

УТВЕРЖДАЮ:

КГП на ПХВ «Атырауский областной онкологический диспансер»

Директор

Сапарова Э.К.
2024г.



Протокол №30

об итогах закупа «медицинские изделия и лекарственные средства» способом запроса ценовых предложений согласно Правилам, утвержденным Постановлениями Правительства Республики Казахстан от 07 июня 2023 года №110

26 июля 2024 года

г.Атырау

1. Заказчик: КГП на ПХВ «Атырауский областной онкологический диспансер» Управление здравоохранения Атырауской области, г.Атырау, ул. Владимирского, 2.
2. Организатор: КГП на ПХВ «Атырауский онкологический диспансера» Управление здравоохранения Атырауской области, г.Атырау, ул. Владимирского, 2.
3. Предмет закупки: Закуп медицинских изделий и лекарственных средств:

№	Наименование товара	Характеристика товара	Ед. изм.	Кол-во
Расходные материалы для биохимического анализатора Gesan CHEM 300 Plus				
1	Calibrated halogen Lamp (Галогеновая лампа)	Источник света, лампа накаливания, в баллон которой добавлен буферный газ: пары галогенов. Колба лампы изготовлен из кварцевого стекла. Галогенные лампы очень чувствительны к жировым загрязнениям. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	шт	4
2	Reaction Cell pack of 200 pcs (реакционные кюветы, уп 200 шт)	Реакционные кюветы особой формы для биохимического анализатора из оптического стекла предназначены для проведения реакции и снятия результата. Предназначены для профессионального диагностического применения in vitro в клинических лабораториях. Материал: УФ-пропускающий полипропилен. Максимальный реакционный объем: 400 мкл. Длина оптического пути: 6 мм. Параметры кюветы, мм: 27,5 (высота) x 0,6 (ширина) x 0,7 (длина). Фасовка: 80 кювет в упаковке. Кюветы автоматически моются в процессе измерений. Условия хранения: до 42°C, вдали от солнечных лучей света. Срок годности: 10 лет. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	наб	1
3	ALT-GPT LR (АланинаминотрансферазаГТ)	Диагностический реагент для количественного определения аланинаминотрансферазы in vitro в сыворотке или плазме на биохимическом анализаторе. Жидкий и готовый к использованию бирагент, определение кинетическим УФ-оптимизированным методом IFCC; для диагностики и лечения некоторых видов заболеваний печени и сердца. Состав: R1- Буфер материалов pH 7.5 80.0 ммоль/л, L-аланин 500.0 ммоль/л, LDH ≥ 1500 Ед/л; R2 - Буфер материалов pH 7.5 80.0 ммоль/л, альфа-кетоглутарат 65.0 ммоль/л, NADH ≥ 1.18 ммоль/л. Хранение и стабильность: - Хранить при температуре 2-8°C. - После вскрытия флаконы R1 и R2 стабильны в течение 90 дней, если их сразу же закрыть и защитить от загрязнения, испарения, прямого света и хранить при правильной температуре. - Стабильность рабочего раствора (R1+ R2): 20 дней при 2-8°C. Фасовка: R1 6x40мл+R2 6x10мл Аналитические характеристики. Линейность: реакция является линейной в диапазоне концентраций от 2,5 до 400 Ед/л. Аналитическая	наб	16

		<p>чувствительность. Чувствительность теста по пределу обнаружения составляет 2,5 Ед/л.</p> <p>Внутрианалитическая сходимость (межсерийная). Среднее значение (Ед./л) N = 41.15 H = 130,50; С.О. N = 1,53 H = 2,09; К.В.% N = 3,71 H = 1,60. Внутрианалитическая сходимость (внутрисерийная): среднее значение (Ед./л) N = 41,55 H = 131,65; С.О. N = 1,40 H = 2,35; К.В.% N = 3,36 H = 1,78. Соответствует Регламенту (ЕС) № 1272/2008 - CLP (и последующими поправками) и Директиве 88/379 / СЕЕ. Предел interfering веществ: билирубин ≤ 30 мг / дл; триглицериды ≤ 1000 мг / дл; аскорбиновая кислота ≤ 25 мг / дл; гемолизированные образцы не следует использовать для анализа. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>		
4	<p>AST-GOT LR (АспаратаминотрансферазаGT)</p>	<p>Диагностический реагент для количественного определения аспаратаминотрансферазы <i>in vitro</i> в сыворотке или плазме на биохимическом анализаторе. Жидкий и готовый к использованию бирагент, определение кинетический УФ-оптимизированным методом IFCC; в диагностике и лечении некоторых видов заболеваний печени и сердца. Состав: R1 - Буфер материалов pH 7.8 80.0 ммоль/л, L-аспарат 240.0 ммоль/л, LDH ≥ 1800 Ед/л, MDH ≥ 800 Ед/л; R2 – Буфер материалов pH 7.8 80.0 ммоль/л, Альфа-кетоглутарат 65,0 ммоль/л, NADH ≥ 1.18 ммоль/л;</p> <p>Хранение и стабильность:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Хранить при температуре 2-8°C. - После вскрытия флаконы R1 и R2 стабильны в течение 90 дней, если их сразу же закрыть и защитить от загрязнения, испарения, прямого света и хранить при правильной температуре. Стабильность рабочего раствора (R1+ R2): 20 дней при 2-8°C. Фасовка: R1 6x40мл+R2 6x10мл. Реакция линейна до концентрации 400 ед/л. Чувствительность теста по пределу обнаружения составляет 2.4 Ед/л. <p>Внутрианалитическая сходимость (межсерийная): среднее значение (Ед./л); N = 39,70 H = 130,35; D.S. N = 1,45 H = 2,17; К.В.% N = 3,66 H = 1,67. Внутрианалитическая сходимость (внутрисерийная): среднее значение (Ед./л); N = 41.32 H = 131.63; D.S. N = 1,34 H = 2,17 ; К.В.% N = 3,25 H = 1,63. Соответствует Регламенту (ЕС) № 1272/2008 - CLP (и последующими поправками) и Директиве 88/379 / СЕЕ. Предел interfering веществ: билирубин ≤ 30 мг / д; триглицериды ≤ 1000 мг / дл; аскорбиновая кислота ≤ 25 мг / дл. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p> 	наб	16
5	<p>UREA UV LR (Мочевина LR)</p>	<p>Диагностический реагент для количественного определения мочевины <i>in vitro</i> в сыворотке, моче или плазме на биохимическом анализаторе. Жидкий и готовый к использованию бирагент, детекция кинетическим УФ-методом, Уреаза GLDH; для диагностики почечной дисфункции или обструкции мочевыводящих путей. Состав: R1- Буфер материалов pH 7.6 130.0 ммоль/л, ADP 1.2 ммоль/л, уреазы ≥ 8000 ед/л, GLDH ≥ 1500 ед/л. R2 - Буфер материалов pH 10.2 100.0 ммоль/л, Альфа-кетоглутарат 65,0 ммоль/л, NADH 1.20 ммоль/л. Хранение и стабильность:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Хранить при температуре 2-8°C. После вскрытия флаконы R1 и R2 стабильны в течение 90 дней, если их сразу же закрыть и защитить от загрязнения, испарения, прямого света и хранить при правильной температуре. Стабильность рабочего раствора (R1 + R2): 20 дней при 2-8°C. Фасовка: R1 6x40мл+R2 6x10мл. Линейность: реакция является линейной до концентрации 200 мг/дл (33,3 ммоль/л) диапазоном 4,9-200 мг/дл (0,81-33,3 ммоль/л). Аналитическая чувствительность: чувствительность теста по пределу обнаружения составляет 3.0 мг/дл (0.50 ммоль/л). Внутрианалитическая сходимость (межсерийная): среднее значение (мг/дл) N = 40,40 H = 150,95; S. D. N = 1,50 H = 2,18; К.В.% N = 3,70 H = 1,44. Внутрианалитическая сходимость (внутрисерийная): Среднее значение (мг/дл); N = 40,63 H = 	наб	16

		152,05; S. D. N = 1,20 H = 2,46; К.В.% N = 2,95 H = 1,62. Соответствует Регламенту (ЕС) № 1272/2008 - CLP (и последующими поправками) и Директиве 88/379 / СЕЕ. Фактор конверсии: мочевины [мг / дл] x0,1665 = мочевины [ммоль / л]. Предел интерферирующих веществ: билирубин ≤ 20 мг / дл; триглицериды ≤ 1000 мг / дл; гемоглобин ≤ 100 мг / дл. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.		
6	CREATININE (ENZYMATIC) - Креатинин (энзиматический)	Набор для количественного измерения концентрации креатинина в сыворотке или плазме энзиматическим колориметрическим методом. В первой реакции креатиназа и саркозиноксидаза использовались при ферментативном гидролизе эндогенного креатина с образованием перекиси водорода, которая удаляется каталазой. Во второй реакции каталаза ингибируется азидом натрия, при этом добавляются креатиназа и 4-аминоантипирин (4-АА), и только креатин, образующийся из креатинина креатининазой, последовательно гидролизуются креатиназой и саркозиноксидазой с образованием перекиси водорода. Этот вновь образовавшийся пероксид водорода был измерен в совместной реакции, катализируемой пероксидазой, с N-этил-н-сульфопропил-мтолуидином (ТОПС)/4-АА в качестве хромогена. Состав: R1 - MOPS 25 ммоль/л, ТОПС 0,5 ммоль/л, креатиназа 10 КЕд/л, саркозиноксидаза 5 КЕд/л, каталаза 3 КЕд/л, EDTA 1 ммоль/л, рН 7,5; R2 - MOPS 90 ммоль/л, кретининаза 30 КЕд/л, пероксидаза, рН 7,5, азид натрия 0,5 г/л. Диапазон измерения: 0-180 мг/дл. Условия хранения: при температуре 2-8°C реагент стабилен до истечения срока годности; после вскрытия реагент стабилен 8 недель. Фасовка: R1 2x30 мл + R2 2x10 мл. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения	наб	59
7	TOTAL PROTEIN LR - общий белок	Диагностический реагент для количественного определения общего белка <i>in vitro</i> в сыворотке, моче или плазме на биохимическом анализаторе. Жидкий и готовый к использованию реагент, детекция биуретическим методом; для диагностики и лечения различных заболеваний печени и почек, а также нарушений обмена веществ и питания. Состав: R1- гидроксид натрия 350,0 ммоль/л, виннокислый калий-натрий 20,0 ммоль/л, йодистый калий 5,2 ммоль/л, сульфат меди 4,8 ммоль/л. Хранение и стабильность: - Реагент R1 может храниться при температуре 15 - 25°C. - После вскрытия флаконы R1 стабильны до истечения срока годности, если их сразу же закупорить. Фасовка: 6x50мл Линейность: реакция является линейной до концентрации 10 г/дл в диапазоне 0,3-10 г/дл. Аналитическая чувствительность: чувствительность теста по пределу обнаружения составляет 0,5 г/дл. Внутрианалитическая сходимость (межсерийная): среднее значение (мг/дл) N = 5,05 H = 5.23; С.О. N = 0,15 H = 0,16; К.В.% N = 2,97 H = 3,08 Внутрианалитическая сходимость (внутрисерийная): Среднее значение (мг/дл); N = 5.15 P = 5.24; С.О. N = 0,18 P = 0,21; К.В.% N = 3,41 P = 3,92. Соответствует Регламенту (ЕС) № 1272/2008 - CLP (и последующими поправками) и Директиве 88/379 / СЕЕ. Предел интерферирующих веществ: билирубин ≤ 30 мг / дл; гемоглобин ≤ 500 мкг / дл. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	наб	17
8	GLUCOSE LR (Глюкоза LR)	Диагностический реагент для количественного определения глюкозы <i>in vitro</i> в сыворотке, моче или плазме на биохимическом анализаторе. Жидкий и готовый к использованию монореагент, детекция ферментативным колориметрическим методом GOD-POD; в диагностике и лечении нарушений углеводного обмена, таких как	наб	17

		<p>сахарный диабет, гипогликемия и гипергликемия. Состав: R1 - Фосфатный буфер pH 7,4 100,0 ммоль/л, фенол 9,0 ммоль/л, GOD \geq 15000 Ед/л, POD \geq 1200 Ед/л. R2 - 4-аминофеназон 80,0 ммоль/л.</p> <p>Хранение и стабильность: - Хранить набор при 2-8°C. Не замораживать реагенты. - После вскрытия флаконы R1 и R2 стабильны в течение 90 дней, если их сразу же закрыть и защитить от загрязнения, испарения, прямого света и хранить при правильной температуре. Стабильность рабочего раствора (R1+R2): 60 дней при 2-8°C. Фасовка: 6x50мл. Линейность: реакция является линейной в диапазоне концентраций от 3,1 мг/дл (0,17 ммоль/л) до 500 мг/дл (34,6 ммоль/л). Аналитическая чувствительность: чувствительность теста по пределу обнаружения составляет 3,1 Ед/л (0,17 ммоль/л). Внутрианалитическая сходимость (межсерийная): среднее значение (мг/дл); N = 94,88 H = 246,65; С.О. N = 1,60 H = 6,51; К.В.% N = 1,72 H = 2,64. Внутрианалитическая сходимость (внутрисерийная): Среднее значение (мг/дл); N = 92,55 H = 249,22; S.D N = 2,40 H = 3,03; К.В.% N = 2,53 H = 1,22. Соответствует Регламенту (ЕС) № 1272/2008 - CLP (и последующими поправками) и Директиве 88/379 / СЕЕ. Фактор конверсии Глюкоза [мг / дл] x 0,05551 = глюкоза [ммоль / л]. Предел интерферирующих веществ: билирубин \leq 15 мг / дл; триглицериды \leq 1000 мг / дл; гемоглобин \leq 300 мг / дл; аскорбиновая кислота \leq 35 мг / дл.</p> <p>Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>		
9	POTASSIUM LR - Калий LR	<p>Набор для измерения содержания калия в сыворотке, плазме или моче. Турбидиметрический метод. Калий высвобождается тромбоцитами во время процесса покрытия, поэтому уровень калия в сыворотке крови немного выше, чем в плазме.</p> <p>Принцип измерения: тетрафенилбор осаждается с ионами калия, образуя мутность, пропорциональную концентрации калия в образце.</p> <p>Состав: Tris-буфер 30,0 ммоль/л; NA-TPB 134,0 ммоль/л; борная кислота 250 ммоль/л.</p> <p>Условия хранения: хранить набор при 15-25°C. После вскрытия флакон R1 стабилен в течение 60 дней.</p> <p>Диапазон измерения: 0,05-10,00 ммоль/л.</p> <p>Чувствительность теста с точки зрения предела обнаружения составляет: 0,05 ммоль/л.</p> <p>Фасовка: R1 6x20 мл.</p> <p>Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	наб	28
10	AMYLASE LR (Альфа амилаза LR)	<p>Диагностический реагент для количественного определения in vitro α-амилаза в сыворотке или плазме. Измерения активности амилазы используются для диагностики и лечения панкреатит. Кинетический анализ Амилаза гидролизует CNPG3 до полимеров глюкозы + 4-NP. В скорость увеличения абсорбции за счет п-нитрофенола пропорциональна</p> <p>активность амилазы в образце. Стабильность реагента: 90 дней. Фасовка: 6x10мл. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	наб	59
11	CHOLESTEROL LR MONOREAGENT (Холестерин LR)	<p>Набор для измерения холестерина в сыворотке или плазме. Ферментативный колориметрический метод количественного определения холестерина. R1 Буфер материала pH 6.8 100 ммоль/л; эстераза холестерина - 500 Ед/л; оксидаза холестерина - 800 Ед/л; фенол пероксидаза - 2500 Ед/л; 4-аминофеназон - ммоль/л. Хранить при температуре 2-8°C. После вскрытия флаконы R1 стабильны в течение 90</p>	наб	17

		дней.Фасовка:6x50мл.Чувствительность теста по пределу обнаружения составляет 2,80 Ед/л.Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.		
12	TOTAL BILIRUBIN LR - общий билирубин LR	<p>Диагностический реагент для количественного определения прямого билирубина in vitro в сыворотке или плазме на биохимическом анализаторе. Жидкий и готовый к применению бирагент, принцип детекции по конечной точке колориметрическим методом Йендрашик-Гроффе модифицированным; в диагностике и лечении различных заболеваний печени и нарушений обмена веществ. Состав: R1 - Сульфаниловая кислота 22,0 ммоль/л, консерванты и поверхностно-активные вещества, не являющиеся анионными. R2 - Нитрит натрия 0.35 ммоль/л. Хранение и стабильность:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Хранить набор при 15-25°C. Не замораживать реагенты. - После вскрытия флаконы R1 и R2 стабильны в течение 90 дней, если их сразу же закрыть и защитить от загрязнения, испарения, прямого света и хранить при правильной температуре. Стабильность рабочего раствора (R1+ R2): 14 дней при 2-8°C. Фасовка: R1 6x40мл+R2 6x10мл. <p>Линейность: реакция является линейной в диапазоне концентраций от 0,04 до 10 мг/дл. Аналитическая чувствительность: чувствительность теста по пределу обнаружения составляет 0.04 Ед/л.</p> <p>Внутрианалитическая сходимость (межсерийная): Среднее значение (мг/дл) N = 0,82 H = 2,32; С.О. N = 0,02 H = 0,06; К.В.% N = 2,67 H = 2,62. Внутрианалитическая сходимость (внутрисерийная): Среднее значение (мг/дл); N = 0,82 H = 2,31; С.О. N = 0,02 H = 0,05; К.В.% N = 2,69 H = 1,96. Соответствует Регламенту (ЕС) № 1272/2008 - CLP (и последующими поправками) и Директиве 88/379 / СЕЕ. Предел интерферирующих веществ: триглицериды ≤ 500 мг / дл; гемоглобин ≤ 200 мг / дл.</p> <p>Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	наб	16
13	DIRECT BILIRUBIN LR - Прямой билирубин LR	<p>Диагностический реагент для количественного определения прямого билирубина in vitro в сыворотке или плазме на биохимическом анализаторе. Жидкий и готовый к применению бирагент, принцип детекции по конечной точке колориметрическим методом Йендрашик-Гроффе модифицированным; в диагностике и лечении различных заболеваний печени и нарушений обмена веществ.</p> <p>Состав: R1 - Сульфаниловая кислота 22,0 ммоль/л, консерванты и поверхностно-активные вещества, не являющиеся анионными. R2 - Нитрит натрия 0.35 ммоль/л.</p> <ul style="list-style-type: none"> - Хранить набор при 15-25°C. Не замораживать реагенты. - После вскрытия флаконы R1 и R2 стабильны в течение 90 дней, если их сразу же закрыть и защитить от загрязнения, испарения, прямого света и хранить при правильной температуре. <p>Стабильность рабочего раствора (R1+ R2): 14 дней при 2-8°C. Фасовка: R1 6x40 мл + R2 6x10 мл.</p> <p>Линейность: реакция является линейной в диапазоне концентраций от 0,04 до 10 мг/дл.</p> <p>Чувствительность теста по пределу обнаружения составляет 0.04 Ед/л.</p> <p>Внутрианалитическая сходимость (межсерийная): Среднее значение (мг/дл) N = 0,82 H = 2,32; С.О. N = 0,02 H = 0,06; К.В.% N = 2,67 H = 2,62. Внутрианалитическая сходимость (внутрисерийная): Среднее значение (мг/дл); N = 0,82 H = 2,31; С.О. N = 0,02 H = 0,05; К.В.% N = 2,69 H = 1,96. Соответствует Регламенту (ЕС) № 1272/2008 - CLP (и последующими поправками) и Директиве 88/379 / СЕЕ. Предел интерферирующих веществ: триглицериды ≤ 500 мг / дл; гемоглобин ≤ 200 мг / дл.</p> <p>Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем</p>	наб	16

		стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.		
14	EXTRA WASH - дополнительная промывка	Чистящий раствор на щелочной основе. Очиститель стабилен до конца указанного месяца срока годности при хранении при температуре 2-25 °С и предотвращении загрязнения. Не замораживать. Фасовка: 6x50 мл. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	наб	20
15	CALCIUM ARSENAZO LR - Арсеназо кальций LR	Диагностический реагент для количественного определения кальция in vitro в сыворотке, моче или плазме на биохимическом анализаторе. Принцип детекции конец точки. Жидкий и готовый к использованию реагент, предназначен для диагностики и лечения заболеваний паразитовидной железы, различных костных заболеваний, хронических заболеваний почек, мочекаменной болезни и тетании (преходящих мышечных сокращений или спазмов). Состав: R1- Буфер материалов pH 6.8 100 ммоль/л, Арсеназо 0,40 ммоль/л. Хранение и стабильность: - Хранить при температуре 15-25°C. - После вскрытия флаконы R1 стабильны в течение 90 дней, если их сразу же закрыть и защитить от загрязнения, испарения, прямого света и хранить при правильной температуре. Фасовка: 6x50мл. Линейность: Реакция является линейной в диапазоне концентраций от 1,2 до 16 мг/дл. Аналитическая чувствительность: Чувствительность теста по пределу обнаружения составляет 1,2 мг/дл. Стабильность калибровки: 60 дней. Внутрианалитическая сходимость (межсерийная): Среднее значение (мг/дл) N = 8,89 H = 13,91; С.О. N = 0,19 H = 0,26; К.В.% N = 2,17 H = 1,89 Внутрианалитическая сходимость (внутрисерийная): Среднее значение (мг/дл) N = 8,69 H = 13,93; С.О. N = 0,20 H = 0,29; К.В.% N = 2,33 H = 2,06. Соответствует Регламенту (ЕС) №1272/2008 - CLP и Директиве 88/379 / СЕЕ. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	наб	17
16	SERACAL (калибратор)	Мультипараметровый калибратор, предназначенный для проведения калибровки клинического химического анализа. Состав: лиофилизированная сыворотка. Хранение и стабильность: до восстановления, при хранении при 2-8°C, контрольный образец стабилен до истечения срока годности. После растворения сыворотка стабильна: 8 часов если хранилась при +25° С; 7 дней если хранилась при +4°C; 30 дней если хранилась при -20° С. Фасовка: 6x5мл или 6x3мл. Соответствует Регламенту (ЕС) №1272/2008 - CLP и Директиве 88/379 / СЕЕ. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	наб	3
17	SERACONTROL N - контроль сыворотки Н	Проанализированный материал для контроля качества для мониторинга эффективности количественного определения различных аналитов in vitro. Лиофилизированный контроль на основе сыворотки человека. Концентрация находится на нормальном уровне. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации аналита для конкретной партии. Хранение и стабильность: до восстановления, при хранении при 2-8°C, контрольный образец стабилен до истечения срока годности. После растворения сыворотка стабильна: 8 часов если хранилась при +25°C; 7 дней если хранилась при +4°C; 30 дней если хранилась при -20° С. Фасовка: 6x5мл. Соответствует Регламенту (ЕС) №1272/2008 - CLP и Директиве 88/379 / СЕЕ. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем	наб	5

		стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.		
18	SERACONTROL P - контроль сыворотки П	Материал для контроля качества для мониторинга результатов количественного определения in vitro различных аналитов. Лиофилизированный контроль на основе сыворотки человека. Концентрация находится на пограничном патологическом уровне. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации аналита для конкретной партии. Хранение и стабильность: до восстановления, при хранении при 2-8 °С, контрольный образец стабилен до истечения срока годности. После растворения сыворотка стабильна: 8 часов если хранилась при +25° С; 7 дней если хранилась при +4° С; 30 дней если хранилась при -20° С. Фасовка: 6x5мл. Соответствует Регламенту (ЕС) №1272/2008 - CLP и Директиве 88/379 / СЕЕ. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	наб	5
19	SISTEMIC SOLUTION (Системный раствор)	Общий раствор экстра используется для промывки кювет. Благодаря превосходному снижению поверхностного натяжения, он эффективно удаляет широкий спектр загрязнений и легко смывается деионизированной водой. Промывка кювет стабильна до истечения срока годности, если хранится при 15-25°С, закрыта после взятия, защищена от загрязнения. Фасовка: 6x50мл. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	наб	5
Расходные материалы для анализатора коагуляции крови Sysmex CA-660				
20	Пробирки для образцов конические, уп(4мл x 100 шт)	Чашка образца коническая, объем 4мл. Фасовка 100шт/упк. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	уп	3
21	Реакционные кюветы, уп (3 x 1000 шт)	Одноразовые пластиковые реакционные кюветы предназначены для инкубации, проведения реакции и считывания результатов измерения на анализаторе гемостаза. Пластиковая емкость 0.6 мл с фиксирующим кольцом, высота 30 мм, диаметр 8 мм, диаметр кольца - 10 мм. Фасовка: 3000 шт. Размер1 упаковки: 36см x 17см x 17см. Соответствует Директиве 98/79/ЕС Медицинские средства и оборудование для лабораторной диагностики in vitro. Пластиковые конические чашечки для образцов емкостью 3.5 мл из прозрачного материала. Материал: Полистирол. Фасовка: 1000 шт/уп. Объем 3,5 мл, 38мм x 8мм x 14 мм, конические. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	уп	4
22	Раствор чистящий CA Clean I 1 x 50мл	Предназначен для применения в качестве промывающего реагента при работе на анализаторах факторов свертываемости. Состав: гипохлорит натрия 1,0 % (концентрация активного хлора), рН=11.5. Стабильность после вскрытия (закрытый флакон): при температуре от 2 до 8 °С – 1 месяц. Фасовка: 1x50 мл. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного	уп	26

		обеспечения.		
23	Раствор промывочный CA Clean II 1 x 500мл	Предназначен для применения в качестве промывающего реагента при работе на анализаторах факторов свертываемости Состав: соляная кислота <1%; pH=2.0. Стабильность после вскрытия (закрытый флакон): при температуре от 15 до 25°C - 1 месяц. Фасовка: 1x500мл. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	уп	1
24	Control Plasma N 10 x for 1 ml (Контрольная плазма Control Plasma N 10 x на 1 мл)	Реагент предназначен для ежедневного внутрилабораторного контроля правильности определения параметров свертывающей, противосвертывающей и фибринолитической систем. Состав: лиофилизированная пулированная плазма отобранных здоровых доноров крови, стабилизированная HEPES-буфером (12 г/л); не содержит консервантов. Фасовка: 10x1мл. Стабильность после вскрытия: 4ч при +15 до +25 °С. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	уп	12
25	Control Plasma P 10 x for 1 ml (Контрольная плазма Control Plasma P 10 x на 1 мл)	Реагент предназначен для контроля коагулометрических и фибринолитических тестов в патологических значениях. Состав: лиофилизированная пулированная плазма отобранных здоровых доноров крови, стабилизированная HEPES-буфером (12 г/л); не содержит консервантов. Фасовка: 10 x 1мл. Стабильность после восстановления при температуре от +15 до +25°C - 4ч. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	уп	12
26	Thromborel S 10 x for 4 ml 400 (Реагент для определения Thromborel S 10 x на 4 мл 400)	Реагент для определения протромбинового времени (ПВ) и активности факторов свертывания II, V, VII и 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). Стабильность после восстановления: - при температуре 37 °C - 8 ч. (открытый флакон); - при температуре 15-25 °C 2 дн. (открытый флакон); - при температуре 2-8 °C 5 дн. (закрытый флакон). Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	уп	7
27	Калибратор PT-Multi calibrator 6 x на 1 мл	Комплект калибратора предназначен для применения в качестве реагента для исследования гемостаза. Для определения местного значения МИЧ. Состав: шесть калибровочных плазм для калибровки ПВ. Калибровочная плазма лиофилизирована и калибрована. Стабильность после восстановления (закрытый флакон): - при температуре 2-8 °C 8 ч.; - при температуре 15-25 °C 4 ч.; - при температуре ≤ -18 °C 4 нед. Фасовка 6x1мл. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор	уп	2

		должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.		
28	Thrombin reagent 100 I. U. 10 x for 1 ml (Реагент для определения Тромбина 100 I. U. 10 x на 1 мл)	Реагент для количественного определения тромбинового времени в человеческой плазме. Состав: тромбин (разб.~100 МЕ/мл),стабилизатор, буфер.После распечатывания реагент стабилен не менее 5 дней при температуре от 2 до 8°C;не менее 8ч при температуре от 15 до 25°C.Фасовка 10x1мл. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	уп	25
29	Standard human plasma 10 x for 1 ml (Стандартная плазма 10 x на 1 мл)	Реагент, предназначенный для калибровки различных клоттинговых, хромогенных и иммунологических тестов.Состав:плазма производится из цитратной плазмы, полученную от здоровых доноров крови,стабилизируется раствором буфера HEPES (12 g/l) и лиофилизируется.Фасовка 10x1мл.Стабильность после вскрытия: 4ч при +15 до +25 °С.Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	уп	1
30	Thromboclotin 10 x for 10 ml (Реагент для определения Thromboclotin 10 x на 10 мл)	Реагент для определения тромбинового времени, мониторинга фибринолитической терапии, скрининга нарушений формирования фибрина, в случаях тяжелого состояния дефицита фибриногена на полуавтоматических и автоматических анализаторах системы гемостаза. Состав: лиофилизированный стабилизированный бычий тромбин (2,5 МЕ/мл).Стабильность реагента после вскрытия при температуре от +2 °С до +15 °С не менее 1 недели; при температуре от +15 °С до +22 °С не менее 1 суток; при температуре -20°С не менее 1 месяца, если реагент заморозить после вскрытия. Восстановленная ампула содержит примерно 2,5 единицы НИН тромбина на 1 мл. Точность: коэффициент вариации в рамках серии тестов составляет 1,3 % и 1,9 % соответственно, а от дня к дню – 2,4 % и 7,6 %соответственно. Фасовка: 10x10 мл. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	уп	4
31	Actin FS 10 x 2 ml (Реагент для определения Actin FS 10 x 2 мл)	Реагент для определения АЧТВ показывает высокую чувствительность к дефициту внутренних факторов свертывания (VIII, IX, XI и XII). Состав: очищенные соевые фосфатиды в 1,0 × 10–4 растворе эллаговой кислоты с добавлением буфера, стабилизаторов и консервантов. Форма выпуска должна быть жидкая, готовая к применению. После распечатывания реагент стабилен 7 дн. при температуре от 2 до 15°C. Не замораживать. Фасовка: 10x2 мл. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	уп	7
32	Хлорид кальция 0,025 моль/л 10 x 15 мл	Раствор хлорида кальция применяется как вспомогательный реагент для различных коагулометрических анализов. Состав: раствор CaCl2 0.025 моль/л. Стабильность после вскрытия: 8 недель при +2 до +25 °С. Фасовка: -10x15 мл.Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	уп	3
33	Бумага для принтера	Бумага для термопринтера коагулометра.Для выявления совместимости	уп	3

		с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.		
34	Буфер Оурена вероналовый 10 x 15 мл	Разбавляющий буфер для исследования гемостаза, а также для любого лабораторного исследования, применяющем изотонический барбиталовый буфер с уровнем pH 7,35. Состав: вероналовый буфер Оурена: 2,84 x 10 ⁻² М натрия барбитал в 1,25 x 10 ⁻¹ М натрия хлорид, pH 7,35 ± 0,1. Форма выпуска должна быть жидкая, готовая к применению. Фасовка 10x15мл. После распечатывания реагент стабилен 8 нед. при температуре от 2 до 8°C. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	уп	5
Расходные материалы для гематологического анализатора Sysmex XN-L 450				
35	CELLPACK DCL (Разбавитель цельной крови CELLPACK DCL)	Реагент используется в канале XN-CBC для анализа количества и определения размеров эритроцитов и тромбоцитов с применением метода гидродинамической фокусировки. Кроме того, он используется в качестве фокусирующей жидкости на автоматических гематологических анализаторах, а также, защищает клетки эритроцитов и тромбоцитов, предотвращает обратный поток, действует как изотонический разбавитель и промывает линии анализатора между каждым образцом. Состав: малеиновая кислота <10%. Условия хранения: закрытый реагент хранится при 2-35°C до истечения срока годности; после вскрытия реагент стабилен 60 дней. Фасовка: 1x10 л. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	уп	15
36	SULFOLYSER (Реагент для определения концентрации гемоглобина в крови)	Реагент используется в канале XN-CBC для получения результата по гемоглобину с помощью спектрофотометрии. Ключевым компонентом является лаурилсульфат натрия, молекула, имеющая гидрофобные/гидрофильные части. При смешивании с образцом SLS вызывает лизис эритроцитов, что позволяет гидрофобной части прикрепиться к молекуле гемоглобина. Это вызывает конформационное изменение молекулы гемоглобина, которое приводит к окислению гем-группы из Fe ²⁺ в Fe ³⁺ . После окисления гидрофильная часть SLS присоединяется к гем-группе, образуя стабильный окрашенный комплекс, который затем пропускают через спектрофотометр и считывают при длине волны 555 нм. Состав: лаурилсульфат натрия 1,7 г/л. Условия хранения: закрытый реагент хранится 12 месяцев со дня изготовления при 1-30°C; после вскрытия реагент стабилен 60 дней. Фасовка: 3x500 мл. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	уп	3
37	LYSERCELL WDF (Лизирующий реагент LYSERCELL WDF)	Реагент гемолизует эритроциты, предварительно разбавляя образец 1:60, а мембраны лейкоцитов становятся проницаемыми, что позволяет Fluorocell WDF проникать в клетки для дальнейшего окрашивания. После реакций с реагентами и анализа клеток с использованием флуоресцентной проточной цитометрии различные популяции клеток помещают на скаттерграмму рассеяния канала WDF на основе их бокового рассеянного света (SSC) и бокового флуоресцентного света (SFL). Состав: четвертичные органические аммониевые соли 0,07%, неионогенное поверхностно-активное вещество 0,17%. Условия хранения: закрытый реагент хранится при 2-35°C до истечения срока годности; после вскрытия реагент стабилен 90 дней. Фасовка: 1x2 л. Для	уп	5

		выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.		
38	FLUOROCELL WDF (окрашивающий реагент FLUOROCELL WDF)	Реагент используется для окрашивания ядросодержащих клеток после реакции лизиса. Ядерное и гранулярное содержимое клеток окрашивается, что позволяет дифференцировать клетки благодаря интенсивности их окрашивания и внутренней клеточной сложности. После реакций с реагентами и анализа клеток с использованием флуоресцентной проточной цитометрии различные популяции клеток помещают на скаттерграмму рассеяния канала WDF на основе их бокового рассеянного света (SSC) и бокового флуоресцентного света (SFL). Состав: полиметин 0,002 %, метанол 3,0%, этиленгликоль 96,9%. Условия хранения: закрытый реагент хранится при 2-35°C до истечения срока годности; после вскрытия реагент стабилен 90 дней. Фасовка: 2x22 мл. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	уп	2
39	CELLCLEAN 50 мл	Чистящий раствор для автоматизированных гематологических систем Sysmex, используемый для очистки внутренней системы анализатора чтобы предотвратить оседание органических веществ из остатков образцов или рост бактерий. Состав: гипохлорит натрия (концентрация активного хлора 5,0 %). Условия хранения: закрытый раствор хранится при 2-35°C в темном месте 12 месяцев со дня изготовления; после вскрытия реагент стабилен 60 дней. Фасовка: 1x50 мл. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	уп	6
40	XN-L Check L1 (Контрольная кровь XN-LCheck L1)	Контрольный материал низкого диапазона (первый уровень) предназначен для использования в качестве гематологической контрольной крови общего подсчета клеток крови (CBC), дифференциального анализа лейкоцитов и параметров ретикулоцитов на приборах серии Sysmex XN-L. Использование стабилизированных клеточных препаратов для контроля гематологического оборудования является общепринятой процедурой. Состав: стабилизированные эритроциты человека, лейкоциты и тромбоцитарный компонент в консервирующей среде. Условия хранения: закрытый контрольный материал хранится при 2-8°C до истечения срока годности; после вскрытия контрольный реагент стабилен 15 дней. Фасовка: 1x3 мл. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый контрольный материал должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	амп	18
41	XN-L Check L2 (Контрольная кровь XN-LCheck L2)	Контрольный материал нормального диапазона (второй уровень) предназначен для использования в качестве гематологической контрольной крови общего подсчета клеток крови (CBC), дифференциального анализа лейкоцитов и параметров ретикулоцитов на приборах серии Sysmex XN-L. Использование стабилизированных клеточных препаратов для контроля гематологического оборудования является общепринятой процедурой. Состав: стабилизированные эритроциты человека, лейкоциты и тромбоцитарный компонент в консервирующей среде. Условия хранения: закрытый контрольный материал хранится при 2-8°C до истечения срока годности; после вскрытия контрольный реагент стабилен 15 дней. Фасовка: 1x3 мл. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная	амп	18

		калибровка набора. Поставляемый контрольный материал должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.		
42	XN-L Check L3 (Контрольная кровь XN-LCheck L3)	Контрольный материал высокого диапазона (третий уровень) предназначен для использования в качестве гематологической контрольной крови общего подсчета клеток крови (СВС), дифференциального анализа лейкоцитов и параметров ретикулоцитов на приборах серии Sysmex XN-L. Использование стабилизированных клеточных препаратов для контроля гематологического оборудования является общепринятой процедурой. Состав: стабилизированные эритроциты человека, лейкоциты и тромбоцитарный компонент в консервирующей среде. Условия хранения: закрытый контрольный материал хранится при 2-8°С до истечения срока годности; после вскрытия контрольный реагент стабилен 15 дней. Фасовка: 1x3 мл. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденном производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый контрольный материал должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	амп	18

4. Обоснование применения способа из одного источника: Закуп по лотам №1-42 проводится в соответствии с параграфом 5, главой 3 пункта 70 Правила 110.

5. Следующие потенциальные поставщики представили свои ценовые предложения:

№ п/п	Наименование потенциального поставщика	Местонахождение потенциального Поставщика
1	ТОО «LABMEDTECH»	г.Астана, район Есиль, жилой массив Шұбар, ул.Көшек Батыр, дом 5

6. Предоставленные документы в подтверждение квалификационным требованиям:

1) ТОО «LABMEDTECH»

- Электронная копия талон уведомления на оптовую реализацию МИ;
- Электронная копия справки о государственной перерегистрации юридического лица;
- Копия Устава;
- Оригинал технической спецификации на МИ по лотам №1-42;
- Электронная копия сведения об отсутствии налоговой задолженности по состоянию на 14.07.2024г.;
- Ценовые предложения по лотам №1-42;
- Электронная копия регистрационных удостоверений по лотам №1-42;
- Оригиналы гарантийных писем о соответствии требованиям к поставляемым товарам и поставщику.

ТОО «LABMEDTECH» согласно предоставленным документам в подтверждение квалификационным требованиям по лотам №1-42 соответствует.

Ценовые предложения потенциальных поставщиков:

1) ТОО «LABMEDTECH»

№ лота	Наименование ЛС	Ед. изм.	Кол-во	Цена	Сумма
Расходные материалы для биохимического анализатора Gesan CHEM 300 Plus					
1	Calibrated halogen Lamp (Галогеновая лампа)	шт	4	163 200	652 800,00
2	Reaction Cell rack of 200 pcs (реакционные ячейки, уп 200 шт)	наб	1	595 200	595 200,00
3	ALT-GPT LR (АланинаминотрансферазаGT)	наб	16	41 280	660 480,00
4	AST-GOT LR (АспартатаминотрансферазаGT)	наб	16	52 800	844 800,00
5	UREA UV LR (Мочевина LR)	наб	16	57 120	913 920,00
6	CREATININE (ENZYMATIC) - Креатинин (энзиматический)	наб	59	57 600	3 398 400,00
7	TOTAL PROTEIN LR - общий белок	наб	17	22 080	375 360,00
8	GLUCOSE LR (Глюкоза LR)	наб	17	21 370	363 290,00
9	POTASSIUM LR - Калий LR	наб	28	81 360	2 278 080,00
10	AMYLASE LR (Альфа амилаза LR)	наб	59	56 400	3 327 600,00
11	CHOLESTEROL LR MONOREAGENT (Холестерин LR)	наб	17	36 720	624 240,00
12	TOTAL BILIRUBIN LR - общий билирубин LR	наб	16	47 280	756 480,00
13	DIRECT BILIRUBIN LR - Прямой билирубин LR	наб	16	47 760	764 160,00
14	EXTRA WASH - дополнительная промывка	наб	20	35 520	710 400,00
15	CALCIUM ARSENAZO LR - Арсеназо кальций LR	наб	17	24 480	416 160,00
16	SERACAL (калибратор)	наб	3	94 800	284 400,00
17	SERACONTROL N - контроль сыворотки N	наб	5	98 880	494 400,00
18	SERACONTROL P - контроль сыворотки П	наб	5	108 000	540 000,00

19	SISTEMIC SOLUTION (Системный раствор)	наб	5	35 520	177 600,00
Расходные материалы для анализатора коагуляции крови Sysmex CA-660					
20	Пробирки для образцов конические, уп(4мл x 100 шт)	уп	3	37 608	112 824,00
21	Реакционные кюветы, уп (3 x 1000 шт)	уп	4	285 120	1 140 480,00
22	Раствор чистящий CA Clean I 1 x 50мл	уп	26	41 949	1 090 674,00
23	Раствор промывочный CA Clean II 1 x 500мл	уп	1	52 800	52 800,00
24	Control Plasma N 10 x for 1 ml (Контрольная плазма Control Plasma N 10 x на 1 мл)	уп	12	81 972	983 664,00
25	Control Plasma P 10 x for 1 ml (Контрольная плазма Control Plasma P 10 x на 1 мл)	уп	12	102 960	1 235 520,00
26	Thromborel S 10 x for 4 ml 400 (Реагент для определения Thromborel S 10 x на 4 мл 400)	уп	7	36 355	254 485,00
27	Калибратор PT-Multi calibrator 6 x на 1 мл	уп	2	121 400	242 800,00
28	Thrombin reagent 100 I. U. 10 x for 1 ml (Реагент для определения Тромбина 100 I. U. 10 x на 1 мл)	уп	25	42 966	1 074 150,00
29	Standard human plasma 10 x for 1 ml (Стандартная плазма 10 x на 1 мл)	уп	1	111 648	111 648,00
30	Thromboclotin 10 x for 10 ml (Реагент для определения Thromboclotin 10 x на 10 мл)	уп	4	118 206	472 824,00
31	Actin FS 10 x 2 ml (Реагент для определения Actin FS 10 x 2 мл)	уп	7	39 672	277 704,00
32	Хлорид кальция 0,025 моль/л 10 x 15 мл	уп	3	45 768	137 304,00
33	Бумага для принтера	уп	3	23 592	70 776,00
34	Буфер Оурена вероналовый 10 x 15 мл	уп	5	38 280	191 400,00
Расходные материалы для гематологического анализатора Sysmex XN-L 450					
35	CELLPACK DCL (Разбавитель цельной крови CELLPACK DCL)	уп	15	29 280	439 200,00
36	SULFOLYSER (Реагент для определения концентрации гемоглобина в крови)	уп	3	95 184	285 552,00
37	LYSERCELL WDF (Лизирующий реагент LYSERCELL WDF)	уп	5	75 744	378 720,00
38	FLUOROCELL WDF (окрашивающий реагент FLUOROCELL WDF)	уп	2	429 216	858 432,00
39	CELLCLEAN 50 мл	уп	6	61 608	369 648,00
40	XN-L Check L1 (Контрольная кровь XN-LCheck L1)	амп	18	75 396	1 357 128,00
41	XN-L Check L2 (Контрольная кровь XN-LCheck L2)	амп	18	75 396	1 357 128,00
42	XN-L Check L3 (Контрольная кровь XN-LCheck L3)	амп	18	75 396	1 357 128,00

Организатор закупа по результатам данных закупок способом запроса ценовых предложений на основании параграфа 5, главы 3, пункта 78 Правила 110 **РЕШИЛ:**

Наименование и местонахождение поставщика с которым будет заключен договор и цена договора:

- ТОО «LABMEDTECH», г.Астана, район Есиль, жилой массив Шұбар, ул.Көшек Батыр, дом 5 – на сумму 32 029 759,00 (Тридцать два миллиона двадцать девять тысяч семьсот пятьдесят девять) тенге 00 тиын;

Организатор закупа по результатам данных закупок способом запроса ценовых предложений на основании главы 10, пункта 139 Правила 375 **РЕШИЛ:**

1) Закупить медицинское изделие по лотам:

№1-42 у потенциального поставщика ТОО «LABMEDTECH», г.Астана, район Есиль, жилой массив Шұбар, ул.Көшек Батыр, дом 5.

Уполномоченный представитель заказчика
и организатора по государственным закупкам



Курмашева М.