

**Объявление по закупке медицинских изделий и реагенты
способом запроса ценовых предложений №15 от 03.07.2024г**

1. Заявитель/Организатор закупки: ГКП на ПХВ «Мунайлинская районная больница», Мунайлинский район, с. Мангистау.
и соответствии с Постановлением Правительства Республики Казахстан от 7 июня 2023 года №110 «Правила организации и проведения закупки 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»
объявляет о начале проведения закупки способом запроса ценовых предложений по закупке медицинских изделий и реагенты.

2. Наименование и местонахождение организатора государственных закупок: ГКП на ПХВ «Мунайлинская районная больница», РК, 130600, Мангистауская область. Мунайлинский район., с.Мангистау зд.больницы 21квартал 30 строение

3. Краткое описание и цена закупаемых товаров: Лабораторные реагенты

№ Ло та	Наименование товара	Краткая характеристика	Ед.изм.	Количес тво	Цена за ед.тенг е	Сумма, тенге
1	Лизирующий реагент	Лизирующий реагент применяется на гематологический анализатор BF- 6900-CRP для растворения красных кровяных телец, окрашивания клеток, определения содержания лимфоцитов, моноцитов, эозинофилов и нейтрофилов. Анализатор выполнять автоматически операции : разбавлять часть пробы цельной крови BF-FDOI, добавлять BF-FDTI после разрушения клеток. По истечении заданного периода реакции, коэффициент дифференциации лейкоцитов и счетное число могут быть получены с помощью технологии лазерного рассеяния и технологии проточной цитометрии . Индекс производительность] (25 ± 1) ° С, pH 5,50 ± 0,50 Состав : Хлорид декакилтриметиламмония: 0,5%, ; гидрированное касторовое масло: 0,3%. Хранить при температуре 2 ° С ~ 30 ° С в запечатанном и защищенном от солнечного света месте, срок хранения указан на этикетке., Срок действия после открытия составляет 60 дней при температуре 2 ° С ~ 30 ° С. Объем 200 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.	набор	10	19 324	193240

2	Лизирующий реагент применяется на гематологический анализатор BF- 6900-CRP для растворения эритроцитов, определения содержания лейкоцитов и гемоглобина, количества и соотношения базофильных гранулоцитов. Разбавляет мембрану эритроцитов, высвобождает гемоглобин. Использует колориметрию для анализа и измерения содержания гемоглобина. В то же время, кроме базофильных гранулоцитов, другие белые кровяные тельца приходят в реакцию. Используйте оптический метод, чтобы проанализировать общую сумму лейкоцитов и подсчетное число, соотношение базофильных гранулоцитов. Состав: Лауриловый спирт и полиэфир-9: 0,8% . Хранить при температуре 2 ° С ~ 30 ° С в запечатанном и защищенном от солнечного света месте, срок хранения указан на этикетке. Срок действия после открытия составляет 60 дней при температуре 2 ° С ~ 30 ° С. Объем 500 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.	набор	15	58 782	881730
3	Лизирующий реагент применяется на гематологический анализатор BF -6900-CRP для растворения красных кровяных телец, окрашивания клеток, определения содержания лимфоцитов, моноцитов, эозинофилов и нейтрофилов. Анализатор выполняет автоматически следующие операции : разбавляет часть пробы цельной крови BF-FDOI, добавляет BF-FDTI после разрушения клеток. По истечении заданного периода реакции, коэффициент дифференциации лейкоцитов и счетное число могут быть получены с помощью технологии лазерного рассеяния и технологии проточной цитометрии. Индекс производительности (25 ± 1) ° С, pH 5,50 ± 0,5 . Состав : Гидрогенизированное касторовое масло: 0,3% Хранить при температуре 2 ° С ~ 30 ° С в запечатанном и защищенном от солнечного света месте, срок хранения указан на этикетке. Срок действия после открытия составляет 60 дней при температуре 2 ° С ~ 30 ° С. Объем 500 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.	набор	30	32 343	970290

4	Дилуэнт	Реагент Илюэнт применяется на гематологический анализатор BF6900 -CRP разжижающее кровь вещество . При соответствующем осмотическом давлении и проводимости поддерживает целостность исходного объема клеток крови в течение определенного периода времени, чтобы гарантировать доступ к величине импульса, соответствующей объему клеток. Состав: Хлорид натрия: 0,7%, буфер борной кислоты: 0,5% . Хранить при температуре 2 ~ 30 ° С в запечатанном и защищенном от солнечного света месте, срок годности 24 месяца. Срок действия после открытия составляет 60 дней при температуре 2 ° С ~ 30 ° С. Объем 20 л. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.	набор	30	52 224	1566720
5	Очищающий реагент I для пробоотборника	Очищающий реагент I применяется на гематологический анализатор BF- 6900 -CRP для очистки детекторной части прибора, поворотного клапана, всасывающей трубки цельной крови, кюветы для гемоглобина, предотвращения накопления белка. В качестве сильного щелочного очистителя для удаления клеточной жидкости и белков, оставшихся в автоматическом гематологическом анализаторе. Состав : Гипохлорит натрия. Хранить при температуре 2 ° С ~ 30 ° С и в защищенном от света месте, срок годности указывается на этикетке. Срок действия после открытия составляет 30 дней при температуре 2 ° С ~ 30 ° С. Объем 50 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.	набор	20	11 616	232 320
6	Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора уровень 1 (5-part)	Контрольная кровь предназначена на гематологический анализатор BF- 6900-CRP для оценки точности и достоверности проведения результатов по 5 популяциям .Состав: Эритроциты, лейкоциты, кровяная пластинка извлекаются из крови животных. Хранить при температуре 2 ° С ~ 8 ° С, защищать от солнечных лучей, срок годности 3 месяца. Срок годности после вскрытия составляет 14 дней при 2 ° С ~ 8 ° С. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.Объем 2,5 мл	набор	7	55 757	390299

7	Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора (5-part) уровень 2	Контрольная кровь предназначена на гематологический анализатор BF 6900 -CRP для оценки точности и достоверности проведения результатов по 5 популяциям .Состав: Эритроциты, лейкоциты, кровяная пластинка извлекаются из крови животных. Хранить при температуре 2 ° C ~ 8 ° C, защищать от солнечных лучей, срок годности 3 месяца. Срок годности после вскрытия составляет 14 дней при 2 ° C ~ 8 ° C. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. Объем 2,5 мл	набор	7	55 757	390299
8	Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора уровень 3	Контрольная кровь предназначена на гематологический анализатор BF 6900 -CRP для оценки точности и достоверности проведения результатов по 5 популяциям .Состав: Эритроциты, лейкоциты, кровяная пластинка извлекаются из крови животных. Хранить при температуре 2 ° C ~ 8 ° C, защищать от солнечных лучей, срок годности 3 месяца. Срок годности после вскрытия составляет 14 дней при 2 ° C ~ 8 ° C. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. Объем 2,5 мл	набор	7	55 757	390299
9	Аланинаминотрансфераза	Реагент применяется для количественного измерения и диагностического определения в условиях in vitro активности аланинаминотрансферазы (АЛТ) в сыворотке или плазме крови на биохимическом анализаторе Digi CS- T240. Принцип реакции данного реагента соответствует методу, рекомендованному Международной Федерацией Клинической Химии (IFCC). В присутствии АЛТ L-аланин вступает в реакцию с α-кетоглутаратом, в результате чего образуется пируват и L-глутамат. Пируват восстанавливается до L-лактата при помощи АДГ, присутствующей в реагенте, а тем временем НАДН окисляется до НАД, что позволяет снизить значение абсорбции до 340 нм. Активность АЛТ можно проверить за счет измерения скорости снижения абсорбции при 340нм. Эндогенетический пируват образца восстанавливается АДГ во время периода задержки реакции, таким образом, чтобы он не создавал помех для теста .Компоненты: Реагент 1 - Аланин 600 ммоль/л; АДГ >1820ЕД/л; Трис Буфер 80 ммоль/л. Реагент 2 - Трис Буфер 80	набор	10	23 953	239530

		ммоль/л; НАДН >0.75 ммоль/л; α- кетоглутарат 36 ммоль/л. Содержит нереакционный материал и стабилизатор. Время проведения теста 60-120 секунд. Объем R1-200 мл. Объем R2-50 мл . Объем образца-15 мкл .Количество тестов в упаковке не более 587. Калибровка реагента проводится на мультикалибраторе .Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Калибратор и контроль от завода производителя с паспортными значениями контрольного материала и калибратор с целевым значением . Линейный диапазон: 4-1000 ед/л .Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнение и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.			
10	Аспаратаминотрансфераза	Реагент применяется для количественного измерения и диагностического определения в условиях in vitro активности аспаратаминотрансферазы (АСТ) в сыворотке или плазме крови на биохимическом анализаторе Digi CS- T240. Принцип реакции данного реагента соответствует методу, рекомендованному Международной Федерацией Клинической Химии (IFCC). Аспаратаминотрансфераза (АСТ) в образце катализирует L-аспарат амина-, что приводит к преобразованию α-кетоглутарата в эфир уксусной кислоты и L-глутамат. Эфир уксусной кислоты восстанавливается малакдегидрогеназой в реагенте до L-яблочной кислоты. В это время НАДН окисляется до НАД, так что значение абсорбции света при 340 нм снижается. При контроле скорости снижения значения абсорбции при 340 нм, измеряют активность аспартата аминотрансферазы (АСТ). Помехи эндогенного пирувата могут быть удалены быстро и полностью во время запаздывания.	набор	10	23 953 239530

		Компоненты: Реагент 1 - Лактат дегидрогеназа >1365 ЕД/л; L-аспартат 300 ммоль/л; Трис Буфер >80 ммоль/л; ЭДТА 5.0 ммоль/л; Трис Буфер >80 ммоль/л. Реагент 2 - Малат дегидрогеназа >1635 ЕД/л; α-кетоглутарат 36 ммоль/л; НАДН >0.75ммоль/л; Трис Буфер >80 ммоль/л; ЭДТА 5.0 ммоль/л. Содержит неактивный материал и стабилизатор. Время проведения теста 120~180 секунд. Объем R1-200 мл. Объем R2- 50 мл. Объем образца-15 мкл. Количество тестов в упаковке не более 587. Калибровка реагента проводится на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Калибратор и контроль от завода производителя с паспортными значениями контрольного материала и калибратор с целевым значением. Линейный диапазон настоящего реагента составляет 3 ~ 1000 ЕД/л. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флаконе). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнение и повреждение штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.				
11	Щелочная фосфатаза	Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro активности щелочной фосфатазы в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240. Щелочная фосфатаза в образце катализирует гидролиз RNP для формирования Р-нитрофенолата и фосфатной кислоты, что вызывает повышение значения абсорбции света при 405нм. Активность щелочного фосфата образца рассчитывается при измерении скорости повышения абсорбционной способности при 405нм. Компоненты: Реагент 1 - Магния ацетат 3.0 ммоль/л; Цинка сульфат 1.5 ммоль/л; ХЭДТА 3.0 ммоль/л; Буфер АМР 420 ммоль/л. Реагент 2 : р-нитробензол фосфатная кислота 81.5	набор	3	23953	71859

	ммоль/л; Буфер AMP 420 ммоль/л. Содержит неактивный наполнитель и стабилизатор. Время проведения теста 60~120 секунд. Объем R1-200 мл .Объем R2-50 мл . Объем образца-4 мкл .Количество тестов в упаковке не более 671. Калибровка реагента проводится на мультикалибраторе . Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Калибратор и контроль от завода производителя с паспортными значениями контрольного материала и калибратор с целевым значением . Линейный диапазон настоящего реагента – 0~850 ед/л. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончании срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнение и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.					
12	Общий белок	Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации общего белка в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе Digi CS-T240. В настоящем реагенте используется метод биуретовой реакции, т.е.при реакции между пептидной связью молекулы белка и ионом меди образуется сине-пурпурный комплекс в щелочном растворе. Каждый ион меди образует комплекс с 5-6 пептидной связью. Добавление йодида в реагент может предотвратить автоматическую реверсию соединения меди. Сине-пурпурный пигмент находится в прямой пропорции к концентрации общего белка, которую можно рассчитать за счет измерения изменений абсорбции при 520~560нм. При использовании двухлучевого анализа длина волны холостого раствора должна быть установлена на 600~700нм. Компоненты: Сульфат меди 12 ммоль/л; Виннокислый калий-натрий 64 ммоль/л; Калия йодид 6 ммоль/л; Натрия гидроксид 200 ммоль/л. Время проведения	набор	8	16905	135240

		реакции 300 секунд. Объем R1-250 мл. Объем образца-5 мкл . Количество тестов в упаковке не более 870 . Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе . Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2 . Калибратор и контроль от завода производителя с паспортными значениями контрольного материала и калибратор с целевым значением. Линейный диапазон настоящего реагента – 0-150 г/л Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.				
13	Альбумин	Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации альбумина в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе Digi CS-T240. Используемый метод анализа альбумина в сыворотке крови – это метод связывания красителя лизина (DBL). Технология DBL основывается на переносе крупнейшего пика абсорбции при связывании красителя с альбумином. Перенос пика абсорбции позволяет измерить образующийся цвет в обстоятельствах существования чрезмерного окрашивания. Точность обеспечивается за счет наличия совместной способности между красителем и альбумином, что полностью интегрирует альбумин в реакцию. Использование бромкрезолового зеленого и альбумина при pH4.0~4.2 вызывает образование зеленовато-синей комбинации, которая находится в прямой зависимости от концентрации альбумина в образце. Концентрация альбумина может быть рассчитана при измерении значения абсорбции при 580-630 нм. При использовании двойного луча света длина холостой волны может быть установлена на 600~700нм.	набор	2	14419	28838

		Компоненты: Бромтесоловый зеленый 0.35 ммоль/л; Буфер янтарной кислоты 50 ммоль/л; Натрия азид 7.7 ммоль/л; Brij-35 1%. Время проведения теста 300 сек. Объем R1-250 мл . Объем образца- 2 мкл . Количество тестов в упаковке не более 730. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе . Контроль реагента проводится на мультиконтроле уровень 1 и 2. Калибратор и контроль от завода производителя с паспортными значениями контрольного материала и калибратор с целевым значением . Линейный диапазон настоящего реагента составляет 0-60 г/л(6 г/дл). Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флаконе). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.			
14	Общий билирубин	Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации общего билирубина (TB) в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе Digi CS-T240. В реагенте используется ПАВ в качестве растворителя. Связанный билирубин и несвязанный билирубин, которые были растворены, вступают в реакцию с диазо-сульфаниловой кислотой, в результате чего образуется азо-билирубин. Повышение абсорбции света при длине волны 570nm пропорционально концентрации общего билирубина. Концентрация общего билирубина в образце может быть рассчитана за счет проверки изменения абсорбции на длине волны 570 nm. При анализе двойного луча длина волны холостого образца должна быть настроена на длине волны 750nm. Компоненты: R1 - Соляная кислота 100 ммоль/л; сульфаниловая кислота 5 ммоль/л. R2 - Нитрит натрия 72 ммоль/л. Время	набор	10	32977 329770

	проведения теста 300-600 секунд. Объем R1-250 мл; R2-5 мл. Объем образца-25 мкл . Количество тестов в упаковке не более 870. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе . Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2 . Калибратор и контроль от завода производителя с паспортными значениями контрольного материала и калибратор с целевым значением. Линейный диапазон настоящего реагента – 0~300 мкмоль/л. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.					
15	Прямой билирубин	Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации прямого билирубина (DB) в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе Digi CS-T240. Прямой билирубин получают при реакции билирубина и соли диазония с аминобензол сульфониновой кислотой в гиперщелочных и гиперкислых растворах, в результате чего образуется окрашенный азо-билирубин. Повышение абсорбции света при длине волны 570нм пропорционально концентрации прямого билирубина. Концентрация прямого билирубина в образце может быть рассчитана за счет проверки изменения абсорбции на длине волны 570 нм. Компоненты: R 1 -Соляная кислота 165 ммоль/л; Метаниловая кислота 29 ммоль/л. R 2- Нитрит натрия 72 ммоль/л. Длина волны 570 нм . Объем R1- 250 мл; R2-3 мл; .Объем образца 25 мкл . Диапазон абсорбционной способности 0-2А. Время проведения теста 300 секунд .Количество тестов в упаковке не более 870. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на	набор	5	32977	164885

	мультикалибраторе . Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Калибратор и контроль от завода производителя с паспортными значениями контрольного материала и калибратор с целевым значением. Линейный диапазон настоящего реагента – 0~300 мкмоль/л. .Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флаконе). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.			
Глюкоза -оксидаза	Реагент применяется для количественного определения в условиях in vitro концентрации глюкозы , содержащейся в сыворотке, плазме крови или моче на биохимическом анализаторе Digui CS-T240. Глюкоза в образце при активации глюкозооксидазы (GID) реагента, образует глюконовую кислоту и пероксид водорода. При наличии пероксидазы (POD) пероксид водорода вступает в реакцию с анилиновым красителем оригинального материала и 4-аминоантипирином, в результате чего образуется H₂O и хинониминный пигмент, образовавшийся объем хинониминного пигмента пропорционален содержанию глюкозы в образце. Расчет концентрации глюкозы в образце осуществляется за счет измерения окончательного объема пигмента при определенной длине волны.Компоненты: R 1 -Пероксидаза 375 ед/л;4-гидроксibenзоат 15 ммоль/л; 4-аминоантипирин 0.75 ммоль/л;PBS 110 ммоль/л. R 2- Глюкозооксидаза 6 кед/л; PBS 110 ммоль/л. Содержит неакционный материал и стабилизатор. Время проведения теста 300~600 секунд . Объем R1-200 мл .Объем R2-50 мл .Объем образца-2 мкл . Количество тестов в упаковке не более 587.Калибратор в наборе.	набор	8	19192 153536

		Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе . Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2 . Калибратор и контроль от завода производителя с паспортными значениями контрольного материала и калибратор с целевым значением. Линейный диапазон составляет 0-40 мкмоль на л (720мг/дл) . Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончании срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.				
17	Мочевина	Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации мочевины в сыворотке крови, плазме или моче на биохимическом анализаторе Digi CS-T240. Мочевина в образце, катализируемая уреазой в реагенте, вступает в реакцию с водой, в результате чего образуется аммиак и диоксид углерода. Аммиак и α-кетоглутаровая кислота в реагенте при катализе глутамата дегидрогеназы (ГЛДГ) образуют глутамовую кислоту, при этом NADH окисляется до NAD . Таким образом, абсорбция света на 340 нм снижается. Контроль уровня снижения абсорбции света при 340 нм позволяет рассчитать концентрацию мочевины в образце. Компоненты: R1 - α-кетоглутаровая кислота 7.5 ммоль/л; Глутамат дегидрогеназа >800 ЕД/л; NADH 0.35 ммоль/л; Аденозин дифосфат 1.5 ммоль/л; Трис буфер 115 ммоль/л. R 2 - Трис Буфер 115 ммоль/л; Уреаза > 40000 ЕД/л; α-кетоглутаровая кислота 7.5 ммоль/л. Время проведения теста 60 секунд. Объем R1-200 мл .Объем R2-50 мл .Объем образца-3 мкл . Количество тестов в упаковке не более 587. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе . Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2.	набор	10	45606	456060

	Калибратор и контроль от завода производителя с паспортными значениями контрольного материала и калибратор с целевым значением. Линейный диапазон настоящего реагента – 0-35 ммоль/л (азот мочевины 98 мг/дл). Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.					
18	Мочевая кислота	Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации мочевой кислоты в сыворотке крови или моче на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240. При катализе урата оксидазы мочевая кислота в образце преобразуется в мочевую кислоту и пероксид водорода, под воздействием пероксидазы периксид водорода вступает в реакцию с анилиновым красителем оригинального материала и 4-амино антипирина, в результате чего образуется вода и хинониминный пигмент, объем хинониминного пигмента пропорционален содержанию мочевой кислоты в образце, поэтому концентрация мочевой кислоты в образце может быть рассчитана при анализе объема пигмента при определенной длине волны. Компоненты: R1 -Пероксидаза 300ЕД/л ; 3-бромобензойная кислота 2.5ммоль/л; Калия ферроцианид 0.05ммоль/л; Буфер 150ммоль/л ; 4- аминоантипирин 0.7ммоль/л. R2 - Буфер 150ммоль/л; Уриказа 500ЕД/л. Время проведение теста 5 минут. Основная длина волны 520 нм .Объем R1-200 мл .Объем R2-50 мл .Объем образца-4 мкл .Количество тестов в упаковке не более 671. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе . Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2 . Калибратор и контроль от завода производителя с паспортными значениями	набор	3	38383	115149

		контрольного материала и калибратор с целевым значением. Линейный диапазон настоящего реагента составляет 0-1,5 ммоль/л (25 мг/дм). Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.				
19	Креатинин enzymатический	Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации креатинина в сыворотке, плазме крови или моче на биохимическом анализаторе Diui CS- 480. Креатин может образовываться при гидролизации амидо с гидролазой в образце. Креатин может быть гидролизован под действием креатин амидин гидролазы и образовывать мочевины и саркозин. Под воздействием оксидазы саркозина креатинин может образовывать глицин и пероксид водорода, который вступает в реакцию с 4 -аминоантипирином и хромогеновыми соединениями под воздействием пероксидазы, и образует пигментхинонимин. Впоследствии содержание креатинина в образце может быть рассчитано посредством контролем образованного объема пигмента хинонимина на определенной точке длины волны. Компоненты : R 1 -Трис буфер 100 ммоль/л ; N-этил-N-сульфо-гидроксипропил-интер-толуидин 2 ммоль/л ; KCl 20 ммоль/л; Креатинин амидо гидролаза 400 КЕД/л ; Саркозин оксидаза 8 КЕД/л NRP 700 ЕД/л . R 2 -Трис буфер 100 ммоль/л ; Магния ацетат 2 ммоль/л ; 4 - аминоантипиридин 1.2 ммоль/л ; Креатин гидролаза амидин 40 КЕД/л . При длине волны 540 нм . Время проведение теста 300 секунд . Объем R1-200 мл .Объем R2-50 мл .Объем образца-7,5 мкл .Количество тестов в упаковке не более 587. Калибровка в наборе . Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе . Контроль	набор	10	87362	873620

		реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Калибратор и контроль от завода производителя с паспортными значениями контрольного материала и калибратор с целевым значением. Линейный диапазон настоящего реагента составляет 0 ~ 2500 мкмоль/л. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.				
20	Общий холестерин	Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации общего холестерина (TC) в сыворотке или плазме человека на биохимическом анализаторе Digi CS- T240. Холестериновый эфир в образце под воздействием липопroteinэстеразы в реагенте селективно катализируется и гидролизуется в холестерин и свободную жирную кислоту. Образующийся в результате общий холестерин, окисляемый оксидазой холестерина, формирует холестер-4-ен-3-кетон и пероксид водорода. Под воздействием пероксидазы пероксид водорода вступает в реакцию с гидроксibenзойной кислотой и 4-амино-антипирином с образованием H2O и хинониминового пигмента. При этом объем образующегося хинониминового пигмента пропорционален содержанию общего холестерина в образце. Поэтому измерение образцуемого объема пигмента на определенной длине волны позволяет рассчитать концентрацию общего холестерина. Компоненты: R 1 - Липопroteinлипаза > 300 ЕД/л; Пероксидаза > 750 ЕД/л; р-гидроксibenзойная кислота 45 ммоль/л; Тритон X-100 0.3%; Буфер 50 ммоль/л. R 2 - 4-аминоантипирипн 0.3 ммоль/л; Холестериноксидаза > 300 ЕД/л; Буфер 50 ммоль/л. Время проведение теста 5~10 минут. Объем R1-200 мл .Объем R2-50 мл .Объем образца-15 мкл . Количество	набор	8	57588	460704

		тестов в упаковке не более 587. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Калибратор и контроль от завода производителя с паспортными значениями контрольного материала и калибратор с целевым значением. Линейный диапазон настоящего реагента – 0-20 ммоль/л (774 мг/дл). Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флаконе). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.				
21	Триглицериды	Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации триглицеридов в сыворотке или плазме человека на биохимическом анализаторе Digui CS-T240. Триглицериды в образце катализируются липопrotein-липазой (LPL) и гидролизуются в глицерин и свободную жирную кислоту, под воздействием глицеринкиназы (GK) и аденозин трифосфата (АТР) образуется глицерин, глицерин фосфорилируется в 3-глицерофосфат. Под действием глицерин фосфат оксидазы (GPO), он вступает в реакцию с кислородом, в результате чего образуется пероксид водорода и дигидроксиацетон фосфат. Под воздействием пероксидазы пероксид водорода вступает в реакцию с анилиновым красителем оригинального материала и 4-амино-антипирином с образованием H₂O и хинониминного пигмента. При этом объем образующегося хинониминного пигмента пропорционален содержанию общего триглицеридов в образце. Поэтому измерение образцуемого объема пигмента на определенной длине волны позволяет рассчитать концентрацию триглицеридов. Компоненты: R1- Липопrotein-липаза (LPL) >1250 ЕД/л; АТР 0.70 ммоль/л; ЭДТА 10 ммоль/л; TOOS 1.875	набор	4	67097	268388

	ммоль/л; Сульфат магния 12.5 ммоль/л; GPO >5000 ЕД/л; Глицерин киназа (GK) >1250 ЕД/л; Буфер 100 ммоль/л. R 2 - ROD>750 ЕД/л; ЭДТА 10 ммоль/л; 4- аминанпиперин 2.0 ммоль/л; Буфер 100 ммоль/л. Объем R1-200 мл . Объем R2-50 мл . Объем образца-3 мкл . Количество тестов в упаковке не более 587. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе . Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2 . Калибратор и контроль от завода производителя с паспортными значениями контрольного материала и калибратор с целевым значением. Линейный диапазон реагента – 0-9,0 ммоль/л. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончании срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.					
22	Холестерин липопротеинов высокой плотности	Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации холестерина липопротеинов высокой плотности (ЛПВП-X), содержащегося в сыворотке крови человека на биохимическом анализаторе Digi CS-T240. Холестерин липопротеинов высокой плотности в образце под воздействием ПАВ в реагенте селективно катализируется и гидролизуется эстеразой холестерина в холестерин и свободную жирную кислоту. Образующийся в результате холестерин, окисляемый оксидазой холестерина, формирует холест-4-ен-3-кетон и пероксид водорода. Под воздействием пероксидазы периксид водорода вступает в реакцию с анилиновым красителем оригинального материала и 4-амино-антипиперином с образованием H2O и хинониминового пигмента, при этом объем образующегося хинониминового пигмента пропорционален	набор	7	47731	334117

		содержанию холестерина липопротеинов высокой плотности в образце, поэтому измерение окончательного объема пигмента на определенной длине волны позволяет рассчитать концентрацию холестерина липопротеинов высокой плотности в образце. Компоненты: R1 - 4-аминоантипирин 1ммоль/л; Холестерин оксидаза 1 кед/л; Холестерин стераза 1 кед/л; Пероксидаза 4 кед/л; Неионное ПАВ 0.5 %; Соединение полимера Необходимое количество; Буфер MOPS 100 ммоль/л. R2 - DSBmT 1.2%; Неионное ПАВ 0.5%; Буфер MOPS 100 ммоль/л. Время проведения теста 300 секунд. Объем R1-150 мл . Объем R2-50 мл . Объем образца-4 мкл . Количество тестов в упаковке не более 366 . Калибратор в наборе. Контроль реагента проводится на контроле для липидов Уровень 1и 2 . Калибратор и контроль от завода производителя с паспортными значениями контрольного материала и калибратор с целевым значением. Линейный диапазон настоящего реагента – 0-150 мг/дл . Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончании срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.				
23	Холестерин липопротеинов низкой плотности	Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентраций холестерина липопротеинов низкой плотности (ЛПНП-X), содержащегося в сыворотке крови человека на биохимическом анализаторе Digi CS-T240. Холестерин липопротеинов низкой плотности в образце под воздействием ПАВ в реагенте селективно катализируется и гидролизуются эстеразой холестерина в холестерин и свободную жирную кислоту. Образующийся в результате холестерин, окисляемый оксидазой холестерина, формирует холест-4-ен-3-кетон и	набор	7	272205	1905435

	пероксид водорода. Под воздействием пероксидазы пероксид водорода вступает в реакцию с анилиновым красителем оригинального материала и 4-амино-антипирином с образованием H2O и хинониминового пигмента, при этом объем образующегося хинониминового пигмента пропорционален содержанию холестерина липопротеинов низкой плотности в образце. Поэтому измерение образуемого объема пигмента на определенной длине волны позволяет рассчитать концентрацию холестерина липопротеинов низкой плотности в образце. Компоненты: Реагент 1 - 4-аминоантипирин 1ммоль/л; Холестерин оксидаза 500 ед/л; Холестерин стераза 800 ед/л; Пероксидаза 800 ед/л; Неионное ПАВ 0.5 % Соединение полимера Необходимое количество; Буфер MOPS 100 ммоль/л. Реагент 2- DSBmT 1.2%; Неионное ПАВ 0.5%; Буфер MOPS 100 ммоль/л. Время проведения теста 300 секунд. Объем R1-150 мл .Объем R2-50 мкл .Объем образца-4 мкл . Количество тестов в упаковке не более 366. Калибратор в наборе. Контроль реагента проводится на контроле для липидов Уровень 1и 2 . Калибратор и контроль от завода производителя с паспортными значениями контрольного материала и калибратор с целевым значением. Линейный диапазон настоящего реагента – 0-450 мг/дл . Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флаконе). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.					
24	Амилаза	Реагент применяется для лабораторного количественного определения активности α-амилазы в сыворотке крови человека или моче на биохимическом анализаторе Digui CS-T240. Данный реагент действует методу, рекомендованному Международной	набор	3	345045	1035135

	федерацией клинической химии (IFCC), этилен-rNP-G7 (E-rNP-G7) принимается в качестве субстрата для предотвращения разложения эктоэнзима. Компоненты: R1- Глюкозидаза >4500 у./л.; Сульфат магния 10 ммоль./л.; Хлорид натрия 50 ммоль./л.; Буфер HEPES 50 ммоль./л. R2 - E rNP-G7 5.5 ммоль./л.; уфер HEPES 50 ммоль./л.; Хлорид натрия 50 ммоль./л.; Компоненты не могут быть взаимозаменяемы в различных комплектах. Время проведения теста 60 сек. Объем R1-200 мл . Объем R2-50 мл . Объем образца-7,5 мкл . Количество тестов в упаковке не более 783. Калибровка реагента проводится на мультикалибраторе . Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2 . Калибратор и контроль от завода производителя с паспортными значениями контрольного материала и калибратор с целевым значением. Линейный диапазон реагента: свыше 1500 у/л. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончании срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнение и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.					
25	Кальций-арсеназо	Реагент применяется для количественного определения в условиях in vitro концентрации кальция в сыворотке, плазме или моче на биохимическом анализаторе Digi CS- T240. Арсеназо III реагента связывается с ионом кальция образца и образует пурпурную комбинацию арсеназо II-кальций. Содержание в комбинации находится в прямой пропорции к концентрации кальция в образце. Концентрация кальция может быть рассчитана за счет измерения изменения значения абсорбции при 650~660 нм. Компоненты (рабочий реагент): Буфер 150 ммоль/л; Арсеназо III 150 мкмоль/л; Поверхностно активный реагент 0,5%. Время проведения теста 60-120 секунд . Объем	набор	4	18546	74184

		R1-250 мл. Объем образца-3 мкл . Количество тестов в упаковке не более 730. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе . Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2 . Калибратор и контроль от завода производителя с паспортными значениями контрольного материала и калибратор с целевым значением. Линейный диапазон для данного реагента составляет 0-5,0 ммоль/л. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флаконе). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.			
26 МАГНИЙ (МЕТОД КСИЛИДИЛОВОГО СИНЕГО)	Реагент применяется для количественного определения в условиях in vitro концентрации магния (Mg) в сыворотке или плазме на биохимическом анализаторе Digi CS-T240. Магний в сыворотке крови вступает в реакцию с ксилидиловым синим индикатором в щелочном растворе и образует пурпурный комплекс диазо-магний. Изменения абсорбции комплекса на длине волны 546 нм (520 ~ 550 нм) пропорциональны концентрации магния в образце. Добавление ЭГТА помогает предотвратить помехи, создаваемые кальцием; добавление поверхностно активного агента позволяет предотвратить помехи, создаваемые белками сыворотки. Компоненты: Буфер 100 ммоль/л; Ксилидиловый синий индикатор 0.1 ммоль/л; ЭГТА 0.5 ммоль/л; Triton X-100 1%. Время проведения теста 180 секунд. Объем R1-250 мл .Объем образца-3 мкл .Количество тестов в упаковке не более 734. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе . Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2 . Калибратор и контроль от завода производителя с паспортными	набор	2	16893	33786

		значениями контрольного материала и калибратор с целевым значением. Линейный диапазон для данного реагента составляет 2,5 ммоль/л. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дату производства реагента, дату окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.				
27	Антистрептолизин О	Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации анти-стрептолизина О в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе Digi CS-T240. Частицы поверхности латекса с антистрептолизинном О к антителам человека вступают в реакцию агглютинации с анти-стрептолизинном О в сыворотке крови. Ее мутность измеряют значением абсорбции при определенной длине волны. Содержание ASO в сыворотке может быть рассчитано по калибрационной кривой в качестве стандарта. Длина волны 570нм .Реагенты : R1- Буфер 20 ммоль/л.R2- Частицы латекса, покрытые антителом ASO к антителам человека. Время проведения теста 5 минут. Объем R1- 40 мл . Объем R2 - 10 мл . Объем образца 3 мкл. Диапазон абсорбционной способности 0~3,2А . Количество тестов в упаковке не более 112. Калибратор в наборе. Контроль реагента проводится на контроле для специфических белков Уровень 1и 2 . Калибратор и контроль от завода производителя с паспортными значениями контрольного материала и калибратор с целевым значением. Линейный диапазон настоящего реагента – 20 - 800 мЕд/л. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дату производства реагента, дату окончания	набор	5	238569	1192845

	срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.				
28	Ревматоидный фактор	Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro содержания ревматоидного фактора (RF) в сыворотке крови человека на биохимическом анализаторе Digui CS-T240. Принцип теста: γ-глобулин человека, покрытый латексными частицами, может производить иммунные комплексы при агглютинации с ревматоидным фактором в сыворотке крови. Уровень мутности пропорционален уровню РФ в сыворотке крови. Измерение значений абсорбции на определенной длине волны света, руководствуясь справочной калибрационной кривой можно рассчитать концентрацию РФ в сыворотке крови. Реагенты : R1- Буфер хлорида аммония. R2- Латексные частицы, покрытые γ-глобулином . Время проведения теста 5 минут. Первичная длина волны 570 нм . Вторичная длина волны 750 нм . Объем R1-40 мл . Объем R2- 10 мл . Объем образца -5 мкл. Количество тестов в упаковке не более 112. Калибратор в наборе . Контроль реагента проводится на контроле для липидов Уровень 1и 2 . Калибратор и контроль от завода производителя с паспортными значениями контрольного материала и калибратор с целевым значением. Линейный диапазон настоящего реагента – 3-160 мЕ/мл. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончании срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста	набор	5	186886 934430

		для адаптации реагента.				
29	Гликогемоглобин A1C	Реагент применяется для количественного определения в условиях in vitro содержания гликогемоглобина (HbA1c) в крови человека на биохимическом анализаторе Digi CS-480. Настоящий метод применяется для определения процентного содержания HbA1c в общем Hb непосредственно после реакции антиген-антитело. Общий Hb и HbA1c с латексом имеет аналогичную неспецифичную адсорбцию технологии твердой фазы, добавляя специфичность моноклонального антитела формы HbA1c к латекс-HbA1c-мышинному HbA1c моноклональному комплексу антител. Этот комплекс формирует агглютинацию в связи с антителами козы против мышиных иммуноглобулинов IgG, объем агглютинации изменяется в связи с поверхностью объема твердой фазы HbA1c. При измерении абсорбции и сравнения стандартной кривой процентного соотношения концентрации HbA1c, высчитывается процентное содержание HbA1c в образце от всего объема Hb. Длина основной волны 660 нм. Реакнты R1 : Латекс 0.10% . Глицериновый буфер 15 ммоль/л . Реагент 2 : R2-A : Антитела козы против мышиных иммуноглобулинов IgG 0.08 мг/мл ; Глицериновый буфер 60 ммоль/л ; R2-B : Мышиное антитело к HbA1c человека 0.05 мг/мл ; Моноклональное антитело ; Глицериновый буфер 60 ммоль/л ; Гемолизат H2O ; Калибратор гликогемоглобина Эритроциты человека в наборе. Контроль уровень 1; 2 в наборе . Калибратор и контроль от завода производителя с паспортными значениями контрольного материала и калибратор с целевым значением. Время проведения теста 5 минут. Объем R1-15mL×2, Lyse: 50mL×2мл . Объем R2-A - 0.5mL×1, R2-B : 9.5mL×1 мл . Объем образца 8 мкл . Количество тестов в упаковке не более 86. Линейный диапазон настоящего реагента составляет 2-15% . Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнение и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд	набор	5	461141	2305705

		сертифицированного специалиста для адаптации реагента.				
30	С-реактивный белок	Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации С-реактивного белка в сыворотке крови человека на биохимическом анализаторе Digi CS-T240. Используют латексную частицу, которая сенсбилизируется антителом против С-реактивного белка человека. Латексные частицы сталкиваются с С-реактивным белком в образце жидкости и образуют нерастворимый комплекс антиген-антитело и определенную мутность. Уровень мутности отражает уровень С-реактивного белка в образце по сравнению с калибратором, обработанным аналогичным образцом, поэтому можно рассчитать концентрацию С-реактивного белка в образце. Реагенты : R1-Трис Буфер 20 ммоль/л. R2 - Антитело против С-реактивного белка человека соответствующее количество. Основная длина волны 546 нм . Время проведения теста 2 минуты. Объем R1 - 120 мл .Объем R2 - 30 мл . Объем образца 2 мкл . Режим анализа определение по двум точкам . Количество тестов в упаковке не более 280. Калибратор в наборе. Контроль реагента проводится на контроле для специфических белков Уровень 1и 2 . Калибратор и контроль от завода производителя с паспортными значениями контрольного материала и калибратор с целевым значением. Линейный диапазон настоящего реагента – 0 -0,80 мг/л . Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.	набор	5	280843	1404215
31	Железо	Реагент применяется для лабораторного количественного обнаружения содержания железа в сыворотке крови на	набор	3	62026	186078

	биохимическом анализаторе Digui CS-T240. В кислотных условиях, сыворотное железо Fe разлагается на составные части; ионы Fe ion реагируют на химический реагент и хромогенный реагент, формируя смесь голубого цвета; при 600 нм, измеряется изменение абсорбции; оно прямо пропорционально концентрации железа Fe .Реагенты: R1- Этиловая кислотная смесь - 200ммоль/л ; Сульфокاربамид -42 ммоль/л . R2 - хлоргидрат гидроксиламина -200 ммоль/л; Ferene -2 ммоль/л .Время проведения теста 300сек . Объем R1-200 мл . Объем R2-40 мл . Объем образца-20мкл . Количество тестов в упаковке не более 632. Калибровка реагента проводится на мультикалибраторе . Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2 . Калибратор и контроль от завода производителя с паспортными значениями контрольного материала и калибратор с целевым значением. Линейный диапазон: 5ммоль/л—120ммоль/л . Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончании срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.					
32	Калий - К	"Реагент применяется для количественного определения в условиях in vitro концентрации калии (Ka) в сыворотке или плазме на биохимическом анализаторе Digui CS-480. Калии определяется фермативной реакцией фосфонолипируате субстрат катализируемый калий зависимая пируваткиназы .Продукт пируват прореагировал с NADH под действием лактата дегидрогеназы для производства NAD ⁺ и его значение поглощения 340 нм . Реагенты : R1-пируват фрсорной кислоты , разбавленный спиртом ≥ 3,0 mmol/l ; ADP ≥ 3,0 mmol/l ; α-кетон глутаровая кислота ≥ 1,0 mmol/l ; NADH≥ 0,30 mmol/l; пируваткиназа - ≥ 1,0 U/ml . R2-лактатдегидрогеназа ≥ 60 U/ml . Калибровочный образец калия = раствор содержащий ион	наб	2	310253	620506

		калия - на этикетке . Объем R1: 120 мл. Объем R2: 20 мл . Объем пробы 5 мкл. Время проведения теста 120 s. Калибровка и контроль в наборе . Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе . Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2 . Калибратор и контроль от завода производителя с паспортными значениями контрольного материала и калибратор с целевым значением. Линейность диапазон : 2,10 mmol/l . Количество тестов в упаковке не более 580. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флаконе). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончании срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.				
33	Сыворотка для клинико-химической калибровки	Калибровочный раствор приготовлен на основе биоматериала человека, лиофилизированный порошок предназначен для калибровки клинического определения ряда биохимических показателей калибровки на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240 следующих аналитов: ALB, ALP, ALT, AMY, AST, BUN, UREA, Ca-CPC, Ca-ARS, CHE, CK, CL, CO2, CRE, CRE-ENZYME, D-BIL, D-BIL-V, GGT, GLDH, GLU-HK, GLU-ox, HBDH, K, LAP, LDH, Mg-XB, Na, P-AMY, PHOS, TB, TB-V, TBA, TC, TG, TP, UA, Zn,Fe,TIBC. АСР. Фасовка 5 мл х 4. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.	набор	5	177364	886820
34	Сыворотка для клинико-химического контроля качества Уровень 1	Контрольный материал «Сыворотка контрольная для биохимических исследований уровень 1", лиофилизированный препарат от светло-желтого до светло-кремового цвета для оценки точности и воспроизводимости на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240 следующих параметров: ALB, ALP, ALT, AMY, AST, BUN(UREA), Ca-CPC, Ca-ARS, CHE, CK, CL, CO2, CRE, CRE-ENZYME, D-BIL, D-BIL-V, GGT, GLDH, GLU-HK, GLU-ox, HBDH, K, LAP, LDH, Mg-XB, Na, P-AMY, PHOS, TB, TB-V, TBA, TC, TG, TP, UA, Zn,Fe,TIBC. АСР. Фасовка 5 мл х 4. В закуп	набор	5	163082	815410

	товара входит	сопутствующая услуга:	выезд			
сертифицированного специалиста для адаптации реагента.						
35	Сыворотка для клинико-химического контроля качества Уровень 2	Контрольный материал «Сыворотка контрольная для биохимических исследований уровень 2 », лиофилизированный препарат от светло-желтого до светло-кремового цвета для оценки точности и воспроизводимости на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240 следующих параметров: ALB, ALP, ALT, AMY, AST, BUN, UREA, Ca-CPC, Ca-ARS, CHE, CK, CL, CO2, CRE, CRE-ENZYME, D-BIL, D-BIL-V, GGT, GLDH, GLU-HK, GLU-OX, HBDH, K, LAP, LDH, Mg-XB, Na, P-AMY, PHOS, TB, TB-V, TBA, TC, TG, TP, UA, Zn, Fe, TIBC. АСР. Фасовка 5 мл х 4. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд	набор	5	119937	599685
36	Сыворотка для контроля липидов Уровень 1	«Контрольная сыворотка липидов» (уровень №1) лиофилизированный порошок . Используется для оценки точности и воспроизводимости измерения на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240 следующих параметров: APO A1/APO B/TC/HDL-C/LDL-C/LP(a)/TG\RF. Фасовка: 1 х 1 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд	набор	5	122895	614475
37	Сыворотка для контроля липидов Уровень 2	Контрольная сыворотка липидов» (уровень №2) лиофилизированный порошок. Используется для оценки точности и воспроизводимости измерения на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240 следующих параметров: APO A1/APO B/TC/HDL-C/LDL-C/LP(a)/TG\RF. Фасовка: 1 х 1 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд	набор	5	122895	614475
38	Сыворотка для контроля специфических белков Уровень 1	Контрольная сыворотка специфических белков» (уровень №1) жидкая готова к использованию используется для оценки точности и воспроизводимости измерения на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240 следующих параметров: IgA/IgM/IgG/C3/C4/PA/TRF/β2-MG/ASO/CRP/ALB/RBP. Фасовка 1*1 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд	набор	5	51684	258420

		реактента.					
39	Сыворотка для контроля специфических белков Уровень 2)	«Контрольная сыворотка специфических белков» (уровень №2) жидкая готова к использованию используется для оценки точности и воспроизводимости измерения на биохимическом анализаторе Digui CS-T240 следующих параметров: IgA/IgM/IgG/C3/C4/PA/TRF/β2-MG/ASO/CRP/ALB/RBP. Фосовка 1*1 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реактента.	набор	5	51684	258420	
40	Антибактериальный безфосфорный детергент	Антибактериальный безфосфорный детергент для очистки зонда для отбора реактивов, реакционной кюветы и реакционной чашки для замачивания автохимического анализатора Digui CS-480. Поверхностно-активное вещество гидрооксид натрия может удалять органические вещества, такие как белок, а бактериостаты могут подавлять рост бактерий. Ингредиент - Натрия гидроксид, поверхностно-активное вещество, бактериостаты. Объем 500 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реактента.	набор	8	76295	610360	
41	Щелочной детергент	Щелочной детергент для очистки пробоотборного зонда и реакционной кюветы автохимического анализатора серии Digui CS-480. Поверхностно-активное вещество и гидроксид натрия могут удалять органические вещества, такие как белок. Ингредиент - Натрия гидроксид, поверхностно-активное вещество. Объем 2000 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реактента. адаптации реактента.	набор	5	76295	381475	
42	Пластиковые стаканчики	Пластиковые стаканчики востребованы в медицинских, биологических лабораториях на биохимическом анализаторе Digui CS-480. Чаша для образцов изготовлена из импортного полистирола с высоким содержанием полимера. Высококачественная форма делает кюветы гладкими, яркими и чистыми. Благодаря точному размеру и структуре кювета адаптирована к различным коагулометрам, биохимическим анализаторам и нескольким	упаковок а	1	45000	45000	

	аналитическим системам. Размер ф16 × 38мм , объем вместимости 2000мкл., количество в упаковке 500шт.				
Итого					23663282

Место и срок поставки товара: Мунайлинский район, с. Мангистау, здание больницы 21 квартал, 30 строения. Срок поставки 15 календарных дней со дня получения заявки от Заказчика. Условия платежа: по факту поставки товара.

Условия осуществления поставки медицинской техники (в соответствии с ИНКОТЕРМС 2010)-DDP

Установка оборудования, доставка и обучение персонала на рабочем месте.

Место приема документов: РК.Мангистауская область, Мунайлинский район.,с.Мангистау зд.больницы 21квартал 30 строение, здание больницы 1этаж, кабинет отдел государственных закупок.

Окончательный срок подачи документов: с 14.00 3 июля 2024г до 14.00 10 июля 2024 г.

Дата, время и место вскрытия конвертов с ценовыми предложениями:

10 июля 2024 г. в 15.00 часов в кабинете №1 по адресу: г Мунайлинский район, с.Мангистау, здание больницы 1этаж



Досжанова Ж.Е.

Директор ГКП на ПХВ «Мунайлинская районная больница»