

№ лота	Международное непатентованное название лекарственного средства или наименование изделий медицинского назначения	Полная характеристика (описание) товаров (с указанием формы выпуска и дозировки)	Ед.изм.	цены	Количество	СУММА	Место поставка	график поставки
1	Доксициклин	капсула 200 мг	капс	14,8	3000	44 400,00		
2	Кетоконазол	суппозитории вагинальные 400мг	шт	459,02	3000	1 377 060,00		
3	Клотримазол	таблетки вагинальные 200мг	шт	35,4	1000	35 400,00		
4	Метронидазол	таблетка вагинальная 500 мг	таб	76,17	2000	152 340,00		
5	Хлоргексидин	суппозитории вагинальные 16мг	шт	286,09	3000	858 270,00		
6	Цефексим	таблетка 400мг	таб	1189	150	178 350,00		
7	Тинидазол	таблетка 500мг	таб	200	2000	400 000,00		
8	Амоксициллин +клавулоновая кислота	таблетка 500мг	таб	406,35	140	56 889,00		
9	Масло иммерсионное	100мл,синт., Агат ТИП-А Класенчское	фл	1200	4	4 800,00		
10	Креатинин-02	по конечной точке, реакция Яффе, с депротеинизацией 200 опр. В 04.02	наб	4100	3	12 300,00		
11	Мочевина-02	уреазным фенол-гипохлоритным методом 200 мл В 08.02	наб	4143	3	12 429,00		
12	Щелочная фосфатаза-02	по кон. точке, нитрофенилфосфат, глициновый буфер 200 опр. В 09.02	наб	7277	3	21 831,00		
13	Очищающий раствор	для экстренной очистки апертуры и сервисных работ 50мл Микро СС-18 аппарат	фл	16800	10	168 000,00		
14	Антиген кардиолипиновый для реакции микропреципитации Сифилис-АгКЛ-РМП в наборе:	Антиген кардиолипиновый для реакции микропреципитации Сифилис-АгКЛ-РМП в наборе:	уп	27000	6	162 000,00		
15	Бест анти-ВГС – спектр	Тест-системы иммуноферментные для выявления антител к индивидуальным белкам вируса гепатита С (core, NS3, NS4 NS5).D-0774	наб	38104	2	76 208,00		
16	Бест анти-ВГС (комплект 4)	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов классов G и M к вирусу гепатита С. 60*8 480опр	набор	96 700	6	580 200,00		
17	Вектоген В-НВs-антиген (комплект 4)	Набор реагентов для иммуноферментного выявления НВsAg. Одностадийная постановка.. Чувствительность: 0,05 МЕ/мл (нг/мл), 480опр, D-0559 геп В	наб	96 700	6	580 200,00		
18	Вектоген В-НВs-антиген – подтверждающий тест – стрип (комплект 5).	Тест-системы иммуноферментные для подтверждения присутствия НВs-антигена с использованием рекомбинантного антигена и моноклональных антител (одностадийная постановка). Чувствительность 0,1 нг/мл. по СОС ГИСК. Д-0558	наб	28140	2	56 280,00		
19	РекомбиБест антипаллидум-суммарные антитела (комплект 4)	Набор реагентов для иммуноферментного выявления суммарных антител к <i>Treponema pallidum</i> D-1875 480опр	уп	120000	5	600 000,00		
20	Азур-Эозин по-Романовскому	с буфером, (разв.1:20)	л	3000	2	6 000,00		
21	ВИЧ 1/2 типа (HIV 1/2 3.0) ИХ экспресс-тест	Одностадийный иммунохроматографический тест для качественного определения суммарных антител (IgG, IgM, IgA) к ВИЧ-1/ВИЧ-2 в сыворотке, плазме или цельной крови с визуальной оценкой результата. Набор состоит из буфера и тест-кассеты на 30 определений. Представляет собой мембранный стрип, помещенный в кассету, для снижения риска контаминации. На кассете имеются цифры 1, 2 и буква С, обозначающие, соответственно две тестовые полосы для захвата антител, специфичных к ВИЧ-1 (полоса 1 с рекомбинантными антигенами HIV-1 gp41 и p24), ВИЧ-2 (полоса 2 с рекомбинантным антигеном HIV-2 gp36), и контрольная полоса (С). Если образец не внесен, эти полосы в окне Т не видны. Контрольная линия проявится, если процедура выполнена правильно и если реагенты пригодны для анализа. Конъюгат рекомбинантных антигенов ВИЧ-1/2 (gp41, p24 и gp36), коллоидного золота, а также исследуемый образец, внесенный в окно S, в процессе хроматографии мигрирует вдоль стрипа до тестовой зоны (окно Т), где формируется видимая глазом окрашенная полоса — комплекс антиген-антитело-конъюгат антигена и коллоидного золота, отличающийся высокой степенью чувствительности и специфичности.Диагностикум серологический 3-го поколения для быстрого (20 минут) качественного определения суммарных антител к ВИЧ первого и второго типов, чувствительность теста составляет 100% , специфичность – 99,8 %	шт	1 095,00	9 000,00	9 855 000,00		
22	Гематологический контроль Para 12	Количество параметров: 16-18 Сертифицировано Streck для гематологических анализаторов: 3-diff : Beckman Coulter ACT/ACT diff/ACT diff2, Abbott CELL-DYN 1400, 1700, and 1800, Horiba Medical ABX Micros 60, Diatron Abacus and Abacus Jr., ERMA PCE-210, Mindray BC-3200, BC-2300, BC-1800 / BC-4000, Nihon Kohden Celltac α MEK-6400, Siemens Advia 60; 5-diff: Abbott CELL-DYN 3200, 3500, 3700, Beckman Coulter STKS, MAXM, HmX, LH 750/755, LH 780/785, LH 500;	фл	78000	4	312 000,00		
23	Пробирка микроцентрифужная	(Эппендорфа) 2 мл, с дел., п/п №1000	шт	3950	10	39 500,00		

24	карандаш по стеклу	синий, красный	шт	68	50	3 400,00
25	Стеклографы (маркеры перманентные)	красный	шт	602	20	12 040,00
26	Бумага фильтровальная средняя	фильтр (21*21), уп.1 кг	кг	3200	10	32 000,00
27	Кленка резинокановая	медицинские кленка	мет	780	5	3 900,00
28	Склянки для реактивов	с широкой горловиной и притертой пробкой из тёмного стекла 1000 мл	шт	3100	1	3 100,00
29	Наконечник 0.5-250мкл	универсал ,1000шт/уп., 9400302	уп	6032	300	1 809 600,00
30	Пипетка 1-кан. перемен.объема	5-50мкл, 4640092	шт	58417	5	292 085,00
31	Пипетка 1-кан. перемен.объема дигитал	100-1000мкл, 4500122	шт	44500	5	222 500,00
32	Штатив для пипеток-дозаторов 6 мест	карусельный	наб	91350	2	182 700,00
33	тонометр	механический со стетоскопом	шт	5200	3	15 600,00
34	Вата медицинская гигроскопическая хирургическая нестерильная 100г	Вата медицинская гигроскопическая хирургическая нестерильная 100г	уп	240,00	800	192 000,00
35	Контейнер 6 литр	Контейнеры для медотходов на 6 литров для сбора биологического материала, медицинских инструментов. Герметичной закрывающейся крышка. Изготавливаются в желтой или красной расцветках (для медотходов классов «Б» и «В»).	дана	680	2000	1 360 000,00
36	Спиртовая салфетка однократного применения размером 65x30мм в коробке №100	Спиртовая салфетка однократного применения размером 65x30мм в коробке №100	уп	7	250 000	1 750 000,00
37	САЛФЕТКИ	Салфетки упаковываются в емкость-диспенсер (банку либо ведро). Предназначены для использования как в сухом виде (в качестве ветоши), так и в пропитанном дезинфицирующим раствором для гигиенической обработки рук медицинских работников и сотрудников различных предприятий, а также для обеззараживания различного рода поверхностей. Рулон содержит 200 шт. Размер салфеток 15x30 см. Плотность: 40 г/ кв.м	уп	3 000,00	200	600 000,00
38	Азотная кислота	ЧДА	кг	2 800,00	4	11 200,00
39	Жгут медицинский многоразовый	Предназначен для перетягивания вен при взятии крови и остановки кровотечений при травмах.	шт	750,00	10	7 500,00
40	Термометр ртут	Шкала максимальная с крупными цифрами. Пластмассовый футляр, предохраняющий термометр от повреждений • Зарегистрирован в реестре государственной системы обеспечения единства измерений РК • Пределы измерения: 35°C -42°C • Цена деления: 0,1°C	шт	720,00	24	17 280,00
41	Термометр ТС-7-М1 исп.1	(-20..+70 °С), для складских помещений	шт	1 095,00	20	21 900,00
42	Аланинаминотрансфераза / Alanine Aminotransferase	Реагент применяется для количественного измерения и диагностического определения в условиях in vitro активности аланинаминотрансферазы (АЛТ) в сыворотке или плазме крови на биохимическом анализаторе CS-T180. 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. Продолжительность теста 60-120 секунд. Фасовка R1 4x50 мл R2 1x50 мл. Количество тестов в упаковке не менее 587. 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.	уп	14 599,00	5	72 995,00

43	Аспаратаминотрансфераза / Aspartate Aminotransferase	Реагент применяется для количественного измерения и диагностического определения в условиях in vitro активности аспаратаминотрансферазы (АСТ) в сыворотке или плазме крови на биохимическом анализаторе CS-T180. Принцип реакции данного реагента соответствует методу, рекомендованному Международной Федерацией Клинической Химии (IFCC). Аспаратаминотрансфераза (АСТ) в образце катализирует L-аспартат амино-, что приводит к преобразованию α-кетоглутарата в эфир уксусной кислоты и L-глутамат. Эфир уксусной кислоты восстанавливается малакдегидрогеназой в реагенте до L-яблочной 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 запаздывания. 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 - Малак дегидрогеназа >1635 ЕД/л; α-кетоглутарат 36 ммоль/л; НАДН >0.75ммоль/л; Трис Буфер >80 ммоль/л; ЭДТА 5.0 ммоль/л. Содержит неактивный материал и стабилизатор. Продолжительность теста 120~180 секунд. Линейный диапазон настоящего реагента составляет 3 ~ 1000 ЕД/л. Фасовка R1 4×50 мл R2 1x50 мл. Количество тестов в упаковке не менее 587.	уп	14 599,00	5	72 995,00
44	Щелочная фосфатаза / Alkaline Phosphatase	Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro активности щелочной фосфатазы в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе CS-T180. ЩФ в образце катализирует гидролиз RNPP 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 AMP 420 ммоль/л. Реагент 2 - р-нитробензол фосфатная кислота 81.5 ммоль/л; Буфер AMP 420 ммоль/л. Содержит неактивный наполнитель и стабилизатор. Линейный диапазон настоящего реагента – 0~850 ед/л. Продолжительность теста 60~120 секунд, Фасовка R1 4×50 мл R2 1x50 мл. Количество тестов в упаковке не менее 671. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дата	уп	14 599,00	4	58 396,00
45	Общий белок / Total Protein	Реагент применяется для количественного измерения в условиях invitro концентрации общего белка в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе CS-T180. В настоящем реагенте используется метод биуретовой 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 520~560нм. При использовании двухлучевого анализа длина волны холостого раствора должна быть установлена на 600~700нм. Компоненты: Сульфат меди 12 ммоль/л; Виннокислый калий-натрий 64 ммоль/л; Калия йодид 6 ммоль/л; Натрия гидроксид 200 ммоль/л. Обмен компонентов из различных партий реагентов запрещается. Продолжительность реакции 300 секунд. Линейный диапазон настоящего реагента – 0~150 г/л; Фасовка R 5×50 мл. Количество тестов в упаковке не менее 870. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дата производства реагента, дата окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.	уп	10 219,00	4	40 876,00
46	Общий билирубин / Total Bilirubin	Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации общего билирубина в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе CS-T180. 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 образуетсяазо-билирубин. Повышение абсорбции света при длине волны 570нм 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 750нм. Компоненты: Реагент 1 - Соляная кислота 100 ммоль/л; сульфаниловая кислота 5 ммоль/л. Реагент 2- Нитрит натрия 72 ммоль/л. Обмен компонентов из различных партий реагентов запрещается.Продолжительность реакции 300-600 секунд. Линейный диапазон настоящего реагента – 0~300 мкмоль/л. Фасовка R1 5×50 мл R2 1x 5 мл. Количество тестов в упаковке не	уп	19 943,00	3	59 829,00
47	Прямой билирубин / Direct Bilirubin	Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации прямого билирубина в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе CS-T180. Прямой билирубин получают при реакции билирубина и соли диазония с аминобензол сульфониловой кислотой в гиперщелочных и гиперкислых растворах, в результате чего образуется окрашенный азо-билирубин. Повышение абсорбции света при длине волны 570нм пропорционально концентрации прямого билирубина. Концентрация прямого билирубина в образце может быть рассчитана за счет проверки изменения абсорбции на длине волны 570 нм. Компоненты Реагент 1 - Соляная кислота 165 ммоль/л; Метаниловая кислота 29 ммоль/л. Реагент 2- Нитрит натрия 72 ммоль/л. Линейный диапазон настоящего реагента – 0~300 мкмоль/л. Фасовка R1 5×50 мл R2 1x3 мл. Количество тестов в упаковке не менее 1068. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дата производства реагента, дата окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.	уп	19 943,00	3	59 829,00

48	Глюкоза-Гексокиназа / Glucose-Hexo	<p>Реагент применяется для количественного определения в условиях in vitro концентрации глюкозы, содержащейся в сыворотке, плазме крови или моче на биохимическом анализаторе CS-T180. Глюкоза в образце при активации гексокиназой (HK) и глюкозой-6-фосфат дегидрогеназой (G6PDH), вступает в реакцию с АТФ, в результате чего образуется глюкоза-6-фосфат и аденозин дифосфат. Глюкоза-6-фосфорная кислота окисляется в 6-фосфат глюкозу в жирах, а в это время NAD в реагенте восстанавливается до NADH, вызывая повышения значения абсорбции света при 340 нм. Значения NADH пропорционально количеству глюкозу. Расчет концентрации глюкозы осуществляется за счет измерения изменения значения абсорбции при 340 нм. Компоненты: Реагент 1 - Трифосаденин 1.30 ммоль/л; Гексокиназа >1500 ед/л; G-6-PDH >2500 ед/л; Буфер 50 ммоль/л. Реагент 2- NADH 0.65 ммоль/л; Буфер 50 ммоль/л. Содержит нереакционный материал и стабилизатор. Длительность теста 300-600 секунд. Линейный диапазон составляет 0-40 мкмоль на л (720мг/дл). Фасовка R1 4×50мл R2 1x 50мл. Количество тестов в упаковке не менее 587. 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 загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.</p>	уп	17 519,00	5	87 595,00	<p>закупок ГККП «Областной центр СПИД по профилактике и борьбе со СПИД» , юридический адрес: г.Туркестан, ул. Талканбаева 91а</p>	<p>по заявке заказчика течение 5 дней</p>
49	Мочевина / Urea	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях invitro концентрации мочевины в сыворотке крови, плазме или моче на биохимическом анализаторе CS-T180. 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 (ГЛДГ) образуют глутамовую кислоту, при этом NADH окисляется до NAD. Таким образом, абсорбция света на 340 нм снижается. Контроль уровня снижения абсорбции света при 340 нм позволяет рассчитать концентрацию мочевины в образце. Компоненты: Реагент 1- 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. Реагент 2 - Трис Буфер 115 ммоль/л; Уреаза > 40000 ЕД/Л; α-кетоглутаровая кислота 7.5 ммоль/л. Содержит нереакционный материал и стабилизатор. Продолжительность теста 60 секунд. Линейный диапазон настоящего реагента – 0.35 ммоль/л (азот мочевины 98 мг/дл). Фасовка R1 4×50 мл R2 1x 50 мл</p>	уп	27 738,00	5	138 690,00		
50	Мочевая кислота / Uric Acid	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации мочевой кислоты в сыворотке крови или моче на биохимическом анализаторе CS-T180. При катализе урата оксидазы мочевая кислота в образце преобразуется в мочевую кислоту и пероксид водорода, под воздействием пероксидазы пероксид водорода вступает в реакцию с анилиновым красителем оригинального материала и 4-амино антипирина, в результате чего образуется вода и хинониминный пигмент, объем хинониминного 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: Пероксидаза 300ЕД/Л 3-бromo-бензойная кислота 2.5ммоль/л; Калия ферроцианид 0.05ммоль/л; Буфер 150ммоль/л 4- аминоантипирин 0.7ммоль/л. Реагент 2 - Буфер 150ммоль/л; Уриказы 500ЕД/Л. Содержит нереакционный материал и стабилизатор. Продолжительность реакции 5 минут. Линейный диапазон настоящего реагента составляет 0-1,5 ммоль/л (25 мг/дм); Фасовка R1 4×50 мл R2 1x 50 мл. Количество тестов в упаковке не менее 671. 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 загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.</p>	уп	23 358,00	4	93 432,00		
51	Креатинин/Creatinine	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях invitro концентрации креатинина в сыворотке, плазме крови или моче на биохимическом анализаторе CS-T180. Креатин может образовываться при гидролизации амидо с гидролазой в образце. Креатин может быть гидролизован под действием креатин амидин гидролазы и образовывать мочевины и саркозин. Под воздействием оксидазы саркозина креатинин может образовывать глицин и пероксид водорода, который вступает в реакцию с 4-аминоантипирином и хромогенными соединениями под воздействием пероксидазы, и образует пигмент хинонимин. Впоследствии содержание креатинина в образце может быть рассчитано посредством контроля образованного объема пигмента хинонимина на определенной точке длины волны. Реагент включает следующие компоненты и механизм, который исключает помехи для расчета креатина в образце в соответствии с принципами реакции. Компоненты: Реагент 1- Трис буфер 100 ммоль/л; N-этил-N-сульфо-гидроксипропил-интер-толуидин 2 ммоль/л; KCl 20 ммоль/л; Креатинин амидо гидролаза 400 КЕД/Л; Саркозин оксидаза 8 КЕД/Л; HRP 700 ЕД/Л. Реагент 2 - Трис буфер 100 ммоль/л. Магния ацетат 2 ммоль/л; 4-аминоантипирин 1.2 ммоль/л; Креатин гидролаза амидин 40 КЕД/Л. Содержит стабилизатор. Время теста 300 секунд. Линейный диапазон настоящего реагента составляет 0 ~ 2500 мкмоль/л; Фасовка R1 4×50 мл R2 1x 50 мл. Количество тестов в упаковке не менее 587. 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</p>	уп	57 000,00	5	285 000,00		

52	Общий холестерин / Total Cholesterol	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации общего холестерина в сыворотке или плазме человека на биохимическом анализаторе CS-T180. 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-ен-3-кетон и пероксид водорода. Под воздействием пероксидазы пероксид водорода вступает в реакцию с гидроксибензойной кислотой и 4-амино-антипирином с образованием H₂O и хинониминового пигмента. При этом объем образующегося хинониминового пигмента пропорционален содержанию общего холестерина в образце. Поэтому измерение образуемого объема пигмента на определенной длине волны позволяет рассчитать концентрацию общего холестерина. Компоненты: Реагент 1- Липопротеинлипаза > 300 ЕД/Л; Пероксидаза > 750 ЕД/Л; р-гидроксибензойная кислота 45 ммоль/л; Тритон Х-100 0.3%; Буфер 50 ммоль/л. Реагент 2 - 4-аминоантипирин 0.3 ммоль/л; Холестериноксидаза > 300 ЕД/Л; Буфер 50 ммоль/л. Содержит неактивный наполнитель и стабилизатор. Продолжительность реакции 5~10 минут. Линейный диапазон настоящего реагента – 0-20 ммоль/л (774 мг/дл). Фасовка R1 4×50 мл R2 1x50 мл. Количество тестов в упаковке не менее 587. 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 загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.</p>	уп	35 038,00	5	175 190,00
53	Триглицериды / Triglycerides	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации триглицеридов в сыворотке или плазме человека на биохимическом анализаторе CS-T180. Триглицериды в образце катализируются липопротеин липазой (LPL) и гидролизуются в глицерин и свободную жирную кислоту, под воздействием глицеринкиназы (GK) и аденозин трифосфата (АТР) образуется глицерин, глицерин фосфорилируется в 3-глицерофосфат. Под действием глицерин фосфат оксидазы (GPO), он вступает в реакцию с кислородом, в результате чего образуется пероксид водорода и дигидроксиацетон фосфат. Под воздействием пероксидазы пероксид водорода вступает в реакцию с анилиновым красителем 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: Реагент 1- 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. Реагент 2 - POD >750 ЕД/Л; ЭДТА 10 ммоль/л; 4-аминоантипирин 2.0 ммоль/л; Буфер 100 ммоль/л. Содержит неактивный наполнитель и стабилизатор. Линейный диапазон настоящего реагента – 0-9,0 ммоль/л. Фасовка R1 4×50 мл R2 1x50 мл. Количество тестов в упаковке не менее 587. 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 загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.</p>	уп	40 877,00	5	204 385,00
54	Холестерин липопротеин высокой плотности / High Density Lipoprotein-Cholesterol	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации холестерина липопротеинов высокой плотности (ЛПВП-Х), содержащегося в сыворотке крови человека на биохимическом анализаторе CS-T180. Холестерин липопротеинов высокой плотности в образце под воздействием ПАВ в реагенте селективно катализируется и гидролизуется эстеразой холестерина в холестерин и свободную жирную кислоту. Образующийся в результате холестерин, окисляемый оксидазой холестерина, формирует холест-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: Реагент 1 - 4-аминоантипирин 1 ммоль/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. Реагент 2 - DSBmT 1.2%; Неионное ПАВ 0.5%; Буфер MOPS 100 ммоль/л. Длительность 300 секунд. Линейный диапазон настоящего реагента – 0-150 мг/дл; Фасовка R1 3×50 мл R2 2×25 мл. Количество тестов в упаковке не менее 366. 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 загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.</p>	уп	167 900,00	8	1 343 200,00

55	Холестерин липопротеинов низкой плотности / Low Density Lipoprotein-Cholesterol	Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации холестерина липопротеинов низкой плотности (ЛПНП-Х), содержащегося в сыворотке крови человека на биохимическом анализаторе CS-T180. Холестерин липопротеинов низкой плотности в образце под воздействием ПАВ в реагенте селективно катализируется и гидролизуется эстеразой холестерина в холестерин и свободную жирную кислоту. Образующийся в результате холестерин, окисляемый оксидазой холестерина, формирует холест-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 H ₂ O и хинониминового пигмента, при этом объем образующегося хинониминового пигмента пропорционален содержанию холестерина липопротеинов низкой плотности в образце. Поэтому измерение образуемого объема пигмента на определенной длине волны позволяет рассчитать концентрацию холестерина липопротеинов низкой плотности в образце. Компоненты: Реагент 1 - 4-аминоантипирин 1 ммоль/л; Холестерин оксидаза 500 ед/л; Холестерин стераза 800 ед/л; Пероксидаза 800 ед/л; Неионное ПАВ 0,5 % Соединение полимера Необходимое количество; Буфер MOPS 100 ммоль/л. Реагент 2- DSBmT 1.2%; Неионное ПАВ 0,5%; Буфер MOPS 100 ммоль/л. Продолжительность реакции 300 секунд. Линейный диапазон настоящего реагента – 0-450 мг/дл; Фасовка R1 3×50 мл R2 2×25 мл. Количество тестов в упаковке не менее 366. 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.	уп	167 900,00	8	1 343 200,00
56	Мультикалибратор / Clinical Chemical Calibration Serum	Калибровочный раствор приготовлен на основе биоматериала человека, предназначен для калибровки клинического определения ряда биохимических показателей калибровки на биохимическом анализаторе CS-T180 следующих аналитов: ALB, ALP, ALT, AMY, AST, BUN, UREA, Ca-CPC, Ca-ARS, CHE, CK, CL, CO ₂ , CRE, CRE-ENZYME, 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,TIBC. АСР. Фасовка 5 мл х 4.	уп	108 100,00	3	324 300,00
57	Мультиконтроль уровень 1 / Clinical chemical quality control serum (Level 1)	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 CS-T180 следующих параметров: ALB, ALP, ALT, AMY, AST, BUN, UREA, Ca-CPC, Ca-ARS, CHE, CK, CL, CO ₂ , CRE, CRE-ENZYME, 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,TIBC. АСР. Фасовка 5 мл х 4	уп	99 384,00	3	298 152,00
58	Мультиконтроль уровень 2 / Clinical chemical quality control serum (Level 2)	Контрольный материал «Сыворотка контрольная для биохимических исследований уровень 2», лиофилизированный препарат от светло-желтого до светло-кремового цвета для оценки точности и воспроизводимости на биохимическом анализаторе CS-T180 следующих параметров: ALB, ALP, ALT, AMY, AST, BUN, UREA, Ca-CPC, Ca-ARS, CHE, CK, CL, CO ₂ , CRE, CRE-ENZYME, 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,TIBC. АСР. Фасовка 5 мл х 4	уп	72 995,00	3	218 985,00
59	Мультиконтроль липидов уровень 1 / Lipid control serum (Level 1)	«Контрольная сыворотка липидов» (уровень №1) используется для оценки точности и воспроизводимости измерения на биохимическом анализаторе CS-T180 следующих параметров: APO A1/APO B/TC/HDL-C/LDL-C/LP(a)/TG. Фасовка 1 мл х 1	уп	31 458,00	12	377 496,00
60	Мультиконтроль липидов уровень 2 / Lipid control serum (Level 2)	«Контрольная сыворотка липидов» (уровень №2) используется для оценки точности и воспроизводимости измерения на биохимическом анализаторе CS-T180 следующих параметров: APO A1/APO B/TC/HDL-C/LDL-C/LP(a)/TG. Фасовка 1 мл х 1	уп	31 458,00	12	377 496,00
61	Лампа галогеновая, 1 шт.	Специализированная галогенная лампа для биохимического анализатора, 20 W / 12 V	уп	90 790,00	1	90 790,00
62	Многоразовые Реакционные кюветы. Reaction cuvette, 56	Реакционные кюветы для биохимического анализатора, 56 шт (5мм 7x6)	уп	199 736,00	2	399 472,00
63	Антибактериальный промывочный раствор без фосфора 500мл. / CS-antibacterial phosphore free detergent 500 ml.	Антибактериальное моющее средство, не содержащее фосфора объем 500 мл / флакон. Предназначенное использование для очистки зонда для реагента, реакционной кюветы и замачивания реакционной чашки биохимического анализатора серии CS. Поверхностно-активное вещество гидроксид натрия может удалять органические вещества, такие как белки, а бактериостатики могут подавлять рост бактерий. Гидроксид натрия, поверхностно-активное вещество, бактериостатики. Условия хранения при 10–35 ° C в сухом, запечатанном и защищенном от солнечного света виде он будет стабильным до истечения срока годности, указанного на этикетке. pH составляет около 12,5 + 0,5 при (25 + 1) C.	уп	46 485,00	12	557 820,00
64	Промывочный щелочной раствор 200	Щелочное моющее средство объем 2 л / флакон для очистки пробобортного зонда и реакционной кюветы биохимического анализатора серии CS. Поверхностно-активное вещество и гидроксид натрия могут удалять органические вещества как белок. Гидроксид натрия, поверхностно-активное вещество. Условия хранения при 10–35 ° C, в сухом, запечатанном и защищенном от солнечного света месте, он будет стабильным до истечения срока годности, указанного на этикетке. Показатель эффективности pH составляет около 13,5 + 0,5 при (25 + 1) ° C.	уп	46485	9	418 365,00
65	Пробирка одноразовая 1,5 мл, уп№500	Пробирка одноразовая конической формы с юбкой 1,5 мл, высота 3,8 см, диаметр 1,2 см. Используется для проведения калибровки и контролей, также для разведения образца.	уп	50000	1	50 000,00

66	Тест полоска	Уробилиноген, Билирубин, Кетоны(ацетоуксусная кислота), Кровь, Белок, Нитриты, Лейкоциты, Глюкоза, Удельный вес, рН Н-10	уп	7200	20	144 000,00
67	Тест-система иммуноферментная	для определения антител к <i>Treponema pallidum</i> , в сыворотке или плазме крови человека "ICE SYPHLIS" в коробке на 96 определений 8E04-02	наб	60000	3	180 000,00
68	ДС-ИФА-ВИЧ-АГАТ-СКРИН	(одновременная инкубация образцов с растворами конъюгатов без стадии промывки).3. Один цикл промывок планшета в ходе постановки анализа.4. Общее количество промывок планшета не более 4. 5. Инкубация с ТМБ-субстратным раствором при комнатной температуре. 6. Объем внесения стоп-реагента в лунку рабочего планшета не менее 150 мкл.7. Коэффициент для расчета ОП критического 0,25. 8. Количество анализируемого образца: не более 70мкл. 9. Возможность ручной и автоматической постановки на анализаторах открытого типа. 10. Чувствительность 100%. 11. Специфичность на случайной выборке доноров (не менее 5000 доноров) - выше 99,9%. 12. Чувствительность набора при определении антигена (p24) ВИЧ-1 – 10пг/мл. 13. Возможность проведения 192 (два разборных планшета) определений, включая контрольные, предназначен для ручной постановки с возможностью дробного (по одному стрипу и по одной лунке) использования набора или для одновременной постановки 480 (96x5) определений на автоматических анализаторах для иммуноферментного анализа открытого типа.14. Длительность анализа не более 85 мин. 15. Учет результатов при 450/620-680 нм. Допустим учет результатов при одной длине волны – 450 нм. 16. Внутрисерийная воспроизводимость - коэффициент вариации не более 8%. 17. Межсерийная воспроизводимость - коэффициент вариации не более 10%. 18. Стабильность приготовленного рабочего промывочного раствора не менее 28 дней при хранении при температуре от +2С до +8С, при температуре от +18С до +25С не менее 14 суток. 19. Стабильность приготовленного рабочего раствора конъюгата-1 после вскрытия при хранении в	набор	98000	50	4 900 000,00
						34 498 750,00