

Утверждаю

Главный врач КГП на ПХВ «Центральная районная больница Мойынкумского района управления здравоохранения акимата Жамбылской области»

Ахмеджанов Д.Д.



КГП на ПХВ «Центральная районная больница Мойынкумского района управления здравоохранения акимата Жамбылской области»
Объявления № 8 о проведении закупки

способом запроса ценовых предложений согласно Приказа Министерства Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110

от 27.10.2023 года

Организатор: КГП на ПХВ «Центральная районная больница Мойынкумского района управления здравоохранения акимата Жамбылской области», 080600, Республика Казахстан, Жамбылская область, Мойынкумский район, Мойынкум, ул. Досымбаева, 38, объявляет о проведении закупки медицинских изделий способом запроса ценовых предложений в соответствии с Приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года №110 «Об утверждении правил организации и проведения закупки лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительной помощи для лиц, нуждающихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг.

1. Полное наименование и адрес местонахождения заказчика/организатора закупок КГП на ПХВ «Центральная районная больница Мойынкумского района управления здравоохранения акимата Жамбылской области», 080600, Республика Казахстан, Жамбылская область, Мойынкумский район, Мойынкумский с.о., а. Мойынкум, ул. Досымбаева, 38

2. Информация о закупке медицинских изделий – количества, сроки поставки товаров – указаны в приложении № 1 к настоящему объявлению (перечень закупаемых товаров).

3. К объявлению об осуществлении закупок способом запроса ценовых предложений (далее – объявление) прилагается перечень медицинских изделий (Приложение №1 к объявлению).

4. Место поставки товаров - КГП на ПХВ «Центральная районная больница Мойынкумского района управления здравоохранения акимата Жамбылской области», 080600, Республика Казахстан, Жамбылская область, Мойынкумский район, Мойынкумский с.о., а. Мойынкум, ул. Досымбаева, 38.

5. Место и окончательный срок предоставления ценовых предложений: Республика Казахстан, Жамбылская область, Мойынкумский район, Мойынкумский с.о., а. Мойынкум, ул. Досымбаева, 38, дата 03 ноября 2023 года. время - 10 часов 00 минут включительно.

6. Дата и время вскрытия ценовых предложений: Республика Казахстан, Жамбылская область, Мойынкумский район, Мойынкумский с.о., а. Мойынкум, ул. Досымбаева, 38, дата 03 ноября 2023 года. время - 15 часов 00 минут.

7. Потенциальные поставщики до истечения окончательного срока предоставления ценовых предложений вправе отзывать поданные ценовые предложения.

8. Предоставление потенциальным поставщиком ценового предложения является формой выражения его согласия осуществить поставку товаров, выполнение работ, оказание услуг в соответствии с условиями, предусмотренными объявлением, проектом договора о закупках, технической спецификацией закупаемых товаров, работ, услуг.

9. Потенциальный поставщик для участия в закупках подает 1 (одно) ценовое предложение, которое содержит следующие документы:

- 1) Ценовое предложение по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения.
- 2) Разрешение, подтверждающее права физического или юридического лица на осуществление деятельности или действий (операции), осуществляемое разрешительными органами посредством лицензирования или разрешительной процедуры, документы, подтверждающие соответствие предлагаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий требованиям, установленным главой 4 настоящих Правил, а также описание и объем фармацевтических услуг.

3) Документы, подтверждающие соответствие предлагаемых товаров требованиям, установленным главой 3 Правил.

10. Ценовое предложение запечатывается в конверт и предоставляется потенциальным поставщиком организатору закупок в строки и время, указанные в пункте 5 объявления.

11. На лицевой стороне запечатанного конверта с ценовым предложением потенциальный поставщик указывает:

- Наименование, адрес местонахождения, контактный телефон, потенциального поставщика,

- Наименование, адрес местонахождения организатора закупок,

12. Конверт с ценовым предложением, предоставленный после истечения установленного срока и/или с нарушением требований

объявления, не регистрируется в журнале регистрации конвертов с ценовыми предложениями и возвращается потенциальному поставщику.

13. Дополнительную информацию можно получить по тел: 8 707 730 8190

№	Наименование товара	Ед.изм	Кол/во	Цена	Техническая спецификация
1	Жидкость обжимающая (Sheath)	шт	6	485 837	Обжимающая жидкость используется только в in vitro диагностике для работы на анализаторе осадка мочи Ditni FUS-2000 для отграничения проточной пробы мочи с образованием плоскостной проточной струи. Для этих целей допускается использование только реагента компании DIRUI. Состав: Фосфатный буфер 0,02 моль/л. Натрия хлорид 0,9% .ЭДТА 0,2%. Неионный детергент 0,2% pH ~ 7.5 ± 0.20 при (25±1)°C. Температура хранения: 2-30°C в сухом и защищенном от света месте. Флаконы должны быть плотно закрытыми. Срок годности: 18 месяцев. Срок годности реагента после вскрытия: 60 дней. Фасовка: 20 л. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
2	Фокусирующая жидкость (Focus)	шт	5	59 235	"Фокусирующая жидкость используется только в in vitro диагностике на анализаторе мочи Ditni FUS-2000. Реагент используется для ежедневной проверки фокусировки FUS-2000.
3	Контроль отрицательный (Negative Control)	шт	6	59 235	Отрицательный контроль для осадка мочи используется на анализаторе мочи Ditni FUS-2000. Принцип визуализации плоской проточной кюветы. Состав: кровь: 0,02% ~ 0,1%, гидрофосфат натрия: 6,7 ммоль / л. Стабильность и хранение: Температура хранения: 2-8°C в сухом и защищенном от света месте. Флаконы

				должны быть плотно закрытыми. Срок годности: не менее 8 месяцев. Срок годности реагентов после вскрытия: не менее 30 дней. Точность: положительные контрольные частицы: 900 частиц / мкл ~ 1300 частиц / мкл; относительное смещение должно быть в пределах $\pm 8,0\%$. Однородность: CV $< 10,0\%$. Фасовка: 125 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
Контроль положительный (Positive Control)	шт	6	59 235	Положительный контроль для осадка мочи используется на анализаторе мочи Digi FUS-2000. Принцип визуализации шпорок проточной кюветы. Состав: кровь: $0,02\% \sim 0,1\%$, гидрофосфат натрия: $6,7 \text{ ммоль / л}$. Стабильность и хранение: Температура хранения: $2-8^\circ\text{C}$ в сухом и защищенном от света месте. Флаконы должны быть плотно закрытыми. Срок годности: не менее 8 месяцев. Срок годности реагентов после вскрытия: не менее 30 дней. Точность: положительные контрольные частицы: 900 частиц / мкл ~ 1300 частиц / мкл; относительное смещение должно быть в пределах $\pm 8,0\%$. Однородность: CV $< 10,0\%$. Фасовка: 125 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
Детергент (Detergent)	шт	5	31 790	Детергент (FUS-2000) используется только в in vitro диагностике для промывки и очистки системы трубок и проточной ячейки на анализаторе осадка мочи Digi FUS-2000. Состав: Натрия гипохлорит (NaClO) 4% (водный раствор), pH $\sim 12,10 \pm 0,50$ при $(25 \pm 1)^\circ\text{C}$. Стабильность и хранение: Температура хранения: $2-30^\circ\text{C}$ в сухом и защищенном от света месте. Флаконы должны быть плотно закрытыми. Срок годности: не менее 12 месяцев. Срок годности реагента после вскрытия: не менее 30 дней. Фасовка: 500 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
Стандартный раствор (Standard Solution)	шт	5	52 855	Стандартный раствор используется только в in vitro диагностике для калибровки на анализаторе мочи Digi FUS-2000. Состав: Контрольная кровь (искусств.) $0,018\%$; (Латексные частицы с красителем оксидом железа); Трис буфер $0,02 \text{ моль/л}$; pH $\sim 7,10 \pm 0,2$ при $(25 \pm 1)^\circ\text{C}$. Температура хранения: $2-8^\circ\text{C}$ в сухом и защищенном от света месте. Срок годности: не менее 8 месяцев. Срок годности реагентов после вскрытия: не менее 7 дней. Фасовка: 125 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
Дилуэнт (Diluent)	шт	2	34 287	Дилуэнт (FUS-2000) для разбавления образцов на анализаторе мочи Digi FUS-2000. Цель использования: Для общеклинического анализа мочи для ин-витро диагностики. Фасовка - -500 мл . В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
Контроль (положительный) (Urinalysis (Positive)) мочи	шт	18	3 168	Контрольные (позитивный) тест-полоски на мочевой анализатор Digi FUS-2000. Оценка точности результатов по 13 контрольным параметрам в методе «сухой химии»: глюкоза, билирубин, кетоны, кровь, удельный вес, pH, белок, уробилиноген, нитриты, лейкоциты, микроальбумин, креатинин, кальций. Состав: Phosphate buffer $0,2\%$; glucose $1,0\%$; sodium chloride $0,5\%$; hemoglobin $0,1\%$; albumin $0,7\%$; ethyl acetate $0,9\%$; sodium nitrite $0,3\%$; esterase $0,5\%$; urea 2% ; creatinine $0,2\%$; Ca $0,1\%$; vitamin substitute $0,1\%$; stabilizer substitute $0,1\%$ и другие неактивные вещества и стабилизаторы $93,3\%$, обеспечивающими положительные результаты. pH в диапазоне от $5,5$ до $7,5$. Не содержит потенциально инфекционных компонентов. Срок годности: не менее 12 месяцев. Температура хранения: $2-8^\circ\text{C}$ в сухом и защищенном от света месте в плотно закрытой фабричной упаковке. Фасовка 8 мл . Есть дополнительные услуги: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
Контроль (отрицательный) (Urinalysis (Negative)) мочи	шт	18	3 168	Контрольные (негативный) тест-полоски на мочевой анализатор Digi FUS-2000. Оценка точности результатов по 13 контрольным параметрам в методе «сухой химии»: глюкоза, билирубин, кетоны, кровь, удельный вес, pH, белок, уробилиноген, нитриты, лейкоциты, микроальбумин, креатинин, кальций. Состав: urea 2% ; sodium chloride $0,5\%$; phosphate buffer $0,2\%$ и другие неактивные вещества и стабилизаторы $97,3\%$, обеспечивающими отрицательные результаты. pH в диапазоне от $6,0$ до $7,5$. Не содержит потенциально

					инфекционных компонентов. Срок годности: не менее 12 месяцев. Температура хранения: 2-8 °C в сухом и защищенном от света месте в плотно закрытой фабричной упаковке. Фасовка 8 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
10	Полоски реагентные DRL H13-Cr	уп	8	164 736	Тест-полоски H13-Cr "сухая химия" для анализатора Digi FUS-2000. Состав: Пропитанные реагентами пористые подушечки, наклеенные на пластиковую полоску. Параметры анализа: Билирубин, Уробилиноген, Глюкоза, Кетоны, Удельный вес, Скрытая кровь, pH, Белок, Нитриты, Лейкоциты, Аскорбиновая кислота (витамин C), Микроальбумин, Креатинин. Упаковка 10*100 шт. Есть дополнительные услуги: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
11	Очищающая жидкость для рефрактометра и турбидиметра (Cleaning Liquid for Refractometer and Turbidimeter)	шт	4	14 784	Очищающая жидкость для рефрактометра и турбидиметра используется для промывки и очистки рефрактометра и турбидиметра на анализаторе мочи Digi FUS-2000. Цель использования: для общекинетического анализа мочи для ин-витро диагностики. Состав: Surfactant 5% sodium hydroxide, pH ~ 13,0 Фасовка-50 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
12	Калибровочная жидкость для определения удельного веса мочи (H Series Urine Analyzer Calibration Liquid for Specific Gravity)	шт	5	7 403	Жидкость калибровочная для определения удельного веса мочи используется для калибровки удельного веса мочи (SG) на анализаторе мочи Digi FUS-2000. Метод преломления рефрактометрических тестов. Цель использования: для общекинетического анализа мочи для ин-витро диагностики. Состав: Saccharide 3,6%; Sodium Chloride 3,6%; Potassium chloride 1,2%; Creatinine 0,001%; Sunset yellow 0,08%; Nudazine yellow 0,08% и другие 91,44%. Точность: SG=1,040 ± 0,005. Условия хранения не менее 12 месяцев при температуре 2-8°C, стабильность открытого флакона не менее 30 дней при температуре 2-8°C. Фасовка -8 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
13	Контрольная жидкость для определения удельного веса мочи Уровень 1 (H Series Urine Analyzer Control Liquid for Specific Gravity level 1)	шт	4	7 403	Контрольная жидкость для определения удельного веса мочи Уровень 1 для мочевого анализатора Digi FUS-2000. Метод рефрактометрии. Состав: Saccharide 4,5%; Sunset yellow 0,1%; Nudazine yellow 0,1%; Creatinine 0,125%; Sodium Chloride 4,5%; Potassium chloride 1,5% и другие 89,18%. Точность SG = 1,005 ± 0,002. Условия хранения не менее 12 месяцев при температуре 2-8°C, стабильность открытого флакона не менее 30 дней при температуре 2-8°C . Фасовка 8 мл. Есть дополнительные услуги: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
14	Контрольная жидкость для определения удельного веса мочи Уровень 2 (H Series Urine Analyzer Control Liquid for Specific Gravity level 2)	шт	4	7 403	Контрольная жидкость для определения удельного веса мочи Уровень 2 для мочевого анализатора Digi FUS-2000. Метод рефрактометрии. Состав: Saccharide 4,5%; Sunset yellow 0,1%; Nudazine yellow 0,1%; Creatinine 0,125%; Sodium Chloride 4,5%; Potassium chloride 1,5% и другие 89,18%. Точность SG = 1,030 ± 0,004. Условия хранения не менее 12 месяцев при температуре 2-8°C, стабильность открытого флакона не менее 30 дней при температуре 2-8°C. Фасовка 8 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
15	Контрольная жидкость для определения удельного веса мочи Уровень 3 (H Series Urine Analyzer Control Liquid for Specific Gravity level 3)	шт	4	7 403	Контрольная жидкость для определения удельного веса мочи Уровень 3 для мочевого анализатора Digi FUS-2000. Метод рефрактометрии. Состав: Saccharide 4,5%; Sunset yellow 0,1%; Nudazine yellow 0,1%; Creatinine 0,125%; Sodium Chloride 4,5%; Potassium chloride 1,5% и другие 89,18%. Точность SG = 1,050 ± 0,004. Условия хранения не менее 12 месяцев при температуре 2-8°C, стабильность открытого флакона не менее 30 дней при температуре 2-8°C. Фасовка 8 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
16	Калибровочная жидкость для турбидиметра (H Series Urine Analyzer Calibration Liquid for Turbidity)	шт	5	22 209	Жидкость калибровочная используется для калибровки турбидиметра на анализаторе мочи Digi FUS-2000. Метод рассеяния турбидиметрических тестов. Цель использования: для общекинетического анализа мочи для ин-витро диагностики. Состав: Fu MA hudaizine, референтный уровень 800 единиц мутности (800NTU). Точность Турбидиметра = 400 ±30NTU. Условия хранения не менее 12 месяцев при температуре 2-8°C,

					стабильность открытого флакона не менее 30 дней при температуре 2-8°C. Фасовка - 8 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
17	Контрольная жидкость для турбидиметра Уровень 1 (H Series Urine Analyzer Control Liquid for Turbidity level 1)	шт	4	22 209	Контрольная жидкость для турбидиметра уровень 1 (очищенный) для оценки точности и достоверности результатов на мочеовом анализаторе Digi FUS-2000. Метод рассеяния турбидиметрических тестов. Состав: Fuma hudaizine (800 NTU). Точность равна 200± 30NTU. Условия хранения не менее 12 месяцев при температуре 2-8°C, стабильность открытого флакона не менее 30 дней при температуре 2-8°C. Фасовка 8 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
18	Контрольная жидкость для турбидиметра Уровень 2 (H Series Urine Analyzer Control Liquid for Turbidity level 2)	шт	4	22 209	Контрольная жидкость для турбидиметра уровень 2 (мутный) для оценки точности и достоверности результатов на мочеовом анализаторе Digi FUS-2000. Метод рассеяния турбидиметрических тестов. Состав: Fuma hudaizine (800 NTU). Точность равна 700± 30NTU. Условия хранения не менее 12 месяцев при температуре 2-8°C, стабильность открытого флакона не менее 30 дней при температуре 2-8°C. Фасовка 8 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
19	Жидкость для контроля красного цвета (H Series Urine Analyzer Color Control-red)	шт	6	11 649	Контроль мочи цветной (красный) для оценки точности результатов на мочеовой анализатор Digi FUS-2000. Состав: Amapanth. Срок годности не менее 12 месяцев при температуре 2-8°C. Фасовка 8 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
20	Жидкость для контроля зеленого цвета (H Series Urine Analyzer Color Control-green)	шт	6	11 649	Контроль мочи цветной (зеленый) для оценки точности результатов на мочеовой анализатор Digi FUS-2000. Состав: Amapanth, Light blue. Срок годности не менее 12 месяцев при температуре 2-8°C. Фасовка 8 мл. Есть дополнительные услуги: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
21	Жидкость для контроля синего цвета (H Series Urine Analyzer Color Control-blue)	шт	6	11 649	Контроль мочи цветной (синий) для оценки точности результатов на мочеовой анализатор Digi FUS-2000. Состав: Light blue. Срок годности не менее 12 месяцев при температуре 2-8°C. Фасовка 8 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
22	Одноразовая пробирка (Single-Use Tube)	уп	4	47 000	Пробирки пластиковые широко применяются для работ в химической лаборатории. Изготавливаются под определенные задачи пользователей, с высокой устойчивостью к воздействию тепла и агрессивных химических веществ, высоким скоростям центрифугирования. Пробирки из пластика имеют ряд преимуществ в сравнении со стеклянными пробирками, они устойчивы к механическим воздействиям, не бьются, имеют разные сертификаты стерильности изготавливаются под определенные задачи. Объем 10 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.

Расходные материалы для автоматического биохимического анализатора Digi CS- T240

23	Аланинаминотрансфераза (Alanine Aminotransferase) - ALT	наб	17	21 775	Реагент применяется для количественного измерения и диагностического определения в условиях in vitro активности аланинаминотрансферазы (АЛТ) в сыворотке или плазме крови на биохимическом анализаторе Digi CS- T240. Принцип реакции данного реагента соответствует методу, рекомендованному Международной Федерацией Клинической Химии (IFCC). В присутствии АЛТ L-аланин вступает в реакцию с α-кетоглутаратом, в результате чего образуется пируват и L-глутамат. Пируват восстанавливается до L-лактата при помощи ЛДГ, присутствующей в реагенте, а тем временем НАДН окисляется до НАД, что позволяет снизить значение абсорбции до 340 нм. Активность АЛТ можно проверить за счет измерения скорости снижения абсорбции при 340нм. Эндогенетический пируват образца восстанавливается ЛДГ во время периода задержки реакции, таким образом, чтобы он не создавал помех для теста. Компоненты:
----	---	-----	----	--------	---

				Реагент 1 - Аланин 600 ммоль/л; ЛДГ >1820ЕД/л; Трис Буфер 80 ммоль/л. Реагент 2 - Трис Буфер 80 ммоль/л; НАДН >0.75 ммоль/л; α- кетоглутарат 36 ммоль/л. Содержит нереакционный материал и стабилизатор. Время проведения теста 60-120 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: 4-1000 ед/л. 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 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.
Аспаратаминотрансфераза (Aspartate Aminotransferase) - AST	наб	17	21 775	Реагент применяется для количественного измерения и диагностического определения в условиях in vitro активности аспаратаминотрансферазы (АСТ) в сыворотке или плазме крови на биохимическом анализаторе DiPi1 CS- T240. Принцип реакции данного реагента соответствует методу, рекомендованному Международной Федерацией Клинической Химии (IFCC). Аспаратаминотрансфераза (АСТ) в образце катализирует L-аспартат аминно-, что приводит к преобразованию α-кетоглутарата в эфир уксовой кислоты и L-глутамат. Эфир уксовой кислоты восстанавливается малатдегидрогеназой в реагенте до L-γ-глобичной 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 аспарата аминотрансферазы (АСТ). Помехи эндогенного пирувата могут быть удалены быстро и полностью во время запазывания. Компоненты: Реагент 1 - Лактат дегидрогеназа >1365 ЕД/л; L-аспартат 300 ммоль/л; Трис Буфер >80 ммоль/л; ЭДТА 5.0 ммоль/л; Трис Буфер >80 ммоль/л. Реагент 2 - Малат дегидрогеназа >1635 ЕД/л; α-кетоглутарат 36 ммоль/л; НАДН >0.75ммоль/л; Трис Буфер >80 ммоль/л; ЭДТА 5.0 ммоль/л. Содержит нереакционный 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 настоящего реагента составляет 3 ~ 1000 ЕД/л. Реагенты поставляются в одноразовой 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 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.
Щелочная фосфатаза (Alkaline Phosphatase) - ALP	наб	5	21 775	Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro активности щелочной фосфатазы (ALP) в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе DiPi1 CS-T240. Щелочная фосфатаза в образце катализирует гидролиз RNPР 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. Компоненты: Реагент 1 - Магния ацетат 3.0 ммоль/л; Цинка сульфат 1.5 ммоль/л; ХЭДТА 3.0 ммоль/л; Буфер АМР 420 ммоль/л. Реагент 2 : Р-нитробензол фосфатная кислота 81.5 ммоль/л; Буфер АМР 420 ммоль/л. Содержит нереактивный наполнитель и стабилизатор. Время проведения теста 60-120 секунд. Объем R1-200 мкл. Объем R2-50 мкл. Объем образца-4 мкл. Количество тестов в упаковке не более 671. Калибровка реагента проводится на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Линейный диапазон настоящего реагента – 0-850 ед/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 совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загромождения 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.
Амилаза (Amylase) - AMY	наб	3	313 677	Реагент применяется для лабораторного количественного определения активности α-амилазы (AMY) в сыворотке крови человека или моче на биохимическом анализаторе Dipti CS-T240. Данный реагент действует методом, рекомендованном Международной федерацией клинической химии (IFCC), этилен-rNP-G7 (E-rNP-G7) принимается в качестве субстрата для предотвращения разложения эктоэнзима. Компоненты: R1- Глюкозидаза >4500 у.л.; Сульфат магния 10 ммоль./л.; Хлорид натрия 50 ммоль./л.; Буфер PERES 50 ммоль./л. R2 - E rNP-G7 5.5 ммоль./л.; уфер PERES 50 ммоль./л.; Хлорид натрия 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, дату производства реагента, дату окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализа реагента. Не допускается загромождения 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.
Креатинин (Creatinine)	наб	22	15 289	Набор предназначен для количественного определения содержания креатинина (CRE - vit) в сыворотке, плазме крови или моче двухточечным (псевдокинетическим) методом на биохимическом анализаторе Dipti CS-T240. Скорость образования окрашенного комплекса с пикриновой кислотой в щелочной среде (реакция диффе) пропорциональна концентрации креатинина в пробе и измеряется фотометрически при длине волны 505 нм. Реагенты : R1 -Гидроокись натрия . 260 ммоль/л ; Детергент . 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 сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
Глюкоза (Glucose- Oxidase) - GLU-OX	наб	19	17 447	Реагент применяется для количественного определения в условиях in vitro концентрации глюкозы (GLU-OX), содержащейся в сыворотке, плазме крови или моче на биохимическом анализаторе Dipti CS-T240. Глюкоза в образце при активации глюкозооксидазы (GPD) реагента, образует глюконовую кислоту и пероксид водорода. При наличии пероксидазы (POD) пероксид водорода вступает в реакцию с анилиновым красителем оригинального материала и 4-аминоантипирином, в результате чего образуется H2O и хинонимининовый пигмент, образовавшийся объем хинонимининового пигмента пропорционален содержанию глюкозы в образце. Расчет концентрации глюкозы в образце осуществляется за счет измерения окончательного объема пигмента при определенной длине волны. Компоненты: R1 -Пероксидаза 375 ед/л;4-гидроксibenзоат 15 ммоль/л; 4-аминоантипирин 0.75 ммоль/л;PBS 110 ммоль/л. R2- Глюкозооксидаза 6 кед/л; PBS 110 ммоль/л. Содержит не 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 мкмоль на л (720мг/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 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.
Общий белок (Total Protein) - TP	наб	14	15 368	Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>invitro</i> концентрации общего белка (TP) в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе Dipti CS-T240. В настоящем реагенте используется метод бигуретовой реакции, т.е. при реакции между пептидной связью молекулы белка и ионом меди образуется сине-пурпурный комплекс в щелочном растворе. Каждый ион меди образует комплекс с 5-6 пептидной связью. Добавление йодида в реагент может предотвратить автоматическую реверсию соединения меди. Сине-пурпурный пигмент находится в прямой пропорции к концентрации общего белка, которую можно рассчитать за счет измерения изменений абсорбции при 520-560nm. При использовании двухлучевого анализа длина волны холостого раствора должна быть установлена на 600-700nm. Компоненты: Сульфат меди 12 ммоль/л; Виннокислый калий-натрий 64 ммоль/л; Калий 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.
29				
Прямой билирубин (Direct Bilirubin) - DB	наб	6	29 979	Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации прямого билирубина (DB) в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе Dipti CS-T240. Прямой билирубин получают при реакции билирубина и соли диазония с аминобензол сульфонической кислотой в гипершелочных и гиперкислых растворах, в результате чего образуются 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; Метаниловая кислота 29 ммоль/л. R 2- Нитрит натрия 72 ммоль/л. Длина волны 570 nm. Объем R1-250 мкл. Объем образца 25 мкл. Диапазон абсорбционной способности 0-2А. 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 настоящего 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, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения 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.
30				

Общий билирубин (Total Bilirubin) – ТВ	наб	6	29 979	Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации общего билирубина (ТВ) в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе DiPi CS-T240. В реагенте используется ПАВ в качестве растворителя. Связанный билирубин и несвязанный билирубин, которые были растворены, вступают в реакцию с диазо-сульфаниловой кислотой, в результате чего образуется азо-билирубин. Повышение абсорбции света при длине волны 570 нм пропорционально концентрации общего билирубина. Концентрация общего билирубина в образце может быть рассчитана за счет проверки изменения абсорбции на длине волны 570 нм. При анализе двойного луча длина волны холостого образца должна быть настроена на длине волны 750 нм. 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 настоящего реагента – 0-300 мкмоль/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 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.
Мочевина (Urea) - UREA	наб	16	41 460	Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации мочевины (UREA) в сыворотке крови, плазме или моче на биохимическом анализаторе DiPi CS-T240. Мочевина в образце, катализируемая уреазой в реагенте, вступает в реакцию с водой, в результате чего образуется аммиак и диоксид углерода. Аммиак и α-кетоглутаровая кислота в реагенте при катализе глутамата дегидрогеназы (ГДГ) образуют глутамовую кислоту, при этом NADH окисляется до NAD. 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; Глутамат дегидрогеназа >800 ЕД/л; NADH 0.35 ммоль/л; Аденозин дифосфат 1.5 ммоль/л; Трис буфер 115 ммоль/л. R2 - Трис буфер 115 ммоль/л; Уреаза > 40000 ЕД/л; α-кетоглутаровая кислота 7.5 ммоль/л. Время проведения теста 60 секунд. Объем 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 настоящего реагента – 0-35 ммоль/л (азот мочевины 98 мг/дл). 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 загрязнения 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.
Мочевая кислота (Uric Acid) - UA	наб	4	34 894	Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации мочевой кислоты (UA) в сыворотке крови или моче на биохимическом анализаторе DiPi 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 оригинального материала и 4-амино антипирина, в результате чего образуется вода и хинониновый пигмент, объем хинонинового пигмента пропорционален содержанию мочевой кислоты в образце, поэтому концентрация мочевой кислоты в образце может быть рассчитана при анализе объема пигмента при определенной длине

					волны. Компоненты: R1 -Пероксидаза 300ЕД/л; 3-бром-бензойная кислота 2,5ммоль/л; Калия ферроцианид 0,05ммоль/л; Буфер 150ммоль/л; 4- аминантипирин 0,7ммоль/л. R2 - Буфер 150ммоль/л; Уриказа 500ЕД/л. Время проведение 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 (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, date производства реагента, date окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загромождения и
	Натрий (Natrium) - Na	наб	3	260 352	Реагент применяется для количественного определения в условиях in vitro концентрации натрия (Na) в сыворотке или плазме на биохимическом анализаторе Diu CS-T240. О-нитрофинон β-Д-галактопирано катализируется натрий зависимым β-галактозидаза проводить О-нитрофинон поглощает при 405 нм прямо пропорционально концентрации иону натрия. Реагенты : R1-- β-галактозид ≥0.70 U/ml ;R2- О-нитрофинон β-Д-галактопиран-≥ 5.2 тмол/л. Калибровочный образец - раствор содержащий ионы натрия -на этикетке. Объем R1: 180 мкл. Объем R2 : 60 мкл. Объем пробы 8 мкл. Время проведения теста 120 s. Количество тестов в упаковке не более 424. Калибровка и контроль в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Линейность диапазон : 80-180 тмол/л. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флаконе). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, date производства реагента, date окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
34					
	Общий холестерин (Total Cholesterol)- TC	наб	10	52 353	Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации общего холестерина (TC) в сыворотке или плазме человека на биохимическом анализаторе Diu CS- T240. Холестериновый эфир в образце под воздействием липопротеинэстеразы в реагенте селективно катализируется и гидролизуется в холестерин и свободную жирную кислоту. Образующийся в результате общий холестерин, окисляемый оксидазой холестерина, формирует холест-4-ен-3-кетон и пероксид водорода. Под воздействием пероксидазы пероксид водорода вступает в реакцию с гидроксibenзойной кислотой и 4-амино-антипирином с образованием H2O и хинониминного пигмента. При этом объем образующегося хинониминного пигмента пропорционален содержанию общего холестерина в образце. Поэтому измерение образуемого объема пигмента на определенной длине волны позволяет рассчитывать концентрацию общего холестерина. Компоненты: R 1 - Липопротеинлипаза > 300 ЕД/л; Пероксидаза > 750 ЕД/л; р-гидроксibenзойная кислота 45 ммоль/л; Трипон X-100 0,3%; Буфер 50 ммоль/л. R 2 - Аминантипирин 0,3 ммоль/л; Холестериноксидаза > 300 ЕД/л; Буфер 50 ммоль/л. Время проведение теста 5~10 минут. Объем R1-240 мкл. Объем R2-60 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 настоящего реагента – 0-20 ммоль/л (774 мг/дл). Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флаконе). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, date производства реагента, date окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загромождения и
35					

	Триглицериды (Triglycerides) - TG	наб	9	60 997	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.
					Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации триглицеридов (TG) в сыворотке или плазме человека на биохимическом анализаторе Dipti CS-T240. Триглицериды в образце катализируются липопротеин липазой (LPL) и гидролизуются в глицерин и свободную жирную кислоту, под воздействием глицеринкиназы (GK) и аденозин трифосфата (ATP) 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 дигидроксикетон фосфат. Под воздействием пероксидазы пероксид водорода вступает в реакцию с анилиновым красителем оригинального материала и 4-амино-антипирином с образованием H2O и хинониминового пигмента. При этом объем образующегося хинониминового пигмента пропорционален содержанию общего триглицеридов в образце. Поэтому измерение образуемого объема пигмента на определенной длине волны позволяет рассчитать концентрацию триглицеридов. Компоненты: R1- Липопротеин липаза (LPL) >1250 ЕД/л; АТР 0,70 ммоль/л; ЭДТА 10 ммоль/л; ТООС 1,875 ммоль/л; Сульфат магния 12,5 ммоль/л; GPO >5000 ЕД/л; Глицерин киназа (GK) >1250 ЕД/л; Буфер 100 ммоль/л. R 2 - РОD>750 ЕД/л; ЭДТА 10 ммоль/л; 4-аминоантипирин 2,0 ммоль/л; Буфер 100 ммоль/л. Объем 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 (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.
36	Холестерин липопротеинов высокой плотности (High Density Lipoprotein-Cholesterol) - HDL-C	наб	7	43 392	Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации холестерина липопротеинов высокой плотности (ЛПВП-Х), содержащегося в сыворотке крови человека на биохимическом анализаторе Dipti CS-T240. Холестерин липопротеинов высокой плотности в образце под воздействием ПАВ в реагенте селективно катализируется и гидролизуются эстеразой холестерина в холестерин и свободную жирную кислоту. Образующийся в результате холестерин, окисляемый оксидазой холестерина, формирует холестер-4-ен-3-ен-3-кетон и пероксид водорода. Под воздействием пероксидазы пероксид водорода вступает в реакцию с анилиновым красителем оригинального материала и 4-амино-антипирином с образованием H2O и хинониминового пигмента, при этом объем образующегося хинониминового 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 Необходимое количество; Буфер MOPS 100 ммоль/л. R2 - DSBpT 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 (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании
37					

					реактента, тип реактента, дата производства реактента, дата окончания срока годности реактента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загромождения 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 реактента.
	Холестерин липопротеинов низкой плотности (Low Density Lipoprotein-Cholesterol)- LDL-C	наб	4	247 459	Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации холестерина липопротеинов низкой плотности (ЛПНП-Х), содержащегося в сыворотке крови человека на биохимическом анализаторе Dipti CS-T240. Холестерин липопротеинов низкой плотности в образце под воздействием ПАВ в реактенте селективно катализируется и гидролизует 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 периксид водорода вступает в реакцию с аналитическим красителем оригинального материала и 4-амино-антипирином с образованием H2O и хинониминового пигмента, при этом объем образующегося хинониминового пигмента пропорционален содержанию холестерина липопротеинов низкой плотности в образце. Поэтому измерение образцуемого 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; Немонное ПАВ 0.5 % Соединение полимера Неодоходное количество; Буфер MOPS 100 ммоль/л. Реагент 2 - DSBMT 1.2%; Немонное 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 реактента проводится на контроле для липидов Уровень 1и 2. Линейный диапазон настоящего реактента - 0-450 мг/дл. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реактента, тип реактента, объем реактента, дата производства реактента, дата окончания срока годности реактента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загромождения 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 реактента.
38					
39	Сыворотка для клинико-химической калибровки (Clinical Calibration Serum)	наб	6	161 240	Калибровочный раствор приготовлен на основе биоматериала человека, лиофилизированный порошок предназначен для калибровки клинического определения ряда биохимических показателей калибровки на биохимическом анализаторе Dipti CS-T240 следующих аналитов: ALB, ALP, ALT, AMY, AST, BUN, UREA, Ca-CRC, Ca-ARS, CNE, CK, CL, CO2, CRE, CRE-ENZYME, D-BIL, D-BIL-V, GGT, GLDH, GLU-NK, GLU-OX, HBDH, K, LAP, LDH, Mg-XB, Na, P-AMY, PHOS, TB, TB-V, TBA, TC, TG, TP, UA, Zn, Fe, TPBC. АСР. Фасовка 5 мл х 4. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реактента.
40	Сыворотка для клинико-химического контроля качества Уровень 1 (Clinical Chemical Quality Control Serum Level 1)	наб	6	148 256	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 Dipti CS-T240 следующих параметров: ALB, ALP, ALT, AMY, AST, BUN (UREA), Ca-CRC, Ca-ARS, CNE, CK, CL, CO2, CRE, CRE-ENZYME, D-BIL, D-BIL-V, GGT, GLDH, GLU-NK, GLU-OX, HBDH, K, LAP, LDH, Mg-XB, Na, P-AMY, PHOS, TB, TB-V, TBA, TC, TG, TP, UA, Zn, Fe, TPBC. АСР. Фасовка 5 мл х 4. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реактента.
41	Сыворотка для клинико-химического контроля	наб	5	109 034	Контрольный материал «Сыворотка контрольная для биохимических исследований уровень 2», лиофилизированный препарат от светло-желтого до светло-кремового цвета для оценки точности и

	качества Уровень 2 (Clinical Chemical Quality Control Setum Level 2)				воспроизводимости на биохимическом анализаторе Dipti CS-T240 следующих параметров: ALB, ALP, ALT, AMY, AST, BUN, UREA, Ca-CRC, Ca-ARS, CHE, CK, CL, CO ₂ , CRE, CRE-ENZYMЕ, D-BIL, D-BIL-V, GGT, GLDH, GLU-HK, GLU-OX, HBDH, K, LAP, LDH, Mg-XB, Na, P-AMY, PHOS, TB, TB-V, TBA, TC, TG, TP, UA, Zn, Fe, TPBC. АСР. Фасовка 5 мл х 4. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
42	Сыворотка для контроля липидов Уровень 1 (Lipid control setum Level 1)	наб	4	46 985	«Контрольная сыворотка липидов» (уровень №1) жидкая готова к использованию. Используется для оценки точности и воспроизводимости измерения на биохимическом анализаторе Dipti CS-T240 следующих параметров: APO A1/APO B/TG/NDL-CLDL-CLP(a)/TG/IF. Фасовка: 1мл х 1. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
43	Сыворотка для контроля липидов Уровень 2 (Lipid control setum Level 2)	наб	4	46 985	«Контрольная сыворотка липидов» (уровень №2) жидкая готова к использованию. Используется для оценки точности и воспроизводимости измерения на биохимическом анализаторе Dipti CS-T240 следующих параметров: APO A1/APO B/TG/NDL-CLDL-CLP(a)/TG/IF. Фасовка: 1мл х 1. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
44	CS-Антибактериальный безфосфорный детергент (CS-Anti-Bacterial Phosphor-Free Detergent)	наб	16	69 359	Антибактериальный безфосфорный детергент для очистки зонда для отбора реактивов, реакционной кюветы и реакционной чашки для замачивания автохимического анализатора Dipti CS-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.
45	Щелочной детергент (CS-Alkaline Detergent)	наб	17	69 359	Щелочной детергент для очистки пробоотборного зонда и реакционной кюветы автохимического анализатора серии Dipti CS-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.
46	Кальций-арсенazo (Calcium Arsenazo) - Ca-ARS	наб	4	16 860	Реагент применяется для количественного определения в условиях in vitro концентрации кальция в сыворотке, плазме или моче на биохимическом анализаторе Dipti CS-T240. Арсенazo III реагента связывается с ионом кальция образна и образует пурпурную комбинацию Арсенazo II-кальций. Содержание в комбинации находится в прямой пропорции к концентрации кальция в образце. Концентрация кальция может быть рассчитана за счет измерения изменения значения абсорбции при 650-660 нм. Компоненты (рабочий реагент): Буфер 150 ммоль/л; Арсенazo III 150 ммоль/л; Поверхностно активный реагент 0,5%. Время проведения теста 60-120 секунд. Объем R1-300 мк. Объем образца-3 мкл. Количество тестов в упаковке не более 734. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровни 1 и 2. Линейный диапазон для данного реагента составляет 0-5,0 ммоль/л. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальную 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 загрязнения 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.
47	Железо (FERUM) - Fe	наб	3	56 387	Реагент применяется для лабораторного количественного обнаружения содержания железа (Fe) в сыворотке крови на биохимическом анализаторе Dipti CS-T240. В кислотных условиях, сывороточное железо Fe разлагается на составные части; ионы Fe ion реагируют на химический реагент и хромогенный реагент, формируя смесь голубого цвета; при 600 нм, измеряется изменение абсорбции; оно прямо пропорционально

					концентрации железа Fe .Реагенты: R1- Этиловая кислотная смесь - 200ммоль/л ; Сульфокاربамид -42 ммоль/л. R2 - хлоргидрат гидроксиамиона -200 ммоль/л; Ferric -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—120μмоль/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 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.
	Магний (Magnesium)- Mg	наб	1	15 357	Реагент применяется для количественного определения в условиях in vitro концентрации магния (Mg) в сыворотке или плазме на биохимическом анализаторе Dipti CS-T240. Магний в сыворотке крови вступает в реакцию с ксидилиловым синим индикатором в щелочном растворе и образует пурпурный комплекс диазо-магний. Изменения абсорбции комплекса на длине волны 546 нм (520 ~ 550 нм) пропорциональны концентрации магния в образце. Добавление ЭГТА помогает предотвратить помехи, создаваемые белками; добавление поверхностно активного агента позволяет предотвратить помехи, создаваемые белками сыворотки. Компоненты: Буфер 100 ммоль/л; Ксидилиловый синий индикатор 0.1 ммоль/л; ЭГТА 0.5 ммоль/л; Triton X-100 1%. Время проведения теста 180 секунд. Объем R1-300 мкл. Объем образца-3 мкл. Количество тестов в упаковке не более 734. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Линейный диапазон для данного реагента составляет 2,5 ммоль/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 окончании срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнение 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.
48					
	Гликогемоглобин (Glycosemoglobin HbA1C	A1C наб	9	419 219	Реагент применяется для количественного определения в условиях in vitro содержания гликогемоглобина (HbA1C) в крови человека на биохимическом анализаторе Dipti CS-T240. Настоящий метод применяется для определения процентного содержания HbA1c в общем Hb непосредственно после реакции антиген-антитела. Общий Hb и HbA1c с латексом имеет аналогичную неспецифичную адсорбцию технологии твердой фазы, добавляя специфичность моноклонального антитела формы HbA1c к латекс-HbA1c-мышинному HbA1c моноклональному комплексу антител. Этот комплекс формирует агглютинацию в связи с антигенами козы против мышинных иммуноглобулинов IgG, объем агглютинации изменяется в связи с поверхностно объема твердой фазы HbA1c. При измерении абсорбции и сравнения стандартной кривой процентного соотношения концентрации HbA1c, высчитывается процентное содержание HbA1c в образце от всего объема Hb. Длина основной волны 660 нм. Реакнты R1 : Латекс 0.10%. Глициновый буфер 15 ммоль/л. Реагент 2 :R2-A : Антитела козы против мышинных иммуноглобулинов IgG 0.08 мг/мл ; Глициновый буфер 60 ммоль/л ; R2-B : Мышиное антитело к HbA1c человека 0.05 мг/мл ; Моноклональное антитело ; Глициновый буфер 60 ммоль/л ; Гемоллизат H2O ; Калибратор гликогемоглобина Эритроциты человека в наборе. Контроль уровень 1; 2 в наборе. Калибратор и контроль от завода производителя с паспортными значениями контрольного материала и калибратор с целевым значением. Время проведения теста 5 минут. Объем R1-15мл×2, Lyse: 50мл×2мл. Объем R2-A - 0.5мл×1, R2-B : 9.5мл×1 мл. О б ъ
49					

				е м образца 8 мкл. Количество тестов в упаковке не более 75. Линейный диапазон настоящего реагента составляет 2-15%. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании и 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.
--	--	--	--	---

Расходные материалы для гематологического анализатора BF-6900CRP

50	BF-FDTI реагент	Лизирующий	шт	4	17 567	Реагент BF-FDTI Lyse применяется на гематологический анализатор BF- 6900-CRP для растворения красных кровяных телец, окрашивания клеток, определения содержания лимфоцитов, моноцитов, эозинофилов и нейтрофилов. Анализатор выполняет автоматически операции: разбавлять часть пробы цельной крови BF-FDOI, добавлять BF-FDTI после разрушения клеток. По истечении заданного периода реакции, коэффициент дифференциации лейкоцитов и счетное число могут быть получены с помощью технологии лазерного рассеяния и технологии проточной цитометрии. Индекс провозводительности (25 ± 1) °C, pH 5,50 ± 0,50 Состав: Хлорид декалцитриметиламмония: 0,5%; ; гидрированное касторное масло: 0,3%. Хранить при температуре 2 °C ~ 30 °C в запечатанном и защищенном от солнечного света месте, срок хранения указан на этикетке., Срок действия после открытия составляет 60 дней при температуре 2 °C ~ 30 °C. Объем 200 мл. В закуп товара входит дополнительные услуги: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
51	BF-FDOI реагент	Лизирующий	шт	3	29 403	Реагент BF-FDOI Лизирующий реагент применяется на гематологический анализатор BF- 6900-CRP для растворения красных кровяных телец, окрашивания клеток, определения содержания лимфоцитов, моноцитов, эозинофилов и нейтрофилов. Анализатор выполняет автоматически следующие операции: разбавлять часть пробы цельной крови BF-FDOI, добавлять BF-FDTI после разрушения клеток. По истечении заданного периода реакции, коэффициент дифференциации лейкоцитов и счетное число могут быть получены с помощью технологии лазерного рассеяния и технологии проточной цитометрии. Индекс провозводительности (25 ± 1) °C, pH 5,50 ± 0,5 Состав: Гидрогенизированное касторное масло: 0,3% Хранить при температуре 2 °C ~ 30 °C в запечатанном и защищенном от солнечного света месте, срок хранения указан на этикетке. Срок действия после открытия составляет 60 дней при температуре 2 °C ~ 30 °C. Объем 500 мл. В закуп товара входит дополнительные услуги: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
52	BF-5D Дилуэнт		шт	13	47 476	Реагент BF- 5D Diluent применяется на гематологический анализатор BF6900 -CRP 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 импеданса, соответствующей объему клеток. Состав: Хлорид натрия: 0,7%, буфер борной кислоты: 0,5%. Хранить при температуре 2 ~ 30 °C в запечатанном и защищенном от солнечного света месте, срок годности 24 месяца. Срок действия после открытия составляет 60 дней при температуре 2 °C ~ 30 °C. Объем 20 л. В закуп товара входит дополнительные услуги: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.