

**Объявление о проведении закупки способом запроса ценовых предложений №10**

**г. Талдыкорган**

**«08» февраля 2022 года.**

Государственное коммунальное предприятие на праве хозяйственного ведения «Талдыкорганская городская многопрофильная больница» государственного учреждения «Управление здравоохранения Алматинской области» РК, находящаяся по адресу Алматинской обл., г. Талдыкорган, микрорайон Каратап, ул. Райымбек батыра, 35 (сайт: <http://gogbol-tk.kz>, электронный адрес: [goszakup\\_tgmb@mail.ru](mailto:goszakup_tgmb@mail.ru), контакты: 8 7282 41 23 75 в соответствии п. 92 гл. 9 Постановления Правительства Республики Казахстан от 04 июня 2021 года №375 «Об утверждении Правил организации и проведения закупки лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг» (далее – Правила) объявляет о проведении закупки медицинских изделий для Клиники - диагностической лаборатории, (далее – Товар) способом запроса ценовых предложений:

| № лота  | Наименование МИ   | Краткая характеристика  | Ед.из. | Кол-во | Цена    | Выделенная сумма | Место поставки МИ   |
|---|---|---|--------|--------|---------|------------------|---|
| <b>Реагенты и расходные материалы для ПЦР</b> |   |   |        |        |         |                  |   |
| 1   | Комплект реагентов для выделения РНК/ДНК из клинического материала "РИБО-преп"  | Возможность выделения РНК/ДНК методом высаживания из клинического материала для последующего анализа методом обратной транскрипции и полимеразной цепной реакции.   | набор  | 25     | 55 250  | 1 381 250        |   |
| 2   | Набор реагентов для выявления ДНК вируса гепатита В (HBV) в клиническом материале методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридно-флуоресцентной детекцией "Амплисенс HBV-FL" R-V5-Mod(RG,iQ,Mx,Dt)                      | Для амплификации ДНК вируса гепатита В (HBV) ПЦР-смесь-1 не должна быть расщеплена по пробиркам: Наличие ПЦР-смеси-2, ДНК-буфера; Наличие TaqF полимеразы для организации горячего старта; Наличие ПКО, ВКО, ОКО; Количество тестов не менее 110; Остаточный срок годности не менее 10 месяцев – в наличии  | набор  | 14     | 84 500  | 1 183 000        | РК, Алматинская обл., г. Талдыкорган, ул. Райымбек батыра, 35, блок Г |
| 3   | Набор реагентов для количественного определения ДНК вируса гепатита В (HBV) в клиническом материале методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридно-флуоресцентной детекцией в режиме "реального времени" Амплисенс HBV- | Набор реагентов для амплификации и количественного определения ДНК вируса гепатита В (HBV) методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридно-флуоресцентной детекцией в режиме «реального времени» - в кол-ве 20 наборов – наличие. Для амплификации и количественного определения ДНК вируса гепатита В (HBV) – Возможность гибридно-флуоресцентной | набор  | 7      | 311 000 | 2 177 000        |   |

|   |  |   |       |    |         |           |  |
|---|--|---|-------|----|---------|-----------|--|
|   | <p>Монитор-FL" R-V5-<br/>MC(RG,iQ,Mx,Dt)</p>   | <p>детекции в режиме «реального времени»<br/>Возможность использования внутреннего<br/>контроля на всех этапах ПЦР анализа ПЦР-<br/>смесь-1 не должна быть раскапана по<br/>пробиркам Наличие TaqF-полимеразы<br/>Наличие комплекта ДНК-калибраторов для<br/>расчёта коэффициента ВКО Наличие ПКО,<br/>ВКО, ОКО Количество тестов не менее 48<br/>тестов Остаточный срок годности не менее<br/>10 месяцев</p>   |       |    |         |           |  |
| 4 | <p>Набор реагентов для выявления<br/>РНК вируса гепатита С (НСV) в<br/>клиническом материале<br/>методом полимеразной цепной<br/>реакции (ПЦР) с<br/>гибридизационно-<br/>флуоресцентной детекцией в<br/>режиме "реального<br/>времени" Амплисенс HCV-FL"<br/>R-V1-Mod(RG,iQ,Mx,Dt)- 100<br/>тестов</p>                    | <p>Для проведения реакции обратной<br/>транскрипции РНК и ПЦР-амплификации<br/>кДНК НCV с детекцией продуктов ПЦР в<br/>режиме «реального времени»; ПЦР-смесь-1<br/>не должна быть раскапана по пробиркам;<br/>Наличие РНК-эллоента;<br/>Наличие ТМ-Реввертазы;<br/>Наличие ПКО, ВКО, ОКО;<br/>Наличие ПЦР-смеси-2, TaqF-полимеразы<br/>для организации горячего старта;<br/>Количество тестов не менее 110;<br/>Остаточный срок годности не менее 10<br/>месяцев</p>   | набор | 14 | 131 200 | 1 836 800 |  |
| 5 | <p>Набор реагентов для<br/>количественного определения<br/>ДНК вируса гепатита С (НСV) в<br/>клиническом материале<br/>методом полимеразной цепной<br/>реакции (ПЦР) с<br/>гибридизационно-<br/>флуоресцентной детекцией в<br/>режиме "реального<br/>времени" Амплисенс HDV-<br/>Монитор-FL" R-V1-<br/>MC(RG,iQ,Mx,Dt)</p> | <p>Набор реагентов для количественного<br/>определения РНК вируса гепатита С(НСV)<br/>в клиническом материале методом<br/>полимеразной цепной реакции (ПЦР) с<br/>гибридизационно-флуоресцентной<br/>детекцией в режиме «реального времени» в<br/>кол-ве 30 наборов- в наличие.<br/>Возможность количественного<br/>определения РНК вируса гепатита С<br/>Наличие комплекта реагентов для<br/>проведения реакции обратной<br/>транскрипции РНК и ПЦР-амплификации<br/>кДНК НCV Наличие комплекта<br/>калибраторов для расчёта коэффициента<br/>ВКО; ПЦР-смесь-1 не должна быть<br/>раскапана по пробиркам; Наличие ПЦР-<br/>смеси-2, TaqF-полимеразы для<br/>осуществления «горячего старта»;<br/>Наличие DTT лиофилизированного;</p> | набор | 7  | 513 700 | 3 595 900 |  |

|   |   |  |       |   |         |         |
|---|---|--|-------|---|---------|---------|
|   |   | <p>Наличие ТМ-Ревертазы ,буфера для элюции. Наличие ПКО, ВКО,ОКО; Количество тестов не менее 48 тестов; Остаточный срок годности не менее 10 месяцев</p>   |       |   |         |         |
| 6 | <p>Набор реагентов для выявления и дифференциации генотипов вируса гепатита С (НСV) в клиническом материале методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридационно-флуоресцентной детекцией в режиме «реального времени» в кол-ве НCV-генотип-FL</p> | <p>Набор реагентов для выявления и дифференциации генотипов вируса гепатита С (НСV) в клиническом материале методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридационно-флуоресцентной детекцией в режиме «реального времени» в кол-ве 1 набора – в наличие. Для выявления и дифференциации генотипов 1a, 1b, 2, 3a, 4, 5a и 6 вируса гепатита С (НСV) в плазме периферической крови; Наличие ПЦР-смеси-1-FRT HCV (генотипы 1b/3a), ПЦР-смеси-1-FRT HCV (генотипы 1a/2), ПЦР-смеси-1-FRT HCV (ВКО/генотип 4) и ПЦР-смеси-1-FRT HCV (генотипы 5a/6); ПЦР-смеси-1 не должны быть расканы по пробиркам.<br/>Наличие ОТ-ПЦР-смеси-2-FER/FRT<br/>Наличие TaqF-полимеразы<br/>Наличие TE-буфера<br/>Наличие ПКО кДНК HCV генотипов 1a, 1b, 2, 3a, 4, 5a, 6<br/>Наличие ВКО, ОКО<br/>Количество тестов не менее 55<br/>Остаточный срок годности не менее 10 месяцев</p> | набор | 2 | 358 170 | 716 340 |
| 7 | <p>Комплект реагентов для получения кДНК на матрице РНК "РЕВЕРТА-L"</p>   | <p>Комплект реагентов для проведения реакции обратной транскрипции – «РЕВЕРТА-L». Комплект реагентов вариант 2 - 100 рассчитан на проведение 120 реакций обратной транскрипции, включая контроли. Количество не менее 100 тестов.</p>  | набор | 2 | 50 600  | 101 200 |
| 8 | <p>Набор реагентов для выявления РНК вируса гепатита D (HDV) в клиническом материале методом полимеразной цепной</p>  | <p>Набор реагентов для обратной транскрипции и амплификации кДНК вируса гепатита 'Дельта' (HDV). Для выделения РНК HDV используются</p>  | набор | 2 | 269 000 | 538 000 |

|    |   |  |          |    |         |         |
|----|---|--|----------|----|---------|---------|
|    | <p>реакции (ПЦР) с гибридационно-флуоресцентной детекцией "Амплиценс® HDV-FL" R-V1-G(1-4)-2x(RG,iQ,Mx,Dt,SC).</p>   | <p>наборы «РИБО-преп.» качественного определения РНК вируса гепатита D Метод детекции: FRT. Комплектация: Комплект только для одного этапа анализа Фасовка: Флаконы с реагентами, Taq-F полимеразы. Форма: вариант FRT,100F, ПЦР- комплект. Количество не менее 110 тестов. Остаточный срок годности не менее 10 месяцев.</p>  |          |    |         |         |
| 9  | <p>Набор реагентов для выявления РНК вируса гепатита D (HDV) в клиническом материале методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридационно-флуоресцентной детекцией "Амплиценс® HDV Монитор-FL.</p> | <p>Набор реагентов для обратной транскрипции и амплификации кДНК вируса гепатита 'Дельта' (HDV). Для выделения РНК HDV используются наборы «РИБО-преп.». Возможность качественного определения РНК вируса гепатита D Метод детекции: FRT Комплектация: Комплект только для одного этапа анализа. Фасовка: Флаконы с реагентами, Taq-F полимеразы Форма: вариант FRT,100F, ПЦР-комплект Количество не менее 110 тестов. Остаточный срок годности не менее 10 месяцев.</p>   | набор    | 2  | 498 500 | 997 000 |
| 10 | <p>Наконечники с фильтром 10 мкл, в штативе, стерильные, свободные от ДНК/РНК.</p>  | <p>Наконечники с двойным фильтром 0,1-10 мкл, длина 45 мм, в штативе, стерильные, чистые для ПЦР (уп=96шт) Удлиненные наконечники с фильтром в штативе для высокоточного дозирования микрообъемов, подходят для дозаторов Errendorf Ultra Micro и других популярных брендов. Удлиненный кончик позволяет очень аккуратно работать с образцами. Объем 0,1 - 10 мкл. Длина 40 мм. Стерильные. Бесцветные. В штативе по 96 шт, герметичная упаковка. Гидрофобный фильтр из полиэтилена идеален для амплификации ДНК и микробиологии. Предотвращает контаминацию при распространении аэрозоля в пипетки и их загрязнении. Идеальны для работы с опасными, радиоактивными или коррозионными образцами. Положение фильтра оставляет достаточное расстояние до образца.</p> | упаковка | 25 | 11 400  | 285 000 |
| 11 | <p>Наконечники 200 мкл, желтые,</p>   | <p>Желтые наконечники без гидрофобного</p>   | упаковка | 8  | 10 500  | 84 000  |

|    |  |  |          |    |                |
|----|--|--|----------|----|----------------|
|    | с фаской, 1000 шт./уп.                               | <p>фильтра для дозаторов объемом 200 мкл для ПЦР. Наконечники совместимы со всеми популярными брендами дозаторов, автоклавируются при 121°C. Упакованы в полиэтиленовых пакетах по 1000 шт</p>   |          |    |                |
| 12 | <p>Наконечники с фильтром 100 мкл, 1000 шт./уп.</p>  | <p>Наконечники с фильтром 0-100 мкл, длина 45 мм, стерильные, чистые для ПЦР (уп=1000 шт). Удлиненные наконечники с фильтром для высокоточного дозирования микробъемов, подходят для дозаторов Eppendorf Ultra Micro и других популярных брендов. Удлиненный кончик позволяет очень аккуратно работать с образцами. Объем 0 – 100 мкл. Длина 40 мм. Стерильные. Бесцветные. Герметичная упаковка. Гидрофобный фильтр из полиэтилена идеален для амплификации ДНК и микробиологии. Предотвращает контаминацию при распротранении аэрозоля в пипетки и их загрязнении. Идеальны для работы с опасными, радиоактивными или коррозийными образцами. Положение фильтра оставляет достаточное расстояние до образца.</p> | упаковка | 10 | 66 700 667 000 |
| 13 | <p>Наконечники с фильтром 200 мкл, 1000 шт./уп.</p>  | <p>Наконечники с фильтром 200 мкл, длина 45 мм, стерильные, чистые для ПЦР (уп=1000 шт). Удлиненные наконечники с фильтром для высокоточного дозирования микробъемов, подходят для дозаторов Eppendorf Ultra Micro и других популярных брендов. Удлиненный кончик позволяет очень аккуратно работать с образцами. Объем 200 мкл. Длина 40 мм. Стерильные. Бесцветные. Герметичная упаковка. Гидрофобный фильтр из полиэтилена идеален для амплификации ДНК и микробиологии. Предотвращает контаминацию при распротранении аэрозоля в пипетки и их загрязнении. Идеальны для работы с опасными, радиоактивными или коррозийными образцами. Положение фильтра оставляет достаточное расстояние до образца.</p>       | упаковка | 8  | 67 700 541 600 |
| 14 | <p>Наконечники с фильтром 1000 мкл, 1000 шт./уп.</p> | <p>Наконечники с фильтром 1000 мкл, длина 45 мм, стерильные, чистые для ПЦР (уп=1000 шт). Удлиненные наконечники с</p>   | упаковка | 8  | 85 600 684 800 |

|    |   |  |          |    |        |         |  |
|----|---|--|----------|----|--------|---------|--|
| 15 | Микропробирки 1,5 мл, свободные от ДНК-аз и РНК-аз, с крышечкой плоской | <p>фильром для высокоточного дозирования микробъемов, подходят для дозаторов Erpendorf Ultra Micro и других популярных брендов. Удлиненный кончик позволяет очень аккуратно работать с образцами. Объем 1000 мкл. Длина 40 мм. Стерильные. Бесцветные. Герметичная упаковка. Гидрофобный фильтр из полиэтилена идеален для амплификации ДНК и микробиологии. Предотвращает контаминацию при распространении аэрозоля в пипетки и их.</p> <p>Микропробирки 1,5мл, типа Erpendorf, градуированные, с крышечкой, свободные от ДНК, ДНаз, РНаз, центрифугирование до 25,000 rpm max (уп=500 шт).</p> | упаковка | 20 | 16 400 | 328 000 |  |
|----|---|--|----------|----|--------|---------|--|

**Гематологический анализатор Yumizen H500**

|    |                   |  |          |    |         |           |   |
|----|-------------------|--|----------|----|---------|-----------|---|
| 16 | ABX Diluent (20L) | <p>Буферный изотонический раствор для разбавления лейкоцитов, и для определения и дифференцировки клеток крови и измерение гематокрита.</p> <p>Состав:<br/> Хлорид Натрия.... &lt; 1 %<br/> Натрия азид ..... &lt; 0,1 %<br/> Сульфатант.. ..... &lt; 0,1 %<br/> Описание: водный раствор прозрачный и без запаха.</p>   | канистра | 20 | 63 000  | 1 260 000 | РК, Алматинская обл., г. Талдықорган, ул. Райымбек батыра, 35, блок Г |
| 17 | ABX Whitediff 1L  | <p>Лизирующий раствор, для высвобождения гемоглобина, концентрация которого определяется методом спектрофотометрии. Является селективным лизирующим реагентом, который позволяет рассчитать общее количество лейкоцитов и произвести определение лейкоцитарной формулы по 6 популяциям (лимфоциты, моноциты, нейтрофилы, эозинофилы, базофилы и большие незрелые клетки). также обеспечивает определение атипичных лимфоцитов. Описание: Прозрачный бледно-желтый водный раствор. Бесцианидный реагент.</p> <p>Состав:<br/> Лизирующее вещество &lt; 5%<br/> Поверхностно-активное</p> | флакон   | 20 | 108 000 | 2 160 000 |   |

|  |                       |  |          |    |         |           |   |
|--|-----------------------|--|----------|----|---------|-----------|---|
|  |                       | <p>вещество<br/>&lt; 5%<br/>Консервант &lt; 1%<br/>Буфер<br/>Условия хранения (до вскрытия): 2-25°C (36-77°F).<br/>Не замораживать. Стабильность во вскрытом состоянии: 2 месяца максимум при 15-30°C (59-86°F) после вскрытия, в пределах срока годности.</p>   |          |    |         |           |   |
| 18   | ABX Minoclair (0.5L)  | <p>Химический раствор, предназначенный для использования при проведении диагностики in vitro<br/>Описание и состав<br/>Описание:<br/>Щелочной прозрачный желтоватый водный раствор. Имеет запах извести.<br/>Состав:<br/>Вещество для химической очистки<br/>&lt; 5%<br/>Стабилизатор &lt; 1%</p>  | флакон   | 2  | 15 000  | 30 000    |   |
| 19   | ABX Cleaner (1L)      | <p>Ферментный раствор, предназначенный для диагностического применения in vitro, с протеолитическим действием для очистки счетчиков форменных элементов крови<br/>Описание:<br/>Прозрачный бесцветный или слегка желтоватый водный раствор.<br/>Состав:<br/>Органический буфер &lt; 5%<br/>Протеолитический фермент &lt; 1%<br/>Консервант &lt; 1%</p> | флакон   | 20 | 19 000  | 380 000   |   |
| 20   | ABX Diffrol N 2,5 мл. | <p>Контрольная кровь для гематологического анализатора Yumizen H500</p>  | флакон   | 4  | 110 000 | 440 000   |   |
| <b>Анализатор гематологический ABX Micros, ES 60</b> |                       |  |          |    |         |           |   |
| 21   | ABX MINIDIL LMG (20L) | <p>Изотонический раствор для определения и дифференцирование лейкоцитов, а также для измерения гематокрита в приборах подсчета кровяных телец<br/>Состав:<br/>Натрия фторид ..... &lt; 3%</p>  | канистра | 30 | 42 000  | 1 260 000 | РК, Алматинская обл., г. Талдыкорган, ул. Райымбек батыра, 35, блок Г |

|    |  |  |               |                                      |
|----|--|--|---------------|--------------------------------------|
|    | <p>Азид натрия..... &lt;20%<br/> Диметиллол мочевины..... &lt;0,1%<br/> Гидроксид натрия..... &lt;1%<br/> pH:<br/> 7,0±0,1 (T=20°)<br/> удельное сопротивление:<br/> 60±6 Ом (E=20°)</p> |  |               |                                      |
| 22 | <p>ABX MINILYSE LMG (1L)</p>   | <p>Лизирующий раствор. Раствор разложения эритроцитов для подсчета и дифференциации лейкоцитов и определения гемоглобина в приборах подсчета кровяных телец<br/> Состав:<br/> Цианид калия.....<br/> &lt;0,1%<br/> Четвертичная соль аммония.....<br/> &lt;20%<br/> pH:<br/> 10±0,5 (T=20°С)<br/> удельное сопротивление:<br/> 230±10 Ом (T=20°С)<br/> Описание: водный раствор, прозрачный.</p> | <p>флакон</p> | <p>30<br/> 62 000<br/> 1 860 000</p> |
| 23 | <p>ABX MINOCLAIR (0.5L)</p>  | <p>Химический раствор, предназначенный для использования при проведении диагностики in vitro<br/> Описание и состав<br/> Описание:<br/> Щелочной прозрачный желтоватый водный раствор. Имеет запах извести.<br/> Состав:<br/> Вещество для химической очистки<br/> &lt; 5%<br/> Стабилизатор &lt; 1%</p>   | <p>флакон</p> | <p>2<br/> 15 000<br/> 30 000</p>     |
| 24 | <p>ABX CLEANER (1L)</p>  | <p>Ферментный раствор, предназначенный для диагностического применения in vitro, с протеолитическим действием для очистки счетчиков форменных элементов крови<br/> Описание:<br/> Прозрачный бесцветный или слегка желтоватый водный раствор.<br/> Состав:<br/> Органический буфер &lt; 5%</p>   | <p>флакон</p> | <p>30<br/> 19 000<br/> 570 000</p>   |



|  |                                       |   |          |    |         |           |  |  |   |
|--|---------------------------------------|---|----------|----|---------|-----------|--|--|---|
|  |                                       | Протелитический фермент < 1%<br>Консервант < 1%   |          |    |         |           |  |  |   |
| 25   | ABX MINOTROL - L 2,5 мл<br>(IN+IH+IL) | Контрольная кровь (IN+IH+IL)  | флакон   | 4  | 110 000 | 440 000   |  |  |   |
| <b>Иммунохемилюминесцентный анализатор ИФА Лазурит</b>     |                                       |   |          |    |         |           |  |  |   |
| 26   | Вектоген В-НВs-антиген                | Набор реагентов для иммуноферментного выявления НВsAg (одностадийная постановка). Чувствительность: 0,05/0,01 МЕ/мл   | набор    | 60 | 40 000  | 2 400 000 |  |  |   |
| 27   | Бест анти-ВГС                         | Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов классов G и M к вирусу гепатита С.   | набор    | 60 | 40 000  | 2 400 000 |  |  |   |
| 28   | Наконечник для образцов               | Наконечник для образцов 300 мкл., 4x108   | упаковка | 20 | 69 000  | 1 380 000 |  |  | РК, Алматинская обл., г. Талдықорган, ул. Райымбек батыра, 35, блок Г |
| 29   | Наконечники для реактивов             | Наконечник для реактивов анализатора Лазурит 1000 мкл., 4x108   | упаковка | 2  | 69 000  | 138 000   |  |  |   |
| 30   | ВектоТоксо – IgG                      | Набор реагентов для иммуноферментного количественного и качественного определения иммуноглобулинов класса G к <i>Toxoplasma gondii</i> .  | набор    | 10 | 66 000  | 660 000   |  |  |   |
| 31   | САМОМЛЕ-ЛИСТЕРИ-О-Г                   | Набор реагентов для выявления антител класса GkListeria monocytogenes методом иммуноферментного анализа   | набор    | 10 | 75 000  | 750 000   |  |  |   |
| <b>Автоматический биохимический анализатор Pentra С400</b> |                                       |   |          |    |         |           |  |  |   |
| 32   | Мультикалибратор                      | Калибратор для автоматического биохимического анализатора   | флакон   | 2  | 167 000 | 334 000   |  |  |   |
| 33   | Контрольная сыворотка, норма          | Контрольная сыворотка, норма для автоматического биохимического анализатора   | флакон   | 2  | 99 00   | 19 800    |  |  |   |
| 34   | АЛТ Алатаминотрансфераза              | Диагностический реагент для количественного определения аланинминотрансферазы (АЛТ) в сыворотке или плазме крови колориметрическим методом.<br>Реагент 1<br>ТРИС, рН 7,15 – 140 ммоль/л<br>L- аланин – 700 ммоль/л<br>ЛДГ (лактадегидрогеназа) ≥ 2300 Е/л<br>Азид натрия < 12/л;<br>Реагент 2<br>2 – оксоглутарат – 85 ммоль/л<br>НАДН – 1 ммоль/л<br>Азид натрия ≤ 1 г/л | флакон   | 55 | 19 000  | 1 045 000 |  |  | РК, Алматинская обл., г. Талдықорган, ул. Райымбек батыра, 35, блок Г |
| 35   | Амилаза                               | Диагностический реагент для   | флакон   | 26 | 54 000  | 1 404 000 |  |  |   |

|    |   |        |    |        |           |
|----|---|--------|----|--------|-----------|
|    | <p>количественного определения <math>\alpha</math>-амилазы в сыворотке крови, плазме крови и моче колориметрическим методом.</p> <p>Реагент 1:<br/>Буфер Гудса, рН 7,1 – 0,1 ммоль/л<br/>NaCl 62.5 ммоль/л<br/>MgCl–12,5 ммоль/л</p> <p>Реагент 2:<br/>Буфер Гудса, рН 7,1 – 0,1 ммоль/л<br/>EPS-G7- 8.5 ммоль/л<br/>Азид натрия &lt; 1 г/л</p>   |        |    |        |           |
| 36 | <p>АСТ<br/>Аспаратаминотрансфераза</p> <p>Диагностический реагент для количественного определения аспаратаминотрансферазы (АСТ) в сыворотке или плазме крови колориметрическим методом.</p> <p>Реагент 1:<br/>ТРИС, рН 7,65 – 110 ммоль/л<br/>L- аспарат – 320 ммоль/л<br/>МДГ (малатдегидрогеназа) <math>\geq</math> 800 Е/л<br/>ЛДГ (лактатдегидрогеназа) <math>\geq</math> 1200 Е/л<br/>Азид натрия &lt; 1 г/л</p> <p>Реагент 2:<br/>2 – оксоглутарат 65 ммоль/л<br/>НАДН 1 ммоль/л<br/>Азид натрия &lt; 1 г/л</p>   | флакон | 55 | 19 000 | 1 045 000 |
| 37 | <p>Билирубин прямой</p> <p>Реагент Bilirubin Digest предназначен для диагностического количественного определения in vitro прямого билирубина в сыворотке и плазме крови человека с помощью фотометрии с использованием 2,4-дихлоранилина (ДХА). Метод Фотометрический анализ с использованием 2,4-дихлоранилина (ДХА).</p> <p>Реагент 1: ЭДТА-Na2 0,1 ммоль/л NaCl 150 ммоль/л Сульфаминовая кислота 100 ммоль/л<br/>Реагент 2: 2,4-дихлорфенил диазониевая соль 0,5 ммоль/л HCl 900 ммоль/л ЭДТА-Na2 0,13 ммоль/л</p> | флакон | 30 | 10 000 | 300 000   |
| 38 | <p>Железо</p> <p>Диагностически реагент для количественного определения железа в сыворотке или плазме крови колориметрическим методом.</p> <p>Реагент 1:</p>  | флакон | 8  | 27 000 | 216 000   |

|    |                 |  |        |    |        |         |
|----|-----------------|--|--------|----|--------|---------|
| 39 | Билирубин общий | <p>Ацетатный буфер рН 4.5 – 1 ммоль/л<br/>         Тиомочевина – 120 ммоль/л<br/>         Реагент 2:<br/>         Аскорбиновая кислота рН 2,5 – 240 ммоль/л<br/>         Ферен – 3 ммоль/л<br/>         Тиомочевина – 120 ммоль/л</p> <p>Реагент Biligubin Total предназначен для диагностического количественного определения in vitro общего билирубина в сыворотке и плазме крови человека с помощью фотометрии с использованием 2,4-дихлоранилина (ДХА) и детергентов.</p> <p>Метод<br/>         Фотометрический анализ с использованием 2,4-дихлоранилина (ДХА).</p> <p>Реагент 1: Фосфатный буфер 50 ммоль/л NaCl 150 ммоль/л Детергенты, стабилизаторы</p> <p>Реагент 2: 2,4-дихлорфенил диазониевая соль 5 ммоль/л HCl 130 ммоль/л Детергент</p> | флакон | 50 | 18 000 | 900 000 |
| 40 | Мочевина        | <p>Диагностический реагент для количественного определения мочевины / азота мочевины крови в сыворотке крови, плазме крови и моче методом колориметрии.</p> <p>Реагент 1:<br/>         ТРИС, рН 7,8 150 ммоль/л<br/>         2-оксоглутарат – 9 ммоль/л<br/>         АДФ 0,75 ммоль/л<br/>         Уреаза <math>\geq 7</math> кЕ/л<br/>         ГлДГ (шлутаматдегидрогеназа) <math>\geq 1</math> кЕ/л<br/>         Азид натрия <math>&lt; 1</math> г/л</p> <p>Реагент 2:<br/>         НАДН - 1,3 ммоль/л<br/>         Азид натрия <math>&lt; 1</math> г/л</p>  | флакон | 55 | 13 000 | 715 000 |
| 41 | Альбумин        | <p>Диагностический реагент для количественного определения in vitro альбумина в сыворотке или плазме крови колориметрическим методом.</p>  | флакон | 6  | 14 000 | 84 000  |
| 42 | Фосфор          | <p>Диагностический реагент для количественного определения in vitro фосфора в сыворотке крови, плазме крови</p>  | флакон | 2  | 9 000  | 18 000  |

|    |                             |  |        |    |        |         |  |  |
|----|-----------------------------|--|--------|----|--------|---------|--|--|
|    |                             | и моче колориметрическим методом.  |        |    |        |         |  |  |
| 43 | Глюкоза (пероксидазный м-д) | <p>Диагностический реагент для количественного определения глюкозы пероксидазным методом (РАР) в сыворотке крови, плазме крови и моче колориметрическим методом.</p> <p>Реагент<br/>Фосфатный буфер, рН 7,40 – 13,8 ммоль/л<br/>Фенол - ммоль/л- аминантипирин – 0,3 ммоль/л<br/>Реагент<br/>Глюкозооксидаза <math>\geq 10\ 000</math> Е/Л<br/>Пероксидаза <math>\geq 700</math> Е/Л<br/>Азид натрия <math>&lt; 0,1\%</math></p> | флакон | 20 | 11 000 | 220 000 |  |  |
| 44 | Общий белок                 | <p>Диагностический реагент для количественного определения <i>in vitro</i> общего белка в сыворотке или плазме крови колориметрическим методом.</p>  | флакон | 40 | 12 000 | 480 000 |  |  |
| 45 | Депротенинизирующий реагент | <p>Очищающий раствор, используемый в биохимических анализаторах<br/>HoribaMedical.</p> <p>Содержит гипохлорид натрия (29% об./об. С содержанием активного хлора 15%), а также гидроксид натрия (<math>&lt; 0,5\%</math>) рН раствора составляет более 11.</p>  | флакон | 6  | 21 000 | 126 000 |  |  |
| 46 | Чистящий реагент            | <p>Очищающий раствор, используемый в биохимических анализаторах<br/>HoribaMedical.</p> <p>Реагенты<br/>Содержит Гидроксид натрия (<math>&lt; 2\%</math>) рН раствора составляет более 12<br/>Стабилен в течении 45 дней при температуре 2-8° С.</p>  | флакон | 4  | 14 000 | 56 000  |  |  |
| 47 | Креатинин                   | <p>Диагностический реагент для количественного определения креатинина в сыворотке крови, плазме крови и моче колориметрическим методом.</p> <p>Реагент 1:<br/>Гидроксид натрия – 0,25 моль/л<br/>Поверхностно активные вещества<br/>Реагент 2:<br/>Пикриновая кислота – 20,5 ммоль/л</p>   | флакон | 55 | 16 000 | 880 000 |  |  |
| 48 | Кальций                     | <p>Диагностический реагент для количественного определения кальция в сыворотке крови, плазме крови и моче</p>  | флакон | 4  | 43 000 | 172 000 |  |  |

|   |  | колориметрическим методом.  |          |     |        |           |   |  |  |
|---|--|---|----------|-----|--------|-----------|---|--|--|
| 49  | Системный раствор  | Системный раствор - SPINLAB system solution 1 ltr   | флакон   | 4   | 60 000 | 240 000   |   |  |  |
| <b>Автоматизированный анализатор коагуляции крови Sysmex-CA-660</b> |  |   |          |     |        |           |   |  |  |
| 50  | Реагент для определения Thromborel S 10 x на 10 мл (1000 тестов) | Человеческий высокочувствительный тромбопластин для определения ПВ (ПТИ), МНО, фибриногена и факторов II, V, VII, X. Состав: лиофилизированный человеческий плацентарный тромбопластин ( $\leq 60$ г/л), хлорид кальция (прибл. 1,5 г/л), стабилизаторы. Консерванты: гентамицин (0,1 г/л), 5-хлор-2-метил-4-изотиазол-3-он и 2-метил-4-изотиазол-3-он.   | упаковка | 30  | 65 000 | 1 950 000 |   |  |  |
| 51  | Мультифибрин U 10 x 5 мл   | Реагент используется для количественного определения фибриногена в плазме крови человека модифицированным методом Клаусса. Состав: телячий сывороточный тромбин (50 МЕ/мл), пептид, замедляющий агрегацию фибрина (гли-про-арг-про-ала-амид, 0,15 г/л), хлорид кальция (1,5 г/л), гексадиметрин бромид (15 мг/л), полиэтиленгликоль 6000 (0,8 г/л), хлорид натрия (6,4 г/л), Трис (50 ммоль/л), бычий альбумин (10 г/л); Консервант: азид натрия. | упаковка | 30  | 67 000 | 2 010 000 | РК, Алматинская обл., г. Талдыкорган, ул. Райымбек батыра, 35, блок Г |  |  |
| 52  | Реагент для определения Actin 10 x 5 мл                          | Набор реагентов должен быть предназначен для определения АЧТВ, факторов VIII, IX, XI, XII, с умеренной чувствительностью к волчаночным антикоагулянтам и высокой чувствительностью к гепарину. Поверхностный активатор должен быть эллаговая кислота. Форма выпуска должна быть жидкая, готовая к применению. В упаковке должно быть не менее 10x 5 мл  | упаковка | 20  | 30 000 | 600 000   |   |  |  |
| 53  | Реагент для определения Test Thrombin 10 x на 5 мл 500           | Сублимированный реагент для определения тромбинового времени в человеческой плазме. Должен содержать бычий тромбин и бычий альбумин. Стабильность реагента после вскрытия не менее 7 дней при температуре +2°C - +8°C. Упаковка не менее 10 x 5 мл.   | упаковка | 20  | 50 000 | 1 000 000 |   |  |  |
| 54  | Растворы: чистящий CA Clean I 1 x 50мл                           | Раствор чистящий применяется для промывки игл автоматических  | упаковка | 120 | 27 000 | 3 240 000 |   |  |  |

|    |  |   |          |    |        |         |  |
|----|--|---|----------|----|--------|---------|--|
|    |  | анализаторов исследования системы гемостаза.<br>Состав: натрий хлорноватистокислый 1,0%. Стабильность после вскрытия (закрытый флакон): при температуре от 2 до 8 °С – 1 месяц. Фасовка: 1x50 мл  |          |    |        |         |  |
| 55 | Раствор промывочный CA Clean II 1 x 500 мл       | Мощный раствор применяется для очистки пробозборника автоматизированного анализатора свертывания крови. Состав: Соляная кислота 0,16%, неионное поверхностно-активное вещество 0,50%. Стабильность после вскрытия (закрытый флакон): при температуре от 5 до 35 °С - 2 месяца. Фасовка: 1x500 мл  | упаковка | 2  | 31 000 | 62 000  |  |
| 56 | Хлорид кальция 0,025 моль/л 10 x 15 мл           | Раствор хлорида кальция применяется как вспомогательный реагент для различных коагулометрических анализов. Состав: раствор CaCl2 0.025 моль/л. Стабильность после вскрытия: 8 недель при +2 до +25 °С. Фасовка: -10 x 15 мл.  | упаковка | 10 | 22 000 | 220 000 |  |
| 57 | Контрольная плазма Control Plasma N 10 x на 1 мл | Реагент предназначен для ежедневного внутрилабораторного контроля правильности определения параметров свертывающей, противосвертывающей и фибринолитической систем. Состав: лиофилизированная пулированная плазма отобранных здоровых доноров крови, стабилизированная HEPES буфером (12 г/л); не содержит консервантов. Фасовка: 10 x 1,0 мл, содержит таблицу целевых значений и диапазонов, привязанных к серии. Поставляется в силиконизированных флаконах. Прослеживается до референсного стандарта ВОЗ. | упаковка | 2  | 65 000 | 130 000 |  |
| 58 | Контрольная плазма Control Plasma P 10 x на 1 мл | Реагент предназначен для ежедневного внутрилабораторного контроля правильности определения параметров свертывающей, противосвертывающей и фибринолитической систем. Состав: лиофилизированная пулированная плазма отобранных здоровых доноров крови, стабилизированная HEPES  | упаковка | 2  | 81 000 | 162 000 |  |

|    |  |   |  |
|----|--|---|--|
|    | <p>буфером (12 г/л); не содержит консервантов. Фасовка: 10 x 1,0 мл, содержит таблицу целевых значений и диапазонов, привязанных к серии и методу. Поставляется в силиконизированных флаконах. Прослеживается до референсного стандарта ВОЗ.</p> |   |  |
| 59 | <p>Реакционные кюветы</p>  | <p>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 x 17см x 17см. Соответствует Директиве 98/79/ЕС Медицинские средства и оборудование для лабораторной диагностики in vitro.</p>   | <p>упаковка<br/>4 200 000<br/>800 000</p>  |
| 60 | <p>Бумага для принтера СА 660</p>  | <p>Бумага для термопринтера коагулометра, термостойкая, 80мм.</p>   | <p>упаковка<br/>4 1 000<br/>4 000</p>      |
| 61 | <p>Игла пробозаборная Pipette Assy</p>   | <p>Для переноса пробы/реагента из пробирки/карусели реагентов в реакционную кювету.</p>   | <p>коробка<br/>2 790 000<br/>1 580 000</p> |
| 62 | <p>Набор для определения Д-димеров</p>   | <p>Набор D-димер — это быстрый, очень точный и чувствительный тест для определения концентрации D-димера. Этот реагент обладает высокой диагностической чувствительностью &gt;99,7% для исключения ВТЭ (венозная тромбоземболия). Набор D-димер можно использовать для диагностики и мониторинга пациентов с синдромом диссеминированного внутрисосудистого свертывания (ДВС), а также для мониторинга антикоагуляционной терапии и коагулопатий, связанных с беременностью (например, преэклампсии и HELLP-синдрома). Фасовка 150 тестов</p> | <p>набор<br/>10 201 000<br/>2 010 000</p>  |
| 63 | <p>Контрольные сыворотки для Д-димеров</p>   | <p>Контроли D-димера 1 и 2 уровня — аттестованные контроли, предназначенные для оценки воспроизводимости в нормальном и патологическом диапазоне</p>  | <p>набор<br/>2 71 000<br/>142 000</p>      |

|   |  |  |          |    |         |           |  |
|---|--|--|----------|----|---------|-----------|--|
|   | при определении концентрации D-димера с использованием реагента D-димер.Фасовка 5*1мл два уровня |  |          |    |         |           |  |
| 64  | Вероналовый буфер для Д-димеров  | Разбавляющий буфер должен быть предназначен для коагуляционных проб; Содержание барбитала натрия должно быть не менее 0,028 моль/л; Форма выпуска должна быть жидкая, готовая к применению. В упаковке должно быть не менее 10x15 мл.Фасовка 10*15мл   | набор    | 5  | 14 000  | 70 000    |  |
| <b>Автоматический гематологический анализатор Sysmex-XP-300</b> |  |  |          |    |         |           |  |
| 65  | Очищающий раствор Cellclean  | Сильнощелочной очиститель объем 50 мл, для удаления лизирующих реагентов, клеточных остатков и протеинов крови из гидравлической системы прибора. Предназначен для использования в гематологических анализаторах компании Sysmex   | упаковка | 3  | 95 000  | 285 000   |  |
| 66  | CELLPACK 20л   | Разбавитель, используемый для разбавления аспирированных проб для анализа с целью измерения количества эритроцитов, количества лейкоцитов, концентрации гемоглобина и количества тромбоцитов, проводимость не более 13,40 mS/cm, pH в пределах 7,75-7,85, объем упаковки -20л.   | упаковка | 10 | 98 000  | 980 000   |  |
| 67  | Stromatolyser-WH 3 x 500 мл  | Готовый к использованию реагент, для лизирования эритроцитов и для точного подсчета лейкоцитов, анализа распределения трехмодального размера лейкоцитов (лимфоцитов, нейтрофилов и смешанной популяции клеток) и измерения уровня гемоглобина. Содержит соли аммония и хлорид натрия. Упаковка 3 флакона по 500 мл. Предназначен для использования в гематологических анализаторах компании Sysmex | упаковка | 6  | 280 000 | 1 680 000 |  |
| 68  | EIGHTCHECK-3WP H 1.5 мл  | Контрольная кровь (высокий уровень) для проверки прецизионности и точности гематологических анализаторов по 16 диагностическим и 6 сервисным параметрам.   | флакон   | 1  | 30 000  | 30 000    |  |
| 69  | EIGHTCHECK-3WP L 1.5 мл  | Контрольная кровь (низкий уровень) для   | флакон   | 1  | 30 000  | 30 000    |  |

РК, Алматинская обл., г. Талдықорған, ул. Райымбек бағыра, 35, блок Г.



|  |                         |  |        |   |         |         |  |   |  |
|--|-------------------------|--|--------|---|---------|---------|--|---|--|
|  |                         | проверки прецизионности и точности гематологических анализаторов по 16 диагностическим и 6 сервисным параметрам  |        |   |         |         |  |   |  |
| 70   | EIGHTCHECK-3WP N 1.5 мл | Контрольная кровь (норма) для проверки прецизионности и точности гематологических анализаторов по 16 диагностическим и 6 сервисным параметрам  | флакон | 1 | 30 000  | 30 000  |  |   |  |
| <b>Анализатор автоматический иммунологический хемилюминесцентный Immulite 1000</b> |                         |  |        |   |         |         |  |   |  |
| 71   | ИРТ Паратгормон         | <p>IMMULITE PTH Intact (Паратгормон), 1 набор на 100 тестов</p> <p>Для диагностики in vitro с использованием анализаторов IMMULITE® и IMMULITE 1000 — для количественного определения интактного паратгормона (паратиреоидного гормона, гормона паращитовидных желез, ГПЖ) в EDTA-плазме или сыворотке в качестве дополнительного метода дифференциальной диагностики гиперкальциемии и гипокальциемии.</p> <p>Каталожный номер: LKPP1 (100 тестов)</p> <p>Код теста: ИРТ</p> <p>Циклы инкубации: 1 × 60 минут</p> <p>Хранение: Храните при температуре 2–8°C.</p> <p>Утилизируйте согласно действующему законодательству Хемилюминесцентный субстрат: Избегайте загрязнения и воздействия прямого солнечного света. Компоненты поставляются в виде набора:</p> <p>Intact PTH Test Units (Тест-единицы) (LPP1)</p> <p>Каждая единица со штрихкодом содержит один шарик, покрытый моноклональными мышинными антителами, которые очищены с помощью аффинной хроматографии, чтобы достичь специфичности по отношению к ГПЖ (44–84). Стабильны при 2–8°C до истечения срока годности.</p> <p>LKPP1: 100 единиц Перед тем как открыть пакеты с тест-единицами, позвольте им нагреться до комнатной температуры.</p> | набор  | 5 | 183 240 | 916 200 |  | РК, Алматинская обл., г. Талдыкорган, ул. Райымбек батыра, 35, блок Г |  |

|    |  |   |
|----|--|---|
|    | <p>Откройте, надрезав параллельно верхнему краю, не повредив струну молнии. Повторно запечатывайте пакеты, чтобы защитить содержимое от влаги.</p> <p>Intact PTN Reagent Wedge (Клин с реагентом)<br/>(LPP2) Со штрихкодом. 7,5 мл щелочной фосфатазы (из кишечника теленка), конъюгированной с поликлональными козыими антителами, которые очищены с помощью аффинной хроматографии, чтобы достичь специфичности по отношению к ГПЖ (1–34), в буфере, с консервантом. Хранить в закрытом и охлажденном состоянии: стабилен при 2–8°C до истечения срока годности. Рекомендуется использовать в течение 30 дней с момента вскрытия, при условии правильного хранения.</p> <p>LKPP1: 1 клин<br/>Intact PTN Adjustors (Калибраторы) (LRNL, LRNN) Два флакона (высокий и низкий) лиофилизированного синтетического интактного ГПЖ человека в буферном матриксе. Растворите содержимое каждого флакона, добавив в него 2,0 мл дистиллированной или деионизированной воды, затем немедленно поместите калибраторы на лед. Перемешайте, аккуратно, прерывисто. Используйте только свежерастворенные калибраторы для каждого теста. Не замораживать. LKPP1: 4 набора.</p> |   |
| 72 | <p>Реагент для определения ферритина в наборе, 100 тестов</p>  | <p>набор</p> <p>6</p> <p>126 360</p> <p>758 160</p> |

|    |                           |  |       |   |         |           |  |
|----|---------------------------|--|-------|---|---------|-----------|--|
| 73 | Хемилюминисцентный модуль | <p>диагностике дефицита железа и перегрузки железом</p> <p>Chemiluminescent substrate module (Субстратный модуль) Для использования с системами IMMULITE и IMMULITE 1000.</p> <p>Каталожный номер: LSUBX</p> <p>Поставляемые материалы: Два флакона (LSUB5), 105 мл (приблизительно 500 тестов) каждый, с готовым к использованию субстратом, состоящим из фосфатного эфира адамантила диоксетана в AMP-буфере с усилителем.</p> <p>Хранение: до вскрытия храните при температуре 2-8°C. После вскрытия стабильен в системе при 15-28°C в течение 30 дней или до истечения срока годности.</p> <p>Перед вскрытием флакона и использованием содержимого выдержите субстрат до достижения комнатной температуры (около 20 минут). 1 LUMIGEN® PPD: 4-метокси-4-(3-фосфатфенил)-спиро-(1,2-диоксетан-3,2' адамантан)</p> | набор | 4 | 315 000 | 1 260 000 |  |
| 74 | Промывочный модуль        | <p>Wash module (Промывочный модуль) Для использования с системами IMMULITE и IMMULITE 1000.</p> <p>Номер по каталогу: LPWS2</p> <p>Поставляемые материалы: Две бутылки (фосфатно-буферный раствор, моющее средство Triton X-100: &lt; 0,9 % (LPWS) PROBE WASH CONC, каждая по 100 мл, буферного раствора в 10-кратной концентрации с моющим средством. Разбавление 1:10: перед использованием перенесите содержимое одной бутылки в чистый промывочный резервуар, добавьте 900 мл дистиллированной или деионизированной воды, перемешайте, аккуратно</p> <p>Стабильное состояние в закрытом виде при</p>   | набор | 3 | 17 280  | 51 840    |  |

|  |  |   |  |  |  |
|--|--|---|--|--|--|
|  |  | <p>температуре от 15 до 28 °С до истечения срока хранения. Стабильное состояние на борту на протяжении 30 дн. при температуре от 15 до 28 °С либо до истечения срока хранения.</p> <p>IMMULITE TSH 3. Generation (ТТГ 3 ген.), набор на 100 тестов Для диагностики in vitro с использованием анализаторов IMMULITE® и IMMULITE 1000 — для количественного определения тиреотропина (тиреотропного гормона, ТТГ) в сыворотке в качестве дополнительного метода при клинической оценке состояния щитовидной железы. Каталожный номер: LKTS1 (100 тестов). Код теста: TSH Циклы инкубации: 1 × 60 минут Хранение: Храните при температуре 2–8°С. Утилизируйте согласно действующему законодательству. Хемиллюминесцентный субстрат: Избегайте загрязнения и воздействия прямого солнечного света. Компоненты поставляются в виде набора: TSH Test Units (Тест-единицы) (LTS1) Каждая единица со шприхкодом содержит один шарик, покрытый моноклональными мышиными антителами к ТТГ. Стабильны при 2–8°С до истечения срока годности. LKTS1: 100 единиц Перед тем как открыть пакеты с тест-единицами, позвольте им нагреться до комнатной температуры. Откройте, надрезав параллельно верхнему краю, не повредив струну молнии. Повторно запечатывайте пакеты, чтобы защитить содержимое от влаги. TSH Reagent Wedge (Реагентный клин) (LTS2) Со шприхкодом. 7,5 мл щелочной фосфатазы (из кишечника теленка), конъюгированной с поликлональными козьими антителами к ТТГ в буфере, с консервантом. Хранить в закрытом и охлажденном состоянии: стабилен при 2–8°С до истечения срока годности. Рекомендуется использовать в течение 30 дней с момента вскрытия, при условии правильного хранения. LKTS1: 1 клин TSH</p> |  |  |  |
| <p>75</p> <p>Реагент для определения ТТГ 3-го поколения в наборе, 100 тестов</p> |  | <p>набор</p> <p>2</p> <p>91 620</p> <p>183 240</p>  |  |  |  |

|     |  |  |       |   |         |         |
|-----|--|--|-------|---|---------|---------|
| 76  |  | <p>Adjustors (Калибраторы) (LTSL, LTSH) Два флакона (высокий и низкий) лиофилизированного ТТГ человека в матриксе из сыворотки/буфера. Растворите содержимое каждого флакона, добавив в него 4,0 мл дистиллированной или деионизированной воды. Перемешайте, аккуратно взбалтывая или переворачивая. Стабильны 30 дней после растворения при 2–8°C или 6 месяцев (аликвотами) при –20°C. LKTS1: 1 набор</p>  |       |   |         |         |
| ХГЧ |  | <p>IMMULITE HCG and b-HCG (ХГЧ и бета-ХГЧ), 1 набор на 100 тестов Для количественного определения хорионического гонадотропина человека (ХГЧ) в сыворотке крови или качественного — в моче на анализаторах IMMULITE® и IMMULITE 1000. Тест «ХГЧ» используется для <i>in vitro</i> диагностики беременности. Каталогный номер: LKCG1 (100 тестов) Код теста: HCG Циклы инкубации: 1 × 30 минут Хранение: Храните при температуре 2–8°C. Утилизируйте согласно действующему законодательству<br/>Компоненты поставляются в виде набора: HCG Test Units (Тест-единицы) (LCG1) Каждая единица со штрихкодом содержит один шарик, покрытый моноклональными мышиными антителами к ХГЧ. Стабильны при 2–8°C до истечения срока годности. LKCG1: 100 единиц Перед тем как открыть пакеты с тест-единицами, позвольте им нагреться до комнатной температуры. Откройте, надрезав параллельно верхнему краю, не повредив струну молнии. Повторно запечатывайте пакеты, чтобы защитить содержимое от влаги. HCG Reagent Wedge (Клин с реагентом) (LCG2) Со штрихкодом. 7,5 мл щелочной фосфатазы (из кишечника теленка), конъюгированной с поликлональными овечьими антителами к ХГЧ в буфере, с консервантом. Хранить в закрытом и охлажденном состоянии: стабилен при 2–8°C до истечения срока годности.</p> | набор | 3 | 152 640 | 457 920 |

|    |  |  |  |   |                |
|----|--|--|--|---|----------------|
|    |  |  |  |   |                |
|    |  |  |  | <p>Рекомендуется использовать в течение 30 дней с момента вскрытия, при условии правильного хранения. LKCG1: 1 клин HCG Adjustors (Калибраторы) (LCGL, LCGH) Два флакона (высокий и низкий), 2 мл каждый, с ХГЧ в матриксе из сыворотки человека без ХГЧ с консервантом. Стабильны при 2-8°C в течение 30 дней после вскрытия или в течение 6 месяцев (в аликвотах) при -20°C. LKCG1: 1 набор</p> |                |
|    |  |  | <p>IMMULITE Free T4 (Свободный T4) 1 набор на 100 тестов Для количественного определения концентрации не связанного с белком тироксина (свободного T4) в сыворотке или обработанной гепарином плазме крови на анализаторах IMMULITE® и IMMULITE 1000. Используется для <i>in vitro</i> диагностики в качестве дополнительного метода при клинической оценке состояния щитовидной железы. Каталожный номер: LKFT41 (100 тестов) Код теста: F4 Циклы инкубации: 1 x 30 минут Хранение: Храните при температуре 2-8°C. Утилизируйте согласно действующему законодательству. Компоненты поставляются в виде набора: Free T4 Test Units (Тест-единицы) (LFT41) Каждая единица со штрихкодом содержит один шарик, покрытый моноклональными мышиными антителами к T4. Стабильны при 2-8°C до истечения срока годности. LKFT41: 100 единиц Перед тем как открыть пакеты с тест-единицами, позвольте им нагреться до комнатной температуры. Откройте, надрезав параллельно верхнему краю, не повредив струну молнии. Повторно запечатывайте пакеты, чтобы защитить содержимое от влаги. Free T4 Reagent Wedge (Реагентный клин) (LFT42) Со штрихкодом. 7,5 мл щелочной фосфатазы (из кишечника теленка), конъюгированной с T4 в буфере. Хранить в закрытом и охлажденном состоянии: стабилен при 2-8°C до истечения срока годности. Рекомендуется</p> | <p>набор</p>  | <p>2</p>       |
| 77 | <p>Реагент для определения свободного T4 в наборе, 100 тестов)</p> |  |  | <p>114 480</p>  | <p>228 960</p> |

|   |   |       |         |         |
|---|---|-------|---------|---------|
| 78  | <p>использовать в течение 30 дней с момента вскрытия, при условии правильного хранения. LKF41: 1 клин Free T4 Adjustors (Калибраторы) (LFT4L, LFT4H) Два флакона (высокий и низкий) лиофилизированного свободного T4 в обработанной сыворотке человека с консервантом. Растворите содержимое каждого флакона, добавив в него 2,0 мл дистиллированной или деионизированной воды. Смешайте, осторожно взбалтывая круговыми движениями или переворачивая, пока лиофилизированный материал не растворится полностью. Стабильны 30 дней после растворения при 2-8°C или 6 месяцев (аликвотами) при -20°C. LKF41: 1 набор</p>   |       |         |         |
| <p>Реагент для определения свободного T3 в наборе, 100 тестов</p> | <p>IMMULITE Free T3 (Свободный T3) 1 набор на 100 тестов Для количественного определения концентрации свободного T3 в сыворотке крови на анализаторах IMMULITE® и IMMULITE 1000. Используется для in vitro диагностики в качестве дополнительного метода при клинической оценке состояния щитовидной железы . Каталожный номер: LKF31 (100 тестов) Код теста: T3F Циклы инкубации: 2 x 30 минут Хранение: Храните при температуре 2 -8°C. Утилизируйте согласно действующему законодательству. Компоненты поставляются в виде набора: Free T3 Test Units (Тест -единицы) (LF31) Каждая единица со штрихкодом содержит один шарик, покрытый моноклональными мышиными антителами к T3. Стабильны при 2 -8°C до истечения срока годности. LKF31: 100 единиц Перед тем как открыть пакеты с тест -единицами, позвольте им нагреться до комнатной температуры. Откройте, надрезав параллельно верхнему краю, не повредив струну молнии. Повторно запечатывайте пакеты, чтобы защитить содержимое от влаги. Free T3 Reagent Wedges (Реагентные клинья) (LF3A, LF3B) Со штрихкодами. LF3A: Два</p> | набор | 2       | 114 480 |
|   |   |       | 228 960 |         |

|    |   |          |       |   |         |         |
|----|---|----------|-------|---|---------|---------|
| 79 | <p>клина. 7,5 мл меченого лигандом аналога Т3 в буфере с консервантом. LKF3B: Один клин. 7,5 мл щелочной фосфатазы (из кишечника теленка), конъюгированной с антилигандом в буфере, с консервантом. Хранить в закрытом и охлажденном состоянии: стабилен при 2 –8°С до истечения срока годности. Рекомендуется использовать в течение 30 дней с момента вскрытия, при условии правильного хранения. LKF31: 1 набор Free T3 Adjustors (Калибраторы) (LF3L, LF3H) Два флакона (высокий и низкий) лиофилизированного свободного Т3 в обработанной сыворотке человека с консервантом. Растворите содержимое каждого флакона, добавив в него 4,0 мл дистиллированной или деионизированной воды. Смешайте, осторожно взбалтывая круговыми движениями или переворачивая, пока лиофилизированный материал не растворится полностью. Стабильны при 2 –8°С в течение 30 дней после растворения. Для продолжительного хранения аликвотируют и замораживают при –20°С. LKF31: 1 набор</p> | Анти ТРО | набор | 1 | 194 760 | 194 760 |
|    | <p>IMMULITE Anti-TPO (Анти-ТПО), 1 набор на 100 тестов Для диагностики in vitro с использованием анализаторов IMMULITE и IMMULITE 1000 — для количественного определения антител к тиреоидной пероксидазе (ТПО) в сыворотке и EDTA-плазме в качестве дополнительного метода клинической диагностики заболеваний щитовидной железы. Каталожный номер: LKTO1 (100 тестов) Код теста: АТА Циклы инкубации: 2 × 30 минут Хранение: Храните при температуре 2–8°С. Утилизируйте согласно действующему законодательству Компоненты поставляются в виде набора: Anti-TPO Ab Test Units (Тест-единицы) (LTO1) Каждая единица со штрихкодом содержит один шарик, покрытый ТПО человека высокой очистки. Стабильны при 2–8°С до истечения срока годности. LKTO1: 100</p>  | Анти ТРО |       |   |         |         |



единиц. Перед тем как открыть пакеты с тест-единицами, позвольте им нагреться до комнатной температуры. Откройте, надрезав параллельно верхнему краю, не повредив струну молнии. Повторно запечатывайте пакеты, чтобы защитить содержимое от влаги. Anti-TPO Ab Reagent Wedges (Реагентные клинья) (LTOA, LTOB) Со штрихкодами. LTOA: Один клин (7,5 мл) матрикса из буфера с консервантами. LTOB: Один клин (7,5 мл) щелочной фосфатазы (из кишечника теленка), конъюгированной с моноклональными мышинными антителами к IgG человека в буфере, с консервантами. Хранить в закрытом и охлажденном состоянии: стабилен при 2–8°C до истечения срока годности. Рекомендуется использовать в течение 30 дней с момента вскрытия, при условии правильного хранения. LKTO1: 1 набор Anti-TPO Ab Adjustors (Калибраторы) (LTOL, LTON) Два флакона (высокий и низкий) лиофилизированных аутоантител к ТПО в матриксе из сыворотки человека/буфера с консервантом. Не менее чем за 30 мин до использования растворите содержимое каждого флакона, добавив в него 4,0 мл дистиллированной или деионизированной воды. Смешайте, осторожно взбалтывая круговыми движениями или переворачивая, пока лиофилизированный материал не растворится полностью. (Дальнейшее разведение не требуется.) Возьмите аликвоту и заморозьте в плотно закрытых пластиковых контейнерах с крышками. Избегайте повторной заморозки/разморозки. Стабильны 7 дней после растворения при 2–8°C или 6 месяцев (в аликвотах) при –20°C. LKTO1: 1 набор Thyroid Autoantibody Sample Diluent (Разбавитель образца) (LAAZ4) Для ручного разведения образцов пациентов. 100 мл матрикса из буфера без антител к ТТГ/ТПО с консервантом. Стабильны при 2–8°C в течение 6 месяцев после вскрытия.

|                                   |  |   |          |    |        |           |  |  |  |  |  |   |   |
|-----------------------------------|--|---|----------|----|--------|-----------|--|--|--|--|--|---|---|
|                                   |  |   |          |    |        |           |  |  |  |  |  |   |   |
| <b>Анализатор «Getein 1100»</b>   |  |   |          |    |        |           |  |  |  |  |  |   |   |
|                                   | LKTO1: 1 флакон Thyroid Autoantibody Sample Diluent (Разбавитель образца) (LAAZ4) определенной серии следует всегда использовать с реагентами из набора той серии, с которой этот разбавитель поставлен. |   |          |    |        |           |  |  |  |  |  |   |   |
| <b>80</b>                         | Тест набор для определения тропонина I (сTnI)  | Тест набор для определения тропонина I (сTnI) (количественный)  | упаковка | 6  | 55 000 | 330 000   |  |  |  |  |  |   |   |
| <b>81</b>                         | Тест набор для определения прокальцитонина (PCT)   | Тест набор для определения прокальцитонина (PCT) (количественный)   | упаковка | 30 | 61 000 | 1 830 000 |  |  |  |  |  |   |   |
| <b>82</b>                         | Тест набор для определения высокочувствительного с-реактивного белка   | Тест набор для определения высокочувствительного с-реактивного белка (количественный) (hs-CRP+CRP)  | упаковка | 10 | 40 000 | 400 000   |  |  |  |  |  |   |   |
| <b>83</b>                         | Тест набор для определения D-Dimera  | Набор для определения D-Dimera, предназначен для флуоресцентного анализатора  | упаковка | 10 | 57 000 | 570 000   |  |  |  |  |  |   | РК, Алматинская обл., г. Талдыкорган, ул. Райымбек батыра, 35, блок Г |
| <b>84</b>                         | Контроль PCT уровень 1/2/3   | Контроль PCT уровень 1/2/3 лиофилизат для приготовления раствора 1 мл.  | упаковка | 2  | 49 000 | 98 000    |  |  |  |  |  |   |   |
| <b>85</b>                         | Контроль D-Dimera  | Контроли D-Dimera, уровни 1,2,3 леофизилят для приготовления растворов 1 мл., условия хранения +2+8   | упаковка | 1  | 35 000 | 35 000    |  |  |  |  |  |   |   |
| <b>Анализатор «Dimension EXL»</b> |  |   |          |    |        |           |  |  |  |  |  |   |   |
| <b>86</b>                         | Реагент для определения ALT/GPT 4 флекса 240   | <p>Диагностический тест in vitro для количественного измерения активности аланинаминотрансферазы в человеческой сыворотке или плазме на биохимическом анализаторе.</p> <p>Измерения аланинаминотрансферазы используются при диагностике и лечении определенных заболеваний печени и сердечно-сосудистых заболеваний.</p> <p>Принцип процедуры: Аланинаминотрансфераза катализирует трансаминирование отL-аланина к α-кетоглутарату (α-KG) с образованием L-глутамата и пирувата. Формируемый пируват восстанавливается до лактата лактатдегидрогеназой с одновременным окислением восстановленного никотинамидадениндинуклеотида.</p> <p>Изменение оптической плотности прямо пропорционально активности аланинаминотрансферазы и измеряется с использованием бихроматического(340,</p> | упаковка | 65 | 11 700 | 760 500   |  |  |  |  |  | РК, Алматинская обл., г. Талдыкорган, ул. Райымбек батыра, 35, блок Г |   |

|    |  |  |   |
|----|--|--|---|
|    | <p>700 нм) метода. Хранить при: 2–8°C. Запечатанные или негидратированные лунки картриджа остаются стабильными в анализаторе на протяжении 30 дней. Стабильность в открытой лунке: 3 дня для лунок 1–6, 30 дней для лунок 7–8. Диапазон Dimension EXL аналитических измерений (ДАИ): 6–1000 ЕД/л [0,10–16,70 мккат/л]. В упаковке 240 тестов</p> |  |   |
| 87 | <p>Реагент для определения AST/GOT 4 флекса 360</p>  | <p>Диагностический тест in vitro, предназначенный для количественного определения активности аспаргатаминотрансферазы в человеческой сыворотке или плазме. Принцип процедуры: Аспаргатаминотрансфераза (AST) катализирует трансминирование от L-аспартата к α-кетоглутарату с образованием L-глутамата и оксалоацетата. Образовавшийся оксалоацетат восстанавливается до малата малалдегидрогеназой с одновременным окислением восстановленного никотинамидадениндинуклеотида (NADH). Изменение оптической плотности во времени вследствие преобразования NADH в NAD прямо пропорционально активности AST и измеряется использованием бихроматического (340, 700 нм) метода. Хранить при: 2–8°C. Запечатанные или негидратированные лунки картриджа остаются стабильными в анализаторе на протяжении 30 дней. Стабильность в открытой лунке: 3 дня для лунок 1–6. Диапазон аналитических измерений (ДАИ): 0–1000 ЕД/л. В упаковке 360 тестов</p> | <p>упаковка<br/>50<br/>17 000<br/>850 000</p>   |
| 88 | <p>Реагент для определения альфа амилазы 4 флекса 24</p>   | <p>Диагностический тест in vitro, предназначенный для количественного определения активности амилазы в человеческой сыворотке, плазме и моче. Принцип процедуры: α-амилаза (α-1,4-глюкан-4-глюкоангидролаза; ЕС 3.2.1.1) катализирует гидролиз определенного синтетического субстрата (2-хлоро-4-нитрофенил-α-D-мальтотриозид; CNPG3),</p>   | <p>упаковка<br/>30<br/>50 000<br/>1 500 000</p> |

В результате чего формируются 2-хлоро-4-

|    |   |          |    |        |         |
|----|---|----------|----|--------|---------|
|    | <p>нитрофенол (CNP), 2-хлоро-4-нитрофенил-<math>\alpha</math>-D-мальтозид (CNP2), мальтотриоза (G3) и глюкоза. Оптическая плотность измеряется после инкубации в течение 70 секунд при 37°C и образования 2-хлоро-4-нитрофенола (CNP) с использованием бихроматического (405, 577 nm) метода. Хранить при: 2–8°C. Запечатанные лунки картриджа остаются стабильными в анализаторе на протяжении 30 дней. Стабильность в открытой лунке: 3 дня для лунок 1–6. Диапазон аналитических измерений (ДАИ): 0–650 ЕД/л. В упаковке 240 тестов</p>  |          |    |        |         |
|    | <p>Диагностический тест in vitro для количественного измерения щелочной фосфатазы в сыворотке и плазме крови человека. Измерения щелочной фосфатазы или ее изоферментов используются при диагностике и лечении заболеваний печени, костей, паразитической железы и кишечника. Принцип процедуры: Щелочная фосфатаза катализирует трансфосфорилирование р-нитрофенилфосфата (р-NPP) в р-нитрофенол (р-NP) в присутствии буферного раствора для трансфосфорилирования, 2-амино-2-метил-1-пропанол (AMP). Добавление ионов магния и цинка усиливает реакцию. Изменение оптической плотности на 405 nm в связи с образованием р-NP прямо пропорционально активности ALP, поскольку другие реагирующие вещества присутствуют в количествах, не ограничивающих скорость реакции, и измеряются с использованием методики бихроматического режима (405, 510 Dimension EXL nm). Все Реагенты находятся в жидкой форме и готовы к использованию. Хранить при: 2 – 8 °C. После открытия хранить в темном месте. Запечатанные лунки на инструменте остаются стабильными на протяжении 30 дней. Стабильность в открытой лунке: 2 дня для лунок 1-6, 4 дня для лунок 7 – 8.</p> | уупаквка | 10 | 19 000 | 190 000 |
| 89 | <p>Реагент для определения Щелочной фосфатазы 4 флекса 360</p>  |          |    |        |         |

|    |  |  |  |  |  |  |
|----|--|--|--|--|--|--|
|    |  | <p>Диапазон аналитических измерений (ДАИ): 10 – 1000 Е/л [0,17 – 16,70 мккат/л]. В упаковке 360 тестов</p> <p>Диагностический тест <i>in vitro</i>, предназначенный для количественного измерения активности гамма-глутамилтрансферазы в человеческой сыворотке и плазме. Принцип процедуры: гаммаглутамилтрансфераза катализирует перенос глутамиловой группы от гамма-глутамил-3- карбокси-4-нитроанилида (GCNA) к глицилглицину, тем самым высвобождая 5- амино-2-нитробензоат, который поглощает излучение при длине волны 405 нм. Это изменение пропорционально активности гаммаглутамилтрансферазы и измеряется с использованием бихроматического (405, 600 нм) метода. Хранить при: 2–8°C. Запечатанные или негидратированные лунки картриджа остаются стабильными в анализаторе на протяжении 30 дней. Стабильность в открытой лунке: 3 дня для лунок 1–6, 30 дней для лунок 7–8.</p> <p>Диапазон аналитических измерений (ДАИ): 0–800 ЕД/л. В упаковке 288 тестов</p> |  |  |  |  |
| 90 | <p>Реагент для определения гамма глутамил трансферазы 4 флекса 288</p> | <p>упаковка</p> <p>10</p> <p>17 000</p> <p>170 000</p>   |  |  |  |  |
| 91 | <p>Реагент для определения азота мочи 4 флекса 480</p>                 | <p>упаковка</p> <p>40</p> <p>23 000</p> <p>920 000</p>   |  |  |  |  |

|           |   |  |                 |           |               |                |  |
|-----------|---|--|-----------------|-----------|---------------|----------------|--|
|           |   | <p>остаются стабильными в анализаторе на протяжении 30 дней. Стабильность в открытой лунке: 5 дней для лунок 1–6. Диапазон аналитических измерений (ДАИ): 0–150 мг/дл [0–53,5 ммоль/л]. Аналитическая чувствительность: 1 мг/дл. В упаковке 480 тестов</p>   |                 |           |               |                |  |
| <p>92</p> | <p>Реагент для определения холестерина 4 флекса 480</p> | <p>Диагностический тест in vitro, предназначенный для количественного измерения общего холестерина в человеческой сыворотке и плазме. Принцип процедуры: Холестеринэстераза катализирует гидролиз эфиров холестерина с образованием свободного холестерина, который вместе с именуемым свободным холестеринном окисляется в реакции, катализируемой холестериноксидазой, образуя холест-4-ин-3-он и пероксид водорода. В присутствии пероксидазы хрена образовавшийся таким образом пероксид водорода используется для окисления N,N-диэтиланилин-НСI/4-аминоантипиринна для получения хромофора, который поглощает излучение при длине волны 540 нм. Оптическая плотность, обусловленная окисленным DEАНСI/ААР, прямо пропорциональна концентрации общего холестерина и измеряется полихроматически с конечной точкой (452, 540, 700 нм). Реагенты СО 0,1 ЕД/мл Микроорганизмы НРО 2,4 ЕД/мл Растения 1–3 Таблетка с ААР 4,5 мкмоль Буферный раствор Холат 4–6 Жидкость DEА 5,8 мкмоль Поверхностно-активное вещество. Хранить при: 2–8°С. Стабильность в открытой лунке: 5 дней для лунок 1–6 Диапазон аналитических измерений (ДАИ): 50–600 мг/дл [1,3–15,5 ммоль/л]. Аналитическая чувствительность: 50 мг/дл [1,3 ммоль/л]. В упаковке 480 тестов</p> | <p>упаковка</p> | <p>20</p> | <p>31 000</p> | <p>620 000</p> |  |
| <p>93</p> | <p>Реагент для определения креатинина 4 флекса 480</p>  | <p>Предназначен для количественного определения креатинина в сыворотке, плазме или моче. Измерение уровня креатинина используется при диагностике и лечении определенных заболеваний</p>   | <p>упаковка</p> | <p>40</p> | <p>17 000</p> | <p>680 000</p> |  |

|    |   |   |          |    |        |         |  |
|----|---|---|----------|----|--------|---------|--|
| 94 | <p>Реагент для определения<br/>Общего билирубина 4<br/>флекса 480</p> | <p>почек, при мониторинге гемодиализа и в качестве основы расчета для измерения других анализируемых веществ мочи. Методика основана на модифицированном кинетическом методе Яффе. В присутствии сильных оснований, например NaOH, ликрат вступает в реакцию с креатинином, формируя красный хромофор. Скорость повышения оптической плотности при 510 нм в связи с образованием хромофора прямо пропорциональна концентрации креатинина в образце и измеряется с использованием методики бихроматического режима (510, 600 нм). В целях предотвращения искажения результатов анализа билирубин окисляется феррицианидом калия. Все Реагенты находятся в жидкой форме и готовы к использованию. Хранить при: 2 – 8 °С. Запечатанные лунки картриджа остаются стабильными в анализаторе на протяжении 30 дней. Стабильность в открытой лунке 3 дня для лунок 1 – 6. Диапазон аналитических измерений (ДАИ): 0,15 – 20,00 мг/дл [13 – 1768 мкмоль/л]. В упаковке 480 тестов</p> | упаковка | 30 | 23 000 | 690 000 |  |
|----|---|---|----------|----|--------|---------|--|

|           |  |   |                 |           |               |                |
|-----------|--|---|-----------------|-----------|---------------|----------------|
|           | <p>(моно диглукуронид) и дельтаформу4 (билипротеин-билирубин, ковалентно связанный с альбумином), превращается в диазотированный билирубин — красный хромофор, представляющий собой общий билирубин, который поглощает свет при длине волны 540 нм; его измеряют с бихроматически с конечной точкой (540, 700 нм). Используется коррекция по холостому образцу. Хранить при: 2–8°C. Запечатанные лунки остаются стабильными в анализаторе на протяжении 30 дней. Стабильность в открытой лунке: 5 дней для лунок 1, 4–6, 3 дня для лунки 3, 15 дней для лунки 2 (диазотированная сульфаниловая кислота, образованная путем автоматического добавления натрия нитрита из лунки). Диапазон аналитических измерений (ДАИ): 0,1–25,0 мг/дл [2–428 мкмоль/л]. Аналитическая чувствительность: 0,1 мг/дл [2 мкмоль/л]. В упаковке 480 тестов</p> |   |                 |           |               |                |
| <p>95</p> | <p>Реагент для определения общего белка 4 флекса 480</p>   | <p>Диагностический тест in vitro, предназначенный для количественного измерения общего белка в человеческой сыворотке и гепаринизированной плазме. Измерение общего белка используется при диагностике и лечении различных заболеваний, включая заболевания печени, почек и костного мозга, а также нарушения обмена веществ и метаболизма. Принцип процедуры: ион железа (Cu++) вступает в реакцию с пептидными связями (-C-NH-SH-C-NH-) белка в основном растворе. Количество образовавшегося комплекса белка с медным купоросом (II) пропорционально концентрации общего белка в образце и измеряется бихроматически с конечной точкой (540, 700 нм). Состав: Тартрат натрия-калия 1,089 г/мл, NaOH, Меди сульфат 0,015 моль/л. Хранить при: 2–8°C. Запечатанные лунки картриджа остаются стабильными в анализаторе на протяжении 30 дней. Стабильность в открытой лунке: 5 дней для лунок 1–6. Диапазон аналитических</p> | <p>упаковка</p> | <p>30</p> | <p>23 000</p> | <p>690 000</p> |



|    |  |   |          |    |         |
|----|--|---|----------|----|---------|
|    | <p>измерений (ДАИ): 2,0–12,0 г/дл [20–120 г/л]. Интерференция: Декстран 40 при 1500 мг/дл [375 мкмоль/л] завышает результат ТР 7,0 г/дл [70 г/л] на 17 %. Иммуноглобулин G при 2,5 г/дл [25 г/л] завышает результат ТР 7,0 г/дл [70 г/л] на 25 %. При использовании стандартного объема образца (15 мкл): Гемоглобин (гемолизат) при 500 мг/дл [0,31 ммоль/л] (мономер) завышает результат ТР3,9 г/дл [39 г/л] на 11 %. Билирубин (непрямой) при 20 мг/дл [342 мкмоль/л] занижает результат ТР 3,8 г/дл [38 г/л] на -11 %. Липемия при 600 мг/дл [6,78 ммоль/л] и выше вызывает появление флага ошибки анализа, поэтому величина интерференции недоступна. В упаковке 480 тестов</p> |   |          |    |         |
| 96 | <p>Реагент для определения мочевой кислоты 4 флекса 480</p>  | <p>Диагностический тест in vitro, предназначенный для количественного определения мочевой кислоты в человеческой сыворотке, плазме и моче. Принцип процедуры: мочевая кислота, поглощающая свет при 293 нм, преобразуется уриказой в аллантиин, который не поглощает свет при длине волны 293 нм. Изменение оптической плотности при 293 нм в связи с исчезновением мочевой кислоты прямо пропорционально концентрации мочевой кислоты в образце и измеряется бихроматически с конечной точкой (293, 700 нм). Хранить при: 2–8°C. Запечатанные лунки картриджа остаются стабильными в анализаторе на протяжении 30 дней. Стабильность в открытой лунке: 3 дня для лунок 1–3, 30 дней для лунки 8. Диапазон аналитических измерений (ДАИ): 0–20,0 мг/дл [0–1190 мкмоль/л]. В упаковке 480 тестов</p> | упаковка | 12 | 23 000  |
| 97 | <p>Реагент для определения альбумина</p>   | <p>Диагностический тест in vitro, предназначенный для количественного определения альбумина в человеческой сыворотке, гепаринизированной плазме и моче. Принцип процедуры: в</p>  | упаковка | 12 | 25 380  |
|    |  |   |          |    | 304 560 |

|    |  |   |          |    |        |         |  |
|----|--|---|----------|----|--------|---------|--|
| 98 | Реагент для определения прямого билирубина | <p>присутствии растворяющего вещества ВСР связывается с альбумином при pH 4,9. Количество комплексов «альбумин — ВСР» прямо пропорционально концентрации альбумина. Комплекс поглощает свет при 600 нм и измеряется полихроматически с конечной точкой (600, 540, 700 нм). Хранить при: 2–8°C. Запечатанные лунки картриджа остаются стабильными в анализаторе на протяжении 30 дней. Стабильность в открытой лунке: 3 дня</p> <p>лунок 1–6. Диапазон аналитических измерений (ДАИ): 0,6–8,0 г/дл [6–80 г/л]. В упаковке 480 тестов.</p>  | упаковка | 15 | 21 420 | 321 300 |  |
|    |  | <p>Диагностический тест <i>in vitro</i>, предназначенный для количественного определения прямого (конъюгированного) билирубина в человеческой сыворотке и плазме. Измерения прямого билирубина используются при диагностике и лечении заболеваний печени, гемолитических заболеваний, заболеваний крови и нарушений обмена веществ, включая гепатит и заболевание желчного пузыря. Принцип процедуры: Диазотированная сульфаниловая кислота образуется при соединении натрия нитрита и сульфаниловой кислоты при низком pH. Образец разводят в 0,5 М HCl. Производится измерение холодного раствора, чтобы исключить мешающее влияние небилирубиновых красящих веществ. При добавлении диазотированной сульфаниловой кислоты прямой билирубин превращается в диазотированный билирубин — красный хромофор, — который поглощает свет при длине волны 540 нм; его измеряют бихроматически с Dimension EXL конечной точкой (540, 700 нм). Хранить при: 2–8°C. Запечатанные</p> |          |    |        |         |  |

|            |  |   |                 |           |                |
|------------|--|---|-----------------|-----------|----------------|
|            | <p>лунки остаются стабильными в анализаторе на протяжении 30 дней. Стабильность в открытой лунке: 2 дня для лунок 1-4 (после приготовления диализованной сульфаниловой кислоты) 30 дней для лунок 5-8. Диапазон аналитических измерений (ДАИ): 0,05-16,0 мг/дл [0,86-274 мкмоль/л]. В упаковке 320 тестов.</p> |   |                 |           |                |
| <p>99</p>  | <p>Реагент для определения глюкозы</p>   | <p>Диагностический тест in vitro, предназначенный для количественного измерения глюкозы в человеческой сыворотке, плазме, моче и спинномозговой жидкости. Принцип процедуры: гексокиназа (HK — Hexokinase) катализирует фосфорилирование глюкозы в присутствии аденозин-5'-трифосфата (АТФ) и магния, в результате чего образуются глюкозо-6-фосфат (G-6-P) и аденозиндифосфат (АДФ). Затем G-6-Р окисляется глюкозо-6-фосфатдегидрогеназой (G-6-PDH) в присутствии никотинамидадениндинуклеотида с образованием 6-фосфоглюконата и NADH. На каждый моль присутствующей глюкозы один моль NADH восстанавливается до одного моля NADH. Оптическая плотность, обусловленная NADH (и, следовательно, концентрация глюкозы) определяется бихроматически с конечной точкой (340 и 383 нм). Хранить при: 2-8°C. Запечатанные лунки картриджа остаются стабильными в анализаторе на протяжении 42 дней. Стабильность в открытой лунке: 7 дней для лунок 1-6. Диапазон аналитических измерений (ДАИ): 0-500 мг/дл [0-27,8 ммоль/л]. В упаковке 1440 тестов.</p> | <p>упаковка</p> | <p>10</p> | <p>72 000</p>  |
| <p>100</p> | <p>Реагент для определения кальция</p>   | <p>Диагностический тест in vitro, предназначенный для количественного определения кальция в</p>   | <p>упаковка</p> | <p>5</p>  | <p>23 400</p>  |
|            |  |   |                 |           | <p>117 000</p> |

|            |  |   |
|------------|--|---|
|            | <p>человеческой сыворотке, плазме и моче. Принцип процедуры: Кальций вступает в реакцию с ОСРС с образованием пурпурных комплексов. Количество образовавшихся комплексов пропорционально концентрации кальция и измеряется бихроматически с конечной точкой (577 нм и 540 нм). Ионы магния, которые также образуют цветовой комплекс с ОСРС, удаляются из реакции посредством образования комплексов с 8-хинолином. Хранить при: 2–8°C. Запечатанные лунки остаются стабильными в анализаторе на протяжении 30 дней. Стабильность в открытой лунке: 1 день для лунок 1–6, 10 дней для лунок 7–8. Диапазон аналитических измерений (ДАИ): 5,0–15,0 мг/дл [1,25–3,75 ммоль/л]. Максимальная интерференция с повышением на 0,7 мг/дл [0,17 ммоль/л] наблюдается при уровне магния 7 мг/дл [2,9 ммоль/л]. Значения кальция могут быть ложно заниженными в присутствии содержащих гадолиний контрастных веществ. Билирубин (непрямой) при 80 мг/дл [1368 мкмоль/л] занижает кальций при 6,4 мг/дл [1,60 ммоль/л] на 11%. Аналитическая чувствительность: 5,0 мг/дл [1,25 ммоль/л]. В упаковке 480 тестов.</p> |   |
| <p>101</p> | <p>Реагент для определения железа</p>  | <p>Диагностический тест in vitro, предназначенный для количественного измерения железа в человеческой сыворотке и плазме. Измерения железа используются при диагностике и лечении таких заболеваний, как железодефицитная анемия и другие нарушения метаболизма железа. Принцип процедуры: В кислой среде железо (Fe<sup>3+</sup>), связанное с белком трансферрином высвобождается. В присутствии восстанавливающего вещества, аскорбиновой кислоты,</p> |
|            | <p>упаковка</p>  | <p>8</p>  |
|            |  | <p>17 640</p>   |
|            |  | <p>141 120</p>  |

|  |   |                 |          |               |               |  |
|--|---|-----------------|----------|---------------|---------------|--|
|  | <p>Fe<sup>3+</sup> восстанавливается до Fe<sup>2+</sup>. Fe<sup>2+</sup> образует синий комплекс с 5,5'-(3-(2-пиридил)-1,2,4-триазин-5,6-дил)-бис-2-фенилсульфонилловой кислоты динатриевой солью. Оптическая плотность комплекса измеряется бихроматически с конечной точкой (600, 700 нм) и прямо пропорциональна концентрации железа в сыворотке. Хранить при: 2–8°C. Запечатанные лунки остаются стабильными в анализаторе на протяжении 30 дней. Стабильность в открытой лунке: 3 дня для лунок 1–4, 14 дней для лунок 5–6. Диапазон аналитических измерений (ДАИ): 5–1000 мкг/дл [0,9–179,0 мкмоль/л]. В упаковке 240 тестов.</p>   |                 |          |               |               |  |
| <p>102<br/>Реагент для определения фосфора</p> | <p>Измерения фосфора (неорганического) используются при диагностике и лечении заболеваний костей, парашитовидной железы и почек. Принцип процедуры: Неорганический фосфат вступает в реакцию с молибдатом аммония в присутствии серной кислоты, формируя фосформолибдатный комплекс, который измеряется при 340 нм и контролируется при 700 нм относительно холостого раствора. Все Реагенты находятся в жидкой форме и готовы к использованию. Хранить при: 2 – 8 °С. Запечатанные лунки картриджа остаются стабильными в анализаторе на протяжении 30 дней. Стабильность в открытой лунке: 3 дня для лунок 1 – 6 (аммония молибдат и серная кислота 3.8 mmol/L), 30 дней для лунок 7 – 8 (серная кислота и детергент 0.22 mol/L). Диапазон аналитических измерений (ДАИ): 0,5 – 9,0 мг/дл [0,16 – 2,91 ммоль/л]. В упаковке 480</p> | <p>упаковка</p> | <p>2</p> | <p>23 400</p> | <p>46 800</p> |  |

|     |                                |   |          |    |        |           |  |  |
|-----|--------------------------------|---|----------|----|--------|-----------|--|--|
|     |                                | тестов.   |          |    |        |           |  |  |
| 103 | Реагент для определения СРБ    | <p>Диагностический тест, предназначенный для количественного определения С-реактивного белка в сыворотке крови человека игепаринизированная плазма. Уровни Среактивного белка используются для указания на наличие воспалительного процесса, который может быть вызвано бактериальной инфекцией или физиологической реакцией. Принципы процедуры: синтетические частицы, покрытые антителом к агрегату С-реактивного белка (AbPR) в присутствии С-реактивного белка в образце. Повышение мутности, сопровождающееся агрегация пропорциональна концентрации С-реактивного белка. Реагенты жидкие и готовы к использованию. Хранить при: 2-8 °С. Диапазон аналитических измерений (AMR): 0,2 - 12 мг / дл [2 - 120 мг / л]. Интерференция: Липемия 1000 мг / дл [11,3 ммоль / л] снижает результат CRP на 2,3 мг / дл [2,3 мг / л] на 11%. Аналитическая чувствительность: 0,2 мг / дл [2,0 мг / л]. В упаковке 120 тестов.</p> | упаковка | 10 | 31 140 | 311 400   |  |  |
| 104 | Калибратор для СРБ             | <p>Калибратор для С-реактивного белка (CRP-С) представляет собой препарат для диагностики in vitro, который используется для калибровки метода определения С-реактивного белка (CRP). Калибратор для С-реактивного белка — это жидкий продукт на основе человеческой сыворотки, содержащий человеческий белок. Хранение при температуре 2-8°С.</p>  | упаковка | 1  | 62 200 | 62 200    |  |  |
| 105 | Картриджи для кювет            | <p>Кюветный картридж с пленкой, упаковка на 12 000 тестов.</p>  | упаковка | 32 | 83 700 | 2 678 400 |  |  |
| 106 | СНК FLEX - reagent cartridges. | <p>Системный раствор, 2-methyl-2H-isothiazol3-one - &lt;0.1%, упаковка 120 шт Dimension EX.</p>   | упаковка | 4  | 11 700 | 46 800    |  |  |
| 107 | Чашки для образцов 1,5 мл      | <p>Чашки с крышками 1,5 мл для образца, 1000 штук в упаковке</p>  | упаковка | 1  | 23 400 | 23 400    |  |  |

|     |   |   |          |   |        |        |
|-----|---|---|----------|---|--------|--------|
| 108 | CHEM I calibrator (CA, CREAT, GLU, BUN, URCA) | Предназначен для калибровки биохимического анализатора при использовании методик определения концентрации азота мочевины крови (BUN), кальция (CA), креатинина (CRE2), энзиматического креатинина (EZCR), глюкозы (GLUC), молочной кислоты (LA) и мочевой кислоты (URCA). Состав: 2 флакона (уровень 1; 2,0 мл в каждом флаконе, восстановленный), 2 флакона (уровень 2; 2,0 мл в каждом флаконе, восстановленный), 2 флакона (уровень 3; 2,0 мл в каждом флаконе, восстановленный). Калибратор Chemistry I представляет собой лиофилизированный многокомпонентный продукт на основе альбумина бычьей сыворотки, содержащий азот мочевины крови, кальций, креатинин, глюкозу, молочную и мочевую кислоты. | упаковка | 3 | 27 360 | 82 080 |
| 109 | CHOL calibrator                               | Калибратор для холестерина (CHOL-C) представляет собой препарат для диагностики <i>in vitro</i> , который используется для калибровки метода определения холестерина (CHOL). Калибратор для холестерина представляет собой лиофилизированный продукт на основе альбумина бычьей сыворотки, содержащий холестерин. Храните при температуре 2-8°C.  | упаковка | 2 | 27 360 | 54 720 |
| 110 | IRON calibrator                               | Калибратор IRON представляет собой препарат для диагностики <i>in vitro</i> , предназначенный для калибровки метода определения железа. Состав: 4 ампулы: 2 ампулы (уровень 2, 1,2 мл), 2 ампулы (уровень 3, 1,2 мл). Калибратор железа представляет собой водный раствор железа, полученный путем растворения железной проволоки в разбавленном растворе HCl. Хранить при температуре 15-25°C.   | упаковка | 1 | 15 660 | 15 660 |
| 111 | TBI/DBI calibrator                            | (Калибратор TBI/DBI 2 x 3 x 1 мл) 3 27 360,00 82 080,00 Калибратор для Билирубина (TBI/DBI CAL) представляет собой препарат для диагностики <i>in vitro</i> ,   | упаковка | 3 | 27 360 | 82 080 |

|     |  |  |          |   |                  |
|-----|--|--|----------|---|------------------|
|     | <p>который используется для калибровки метода определения прямого билирубина (DBI) и общего билирубина (ТБИ). Состав: 4 флакона: 2 флакона (с Калибратором уровня 2, 1,0 мл, растворенный), 2 флакона (с Калибратором уровня 3, 1,0 мл, растворенный). Калибратор ТБИ/DBI представляет собой лиофилизированный продукт на основе сыворотки человека, содержащий билирубин.</p> |  |          |   |                  |
| 112 | <p>TP/ALB calibrator</p>   | <p>Калибратор для Общий белок/Альбумин (TP/ALB-C Total Protein/Albumin Calibrator) представляет собой препарат для диагностики in vitro, который используется для калибровки метода определения общего белка (TP) и альбумина (ALB). Калибратор для Общий белок/Альбумин представляет собой лиофилизированный продукт на основе сыворотки человека, содержащий общий белок и альбумин. Храните при температуре 2-8°C</p>   | упаковка | 2 | 35 100<br>70 200 |
| 113 | <p>Enzyme verifier – Калибратор (AMY, GGT, AST)</p>  | <p>Калибратор фермента II (ENZ II CAL) представляет собой препарат для диагностики in vitro, который используется для калибровки метода определения аланинаминотрансферазы. Состав: 2 флакона (Калибратор уровня 1; 1,5 мл в каждом флаконе), 2 флакона (Калибратор уровня 2; 1,5 мл в каждом флаконе), 2 флакона (Калибратор уровня 3; 1,5 мл в каждом флаконе). Калибратор фермента II (ENZ II CAL) представляет собой жидкий препарат на основе альбумина бычьей сыворотки, содержащий аланинаминотрансферазу, полученную из сердца свиньи. Хранить при: 2-8°C.</p> | упаковка | 2 | 21 420<br>42 840 |
| 114 | <p>ALPI calibrator</p>   | <p>Препарат для диагностики in vitro, который используется для калибровки методики щелочной фосфатазы (ALP). Состав: 2 пробирки (Уровень 1; 1,0 мл в каждой пробирке), 2 пробирки (Уровень 2; 1,0 мл в каждой пробирке), 2 пробирки (Уровень 3; 1,0 мл в каждой пробирке). ALPI CAL представляет собой жидкий препарат на</p>  | упаковка | 1 | 68 040<br>68 040 |



|                            |  |                                    |   |
|----------------------------|--|------------------------------------|---|
|                            | основе альбумина сыворотки крови человека, содержащий щелочную фосфатазу, полученную из свиных почек. Хранить при: 2 – 8 °С.   |                                    |   |
| 115                        | Калибратор фермента II (ENZ II CAL) представляет собой препарат для диагностики in vitro, который используется для калибровки определения аланинаминотрансферазы. Состав: 2 флакона (Калибратор уровня 1; 1,5 мл в каждом флаконе), 2 флакона (Калибратор уровня 2; 1,5 мл в каждом флаконе), 2 флакона (Калибратор уровня 3; 1,5 мл в каждом флаконе). Калибратор фермента II (ENZ II CAL) представляет собой жидкий препарат на основе альбумина бычьей сыворотки, содержащий аланинаминотрансферазу, полученную из сердца свиньи. Хранить при: 2–8°С. | упаковка<br>1<br>21 420<br>21 420  |   |
| 116                        | Контрольные сыворотки норма и патология для биох   | упаковка<br>1<br>93 600<br>93 600  |   |
| <b>Анализатор «ABL 80»</b> |  |                                    |   |
| 117                        | Сенсорная кассета на 200 тестов/ 60 дней полная панель   | штука<br>6<br>244 000<br>1 464 000 | РК, Алматинская обл., г. Талдыкорган, ул. Райымбек батыра, 35, блок Г |

|     |                                   |  |       |   |         |           |
|-----|-----------------------------------|--|-------|---|---------|-----------|
|     |                                   | <p>смарт-чип, в котором запрограммированы срок службы кассеты и измеряемые параметры - наличие; кассета должна быть рассчитана на тестов не менее 200; срок годности кассеты на борту должен быть дней не менее 60</p>   |       |   |         |           |
| 118 | Блок раствор ABL80 Basic          | <p>Блок растворов анализатора газов крови, электролитов и метаболитов должен являться конструктивным элементом необходимым для работы анализатора - наличие. Конструктивно должен представлять собой пластиковую коробку, в которой расположены полихлорвиниловые герметичные пакеты с промывочными и калибровочными растворами - наличие. Во время работы эти растворы через систему патрубков должны подаваться в анализатор - наличие. Блок должен содержать отсек для сбора отходов - наличие. На задней стороне должны быть расположены разъемы для подключения блока к анализатору - наличие. При транспортировке отверстия должны быть закрыты защитной лентой - наличие. В "смарт"-чипе должны быть закодированы молярные концентрации калибровочных растворов - наличие</p> | штука | 6 | 190 000 | 1 140 000 |
| 119 | Шприц для аспирации PICO50 (2 мл) | <p>Шприц полипропиленовый с гепаринизированным диском (80 МЕ сухого гепарина, сбалансированного по электролитам, нанесенного на целлюлозные волокна) - наличие. Применяется для определения pH, газов крови, параметров оксиметрии, электролитов и метаболитов в пробе артериальной и венозной крови - наличие. Рассчитан на аспирацию проб объемом в диапазоне от не менее мл 0,5 до не более мл 2,0. Поставляется в комплекте со специализированным колпачком надежно крепящемуся к кончику шприца, что не допускает утечку крови - наличие. Воздушные каналы колпачка предотвращают попадание воздуха при его надевании, обеспечивая герметичность пробы - наличие. Это позволяет сохранить</p>   | штука | 1 | 65 707  | 65 707    |

|                   |   |  |       |   |         |         |  |
|-------------------|---|--|-------|---|---------|---------|--|
|                   |   | <p>достоверность результатов при анализе пробы таких параметров как содержание и парциальное давление кислорода и углекислого газа - наличие. Шприцы со сбалансированным по электролитам гепарином нанесенным на волокнистую, не растворимую, целлюлозную пластинку («белый носитель»), взаимодействующим с материалом пробы сразу после контакта, вращаясь внутри самплера в потоках аспирируемого материала пробы - наличие. За счёт этого сбалансированный по электролитам гепарин равномерно распределяется по всему объёму материала пробы, не разбавляя её объём и не связывая электролиты (натрия и калия), тем самым не нарушая достоверность результатов анализа пробы - наличие. Объёмом шприца не менее мл 2, внутренний диаметр в диапазоне от не менее мм 8 до не более мм 9.</p> |       |   |         |         |  |
| <p><b>120</b></p> | <p>Раствор контроля качества/<br/>S7430 QUALICHECK+ уровень<br/>1</p> | <p>Раствор контроля качества S7430 QUALICHECK+ уровень 1 предназначен только для диагностики in vitro - наличие. Упаковка и ампула помечены красным цветом - наличие. В упаковке не менее ампул 30. Раствор контроля качества представляет из себя систему контроля качества для проверки точности и воспроизводимости всех параметров, анализаторов газов крови, электролитов и метаболитов - наличие. Одна ампула содержит раствор не менее мл 2. Раствор контроля качества это водный раствор, содержащий биологический буфер, соли и стабилизатор и уравновешенный с углекислым газом и кислородом - наличие. Способ регистрации раствора контроля качества с помощью сканирования штрих кода - наличие.</p>   | штука | 1 | 142 653 | 142 653 |  |
| <p><b>121</b></p> | <p>Раствор контроля качества/<br/>S7440 QUALICHECK+ уровень<br/>2</p> | <p>Раствор контроля качества S7440 QUALICHECK+ уровень 2 предназначен только для диагностики in vitro - наличие. Упаковка и ампула помечены желтым цветом - наличие. В упаковке не менее ампул 30. Раствор контроля качества</p>   | штука | 1 | 142 653 | 142 653 |  |

|     |  |   |       |   |         |         |  |
|-----|--|---|-------|---|---------|---------|--|
| 122 | <p>Раствор контроля качества/<br/>S7450 QUALICHEK+ уровень<br/>3</p> | <p>представляет из себя систему контроля качества для проверки точности и воспроизводимости всех параметров, анализаторов газов крови, электролитов и метаболитов - наличие. Одна ампула содержит раствор не менее мл 2. Раствор контроля качества это водный раствор, содержащим биологический буфер, соли и стабилизатор и уравновешенный с углекислым газом и кислородом - наличие. Способ регистрации раствора контроля качества с помощью сканирования штрих кода - наличие.</p>   |       |   |         |         |  |
| 123 | <p>Раствор контроля качества/<br/>S7460 QUALICHEK+ уровень<br/>4</p> | <p>Раствор контроля качества S7450 QUALICHEK+ уровень 3 предназначен только для диагностики in vitro - наличие. Упаковка и ампула помечены синим цветом - наличие. В упаковке не менее ампул 30. Раствор контроля качества представляет из себя систему контроля качества для проверки точности и воспроизводимости всех параметров, анализаторов газов крови, электролитов и метаболитов - наличие. Одна ампула содержит раствор не менее мл 2. Раствор контроля качества это водный раствор, содержащим биологический буфер, соли и стабилизатор и уравновешенный с углекислым газом и кислородом - наличие. Способ регистрации раствора контроля качества с помощью сканирования штрих кода - наличие.</p> | штука | 1 | 142 653 | 142 653 |  |
| 123 | <p>Раствор контроля качества/<br/>S7460 QUALICHEK+ уровень<br/>4</p> | <p>Раствор контроля качества S7460 QUALICHEK+ уровень 4 предназначен только для диагностики in vitro - наличие. Упаковка и ампула помечены зеленый цветом - наличие. В упаковке ампул не менее 30. Раствор контроля качества представляет из себя систему контроля качества для проверки точности и воспроизводимости всех параметров, анализаторов газов крови, электролитов и метаболитов - наличие. Одна ампула содержит раствор мл 2. Раствор контроля качества это водный раствор, содержащим биологический буфер, соли и стабилизатор</p>   | штука | 1 | 142 653 | 142 653 |  |

|  |  |  |  |  |  |
|--|--|--|--|--|--|
|  | и уравновешенный с углекислым газом и кислородом - наличие. Способ регистрации раствора контроля качества с помощью сканирования штрих кода - наличие. |  |  |  |  |
|--|--|--|--|--|--|

**Сроки и условия поставки:** по устной заявке Заказчика в течение 5 календарных дней.

**Срок оплаты:** Сроки выплат по факту поставки товара, по мере поступления бюджетных средств, при предоставлении необходимых документов в течение 90 (девяноста) банковских дней путем перечисления;

**Место и окончательный срок предоставления ценовых предложений:** 040000, РК, Алматинская область, г. Талдыкорган, ул. Райымбек батыра, 35, ГКП на ПХВ «Талдыкорганская городская многопрофильная больница», 2 этаж, блок А, отдел государственных закупок с 08 час. 00 мин. до 17 час. 00 мин. до «15» февраля 2022 года. На лицевой стороне запечатанного конверта с ценовым предложением потенциальный поставщик должен указать: наименование закула, наименование и реквизиты поставщика, контактный телефон по данному закулу, электронный адрес потенциального поставщика, наименование, адрес местонахождения организатора закупок;

**Дата, время и место вскрытия конвертов с ценовыми предложениями:** «16» февраля 2022 года «08» часов «00» минут, Алматинская область, г. Талдыкорган, ул. Райымбек батыра, 35, ГКП на ПХВ «Талдыкорганская городская многопрофильная больница», 2 этаж, блок А, отдел государственных закупок.

Потенциальный поставщик до истечения окончательного срока представления ценовых предложений представляет только одно ценовое предложение в запечатанном виде. Конверт содержит ценовое предложение по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения, разрешение, подтверждающее права физического или юридического лица на осуществление деятельности или действий (операций), осуществляемое разрешительными органами посредством лицензирования или разрешительной процедуры, в сроки, установленные заказчиком или организатором закула, а также документы, подтверждающие соответствие предлагаемых товаров требованиям, установленным главой 4 Правил. По главе 4 потенциальные поставщики должны прикладывать документы соответствия или письменное подтверждение по каждому подпункту. Не соответствующие потенциальные поставщики будут отклонены от закула.

Представление потенциальным поставщиком ценового предложения является формой выражения его согласия осуществить поставку товара с соблюдением условий запроса и типового договора закула товара по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения.

Победителем признается потенциальный поставщик, предложивший наименьшее ценовое предложение, которого заказчик и (или) организатор закула уведомляют об этом.

В случаях представления одинаковых ценовых предложений, победителем признается потенциальный поставщик, первым представивший ценовое предложение.

**Конверт с ценовым предложением, предоставленный после истечения установленного срока и/или с нарушением требований объявления, не регистрируется в журнале регистрации конвертов с ценовыми предложениями и возвращается потенциальному поставщику.**

Директор

Молдакулов Ж.М.

