**«УТВЕРЖДАЮ»**

АО «НИИ кардиологии

и внутренних болезней»

Председатель правления

 **\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Пашимов М.О.**

**Протокол итогов №3107 «РР»**

**по закупу «Реагенты» на 2024 год**

**способом запроса ценовых предложений**

**31.07.2024 г.**

**Организатор/Заказчик:** АО «НИИ кардиологии и внутренних болезней» г. Алматы, ул.Айтеке би, 120

1. Краткое описание и цена закупаемых лекарственных средств в приложении №1:

**Приложение №1**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Найменование препарата** | **Лекарственая форма** | **Ед.изм.** | **Цена** | **кол-во** | **Общая сумма**  |
| 1 | CEA Elecsys cobas e 100 (анализатор e411) | CEA Elecsys cobas e 100 (анализатор e411) Иммунотест для in vitro диагностики. Предназначен для количественного определения карциноэмбрионального антигена в сыворотке и плазме крови человека. Данный анализ показан длясерийного измерения CEA в качестве вспомогательного метода длямониторинга пациентов с раком. Электрохемилюминесцентный иммунотест ECLIA предназначен для использования на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e411. Хранить при 2‑8 °C. Не замораживать. Стабильность: в невскрытом виде при 2‑8 °C до окончания указанного срока годности, после вскрытия при 2‑8 °C 12 недель, на борту анализаторов MODULAR ANALYTICS E170, cobas e 411- 6 недель. Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Наконечники должены быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства. Срок годности с даты производства товара на момент поставки должен быть не менее 70%. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | упаковка | 3 | 58 000 | 174 000 |
| 2 | Калибратор Раково-эмбриональный антиген(CEA CS) (анализатор e411) | Набор калибраторов для количественного определения карциноэмбрионального антигена (CEA) в сыворотке и плазме крови иммунохемилюминесцентным методом на анализаторах и модулях иммунохимических cobas e 411. Набор калибраторов CEA CalSet предназначен для калибровки количественного теста Elecsys CEA на иммунохимических анализаторах cobas e411, CEA CalSet представляет собой буферную/белковую матрицу с добавленным CEA в 2 диапазонах концентраций. CalSet можно использовать со всеми лотами реагента. ▪ CEA Cal1: 2 флакона, каждый содержит 1.0 мл калибратора 1▪ CEA Cal2: 2 флакона, каждый содержит 1.0 мл калибратора 2. Стабильность: в невскрытом виде при 2‑8 °C до окончания указанного срока годности, после вскрытия/в аликвотах при 2‑8 °C 12 недель, Хранить при 2‑8 °C. Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Наконечники должены быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства. Срок годности с даты производства товара на момент поставки должен быть не менее 70%. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | упаковка | 1 | 21 000 | 21 000 |
| 3 | Контроль ПрециКонтроль Онкомаркер (PreciControl Tumormarker) (анализатор e411) | Контроль ПрециКонтроль Онкомаркер (PreciControl Tumormarker) (анализатор e411) Набор контрольных сывороток для контроля качества определения множества опухолевых маркеров иммунохемилюминесцентным методом на модулях иммунохимических cobas e411. Набор PreciControl Tumor Marker (набор контрольных сывороток) предназначен для контроля качества тестов Elecsys иммунохимическим методом на анализаторах Elecsys и cobas e 411. Набор PreciControl Tumor Marker представляет собой готовую к применению контрольную сыворотку на основе сыворотки крови человека. Концентрации находятся в двух клинически значимых диапазонах. Контроли используются для мониторинга точности и воспроизводимости иммунотестов Elecsys. Стабильность компонентов в растворенной контрольной сыворотке: при -20 °C (± 5 °C) 1 месяц (допускается только однократное замораживание), или при 2‑8 °C 2 недели, Хранить при 2‑8 °C. Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Наконечники должены быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства. Срок годности с даты производства товара на момент поставки должен быть не менее 70%. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | упаковка | 2 | 119 350 | 238 700  |
| 4 | Кассета Антиген опухолевый 19-9 (CA 19-9) (анализатор e411) | Кассета Антиген опухолевый 19-9 (CA 19-9)100 тестов. Иммунотест для in vitro диагностики. Предназначен для количественного определения CA 19‑9 в сыворотке и плазме крови человека. Электрохемилюминесцентный иммунотест "ECLIA" предназначен для использования на иммунохимических анализаторах cobas e411. Измерения углеводного антигена 19‑9 (CA 19‑9) в сыворотке и плазмекрови человека, выполняемые с помощью этого анализа, используютсякак вспомогательный метод в сочетании с другими процедурами в диагностике, прогнозировании и ведении пациентов с раком поджелудочной железы и другими видами рака желудочно-кишечной локализации. Стабильность: в невскрытом виде при 2‑8 °C до окончания указанного срока годности, после вскрытия при 2‑8 °C 8 недель. Хранить при 2‑8 °C. Не замораживать. Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Наконечники должены быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства. Срок годности с даты производства товара на момент поставки должен быть не менее 70%. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.).ъ | упаковка | 3 | 85 250 | 255 750 |
| 5 | Калибратор Антиген опухолевый 19-9 (CA 19-9CS)(анализатор e411) | Калибратор Антиген опухолевый 19-9 (CA 19-9CS) (анализатор e411) Набор калибраторов для количественного определения CA 19-9 в сыворотке и плазмекрови иммунохемилюминесцентным методом на анализаторах и модуляхиммунохимических cobas e 411. Набор калибраторов CA 19‑9 CalSet. Предназначен для калибровки количественного теста Elecsys CA 19‑9 на иммунохимических анализаторах cobas е411. Набор калибраторов CA 19‑9 CalSet представляет собой лиофилизированную сыворотку крови человека с добавленным CA 19‑9 человека в 2 диапазонах концентраций. Реагенты — рабочие растворы▪ CA19‑9 Cal1: 2 флакона, каждый для 1.0 мл калибратора 1▪ CA19‑9 Cal2: 2 флакона, каждый для 1.0 мл калибратора 2. Стабильность растворенных калибраторов: при –20 °C (± 5 °C) 2 месяца (допускается толькооднократное замораживание), при 2‑8 °C 4 недели, на борту анализатораcobas e 411 при 20‑25 °C до 5 часов. Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Наконечники должены быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства. Срок годности с даты производства товара на момент поставки должен быть не менее 70%. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | упаковка | 1 | 34 100 | 34 100 |
| 6 | Кассета Иммуноглобулин А IGA (Immunoglobulin A) (анализатор cobas integra) | Кассета Иммуноглобулин А IGA (Immunoglobulin A) (анализатор cobas integra)In vitro тест для количественного иммунологического определения иммуноглобулина А человека в сыворотке крови и плазме крови на системах COBAS INTEGRA. В дополнение к стандартному применению (тест IGA, ID теста 0‑075) для количественного определения низких концентраций IgА, например, в образцах, полученных у детей, быларазработана тест-система повышенной чувствительности.Иммуноглобулины защищают организм человека от проникновения в него микроорганизмов и чужеродных агентов. Иммуноглобулины содержат антиген-связывающую часть (Fab-фрагмент (fragment antigen binding - антиген-связывающий фрагмент)) и Fc-фрагмент (fragmentcrystallizable - фрагмент, способный к кристаллизации), последний изкоторых может взаимодействовать с клетками иммунной системы ифакторами комплемента. Срок хранения при 2‑8 °C, При использовании на борту при 10‑15 °C 12 недель. Стабильность ; 8 месяцев при 15-25 °C, 8 месяцев при 2-8 °C. Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Наконечники должены быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства. Срок годности с даты производства товара на момент поставки должен быть не менее 70%. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | упаковка | 3 | 67 340 | 202 020 |
| 7 | Serumproteins T- Standard (5х0,5 мл) (анализатор cobas integra) | Serumproteins T- Standard (5х0,5 мл) (анализатор cobas integra) Serum proteins T Standard предназначен для использования в ходе применения количественных методов Roche при работе с химическими системами COBAS е411. Serum proteins T Standard представляет собой жидкий, готовый к применению калибратор, основанный на сыворотке крови человека. Концентрации компонентов калибратора были скорректированы с целью осуществления оптимальной калибровки с использованием анализаторов для клинической химии Roche. Стабильность: до вскрытия упаковки: до конца срока годности при 2‑8 °C. После вскрытия: На протяжении 2 недель хранения при температуре 2‑8 °C, при условии что растворение калибратора происходит без их загрязнения микробами, т.е. посредством их переливания в другую емкость. Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Наконечники должены быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства. Срок годности с даты производства товара на момент поставки должен быть не менее 70%. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | упаковка | 1 | 85 250 | 85 250 |
| 8 | Контроль Precipath PUC, (анализатор cobas integra) | Контроль Precipath PUC, (анализатор cobas integra) Набор контрольных материалов для контроля качества определения множественных аналитов клинической химии на анализаторах и модулях биохимических cobas Integra. Набор контрольных материалов Precipath PUC (Proteins in Urine/CSF, белки в моче/СМЖ) предназначен для проведения процедур контроля качества путем мониторинга точности и прецизионности количественных методов, как определено в паспортах значений. Precipath PUC представляет собой жидкий, готовый к применениюконтрольный материал на основе забуференного водного раствора. Заданные концентрации компонентов контрольного материала находятся в диапазоне патологических значений. Стабильность: В невскрытом виде: до окончания указанного срока годности при 2‑8 °C, После вскрытия: 4 недели при 2‑8 °C, при условии, что дозирование контрольного материала происходит без микробной контаминации, например путем переливания в другую емкость. Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Наконечники должены быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства. Срок годности с даты производства товара на момент поставки должен быть не менее 70%. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | упаковка | 1 | 76 725 | 76 725 |
| 9 | C-реактивный белок, 3 поколение на анализаторе cobas e402 | C-реактивный белок, 3 поколение на анализаторе cobas e402 Иммунотурбидиметрический тест для диагностики in vitro для количественного определения C-реактивного белка (СРБ) в сыворотке и плазме крови человека на системах cobas. Определения показателей СРБ в сыворотке и плазме крови человека, проводимые с помощью этого теста, используются для диагностики,мониторинга, прогнозирования и ведения предполагаемых воспалительных заболеваний и связанных с ними заболеваний, острых инфекций и повреждений тканей. C‑реактивный белок — это классический белок острой фазы воспалительных реакций. Срок годности при температуре 2–8 °C до конца срока. Срок хранения вскрытого реагента в \охлаждаемом отделении для реагентовна борту анализатора: 12 недель. Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Наконечники должены быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства. Срок годности с даты производства товара на момент поставки должен быть не менее 70%. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | упаковка | 15 | 65 650,00 | 984 750 |
| 10 | Фосфор (Phosphate Inorganic) 750тестов | Тест In vitro для количественного определения фосфора в сыворотке, плазме и моче человека на cobas c. Срок хранения анализатора на борту и в холодильнике: 26 недель. Стабильность в сыворотке/плазме: от 13 до 24 часов при температуре 15-25°C 4 дня при температуре 2-8°C 1 год при температуре (-15)-(- 25) °C. Стабильность в моче: 6 месяцев при температуре 2-8°C (при подкислении) | упаковка | 1 | 16 500,00 | 16 500,00 |
| 11 | ИФА-набор для определения кальпротектина в кале | Набор реагентов для количественного определения концентрации кальпротектина на 96 определений, для работы с образцами кала для диагностики неспецифического язвенного колита. Оригинальное название: Calprotectin ELISA. Набор содержит шесть уровней калибраторов (0, 15, 60, 240, 960 и 2100 мкг/г) по 1 мл каждого, а также контроли высокого и низкого уровней по 1 мл каждого. Контроли и калибраторы готовы к использованию. Нижний предел обнаружения теста составляет 1,9 мкг/г. | набор | 3 | 245 000 | 245 000 |
| 12 | Кассета Амилаза AMYL (Amylase) | Кассета Амилаза AMYL (Amylase), Тест для in vitro диагностики. Предназначен для количественного определения каталитической активности α‑амилазы (1,4‑α‑D‑глюкан: глюканогидролаза; EC 3.2.1.1) в сыворотке и плазме крови, а также моче человека на системах COBAS INTEGRA. Срок годности при 2‑8 °C. При хранении на борту анализатора при 10‑15 °C 12 недель.Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Наконечники должены быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства. Срок годности с даты производства товара на момент поставки должен быть не менее 70%. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.).  | шт. | 2 | 39 976,80 | 79 953,60 |
| 13 | Кассета - Амилаза панкреатическая AMY-P (Amylase-Pancreatic) | Кассета - Амилаза панкреатическая AMY-P (Amylase-Pancreatic), Тест для in vitro диагностики. Предназначен для количественногоопределения каталитической активности панкреатической α‑амилазы в сыворотке и плазме крови, а также в моче человека на системах COBAS INTEGRA.Ферменты α‑амилазы катализируют гидролитическую деструкцию полимерных углеводов,таких как амилоза, амилопектин и гликоген, путем расщепления1,4‑α‑гликозидных связей. В полисахаридах и олигосахаридахнесколько гликозидных связей гидролизуются одновременно. Срок годности при 2‑8 °C. При хранении на борту анализатора при 10‑15 °C 12 недель. Стабильность всыворотке: 7 дней при 15‑25 °C 1 месяц при 2‑8 °C , Стабильность в моче: 2 дня при 15‑25 °C 10 дней при 2‑8 °C. Товар предварительно согласовать с Заказчиком.Наконечники должены быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства. Срок годности с даты производства товара на момент поставки должен быть не менее 70%. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | шт. | 2 | 39 384,00 | 78 768,00 |
| 14 | Кассета Фактор Комплемента С3с С3С | Кассета Фактор Комплемента С3с С3С (100 тестов). Тест для in vitro диагностики. Предназначен для количественного определения компонента системы комплемента C3c в сыворотке иплазме крови человека на системах cobas c и COBAS INTEGRA. Определение компонента системы комплемента C3c, выполняемое спомощью этого теста в сыворотке и плазме крови человека, можетиспользоваться в качестве вспомогательного средства при оценкевозможного дисбаланса показателей системы комплемента,вызванного или наблюдаемого при ряде состояний, возникших в ходепервичного заболевания, или патологических состояний, в том числепри воспалительных и инфекционных заболеваниях. Стабильность: 4 дня при 20–25 °C, 8 дней при 4–8 °C, 8 дней при –20 °C (±5 °C). Срок годности при 2–8 °C, Срок хранения вскрытого реагента в охлаждаемом отделении для реагентов на борту анализатора: 6 недель. Товар предварительно согласовать с Заказчиком.Наконечники должены быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства. Срок годности с даты производства товара на момент поставки должен быть не менее 70%. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.).Товар предварительно согласовать с Заказчиком.Наконечники должены быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства. Срок годности с даты производства товара на момент поставки должен быть не менее 70%. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | шт | 2 | 97 854,00 | 195 708,00 |
| 15 | Кассета С4 Фактор Комплемента С4 (Complement FACTOR C4) | Кассета С4 Фактор Комплемента С4 (Complement FACTOR C4)(100 тестов). Иммунотурбидиметрический тест для диагностики in vitro дляколичественного определения комплемента С4 человека в сыворотке иплазме крови человека на системах cobas c и COBAS INTEGRA. Измерения комплемента C4 в сыворотке и плазме человекавыполненные с помощью этого анализа можно использовать в качествевспомогательного средства при оценке возможного дисбалансасистемы комплемента, связанного или наблюдаемого во время рядаосновных болезненных состояний или патологических состояний,включая воспалительные и инфекционные заболевания. Срок годности при 2‑8 °C, Срок хранения вскрытого реагента вохлаждаемом отделении для реагентов на бортуанализатора: 8 недель. Стабильность: 2 дня при 20‑25 °C, 8 дней при 4‑8 °C, 3 месяца при –20 °C (±5 °C).Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Наконечники должены быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства. Срок годности с даты производства товара на момент поставки должен быть не менее 70%. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | шт | 2 | 98 648,40 | 197 296,80 |
| 16 | Кассета Креатинкиназа CKL (Creatine Kinase) | Кассета Креатинкиназа CKL (Creatine Kinase)(200 тестов), Тест для in vitro диагностики. Предназначен для количественного определения креатинкиназы (КК) в сыворотке и плазме крови человека на системах cobas c и COBAS INTEGRA. Измерения креатинкиназы (КК), выполняемые с помощью этого теста всыворотке и плазме крови человека, используются в качествевспомогательного средства в диагностике травм и заболеваний мышц. Стабильность в ЭДТА/гепаринизированной плазме:2 дня при 15–25 °C, 7 дней при 2–8 °C, 4 недели при (−15)–(−25) °C.Срок хранения вскрытого реагента в охлаждаемом отделении для реагентов на борту анализатора: 8 недель, Срок годности при 2–8 °C. Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Наконечники должены быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства. Срок годности с даты производства товара на момент поставки должен быть не менее 70%. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | шт. | 4 | 14 992,80 | 74 964,00 |
| 17 | Кассета Альбумин иммунотурбидиметрический ALBT (Albumin Immunoturbidimetric) | Предназначен для количественного определения альбумина в сыворотке и плазме крови, в моче и СМЖ человека (отношение содержания альбумина в СМЖ/сыворотке крови) на системах cobas c и COBAS INTEGRA. Измерение альбумина в сыворотке и плазме крови человека с помощью этого устройства может использоваться для оценки гиперальбуминемии (наблюдается только в случае обезвоживания) или гипоальбуминемии (наблюдается при множестве клинических состояний, таких как воспаление, заболевания печени, воспалительные заболевания кишечного тракта, повреждения тканей, например ожоги, заболевания почек или новообразования). Измерение альбумина в моче может быть использовано для оценки клубочковой, канальцевой, канальцево-клубочковой и постренальной протеинурии. Микроальбуминурия (слегка повышенная экскреция альбумина с мочой) имеет особое значение для ранней диагностики диабетической нефропатии.Измерение альбумина в спинномозговой жидкости человека (СМЖ) может быть использовано для оценки повышенной проницаемости гематоэнцефалического барьера, что свидетельствует о нарушении гематоэнцефалического барьера. Измерение альбумина в СМЖ помогает определить интратекальное образование IgG, связанное с демиелинизирующими заболеваниями. Стабильность: 10 недель при 15–25 °C 5 месяцев при 2–8 °C 4 месяца при (–15)–(–25) °C. Допускается только однократное замораживание. Срок хранения вскрытого реагента в охлаждаемом отделении для реагентов на борту анализатора 12 недель. Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Наконечники должены быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства. Срок годности с даты производства товара на момент поставки должен быть не менее 70%. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | шт | 3 | 19 800,00 | 59 400,00 |
| 18 | Кассета Креатинкиназа MB (Cfas CK MB) | Кассета Креатинкиназа MB (Cfas CK MB)(100 тестов). Тест для in vitro диагностики. Предназначен для количественного определения каталитической активности субъединицы креатинкиназы MB (КК‑MB) в сыворотке и плазме крови человека насистемах cobas c и COBAS INTEGRA. Измерения КК‑МВ в сыворотке и плазме крови человека, выполняемые с помощью этого теста, используются в качестве вспомогательного метода диагностики инфаркта миокарда. Стабильность в сыворотке: 8 часов при 20–24 °C, 8 дней при 2–8 °C, 4 недели при –20 °C (± 5 °C). Срок годности при 2–8 °C, Срок хранения вскрытого реагента в охлаждаемом отделении для реагентов на борту анализатора: 8 недель. Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Наконечники должены быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства. Срок годности с даты производства товара на момент поставки должен быть не менее 70%. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | наб | 3 | 24 202,80 | 96 811,20 |
| 19 | Кассета Мочевая кислота UA (Uric Acid) | Кассета Мочевая кислота UA (Uric Acid) (400 тестов), Тест для in vitro диагностики. Предназначен для количественного определения мочевой кислоты в сыворотке и плазме крови, а также в моче человека на системах cobas c и COBAS INTEGRA. Выполняемые с помощью этого теста измерения уровня мочевой кислоты в сыворотке и плазме крови, а также в моче человека используются в качестве вспомогательного метода диагностики и лечения многих заболеваний почек и метаболических нарушений, связанных с гипер‑ или гипоурикемией. Стабильность в сыворотке/плазме крови : 7 дней при 4–8 °C, 3 дня при 20–25 °C, 6 месяцев при –20 °C (±5 °C). Срок годности при 2–8 °C: Срок хранения вскрытого реагента в охлаждаемом отделении для реагентов на борту анализатора: 8 недель.Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Наконечники должены быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства. Срок годности с даты производства товара на момент поставки должен быть не менее 70%. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | шт | 3 | 25 696,80 | 77 090,40 |
| 20 | Кассета Латентная железо связывающая способность UIBC (Unsaturated Iron-Binding Capacity) | Кассета Латентная железо связывающая способность UIBC (Unsaturated Iron-Binding Capacity)(100 тестов).In vitro тест для количественного определения ненасыщеннойжелезосвязывающей способности человеческой сыворотки крови иплазмы с использованием систем COBAS INTEGRA.Простетическая группа гемоглобина представляет собой железо комплекс протопорфирина IX (гема), в котором расположенный по центру атом железа выступает в качестве стабилизатора оксигемоглобина.Стабильность : 4 дня при 15‑25 °C, 7 дней при 2‑8 °C, Срок годности при 2‑8 °C, Хранение в анализаторе при 10‑15 °C :2 недели. Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Наконечники должены быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства. Срок годности с даты производства товара на момент поставки должен быть не менее 70%. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | шт | 2 | 13 767,60 | 41 302,80 |
| 21 | Кассета Имуноглобулин М | Кассета Имуноглобулин М (100 тестов). In vitro тест для количественного иммунологического определенияиммуноглобулина М человека в сыворотке крови и плазме крови насистемах COBAS INTEGRA. Иммуноглобулины защищают организм человека от проникновения внего микроорганизмов и чужеродных агентов. Иммуноглобулинысодержат антиген-связывающую часть (Fab-фрагмент (fragment antigenbinding - антиген-связывающий фрагмент)) и Fc-фрагмент (fragmentcrystallizable - фрагмент, способный к кристаллизации), последний изкоторых может взаимодействовать с клетками иммунной системы ифакторами комплемента. Часть иммуноглобулина Fab распознаетантигены в растворе (например, токсины) и антигены, связанные смикроорганизмами (например, бактерий, вирусов). Стабильность: 2 месяца при 15‑25 °C, 4 месяца при 2‑8 °C, 6 месяцев при (‑15)‑(‑20) °C. Срок хранения при 2‑8 °C, При использовании на борту при 10‑15 °C 12 недель. Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Наконечники должены быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства. Срок годности с даты производства товара на момент поставки должен быть не менее 70%. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | шт | 2 | 88 002,00 | 176 004,00 |
| 22 | Кассета Имуноглобулин G | Кассета Имуноглобулин G (100 тестов) .Тест для in vitro диагностики для количественного иммунологическогоопределения человеческого иммуноглобулина G в сыворотке, плазме испинномозговой жидкости при помощи систем COBAS INTEGRA. Иммуноглобулины защищают человеческий организм от проникающихв него организмов и агентов. Иммуноглобулины содержат антигенсвязывающую часть (Fab-фрагмент (fragment antigen binding - антигенсвязывающий фрагмент)) и Fc-фрагмент (fragment crystallizable -фрагмент, способный к кристаллизации), последний из которых можетвзаимодействовать с клетками иммунной системы и факторамикомплемента. Часть иммуноглобулина Fab распознает антигены врастворе (например, токсины) и антигены, ассоциированные смикроорганизмами (например, бактерий, вирусов). Стабильность в СМЖ: 1 день при 15‑25 °C, 7 дней при 2‑8 °C.Срок годности при 2‑8 °C, При использовании на борту анализаторапри 10‑15 °C :12 недель. Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Наконечники должены быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства. Срок годности с даты производства товара на момент поставки должен быть не менее 70%. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | шт | 2 | 88 002,00 | 176 004,00 |
| 23 | Калибратор f.a.s. CK-MB (Calibratorf.a.s. CK-MB) | Калибратор f.a.s. CK-MB (Calibratorf.a.s. CK-MB 3 x 1 мл) C.f.a.s. Калибратор для автоматизированных систем C.f.a.s. СК‑МВ(Calibrator for automated systems) предназначен для калибровки тестовRoche для количественного определения КК‑МВ на анализаторах дляклинической химии Roche COBAS INTEGRA, в соответствии с паспортами присвоенныхзначений. Действия компонентов калибратора зависят от серии. Точные значениякалибраторов доступны в электронном виде или в прилагаемыхпаспортах значений. Хранить при 2‑8 °C, до конца указанного срока годности. Стабильность компонентов растворенного калибратора: при 15‑25 °C 24 часа, при 2‑8 °C 2 дня, при (-15)‑(-25) °C 4 недели (с однократной заморозкой). Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Наконечники должены быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства. Срок годности с даты производства товара на момент поставки должен быть не менее 70%. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | наб | 2 | 24 349,20 | 48 698,40 |
| 24 | C.f.a.s. PUC |  Набор калибраторов для обеспечения правильности определения одного или множества белков клинической химии в крови, моче и спинномозговой жидкости человека на анализаторах и модулях биохимических Cobas Integra и Roche/Hitachi cobas c (C.f.a.s. PUC Roche systems). Калибратор для автоматизированных систем C.f.a.s. PUC (Calibrator for automated systems) предназначен для калибровки тестов Roche для количественного определения одного или множества белков клинической химии Roche. C.f.a.s. PUC – это жидкий готовый к использованию калибратор на основе водного буферного раствора. Концентрации компонентов калибратора были скорректированы с целью осуществления оптимальной калибровки с использованием анализаторов для клинической химии Roche. Стабильность: До вскрытия упаковки: До конца указанного срока годности при 2‑8 °C. После вскрытия: На протяжении 4 недель хранения при температуре 2‑8 °C, при условии что растворение калибратора происходит без их загрязнения микробами, т.е. посредством их переливания в другую емкость. Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Наконечники должены быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства. Срок годности с даты производства товара на момент поставки должен быть не менее 70%. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | шт | 1 | 60 772,00 | 60 772,00 |
|   | **Расходные материалы** |  |  |  |   |
| 25 | Дилюент NaCl 9% | Дилюент NaCl 9%, Разбавитель NaCl 9 % используется в качестве разбавителя для образцов в сочетании среактивами для анализа на приборе COBAS INTEGRA 400 plus. Разбавлениеобразцов необходимо, если концентрация анализируемого вещества превышает диапазонизмерений, установленный соответствующим методом тестирования COBAS INTEGRA 400 plus. Кроме того, для некоторых тестов предусмотрено общее предварительное разбавление образцов и калибраторов. Данный разбавитель является концентрированным ибудет разбавлен на приборе в 10 раз. Место для использованияОператор помещает в стойку ISE.Регистрация продукта на прибореКлиент помещает NaCl в стойку ISE.Частота заменыЗависит от производительности.Стабильность на борту28 дней.Размер упаковки6 флаконов по 22 мл. Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Наконечники должены быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства. Срок годности с даты производства товара на момент поставки должен быть не менее 70%. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | уп | 4 | 31 618,00 | 126 472,00 |
| 26 | Чистящий раствор Cleaner 1L | Чистящий раствор Cleaner 1L, Промывочный раствор для пробоотборников в системах Roche / Hitachi cobas c. Может потребоваться промывка пробоотборника из-за возможноговоздействия других пробоотборников. Эти специальные промывки обеспечиваютцелостность пробы. Совместимые приборыcobas c 502, cobas c 701, cobas c 702,cobas c 513Место для использованияОператор заменяет пустые бутылки передпробоотборниками.Частота заменыЗависит от производительности.Маркировка продуктаРаспечатанная методическая инструкция входит вкомплект поставки.Стабильность на бортуСрок использования анализатора на борту: 2 недели.Размер упаковки12 флаконов по 20 мл. Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Наконечники должены быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства. Срок годности с даты производства товара на момент поставки должен быть не менее 70%. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | шт. | 27 | 17 604,00 | 299 268,00 |
| 27 | Очищающий раствор Cleaner Cassette (150 тестов) | Очищающий раствор Cleaner Cassette (150 тестов), Промывочный раствор для дополнительных циклов промывки реагента/пробоотборникаCOBAS INTEGRA 400. Может потребоваться промывка реагента/пробоотборникаиз-за возможного воздействия других реагентовили образцов. Эти специальные промывки обеспечивают целостность реагента и пробы. При использовании определенных комбинаций реагентов илитипов образцов требуются дополнительные циклы промывки, например, если предыдущий тест помешалпроведению исследования из-за переноса реагента/образца зондом. Совместимые приборыCOBAS INTEGRA® 400 plusМесто для использованияcobas c pack CLEAN устанавливается в прибор вместе скассетной стойкой.Регистрация продукта на прибореДвухмерный штрих-код.Частота заменыЗависит от производительности икомбинации реагентов.Стабильность работы прибораСрок эксплуатации при температуре 10-15 °C: 12 недель.Размер упаковкиВ одной упаковке cobas c содержится 150 тестов. Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Наконечники должены быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства. Срок годности с даты производства товара на момент поставки должен быть не менее 70%. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | шт. | 6 | 6 589,20 | 39 535,20 |
| 28 | Резервуар для отходов в комплекте | Резервуар для отходов в комплекте , Контейнер для отходов используется в качестве расходного материала для IVD. Этотконтейнер предназначен для кювет и отходов ISE, еслитакже установлен модуль ICE. Совместимые приборыCOBAS INTEGRA 400Место для использованияОператор складывает контейнер, проверяяего герметичность.Регистрация продукта на прибореДатчик освещенности определяет наличиеконтейнера для отходов. Требуется подтверждениес помощью программного обеспечения.Частота заменыКаждые 1000 кювет.В комплект входят печатные этикетки.Стабильность работы на борту:не распространяется.Размер упаковки20 штук. Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Наконечники должены быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства. Срок годности с даты производства товара на момент поставки должен быть не менее 70%. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | уп. | 6 | 71 859,00 | 431 154,00 |
| 29 | Пробирки белые с крышкой 1000 шт.Cobas Integra | Пробирки белые с крышкой 1000 шт.Cobas Integra, Чашка с отверстием - это контейнер для образцов, калибратора и материалов для контроля качества. Чашка с отверстием имеет меньший объем и особенно подходит при наличии небольшого количества материала для образцов. Совместимые приборы COBAS INTEGRA 400. Место для использования: Прибор должен использоваться с адаптером. Регистрация продукта на приборе cobas cup на адаптере задана заранее.Назначение стойки должно быть определено вручную. Таким образом, возможно автоматическое определение с помощью анализатора. Частота замены Только для одноразового использования. Стабильность работы на борту :Нераспростроняется. Размер упаковки В 1 пакетике 1000 штук. цвета одинаковы, и клиенты могут использовать их по своему усмотрению. Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Наконечники должены быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства. Срок годности с даты производства товара на момент поставки должен быть не менее 70%. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | уп | 4 | 41 886,00 | 167 544,00 |
| 30 | Лампа галагеновая 12V/100W | Лампа галагеновая 12V/100W Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Наконечники должены быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства. Срок годности с даты производства товара на момент поставки должен быть не менее 70%. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | шт | 3 | 111 789,60 | 335 368,80 |
| 31 | Кассета Альфа фетопротеин (AFP) | Кассета Альфа фетопротеин (AFP) 100 тестов, Иммунотест для in vitro диагностики. Предназначен для количественного определения α1‑фетопротеина в сыворотке и плазме крови человека системах cobas e 411. Данный тест используется как: ▪ Вспомогательный метод диагностики гепатоцеллюлярной карциномы (ГЦК). ▪ Вспомогательный метод для ведения пациентов с несеминомными герминогенными опухолями. ▪ Один из параметров оценки риска трисомии 21 (синдрома Дауна). Для диагностики хромосомных аберраций необходимодополнительное обследование. Стабильность: на анализаторах cobas e 411 иcobas e 601 : 8 недель. В невскрытом виде при 2‑8 °C :до окончания указанного срока годности, после вскрытия при 2‑8 °C: 12 недель. Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Наконечники должены быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства. Срок годности с даты производства товара на момент поставки должен быть не менее 70%. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | наб | 3 | 77 638,80 | 232 916,40 |
| 32 | Кассета Витамин В12 (Vitamin B12)  | Кассета Витамин В12 (Vitamin B12) 100 тестов . Иммунотест для in vitro диагностики. Предназначен для количественного определения витамина B12 в сыворотке и плазме крови человека на иммунохимических анализаторах cobas e 411. Измерение уровня витамина B12 в сыворотке и плазме крови человекас помощью этого теста используется в качестве вспомогательногометода диагностики дефицита витамина B12. Это нарушение являетсяосновной причиной таких клинически проявленных аболеваний/состояний, как мегалобластная анемия и расстройства центральной нервной системы (ЦНС) (например, периферическая нейропатия, деменция, ослабление когнитивных функций, депрессия). Стабильность: в неоткрытом виде при 2‑8 °C, до истечения указанного срока годности, после вскрытия при 2‑8 °C 84 дня (12 недель). На борту анализатора: 35 дней (5 недель) на борту анализатора или 60 дней при попеременном хранении в холодильной камере и на борту анализатора (общее время нахождения на борту анализатора не должно превышать 10 x 8 часов). Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Наконечники должены быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства. Срок годности с даты производства товара на момент поставки должен быть не менее 70%. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | наб | 5 | 69 099,60 | 345 498,00 |
| 33 | Кассета Фолиевой кислоты  | Кассета Фолиевой кислоты 100 тестов. Тест для in vitro диагностики. Предназначен для количественного определения фолата в эритроцитах (RBC). Данный электрохемилюминесцентный тест предназначен для использования наиммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e411. Количественное определение фолатов, выполняемое с помощью теста Elecsys Folate RBC, используется как вспомогательный метод в диагностике и мониторинге дисбаланса фолатов. Стабильность: в невскрытом виде при 2‑8 °C до окончания указанного срока годности, в открытом виде при 2‑8 °C 8 недель, на борту анализаторов 2 недели. Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Наконечники должены быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства. Срок годности с даты производства товара на момент поставки должен быть не менее 70%. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | наб | 3 | 96 578,40 | 289 735,20 |
| 34 | Кассета Антиген HBe вируса гепатита В (HBeAg) | Кассета Антиген HBe вируса гепатита В (HBeAg) 100 тестов. Иммунотест для in vitro диагностики. Предназначен для качественного определения антигена е вируса гепатита B (HBeAg) в сыворотке и плазме крови человека я на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas е411 .Только для in vitro диагностики. Стабильность кассеты с реагентами: в невскрытом виде при 2‑8 °C до окончания указанного срока годности, после вскрытия при 2‑8 °C 8 недель, на борту анализаторов 8 недель.Хранить при 2‑8 °C. Не замораживать. Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Наконечники должены быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства. Срок годности с даты производства товара на момент поставки должен быть не менее 70%. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | наб | 1 | 156 837,60 | 156 837,60 |
| 35 | Кассета Антитела к маркеру вирусного гепатита HBs (Anti-HBs) | Кассета Антитела к маркеру вирусного гепатита HBs (Anti-HBs) 100 тестов. Иммунотест для in vitro диагностики. Предназначен дляколичественного определения человеческих антител к поверхностномуантигену вируса гепатита B (HBsAg) в сыворотке и плазме кровичеловека. на иммунохимических анализаторах cobas e411. Тесты для измерения уровня анти‑HBs антител используются в рамках программы вакцинации против гепатита В для определения необходимости и эффективности вакцинации. Кроме того, тесты для измерения уровня анти‑HBs антител применяются для контроля затечением острого гепатита В. Стабильность кассеты с реагентами : в невскрытом виде при 2‑8 °C до окончания указанного срока годности, после вскрытия при 2‑8 °C 8 недель, на борту анализаторов 8 недель. Хранить при 2‑8 °C. Не замораживать. Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Наконечники должены быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства. Срок годности с даты производства товара на момент поставки должен быть не менее 70%. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | наб | 1 | 120 337,20 | 120 337,20 |
| 36 | Кассета Суммарные антитела к маркеру вирусного гепатита HBc (Anti-HBc) | Кассета Суммарные антитела к маркеру вирусного гепатита HBc (Anti-HBc) 100 тестов. Предполагаемое использованиеИммуноферментный анализ для качественного определения IgG и IgM in vitroантител к основному антигену гепатита В в сыворотке и плазме крови человека ” предназначен для использования на иммуноанализирующих анализаторах Elecsys и cobas e411. Вирус гепатита В (HBV) состоит из внешней оболочки (HBsAg) ивнутреннего ядра (HBcAg). Основной антиген гепатита состоит из183-185 аминокислот. Стабильность упаковки с реагентом :в закрытом виде при температуре 2-8°C до указанного срока годности, после вскрытия при температуре 2-8°C 8 недель, на анализах 8 недель. Хранить при температуре 2-8 °C.Не замораживать. Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Наконечники должены быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства. Срок годности с даты производства товара на момент поставки должен быть не менее 70%. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | наб | 1 | 148 525,20 | 148 525,20 |
| 37 | Кассета Антитела к маркеру вирусного гепатита HBe (Anti-HBe) | Кассета Антитела к маркеру вирусного гепатита HBe (Anti-HBe) 100 тестов. Иммунотест для in vitro диагностики. Предназначен для качественногоопределения антител человека к е-антигену вируса гепатита B (HBeAg)в сыворотке и плазме крови человека на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e 411. Серологическая диагностика HBV-инфекции включает обнаружениеспецифических антигенов HBV и/или антител к HBV, что позволяетустановить фазу HBV-инфекции и определить, имеет ли пациентострую или хроническую форму HBV-инфекции, подвержен ли онинфекции или у него имеется иммунитет к HBV, полученный врезультате перенесенного заболевания или вакцинации.6,7 Некоторыеиз этих маркеров HBV также используются при рутинном скринингепациентов и доноров. Стабильность кассеты с реагентами: в невскрытом виде при 2‑8 °C до окончания указанного срока годности, после вскрытия при 2‑8 °C 8 недель, на борту анализаторов 8 недель. Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Наконечники должены быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства. Срок годности с даты производства товара на момент поставки должен быть не менее 70%. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | наб | 1 | 112 677,60 | 112 677,60 |
| 38 | Калибратор Кортизол | Калибратор Кортизол 4 x 1.0 мл. Набор калибраторов Cortisol II CalSet представляет собой лиофилизированную сыворотку крови человека с добавленнымкортизолом в 2 диапазонах концентраций. Хранить при 2‑8 °C в вертикальном положении. Лиофилизированные калибраторы стабильны до окончания указанного срока годности. Стабильность растворенных калибраторов: при -20 °С (± 5 °С) 3 месяца (допускается только однократное замораживание), на борту анализаторов при 20‑25 °C использовать только один раз. Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Наконечники должены быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства. Срок годности с даты производства товара на момент поставки должен быть не менее 70%. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | наб | 2 | 45 100,00 | 90 200,00 |
| 39 | Контроль ПрециКонтроль Вариа (PreciControl Varia) | Контроль ПрециКонтроль Вариа (PreciControl Varia)4 x 3.0 мл. Набор контрольных материалов PreciControl Varia используется для контроля качества соответствующих иммунотестов Elecsys на иммунохимических анализаторах cobas e411. PreciControl Varia представляет собой лиофилизированную контрольную сыворотку на основе сыворотки крови человека в 2 диапазонах концентраций. Контрольные материалы используются для контроля точности и прецизионности иммунотестов Elecsys. Хранить при 2‑8 °C. Лиофилизированная контрольная сыворотка стабильна до указанного срока годности. Стабильность компонентов в растворенной контрольной сыворотке: при -20 °C (± 5 °C) 31 день (допускается только однократное замораживание), при 2‑8 °C 72 часа, на борту анализаторов при 20‑25 °C до 5 часов. Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Наконечники должены быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства. Срок годности с даты производства товара на момент поставки должен быть не менее 70%. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | наб | 2 | 149 780,40 | 299 560,80 |
| 40 | Раствор Sys Wash Elecsys,cobas e  | Раствор Sys Wash Elecsys,cobas e 411, 1 x 500 мл. Используется в качестве добавки к емкости с дистиллированной водой для анализаторовcobas e 411. Elecsys® Sys Wash повышает эффективность промывкимежду этапами дозирования и необходим для всехпараметров теста. Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Наконечники должены быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства. Срок годности с даты производства товара на момент поставки должен быть не менее 70%. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). Совместимые приборыcobas e 411, Место для использования Добавляется в дистиллированную воду для профилактики. Периодичность замены На каждый 3-литровый контейнер добавляется 30 мл. Стабильность на борту ; на распространяется.После вскрытия: 3 месяца. На анализаторе: 2 недели. Размер упаковки 1 флакон объемом 500 мл. Официальный производитель Roche Diagnostics GmbH. | уп. | 10 | 25 110,00 | 251 100,00 |
| 41 | Раствор CleanCell Elecsys,cobas e  | Раствор CleanCell Elecsys,cobas e Системное решение для очистки детекторного блока иммуноанализаторов cobas e 411. Clean Cell используется для выполненияследующих задач: очистки системы трубок и измерительнойячейки после каждого измерения и кондиционирования электродов. Совместимые приборы cobas e 411 Место для использования Оператор помещает 2 флакона в заднюю часть прибора. Регистрация продукта на прибореАвтоматическое определение с помощью застежки-молнии, замена возможна только в режиме ожидания. Частота замены Зависит от производительности. Стабильность на борту На анализаторах, чередуя открытые и закрытые: 4 недели (в общей сложности не более 72 часов в открытом виде). Размер упаковки 6 флаконов по 380 мл. Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Наконечники должены быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства. Срок годности с даты производства товара на момент поставки должен быть не менее 70%. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | уп. | 17 | 26 674,00 | 453 458,00 |
| 42 | Раствор ProCell Elecsys, cobas e  | Раствор ProCell Elecsys, cobas e Системное решение для генерации электрохимических сигналов в иммуноанализаторах cobas e 411. ProCell используется для выполнения следующих задач: кондиционирования электродов, транспортировки смеси реагентов для анализа, промывки микрочастиц, покрытых стрептавидином, и генерации сигнала. Совместимые приборы cobas e 411 Место для использования Оператор помещает 2 флакона в заднюю часть прибора. Регистрация продукта на приборе Автоматическое определение с помощью застежки-молнии, замена возможна только в режиме ожидания. Частота замены Зависит от производительности. Стабильность в процессе эксплуатации На анализаторах при чередовании открытия и закрытия: 4 недели (в общей сложности не более 72 часов в открытом состоянии). Размер упаковки 6 флаконов по 380 мл. Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Наконечники должены быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства. Срок годности с даты производства товара на момент поставки должен быть не менее 70%. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | уп. | 22 | 24 966,00 | 549 252,00 |
| 43 | Наконечники ASSAY TIP ELECSYS 2010/cobas e411 | Наконечники ASSAY TIP ELECSYS 2010/cobas e411, Пробирный наконечник - это одноразовый расходный материал, предназначенный для использования качествеВспомогательное оборудование IVD для каждого теста пациента, калибровки и контроля качества. Совместимые приборы cobas e 411 Место для использования Оператор загружает новые кассеты в переднюю часть прибора. Регистрация продукта на приборе Регистрируется системой автоматически. Периодичность замены Для каждого теста используются две насадки. Это зависит от количества тестов, проведенных лабораторией. Прибор вмещает не более 3 кассет, что соответствует максимальному количеству 360 наконечников. Маркировка продуктаМетодическая инструкция для данного продукта отсутствует. Размер упаковки В 1 коробке содержится 30 журналов по 120 наконечниковв каждом. 3600 наконечников. Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Наконечники должены быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства. Срок годности с даты производства товара на момент поставки должен быть не менее 70%. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | уп. | 14 | 129 400,80 | 1 811 611,20 |
| 44 | Кюветы ASSAY CUP ELECSYS2010/cobas e411 | Кюветы ASSAY CUP ELECSYS2010/cobas e411, Пробирный стакан - это одноразовый расходный материал, предназначенный для использования в качествеВспомогательное оборудование IVD для каждого теста пациента, калибровки и контроля качества. Совместимые приборыcobas e 411. Место для использования : Оператор загружает новые кассеты в переднюю часть прибора. Регистрация продукта на приборе Регистрируется системой автоматически. Частота замены Зависит от объема испытаний, проводимых лабораторией. Прибор вмещает не более трех кассет, чтопозволяет провести максимум 180 тестов.Маркировка продуктаДля данного продукта нет методического руководства. Стабильность работы на борту:не распространяется. Размер упаковкиВ 1 коробке содержится 60 кассет по 60 стаканчиковв каждом. Всего 3600 стаканчиков. Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Наконечники должены быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства. Срок годности с даты производства товара на момент поставки должен быть не менее 70%. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | уп. | 7 | 127 212,00 | 890 484,00 |
| 45 | Емкость для отходов Clean liner Elecsys 2010/cobas e411 | Емкость для отходов Clean liner Elecsys 2010/cobas e411, Чистый вкладыш - это контейнер для удаления использованных наконечников для анализаи пробирных стаканчиков и последующей утилизации. Совместимые приборы cobas e 411. Место для использования: Оператор размещает очистные линии взоне твердых отходов. На приборе указана регистрация продукта Прибор проверяет наличие очистительной прокладки. Частота замены Каждая салфетка вмещает до1100 насадок для эссе / стаканчиков для эссе. Маркировка продукта Инструкция по применению данного продукта отсутствует. Стабильность на бортуНераспространяется. Размер упаковки 14 штук в каждой торговой единице. Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Наконечники должены быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства. Срок годности с даты производства товара на момент поставки должен быть не менее 70%. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). Набор должен быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства, серии, номера партии. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.). | наб | 3 | 58 718,40 | 176 155,20 |
| 46 | измерительная ячейка | измерительная ячейка к измерительная ячейка Measuring cell для использования на электрохемилюминисцентных анализаторах cobas e , Измерительная ячейка Measuring cell предназначена для использования на иммунологических анализаторах cobas e. Наконечники упакован в картонную коробку, на боковой поверхности которого имеется маркировка.• Измерительная ячейка Measuring cell адаптирована для использования с электрохемилюминисцентными анализаторами cobas e• изготолена из металла и пластика;Срок годности Измерительная ячейка Measuring cell в невскрытом виде – до истечения указанного срока годности. Товар предварительно согласовать с Заказчиком. Наконечники должены быть новым, ранее не использованным. Поставщик обязуется предоставить Сертификат соответствия продукции (при декларировании). Должна быть маркировка с указанием срока годности, даты производства. Срок годности с даты производства товара на момент поставки должен быть не менее 70%. Транспортировка должна проводиться в соответствии с требованиями завода-изготовителя по соблюдению условий транспортировки (холодовая цепь, герметичность и др.).  | шт  | 1 | 1 480 000,00 | 1 480 000,00 |
| 47 | КРАСИТЕЛИ ДЛЯ ГЕМАТОЛОГИЧЕСКИХ И МИКРОБИОЛОГИЧЕСКИХ ИССЛЕДОВАНИЙ | Набор реагентов предназначен для окраски ретикулоцитов в крови раствором бриллиантового крезилового в клинико-диагностических и биохимических лабораториях. Метод основан на выяалении зернисто-сетчатой субстанции эритроцитов при суправитальной окраске раствором бриллиантового крезиловго синего с дальнейшим подссетом их количсевта в мазке крови на 1000 эритроцитов. Брилиантовый крезиловый синий, 1% в растворе натрия хлористого, 0,9% - 1флакон (50 мл). Набор рассчитан на окраску 1000 мазков при расходе 0,05 мл на окраску одного мазка. | шт | 2 | 18 240,00 | 36 480,00 |

Выделенная сумма для государственных закупок: **12 302 038,00** (**Двенадцать миллионов триста две тысячи тридцать восемь**) тенге 00тиын.

1. Ценовые предложения предоставили следующие потенциальные поставщики:

Цены потенциальных поставщиков, предоставленные на закуп указаны в Приложение №2.

**Приложение №2**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Наименование** **потенциального поставщика** | **Дата и время предоставления** **ценового предложения** |
| 1. | ТОО "DANA ESTRELLA"  | 24.07.2024г. 15ч.16мин |
| 2. | ТОО "IMED" | 26.07.2024г. 11ч.28мин |

1. Наименование и местонахождение потенциальных поставщиков, с которыми предполагается заключить договор закупа (ценовые предложения которых являются наименьшими и соответствуют требуемым техническим характеристикам), а также цена (сумма) договора:

**Приложение №3**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Наименование** **потенциального поставщика** | **Местонахождение** **потенциального поставщика** | **Сумма договора (тенге)** |
|  | ТОО "DANA ESTRELLA"  | г.Алматы, улица. Гоголя 89А, офис 101  | 10 086 300,00 |
|  | ТОО "IMED" | г.Астана, пр. Мангилик Ел д.60, офис 157 | 734 985,00 |

По результатам оценки, сопоставления представленных ценовых предложений и на основании гавы 3 Приказа Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110 «Об утверждении правил организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг» (закуп способом запроса ценовых предложений), РЕШИТЬ: признать закуп **состоявшимся по лотам: 1, 2, 3, 4 , 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 27, 28, 29, 30, 31, 32, 33, 34, 35, 36, 37, 38, 39, 40, 41, 42, 43, 44, 45, 46 на сумму 10 821 285** (Десять миллионов восемьсот двадцать одна тысяча двести восемьдесят пять) тенге (0) тиын.

Признать **не состоявшимся** **по лотам: 47-** (нет заявки)- **на сумму 36 480,00** (Тридцать шесть тысяч четыреста восемьдесят) тенге (0) тиын.

1. Признать победителями потенциальных поставщиков, согласно Приложения №3, после предоставления заказчику документов, подтверждающие соответствие квалификационным требованиям.
2. Заказчику в течение трех календарных дней со дня определения победителя соответствующим квалификационным требованиям направляет потенциальному поставщику подписанный договор закупа для дальнейшего заключения и подписания поставщиком.
3. Победитель в течение пяти рабочих дней со дня получения подписывает договор закупа, либо письменно уведомляет заказчика о несогласии с его условиями или отказе от подписания. Непредставление в указанный срок подписанного договора закупа, считается отказом от его заключения (уклонение от заключения договора).
4. Экономия: 1 480 753 (Один миллион четыреста восемьдесят тысяч семьсот пятьдесят три) тенге (0) тиын.

 Руководитель отдела по ГЗ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Муратханов М.М..

 Тәжімұрат Е.А. Кайбуллаева Д.А. Хамзина А.Л. Шуканов А.С.

 Боранбаева Ж.О. Бактыгалиева А.К. Воронцов М.В.