

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

74	Набор контролей универсальный одержит лиофилизированную контрольную сыворотку на основе сыворотки крови человека в двух диапазонах концентраций. Контроли используются для мониторинга точности и воспроизводимости иммунотестов Elecsys. Реагенты - рабочие растворы ▪ с PC U1: 2 фл. для 2 x 3.0 мл контрольной сыворотки крови (человека) ▪ PC U2: 2 фл. для 2 x 3.0 мл контрольной сыворотки крови (человека)	упаковка	1	46 000
75	Набор контролей для кардиомаркеров содержит лиофилизированную контрольную сыворотку на основе сыворотки крови человека в двух диапазонах концентраций. Контроли используются для мониторинга точности и воспроизводимости иммунотестов Реагенты - рабочие растворы ▪ : 2 флакона для 2.0 мл контрольной сыворотки каждый флакона для 2.0 мл контрольной сыворотки каждый	упаковка	1	76 855
76	Набор контрольных сывороток предназначен для определения антитироидных антител иммунохимическим методом на анализаторах Elecsys и cobas e. Теоретическое обоснование Набор содержит лиофилизированную контрольную сыворотку на основе матрицы сыворотки крови человека в двух диапазонах концентраций. Контроли используются для мониторинга точности и воспроизводимости иммунотестов Реагенты - рабочие растворы ▪ 2 фл., каждый на 2.0 мл контрольной сыворотки ▪ 2 фл., каждый на 2.0 мл контрольной сыворотки	упаковка	1	155 265
77	промывочный раствор объем 500 мл.	упаковка	8	185 600
78	наконечники для анализатора Cobas E-411		10	2 470 000
79	микро пробирки для анализатора Cobas E-411		10	1 880 000
80	кюветы для анализатора Cobas E-411		1	159 200
81	Тромборель Реагент Человеческий высокочувствительный тромбопластин для определения ПВ (ПТИ), МНО, фибриногена и факторов II, V, VII, X. Состав: лиофилизированный человеческий плацентарный тромбопластин (≤ 60 г/л), хлорид кальция (прибл. 1,5 г/л), стабилизаторы. Консерванты: гентамицин (0,1 г/л), 5-хлор-2-метил-4-изотиазол-3-он и 2-метил-4-изотиазол-3-он (<15 мг/л). Фасовка и количество тестов: - 10 x 4 мл (400 тестов); - 10 x 10 мл (1000 тестов). Стабильность после восстановления: - при температуре 37 °С - 8 ч. (открытый флакон); - при температуре 15-25 °С 2 дн. (открытый флакон); - при температуре 2-8 °С 5 дн. (закрытый флакон). Коэффициент корреляции - 0,979.	упаковка	60	3 540 000

82	<p>мультифибрин Цветовой код: Коричневый Применяется для диагностики <i>in vitro</i>. Реагент растворяют дистиллированной или равным объемом каолиновой суспензии для прибора фибринтаймера. Состав: телячий сывороточный тромбин (50 МЕ/мл), пептид, замедляющий агрегацию фибрина (гли-про-арг-про-ала-амид, 0,15 г/л), хлорид кальция (1,5 г/л), гексадиметрин бромид (15 мг/л), полиэтиленгликоль 6000 (0,8 г/л), хлорид натрия (6,4 г/л), Трис (50 ммоль/л), бычий альбумин (10 г/л); Консервант: азид натрия (<1 г/л).Референс-значения:1,8 - 3,5 г/л Границы измерения проходят от 0,8 до > 12 г/л или еще ниже при использовании более чувствительных инструментов. Внутригрупповой коэффициент вариации находится в диапазоне от 1,5 до 5% для нормальной плазмы и от 3 до 6% при патологии. Межгрупповой коэффициент вариации изменяется от 2,0 до 5% для нормальной плазмы и от 3 до 6% при патологии.</p>	упаковка	80	3 288 000
83	<p>Aktin FS Реагент для определения АЧТВ10*10 на 2000 исследований на анализатор гемостаза СА-660Реагент используется для определения активированного частичного тромбопластинового времени и в других процедурах. После распечатывания реагент стабилен 7 дн. при температуре от 2 до 15 °С.Фасовка и количество тестов: - 10 × 2 мл (400 тестов), - 10 × 10 мл (2000 тестов). Цветовой код: ЗеленыйТолько для диагностики <i>in vitro</i>. Реагент можно использовать как ручную, так и в автоматических анализаторах гемостаза.Реагент жидкий, готов к использованию. Не калибруется.Состав: очищенные соевые фосфатиды в 1,0 × 10⁻⁴ растворе эллаговой кислоты с добавлением буфера, стабилизаторов и консервантов. Коэффициент вариации менее чем 4 % в нормальном диапазоне.</p>	упаковка	40	2 584 000
84	Термобумага на анализатор гемостаза СА600	упаковка	50	2 000 000
85	<p>кюветы к анализатору siemens СА -660Цветовой код: Прозрачные Объем 3,5 мл, 38мм x 8мм x 14 мм, конические Чашки для аликвотирования плазмы из первичных пробирок крови при работе на анализаторах гемостаза серии СА и CS. Материал: Полистирол.</p>	упаковка	6	1 710 000
86	Термобумага на анализатор гемостаза 110*30	упаковка	50	26 500
87	<p>хлорид кальция 0,025 10*15 на анализатор гемостаза СА-660Раствор хлорида кальция применяется как вспомогательный реагент для различных коагулометрических анализов. Состав: раствор СаCl₂ 0.025 моль/л.Стабильность после вскрытия:8 недель при +2 до +25 °С Фасовка:-10 x 15 мл</p>	упаковка	20	442 000

88	<p>Набор реагентов. Реагент для определения ALT/ АЛТ Кинетическое определение аланинаминотрансферазы (АЛТ), в сыворотке и плазме человека на биохимических анализаторах. Только для <i>in vitro</i> диагностики. Заметное повышение уровня АЛТ в сыворотке наблюдаются при различных заболеваниях печени, включая гепатит, мононуклеоз и цирроз. Повышенный уровень АЛТ можно наблюдать при вирусном гепатите и других заболеваниях печени еще до проявления других клинических симптомов. количество исследований в одной упаковке.</p>	упаковка	3	98 364
89	<p>Тест-система. Реагент для определения AST /ACT АСТ Кинетическое определение аспартатаминотрансферазы, (АСТ), в сыворотке и плазме человека на биохимических анализаторах. Только для <i>in vitro</i> диагностики. Повреждения определенной ткани или органа организма (такого, как сердце или печень), АСТ высвобождается из затронутых порчей клеток и, соответственно, его уровень повышается. Количество этого вещества в крови напрямую зависит от степени повреждения ткани. R1 6x51, R2 6x14 количество исследований в одной упаковке</p>	упаковка	3	98 364
90	<p>Набор реагентов. Реагент для определения /Мочевина Кинетическое определение мочевины в сыворотке, плазме и моче человека Количественное определение мочевины в сыворотке, плазме человека кинетическим методом в УФ-диапазоне на биохимических анализаторах . Только для диагностики <i>in vitro</i>. Повышение уровня мочевины в крови обычно наблюдается при острых или хронических заболеваниях почек. R1 6x51, R2 4x20 количество исследований в одной упаковке</p>	упаковка	5	165 145
91	<p>Набор реагентов. Колориметрический фотометрический для количественное определение общего билирубина в сыворотке и плазме человека методом фотометрии в видимом диапазоне на биохимических анализаторах .Только для диагностики <i>in vitro</i>. Основные причины повышения количества общего билирубина в крови: поражение клеток печени (гепатиты, цирроз), усиленный распад эритроцитов (гемолитические анемии), нарушение оттока желчи (например, желчнокаменная болезнь). 2x50, R2 8x4 , количество исследований</p>	упаковка	3	60 987
92	<p>Набор реагентов. Колориметрический фотометрический тест для количественного определения прямого билирубина в сыворотке или плазме человека методом фотометрии в видимом диапазоне на биохимических анализаторах . Только для диагностики <i>in vitro</i>. Билирубин прямой (билирубин конъюгированный, связанный) - фракция общего билирубина крови. Прямой билирубин повышается при желтухе, развившейся из-за нарушения оттока желчи из печени 2x30, R2 8x4 , количество исследований 322</p>	упаковка	3	60 987

93	<p>Реагент для определения CREATININE. Колориметрический тест для количественного определения креатинина в сыворотке, плазме или моче человека на биохимических анализаторах .Только для диагностики in vitro. Измерение креатинина используется в диагностике и лечении заболеваний почек, а также оно информативно при оценке клубочковой функции почек и при мониторинге почечного диализа. 1x200, количество исследований -1000</p>	упаковка	10	99 800
94	<p>Глюкоза.Реагент для определения . предназначенный для применения в рутинном контроле точности и правильности. Этот продукт содержит специфические заданные значения и диапазоны для 68 анализируемых веществ на широком диапазоне анализаторов. Заданные значения электрофареза также предоставлены в виде % распада общего белка. Анализируемые вещества: Глутаматдегидрогеназа, аполипопротеин А -1, кортизол, медь,α- гидроксibuтират, аполипопротеин В, фолат, цинк D-3-гидроксibuтират, холестерин, простат-специфический антиген, железо, неэстерифицированные жирные кислоты, тиреостимулирующий гормон, общая железосвязывающая способность, триглицериды, общий Т3, кислая фосфатаза, лейцинаминопептидаза, свободный Т4, кислая фосфатаза (общая), лактатдегидрогеназа, общий Т4, альбумин, липаза (колориметрическая), креатинкиназа, витамин В12, щелочная фосфатаза (щф), липаза (турбидиметрическая), аланинаминотрансфераза, лактат, амилаза, магний, дигоксин, амилаза (панкреатическая), осмоляльность, гентамицин, иммуноглобулин А, аспартатаминотрансфераза,фосфат (неорганический), литий, иммуноглобулин G, бикарбонат, калий, парацетамол, иммуноглобулин М, желчные кислоты, натрий, салицилат, общий белок, билирубин (прямой), мочеви́на, теофиллин, трансферрин, билирубин (общий), моче́вая кислота, тобрамицин, холинэстераза, кальций, альбумин, хлорид, α-1-глобулин, креатинин, α-2-глобулин, глюкоза, β-1-глобулин, гаммаглутаминтрансфераза. 20*5</p>	упаковка	5	81 605
95	<p>Набор реагентов.Всеобъемлющий контрольный материал предназначенный для применения в рутинном контроле точности и правильности. Этот продукт содержит специфические заданные значения и диапазоны для 68 анализируемых веществ на широком диапазоне анализаторов. Заданные значения электрофареза также предоставлены в виде % распада общего белка. Анализируемые вещества: Глутаматдегидрогеназа, аполипопротеин А -1, кортизол, медь,α- гидроксibuтират, аполипопротеин В, фолат, цинк D-3-гидроксibuтират, холестерин, простат-специфический антиген, железо, неэстерифицированные жирные кислоты, тиреостимулирующий гормон, общая железосвязывающая способность, триглицериды, общий Т3, кислая фосфатаза, лейцинаминопептидаза, свободный Т4, кислая фосфатаза (общая), лактатдегидрогеназа, общий Т4, альбумин, липаза (колориметрическая), креатинкиназа, витамин В12, щелочная</p>	упаковка	1	140 788

	фосфатаза (щф), липаза (турбидиметрическая), аланинаминотрансфераза, лактат, амилаза, магний, дигоксин, амилаза (панкреатическая), осмоляльность, гентамицин, иммуноглобулин А, аспартатаминотрансфераза, фосфат (неорганический), литий, иммуноглобулин G, бикарбонат, калий, парацетамол, иммуноглобулин М, желчные кислоты, натрий, салицилат, общий белок, билирубин (прямой), мочевиная, теofilлин, трансферрин, билирубин (общий), мочевиная кислота, тобрамицин, холинэстераза, кальций, альбумин, хлорид, α -1-глобулин, креатинин, α -2-глобулин, глюкоза, β -1-глобулин, гаммаглутаминтрансфераза. 20*5			
96	Мультисыворотка человеческая клиническая.	упаковка	1	132 985
97	Мульти-аналитический калибратор предназначенный для применения в калибровке широко распространенных параметров клинической химии. Специфические значения метода, прибора и температуры предоставлены для 41 анализируемого вещества на широком диапазоне клинических анализаторов. Анализируемые вещества: холестерин, кислая фосфатаза (не простатическая), холинэстераза, калий, триглицериды, кислая фосфатаза (простатическая), креатинин, натрий, кислая фосфатаза (общая), d-3-гидроксипутират, общая железосвязывающая емкость, альбумин, гаммаглутаминтрансфераза, мочевиная, креатинкиназа, щелочная фосфатаза (щф), глутаматдегидрогеназа, мочевиная кислота аланинаминотрансфераза, глюкоза, амилаза (панкреатическая), α - гидроксипутират дегидрогеназа, литий, амилаза (общая), железо, аспартатаминотрансфераза, лактат, бикарбонат, лактатдегидрогеназа, общий белок, желчные кислоты, лейцинаминопептидаза , билирубин (прямой), липаза, билирубин (общий), магний, медь, кальций, фосфат (неорганический), цинк, хлорид. 20*5	упаковка	1	144 281
98	Набор реагентов. Энзиматический колориметрический тест для количественного определения триглицеридов в сыворотке. Количественное определение триглицеридов в сыворотке и плазме человека на биохимических анализаторах .Только для диагностики in vitro.В клинической практике исследование триглицеридов используется для классификации врожденных и метаболических нарушений липидного обмена, а также для выявления факторов риска атеросклероза и ишемической болезни сердца. 6x15 количество исследований в одной упаковке 300	упаковка	1	63 227
99	общий белок. Колориметрический фотометрический тест для количественного определения общего белка в сыворотке или плазме человека методом фотометрии в видимом диапазоне на биохимических анализаторах . Только для диагностики in vitro.Общий белок определяют с целью диагностики и лечения различных заболеваний, в частности, заболеваний печени, почек или костного мозга, а также нарушений обмена веществ. 2*500, количество исследований 5000	упаковка	3	48 288

100	Набор реагентов. Колориметрический ферментативный тест для количественного определения холестерина в сыворотке или плазме человека. Количественное определение холестерина в сыворотке и плазме человека ферментативным колориметрическим методом на биохимических анализаторах. Только для диагностики in vitro. Определение концентрации общего холестерина играет только роль фактора необходимости дальнейшего исследования метаболизма липопротеинов (ЛПВП, ЛПНП и триглицеридов) CHOD-PAF 6*100, количество исследований 1998	упаковка	5	191 465
101	щелочной моющий раствор 500 мл. для анализатора САПФИР -400	упаковка	5	200 000
102	кислотный моющий раствор 500 мл. для анализатора САПФИР -400	упаковка	5	200 000
103	кюветы к анализатору (60шт) САПФИР 400. пластиковые емкости предназначенные для измерения концентрации образца	упаковка	4	2 028 524
	итого			56 229 665

Выделенная сумма **56 229 665** (пятьдесят шесть миллионов двести двадцать девять тысяч шестьсот шестьдесят пять) тенге

Обоснования применения данного способа - согласно **Правил организации и проведения закупок лекарственных средств, медицинских изделий и фармацевтических услуг (далее Правила)**

2. Следующие поставщики представили свои ценовые предложения

№ п/п	Наименование	дата	Время
1	ТОО «ДиАКиТ»	26/03/2020	10-50
2	ТОО «Компания Медиус»	26/03/2020	12-25

3. По итогам рассмотрения представленных таблиц цен потенциальных поставщиков, установила ценовые предложения потенциального поставщика, согласно Приложения №1

4. Потенциальные поставщики, не присутствовали на вскрытие ценовых предложений:

5. Организатор государственных закупок по результатам данных закупок **РЕШИЛ:**

1) В связи с отсутствием ценовых предложений закуп по лотам №1,2,3,4 признать не состоявшимся и опубликовать повторно

2) Отклонить заявку ТОО «ДиАКиТ» по лотам №8,90,93,94,98,99,100 с несоответствием товара (экспертное заключение прилагается).

3) На основании подпункта 2 пункта 112 Правил, признать победителем: По лотам с №1 по №87, 101,102 в связи с участием одного потенциального поставщика **ТОО "Компания Медиус"**, находящего по адресу: г.Павлодар ул.Сатпаева,43 офис 17 на сумму **40 074 400(сорок миллионов семьдесят четыре тысячи четыреста) тенге.**

3) Победителю представить Заказчику до 10.04.2020г. документы, подтверждающие соответствие квалификационным требованиям:

• копии разрешений (уведомлений) либо разрешений (уведомлений) в виде электронного документа, полученных (направленных) в соответствии с Законом Республики Казахстан от 16 мая 2014 года "О разрешениях и уведомлениях", сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов. В случае отсутствия сведений в информационных системах государственных органов, потенциальный поставщик представляет нотариально уд по остоверенную копию

соответствующего разрешения (уведомления), полученного (направленного) в соответствии с Законом Республики Казахстан от 16 мая 2014 года "О разрешениях и уведомлениях";

- копию свидетельства о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица либо справку о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица, копию удостоверения личности или паспорта (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);
- копию устава юридического лица (если в уставе не указан состав учредителей, участников или акционеров, то также представляются выписка из реестра держателей акций или выписка о составе учредителей, участников или копия учредительного договора после даты объявления закупа);
- сведения об отсутствии (наличии) налоговой задолженности налогоплательщика, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям, отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование, полученные посредством веб-портала "электронного правительства";
- подписанный оригинал справки банка, в котором обслуживается потенциальный поставщик, об отсутствии просроченной задолженности по всем видам его обязательств, длящейся более трех месяцев перед банком, согласно типовому плану счетов бухгалтерского учета в банках второго уровня, ипотечных организациях и акционерном обществе "Банк Развития Казахстана", утвержденному постановлением Правления Национального Банка Республики Казахстан, по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения (если потенциальный поставщик является клиентом нескольких банков или иностранного банка, то представляется справка от каждого из таких банков, за исключением банков, обслуживающих филиалы и представительства потенциального поставщика, находящихся за границей), выданной не ранее одного месяца, предшествующего дате вскрытия конвертов;
- документы, подтверждающие соответствие потенциального поставщика квалификационным требованиям, установленным пунктом 13 Правил;

И.о.директора



Г.К. Тампишева

Тампишева Г.К

№ п/п	Наименование товаров, работ, услуг	Ед. изм.	ко-во	цена	кол-во	ТОО "Компания "Медлус"		ТОО "ДиАКт	
						цена	сумма	цена	сумма
1	Калибратор протенина 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	196300	196 300	196200	196200		
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	31185	31 185	31100	31100		
3	Калибратор гликозилированного гемоглобина для автоматических систем представляет собой лиофилизированный калибратор на основе сыворотки крови овец. Концентрации компонентов калибратора были скорректированы с целью осуществления оптимальной калибровки с использованием анализаторов для клинической химии Roche	упаковка	1	103000	103 000	102800	102800		
4	лиофилизированный калибратор антистрептолизина на основе сыворотки крови человека	упаковка	1	66000	66 000	65000	65000		
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	163245	163 245	163200	163200		
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	110825	110 825	110800	110800		
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	235000	235 000	234000	234000		
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	126450	126 450	126400	126400	18600	18600
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 °С	упаковка	2	57645	115 290	57600	115200		
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	упаковка	1	283000	283 000	282800	282800		
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: Антитромбин III человека	упаковка	1	323000	323 000	322700	322700		
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	283000	283 000	282800	282800		
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	103255	103 255	103200	103200		
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	168540	168 540	168400	168400		

15	контроль для гликогемоглобина патология, 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	153050	153 050	153000	153000		
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	386550	386 550	386500	386500		
17	Раствор очищающий из комплекта к анализатору Sysmex XP300, 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 достоверность 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	38300	536 200	38200	534800		
18	Раствор изотонический из комплекта к анализатору Sysmex XP300, 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 достоверность 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	46	40400	1 858 400	40300	1853800		
19	Лизирующий раствор из комплекта к анализатору Sysmex XP300. 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 й аммоний 8,5г/л Хлорид натрия 0,6г/л	упаковка	8	115980	927 840	115900	927200		
20	Контрольный материал, из комплекта к анализатору Sysmex XP300. Не более 1,5 мл контрольной крови. проверяет низкий аномальный. Предоставить достоверность 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	4	12100	48 400	12000	48000		
21	Контрольный материал из комплекта к анализатору Sysmex XP300. Не более 1,5 мл контрольной крови. проверяет низкий аномальный. Предоставить достоверность 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	4	12100	48 400	12000	48000		
22	Контрольный материал из комплекта к анализатору Sysmex XP300. Не более 1,5 мл контрольной крови. проверяет низкий аномальный. Предоставить достоверность 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	4	12100	48 400	12000	48000		
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 SYSMEX XS 1000i Предоставить достоверность 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	2	36500	73 000	36400	72800		
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 SYSMEX XS 1000i Предоставить достоверность 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	4	36500	146 000	36400	145600		
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 SYSMEX XS 1000i Предоставить достоверность 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	4	36500	146 000	36400	145600		

26	Лизирующий реагент из комплекта к анализатору SYSMEX XS 1000i 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 достоверность 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	4	33500	134 000	33400	133600		
27	Реагент для окрашивания лейкоцитов из комплекта к анализатору SYSMEX XS 1000i в предварительно разведенных и лизированных образцах крови и окраски лейкоцитов, обеспечивающей возможность подсчета лейкоцитов по 5 субпопуляциям, в гематологических анализаторах крови, объем упаковки не более 42 мл. Предоставить достоверность 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	4	76350	305 400	76300	305200		
28	Реагент для определения количества гемоглобина из комплекта к анализатору SYSMEX XS 1000i, объем упаковки не более 500 мл, нетоксичный, шпанд 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 достоверность от завода-производителя оборудования. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения реагентов не должна противоречить	упаковка	4	22000	88 000	21900	87600		
29	термобумага 57мм		100	195	19 500	190	19000		
30	Рекомбипластин 2Ж (рекомбинантный человеческий тканевый фактор.) - (5+5x20мл, 935 тестов) +2 +8 С к анализатору автоматическому коагулометрическому ACL TOP разных модификаций для диагностики in vitro («закрытая система»), Предоставить достоверность 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	81600	408 000	81500	407500		
31	СингАСил (АЧТВ реагент) - к анализатору автоматическому коагулометрическому ACL TOP разных модификаций для диагностики in vitro («закрытая система»), (5x10мл+5x10мл, 870 тестов), стабильность 30дней при t +2+8 С Предоставить достоверность 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	35980	215 880	35900	215400		
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 достоверность 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	179100	358 200	179000	358000		
33	Контроль фибриногена низкий уровень, контрольный материал (фибриногена), низкий уровень/контроль фибриногена, низкий уровень для автоматического коагулометрического анализатора ACL ELITE/ACL ELITE Предоставить достоверность от завода-производителя оборудования. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования	упаковка	1	58250	58 250	58200	58200		
34	Разбавитель факторов - к анализатору автоматическому коагулометрическому ACL TOP разных модификаций для диагностики in vitro («закрытая система»), (1x100 мл), t +15 +25 С Предоставить достоверность от завода-производителя оборудования. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования	упаковка	5	14100	70 500	14000	70000		
35	Мочный агент - (80 мл)+15 +25 С Предоставить достоверность от завода-производителя оборудования. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования	упаковка	10	13200	132 000	13100	131000		
36	Высокий патологический контроль- к анализатору автоматическому коагулометрическому ACL TOP разных модификаций для диагностики in vitro («закрытая система») (10x1мл), t +2 +8 С Предоставить достоверность 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	73675	73 675	73600	73600		
37	Низкий патологический контроль- к анализатору автоматическому коагулометрическому ACL TOP разных модификаций для диагностики in vitro («закрытая система») (10x1мл), t +2 +8 С Предоставить достоверность 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	76780	76 780	76700	76700		
38	Нормальный контроль -к анализатору автоматическому коагулометрическому ACL TOP разных модификаций для диагностики in vitro («закрытая система») (10x1мл), t +2 +8 С Предоставить достоверность 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	80300	80 300	71900	71900		

39	Кюветы (2400 шт.) Кюветы (2400 шт) - Cuvettes, 2400 cuvettesиз 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	114000	912 000	113800	910400		
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	5600	44 800	5500	44000		
41	Протеин С- (1x8мл, 4x2,5мл) 74 тестанз 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	268800	268 800	268500	268500		
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 1x4x +15 +25 С	упаковка	12	100000	1 200 000	99800	1197600		
43	Калибровочная плазма - к анализатору автоматическому коагулометрическому ACL TOP разных модификаций для диагностики in vitro («закрытая система») (10x1ml) 1+2 +8 С Предоставить доверенность от завода-производителя оборудования. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования (разведенным). Нижние пределы измерения Нижний предел обнаружения теста Нижний предел обнаружения: 0.005 мкМЕ/мл	упаковка	2	78150	156 300	78100	156200		
44	ТТГ Иммуотест для in vitro диагностики. Предназначен для количественного определения тиреотропина в сыворотке и плазме человека. Принцип «сэндвич». 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. 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	148000	444 000	147700	443100		
45	ТТГ калибратор для автоматических систем/состоит из матрицы сыворотки крови лошади и матрицы сыворотки крови человека с человеческим ТТГ (TSH Sal2) 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	47900	47 900	47800	47800		
46	Т3 Иммуотест 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	152850	152 850	152700	152700		
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	46400	46 400	46300	46300		
48	Т4 Иммуотест 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	упаковка	2	152850	305 700	152700	305400		
49	Калибровочный набор Т4 предназначен для калибровки количественного анализа Elecsys Т4 на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e. Теоретическое обоснование Т4 является буферной/белковой матрицей с добавлением L-тироксина в двух диапазонах концентраций. Набор калибраторов может быть использован со всеми лотами реагентов. Реагенты - рабочие растворы • Т4 : 2 флакона, каждый по 1.0 мл калибратора 1 • Т4: 2 флакона, каждый по 1.0 мл калибратора 2	упаковка	1	45200	45 200	45100	45100		
50	FT3 Иммуотест 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 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	245100	490 200	245000	490000		
51	калибровочный FT3 Калибровочный набор FT3 III предназначен для калибровки количественного анализа Elecsys FT3 III на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e.	упаковка	1	44100	44 100	44000	44000		

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	115400	346 200	115300	345900
53	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 • FT4 II Cal1: 2 флакона, каждый по 1.0 мл калибратора 1 • FT4 II Cal2: 2 флакона, каждый по 1.0 мл калибратора 2 L-тироксина 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)	упаковка	1	58800	58 800	58700	58700
54	АнтиТПО. Иммунотест для in vitro диагностики. Предназначен для количественного определения содержания антител к тиреоидной пероксидазе в человеческой сыворотке крови и плазме. Определение анти-ТПО используется как вспомогательный метод диагностики аутоиммунного тиреоидита. Принцип конкуренции. Общая продолжительность анализа: 18 минут. Диапазон измерений	упаковка	2	168000	336 000	167700	335400
55	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 лиофилизированной сыворотки крови человека с добавлением анти-ТПО антител в двух диапазонах концентраций. Набор калибраторов может быть использован со всеми лотами реагентов.	упаковка	1	46000	46 000	45800	45800
56	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 лиофилизированной сыворотки крови человека с добавлением анти-ТПО антител в двух диапазонах концентраций. Набор контролей может быть использован со всеми лотами реагентов.	упаковка	1	155265	155 265	155200	155200
58	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 нг/мл и примерно 2500 нг/л или нг/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 матрице 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).	упаковка	2	38000	76 000	37900	75800
59	Калибровочный набор Тропонин Т 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 (рекомбинант, человеческий) в двух диапазонах концентраций (приблизительно 0.075 нг/мл и приблизительно 10 нг/мл) в матрице 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 лиофилизированной сыворотки крови человека с добавлением	упаковка	2	47000	94 000	46850	93700
60	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 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	упаковка	1	1552000	1 552 000	1552000	1552000
61	Калибровочный набор проBNP Для 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.	упаковка	1	45100	45 100	45000	45000
62	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).	упаковка	1	168100	168 100	168000	168000

63	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 бычьей сыворотки.	упаковка	1	47950	47 950	47900	47900
64	Интерлейкин 6 Иммуноцест 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 иммуноцест ECLIA предназначен для использования на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e. Анализатор автоматически рассчитывает концентрацию аналита в каждой пробе в пг/мл.	упаковка	2	470000	940 000	469000	938000
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 • 1: 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 матрице лошадиной сыворотки.	упаковка	1	94100	94 100	94000	94000
66	прокальцитонин Иммуноцест для in vitro диагностики. Предназначен для количественного определения прокальцитонина в сыворотке и плазме	упаковка	2	1030000	2 060 000	1029000	2058000
67	гепатит В Иммуноанализ для качественного определения in vitro поверхностного	упаковка	3	110000	330 000	109800	329400
68	гепатит С представляет собой in vitro диагностический тест для качественного определения антител к вирусу гепатита в сыворотке и плазме крови человека. Электрохемилюминесцентный иммуноцест предназначен для использования на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas	упаковка	3	243000	729 000	242900	728700
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	69300	69 300	69200	69200
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: • 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 pH 13.2); детергент ≤ 1 %.	упаковка	12	45000	540 000	44800	537600
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: 1,2,3,4 • Подготовка электродов • Перенос реакционной смеси • Промывка микроэлектродов, 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, pH 6.8.	упаковка	12	38900	466 800	38700	464400
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). Нижний предел измерения Нижний предел обнаружения теста 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	156255	156 255	156000	156000
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 • 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 матрице лошадиной сыворотки крови; консервант	упаковка	1	45500	45 500	45400	45400
74	Набор контролей универсальный одержит лиофилизированную контрольную сыворотку на основе сыворотки крови человека в двух диапазонах концентраций. Контроли используются для мониторинга точности и воспроизводимости иммуноцестов Elecsys. Реагенты - рабочие растворы • PC U1: 2 фла. для 2 x 3.0 мл контрольной сыворотки крови (человека) • PC U2: 2 фла. для 2 x 3.0 мл контрольной сыворотки крови (человека)	упаковка	1	46000	46 000	45800	45800
75	Набор контролей для кардиомаркеров содержит лиофилизированную контрольную сыворотку на основе сыворотки крови человека в двух диапазонах концентраций. Контроли используются для мониторинга точности и воспроизводимости иммуноцестов. Реагенты - рабочие растворы • 2 флакона для 2.0 мл контрольной сыворотки каждый флакона для 2.0 мл контрольной сыворотки каждый	упаковка	1	76855	76 855	76700	76700

76	Набор контрольных сывороток предназначен для определения антигенов и антител иммунохимическим методом на анализаторах Elecsys и Cobas e. Теоретическое обоснование Набор содержит лиофилизированную контрольную сыворотку на основе матрицы сыворотки крови человека в двух диапазонах концентрации. Контроли используются для мониторинга точности и воспроизводимости иммуноанализов Реагенты - рабочие растворы • 2 фла., каждый на 2.0 мл контрольной сыворотки • 2 фла., каждый на 2.0 мл контрольной сыворотки	упаковка	1	155265	155 265	155100	155100		
77	промывочный раствор объем 500 мл.								
78	наконечники для анализатора Cobas E-411	упаковка	8	23200	185 600	23100	184800		
79	микро пробирки для анализатора Cobas E-411		10	247000	2 470 000	246000	2460000		
80	куветы для анализатора Cobas E-411		10	188000	1 880 000	187000	1870000		
			1	159200	159 200	159200	159200		
81	Тромборель Реагент Человеческий высокочувствительный тромбопластин для определения ПВ (ПТИ), МНО, фибриногена и факторов II, V, VII, X. Состав: лиофилизированный человеческий плацентарный тромбопластин (≤ 60 г/л), хлорид кальция (прибл. 1,5 г/л), стабилизаторы. Консерванты: гентамицин (0,1 г/л), 5-хлор-2-метил-4-изотиазол-3-он и 2-метил-4-изотиазол-3-он (<15 мг/л). Фасовка и количество тестов:	упаковка	60	59000	3 540 000	58900	3534000		
82	мультифибрин Реагент для определения тромбинового времени 2*10 на 200 исследований на анализатор гемостаза CA-660 Состав: телачий сывороточный тромбин (50 МЕ/мл), пептид, замедляющий агрегацию фибрина (гли-про-арг-про-ала-амид, 0,15 г/л), хлорид кальция (1,5 г/л), гексадиметрин бромид (15 мг/л), полиэтиленгликоль 6000 (0,8 г/л), хлорид натрия (6,4 г/л), Трис (50 ммоль/л), бычий альбумин (10 г/л), Консервант: азид натрия (<1 г/л). Референс-значения: 1,8 - 3,5 г/л		80	41100	3 288 000	41000	3280000		
83	Актин FS Реагент для определения АЧТВ10*10 на 2000 исследований на анализатор гемостаза CA-660 Реагент используется для определения активированного частичного тромбопластинного времени и в других процедурах.	упаковка	40	64600	2 584 000	64500	2580000		
84	Термобумага на анализатор гемостаза CA600	упаковка	50	40000	2 000 000	39800	1990000		
85	куветы к анализатору siemens CA -660 Цветовой код: Прозрачные Объем 3,5 мл, 38мм x 8мм x 14 мм, конические	упаковка	6	285000	1 710 000	284000	1704000		
86	Термобумага на анализатор гемостаза 110*30	упаковка	50	530	26 500	520	26000		
87	хлорид кальция 0,025 10*15 на анализатор гемостаза CA-660 Раствор хлорида кальция применяется как вспомогательный реагент для различных коагулометрических анализов.	упаковка	20	22100	442 000	22000	440000		
88	Набор реагентов. Реагент для определения ALT/ АЛТ Кинетическое определение аланинаминотрансферазы (АЛТ), в сыворотке и плазме человека на биохимических анализаторах. Только для in vitro диагностики. Заметное повышение уровня АЛТ в сыворотке наблюдаются при различных заболеваниях печени, включая гепатит, мононуклеоз и цирроз. Повышенный уровень АЛТ можно наблюдать при вирусном гепатите и других заболеваниях печени еще до проявления других клинических симптомов. количество исследований в одной упаковке.	упаковка	3	32788	98 364		0		
89	Тест-система. Реагент для определения AST /ACT АСТ Кинетическое определение аспаратаминотрансферазы, (ACT),	упаковка	3	32788	98 364		0		
90	Набор реагентов. Реагент для определения /Мочевина Кинетическое определение мочевины в сыворотке, плазме и моче человека Количественное определение мочевины в сыворотке, плазме человека кинетическим методом в УФ-диапазоне на биохимических анализаторах. Только для диагностики in vitro. Повышение уровня мочевины в крови обычно наблюдается при острых или хронических заболеваниях почек. R1 6x51, R2 4x20 количество исследований в одной упаковке	упаковка	5	33029	165 145		0	12500	62500
91	Набор реагентов. Колориметрический фотометрический для количественное определение общего билирубина в сыворотке и плазме человека методом фотометрии в видимом диапазоне на биохимических анализаторах. Только для диагностики in vitro Основные причины повышения количества общего билирубина в крови: поражение клеток печени (гепатиты, цирроз), усиленный распад эритроцитов (гемолитическая анемия), нарушение оттока желчи (например, желчнокаменная болезнь). 2x50, R2 8x4 , количество исследований	упаковка	3	20329	60 987		0		0
92	Набор реагентов. Колориметрический фотометрический тест для количественного определения прямого билирубина в сыворотке или плазме человека методом фотометрии в видимом диапазоне на биохимических анализаторах. Только для диагностики in vitro. Билирубин прямой (билирубин конъюгированный, связанный) - фракция общего билирубина крови. Прямой билирубин повышается при желтухе, развившейся из-за нарушения оттока желчи из печени 2x30, R2 8x4 , количество исследований 322	упаковка	3	20329	60 987		0		0
93	Реагент для определения CREATININE. Колориметрический тест для количественного определения креатинина в сыворотке, плазме или моче человека на биохимических анализаторах. Только для диагностики in vitro. Измерение креатинина	упаковка	10	9980	99 800		0	2500	25000
94	Глюкоза. Реагент для определения. предназначенный для применения в рутинном контроле точности и правильности. Этот продукт содержит специфические заданные значения и диапазоны для 68 анализируемых веществ на широком диапазоне анализаторов. Заданные значения электрофореза также предоставлены в виде % распада общего белка. Анализируемые вещества: Глутаматдегидрогеназа, аполипопротеин А -1, кортизол, медь, α- гидроксипиридат, аполипопротеин В, фолат, цинк D-3- гидроксипиридат, холестерин, простат-специфический антиген, железо, неэстерифицированные жирные кислоты, триглицериды, общий Т3, кислая фосфатаза, лейкоцитаминопептидаза, свободный Т4, кислая фосфатаза (общая), лактатдегидрогеназа, общий Т4, альбумин, липаза (колориметрическая), креатинкиназа, витамин В12, щелочная фосфатаза (шф), липаза (турбидиметрическая), аланинаминотрансфераза, лактат, амилаза, магний, дигоксин, амилаза (панкреатическая), осмольность, гентамицин, иммуноглобулин А, аспаратаминотрансфераза, фосфат (неорганический), литий, иммуноглобулин G, бикарбонат, калий, парацетамол, иммуноглобулин М, желчные кислоты, натрий, салицилат, общий белок, билирубин (прямой), мочевина, теофиллин, трансферрин, билирубин (общий), мочевая кислота, тобрамицин, холинэстераза, кальций, альбумин, хлорид, α-1-глобулин, креатинин, α-2-глобулин, глюкоза, β-1-глобулин, гамма-глутаминотрансфераза. 20*5	упаковка	5	16321	81 605		0	2500	12500

95	Набор реагентов. Всобъемлющий контрольный материал предназначенный для применения в рутинном контроле точности и правильности. Этот продукт содержит специфические заданные значения и диапазоны для 68 анализируемых веществ на широком диапазоне анализаторов. Заданные значения электрофореза также предоставлены в виде % распада общего белка. Анализируемые вещества: Г-глутаматдегидрогеназа, аполипротеин А-1, кортизол, медь, α -гидроксibuтират, аполипротеин В, фолат, цинк D-3-гидроксibuтират, холестерин, простат-специфический антиген, железо, неэстерифицированные жирные кислоты, тиреостимулирующий гормон, общая железосвязывающая способность, триглицериды, общий ТЗ, кислая фосфатаза (общая), лактадегидрогеназа, свободный Т4, кислая фосфатаза (колориметрическая), креатинкиназа, витамин В12, щелочная фосфатаза (шф), липаза (турбидиметрическая), аланинаминотрансфераза, лактат, амилаза, магний, диоксин, амилаза (панкреатическая), осмоляльность, гентамицин, иммуноглобулин А, аспаратаминотрансфераза, фосфат (неорганический), литий, иммуноглобулин G, бикарбонат, калий, парацетамол, иммуноглобулин М, желчные кислоты, натрий, салицилат, общий белок, билирубин (прямой), мочевины, теофиллин, трансферрин, билирубин (общий), мочевины, мочевины, холинэстераза, кальций, альбумин, хлорид, α -1-глобулин, креатинин, α -2-глобулин, глюкоза, β -1-глобулин, гамма-глутаминотрансфераза. 20*5	упаковка	1	140788	140 788	0	0	0
96	Мультисымоворотка человеческая клиническая.	упаковка	1	132985	132 985	0	0	0
97	Мульти-аналитический калибратор предназначенный для применения в калибровке широко распространенных параметров клинической химии. Специфические значения метода, прибора и температуры предоставлены для 41 анализируемого вещества на широком диапазоне клинических анализаторов. Анализируемые вещества: холестерин, кислая фосфатаза (не простатическая), холинэстераза, калий, триглицериды, кислая фосфатаза (простатическая), креатинин, натрий, кислая фосфатаза (общая), d-3-гидроксibuтират, общая железосвязывающая емкость, альбумин, гамма-глутаминотрансфераза, мочевины, креатинкиназа, щелочная фосфатаза (шф), глутаматдегидрогеназа, мочевины, мочевины, аланинаминотрансфераза, глюкоза, амилаза (панкреатическая), α -гидроксibuтират дегидрогеназа, литий, амилаза (общая), железо, аспаратаминотрансфераза, лактат, бикарбонат, лактадегидрогеназа, общий белок, желчные кислоты, аланинаминотрансфераза, билирубин (прямой), липаза, билирубин (общий), магний, медь, кальций, фосфат (неорганический), цинк, хлорид. 20*5	упаковка	1	144281	144 281	0	0	0
98	Набор реагентов.	упаковка	1	63227	63 227	0	7000	7000
99	общий белок. Колориметрический фотометрический тест для количественного определения общего белка в сыворотке или плазме человека методом фотометрии в видимом диапазоне на биохимических анализаторах. Только для диагностики in vitro. Общий белок определяют с целью диагностики и лечения различных заболеваний, в частности, заболеваний печени, почек или костного мозга, а также нарушений обмена веществ. 2*500, количество исследований 5000	упаковка	3	16096	48 288	0	4000	12000
100	Набор реагентов. Колориметрический ферментативный тест для количественного определения холестерина в сыворотке или плазме человека. Количественное определение холестерина в сыворотке и плазме человека ферментативным колориметрическим методом на биохимических анализаторах. Только для диагностики in vitro. Определение концентрации общего холестерина играет только роль фактора необходимости дальнейшего исследования метаболизма липопротеинов (ЛПВП, ЛПНП и триглицеридов) SНОD-РАР 6*100.	упаковка	5	38293	191 465	0	19500	97500
101	щелочной моющий раствор 500 мл. для анализатора САПФИР -400	упаковка	5	40000	200 000	39800	199000	0
102	кислотный моющий раствор 500 мл. для анализатора САПФИР -400	упаковка	5	40000	200 000	39800	199000	0
103	лэветы к анализатору (60шт) САПФИР 400. пластиковые емкости предназначенные для измерения концентрации образца	упаковка	4	507131	2 028 524	0	0	0
	итого				56 229 665		40074400	235100