасовка: не менее 400 тестов. 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 | 20,00 | 49 876,00 | 997 520,00 |
| 57 | | PT-Multi calibrator (6 levels) 6 x for 1 ml (Калибратор PT-Multi calibrator 6 x на 1 мл) | Комплект калибратора предназначен для применения в качестве реагента для исследования гемостаза. Для определения местного значения МИЧ. Состав: шесть калибровочных плазм для калибровки ПВ. Калибровочная плазма лиофилизирована и калибрована.Стабильность после восстановления (закрытый флакон): - при температуре 2-8 °C 8 ч.; - при температуре 15-25 °C 4 ч.; - при температуре ≤ −18 °C 4 нед. 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. 10445969 | упаковка | 1,00 | 204 463,00 | 204 463,00 |
| 58 | | Actin FS 10 x 2 ml (Реагент для определения Actin FS 10 x 2 мл) | Реагент для определения АЧТВ, факторов VIII, IX, XI, XII, с умеренной чувствительностью к волчаночным антикоагулянтам и высокой чувствительностью к гепарину. Поверхностный активатор: эллаговая кислота. Не содержит компоненты животного и человеческого происхождения. Флаконы реагентов: штрихкодированные. Форма выпуска: жидкая, готов к применению. Стабильность после вскрытия при температуре от +2 до +8°С не менее 14 дней. Фасовка: не менее 400 тестов. 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. 10445712 | упаковка | 20,00 | 82 536,00 | 1 650 720,00 |
| 59 | | Хлорид кальция 0,025 моль/л 10 x 15 мл | Раствор хлорида кальция используют в качестве дополнительного реагента для различных анализов свертываемости крови. Содержание хлорида кальция: 0,025 моль/л. Флаконы реагентов: штрихкодированные. Форма выпуска: жидкая, готов к применению.  Стабильность после вскрытия при температуре от +2 до +8°С не менее 8 недель. Фасовка: не менее 10 флаконов по 15 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 | 6,00 | 76 891,00 | 461 346,00 |
| 60 | | Thromboclotin 10 x for 10 ml (Реагент для определения Thromboclotin 10 x на 10 мл) | Реагент для определения тромбинового времени в человеческой плазме. Растворитель: дистиллированная вода. Флаконы реагентов штрихкодированные. Форма выпуска: лиофилизат.  Стабильность после вскрытия при температуре от +2 до +8°С не менее 7 дней. Стабильность после вскрытия при -20°С не менее 28 дней. Фасовка: количество проводимых тестов из одной упаковки не менее 1000.  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. 10445597 | упаковка | 11,00 | 198 588,00 | 2 184 468,00 |
| 61 | | Thrombin reagent 100 I. U. 10 x for 5 ml (Реагент для определения Тромбина 100 I. U. 10 x на 5 мл) | Реагент для определения фибриногена по методу Клаусса в плазме. Растворитель: дистиллированная вода. Концентрация тромбина в реагенте не менее 100 МЭ/мл. Линейность теста: не уже 30 - 1400 мг/дл. Флаконы реагентов: штрихкодированные. Форма выпуска: лиофилизат. Стабильность после вскрытия при температуре от +2 до +8°С не менее 5 дней. Фасовка: не менее 1000 тестов. 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. 10445721 | упаковка | 15,00 | 250 478,00 | 3 757 170,00 |
| 62 | | Standard human plasma 10 x for 1 ml (Стандартная плазма 10 x на 1 мл) | Стандартная человеческая плазма для калибровки: протромбиновое время (ПВ); Фибриноген (метод Клаусс), Факторы коагуляции II, V, VII, VIII, IX, X, XI, XII, XIII и фактор Виллебранда (ФВ), Ингибиторы: Антитромбин III, протеин C, протеин S, α2-антиплазмин, ингибитор С1, Общая активность комплемента, Плазминоген. Прослеживается до референсного стандарта ВОЗ. Флаконы реагентов: штрихкодированные. Форма выпуска: лиофилизат. Растворитель: дистиллированная вода.  Стабильность после вскрытия при температуре от +2 до +8°С не менее 8 часов. Стабильность после замораживания при -20°С не менее 28 дней. Фасовка: не менее 10 флаконов по 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. 10446238 | упаковка | 1,00 | 187 569,00 | 187 569,00 |
| 63 | | Буфер Оурена вероналовый 10 x 15 мл | Разбавляющий буфер для коагуляционных проб. Содержание барбитала натрия не менее 0,028 моль/л. Флаконы реагентов: штрихкодированные. Форма выпуска: жидкая, готов к применению. Стабильность после вскрытия при температуре от +2 до +8°С не менее 8 недель. Фасовка: не менее 10 флаконов по 15 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. 10445724 | упаковка | 22,00 | 64 310,00 | 1 414 820,00 |
| 64 | | Fibrinogen standards level 1-6 6 x for 1 ml (Стандарт для Фибриногена Уровень 1-6 6 x на 1 мл) | Пулированная плазма отобранных здоровых доноров, которая используются для построения стандартных калибровочных кривых ,предназначенных для анализа фибриногена методом Клаусса. Флаконы реагентов: штрихкодированные. Форма выпуска:лиофилизат. Количество уровней фибриноргена: не менее 6 уровней. Прослеживается до референсного стандарта ВОЗ. Метод подтверждения уровня фибриногена в калибраторах: метод Ратноффа и Мензи. Стабильность после вскрытия при температуре от +2 до +8°С не менее 8 часов. Стабильность после замораживания при -20°С не менее 28 дней. Фасовка: не менее 6 флаконов по 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. 10446148 | упаковка | 1,00 | 211 420,00 | 211 420,00 |
| 65 | | INNOVANCE D-DIMER Kit 1 Kit 300 (Large) (Реагент для определения INNOVANCE D-DIMER 1 набор 300 - бол | Набор реагентов для количественного определения продуктов распада поперечно-сшитого фибрина (D-димеров) в человеческой плазме, предназначенный для использования в анализаторах гемостаза. Линейность теста не уже 170-4400 нг/мл ФЭЕ. Отсутствие интерференции с ревматоидным фактором в концентрации не менее 1300 ед/мл. Отрицательное прогностическое значение для ТГВ/ТЭЛА не менее 99,5%. Флаконы реагентов: штрихкодированные. Форма выпуска: лиофилизат. Стабильность после вскрытия при температуре от +2 до +8°С не менее 28 дней. Фасовка: не менее 360 тестов.  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. 10445980 | упаковка | 7,00 | 1 053 770,00 | 7 376 390,00 |
| 66 | | INNOVANCE D-DIMER Control 2 x 5 x 1 ml (Level normal and pathologic) (Контроль INNOVANCE D-DIMER 2 x 5 x 1 мл Норма и Патология) | Плазма для проведения внутрилабораторного контроля тест-системы для оценки прецизионностии погрешности анализа в нормальном и патологическом диапазонах при количественном определении D-димера. Флаконы реагентов: штрихкодированные. Форма выпуска: лиофилизат. Растворитель: дистилированная вода. Стабильность после вскрытия при температуре от +2 до +8°С не менее 7 дней. Стабильность после замораживания при -20°С не менее 28 дней. Фасовка: количество флаконов низкого уровня в упаковке не менее 5 флаконов по 1 мл, количество флаконов высокого уровня в упаковке не менее 5 флаконов по 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. 10446005 | упаковка | 2,00 | 233 493,00 | 466 986,00 |
|  | |  |  |  |  |  | **31 051 188,00** |
|  | | **Расходные материалы оперблок** | | | | | |
| 67 | | Эндоскопический троакар порт 12 мм | Троакар с лезвием ТСС снабжены плоским V-образным двусторонним пластиковым лезвием, защитный кончик закрывает лезвие при попадании в полость и способствует защите от повреждения внутренних органов, заостренное с обеих сторон лезвиеразделяет ткани и обеспечивает контроль при прохождении через брюшную стенку, диаметр 5, 10, 12, 15 мм (на выбор Заказчика), порт 12 мм, длина 110 мм. Предназначено для использования в эндоскопической хирургии для создания доступного канала во время абдоминальной операции. Одноразовый эндоскопический троакар состоит из резьбовой втулки и прокалывающего рычага, которые используются вместе во время операции. В соответствии с резьбовой втулкой одноразовый эндоскопический троакар длиной 110 мм. | штука | 50,00 | 15 000,00 | 750 000,00 |
|  | | **Для гематологического анализатора лаборатории** | | | | |  |
| 68 | | Гематологический изотонический разбавитель 20 л. | Разбавитель Swelab Lumi-D Diluent является раствором с определенной ионной силой и проводимостью, который может разбавлять кровь и за счет проточности обеспечивать стабильную среду для подсчета и определения размеров клеток крови в гематологических анализаторах Swelab Lumi. | шт | 50,00 | 50 500,00 | 2 525 000,00 |
| 69 | | Гематологический лизирующий раствор 200 мл. | Лизирующий раствор Swelab Lumi-Ll Lyse является реагентом, не содержащим цианиды. Предназначен для лизирования (разрушения) эритроцитов для определения гемоглобина и облегчения подсчета лейкоцитов в гематологических анализаторах Swelab Lumi. | шт | 20,00 | 50 500,00 | 1 010 000,00 |
| 70 | | Гематологический лизирующий раствор 500 мл. | Лизирующий раствор Swelab Lumi-L2 Lyse является реагентом, не содержащим цианиды. Предназначен для лизирования (разрушения) эритроцитов и поддержания морфологии клеток крови перед анализом, чтобы облегчить подсчет лейкоцитов в гематологических анализаторах Swelab Lumi.. | шт | 25,00 | 119 800,00 | 2 995 000,00 |
| 71 | | Очищающий раствор | Раствор очистителя Boule EasyCleaner используется с гематологическим анализатором Swelab Lumi для корректирующей и профилактической очистки входных отверстий и трубок, контактирующих с кровью (белками). | шт | 10,00 | 11 500,00 | 115 000,00 |
| 72 | | Калибратор Boule Cal-5 Diff A1 1 x 3ml Низкий, нормальный, высокий | Количество в наборе: 1 пробирки.Материал пробирки: прозрачный пластик.Объём каждой пробирки- 3 мл Размеры пробирок: диаметр- 12мм, высота– 80мм..Калибровочная кровь аттестована по 6 параметрам:RBC 1012/L, MCV fL, Plt 109/L, MPVfL, WBC 109/L и Hgb g/dL.Применяется для калибровки гематологического анализатора с целью определения объективности результатов, получаемых в процессе автоматизированного анализа образцов крови.Хранение при температуре- от +2 до +10 °СПроизводитель:BouleMedical AB, ШвецияРегистрационное удостоверение РК-МТ (invitro) -№022605, с 29июля 2021 г. До - Бессрочно.Срок годности- до 4-х месяцев. Стабильность крови после вскрытия- до 5-ти дней | шт | 2,00 | 81 300,00 | 162 600,00 |
| 73 | | Контрольная кровь(Low, Normal, High) ( высокий уровень) | Количество в наборе: 3 пробирки (1-Low, 1-Normal, 1-High)Материал пробирки: прозрачный пластик.Объём каждой пробирки- 4,5 мл Размеры пробирок: диаметр- 12мм, высота- 80мм.Контрольная кровь аттестована по 16 параметрам. Применяется для контроля качества работы гематологического анализатора с целью определения объективности результатов, получаемых в процессе автоматизированного анализа образцов крови.Хранение при температуре- от +2 до +10 °С Производитель- BouleMedicalAB, ШвецияРегистрационное удостоверение РК-МТ-0№022605, с 29июля 2021 г. До - Бессрочно. Срок годности- до 4-х месяцев. Стабильность крови после вскрытия- до 14-ти дней. | Комп. | 1,00 | 35 700,00 | 35 700,00 |
| 74 | | Контрольная кровь(Low, Normal, High) ( низкий уровень) | Количество в наборе: 3 пробирки (1-Low, 1-Normal, 1-High)Материал пробирки: прозрачный пластик.Объём каждой пробирки- 4,5 мл Размеры пробирок: диаметр- 12мм, высота- 80мм.Контрольная кровь аттестована по 16 параметрам. Применяется для контроля качества работы гематологического анализатора с целью определения объективности результатов, получаемых в процессе автоматизированного анализа образцов крови.Хранение при температуре- от +2 до +10 °С Производитель- BouleMedicalAB, ШвецияРегистрационное удостоверение РК-МТ-0№022605, с 29июля 2021 г. До - Бессрочно. Срок годности- до 4-х месяцев. Стабильность крови после вскрытия- до 14-ти дней. | Комп. | 3,00 | 35 700,00 | 107 100,00 |
| 75 | | Контрольная кровь(Low, Normal, High) ( нормальный уровень) | Количество в наборе: 3 пробирки (1-Low, 1-Normal, 1-High)Материал пробирки: прозрачный пластик.Объём каждой пробирки- 4,5 мл Размеры пробирок: диаметр- 12мм, высота- 80мм.Контрольная кровь аттестована по 16 параметрам. Применяется для контроля качества работы гематологического анализатора с целью определения объективности результатов, получаемых в процессе автоматизированного анализа образцов крови.Хранение при температуре- от +2 до +10 °С Производитель- BouleMedicalAB, ШвецияРегистрационное удостоверение РК-МТ-0№022605, с 29июля 2021 г. До - Бессрочно. Срок годности- до 4-х месяцев. Стабильность крови после вскрытия- до 14-ти дней. | Комп. | 1,00 | 34 600,00 | 34 600,00 |
|  | |  |  |  |  |  | **6985000** |
|  | | **Дозировочная закрытая система ОРИТН, расходный материал к Аппарату для дозирования и смешивания инфузионных растворов в закрытой системе в стерильных условиях MediMixmini®MF4010** | | | | | |
| 76 | | Коннектор типа -Т | Коннектор типа -Т с автоматическим обратным клапаном одноразовый, является принадлежностью к аппаратам, всех моделей MediMix, для дозирования и смешивания готовых инфузионных растворов в закрытой системе в стерильных условиях, 1 шт на 24 часа работы аппарата на всех пациентов MF 4701 | штук | 309 | 3701 | 1 143 609,00 |
| 77 | | Дозировочная система редиатрическая 4- канальная | Дозировочная система для Medi imi 4- канальная шприц типа Codan 50 мл, является принадлежностью к аппарату для дозирования и смешивания готовых инфузионных растворов в закрытой системе в стерильных условиях, вариант исполненияMediMixmini MF 4010, 1 шт на 24 часа работы аппарата на всех пациентов MF4014C | штук | 309 | 23838 | 7 365 942,00 |
| 78 | | Инструменты для эвакуации органов и тканей | Инструменты для эвакуации органов и тканей с системой доставкой, диаметр штока- 10 мм. Инструмент состоит из опорного кольца, которая сделана из никель-титана (Ti-Ni), обладающий эффектом памяти формы, мешка надетого на проволоку, материал мешка из термопластичного полиуретана (TPU), ручка внутреннего корпуса (PC), ручка внешнего корпуса(PC). Мешок должен быть овальный с памятью формы, которая облегчает раскрытие после развертывания в полости тела и поддерживает его в полностью открытом положении. Размер мешка 113\*99 мм, длина 100мм. Стерильный, одноразовый. | штук | 20 | 17900 | 358 000,00 |
| 79 | | Многоразовый датчик внутренней температуры эзофагельный/ректальный для детей 2,6 мм | РК МИ (МТ)-0№0251456, TCP-RCI | штука | 1 | 583430 | 583 430,00 |
| 80 | Ацетилсалициловая кислота | | Ацетилсалициловая кислота таблетка 500 мг | таб | 1000 | 4,5 | 4500,00 | 4500,00 |
| 81 | | Парацетамол | ибуфен Сироп для внутрь 100 мл | фл | 3 | 950 | 2850 |
| 82 | | Смекта | Смекта порошок для приготовления суспензий во анутрь 3 гр. | штук | 110 | 50 | 5500 |
| 83 | | Кальция глюконат | Кальция глюконат раствор для иньекции 10% 5 мл | амп | 700 | 67,31 | 47117,00 |
| 84 | | Канамицин | Канамицин порошок для приготовления раствора для инъекций 1 г | фл | 20 | 85 | 1700 |
| 85 | | Бифидумбактрин | Бифидумбактрин капсулы 5 доз | капс | 180 | 85 | 15300 |
| 86 | | Эритромицин | Эритромицин таблетки 250 мг | таб | 3000 | 50 | 150000 |
| 87 | | Тетрациклин | Тетрациклин мазь глазная 1 % 3,0 | шт | 8000 | 456 | 3648000 |
| 88 | | Нитроксолин | Нитроксолин таблетки, покрытые оболочкой 50 мг | таб | 3000 | 12,31 | 36930 |
| 89 | | Оксолин | Оксолин мазь назальная 0,25%--10 | фл | 80 | 250 | 20000 |
| 90 | | Оксиметозолин | Оксивин спрей назальная 0,05%--10 | тюбик | 100 | 799 | 79900 |
| 91 | | Клотримазол | Клотримазол Суппазитории вагинальный по 100 мг | свечи | 500 | 57,5 | 28750 |
| 92 | | Адеметионин | Гептрал лиофилизированный порошок для приготовления раствора для иньекции в комплекте с растворителем 400мг 5 флаконов 5 ампул | амп | 200 | 3409,9 | 681980 |
| 93 | | Троксерутин | Троксевазин гель для нар.применения | шт | 15 | 900 | 13500 |
| 94 | | Метилдопа | Допегит таблетки по 250 мг. | таб | 15000 | 50 | 750000 |
| 95 | | Витаминный комплекс | Мульти табс Бэби капли для приема внутрь по 30 мл | фл | 20 | 1000 | 20000 |
| 96 | | Пиперациллин+тазобактам | Ревотаз порошок для инъекций 0,1% 10 мл | фл | 200 | 3500 | 700000 |
| 97 | | Цитофлавин | Цитофлавин .р-р для в/в введения по 10 мл | амп | 600 | 128 | 76800 |
| 98 | | Норэфинефрин | Норадреналин концентрат для пригот.р-ра для в/в введения | амп | 200 | 180 | 36000 |
| 98 | | Ацесоль | Ацесоль раствор для инфузии 400мл | фл | 300 | 510 | 153000 |
| 99 | | Дисоль | Дисоль раствор для инфузии 400мл | фл | 300 | 620 | 186000 |
| 100 | | Меглюмин | Реамберин раствор для инфузии 400мл | фл | 20 | 2500 | 50000 |
| 101 | | Стерофундин | Стерофундин изотонический раствор для инфузии 500мл | фл | 20 | 950 | 19000 |
| 102 | | Нимотоп | Нимотоп раствор для инфузии 10Мг/50мл | фл | 50 | 2790 | 139500 |
| 103 | | Калия,магния аспарагинат | Калия,магния аспарагинат | фл | 20 | 3500 | 70000 |
| 104 | | Жировая эмульсия для парентерального питания | Липофундин раствор для инфузии 500мл эмульсия для внутривенных инфузий МСТ/ЛCT 10 % 500 мл | фл | 200 | 4401 | 880200 |
| 105 | | Новопассит | Новопассит сироп 100 мл | фл | 50 | 700 | 35000 |
| 106 | | Стерильный концентрат продуктов обмена кишечной микрофлоры | Хилак форте капли для приема внутрь 100 мл | фл | 100 | 3545 | 354500 |
| 107 | | Деготь березовый | Линимент бальзамический флакон 30 гр. | фл | 50 | 450 | 22500 |
| 108 | | Глицерол | Глиц Суппазитории ректальные 1405 мг | свечи | 1200 | 123,75 | 148500 |
| 109 | | Левамеколь | Левамеколь мазь 30 гр. | тюб. | 200 | 410 | 82000 |
| 110 | | Амброксол | Амброксол сироп во флаконе 30мг/мл 100 мл | фл | 200 | 800 | 160000 |
| 111 | | Бинт | Бинт марлевые мед. нестер.е, размеры 7мх14см | шт | 1200 | 412 | 494400 |
| 112 | | Тонометр | Тонометр для измерения АД с фонендаскопом | шт | 30 | 6000 | 180000 |
| 113 | | Гель для УЗИ | Гель для УЗИ 250 мл | фл | 1750 | 643 | 1125250 |
| 114 | | Контейнер | Контейнер для безопасного уничтожения медицинских отходов Одноразовый, картонный по 5 литр | шт | 10500 | 117 | 1228500 |
| 115 | | Тест | Тест Экспресс тест для определения беременности | шт | 100 | 150 | 15000 |
| 116 | | Мини спайк | Мини спайк одноразовый | шт | 5000 | 1261 | 6305000 |
| 117 | | Мочеприемник | Мочеприемник одноразовый по 2000 мл | шт | 2000 | 185 | 370000 |
| 118 | | Люголя | Люголя Р-р на водной основе для наружного прим. | фл | 20 | 2730 | 54600 |
| 119 | | Уксусная кислота | Уксусная кислота Р-р 3% для наружного прим. | фл | 20 | 715 | 14300 |
| 120 | | Рингер | Рингер раствор для инфузии 400мл | фл. | 500 | 730 | 365000 |
| 121 | | Кислота аминокапроновая | Кислота амнокапроновая раствор для инфузии 5%-200 мл | фл | 36 | 1100 | 39600 |
| 122 | | Калия хлорид | Калия хлорид раствор для инфузии 7,45% -100 мл | фл | 60 | 780 | 46800 |
| 123 | | Прокаин | Новокаин 0,25% -400 мл | фл | 1500 | 605 | 907500 |
| 124 | | Натрия гидрокарбонат | Натрия гидрокарбонат 4% - 400 мл | фл | 150 | 845 | 126750 |
| 125 | | Хлоргексидин | Хлоргексидин 0,01% -400 мл | фл | 4800 | 615 | 2952000 |
| 126 | | Фурациллин | Фурациллин 0,02% -400 мл | фл | 500 | 715 | 357500 |
| 127 | | Перекись водорода | Перекись водорода 3% -400 мл | фл | 500 | 700 | 350000 |
| 128 | | Перекись водорода | Перекись водорода 6% - 400 мл. | фл. | 1200 | 745 | 894000 |
| 129 | | Вода дистиллированная | Вода дистиллированная 400 мл | фл. | 6000 | 690 | 4140000 |
| 130 | | Формалин | Формалин 5% по 400 мл | фл. | 120 | 1050 | 126000 |

1. Условия доставки: сроки доставки: в течений года по заявке ЗаказчикаИНКОТЕРМС 2000: DDP;
2. Место представления (приема) документов и окончательный срок подачи ценовых предложений:

КГП на ПХВ «Атырауский областной перинатальный центр» Управления Здравоохранения Атырауской областиАтырауская область, город Атырау, улица адмирала Л.Владимирского, 22А в кабинет отдела закупа.

Срок начала приема заявок: 21 февраля 2024 года, 09:00;

Срок окончания приема заявок: 27 февраля 2024 года, 17:00.

Дата, время и место вскрытия конвертов с ценовыми предложениями: город Атырау, улица адмирала Л.Владимирского, 22А в кабинет отдела закупа, 28 февраля 2024 года, 11:00.

Специалист по госзакупкам и ЛС,ИМН - Г.Е.Хасанова, тел.: 8701 350 90 05

**«БЕКІТЕМІН»**

**Атырау облысы Денсаулық сақтау басқармасының**

**"Атырау облыстық перинаталдық орталығы" ШЖҚ КММ**

**«\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_ 2024 ж.**

**Директоры \_\_\_қ/қ\_\_\_\_\_\_\_\_К.А. Ермагамбетов**

**Тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі шеңберінде, тергеу изоляторлары мен қылмыстық-атқару (пенитенциарлық) жүйесінің мекемелерінде ұсталатын адамдар үшін медициналық көмектің қосымша көлемін бюджет қаражаты есебінен және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды және арнайы емдік өнімдерді сатып алуды, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алуды ұйымдастыру және өткізу қағидаларын бекіту туралы**

**Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің 2023 жылғы 7 маусымдағы № 110 бұйрығына**

**сәйкес дәрі-дәрмек, ИМН**

**Баға ұсыныстарын сұрату тәсілімен сатып алу туралы 21.02.2024 жылғы №11 хабарландыру**

1. Тапсыры сберушінің, сатып алуды ұйымдастырушының немесе бірыңғай дистрибьютордың атауы  
   «**Атырау облысы Денсаулық сақтау басқармасының «Атырау облыстық перинатальдық орталығы» ШЖҚ КМК**
2. Сатып алынатын дәрілік заттардың халықаралық патенттелмеген атауы (сауда атауы – жеке өзіне жақпаған жағдайда) медициналық мақсаттағы бұйымдардың атаулары сатып алу көлемі, жеткізу орны, әрбір тауар бойынша сатып алу үшін бөлінген сома: **жалғанған тізім бойынша**

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **П/П** | | **Международное непотентовое название (МНН)** | **Торговое наименование лекарственных препаратов, изделий медицинского назначения,реактивов** | **Ед. изм. -1шт (ампула, таблетка, капсула, флакон)** | **Количество единиц измерения 1шт (ампула, таблетка, капсула, флакон)** | **Цена за ед** | **Сумма** |
| 1 | | Катетер для тампонады 6 мм Fr 18 | Тампонада матки с помощью баллонного катетера типа «Бакри» является простой и безопасной, малоинвазивной процедурой, позволяющей остановить кровотечение и возобновить сократительную функцию матки за несколько минут без хирургического вмешательства. Вид Катетер Тип Бакри Особенности Для тампонады матки Размер 24. Длина 600 мм.Диаметр 8 мм. Объем 300 мл. Цвет Синий Количество 1 шт. | шт | 15,00 | 14 000,00 | 210 000,00 |
| 2 | | Катетер для тампонады 8 мм Fr 24 | Тампонада матки с помощью баллонного катетера типа «Бакри» является простой и безопасной, малоинвазивной процедурой, позволяющей остановить кровотечение и возобновить сократительную функцию матки за несколько минут без хирургического вмешательства. Вид Катетер. Тип Бакри. Особенности Для тампонады матки. Размер 24. Длина 600 мм. Диаметр 8 мм. Объем 300 мл. Цвет Синий. Количество 1 шт. | шт | 15,00 | 14 500,00 | 217 500,00 |
| 3 | | Воздушный фильтр для удаления пыли всасывающее устройство медицинский фильтр для портативного мокроты аспиратора | используется в медицинском газовом фильтре, экспериментальном воздушном насосе, бустерном насосе, трубопроводном воздушном фильтре, фильтрующей мембране диаметром 35 мм, может быть подключен к трубе около 6 мм. Внешний диаметр интерфейса-6,5 мм. Фильтр является одноразовым фильтром, не может изменить мембрану, используется для фильтрации воздуха, удаления пыли. Тип: 35 мм 2. Материал фильтра: Одноразовая волоконная фильтрующая мембрана. 3. Микропор . Диаметр: 0,5 м. 4. Скорость фильтрации: частиц выше 0,5 м скорость фильтрации не должно быть меньше, чем 99.5% 5. Вентиляция: Время, необходимое для передачи давления 10 кПа, не более 3 с. 6. Внешний материал: полипропилен. 7. Внешний диаметр интерфейса: соедините шланг с внутренним диаметром около 6 мм. 8. Скорость снижения трафика: нет снижения на 20%. 9. Снижение вещества: В чем разница между объемом перманганатом потассия решение поглощаться решение по тестированию и пустой решение не должна превышать 2,0 мл. 10. Ионы металла: общее содержание бария, хрома, меди, туши и олова тестового раствора не должно превышать 1 мкг/мл. 11. PH: PH разница между решение по тестированию и пустой решение не должна превышать 1,5. | шт | 20,00 | 10 000,00 | 200 000,00 |
|  | | **Реактивы для гематологического анализатора XN-450 SYSMEX** | | |  |  |  |
| 4 | | CELLPACK DCL (Разбавитель цельной крови CELLPACK DCL) | Реагент используется в канале XN-CBC для анализа количества и определения размеров эритроцитов и тромбоцитов с применением метода гидродинамической фокусировки. Кроме того, он используется в качестве фокусирующей жидкости на автоматических гематологических анализаторах, а также, защищает клетки эритроцитов и тромбоциов, предотвращает обратный поток, действует как изотонический разбавитель и промывает линии анализатора между каждым образцом. Состав: малеиновая кислота <10%. Условия хранения: закрытый реагент хранится при 2-35°С до истечения срока годности; после вскрытия реагент стабилен 60 дней. Фасовка: 1х20 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 | 15,00 | 87 337,00 | 1 310 055,00 |
| 5 | | LYSERCELL WDF (Лизирующий реагент LYSERCELL WDF) | Реагент гемолизирует эритроциты, предварительно разбавляя образец 1:60, а мембраны лейкоцитов становятся проницаемыми, что позволяет Fluorocell WDF проникать в клетки для дальнейшего окрашивания. После реакций с реагентами и анализа клеток с использованием флуоресцентной проточной цитометрии различные популяции клеток помещают на скаттерграмму рассеяния канала WDF на основе их бокового рассеянного света (SSC) и бокового флуоресцентного света (SFL). Состав: четвертичные органические аммониевые соли 0,07%, неионогенное поверхностно-активное вещество 0,17%. Условия хранения: закрытый реагент хранится при 2-35°С до истечения срока годности; после вскрытия реагент стабилен 90 дней. Фасовка: 1х2 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 | 9,00 | 116 646,00 | 1 049 814,00 |
| 6 | | CELLCLEAN 50 мл | Чистящий раствор для автоматизированных гематологических систем Sysmex, используемый для очистки внутренней системы анализатора чтобы предотвратить оседание органических веществ из остатков образцов или рост бактерий. Состав: гипохлорит натрия (концентрация активного хлора 5,0 %). Условия хранения: закрытый раствор хранится при 2-35°С в тёмном месте 12 месяцев со дня изготовления; после вскрытия реагент стабилен 60 дней. Фасовка: 1х50 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 | 6,00 | 94 877,00 | 569 262,00 |
| 7 | | FLUOROCELL WDF (окрашивающий реагент FLUOROCELL WDF) | Реагент используется для окрашивания ядросодержащих клеток после реакции лизиса. Ядерное и гранулярное содержимое клеток окрашивается, что позволяет дифференцировать клетки благодаря интенсивности их окрашивания и внутренней клеточной сложности. После реакций с реагентами и анализа клеток с использованием флуоресцентной проточной цитометрии различные популяции клеток помещают на скаттерграмму рассеяния канала WDF на основе их бокового рассеянного света (SSC) и бокового флуоресцентного света (SFL). Состав: полиметин 0,002 %, метанол 3,0%, этиленгликоль 96,9%. Условия хранения: закрытый реагент хранится при 2-35°С до истечения срока годности; после вскрытия реагент стабилен 90 дней. Фасовка: 2х22 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 | 4,00 | 660 984,00 | 2 643 936,00 |
| 8 | | SULFOLYSER (Реагент для определения концентрации гемоглобина в крови) | Реагент используется в канале XN-CBC для получения результата по гемоглобину с помощью спектрофотометрии. Ключевым компонентом является лаурилсульфат натрия, молекула, имеющая гидрофобные/гидрофильные части. При смешивании с образцом SLS вызывает лизис эритроцитов, что позволяет гидрофобной части прикрепиться к молекуле глобина. Это вызывает конформационное изменение молекулы глобина, которое приводит к окислению гем-группы из Fe2+ в Fe3+. После окисления гидрофильная часть SLS присоединяется к гем-группе, образуя стабильный окрашенный комплекс, который затем пропускают через спектрофотометр и считывают при длине волны 555 нм. Состав: лаурилсульфат натрия 1,7 г/л. Условия хранения: закрытый реагент хранится 12 месяцев со дня изготовления при 1-30°С; после вскрытия реагент стабилен 60 дней. Фасовка: 3х500 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 | 4,00 | 146 583,00 | 586 332,00 |
| 9 | | XN-L Check L1 (Контрольная кровь XN-LCheck L1) | Контрольный материал низкого диапазона (первый уровень) предназначен для использования в качестве гематологической контрольной крови общего подсчета клеток крови (CBC), дифференциального анализа лейкоцитов и параметров ретикулоцитов на приборах серии Sysmex XN-L. Использование стабилизированных клеточных препаратов для контроля гематологического оборудования является общепринятой процедурой. Состав: стабилизированные эритроциты человека, лейкоциты и тромбоцитарный компонент в консервирующей среде. Условия хранения: закрытый контрольный материал хранится при 2-8°С до истечения срока годности; после вскрытия контрольный реагент стабилен 15 дней. Фасовка: 1х3 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 контрольный материал должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. | Штука | 12,00 | 116 110,00 | 1 393 320,00 |
| 10 | | XN-L Check L2 (Контрольная кровь XN-LCheck L2) | Контрольный материал нормального диапазона (второй уровень) предназначен для использования в качестве гематологической контрольной крови общего подсчета клеток крови (CBC), дифференциального анализа лейкоцитов и параметров ретикулоцитов на приборах серии Sysmex XN-L. Использование стабилизированных клеточных препаратов для контроля гематологического оборудования является общепринятой процедурой. Состав: стабилизированные эритроциты человека, лейкоциты и тромбоцитарный компонент в консервирующей среде. Условия хранения: закрытый контрольный материал хранится при 2-8°С до истечения срока годности; после вскрытия контрольный реагент стабилен 15 дней. Фасовка: 1х3 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 контрольный материал должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. | Штука | 12,00 | 116 110,00 | 1 393 320,00 |
| 11 | | XN-L Check L3 (Контрольная кровь XN-LCheck L3) | Контрольный материал высокого диапазона (третий уровень) предназначен для использования в качестве гематологической контрольной крови общего подсчета клеток крови (CBC), дифференциального анализа лейкоцитов и параметров ретикулоцитов на приборах серии Sysmex XN-L. Использование стабилизированных клеточных препаратов для контроля гематологического оборудования является общепринятой процедурой. Состав: стабилизированные эритроциты человека, лейкоциты и тромбоцитарный компонент в консервирующей среде. Условия хранения: закрытый контрольный материал хранится при 2-8°С до истечения срока годности; после вскрытия контрольный реагент стабилен 15 дней. Фасовка: 1х3 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 контрольный материал должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. | Штука | 12,00 | 116 110,00 | 1 393 320,00 |
| 12 | | CELLPACK DFL (Разбавитель цельной крови для анализа ретикулоцитов и тромбоцитов CELLPACK DFL) | Разбавитель для автоматического гематологического анализатора Sysmex. Используется для разбавления проб крови для проведения измерений по каналам RET и PLT-F. Состав: трициновый буфер 0,17 %. Невскрытый картридж стабилен до конца срока использования при хранении при температуре 2-35°C в темном месте. Стабильность реагента после вскрытия: DFL-300A - стабилен в течение 60 дней; DFL-310A - стабилен в течение 70 дней. Фасовка: 2 х 1,5 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 | 2,00 | 372 891,00 | 745 782,00 |
| 13 | | FLUOROCELL RET (окрашивающий реагент FLUOROCELL RET) | Окрашивающий раствор для автоматического гематологического анализатора Sysmex. Состав: полиметин 0,03 %, метанол 7,9 %, этиленгликоль 92,0 %. Невскрытый картридж стабилен в течение 12 месяцев от дня выпуска при хранении при температуре 2-35°C в темном месте. Срок годности указан на наружной упаковке или этикетке картриджа. Нельзя замораживать. После вскрытия и установки в анализатор стабилен в течение 90 дней. Фасовка: 2 х 12 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 | 2,00 | 677 948,00 | 1 355 896,00 |
| 14 | | XN Check BF (Контрольный раствор для жидкостей тела XN Check BF) | Предназначен для использования в качестве контроля при измерении таких параметров как общее число ядросодержащих клеток (TNC), лейкоцитов, эритроцитов и дифференциальной лейкоцитарной формулы на приборах Sysmex. Должен использоваться в качестве гематологического контрольного препарата в режиме измерения биологических жидкостей. Состав: стабилизированные эритроциты человека и лейкоциты в среде с консервантом. Два уровня контрольного раствора: аномально низкий уровень, аномально высокий уровень. Стабильность: стабилен до конца срока использования при хранении при температуре 2-8 °C. Стабильность после вскрытия: контрольный раствор во вскрытых флаконах и флаконах, из которых брали пробы путем прокалывания пробки, сохраняет стабильность в течение 30 дней при хранении в температуре 2-8 °C после повторного укупоривания. Фасовка: 2 x 3 x 3 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 | 3,00 | 1 264 366,00 | 3 793 098,00 |
|  | | **Реагенты на Автоматиечский биохимический анализатор СНЕМ 300** | | | | |  |
| 16 | | Calibrated halogen Lamp | 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. ES07001A | упаковка | 2,00 | 242 880,00 | 485 760,00 |
| 17 | | Sample cups 1 ml, to be used with 12mm cups adapter for ES05318A sample plate 30+30 positions (1000 pcs) | Sample cups 1ml, to be used with 12mm cups adapter for ES05318A sample plate 30+30 positions (1000 шт). 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. ES07022A | упаковка | 2,00 | 283 866,00 | 567 732,00 |
| 18 | | DIRECT BILIRUBIN LR - Прямой билирубин LR | 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. C1700650A | упаковка | 5,00 | 71 369,00 | 356 845,00 |
| 19 | | TOTAL BILIRUBIN LR - общий билирубин LR | 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. C1600650A | упаковка | 10,00 | 71 815,00 | 718 150,00 |
| 20 | | GLUCOSE LR - Глюкоза LR | 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. C3650650A | упаковка | 10,00 | 32 241,00 | 322 410,00 |
| 21 | | ALT­ GPT - АЛТ- LR | 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 6х10мл Аналитические 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. C3800650A | упаковка | 10,00 | 62 895,00 | 628 950,00 |
| 22 | | AST- GOT - АСТ LR | Диагностический реагент для количественного определения аспартатаминотрансферазы in vitro в 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. C3700650A | упаковка | 10,00 | 80 288,00 | 802 880,00 |
| 23 | | UREA UV LR - Мочевина УФ LR | 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. C4800650A | упаковка | 10,00 | 86 537,00 | 865 370,00 |
| 24 | | CHOLESTEROL LR - Холестерин LR | 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. C2230650A | упаковка | 2,00 | 55 756,00 | 111 512,00 |
| 25 | | ALKALINE PHOSPHATASE LR - ЩЕЛОЧНАЯ ФОСФАТАЗА LR | 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. C3000650A | упаковка | 2,00 | 64 356,00 | 128 712,00 |
| 26 | | ALBUMIN LR - АЛЬБУМИН LR | 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. C1200620A | упаковка | 3,00 | 33 862,00 | 101 586,00 |
| 27 | | AMYLASE LR - АМИЛАЗА LR | 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 пропорциональна активность 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. C1400610A | упаковка | 3,00 | 85 806,00 | 257 418,00 |
| 28 | | CREATININE LR - Креатинин LR | 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 (27 мкмоль/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. C2701220A | упаковка | 8,00 | 55 476,00 | 443 808,00 |
| 29 | | SERACONTROL N - 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: 6x5мл. 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. 5010605R | упаковка | 4,00 | 150 035,00 | 600 140,00 |
| 30 | | SERACONTROL P - 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: 6x5мл. 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. 5020605R | упаковка | 4,00 | 165 036,00 | 660 144,00 |
| 31 | | SERACAL - 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. 5000603R | упаковка | 2,00 | 143 589,00 | 287 178,00 |
| 32 | | POTASSIUM LR - Калий LR | Набор для измерения содержания калия в сыворотке, плазме или моче. Турбидиметрический метод. Калий высвобождается тромбоцитами во время процесса покрытия, поэтому уровень калия в сыворотке крови немного выше, чем в плазме. Принцип измерения: тетрафенилбор осаждается с ионами калия, образуя мутность, пропорциональную концентрации калия 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 15-25°C. После вскрытия флакон R1 стабилен в течение 60 дней. Диапазон измерения: 0,05-10,00 ммоль/л.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. C4900620A | упаковка | 2,00 | 124 894,00 | 249 788,00 |
| 33 | | CHLORIDE LR - Хлорид LR | Набор для измерения Хлорида. фасовка: 6X20 ml. 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. C2100620A | упаковка | 2,00 | 27 537,00 | 55 074,00 |
| 34 | | IRON LR - Железо LR | Набор для измерения железа в сыворотке или плазме. Состав: R1: Ацетатный буфер 1,3 моль / л; иомочевина 65,0 ммоль / л; сульфат гидроксиламина 60,0 ммоль / л; поверхностно-активные вещества. R2: Ferene S 0,65 ммоль / л; сульфат гидроксиламина 30,0 ммоль / л. Хранение и стабильность реагентов: - Хранить набор при 2-8°C. - После открытия флаконы R1, R2 стабильны. 90 дней, если немедленно подвести итоги и защищен от загрязнения, испарения, прямого света. Стабильность рабочего раствора (R1 + R2): 20 суток при 2-8°С.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. C2900650A | упаковка | 2,00 | 86 979,00 | 173 958,00 |
| 35 | | MAGNESIUM UV LR - Магний УФ LR | 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. C4410520A | упаковка | 3,00 | 40 551,00 | 121 653,00 |
| 36 | | CRP - С-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. C7101100A | упаковка | 7,00 | 235 184,00 | 1 646 288,00 |
| 37 | | CALCIUM ARSENAZO LR - Арсеназо кальций LR | 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 = 1,89 Внутрианалитическая 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. C1850650A | упаковка | 2,00 | 37 147,00 | 74 294,00 |
| 38 | | EXTRA WASH - дополнительная промывка | 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. C6320650A | упаковка | 10,00 | 54 259,00 | 542 590,00 |
| 39 | | LDH LR - Лактатдегидрогеназа LR | 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. C4000420A | упаковка | 8,00 | 56 126,00 | 449 008,00 |
| 40 | | TOTAL PROTEIN LR - 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: 6х50мл Линейность: 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. C4500650A | упаковка | 12,00 | 33 455,00 | 401 460,00 |
| 41 | | URIC ACID LR - Мочевая кислота LR | 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. C1000650A | упаковка | 1,00 | 69 667,00 | 69 667,00 |
| 42 | | SODIUM LR - Натрий LR | Диагностический реагент для количественного определения натрия in vitro в сыворотке, моче или плазме на биохимическом анализаторе. Жидкий и готовый к использованию биреагент, для диагностики и лечения альдостеронизма (чрезмерная секреция гормона альдостерона), несахарного диабета (хроническое выделение большого количества разбавленной мочи, сопровождающееся сильной жаждой), гипертонии надпочечников, болезни Аддисона (вызванной разрушением надпочечников), обезвоживание, несоответствующая секреция антидиуретического гормона или другие заболевания, связанные с нарушением электролитного баланса. Состав: R1 - Буфер Гуда (pH 8,5), криптанд (> 0,4 мМ), β -D-галактозидаза (<8 Ед / мл), Проклин 300 (0,02%); R2 - Буфер Гуда (pH 6,5), О-нитрофенил-β-D-гликозид (> 0,5 мМ), проклин 300 (0,02%). Калибратор низкого значения – натрий фосфатный буфер. Калибратор высокого значения – натрий фосфатный буфер. Хранение и стабильность: R1 и R2 поставляются в жидкой форме, готовой к употреблению, и стабильны до истечения срока годности при хранении при температуре от 2 до 8 °C. Фасовка: R1 2х40мл+R2 2х20мл+STD 2х1,5мл.  Линейность: реакция является линейной в диапазоне концентраций 80 и 180 ммоль/л (184 и 414 мг/дл). Аналитическая чувствительность: чувствительность теста по пределу обнаружения составляет 80 ммоль/л. Внутрианалитическая сходимость (межсерийная): Среднее значение (ммоль/л) N = 128.94 H = 155.84; С.О. N = 1.57 H = 1.72; К.В.% N = 1,2 H = 1,1. Внутрианалитическая сходимость (внутрисерийная): Среднее значение (ммоль/л) N = 128.94 H = 155.84; С.О. N = 2,01 Н = 2,56; К.В.% N = 1,56 Н = 1,65. 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. C4950260D | упаковка | 2,00 | 474 425,00 | 948 850,00 |
| 43 | | SODIUM CONTROL SET - контроль натрия | Контрольный материал для мониторинга эффективности количественного анализа in vitro для определения натрия. Лиофилизированный контроль на основе сыворотки. Невскрытые флаконы следует хранить при температуре 2-8°C.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. 495CTL | упаковка | 2,00 | 210 859,00 | 421 718,00 |
| 44 | | SYSTEMIC SOLUTION – 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. C6000650A | упаковка | 10,00 | 55 756,00 | 557 560,00 |
| 45 | | ASO/CRP/RF NORMAL CONTROL - нормальный контроль Aнтистрептолизин-O/C-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. 705CN | упаковка | 3,00 | 376 296,00 | 1 128 888,00 |
| 46 | | ASO/CRP/RF HIGH CONTROL - высокий контроль Aнтистрептолизин-O/C-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. 705CH | упаковка | 4,00 | 285 956,00 | 1 143 824,00 |
| 47 | | RF - 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°C, в защищенном от света и загрязнений. Предел обнаружения: 3,9 МЕ / мл.Фасовка: R1 2х40мл+R2 2х10мл + 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. C7201100SA | упаковка | 3,00 | 202 745,00 | 608 235,00 |
| 48 | | NEW CRP CALIBRATOR LYO | Калибратор для использования в тестах для количественного определения С-реактивного белка in vitro (CRP) по фотометрическим системам. Описание: представляет собой жидкий стабильный калибратор на основе материала крови (сыворотки) человека. Условия хранения: калибратор в открытом и закрытом виде должен храниться при температуре 2–8°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. LF710CAL | упаковка | 2,00 | 107 806,00 | 215 612,00 |
|  | | **Реактивы на Автоматический анализатор коагуляции крови SYSMEX CA-660** | | | | |  |
| 49 | | Раствор чистящий СА Clean I (cleaner) уп (1х50мл) | Моющий раствор используется для промывки наконечника для образца и реагента. Тип реагента: детергент. Концентрация гипохлорита натрия не более 1%. Форма выпуска: готовый раствор. Стабильность после вскрытия (закрытый флакон): при температуре от 2 до 8 ° C – 1 месяц. Фасовка: 50 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. 10445689 | упаковка | 50,00 | 70 476,00 | 3 523 800,00 |
| 50 | | Раствор промывочный СА Clean II( rinse) уп (1х500мл) | Моющий раствор используется для промывки наконечника для реагента. Тип реагента: кислотный детергент. Концентрация хлороводорода не более 0,2%. Концентрация неионогенных поверхностно-активных веществ не более 0,5%. Форма выпуска: готовый раствор. Стабильность после вскрытия (закрытый флакон): при температуре от 15 до 25°C - 1 месяц. Фасовка: 500 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. 11643636 | упаковка | 2,00 | 146 700,00 | 293 400,00 |
| 51 | | Реакционные кюветы (3х1000шт) | Одноразовые пластиковые реакционные кюветы предназначены для инкубации, проведения реакции и считывания результатов измерения на анализаторе гемостаза. Пластиковая емкость 0.6 мл с фиксирующим кольцом, высота 30 мм, диаметр 8 мм, диаметр кольца - 10 мм. Фасовка: 3000 шт. Размер 1 упаковки: 36см х 17см х 17см. Соответствует Директиве 98/79/EC Медицинские средства и оборудование для лабораторной диагностики in vitro. 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. 10445687 | упаковка | 14,00 | 526 800,00 | 7 375 200,00 |
| 52 | | Пробирки для образцов конические, уп(4мл х 100шт) | Чашка обраца коническая, объем 4мл.Фасовка 100шт/упк.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. 10449436 | упаковка | 2,00 | 63 182,00 | 126 364,00 |
| 53 | | Control Plasma N 10 x for 1 ml (Контрольная плазма Control Plasma N 10 x на 1 мл) | Плазма для проведения внутрилабораторного контроля тест-системы по определению следующих аналитов в нормальномдиапазоне: протромбиновое время (ПВ), активированное частичное тромбопластиновое время (АЧТВ), тромбиновое время (ТВ), батроксобиновое время, фибриноген, факторы свертывания II, V, VII, VIII, IX, X, XI, XII, XIII и фактор Виллебранда (ФВ), антитромбин III, протеин C, протеин S, α2-антиплазмин, C1-ингибитор, общая активность комплемента, плазминоген, волчаночные антикоагулянты. Прослеживается до референсного стандарта ВОЗ. Флаконы реагентов: штрихкодированные. Форма выпуска: лиофилизат. Растворитель: дистиллированная вода.  Стабильность после вскрытия при температуре от +2 до +8°С не менее 8 часов. Стабильность после замораживания при -20°С не менее 28 дней. Фасовка: не менее 10 флаконов по 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. 10446234 | упаковка | 2,00 | 137 714,00 | 275 428,00 |
| 54 | | Control Plasma P 10 x for 1 ml (Контрольная плазма Control Plasma P 10 x на 1 мл) | Плазма для проведения внутрилабораторного контроля тест-системы по определению следующих аналитов в патологическом диапазоне: протромбиновое время (ПВ), активированное частичное тромбопластиновое время (АЧТВ), фибриноген, факторы коагуляции II, V, VII, VIII, IX, X, XI, XII, XIII и фактор Виллебранда (ФВ), антитромбин III, протеин C, протеин S, α2-антиплазмин, ингибитор С1, общая активность комплемента, плазминоген. Прослеживается до референсного стандарта ВОЗ. Флаконы реагентов: штрихкодированные. Форма выпуска: лиофилизат. Растворитель: дистиллированная вода. Стабильность после вскрытия при температуре от +2 до +8°С не менее 8 часов. Стабильность после вскрытия при -20°С не менее 28 дней. Фасовка: не менее 10 флаконов по 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. 10446471 | упаковка | 2,00 | 172 972,00 | 345 944,00 |
| 55 | | Бумага для термопринтера | Бумага для термопринтера коагулометра.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. 10873682 | упаковка | 5,00 | 39 636,00 | 198 180,00 |
| 56 | | Дейд Инновин (Dade Innovin) 10 X 4ML | Рекомбинантный тромбопластин для определения ПВ, МНО, %, факторов II, V,VII,X. Не содержит компоненты животного и человеческого происхождения. Источник тромбопластина: рекомбинантный человеческий. Нечувствительный к гепарину в концентрации не менее 2 ед/ мл. Флаконы реагентов: штрихкодированные. Растворитель: дистиллированная вода. Стабильность после вскрытия при температуре от +2 до +8°С не менее 10 дней. Фасовка: не менее 400 тестов. 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 | 20,00 | 49 876,00 | 997 520,00 |
| 57 | | PT-Multi calibrator (6 levels) 6 x for 1 ml (Калибратор PT-Multi calibrator 6 x на 1 мл) | Комплект калибратора предназначен для применения в качестве реагента для исследования гемостаза. Для определения местного значения МИЧ. Состав: шесть калибровочных плазм для калибровки ПВ. Калибровочная плазма лиофилизирована и калибрована.Стабильность после восстановления (закрытый флакон): - при температуре 2-8 °C 8 ч.; - при температуре 15-25 °C 4 ч.; - при температуре ≤ −18 °C 4 нед. 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. 10445969 | упаковка | 1,00 | 204 463,00 | 204 463,00 |
| 58 | | Actin FS 10 x 2 ml (Реагент для определения Actin FS 10 x 2 мл) | Реагент для определения АЧТВ, факторов VIII, IX, XI, XII, с умеренной чувствительностью к волчаночным антикоагулянтам и высокой чувствительностью к гепарину. Поверхностный активатор: эллаговая кислота. Не содержит компоненты животного и человеческого происхождения. Флаконы реагентов: штрихкодированные. Форма выпуска: жидкая, готов к применению. Стабильность после вскрытия при температуре от +2 до +8°С не менее 14 дней. Фасовка: не менее 400 тестов. 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. 10445712 | упаковка | 20,00 | 82 536,00 | 1 650 720,00 |
| 59 | | Хлорид кальция 0,025 моль/л 10 x 15 мл | Раствор хлорида кальция используют в качестве дополнительного реагента для различных анализов свертываемости крови. Содержание хлорида кальция: 0,025 моль/л. Флаконы реагентов: штрихкодированные. Форма выпуска: жидкая, готов к применению.  Стабильность после вскрытия при температуре от +2 до +8°С не менее 8 недель. Фасовка: не менее 10 флаконов по 15 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 | 6,00 | 76 891,00 | 461 346,00 |
| 60 | | Thromboclotin 10 x for 10 ml (Реагент для определения Thromboclotin 10 x на 10 мл) | Реагент для определения тромбинового времени в человеческой плазме. Растворитель: дистиллированная вода. Флаконы реагентов штрихкодированные. Форма выпуска: лиофилизат.  Стабильность после вскрытия при температуре от +2 до +8°С не менее 7 дней. Стабильность после вскрытия при -20°С не менее 28 дней. Фасовка: количество проводимых тестов из одной упаковки не менее 1000.  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. 10445597 | упаковка | 11,00 | 198 588,00 | 2 184 468,00 |
| 61 | | Thrombin reagent 100 I. U. 10 x for 5 ml (Реагент для определения Тромбина 100 I. U. 10 x на 5 мл) | Реагент для определения фибриногена по методу Клаусса в плазме. Растворитель: дистиллированная вода. Концентрация тромбина в реагенте не менее 100 МЭ/мл. Линейность теста: не уже 30 - 1400 мг/дл. Флаконы реагентов: штрихкодированные. Форма выпуска: лиофилизат. Стабильность после вскрытия при температуре от +2 до +8°С не менее 5 дней. Фасовка: не менее 1000 тестов. 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. 10445721 | упаковка | 15,00 | 250 478,00 | 3 757 170,00 |
| 62 | | Standard human plasma 10 x for 1 ml (Стандартная плазма 10 x на 1 мл) | Стандартная человеческая плазма для калибровки: протромбиновое время (ПВ); Фибриноген (метод Клаусс), Факторы коагуляции II, V, VII, VIII, IX, X, XI, XII, XIII и фактор Виллебранда (ФВ), Ингибиторы: Антитромбин III, протеин C, протеин S, α2-антиплазмин, ингибитор С1, Общая активность комплемента, Плазминоген. Прослеживается до референсного стандарта ВОЗ. Флаконы реагентов: штрихкодированные. Форма выпуска: лиофилизат. Растворитель: дистиллированная вода.  Стабильность после вскрытия при температуре от +2 до +8°С не менее 8 часов. Стабильность после замораживания при -20°С не менее 28 дней. Фасовка: не менее 10 флаконов по 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. 10446238 | упаковка | 1,00 | 187 569,00 | 187 569,00 |
| 63 | | Буфер Оурена вероналовый 10 x 15 мл | Разбавляющий буфер для коагуляционных проб. Содержание барбитала натрия не менее 0,028 моль/л. Флаконы реагентов: штрихкодированные. Форма выпуска: жидкая, готов к применению. Стабильность после вскрытия при температуре от +2 до +8°С не менее 8 недель. Фасовка: не менее 10 флаконов по 15 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. 10445724 | упаковка | 22,00 | 64 310,00 | 1 414 820,00 |
| 64 | | Fibrinogen standards level 1-6 6 x for 1 ml (Стандарт для Фибриногена Уровень 1-6 6 x на 1 мл) | Пулированная плазма отобранных здоровых доноров, которая используются для построения стандартных калибровочных кривых ,предназначенных для анализа фибриногена методом Клаусса. Флаконы реагентов: штрихкодированные. Форма выпуска:лиофилизат. Количество уровней фибриноргена: не менее 6 уровней. Прослеживается до референсного стандарта ВОЗ. Метод подтверждения уровня фибриногена в калибраторах: метод Ратноффа и Мензи. Стабильность после вскрытия при температуре от +2 до +8°С не менее 8 часов. Стабильность после замораживания при -20°С не менее 28 дней. Фасовка: не менее 6 флаконов по 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. 10446148 | упаковка | 1,00 | 211 420,00 | 211 420,00 |
| 65 | | INNOVANCE D-DIMER Kit 1 Kit 300 (Large) (Реагент для определения INNOVANCE D-DIMER 1 набор 300 - бол | Набор реагентов для количественного определения продуктов распада поперечно-сшитого фибрина (D-димеров) в человеческой плазме, предназначенный для использования в анализаторах гемостаза. Линейность теста не уже 170-4400 нг/мл ФЭЕ. Отсутствие интерференции с ревматоидным фактором в концентрации не менее 1300 ед/мл. Отрицательное прогностическое значение для ТГВ/ТЭЛА не менее 99,5%. Флаконы реагентов: штрихкодированные. Форма выпуска: лиофилизат. Стабильность после вскрытия при температуре от +2 до +8°С не менее 28 дней. Фасовка: не менее 360 тестов.  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. 10445980 | упаковка | 7,00 | 1 053 770,00 | 7 376 390,00 |
| 66 | | INNOVANCE D-DIMER Control 2 x 5 x 1 ml (Level normal and pathologic) (Контроль INNOVANCE D-DIMER 2 x 5 x 1 мл Норма и Патология) | Плазма для проведения внутрилабораторного контроля тест-системы для оценки прецизионностии погрешности анализа в нормальном и патологическом диапазонах при количественном определении D-димера. Флаконы реагентов: штрихкодированные. Форма выпуска: лиофилизат. Растворитель: дистилированная вода. Стабильность после вскрытия при температуре от +2 до +8°С не менее 7 дней. Стабильность после замораживания при -20°С не менее 28 дней. Фасовка: количество флаконов низкого уровня в упаковке не менее 5 флаконов по 1 мл, количество флаконов высокого уровня в упаковке не менее 5 флаконов по 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. 10446005 | упаковка | 2,00 | 233 493,00 | 466 986,00 |
|  | |  |  |  |  |  | **31 051 188,00** |
|  | | **Расходные материалы оперблок** | | | | | |
| 67 | | Эндоскопический троакар порт 12 мм | Троакар с лезвием ТСС снабжены плоским V-образным двусторонним пластиковым лезвием, защитный кончик закрывает лезвие при попадании в полость и способствует защите от повреждения внутренних органов, заостренное с обеих сторон лезвиеразделяет ткани и обеспечивает контроль при прохождении через брюшную стенку, диаметр 5, 10, 12, 15 мм (на выбор Заказчика), порт 12 мм, длина 110 мм. Предназначено для использования в эндоскопической хирургии для создания доступного канала во время абдоминальной операции. Одноразовый эндоскопический троакар состоит из резьбовой втулки и прокалывающего рычага, которые используются вместе во время операции. В соответствии с резьбовой втулкой одноразовый эндоскопический троакар длиной 110 мм. | штука | 50,00 | 15 000,00 | 750 000,00 |
|  | | **Для гематологического анализатора лаборатории** | | | | |  |
| 68 | | Гематологический изотонический разбавитель 20 л. | Разбавитель Swelab Lumi-D Diluent является раствором с определенной ионной силой и проводимостью, который может разбавлять кровь и за счет проточности обеспечивать стабильную среду для подсчета и определения размеров клеток крови в гематологических анализаторах Swelab Lumi. | шт | 50,00 | 50 500,00 | 2 525 000,00 |
| 69 | | Гематологический лизирующий раствор 200 мл. | Лизирующий раствор Swelab Lumi-Ll Lyse является реагентом, не содержащим цианиды. Предназначен для лизирования (разрушения) эритроцитов для определения гемоглобина и облегчения подсчета лейкоцитов в гематологических анализаторах Swelab Lumi. | шт | 20,00 | 50 500,00 | 1 010 000,00 |
| 70 | | Гематологический лизирующий раствор 500 мл. | Лизирующий раствор Swelab Lumi-L2 Lyse является реагентом, не содержащим цианиды. Предназначен для лизирования (разрушения) эритроцитов и поддержания морфологии клеток крови перед анализом, чтобы облегчить подсчет лейкоцитов в гематологических анализаторах Swelab Lumi.. | шт | 25,00 | 119 800,00 | 2 995 000,00 |
| 71 | | Очищающий раствор | Раствор очистителя Boule EasyCleaner используется с гематологическим анализатором Swelab Lumi для корректирующей и профилактической очистки входных отверстий и трубок, контактирующих с кровью (белками). | шт | 10,00 | 11 500,00 | 115 000,00 |
| 72 | | Калибратор Boule Cal-5 Diff A1 1 x 3ml Низкий, нормальный, высокий | Количество в наборе: 1 пробирки.Материал пробирки: прозрачный пластик.Объём каждой пробирки- 3 мл Размеры пробирок: диаметр- 12мм, высота– 80мм..Калибровочная кровь аттестована по 6 параметрам:RBC 1012/L, MCV fL, Plt 109/L, MPVfL, WBC 109/L и Hgb g/dL.Применяется для калибровки гематологического анализатора с целью определения объективности результатов, получаемых в процессе автоматизированного анализа образцов крови.Хранение при температуре- от +2 до +10 °СПроизводитель:BouleMedical AB, ШвецияРегистрационное удостоверение РК-МТ (invitro) -№022605, с 29июля 2021 г. До - Бессрочно.Срок годности- до 4-х месяцев. Стабильность крови после вскрытия- до 5-ти дней | шт | 2,00 | 81 300,00 | 162 600,00 |
| 73 | | Контрольная кровь(Low, Normal, High) ( высокий уровень) | Количество в наборе: 3 пробирки (1-Low, 1-Normal, 1-High)Материал пробирки: прозрачный пластик.Объём каждой пробирки- 4,5 мл Размеры пробирок: диаметр- 12мм, высота- 80мм.Контрольная кровь аттестована по 16 параметрам. Применяется для контроля качества работы гематологического анализатора с целью определения объективности результатов, получаемых в процессе автоматизированного анализа образцов крови.Хранение при температуре- от +2 до +10 °С Производитель- BouleMedicalAB, ШвецияРегистрационное удостоверение РК-МТ-0№022605, с 29июля 2021 г. До - Бессрочно. Срок годности- до 4-х месяцев. Стабильность крови после вскрытия- до 14-ти дней. | Комп. | 1,00 | 35 700,00 | 35 700,00 |
| 74 | | Контрольная кровь(Low, Normal, High) ( низкий уровень) | Количество в наборе: 3 пробирки (1-Low, 1-Normal, 1-High)Материал пробирки: прозрачный пластик.Объём каждой пробирки- 4,5 мл Размеры пробирок: диаметр- 12мм, высота- 80мм.Контрольная кровь аттестована по 16 параметрам. Применяется для контроля качества работы гематологического анализатора с целью определения объективности результатов, получаемых в процессе автоматизированного анализа образцов крови.Хранение при температуре- от +2 до +10 °С Производитель- BouleMedicalAB, ШвецияРегистрационное удостоверение РК-МТ-0№022605, с 29июля 2021 г. До - Бессрочно. Срок годности- до 4-х месяцев. Стабильность крови после вскрытия- до 14-ти дней. | Комп. | 3,00 | 35 700,00 | 107 100,00 |
| 75 | | Контрольная кровь(Low, Normal, High) ( нормальный уровень) | Количество в наборе: 3 пробирки (1-Low, 1-Normal, 1-High)Материал пробирки: прозрачный пластик.Объём каждой пробирки- 4,5 мл Размеры пробирок: диаметр- 12мм, высота- 80мм.Контрольная кровь аттестована по 16 параметрам. Применяется для контроля качества работы гематологического анализатора с целью определения объективности результатов, получаемых в процессе автоматизированного анализа образцов крови.Хранение при температуре- от +2 до +10 °С Производитель- BouleMedicalAB, ШвецияРегистрационное удостоверение РК-МТ-0№022605, с 29июля 2021 г. До - Бессрочно. Срок годности- до 4-х месяцев. Стабильность крови после вскрытия- до 14-ти дней. | Комп. | 1,00 | 34 600,00 | 34 600,00 |
|  | |  |  |  |  |  | **6985000** |
|  | | **Дозировочная закрытая система ОРИТН, расходный материал к Аппарату для дозирования и смешивания инфузионных растворов в закрытой системе в стерильных условиях MediMixmini®MF4010** | | | | | |
| 76 | | Коннектор типа -Т | Коннектор типа -Т с автоматическим обратным клапаном одноразовый, является принадлежностью к аппаратам, всех моделей MediMix, для дозирования и смешивания готовых инфузионных растворов в закрытой системе в стерильных условиях, 1 шт на 24 часа работы аппарата на всех пациентов MF 4701 | штук | 309 | 3701 | 1 143 609,00 |
| 77 | | Дозировочная система редиатрическая 4- канальная | Дозировочная система для Medi imi 4- канальная шприц типа Codan 50 мл, является принадлежностью к аппарату для дозирования и смешивания готовых инфузионных растворов в закрытой системе в стерильных условиях, вариант исполненияMediMixmini MF 4010, 1 шт на 24 часа работы аппарата на всех пациентов MF4014C | штук | 309 | 23838 | 7 365 942,00 |
| 78 | | Инструменты для эвакуации органов и тканей | Инструменты для эвакуации органов и тканей с системой доставкой, диаметр штока- 10 мм. Инструмент состоит из опорного кольца, которая сделана из никель-титана (Ti-Ni), обладающий эффектом памяти формы, мешка надетого на проволоку, материал мешка из термопластичного полиуретана (TPU), ручка внутреннего корпуса (PC), ручка внешнего корпуса(PC). Мешок должен быть овальный с памятью формы, которая облегчает раскрытие после развертывания в полости тела и поддерживает его в полностью открытом положении. Размер мешка 113\*99 мм, длина 100мм. Стерильный, одноразовый. | штук | 20 | 17900 | 358 000,00 |
| 79 | | Многоразовый датчик внутренней температуры эзофагельный/ректальный для детей 2,6 мм | РК МИ (МТ)-0№0251456, TCP-RCI | штука | 1 | 583430 | 583 430,00 |
| 80 | Ацетилсалициловая кислота | | Ацетилсалициловая кислота таблетка 500 мг | таб | 1000 | 4,5 | 4500,00 |  |
| 81 | | Парацетамол | ибуфен Сироп для внутрь 100 мл | фл | 3 | 950 | 2850 |
| 82 | | Смекта | Смекта порошок для приготовления суспензий во анутрь 3 гр. | штук | 110 | 50 | 5500 |
| 83 | | Кальция глюконат | Кальция глюконат раствор для иньекции 10% 5 мл | амп | 700 | 67,31 | 47117,00 |
| 84 | | Канамицин | Канамицин порошок для приготовления раствора для инъекций 1 г | фл | 20 | 85 | 1700 |
| 85 | | Бифидумбактрин | Бифидумбактрин капсулы 5 доз | капс | 180 | 85 | 15300 |
| 86 | | Эритромицин | Эритромицин таблетки 250 мг | таб | 3000 | 50 | 150000 |
| 87 | | Тетрациклин | Тетрациклин мазь глазная 1 % 3,0 | шт | 8000 | 456 | 3648000 |
| 88 | | Нитроксолин | Нитроксолин таблетки, покрытые оболочкой 50 мг | таб | 3000 | 12,31 | 36930 |
| 89 | | Оксолин | Оксолин мазь назальная 0,25%--10 | фл | 80 | 250 | 20000 |
| 90 | | Оксиметозолин | Оксивин спрей назальная 0,05%--10 | тюбик | 100 | 799 | 79900 |
| 91 | | Клотримазол | Клотримазол Суппазитории вагинальный по 100 мг | свечи | 500 | 57,5 | 28750 |
| 92 | | Адеметионин | Гептрал лиофилизированный порошок для приготовления раствора для иньекции в комплекте с растворителем 400мг 5 флаконов 5 ампул | амп | 200 | 3409,9 | 681980 |
| 93 | | Троксерутин | Троксевазин гель для нар.применения | шт | 15 | 900 | 13500 |
| 94 | | Метилдопа | Допегит таблетки по 250 мг. | таб | 15000 | 50 | 750000 |
| 95 | | Витаминный комплекс | Мульти табс Бэби капли для приема внутрь по 30 мл | фл | 20 | 1000 | 20000 |
| 96 | | Пиперациллин+тазобактам | Ревотаз порошок для инъекций 0,1% 10 мл | фл | 200 | 3500 | 700000 |
| 97 | | Цитофлавин | Цитофлавин .р-р для в/в введения по 10 мл | амп | 600 | 128 | 76800 |
| 98 | | Норэфинефрин | Норадреналин концентрат для пригот.р-ра для в/в введения | амп | 200 | 180 | 36000 |
| 98 | | Ацесоль | Ацесоль раствор для инфузии 400мл | фл | 300 | 510 | 153000 |
| 99 | | Дисоль | Дисоль раствор для инфузии 400мл | фл | 300 | 620 | 186000 |
| 100 | | Меглюмин | Реамберин раствор для инфузии 400мл | фл | 20 | 2500 | 50000 |
| 101 | | Стерофундин | Стерофундин изотонический раствор для инфузии 500мл | фл | 20 | 950 | 19000 |
| 102 | | Нимотоп | Нимотоп раствор для инфузии 10Мг/50мл | фл | 50 | 2790 | 139500 |
| 103 | | Калия,магния аспарагинат | Калия,магния аспарагинат | фл | 20 | 3500 | 70000 |
| 104 | | Жировая эмульсия для парентерального питания | Липофундин раствор для инфузии 500мл эмульсия для внутривенных инфузий МСТ/ЛCT 10 % 500 мл | фл | 200 | 4401 | 880200 |
| 105 | | Новопассит | Новопассит сироп 100 мл | фл | 50 | 700 | 35000 |
| 106 | | Стерильный концентрат продуктов обмена кишечной микрофлоры | Хилак форте капли для приема внутрь 100 мл | фл | 100 | 3545 | 354500 |
| 107 | | Деготь березовый | Линимент бальзамический флакон 30 гр. | фл | 50 | 450 | 22500 |
| 108 | | Глицерол | Глиц Суппазитории ректальные 1405 мг | свечи | 1200 | 123,75 | 148500 |
| 109 | | Левамеколь | Левамеколь мазь 30 гр. | тюб. | 200 | 410 | 82000 |
| 110 | | Амброксол | Амброксол сироп во флаконе 30мг/мл 100 мл | фл | 200 | 800 | 160000 |
| 111 | | Бинт | Бинт марлевые мед. нестер.е, размеры 7мх14см | шт | 1200 | 412 | 494400 |
| 112 | | Тонометр | Тонометр для измерения АД с фонендаскопом | шт | 30 | 6000 | 180000 |
| 113 | | Гель для УЗИ | Гель для УЗИ 250 мл | фл | 1750 | 643 | 1125250 |
| 114 | | Контейнер | Контейнер для безопасного уничтожения медицинских отходов Одноразовый, картонный по 5 литр | шт | 10500 | 117 | 1228500 |
| 115 | | Тест | Тест Экспресс тест для определения беременности | шт | 100 | 150 | 15000 |
| 116 | | Мини спайк | Мини спайк одноразовый | шт | 5000 | 1261 | 6305000 |
| 117 | | Мочеприемник | Мочеприемник одноразовый по 2000 мл | шт | 2000 | 185 | 370000 |
| 118 | | Люголя | Люголя Р-р на водной основе для наружного прим. | фл | 20 | 2730 | 54600 |
| 119 | | Уксусная кислота | Уксусная кислота Р-р 3% для наружного прим. | фл | 20 | 715 | 14300 |
| 120 | | Рингер | Рингер раствор для инфузии 400мл | фл. | 500 | 730 | 365000 |
| 121 | | Кислота аминокапроновая | Кислота амнокапроновая раствор для инфузии 5%-200 мл | фл | 36 | 1100 | 39600 |
| 122 | | Калия хлорид | Калия хлорид раствор для инфузии 7,45% -100 мл | фл | 60 | 780 | 46800 |
| 123 | | Прокаин | Новокаин 0,25% -400 мл | фл | 1500 | 605 | 907500 |
| 124 | | Натрия гидрокарбонат | Натрия гидрокарбонат 4% - 400 мл | фл | 150 | 845 | 126750 |
| 125 | | Хлоргексидин | Хлоргексидин 0,01% -400 мл | фл | 4800 | 615 | 2952000 |
| 126 | | Фурациллин | Фурациллин 0,02% -400 мл | фл | 500 | 715 | 357500 |
| 127 | | Перекись водорода | Перекись водорода 3% -400 мл | фл | 500 | 700 | 350000 |
| 128 | | Перекись водорода | Перекись водорода 6% - 400 мл. | фл. | 1200 | 745 | 894000 |
| 129 | | Вода дистиллированная | Вода дистиллированная 400 мл | фл. | 6000 | 690 | 4140000 |
| 130 | | Формалин | Формалин 5% по 400 мл | фл. | 120 | 1050 | 126000 |

1. Жеткізу мерзімдері және шарты: Тапсырыс берушінің сұранысымен жыл бойы. ИНКОТЕРМС 2000: DDP;
2. Құжаттар Тапсырыс берушінің мекен-жайында: «Атырау облысы Денсаулық сақтау басқармасының «Атырау облыстық перинатальдық орталығы» ШЖҚ КМК, мекен-жайы: Атырау облысы, Атырау қаласы, адмирал Л.Владимирский көшесі,22А, сатып алу бөлімі қабылданады;

Өтінімдері қабылдау басталу мерзімі: 21 ақпан 2024 жыл, 09:00;

Өтінімдері қабылдау аяқталу мерзімі: 27 ақпан 2024 жыл, 17:00.

Баға ұсыныстары салынған конверттерді ашу күні, мекен-жайы, уақыты - Атырау қаласы, адмирал

Л.Владимирский көшесі,22А, сатып алу бөлімі, 28 ақпан 2024жыл, 11:00.

Дәрі-дәрмек және мем.сатып алу маманы - Г.Е.Хасанова, тел.: 8701 350 90 05