

ПРОТОКОЛ №12
об итогах закупок
способом запроса ценовых предложений

г.Павлодар

«30» марта 2020г.

1.Организатор государственных закупок КГП на ПХВ «Павлодарский областной кардиологический центр» управления здравоохранения Павлодарской области, акимата Павлодарской области провел закуп медицинских изделий способом запроса ценовых предложений

№ п/п	Наименование товаров, работ, услуг	Ед изм	кол-во	сумма
1	Калибратор протеина для автоматических систем предназначен для калибровки количественных методов Roche при работе с биохимическими анализаторами Roche в соответствии с паспортами значений. Теоретическое обоснование представляет собой жидкий, готовый к применению калибратор, на основе сыворотки крови человека. Критерий определения стабильности, использующийся в компании Roche: Результаты измерений в пределах $\pm 10\%$ исходного уровня. Стабильность: До вскрытия упаковки: До конца указанного срока годности при 2-8 °С. После вскрытия: На протяжении 4 недель хранения при температуре 2-8 °С,	упаковка	1	196 300
2	Калибратор липидов для автоматических систем) используется для калибровки при количественном определении липидов на анализаторах Roche для клинической химии согласно указанным в паспортах присвоенным значениям. Теоретическое обоснование представляет собой лиофилизированный калибратор на основе сыворотки крови человека. Концентрации компонентов калибратора были скорректированы с целью осуществления оптимальной калибровки с использованием анализаторов для клинической химии Roche Критерий определения стабильности, использующийся в компании Roche: Результаты измерений в пределах $\pm 10\%$ исходного уровня. Стабильность лиофилизированного калибратора при 2-8 °С: до конца срока годности. Стабильность компонентов растворенного калибратора: при 15-25 °С 8 часов при 2-8 °С 5 дней при (-15)-(-25) °С 4 недели (с однократной заморозкой)	упаковка	1	31 185
3	Калибратор гликозилированного гемоглобина для автоматических систем представляет собой лиофилизированный калибратор на основе сыворотки крови овцы. Концентрации компонентов калибратора были скорректированы с целью осуществления оптимальной калибровки с использованием анализаторов для клинической химии Roche	упаковка	1	103 000
4	лиофилизированный калибратор антистрептолизина на основе сыворотки крови человека	упаковка	1	66 000

5	Калибратор д-димера для автоматических систем состоит из 6 жидких готовых к использованию калибраторов на основе человеческой сыворотки крови. Концентрации компонентов калибратора были скорректированы с целью осуществления оптимальной калибровки с использованием анализаторов для клинической химии Roche.	упаковка	1	163 245
6	калибратор для ревмофактора состоит из 5 жидких готовых к использованию калибраторов на основе матрицы альбумина бычьей сыворотки. Концентрации компонентов калибратора были скорректированы с целью осуществления оптимальной калибровки с использованием анализаторов для клинической химии Roche	упаковка	1	110 825
7	калибратор для антитромбина представляет собой лиофилизированный калибратор на основе цитратной плазмы крови человека. Концентрации компонентов калибратора были скорректированы с целью осуществления оптимальной калибровки с использованием анализаторов для клинической химии Roche Реактивные компоненты в лиофилизате: Антитромбин III	упаковка	1	235 000
8	калибратор для иммуноглобулинов Standard представляет собой жидкий, готовый к применению калибратор, основанный на сыворотке крови человека. Концентрации компонентов калибратора были скорректированы с целью осуществления оптимальной калибровки с использованием анализаторов для клинической химии Roche.	упаковка	1	126 450
9	Калибратор для автоматических систем представляет собой лиофилизированный калибратор на основе сыворотки крови человека. Концентрации и действия компонентов калибратора были скорректированы с целью осуществления оптимальной калибровки с использованием анализаторов для клинической химии Roche. Реагенты - рабочие растворы Реактивные компоненты в лиофилизате: Человеческая сыворотка крови с химическими добавками и материалом биологического происхождения, в соответствии с указанными данными.Результат в пределах $\pm 5\%$ от исходного значения.Стабильность лиофилизированного калибратора при 2-8 °C	упаковка	2	115 290
10	контроль для протеинов. жидкие, готовые к использованию контрольные сыворотки на основе человеческой сыворотки крови. Концентрации контрольных компонентов обычно находятся в пределах нормальных значений или на границе нормальных и патологических значений. Концентрации контрольных компонентов обычно находятся в пределах патологических значений Ферритин человека человека Антистрептолизин О овечий	упаковка	1	283 000
11	контроль для антитромбина. Набор представляет собой лиофилизированную контрольную сыворотку на основе цитратной плазмы крови человека. Стандартизированные концентрации контрольных компонентов находятся в пределах нормальных показателей концентрации и в пределах аномальных показателей концентрации Биологические добавки имеют следующее происхождение:	упаковка	1	323 000

Антитромбин III человека				
12	контрольные сыворотки для автоматических систем представляет собой лиофилизированную сыворотку на основе сыворотки крови человека. Подобранные концентрации и активность контрольных компонентов обычно находятся в пределах нормальных значений или на границе нормальных и патологических значений.	упаковка	1	283 000
13	контроль ревмофактора для автоматических систем.предназначен для использования в ходе проведения процедур контроля качества, так как он позволяет определять точность количественных методов, оговоренных в специальных документах. Теоретическое обоснование содержит 2 лиофилизированных контрольных компонента, основанных на разбавленной человеческой плазме.	упаковка	1	103 255
14	контроль для гликогемоглобина с нормальными значениями, предназначен для использования в ходе проведения процедур контроля качества, так как он позволяет определять точность количественного метода, оговоренного в специальных документах. Теоретическое обоснование – это жидкий контрольный материал на основе гемолизированной человеческой крови.	упаковка	1	168 540
15	контроль для гликогемоглобина патолгия, предназначен для использования в ходе проведения процедур контроля качества, так как он позволяет определять точность количественного метода, оговоренного в специальных документах. Теоретическое обоснование – это жидкий контрольный материал на основе гемолизированной человеческой крови. Подобранные концентрации контрольных компонентов обычно находятся в пределах патологических значений.	упаковка	1	153 050
16	контроль для Д.димеров. Набор предназначен для использования в ходе проведения процедур контроля качества, так как он позволяет определять точность количественного метода, оговоренного в специальных документах. Теоретическое обоснование – это жидкий контрольный материал на основе гемолизированной человеческой крови. Подобранные концентрации контрольных компонентов обычно находятся в пределах патологических значений.	упаковка	1	386 550
17	Раствор очищающий из комплекта к анализаторуSysmex XR300,XS 1000i, не более 50 мл/уп. На упаковке обязательно наличие штрих-кода, для введения данных в ПО анализатора.Гипохлорид натрия(доступная концентрация хлора 5,0%)Предоставить доверенность от завода-производителя оборудования. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Потребительская упаковка должна быть снабжена штрихкодом, содержащем всю информацию о реагенте, необходимую для работы анализатора.	упаковка	14	536 200

18	<p>Раствор изотонический из комплекта к анализатору Sysmex XR300, XS 1000i . Объем реагента не менее 20л в полиэтиленовых канистрах. На упаковке обязательно наличие штрих-кода, для введения данных в ПО анализатора. Состав реагента: Хлорид натрия 6,38 г/л Борная кислота 1,0г/л Тетрахлорат натрия 0,2г/л ЕДТА-2К г/л Предоставить доверенность от завода-производителя оборудования. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Потребительская упаковка должна быть снабжена штрихкодом, содержащем всю информацию о реагенте, необходимую для работы анализатора.</p>	упаковка	46	1 858 400
19	<p>Лизирующий раствор из комплекта к анализатору Sysmex XR300. Фасовка реагента не более 0,5л x3 флакона На упаковке обязательно наличие штрих-кода, для введения данных в ПО анализатора. Состав реагента: Органический четвертичный хлористый аммоний 8,5г/л Хлорид натрия 0,6г/л Предоставить доверенность от завода-производителя оборудования. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Потребительская упаковка должна быть снабжена штрихкодом, содержащем всю информацию о реагенте, необходимую для работы анализатора.</p>	упаковка	8	927 840
20	<p>Контрольный материал , из комплекта к анализатору Sysmex XR300. Не более 1,5 мл контрольной крови. проверяет низкий аномальный. Предоставить доверенность от завода-производителя оборудования. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования</p>	упаковка	4	48 400
21	<p>Контрольный материал из комплекта к анализатору Sysmex XR300. Не более 1,5 мл контрольной крови. проверяет низкий аномальный. Предоставить доверенность от завода-производителя оборудования. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования</p>	упаковка	4	48 400
22	<p>Контрольный материал из комплекта к анализатору Sysmex XR300. Не более 1,5 мл контрольной крови. проверяет низкий аномальный. Предоставить доверенность от завода-производителя оборудования. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения реагентов не</p>	упаковка	4	48 400

	должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования			
23	Контрольная кровь, высокий, низкий и нормальный уровень, для проведения контроля качества работы гематологического анализатора по 20 диагностическим и 3 сервисным параметрам из комплекта к анализатору <u>SYSMEX XS 1000i</u> Предоставить доверенность от завода-производителя <u>оборудования</u> . Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Потребительская упаковка должна быть снабжена штрихкодом, содержащем всю информацию о реагенте, необходимую для работы анализатора.	упаковка	2	73 000
24	Контрольная кровь, высокий, низкий и нормальный уровень, для проведения контроля качества работы гематологического анализатора по 20 диагностическим и 3 сервисным параметрам из комплекта к анализатору <u>SYSMEX XS 1000i</u> Предоставить доверенность от завода-производителя <u>оборудования</u> . Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Потребительская упаковка должна быть снабжена штрихкодом, содержащем всю информацию о реагенте, необходимую для работы анализатора.	упаковка	4	146 000
25	Контрольная кровь, высокий, низкий и нормальный уровень, для проведения контроля качества работы гематологического анализатора по 20 диагностическим и 3 сервисным параметрам из комплекта к анализатору <u>SYSMEX XS 1000i</u> Предоставить доверенность от завода-производителя <u>оборудования</u> . Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Потребительская упаковка должна быть снабжена штрихкодом, содержащем всю информацию о реагенте, необходимую для работы анализатора.	упаковка	4	146 000
26	Лизирующий реагент из комплекта к анализатору <u>SYSMEX XS 1000i</u> для лизирования эритроцитов дифференцировки лейкоцитов на 5 субпопуляций, Объем реагента не более 2л. Содержит неионный сурфактант-0,18%, органические четвертичные соли аммония-0,08%. Предоставить доверенность от завода-производителя <u>оборудования</u> . Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования.. Потребительская упаковка должна быть снабжена	упаковка	4	134 000

	штрихкодом, содержащем всю информацию о реагенте, необходимую для работы анализатора.			
27	Реагент для окрашивания лейкоцитов из комплекта к анализатору SYSMEX XS 1000i в предварительно разведенных и лизированных образцах крови и окраски лейкоцитов, обеспечивающий возможность подсчета лейкоцитов по 5 субпопуляциям, в гематологических анализаторах крови, объем упаковки не более 42 мл. Предоставить доверенность от завода-производителя <u>оборудования</u> . Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования.. Потребительская упаковка должна быть снабжена штрихкодом, содержащем всю информацию о реагенте, необходимую для работы анализатора.	упаковка	4	305 400
28	Реагент для определения количества гемоглобина из комплекта к анализатору SYSMEX XS 1000i, объем упаковки не более 500 мл, нетоксичный, цианид не содержащий реагент, на основе лаурил сульфата натрия, обеспечивающего лизирование клеточных мембран эритроцитов без повреждения гемоглобина. Концентрация лаурил сульфата натрия-1,7 г/л Предоставить доверенность от завода-производителя <u>оборудования</u> . Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения реагентов не должна противоречить	упаковка	4	88 000
29	термобумага 57мм		100	19 500
30	Рекомбипластин 2Ж (рекомбинантный человеческий тканевой фактор.) - (5+5x20мл, 935 тестов) +2 +8 С к анализатору автоматическому коагулометрическому ACL TOP разных модификаций для диагностики in vitro («закрытая система»), Предоставить доверенность от завода-производителя оборудования. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования	упаковка	5	408 000
31	СинтАСил (АЧТВ реагент) - к анализатору автоматическому коагулометрическому ACL TOP разных модификаций для диагностики in vitro («закрытая система»), (5x10мл+5x10мл, 870 тестов), стабильность 30 дней при t +2+8 С Предоставить доверенность от завода-производителя оборудования. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования	упаковка	6	215 880

32	Фибриноген QFA- к анализатору автоматическому коагулометрическому ACL TOP разных модификаций для диагностики in vitro («закрытая система»), (10x5мл, 840 тестов), t +2+8 С Предоставить доверенность от завода-производителя оборудования. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования	упаковка	2	358 200
33	Контроль фибриногена низкий уровень. контрольный материал (фибриногена), низкий уровень//контроль фибриногена, низкий уровень для автоматического коагулометрического анализатора ACL ELITE/ACL ELITE) Предоставить доверенность от завода-производителя оборудования. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования	упаковка	1	58 250
34	Разбавитель факторов - к анализатору автоматическому коагулометрическому ACL TOP разных модификаций для диагностики in vitro («закрытая система»), (1x100 мл), t +15 +25 С Предоставить доверенность от завода-производителя оборудования. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования	упаковка	5	70 500
35	Моющий агент - (80 мл)+15 +25 С Предоставить доверенность от завода-производителя оборудования. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования	упаковка	10	132 000
36	Высокий патологический контроль- к анализатору автоматическому коагулометрическому ACL TOP разных модификаций для диагностики in vitro («закрытая система») (10x1мл), t +2 +8 С Предоставить доверенность от завода-производителя оборудования. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования	упаковка	1	73 675
37	Низкий патологический контроль- к анализатору автоматическому коагулометрическому ACL TOP разных модификаций для диагностики in vitro («закрытая система») (10x1мл), t +2 +8 С Предоставить доверенность от завода-производителя оборудования. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования	упаковка	1	76 780

38	Нормальный контроль -к анализатору автоматическому коагулометрическому ACL TOP разных модификаций для диагностики in vitro («закрытая система») (10x1мл), t +2 +8 С Предоставить доверенность от завода-производителя оборудования. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования	упаковка	1	80 300
39	Кюветы (2400 шт.) Кюветы (2400 шт) - Cuvettes, 2400 cuvettes из комплекта анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL TOP разных модификаций Предоставить доверенность от завода-производителя оборудования. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования	упаковка	8	912 000
40	Моющий раствор - 1x500мл +15 +25 С из комплекта анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE/ACL ELITE PRO Предоставить доверенность от завода-производителя оборудования. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования	упаковка	8	44 800
41	Протеин С- (1x8мл; 4x2,5мл) 74 теста из комплекта анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL TOP разных модификаций Предоставить доверенность от завода-производителя оборудования. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования	упаковка	1	268 800
42	раствор для промывки системы между измерениями из комплекта анализатор автоматический коагулометрический для диагностики in vitro ACL TOP, модификации: ACL TOP 300 CTS, ACL TOP 500 CTS, ACL TOP 700 CTS с принадлежностями 1x4л +15 +25 С	упаковка	12	1 200 000
43	Калибровочная плазма - к анализатору автоматическому коагулометрическому ACL TOP разных модификаций для диагностики in vitro («закрытая система») (10x1мл) t +2 +8 С Предоставить доверенность от завода-производителя оборудования. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования	упаковка	2	156 300
44	ТТГ Иммунотест для in vitro диагностики. Предназначен для количественного определения тиреотропина в сыворотке и плазме крови человека Принцип "сэндвича". Общая продолжительность анализа: 18 минут Диапазон измерений 0.005-100 мкМЕ/мл (определяется по значению нижнего предела обнаружения и максимальному значению референсной калибровочной кривой). Функциональная чувствительность составляет 0.014 мкМЕ/мл. 6 Значения ниже предела обнаружения определяются как < 0.005 мкМЕ/мл. Значения выше диапазона измерений определяются как > 100 мкМЕ/мл (или до 1000 мкМЕ/мл для образцов с 10-кратным	упаковка	3	444 000

	разведением). Нижние пределы измерения Нижний предел обнаружения теста Нижний предел обнаружения: 0.005 мкМЕ/мл			
45	ТТГ калибратор для автоматических систем)состоит из матрицы сыворотки крови лошади и матрицы сыворотки крови человека с человеческим ТТГ (TSH Cal2) в двух диапазонах концентраций. Набор калибраторов может быть использован со всеми лотами реагентов. Реагенты - рабочие растворы ▪ 1: 2 флакона, каждый для 1.3 мл калибратора 1 ▪ 2 : 2 флакона, каждый для 1.3 мл калибратора 2 Концентрация в матрице сыворотки крови лошади составляет приблизительно 0 мкМЕ/мл: 2 составляет приблизительно 1.5 мкМЕ/мл ТТГ (человеческого) в сыворотке крови человека.	упаковка	1	47 900
46	Т3 Иммунотест для in vitro диагностики. Предназначен для количественного определения общего содержания трийодтиронина в сыворотке и плазме крови человека.Принцип конкуренции. Общая продолжительность анализа: 18 минут.Диапазон измерений 0.300-10.0 нмоль/л или 0.195-6.51 нг/мл (определяется по значению нижнего предела обнаружения и максимальному значению референсной калибровочной кривой). Значения ниже предела обнаружения определяются как < 0.300 нмоль/л или < 0.195 нг/мл. Значения выше диапазона измерений определяются как > 10.0 нмоль/л (> 6.51 нг/мл). Нижние пределы измерения Нижний предел обнаружения теста Нижний предел обнаружения: 0.300 нмоль/л или 0.195 нг/мл	упаковка	1	152 850
47	Калибровочный набор Т3 состоит из лиофилизованной сыворотки крови человека с добавлением Т3 в двух диапазонах концентраций. Набор калибраторов может быть использован со всеми лотами реагентов. Реагенты - рабочие растворы ▪ Т3 : 2 флакона, каждый по 1.0 мл калибратора 1 ▪ Т3: 2 флакона, каждый по 1.0 мл калибратора 2 Т3 в двух диапазонах концентрации (примерно 1.25 нмоль/л или 0.8 нг/мл и примерно 8.5 нмоль/л или 5.5 нг/мл) в матрице человеческой сыворотки	упаковка	1	46 400
48	Т4 Иммунотест для in vitro диагностики. Предназначен для количественного определения тироксина в сыворотке и плазме крови человека.Принцип конкуренции. Общая продолжительность анализа: 18 минут Диапазон измерений 5.40-320.0 нмоль/л или 0.420-24.86 мкг/дл (определяется по значению нижнего предела обнаружения и максимальному значению референсной калибровочной кривой). Значения ниже предела обнаружения определяются как < 5.40 нмоль/л или < 0.420 мкг/дл. Значения выше диапазона измерений определяются как > 320.0 нмоль/л (> 24.86 мкг/дл). Нижние пределы измерения Нижний предел обнаружения теста Нижний предел обнаружения: 5.40 нмоль/л (0.420 мкг/дл)	упаковка	2	305 700

49	Калибровочный набор T4 предназначен для калибровки количественного анализа Elecsys T4 на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e. Теоретическое обоснование T4 является буферной/белковой матрицей с добавлением L-тироксина в двух диапазонах концентрации. Набор калибраторов может быть использован со всеми лотами реагентов. Реагенты - рабочие растворы ▪ T4 : 2 флакона, каждый по 1.0 мл калибратора 1 ▪ T4: 2 флакона, каждый по 1.0 мл калибратора 2	упаковка	1	45 200
50	FT3 Иммунотест для in vitro диагностики. Предназначен для количественного определения содержания свободного трийодтиронина в сыворотке и плазме крови человека Диапазон измерений 0.4-50 пмоль/л (определяется по значению предела измерения холостой пробы и максимальному значению референсной калибровочной кривой). Значения ниже предела измерения холостой пробы определяются как < 0.4 пмоль/л. Значения выше диапазона измерений определяются как > 50 пмоль/л. Нижние пределы измерения Предел измерения холостой пробы, предел обнаружения и предел количественного определения Предел измерения холостой пробы = 0.4 пмоль/л Предел обнаружения = 0.6 пмоль/л Предел количественного определения = 1.5 пмоль/л	упаковка	2	490 200
51	калибровочный FT3 Калибровочный набор FT3 III предназначен для калибровки количественного анализа Elecsys FT3 III на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e. Теоретическое обоснование Калибровочный набор FT3 III состоит из лиофилизованной сыворотки крови человека с добавлением T3 в двух диапазонах концентраций. Набор калибраторов может быть использован со всеми лотами реагентов. Реагенты - рабочие растворы ▪ FT3 III : 2 флакона, каждый по 1.0 мл калибратора 1 ▪ FT3 III : 2 флакона, каждый по 1.0 мл калибратора 2 FT3 в двух диапазонах концентрации (примерно 2 пмоль/л или 1.3 пг/мл и примерно 40 пмоль/л или 26 пг/мл) в матриксе человеческой сыворотки.	упаковка	1	44 100
52	FT4. Иммунотест для in vitro диагностики. Предназначен для количественного определения несвязанного тироксина в сыворотке и плазме крови человека. Диапазон измерений 0.3-100 пмоль/л (определяется по значению предела измерения холостой пробы и максимальному значению референсной калибровочной кривой). Значения ниже предела измерения холостой пробы определяются как < 0.3 пмоль/л. Значения выше диапазона измерений определяются как > 100 пмоль/л. Нижние пределы измерения Предел измерения холостой пробы, предел обнаружения и предел количественного определения Предел измерения холостой пробы = 0.3 пмоль/л	упаковка	3	346 200

53	<p>FT4 II CalSet является готовой к применению буферной/белковой матрицей с добавлением L-тироксина в двух диапазонах концентрации. Набор калибраторов может быть использован со всеми лотами реагентов. Реагенты - рабочие растворы</p> <ul style="list-style-type: none"> ▪ FT4 II Cal1: 2 флакона, каждый по 1.0 мл калибратора 1 ▪ FT4 II Cal2: 2 флакона, каждый по 1.0 мл калибратора 2 <p>L-тироксин в двух диапазонах концентраций (приблизительно 10 пмоль/л или 0.78 нг/дл и приблизительно 45 пмоль/л или 3.5 нг/дл) в буфере/белковой матрице (альбумин бычьей сыворотки)</p>	упаковка	1	58 800
54	<p>АнтиТПО. Иммунотест для in vitro диагностики. Предназначен для количественного определения содержания антител к тироидной пероксидазе в человеческой сыворотке крови и плазме. Определение анти-ТПО используется как вспомогательный метод диагностики аутоиммунного тиреоидита</p> <p>Принцип конкуренции. Общая продолжительность анализа: 18 минут. Диапазон измерений 5.00-600 МЕ/мл (определяется по значению нижнего предела обнаружения и максимальному значению референсной калибровочной кривой). Значения ниже предела обнаружения определяются как < 5.00 МЕ/мл. Значения выше диапазона измерений определяются как > 600 МЕ/мл</p>	упаковка	2	336 000
55	<p>Калибровочный набор Anti-TPO предназначен для калибровки количественного теста Elecsys Anti-TPO на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e. Теоретическое обоснование Калибровочный набор Anti-TPO состоит из лиофилизованной сыворотки крови человека с добавлением анти-ТПО антител в двух диапазонах концентраций. Набор калибраторов может быть использован со всеми лотами реагентов.</p>	упаковка	1	46 000
56	<p>контроль для АНТИ ТПО Контрольный набор Anti-TPO CalSet предназначен для количественного теста Elecsys Anti-TPO на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e. Теоретическое обоснование контрольный набор Anti-TPO состоит из лиофилизованной сыворотки крови человека с добавлением анти-ТПО антител в двух диапазонах концентраций. Набор контролей может быть использован со всеми лотами реагентов.</p>	упаковка	1	155 265

58	<p>контроль тропонина Т (для автоматических систем PreciControl Troponin) используется для контроля качества иммуноанализов Elecsys Troponin T hs, Elecsys Troponin T hs STAT, Elecsys Troponin I и Elecsys Troponin I STAT с использованием анализаторов для проведения иммуноанализа Elecsys и cobas e. ■ PC TN1: 2 флакона для 2.0 мл контрольной сыворотки каждый ■ PC TN2: 2 флакона для 2.0 мл контрольной сыворотки каждый Тропонин Т (рекомбинант, человеческий) в двух диапазонах концентрации (примерно 30 нг/л или пг/мл и примерно 2500 нг/л или пг/мл) и тропонин I (рекомбинант, человеческий) в двух диапазонах концентрации (примерно 0.75 мкг/л или нг/мл и примерно 18 мкг/л или нг/мл) в матриксе человеческой сыворотки крови. Точные значения и диапазоны зашифрованы в штрих-кодах, а также указаны в информационных листах, вложенных в упаковку (или доступных в электронном виде).</p>	упаковка	2	76 000
59	<p>Калибровочный набор Troponin T предназначен для калибровки количественного анализа Elecsys Troponin T на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e. Калибровочный набор состоит из лиофилизированной сыворотки крови человека с добавлением тропонина Т в двух диапазонах концентраций. Набор калибраторов может быть использован со всеми сериями реагентов. ■ 1: 2 флакона, каждый по 1.0 мл калибратора 1 ■ 2: 2 флакона, каждый по 1.0 мл калибратора 2 Тропонин Т (рекомбинантный человеческий) в двух диапазонах концентраций (приблизительно 0.075 нг/мл и приблизительно 10 нг/мл) в матриксе сыворотки крови человека. Калибровочный набор предназначен для калибровки количественного анализа Elecsys Troponin T на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e. Теоретическое обоснование Калибровочный набор состоит из иофилизированной сыворотки крови человека с добавлением тропонина Т в двух диапазонах концентраций. Набор калибраторов может быть использован со всеми сериями реагентов. Реагенты - рабочие растворы ■ TN-T Cal1: 2 флакона, каждый по 1.0 мл калибратора 1 ■ TN-T Cal2: 2 флакона, каждый по 1.0 мл калибратора 2 Тропонин Т (рекомбинантный человеческий) в двух диапазонах концентраций (приблизительно 0.075 нг/мл и приблизительно 10 нг/мл) в матриксе сыворотки крови человека.</p>	упаковка	2	94 000

60	<p>реактив проBNP Иммунотест для in vitro количественного определения N-концевого про-натрийуретического пептида В-типа в сыворотке и плазме крови человека. Этот анализ используется в целях диагностики застойной сердечной недостаточности, а также для диагностики легких форм нарушения сердечной деятельности.1,2,3,4,5,6,7,8 Тест также помогает в оценке степени тяжести сердечной недостаточности у пациентов с диагнозом застойной сердечной недостаточности.9,10</p> <p>Электрохемилюминесцентный иммунотест предназначен для использования на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e.5-35000 пг/мл или 0.6-4130 пмоль/л (определяется по значению нижнего предела обнаружения и максимальному значению референсной калибровочной кривой). Значения ниже предела обнаружения определяются как < 5 пг/мл (< 0.6 пмоль/л). Значения выше диапазона измерений определяются как > 35000 пг/мл (> 4130 пмоль/л) или до 70000 пг/мл (8260 пмоль/л) для образцов с 2-кратным разведением.</p>	упаковка	1	1 552 000
61	<p>Калибровочный набор проBNP Пдля определения про-мозгового натрийуретического пептида состоит из лиофилизированной сыворотки крови лошади с добавлением синтетического (1-76) в двух диапазонах концентраций. Набор калибраторов может быть использован со всеми лотами реагентов.Калибровочный набор может использоваться как для 9-минутных (STAT = Экспресс-тест), так и для 18-минутных аппликаций.</p>	упаковка	1	45 100
62	<p>инсулин Иммунотест для in vitro диагностики. Предназначен для количественного определения инсулина в сыворотке и плазме крови человека. Определение инсулина используют в диагностике и лечении различных нарушений углеводного обмена, в том числе при сахарном диабете и гипогликемии. Электрохемилюминесцентный иммунотест предназначен для использования на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e.Принцип "сэндвича". Общая продолжительность анализа: 18 минут.0.2-1000 мкЕ/мл или 1.39-6945 пмоль/л (определяется по значению нижнего предела обнаружения и максимальному значению референсной калибровочной кривой). Значения ниже предела обнаружения определяются как < 0.2 мкЕ/мл (< 1.39 пмоль/л). Значения выше диапазона измерений определяются как > 1000 мкЕ/мл (> 6945 пмоль/л).</p>	упаковка	1	168 100
63	<p>Набор калибраторов Insulin представляет собой лиофилизированный матрикс бычьей сыворотки крови с добавлением инсулина в двух диапазонах концентраций. Набор калибраторов может быть использован со всеми лотами реагентов. Реагенты - рабочие растворы ▪ 1: 2 флакона, каждый по 1.0 мл калибратора 1 ▪2: 2 флакона, каждый по 1.0 мл калибратора 2 Инсулин (человеческий рекомбинантный из дрожжей) в двух диапазонах концентрации (приблизительно 5 мкЕ/мл или 35 пмоль/л и приблизительно 300 мкЕ/мл или 2080 пмоль/л) в матрице из</p>	упаковка	1	47 950

	бычьей сыворотки.			
64	интерлейкин 6 Иммунотест для in vitro диагностики. Предназначен для количественного определения Интерлейкина-6 (ИЛ-6) в сыворотке и плазме крови человека. Тест Elecsys IL-6 предназначен для мониторинга больных в критическом состоянии и используется в качестве индикатора острого воспаления на ранней стадии. Электрохемилюминесцентный иммунотест ECLIA предназначен для использования на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e. Анализатор автоматически рассчитывает концентрацию аналита в каждой пробе в пг/мл.	упаковка	2	940 000
65	IL-6 CalSet это лиофилизированный матрикс лошадиной сыворотки крови с добавлением рекомбинантного IL-6 в двух диапазонах концентрации. Набор калибраторов может быть использован со всеми сериями реагентов. Реагенты – рабочие растворы ▪ : 2 флакона, каждый по 2.0 мл калибратора 1 ▪ : 2 флакона, каждый по 2.0 мл калибратора 2 IL-6 (человеческий, рекомбинантный) в двух диапазонах концентрации (примерно 18 пг/мл и примерно 700 пг/мл) в матриксе лошадиной сыворотки.	упаковка	1	94 100
66	прокальцитонин Иммунотест для in vitro диагностики. Предназначен для количественного определения прокальцитонина в сыворотке и плазме крови человека. Тест применяется для раннего обнаружения клинически значимых бактериальных инфекций. Электрохемилюминесцентный иммунотест ECLIA предназначен для использования на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e. Принцип "сэндвича". Общая продолжительность анализа: 18 минут	упаковка	2	2 060 000
67	гепатит В Иммуноанализ для качественного определения in vitro поверхностного антигена гепатита В в сыворотке крови и плазме человека. Электрохемилюминесцентный иммунотест предназначен для использования на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e. Принцип «сэндвича». Общая продолжительность анализа: 18 минут	упаковка	3	330 000
68	гепатит С представляет собой in vitro диагностический тест для качественного определения антител к вирусу гепатита в сыворотке и плазме крови человека. Электрохемилюминесцентный иммунотест предназначен для использования на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas	упаковка	3	729 000
69	контроли HCV ▪ PC A-HCV1: 8 флаконов, каждый содержит по 1.3 мл контрольной сыворотки Человеческая сыворотка, отрицательная для анти- консервант. Диапазон целевых значений для индекса дискриминационного уровня: 0-0.3 ▪ : 8 флаконов, каждый содержит по 1.3 мл контрольной сыворотки (человека) в человеческой сыворотке; консервант. Целевое значение для индекса дискриминационного уровня: Анти-HCV II: приблизительно 4	упаковка	1	69 300

70	CleanCell Системное решение для очистки измерительного устройства иммунологических анализаторов Elecsys 2010 и cobas e 411. CleanCell применяется при выполнении тестов с применением реагентов Elecsys. Набор может быть использован со всеми сериями реагентов. Теоретическое обоснование 1 используется для выполнения следующих задач: <ul style="list-style-type: none"> ▪ Очистка системы труб и измерительной головки после каждого измерения ▪ Подготовка электродов Реагенты - рабочие растворы 6 x 380 мл, чистящий раствор для измерительной ячейки КОН 176 ммоль/л (соответствует рН 13.2); детергент ≤ 1 %. 	упаковка	12	540 000
71	ProCell Системное решение для генерации электрохимических сигналов в иммунологических анализаторах Elecsys 2010 и cobas e 411. применяется при выполнении тестов с применением реагентов Elecsys. Набор может быть использован со всеми сериями реагентов. Теоретическое обоснование используется для выполнения следующих задач: <ul style="list-style-type: none"> 1,2,3,4 ▪ Подготовка электродов ▪ Перенос реакционной смеси ▪ Промывка микрочастиц, покрытых стрептавидином ▪ Генерация сигналов Реагенты - рабочие растворы 6 x 380 мл, системный буфер Фосфатный буфер 300 ммоль/л, трипропиламин 180 ммоль/л; детергент ≤ 0.1 %; консервант, рН 6.8. 	упаковка	12	466 800
72	IgE Диапазон измерений 0.100-2500 МЕ/мл или 0.240-6000 нг/мл (определяется по значению нижнего предела обнаружения и максимальному значению референсной калибровочной кривой). Значения ниже предела обнаружения определяются как 2500 МЕ/мл или > 6000 нг/мл (либо до 50000 МЕ/мл или 120000 нг/мл для образцов с 20-ти кратным разведением). Нижние пределы измерения Нижний предел обнаружения теста Нижний предел обнаружения: 0.100 МЕ/мл (0.240 нг/мл) Нижний предел обнаружения представляет собой наименьший измеряемый уровень аналита, который можно отличить от нуля. Он рассчитывается как концентрация, превышающая на два стандартных отклонения результат измерения самого низкого стандарта (мастер калибратор, стандарт 1 + 2 SD, повторяемость n = 21).	упаковка	1	156 255
73	Набор калибраторов IgE это лошадиная сыворотка крови с добавлением человеческого IgE в двух диапазонах концентрации. Набор калибраторов может быть использован со всеми лотами реагентов. Реагенты - рабочие растворы <ul style="list-style-type: none"> ▪ 2 флакона, каждый по 1.0 мл калибратора 1 ▪ 2 флакона, каждый по 1.0 мл калибратора 2 IgE (человека) в двух диапазонах концентраций (приблизительно 1 МЕ/мл или 2.4 нг/мл и приблизительно 100 МЕ/мл или 240 нг/мл) в матриксе лошадиной сыворотки крови; консервант	упаковка	1	45 500