

## Объявление №14

о закупке способом запроса новых предложений согласно Приказа МЗ РК от 07 июня 2023 года №110

Срок объявления: с 15.00 часов 15 марта 2024 года

до 16.00 часов 23 марта 2024 года.

Заказчик: КГП «Костанайская районная больница» Управления

РНН 390800010534

БИН 950640000731

ИНН KZ23551P126000005KZT

АО "Банк Фридом Финанс Казахстан"

БИК KSNVZKZK

тел: 8/714 55/ 3 75 27 (спешителет по ТЭ)

e-mail: kost\_crb-goszakup@med.mail.kz

Интернет-ресурс: www.kostanay-crb.kz

№ лота	Наименование товара (написать как указано в тендерной документации)	ед. изм (написать как в тендерной документации)	Фасовка	к-во	Стоимость за ед. товара (в тенге)	ТС
<b>1. Расходные материалы для биохимического автоматического анализатора CS-T240</b>						
1	Щелочная фосфатаза (Alkaline Phosphatase) - ALP	набор	671	10	23 953	Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro активности щелочной фосфатазы (ALP) в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе DiPi CS-T240. Щелочная фосфатаза в образце катализирует гидролиз RNP для формирования Р-нитрофенолата и фосфатной кислоты, что вызывает повышение значения абсорбции света при 405нм. Активность щелочного фосфата образца рассчитывается при измерении скорости повышения абсорбционной способности при 405нм.
2	Аланинаминотрансфераза (Alanine Aminotransferase) - ALT	набор	587	30	23 953	Реагент применяется для количественного измерения и диагностического определения в условиях in vitro активности аланинаминотрансферазы (ALT) в сыворотке или плазме крови на биохимическом анализаторе DiPi CS-T240. Принцип реакции данного реагента соответствует методу, рекомендованному Международной Федерацией Клинической Химии (IFCC). В присутствии ALT L-аланин вступает в реакцию с α-кетоглутаратом, в результате чего образуется пируват и L-глутамат. Пируват восстанавливается до L-лактата при

Аспартаминотрансфераза (Aspartate Aminotransferase) - AST	набор	587	30	23 953	<p>Реагент применяется для количественного измерения и диагностического определения в условиях in vitro активности аспартаминотрансферазы (АСТ) в сыворотке или плазме крови на биохимическом анализаторе Diagnostics CS-T240. Принцип реакции данного реагента соответствует методу, рекомендованному Международной Федерацией Клинической Химии (IFCC). Аспартаминотрансфераза (АСТ) в образце катализирует L-аспарат аминно-γ-приводит к преобразованию α-кетоглутарата в эфир α-кетоглутарата и L-глутамат. Эфир α-кетоглутарата восстанавливается малатдегидрогеназой в реактанте до L-γ-блочной кислоты. В это время НАДН окисляется до НАД, так что значение абсорбции света при 340 нм снижается. При контроле скорости снижения значения абсорбции при 340 нм, измеряют активность аспартата аминотрансферазы (АСТ). Помехи эндогенного происхождения могут быть удалены быстро и полностью во время запаздывания. Компоненты: Реагент 1 - Лактат пирувата могут быть удалены быстро и полностью во время запаздывания. Компоненты: Реагент 1 - Лактат дегидрогеназа &gt; 1365 ЕД/л; L-аспарат 300 ммоль/л; Трис Буфер &gt; 80 ммоль/л; ЭДТА 5,0 ммоль/л; Трис Буфер &gt; 80 ммоль/л; Реагент 2 - Малат дегидрогеназа &gt; 1635 ЕД/л; α-кетоглутарат 36 ммоль/л; НАДН &gt; 0,75 ммоль/л; Трис Буфер &gt; 80 ммоль/л; ЭДТА 5,0 ммоль/л; Содержит реакционный материал и стабилизатор. Время проведения теста 120~180 секунд. Объем R1-240 мкл. Объем R2-60 мкл. Объем образца 15 мкл. Количество тестов в упаковке не более 587. Калибровка реагента проводится на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Линейный диапазон настощего реагента составляет 3 ~ 1000 ЕД/л. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дата производства реагента, дата окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть безопасностью анализатора. Не допускается загрязнение и повреждение штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>
Креатинин (Creatinine)	набор	150	30	16 818	<p>Набор предназначен для количественного определения содержания креатинина (CRE - vit) в сыворотке, плазме крови или моче двухточечным (псевдокинетиеским) методом на биохимическом анализаторе Diagnostics CS-T240. Скорость образования окрашенного комплекса с пикриновой кислотой в щелочной среде (реакция Яффе) пропорциональна концентрации креатинина в пробе и измеряется фотометрически при длине волны 505 нм. Реагенты: R1 - Пикрокись натрия. 260 ммоль/л; Дегергент. 20 г/л; R2 - Пикриновая кислота -20 ммоль/л. Калибратор - 177 мкмоль/л (2 мг/дл). Время проведения теста 13мин. Реагент R1 и R2в смешать в равном количестве. Объем R1-180 мкл. Объем образца -35 мкл. Количество тестов в упаковке не более 150. Калибратор в наборе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Линейность диапазон 25-885 мкмоль/л. В закуп товара входит сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>
Общий холестерин (Total Cholesterol) - TC	набор	587	20	57 588	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации общего холестерина (TC) в сыворотке или плазме человека на биохимическом анализаторе Diagnostics CS-T240. Холестериновый эфир в образце под воздействием липопroteinастеразы в реагенте селективно катализируется и гидролизуется в холестерин и свободную жирную кислоту. Образующийся в результате общий холестерин, окисляемый оксидазой холестерина, формирует холестер-4-ен-3-кетон и пероксид водорода. Под воздействием пероксидазы пероксид водорода вступает в реакцию с тидроксисбензойной кислотой и 4-амино-антипирином с образованием H2O и хинониминового пигмента. При этом объем образующегося хинониминового пигмента пропорционален содержанию общего холестерина в образце. Поэтому измерение образуемого объема пигмента на определенной длине волны позволяет рассчитать концентрацию общего холестерина. Компоненты: R 1 - Липопroteinаза &gt; 300 ЕД/л; Пероксидаза &gt; 750 ЕД/л; p-тироксисбензойная кислота 45 ммоль/л; Тритон X-100 0,3%; Буфер 50 ммоль/л; R 2 - Аминоантипирин 0,3 ммоль/л; Холестериноксидаза &gt; 300 ЕД/л; Буфер 50 ммоль/л. Время проведения теста 5~10 минут. Объем R1-240 мкл. Объем образца-15 мкл. Количество тестов в упаковке не более 587. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Линейный диапазон настощего реагента - 0-20 ммоль/л (774 мг/дл). Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дата производства реагента, дата окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнение и повреждение штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сертифицирующая услуга. выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>

7	Мочевина (Urea) - UREA	набор	587	15	45 606	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации мочевины (UREA) в сыворотке крови, плазме или моче на биохимическом анализаторе DpH CS-T240. Мочевина в образце катализирует реакцию уреаза в реактанте, вступая в реакцию с водой, в результате чего образуется аммиак и диоксид углерода. Аммиак и α-кетоглутаровая кислота в реактанте при катализе глутамат дегидрогеназы (ГДГ) образуют глутамовую кислоту, при этом НАДН окисляется до НАД. Таким образом, абсорбция света на 340 нм снижается. Контроль уровня абсорбции света при 340 нм позволяет рассчитать концентрацию мочевины в образце. Компоненты: R1 - α-кетоглутаровая кислота 7,5 ммоль/л; R 2 - Трис Буфер 115 ммоль/л; НАДН 0,35 ммоль/л; Аденозин дифосфат 1,5 ммоль/л; Трис буфер 115 ммоль/л. Время проведения теста 60 секунд. Объем мочовины/л: Уреаза &gt; 40000 ЕД/л; α-кетоглутаровая кислота 7,5 ммоль/л. Время проведения теста 60 секунд. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на R1-240 мкл. Объем R2-60 мкл. Количество тестов в упаковке реагента - 0-35 ммоль/л (азот мочевины 98 мкг/дл). Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнение и повреждение штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>
8	Амилаза (Amylase) - AMY	набор	783	20	345 045	<p>Реагент применяется для лабораторного количественного определения активности α-амилаза (AMY) в сыворотке крови человека или моче на биохимическом анализаторе DpH CS-T240. Данный реагент действует методу, рекомендованному Международной федерацией клинической химии (IFCC), этилен-рНР-С7 (Е-рНР-С7) принимается в качестве субстрата для предотвращения разложения актоэозима. Компоненты: R1 - Глюкозидаза &gt;4500 у/л; Сульфат магния 10 ммоль/л; Хлорид натрия 50 ммоль/л; Буфер НЕРЕС 50 ммоль/л; R2 - Е рНР-С7 5,5 ммоль/л; фер НЕРЕС 50 ммоль/л; Компоненты не могут быть взаимозаменяемы в различных комплектах. Время проведения теста 60 сек. Объем R1-240 мкл. Объем R2-60 мкл. Объем образца-7,5 мкл. Количество тестов в упаковке не более 783. Калибровка реагента проводится на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Линейный диапазон реагента: свыше 1500 у/л. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнение и повреждение штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>

ний белок (Total Protein) - TP

набор

870

15

16 905

Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации мочевины (UREA) в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе DpH CS-T240. В настоящем реагенте используется метод биуретовой реакции, т.е. при реакции между пептидной связью молекулы белка и ионом меди образуются сине-пурпурный комплекс в щелочном растворе. Каждый ион меди образует комплекс с 5-6 пептидной связью. Добавление йодида в реагент может предотвратить автоматическую реакцию соединения меди. Сине-пурпурный пигмент находится в прямой пропорции к концентрации общего белка, которую можно рассчитать за счет измерения изменений абсорбции при 520-560нм. При использовании двухлучевого анализа длина волны холостого раствора должна быть установлена на 600-700нм. Компоненты: Сульфат меди 12 ммоль/л; Виннокислый калий-натрий 64 ммоль/л; Калия йодид 6 ммоль/л. Натрия гидроксид 200 ммоль/л. Время проведения реакции 300 секунд. Объем R1-250 мкл. Объем образца-5 мкл. Количество тестов в упаковке не более 870. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Линейный диапазон настоящего реагента - 0-150 г/л. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.

	набор	366	15	47 731	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации холестерина липопротеинов высокой плотности (ЛПВП-Х), содержится в сыворотке крови человека на биохимическом анализаторе Diagnostics CS-T240. Холестерин липопротеинов высокой плотности в образце под воздействием ПАВ в реагенте селективно катализируется и гидролизуется эстеразой холестерина в холестерин и свободную жирную кислоту. Образующийся в результате холестерин, окисляемый оксидазой холестерина, формирует холестерин-4-ен-3-ен-3-кетон и пероксид водорода. Под воздействием пероксидазы пероксида водорода вступает в реакцию с анилинным красителем ортинильного материала и 4-амино-антипирином с образованием Н2О и хинонинового пигмента, при этом объем образующегося хинонинового пигмента пропорционален содержанию холестерина липопротеинов высокой плотности в образце, поэтому измерение окончательного объема пигмента на определенной длине волны позволяет рассчитать концентрацию холестерина липопротеинов высокой плотности в образце. Компоненты: R1 - 4-аминоантипирин 1ммоль/л; Холестерин оксидаза 1 кед/л; Холестерин стераза 1 кед/л; Пероксидаза 4 кед/л; Неионное ПАВ 0,5%; Соединение полимера Неходимое количество; Буфер MOPS 100 ммоль/л; R2 - DSBmt 1,2%; Неионное ПАВ 0,5%; Буфер MOPS 100 ммоль/л. Время проведения теста 300 секунд. Объем R1-300 мкл. Объем R2-100 мкл. Объем образца-4 мкл. Количество тестов в упаковке не более 366. Калибратор в наборе. Контроль реагента проводится на контроле для липидов Уровень 1и 2. Линейный диапазон настоящего реагента - 0-150 мг/дл. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флаконе). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой упаковки (флаконе). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнение и повреждение штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>
<p>10 Холестерин липопротеинов низкой плотности (Low Density Liprotein-Cholesterol) - LDL-C</p>	набор	366	15	272 205	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации холестерина липопротеинов низкой плотности (ЛПНП-Х), содержится в сыворотке крови человека на биохимическом анализаторе Diagnostics CS-T240. Холестерин липопротеинов низкой плотности в образце под воздействием ПАВ в реагенте селективно катализируется и гидролизуется эстеразой холестерина в холестерин и свободную жирную кислоту. Образующийся в результате холестерин, окисляемый оксидазой холестерина, формирует холестерин-4-ен-3-ен-3-кетон и пероксид водорода. Под воздействием пероксидазы пероксида водорода вступает в реакцию с анилинным красителем ортинильного материала и 4-амино-антипирином с образованием Н2О и хинонинового пигмента, при этом объем образующегося хинонинового пигмента пропорционален содержанию холестерина липопротеинов низкой плотности в образце. Поэтому измерение образующегося объема пигмента на определенной длине волны позволяет рассчитать концентрацию холестерина липопротеинов низкой плотности в образце. Компоненты: Реагент 1 - 4-аминоантипирин 1ммоль/л; Холестерин оксидаза 500 ед/л; Холестерин стераза 800 ед/л; Пероксидаза 800 ед/л; Неионное ПАВ 0,5%; Соединение полимера Неходимое количество; Буфер MOPS 100 ммоль/л. Реагент 2 - DSBmt 1,2%; Неионное ПАВ 0,5%; Буфер MOPS 100 ммоль/л. Время проведения теста 300 секунд. Объем R1-300 мкл. Объем R2-100 мкл. Объем образца-4 мкл. Количество тестов в упаковке не более 366. Калибратор в наборе. Контроль реагента проводится на контроле для липидов Уровень 1и 2. Линейный диапазон настоящего реагента - 0-450 мг/дл. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флаконе). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнение и повреждение штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>

11	Глюкоза -оксидаза (Glucose-Oxidase) - GLU-OX	набор	587	35	19 192	Реагент применяется для количественного определения в условиях in vitro концентрации глюкозы (ГБУ-ОХ), содержащейся в сыворотке, плазме крови или моче на биохимическом анализаторе Дипл СS-T240. Глюкоза в образце при активации глюкозооксидазы (GOD) реагента, образует глюконовую кислоту и пероксид водорода. При наличии пероксидазы (POD) пероксид водорода вступает в реакцию с анилиновым красителем оргиниального материала и 4-аминоантипирином, в результате чего образуется H2O и хинониминный пигмент, образовавшийся объем хинониминного пигмента пропорционален содержанию глюкозы в образце. Расчет концентрации глюкозы в образце осуществляется за счет измерения окончательного объема пигмента при определенной длине волны. Компоненты: R 1 -Пероксидаза 375 ед./л; 4-гидроксибензоат 15 ммоль/л; 4-аминоантипирин 0,75 ммоль/л; PBS 110 ммоль/л. R 2-Глюкозооксидаза 6 ед./л; PBS 110 ммоль/л. Содержит реакционный материал и стабилизатор. Время проведения теста 300~600 секунд. Объем R1-240 мкл. Объем R2-60 мкл. Объем образца-2 мкл. Количество тестов в упаковке не более 587. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Линейный диапазон составляет 0-40 ммоль на л (720mg/дл). Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается затравливания и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
12	Сыворотка для клинико-химической калибровки (Clinical Chemical Calibration Serum)	набор	5мл*4	2	177 364	Калибровочный раствор приготовлен на основе биоматериала человека, лиофилизированный порошок предназначен для калибровки клинического определения ряда биохимических показателей калибровки на биохимическом анализаторе Дипл СS-T240 следующих аналитов: ALB, ALP, ALT, AMY, AST, BUN, UREA, Са-СРС, Са-ARS, СНЕ, СК, СL, СО2, CRE, CRE-ENZYMЕ, D-BIL, D-BIL-V, GGT, GLDN, GLU-НК, GLU-OX, HBDH, К, LAR, LDH, Mg-XB, Na, P-AMY, PHOS, ТВ, ТВ-V, TBA, TC, TG, TP, UA, Zn, Fe, TIBC, АСР. Фасовка 5 мл х 4. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
13	Сыворотка для клинико-химического контроля качества Уровень 1 (Clinical Chemical Quality Control Serum Level 1)	набор	5мл*4	2	163 082	Контрольный материал «Сыворотка контрольная для биохимических исследований уровень 1», лиофилизированный препарат от светло-желтого до светло-кремового цвета для оценки точности и воспроизводимости на биохимическом анализаторе Дипл СS-T240 следующих параметров: ALB, ALP, ALT, AMY, AST, BUN, UREA, Са-СРС, Са-ARS, СНЕ, СК, СL, СО2, CRE, CRE-ENZYMЕ, D-BIL, D-BIL-V, GGT, GLDN, GLU-НК, GLU-OX, HBDH, К, LAR, LDH, Mg-XB, Na, P-AMY, PHOS, ТВ, ТВ-V, TBA, TC, TG, TP, UA, Zn, Fe, TIBC, АСР. Фасовка 5 мл х 4. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
14	Сыворотка для клинико-химического контроля качества Уровень 2 (Clinical Chemical Quality Control Serum Level 2)	набор	5мл*4	2	119 937	Контрольный материал «Сыворотка контрольная для биохимических исследований уровень 2», лиофилизированный препарат от светло-желтого до светло-кремового цвета для оценки точности и воспроизводимости на биохимическом анализаторе Дипл СS-T240 следующих параметров: ALB, ALP, ALT, AMY, AST, BUN, UREA, Са-СРС, Са-ARS, СНЕ, СК, СL, СО2, CRE, CRE-ENZYMЕ, D-BIL, D-BIL-V, GGT, GLDN, GLU-НК, GLU-OX, HBDH, К, LAR, LDH, Mg-XB, Na, P-AMY, PHOS, ТВ, ТВ-V, TBA, TC, TG, TP, UA, Zn, Fe, TIBC, АСР. Фасовка 5 мл х 4. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
15	CS-Антибактериальный безфосфорный детергент (CS-Anti-Bacterial Phosphor-Free Detergent)	набор	500 мл	10	76 295	Антибактериальный безфосфорный детергент для очистки зонда для отбора реактивов, реакционной кюветы и реакционной чашки для замачивания автохимического анализатора Дипл СS-T240. Поверхностно-активное вещество гидроксид натрия может удалять органические вещества, такие как белок, а бактериостаты могут подавлять рост бактерий. Ингредиент - Натрия гидроксид, поверхностно-активное вещество, бактериостаты. Объем 500 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
16	Щелочной детергент (CS-Alkaline Detergent)	набор	2000 мл	20	76 295	Щелочной детергент для очистки пробоборного зонда и реакционной кюветы автохимического анализатора серии Дипл СS- T240. Поверхностно-активное вещество и гидроксид натрия могут удалять органические вещества, такие как белок. Ингредиент - Натрия гидроксид, поверхностно-активное вещество. Объем 2000 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.

17	Делесо (Текум) - Не	набор	633	5	62 026	<p>Реагент применяется для лабораторного количественного обнаружения содержания железа (Fe) в сыворотке крови на биохимическом анализаторе Diagnostics CS-T240. В кислотно-щелочных условиях, сывороточное железо Fe разлагается на составные части: ионы Fe<sup>2+</sup> и Fe<sup>3+</sup> реагируют на химический реагент и хромогенный реагент, формируя смесь голубого цвета. при 600 нм, измеряется изменение абсорбции; оно прямо пропорционально концентрации железа Fe.</p> <p>Реагенты: R1 - Этиловая кислотная смесь - 200ммоль/л; Сульфокарбамид -42 ммоль/л. R2 - хлоридат гидроксидаминна -200 ммоль/л. FeGene -2, ммоль/л. Время проведения теста 300сек. Объем R1-200 мкл. Объем R2-40 мкл. Объем образца-20мкл. Количество тестов в упаковке не более 633. Калибровка реагента проводится на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Линейный диапазон: 5ммоль/л—120ммоль/л. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флаконе). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дату производства реагента, дату окончания срока годности реагента, тип реагента, объем реагента, дату производства реагента, дату окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнение и повреждение штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит соответствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>
18	Триглицериды (Triglycerides) - TG	набор	587	7	67 097	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации триглицеридов (TG) в сыворотке или плазме человека на биохимическом анализаторе Diagnostics CS-T240. Триглицериды в образце катализируются липопrotein липазой (LPL) и гидролизуются в глицерин и свободную жирную кислоту, под воздействием глицеринкиназы (GK) и аденозин трифосфата (АТР) образуется глицерин, глицерин фосфорилируется в 3-глицерофосфат. Под действием глицерин фосфат оксидазы (GPO), он вступает в реакцию с кислородом, в результате чего образуется пероксид водорода и дигидроксиацетон фосфат. Под воздействием пероксидазы пероксид водорода вступает в реакцию с анилиновым красителем ортингидроксиацетона 4-амино-антипирином с образованием Н2О и хинониминового пигмента. При этом объем образующегося хинониминового пигмента пропорционален содержанию общего триглицеридов в образце. Поэтому измерение образующего объема пигмента на определенной длине волны позволяет рассчитать концентрацию триглицеридов. Компоненты: R1 - Липопrotein липаза (LPL) &gt;1250 ЕД/л; АТР 0,70 ммоль/л; ЭДТА 10 ммоль/л; ТООС 1,875 ммоль/л; Сульфат магния 12,5 ммоль/л; GPO &gt;5000 ЕД/л; Глицерин киназа (GK) &gt;1250 ЕД/л; Буфер R1-240 мкл. Объем R2-60 мкл. Объем образца-3 мкл. Количество тестов в упаковке не более 587. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Линейный диапазон реагента - 0-9,0 ммоль/л. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флаконе). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дату производства реагента, дату окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнение и повреждение штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит соответствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>
19	Мочевая кислота (Uric Acid) - UA	набор	671	15	38 383	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации мочевой кислоты (UA) в сыворотке крови или моче на биохимическом анализаторе Diagnostics CS-T240. При катализе урата оксидазы, мочевая кислота в образце преобразуется в мочевую кислоту и пероксид водорода, под воздействием пероксидазы перексид водорода вступает в реакцию с анилиновым красителем ортингидроксиацетона 4-амино антипирином, в результате чего образуется вода и хинониновый пигмент, объем хинониминового пигмента пропорционален содержанию мочевой кислоты в образце, поэтому концентрации мочевой кислоты в образце может быть рассчитана при анализе объема пигмента при определенной длине волны. Компоненты: R1 - Пероксидаза 300ЕД/л; 3-бромо-бензойная кислота 2,5ммоль/л; Калия ферроцианида 0,05ммоль/л; Буфер 150ммоль/л; 4-аминоантипирин 0,7ммоль/л. R2 - Буфер 150ммоль/л; Уриказа 500ЕД/л. Время проведения теста 5 минут. Основная длина волны 520 нм. Объем R1-200 мкл. Объем R2-50 мкл. Объем образца-4 мкл. Количество тестов в упаковке не более 671. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Линейный диапазон настоящего реагента составляет 0-1,5 ммоль/л (25 мг/дм). Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флаконе). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дату производства реагента, дату окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнение и повреждение штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит соответствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>

20	Прямой билирубин (Direct Bilirubin) - ДВ	набор	870	35	32 977	Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации прямого билирубина (ДВ) в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе Dpnti CS-T240. Прямой билирубин получают при реакции билирубина и соли диазония с аминобензол сульфоновой кислотой в глицеро-ацетиловых и гиперхлоридных растворах. В результате чего образуется окрашенный азо-билирубин. Повышение абсорбции света при длине волны 570nm пропорционально концентрации прямого билирубина. Концентрация прямого билирубина в образце может быть рассчитана за счет проверки изменения абсорбции на длине волны 570 nm. Компоненты: R 1 -Соляная кислота 165 ммоль/л. Метаноловая кислота 29 ммоль/л. R 2 - Нитрит натрия 72 ммоль/л. Длина волны 570 nm. Объем образца 25 мкл. Диапазон абсорбционной способности 0-24. Время проведения теста 300 секунд. Количество тестов в упаковке не более 1068. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Линейный диапазон рабочего реагента - 0-300 мкмоль/л. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дата производства реагента, дату окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совмещен с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнение и повреждение штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм -25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
21	Общий билирубин (Total Bilirubin) -ТВ	набор	870	35	32 977	Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации общего билирубина (ТВ) в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе Dpnti CS-T240. В реагенте используется ПАВ в качестве растворителя. Связанный билирубин и невязанный билирубин, которые были растворены, вступают в реакцию с диазо-сульфаниловой кислотой, в результате чего образуется азо-билирубин. Повышение абсорбции света при длине волны 570nm пропорционально концентрации общего билирубина. Концентрация общего билирубина в образце может быть рассчитана за счет проверки изменения абсорбции на длине волны 570 nm. При анализе двойного луча длина волны холостого образца должна быть настроена на длину волны 750nm. Компоненты: R1 - Соляная кислота 100 ммоль/л, сульфаниловая кислота 5 ммоль/л. R2 - Нитрит натрия 72 ммоль/л. Время проведения теста 300-600 секунд. Объем R1-250 мкл. Объем образца-25 мкл. Количество тестов в упаковке не более 1068. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Линейный диапазон рабочего реагента - 0-300 мкмоль/л. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дата производства реагента, дату окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совмещен с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнение и повреждение штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
22	C-реактивный белок (C-Reactive Protein) CRP	набор	280	15	280 843	Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации C-реактивного белка (CRP) в сыворотке крови человека на биохимическом анализаторе Dpnti CS-T240. Используют латексную частицу, которая сенсibilизируется антигеном против C-реактивного белка человека. Латексные частицы сталкиваются с C-реактивным белком в образце жидкости и образуют нерастворимый комплекс антиген-антигено и определенную мутность. Уровень мутности отражает уровень C-реактивного белка в образце по сравнению с калибратором, обработанным аналогичным образом, поэтому можно рассчитать концентрацию C-реактивного белка в образце. Реагенты : R1 - Трис Буфер 20 ммоль/л. R2 - Антигено против C-реактивного белка человека соответствующее количество. Основная длина волны 546 nm. Время проведения теста 2 минуты. Объем R1 - 350 мкл. Объем R2 - 40мкл. Объем образца 2 мкл. Режим анализа определение по двум точкам. Количество тестов в упаковке не более 350. Калибратор в наборе. Контроль реагента проводится на контроле для специфических белков Уровень 1и 2. Линейный диапазон рабочего реагента - 0 -0,80 мг/л. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дату производства реагента, дату окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совмещен с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнение и повреждение штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм -25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
23	Сыворотка для контроля специфических белков Уровень 1 (Specific proteic control setim Level 1)	набор	1*1ml	4	122 895	«Контрольная сыворотка специфических белков» (уровень №1) используется для оценки точности и воспроизводимости измерения на биохимическом анализаторе Dpnti CS-T240 следующих параметров: IgA/IgM/IgG/С3/С4/РА/ТНF/В2-МG/ASO/СRР/АLВ/ВВР. 1*1 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.

24	Сыворотка для контроля специфических белков Уровень 2 (Specific protein control Level 2)	набор	1*1ml	4	122 895	«Контрольная сыворотка специфических белков» (уровень№2) используется для оценки точности и воспроизводимости измерений на биохимическом анализаторе DpU1 CS-T240 следующих параметров: IgA/IgM/IgG/С3/С4/РА/ТRF/β2-MG/АСО/СРР/АЛВ/РВР. 1*1 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
25						1.Галогенная лампа расходные материалы и запасные части для ежегодного обслуживания биохимического анализатора DpU1 CS-T240. Мощность галогеновой лампы: 20 Вт/12 Вольт (охлаждение водой). Количество 3. Совместим с биохимическим автоматическим анализатором CS-T240. 2.Пробоподборник реагента предназначен для забора реагента и сыворотки крови на биохимический анализатор DpU1 CS-T240. Пробоподборник оснащен детектором уровня жидкости и датчиком защиты иглы от повреждения в вертикальном и горизонтальном направлениях. Количество 2. Совместим с биохимическим автоматическим анализатором CS-T240. 3. Реакционные кюветы для проведения иммуноферментной реакции на биохимическом анализаторе DpU1 CS-T240. 120 оптических пластиковых реакционных кювет многократного использования, оптический диаметр: 6 мм. Количество 2. Совместим с биохимическим автоматическим анализатором CS-T240. 4. Вакуумный насос представляет собой самовсасывающий насос для использования с жидкостями. Максимальный поток: 0,4 л/мин. Рабочее давление: 0,5 бар. Напряжение: 24 V DC. Высота всасывания: 3 м. Вес 190 г. Размер: 30 x 52 мм. Материал: EPDM (этилен-пропиленовый сополимер - СКЭП). Нейлон. Количество 1. Совместим с биохимическим автоматическим анализатором CS-T240. 5. Насос положительного давления. Представляет собой самовсасывающий насос для использования с жидкостями. Максимальный поток: 0,6 л/мин. Рабочее давление: +100 КРА (1 бар). Напряжение: DC 24 V. Высота всасывания: 3 м. Вес 190 г. Размер: 74,3x30,5x30 мм. Материал: EPDM (этилен-пропиленовый сополимер - СКЭП). Количество 1. Совместим с биохимическим автоматическим анализатором CS-T240. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для установки и замены расходных материалов.
<b>2. Расходные материалы для гематологического анализатора ВСС-3900</b>						
	Годовой сервисный набор для работы для биохимического автоматического анализатора CS-T240	комплект	1	1	2 133 500	Лизирующий реагент ВСС-3D применяется на автоматических гематологических анализаторов ВСС-3900 для автоматизированного определения концентрации гемоглобина в крови. Состав: Шестнадцать алкил три бромистого метила аммония, натрия борная кислота, поверхностно-активное пропильтывающее вещество, натрия сульфат. Условия хранения и срок годности: термостично - при температуре от 2 до 30 ° С в темном месте в течение 12 месяцев; открытую емкость - при температуре от 2 до 30 ° С в темном месте в течение 90 дней. Объем 500 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
1	ВСС-3D Лизирующий реагент (ВСС-3D Lyse)	штук	500мл	20	48 231	Реагент Дилуэнт ВСС-3D применяется на автоматических гематологических анализаторов ВСС-3900 для разбавления образцов крови. Состав: натрия сульфат, натрия хлорид, натрия фосфат двухатомных, борная кислота. Условия хранения и срок годности: термостично - при температуре от 2 до 30 ° С в темном месте в течение 12 месяцев; открытую емкость - при температуре от 2 до 30 ° С в темном месте в течение 90 дней. Объем 20 л. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
2	ВСС-3D Дилуэнт (ВСС-3D Diluent)	штук	20 л 50 мл	20	44 564	Очищающий реагент применяется на автоматических гематологических анализаторов ВСС-3900 для очистки трубопроводов гематологических анализаторов для предотвращения перекрестного загрязнения. Вызваното остатками крови или других частиц. Состав: натрия карбонат, натрия сульфат, поверхностно-активные вещества, консерванты. Условия хранения и срок годности: термостично - при температуре от 2 до 30 ° С в темном месте в течение 12 месяцев; открытую емкость - при температуре от 2 до 30 ° С в темном месте в течение 90 дней. Объем 50 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
3	Очищающий реагент для пробоподборника (Probe cleanser)	штук		30	11 616	Контрольная кровь предназначена для оценки точности и достоверности проведения результатов на гематологическом анализаторе ВСС-3900 по 3 полулициям. Состав: кровь животного происхождения. Срок годности 3 месяца при температуре от 2 до 8°С. Срок годности после вскрытия составляет 14 дней при 2 ° С ~ 8 ° С Уровень 1 - 2 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
4	Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора Control for Automatic Hematology 3-rat (Level 1)	штук	2 мл	2	48 231	Контрольная кровь предназначена для оценки точности и достоверности проведения результатов на гематологическом анализаторе ВСС-3900 по 3 полулициям. Состав: кровь животного происхождения. Срок годности 3 месяца при температуре от 2 до 8°С. Срок годности после вскрытия составляет 14 дней при 2 ° С ~ 8 ° С. Уровень 2 - 2 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
5	Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора Control for Automatic Hematology 3-rat (Level 2)	штук	2 мл	2	48 231	



6	Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора Solpact for Automatic Hematology 3-part (Level 3)	штук	2 мл	2	48 231	Контрольная кровь предназначена для оценки точности и достоверности проведения результатов на гематологическом анализаторе ВСС-3900 по 3 полулциям. Состав: кровь животного происхождения. Срок годности 3 месяца при температуре от 2 до 8°С. Срок годности после вскрытия составляет 14 дней при 2°С ~ 8°С. Уровень 3 - 2 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
<b>3. Расходные материалы для гематологического анализатора ВФ-6900СРР</b>						
1	ВФ-ФДТ1 Лизирующий реагент	штук	500 мл	32	19324	Реагент ВФ-ФВН Лизирующий реагент применяется на гематологический анализатор ВФ-6900-СРР для растворения эритроцитов, определения содержания лейкоцитов и гемоглобина, количества и соотношения базофильных гранулоцитов. Разбавьте мембрану эритроцитов, высвободите гемоглобин. Используйте колориметрию для анализа и измерения содержания гемоглобина. В то же время, кроме базофильных гранулоцитов, другие белые кровяные тела приходят в реакцию. Используйте оптический метод, чтобы проанализировать общую сумму лейкоцитов и подсчетное число, соотношение базофильных гранулоцитов. Состав: Лауриловый спирт и полиэфир-9: 0,8%. Хранить при температуре 2°С ~ 30°С в запечатанном и защищенном от солнечного света месте, срок хранения указан на этикетке. Срок действия после открытия составляет 60 дней при температуре 2°С ~ 30°С. Объем 500 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
2	ВФ-ФВН Лизирующий реагент	штук	20 л	50	58782	Реагент ВФ-ФДТ1 Лузе применяется на гематологический анализатор ВФ-6900-СРР для разжижающее кровь вещество. При соответствующем осмотическом давлении и проводимости поддерживает целостность исходного объема клеток крови в течение определенного периода времени, чтобы гарантировать доступ к величине имульса, соответствующей объему клеток. Состав: Хлорид натрия: 0,7%, буфер борной кислоты: 0,5%. Хранить при температуре 2 ~ 30°С в запечатанном и защищенном от солнечного света месте, срок годности 24 месяца. Срок действия после открытия составляет 60 дней при температуре 2°С ~ 30°С. Объем 20 л. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
3	ВФ-ФДО1 Лизирующий реагент	штук	200 мл	60	32343	Реагент ВФ-ФВН применяется на гематологический анализатор ВФ-6900-СРР для растворения красных кровяных телец, окрашивания клеток, определения содержания лимфоцитов, моноцитов, эозинофилов и нейтрофилов. Анализатор выполняет автоматические операции: разбавить часть пробыв цельной крови ВФ-ФДО1, добавлять ВФ-ФДТ1 после разрушения клеток. По истечении заданного периода реакции, коэффицент дифференциации лейкоцитов и счетное число могут быть получены с помощью технологии лазерного рассеяния и технологии проточной цитометрии. Индекс производительности [25 ± 1)°С, рН 5,50 ± 0,50 Состав: Хлорид декакалцитриметиламмония: 0,5%; гидрированное касторовое масло: 0,3%. Хранить при температуре 2°С ~ 30°С в запечатанном и защищенном от солнечного света месте, срок хранения указан на этикетке. Срок действия после открытия составляет 60 дней при температуре 2°С ~ 30°С. Объем 200 мл. Есть дополнительные услуги: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
4	ВФ-5D Дилюент	штук	50 мл	64	52224	Очищающий реагент I применяется на гематологический анализатор ВФ-6900-СРР для очистки детекторной части прибора, поворотного клапана, всасывающей трубки цельной крови, кюветы для гемоглобина, предотвращения накопления белка. В качестве сильного щелочного очистителя для удаления клеточной жидкости и белков, оставшихся в автоматическом гематологическом анализаторе. Состав: Гипохлорит натрия. Хранить при температуре 2°С ~ 30°С и в защищенном от света месте, срок годности указывается на этикетке. Срок действия после открытия составляет 60 дней при температуре 2°С ~ 30°С. Объем 50 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
5	Очищающий реагент I для пробоборника	штук	LEVEL1/ 2,5 мл	50	11616	Контрольная кровь предназначена на гематологический анализатор ВФ-6900-СРР для оценки точности и достоверности проведения результатов по 5 полулциям. Состав: Эритроциты, лейкоциты, кровяная пластинка извлекаются из крови животных. Хранить при температуре 2°С ~ 8°С, защищать от солнечных лучей, срок годности 3 месяца. Срок годности после вскрытия составляет 14 дней при 2°С ~ 8°С. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
6	Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора (Sprat) Уровень 1 (Solpact for Automatic Hematology 5-part (Level1))	штук	LEVEL2/ 2,5 мл	2	55757	Контрольная кровь предназначена на гематологический анализатор ВФ-6900-СРР для оценки точности и достоверности проведения результатов по 5 полулциям. Состав: Эритроциты, лейкоциты, кровяная пластинка извлекаются из крови животных. Хранить при температуре 2°С ~ 8°С, защищать от солнечных лучей, срок годности 3 месяца. Срок годности после вскрытия составляет 14 дней при 2°С ~ 8°С. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.

<p>7</p> <p>Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора (5part) Уровень 2 (Control for Automatic Hematology 5-part (Level2))</p>	<p>штуки</p>	<p>LEVEL3 / 2,5</p> <p>мл</p>	<p>1</p> <p>2</p>	<p>55757</p>	<p>Контрольная кровь предназначена на гематологический анализатор BF 6900-CRP для оценки точности и достоверности проведения результатов по 5 популяциям. Состав: Эритроциты, лейкоциты, кровяная пластинка и тромбоциты из крови животных. Хранить при температуре 2 °C ~ 8 °C, защищать от солнечных лучей, срок годности 3 месяца. Срок годности после вскрытия составляет 14 дней при 2 °C ~ 8 °C. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>
<p>8</p> <p>Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора (5part) Уровень 3 (Control for Automatic Hematology 5-part (Level3))</p>	<p>комплект</p>	<p>1</p> <p>2</p>	<p>1</p> <p>2</p>	<p>55757</p>	<p>Контрольная кровь предназначена на гематологический анализатор BF 6900-CRP для оценки точности и достоверности проведения результатов по 5 популяциям. Состав: Эритроциты, лейкоциты, кровяная пластинка и тромбоциты из крови животных. Хранить при температуре 2 °C ~ 8 °C, защищать от солнечных лучей, срок годности 3 месяца. Срок годности после вскрытия составляет 14 дней при 2 °C ~ 8 °C. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>

**Товар должен быть доставлен:** 111100, Костанайская область, Костанайский район, г. Тобыл, мкр. Дорожник (кабинет фармацевта)

**Требуемый срок поставки товара:** В течение 2024 года по заявке Заказчика в течение 15-ти календарных дней со дня получения заявки

**Место предоставления документов:** до 16.00 часов 23 марта 2024 года в КГП «Костанайская районная больница» Управления здравоохранения акимата Костанайской области, Костанайская область, Костанайский район, г. Тобыл, мкр.Дорожник, 1 этаж, кабинет бухгалтерии (специалист по государственным закупкам), режим работы: с 08.00 ч. до 17.00 ч., перерыв на обед с 13.00 ч. до 14.00 ч.

**Дата, время и место вскрытия конвертов с ценовыми предложениями:** 23 марта 2024 года, 16.15 часов, г. Тобыл, мкр.Дорожник, 1 этаж, кабинет бухгалтерии (специалист по государственным закупкам)

Каждый потенциальный поставщик до истечения окончательного срока представления ценовых предложений представляет только одно ценовое предложение в запечатанном виде. Конверт содержит ценовое предложение по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения, разрешение, подтверждающее права физического или юридического лица на осуществление деятельности или действий (операций), осуществляемое разрешительными органами посредством лицензирования или разрешительной процедуры, в сроки, установленные заказчиком или организатором закупа, а также документы, подтверждающие соответствие предлагаемых товаров требованиям, установленным главой 4 настоящих Правил, а также описание и объем фармацевтических услуг.

**Товар будет приниматься СТРОГО ПО ТЕХНИЧЕСКОЙ СПЕЦИФИКАЦИИ!!!**

Представление потенциальным Поставщиком ценового предложения является формой выражения его согласия осуществить поставку товара с соблюдением условия запроса и типового договора закупа.

и.о. главного врача  
КГП «Костанайская РБ»

Зав.лабораторией



Мирманов А.М.

Фомина Н.Н.