***Объявление № 9 о проведении закупа изделий медицинского***

***назначения способом запроса ценовых предложений***

Государственное коммунальное предприятие на праве хозяйственного ведения "Городская поликлиника № 2 управления здравоохранения акимата Жамбылской области", расположенная по адресу: Жамбылская область, город Тараз, микрорайон «Салтанат», здание 37, в соответствии с Приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110 «Об утвержденииправил организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг» способом запроса ценовых предложений объявляет о закупе изделий медицинского назначения.

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ лота** | **Наименование товара** | **Технические характеристики** | **Единица изм-я/**  **фасовка** | **Кол-**  **во** | **Цена за единицу, тенге** | **Общая стоимость,**  **тенге** |
| 1 | **LH/Набор для обнаружения лютеинизирующего гормона Luteinizing Hormone Detection kit** | Реагент применяется для количественного определения лютеинизирующего гормона (ЛГ) в организме человека сыворотки или плазмы in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180 . Набор для обнаружения лютеинизирующего гормона тестируется двойными антителами сэндвич-метод, основанный на иммунохемилюминесцентном анализе. Реагенты : R1 - магнитная частица покрытый антителом к лютеинизирующему гормону ; R2- представляет собой сложный эфир акридиния меченое антитело к лютеинизирующему гормону ; R3- представляет собой буфер PBS, антитело к лютеинизирующему гормону, меченное эфиром акридиния, лютеинизирующее  магнитные частицы, покрытые гормональными антителами, иммунологически реагируют с лютеинизирующим гормоном в исследуемом образце для формирования комплекс антиген-антитело. Содержание лютеинизирующего гормона в образец пропорционален относительной единице освещенности (RLU), обнаруженной система. R1- покрытый антителами к лютеинизирующему гормону магнитные частицы 0,01% ; R2- Лютеинизирующий, меченный эфиром акридиния гормональное антитело 0,2 мкг/мл ; R3 -Буфер PBS 20 ммоль/л . Точность: скорость восстановления находится в диапазоне 85%～115%. Линейный диапазон составляет 0,2 мМЕ/мл～200 мМЕ/мл. Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. | Набор/  50 Test/kit | **8** | 54 000,00 | **432 000,00** |
| 2 | **Т/Набор для обнаружения тестостерона (Testosterone Detection kit)** | Реагент применяется для количественного определения тестостерона (комбинированного и несвязывающего) (Т) в сыворотке или плазме человека in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180 . Набор тестостерона тестируется конкурентным методом на основе в иммунохемилюминесцентном анализе. Реагенты : R1 - магнитопорошковое покрытие с аналогом тестостерона ; R2 -представляет собой тестостерон, помеченный эфиром акридиния антитело ; R3- представляет собой высвобождающий агент. Аналог тестостерона конкурирует с тестостероном в образце за эфир акридиния меченые антитела к тестостерону, иммунный ответ. Содержание тестостерона в пробе обратно пропорциональна относительно устройстве освещенности (RLU), обнаруженное системой. R1- магнитный аналог тестостерона с покрытием частицы 0,01% ; R2-Тестостерон, меченный эфиром акридиния антитело 0,1 мкг/мл 4 ; R3- Высвобождающий агент 2,0 мг/мл . Точность: скорость восстановления находится в диапазоне 85%～115%. Линейный диапазон составляет 10ng/dL～1500ng/dL. Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. | Набор/  50 Test/kit | **5** | 48 000,00 | **240 000,00** |
| 3 | **β-HCG/Набор для определения бета-хорионического гонадотропина человека (Beta-Human Chorionic Gonadotropin Detection kit)** | Реагент применяется для количественного определения бета-хорионического гонадотропина человека (β-ХГЧ) в сыворотке или плазме человека in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180. Набор для определения общего бета-хорионического гонадотропина человека тестируется сэндвич-методом двойных антител, основанным на иммунохемилюминесцентном анализе. Реагент :R1 - магнитопорошковый, покрытый бета-хорионическим гонадотропином человека антитело; R2 - представляет собой бета-человеческий хорион, меченый сложным эфиром акридиния антитело к гонадотропину; R3 - буферный раствор PBS .Эфир акридиния меченое антитело к бета-человеческому хорионическому гонадотропину, бета-человеческое магнитные частицы, покрытые антителами к хорионическому гонадотропину иммунологически реагируют с бета-хорионическим гонадотропином человека антиген в исследуемом образце с образованием комплекса антиген-антитело. Содержание бета-хорионического гонадотропина человека в образце пропорционально определяемой системой относительной световой единице (RLU). R1- магнитные частицы β-HCG, покрытые антителами 0,01%; R2- меченое сложным эфиром акридиния антитело к β-ХГЧ 0,2 мкг/мл; R3 - буфер PBS 20 ммоль/л . Точность: относительное отклонение должно быть в пределах номинального значения ±10%. Линейный диапазон составляет 2,0 мМЕ/мл～10000 мМЕ/мл. Количество тестов в упаковке не более 100. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. | Набор/  50 Test/kit | **5** | 48 000,00 | **240 000,00** |
| 4 | **PRL/Набор для обнаружения пролактина (Prolactin Detection kit)** | Реагент применяется для количественного определения пролактина (ПРЛ) в сыворотке человека или плазма in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180 . Набор для определения пролактина тестируется сэндвичем с двойными антителами метод, основанный на иммунохемилюминесцентном анализе. Реагенты : R1- представляет собой магнитный стрептавидин частиц ; R2- представляет собой меченные эфиром акридина антитела к пролактину ; R3- представляет собой антитела к пролактину, меченные биотином. Пролактин, меченый эфиром акридина антитела и антитела к пролактину, меченные биотином, реагируют с пролактином в образце, образуя комплексы антиген-антитело и связываются с магнитными частицами в результате, образуя реакция между биотином и стрептавидином. Содержание фолликулостимулирующего гормона в образце пропорциональна относительной единице освещенности (RLU), обнаруженной системой. R1- Стрептавидин магнитные частицы 0,01% ; R2-Антитело к пролактину, меченное эфиром акридиния 0,1 мкг/мл ; R3- Биотин-меченые антитела к пролактину 0,2 мкг/мл . Точность: скорость восстановления находится в диапазоне 85%～115%. Линейный диапазон составляет 0,3 нг/мл～200 нг/мл. Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. | Набор/  50 Test/kit | **8** | 50 250,00 | **402 000,00** |
| 5 | **FSH/Набор для определения фолликулстимулирующего гормона (Follicle Stimulating Hormone Detection kit)** | Реагент применяется для количественного определения фолликулостимулирующего гормона у человека сыворотки или плазмы in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180 . Набор для обнаружения фолликулостимулирующего гормона обнаруживается двойным сэндвич-метод , основанный на иммунохемилюминесцентном анализе. Реагенты :R1 — магнитные частицы стрептавидина ; R2 - антитело к фолликулостимулирующему гормону помечен эфиром акридиния ; R3- является фолликулостимулирующим гормоном антитело, меченное биотином; антитело к фолликулостимулирующему гормону помечен эфиром акридиния и фолликулостимулирующим гормоном антитело, меченное биотином, иммунологически реагирует с фолликулом стимулирующий гормон в образцах для образования антиген-антитело сложные и связываются с магнитными частицами в результате реакции между биотином и стрептавидином . Содержание фолликулостимулирующего гормона в образцах прямо пропорциональна относительно световым единицам (RLU), обнаруженном системе . R1 -Магнитные частицы стрептавидина ≥0,03% ; R2-Антитела к фолликулостимулирующему гормону помечен эфиром акридиния ≥0,2 мкг/мл ; R3 -Антитела к фолликулостимулирующему гормону помечены биотином ≥0,5 мкг/мл . Точность: относительное отклонение должно быть в пределах ±15% . Линейный диапазон составляет 0.2mIU/mL~200mIU/mL . Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. | Набор/  50 Test/kit | **5** | 51 000,00 | **255 000,00** |
| 6 | **P/Набор для обнаружения прогестерона (Progesterone Detection kit)** | Реагент применяется для количественного определения прогестерона в сыворотке человека или плазма in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180 . Набор для определения прогестерона определяют конкурентным методом на основе хемилюминесцентного иммуноанализа. Реагенты : R1 – магнитные частицы стрептавидина; R2- представляет собой антитело к прогестерону, помеченное эфиром акридиния ; R3 - прогестерон, меченный биотином; прогестерон, помеченный биотин и прогестерон в образцах конкурируют с антителами к прогестерону, меченный эфиром акридиния, и иммунные комплексы связываются с магнитными частицами за счет реакции между биотином и стрептавидином . Содержание прогестерона в образцах обратно пропорционально , пропорционально относительным световым единицам (RLU), обнаруженной системой. R1 -Магнитная частица стрептавидина ≥0,03% ; R2- Антитела к прогестерону , меченные эфир акридиния ≥0,05 мкг/мл ; R3 -Прогестерон, помеченный биотином ≥0,01 мкг/мл . Точность: относительное отклонение должно быть в пределах ±15% . Линейный диапазон составляет 0,2 нг/мл~60 нг/мл. Количество тестов в упаковке не более 50. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. | Набор/  50 Test/kit | **5** | 51 000,00 | **255 000,00** |
| 7 | **E2/Набор реагентов для определения эстрадиола (Estradiol Detection kit)** | Реагент применяется для количественного определения эстрадиола (Е2) в сыворотке человека или плазма in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180 .Набор для определения эстрадиола тестируется конкурентным методом на основе хемилюминесцентный иммуноанализ. Реагенты : R1 - магнитопорошковое покрытие аналога эстрадиола ; R2- представляет собой антитело к эстрадиолу, меченное сложным эфиром акридиния ; R3 - представляет собой буферный раствор. Добавлен разделительный агент; аналог эстрадиола конкурирует с эстрадиол в образце для ограниченного количества меченого эфира акридиния антитела к эстрадиолу. Содержание эстрадиола в пробе обратно пропорционально, пропорциональна относительной единице освещенности (RLU), обнаруженной системой. R1 - магнитный, покрытый аналогом эстрадиола частицы 0,01% ; R2 - Эстрадиол, меченый эфиром акридиния антитело 0,5 мкг/мл ; R3 - Высвобождающий агент 0,5 мкг/мл . Точность: материал национального стандарта, относительное отклонение между испытательным значением концентрации и номинальным значением должно быть в пределах ± 10%. Линейный диапазон составляет 15pg/mL～3000pg/mL . Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. | Набор/  50 Test/kit | **5** | 51 000,00 | **255 000,00** |
| 8 | **FT4/Набор для обнаружения тироксина свободного (Free Thyroxine Detection kit)** | Реагент применяется для количественного определения свободного тироксина (FT4) в организме человека сыворотки или плазмы in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180 . Набор для определения свободного тироксина определяют конкурентным методом на основе хемилюминесцентного иммуноанализа. Реагенты : R1 – магнитные частицы стрептавидина ; R2- представляет собой антитело к тироксину, меченное эфиром акридиния ; R3 - представляет собой производное тироксина, меченное биотином; производное тироксина, меченое с биотином и свободным Т4 в образцах конкурируют с антителом Т4 метятся эфиром акридиния, а иммунные комплексы связываются с магнитными частицами в результате реакции между биотином и стрептавидином. Содержание свободного тироксина в образцах обратно пропорционален относительно световым единицам (RLU), обнаруженной системой. R1- магнитные частицы стрептавидина ≥0,03% ; R2- антитела к тироксину, меченные эфир акридиния ≥200нг/мл ; R3- производные тироксина , меченные биотином ≥2 нг/мл . Точность: относительное отклонение должно быть в пределах ±15% . Линейный диапазон составляет 0.2ng/dL～12ng/dL . Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. | Набор/  50 Test/kit | **36** | 49 500,00 | **1 782 000,00** |
| 9 | **FT3/Набор для обнаружения трийодтиронина свободного (Free Triiodothyronine Detection kit)** | Реагент применяется для количественного определения свободного трийодтиронина (FT3) в организме человека сыворотки или плазмы in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180 . Набор для обнаружения свободного трийодтиронина определяется конкурентным метод основан на иммунохемилюминесцентном анализе. Реагенты: R1 – магнитный стрептавидин частиц ; R2 - представляет собой антитело Т3, меченное эфиром акридиния ; R3 - представляет собой производное трийодтиронина, меченное биотином; трийодтиронин производное, меченное биотином, и свободный Т3 в образцах конкурируют с антитело Т3, меченное эфиром акридиния, и иммунные комплексы связываются с магнитными частицами в результате реакции между биотином и стрептавидином. Содержание свободного трийодтиронина в образцах обратно пропорционально к относительным световым единицам (RLU), обнаруженный системой. R1- Магнитные частицы стрептавидина ≥0,03% ; R2 - антитела к трийодтиронину, меченные эфир акридиния ≥20нг/мл; R3- производные трийодтиронина, помеченные биотин ≥2нг/мл . Точность: относительное отклонение должно быть в пределах ±15% . Линейный диапазон составляет 0.4pg/mL～33pg/mL . Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе . В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. | Набор/  50 Test/kit | **36** | 49 500,00 | **1 782 000,00** |
| 10 | **TG/Набор для обнаружения тиреоглобулина (Thyroglobulin Detection kit)** | Реагент применяется для количественного определения тиреоглобулина (ТГ) в сыворотке человека или плазма in vitro в организме человека сыворотки или плазмы in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180 . Набор для обнаружения тиреоглобулина основан на использование хемилюминесценции иммуноанализ сэндвич-метода двойных антител для обнаружения. Реагенты : R1 -есть магнитная частица, покрытая астрептавидином ; R2 - помечен эфиром акридиния антитела к ТГ ; R3 – меченные биотином антитела к ТГ. Акридиний меченные сложным эфиром, меченные биотином антитела к ТГ и ТГ в образце к тестируемому стимулирует иммунную реакцию, а затем образует соединение антиген-антитело. Содержание ТГ в образце пропорциональна относительно единице освещенности (RLU), обнаруженная системой. R1- Магнитные частицы, покрытые стрептавидином 0,01% ; R2 -Меченые эфиром акридиния антитела к ТГ 1 мкг/мл ; R3 - Меченые биотином антитела к ТГ 1 мкг/мл . Точность: материал национального стандарта, относительное отклонение между испытательным значением концентрации и номинальным значением должно быть в пределах ± 10%. Линейный диапазон составляет 2ng/mL～1000ng/mL . Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. | Набор/  50 Test/kit | **3** | 69 000,00 | **207 000,00** |
| 11 | **TSH/Набор для определения тиреотропного гормона (Thyroid Stimulating Hormone Detection kit)** | Реагент применяется для количественного определения тиреотропного гормона (ТТГ) в сыворотке или плазме человека in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180 . Набор для обнаружения ТТГ определяется сэндвич-методом с двойными антителами на основе иммунохемилюминесцентного анализа. Реагенты : R1- представляет собой покрытый стрептавидином магнитная частица ;R2 -представляет собой антитело к ТТГ, меченное эфиром акридиния ; R3 - представляет собой антитело к ТТГ, меченное биотином. Сложный эфир акридиния меченый биотином антитела к ТТГ реагируют с тестируемым образцом в щитовидной железе, стимулируют иммунную реакцию, а затем образуют антиген-антитело сложный. Содержание ТТГ в образце пропорционально относительно световому блоку (RLU), обнаруженный системой. R1 -Магнитные частицы, покрытые стрептавидином 0,01% ; R2,-Антитело к ТТГ, меченное эфиром акридиния 1 мкг/мл ; R3- Меченое биотином антитело к ТТГ 1 мкг/мл . Точность: материал национального стандарта, относительное отклонение между испытательным значением концентрации и номинальным значением должно быть в пределах ± 10%. Линейный диапазон составляет 0,01 мкМЕ/мл ~ 150 мкМЕ/мл. Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. | Набор/  50 Test/kit | **42** | 48 000,00 | **2 016 000,00** |
| 12 | **ATG/Набор для определения антител к тиреоглобулину (Antibodies to Thyroglobulin Detection kit)** | Реагент применяется для количественного определения антител к тиреоглобулину (А-ТГ) в сыворотке или плазма человека in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180 . Набор A-TG основан на использовании хемилюминесцентного иммуноанализа косвенный метод обнаружения. Реагенты : R1 – Магнитные частицы с покрытием из ТГ; R2 – Акридиний антитела, меченные сложным эфиром ; R3 - представляет собой буфер PBS антитела к тиреоглобулин в исследуемых образцах сочетается с частицами, покрытыми ТГ. После полоскания соедините с мечеными эфиром акридиния антителами к человеческому IgG и образуют соединение антиген-антитело. Содержание А-ТГ в образец пропорционален относительной единице освещенности (RLU), обнаруженной системные действия. R1- Магнитные частицы с покрытием из ТГ 0,01% ; R2- Антитела, меченные сложным эфиром акридиния, к человеческой IgG 0,1 мкг/мл ; R3- Буфер PBS 20 ммоль/л . Линейный диапазон составляет 1,0 МЕ/мл～1000 МЕ/мл. Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. | Набор/  50 Test/kit | **18** | 94 500,00 | **1 701 000,00** |
| 13 | **A-TPO/Набор для определения антител к тиреопероксидазе (Antibodies to Thyroid Peroxidase Detection kit)** | Реагент применяется для количественного определения антител к тиреопероксидазе (АТПО) в сыворотке или плазме человека in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180 . Набор А-ТПО основан на использовании хемилюминесцентного иммуноанализа косвенный метод обнаружения. Реагенты : R1 – Магнитные частицы, покрытые ТПО ; R2 –Меченное эфиром акридиния антитело к IgG человека ; R3- представляет собой буфер PBS. Магнитные частицы, покрытые ТПО, и антитело, меченное эфиром акридиния к человеческому IgG имеют иммунную реакцию с A-TPO в образце, затем образуют соединение антиген-антитело. Содержание А-ТПО в образце пропорционален относительной единице освещенности (RLU), обнаруженной системе . R1 Магнитные частицы, покрытые ТПО 0,01% ; R2- Антитела, меченные сложным эфиром акридиния, к IgG человека 0,5 мкг/мл ; R3 - Буфер PBS 20 ммоль/л. Линейный диапазон составляет 1IU/mL～1000IU/mL . Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. | Набор/  50 Test/kit | **36** | 99 000,00 | **3 564 000,00** |
| 14 | **cTn I/Набор для определения сердечного тропонина (Cardiac Troponin I Detection kit)** | Реагент применяется для количественного определения сердечного тропонина I (cTn I) в организме человека сыворотки или плазмы in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180. Обнаружение сердечного тропонина I определяется двойным антителом сэндвич-метод, основанный на иммунохемилюминесцентном анализе. Реагенты : R1- представляет собой стрептавидин магнитные частицы; R2- представляет собой сердечный тропонин I, меченый сложным эфиром акридина антитела; R3 -представляет собой меченные биотином антитела к сердечному тропонину I; меченные сложным эфиром акридина антитела к сердечному тропонину I и биотину меченые антитела к сердечному тропонину I реагируют с сердечным тропонином I в образец, образуя комплекс антиген-антитело и связываясь с магнитными частицами в результате реакции между биотином и стрептавидином. Содержание сердечного тропонина I в образце пропорционально относительная единица освещенности (RLU), обнаруженная системой. R1 -Стрептавидин магнитопорошковый 0,01% ; R2- Сердечный тропонин, меченый сложным эфиром акридина I антитело 0,5 мкг/мл ; R3- Меченое биотином антитело к сердечному тропонину I 0,2 мкг/мл . Точность: восстановление находится в пределах 85%～115%. Линейный диапазон 0,05 нг/мл～50 нг/мл . Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. | Набор/  50 Test/kit | **5** | 94 500,00 | **472 500,00** |
| 15 | **Myoglobin (MYO) - Набор для обнаружения миоглобина (MYO)** | Реагент применяется для количественного определения миоглобина (MYO) в человеческой сыворотке илиплазма in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180. Набор для обнаружения миоглобина обнаруживается с помощью сэндвича с двойным антителом метод основан на иммунохемилюминесцентном анализе. Реагенты: R1 - магнитные частицы, покрытые антителами к миоглобину ; R2- представляет собой миоглобин, меченый эфиром акридиния антитела ; R3 — буфер PBS магнитный, покрытый антителами к миоглобину частицы, антитела к миоглобину меченные эфиром акридиния, реагируют с миоглобина в образце , образуя комплекс антиген-антитело. Содержание миоглобина в образце пропорционально относительной освещенности устройства (RLU), обнаруженное системой. R1 Миоглобин, покрытый антителами, магнитные частица 0,01% ; R2-Миоглобин, меченый сложным эфиром акридиния антитело 0,5 мкг/мл ; R3 - Буфер PBS 20 ммоль/л . Точность: восстановление находится в пределах 85%～115%. Линейный диапазон 3 нг/мл～1000 нг/мл . Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. | Набор/  50 Test/kit | **1** | 90 000,00 | **90 000,00** |
| 16 | **CK-MB/Набор для определения креатинкиназы MB (Creatine Kinase MB Detection kit)** | Реагент применяется для количественного определения изофермента креатинкиназы в организме человека сыворотки или плазмы in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180. Набор для обнаружения креатинкиназы MB обнаруживается двойным сэндвич-метод антител, основанный на хемилюминесценции иммуноанализ. Реагенты : R1  – магнитные частицы стрептавидина ; R2 – креатинкиназа MB антитело, помеченное эфиром акридиния ; R3 - представляет собой креатинкиназу антитело MB, меченное биотином; антитела к креатинкиназе MB меченый эфиром акридиния и антителом к креатинкиназе MB меченные биотином, иммунологически реагируют с креатинкиназой MB в образцы образуют комплекс антиген-антитело и связываются с магнитными частицами в результате реакции между биотином и стрептавидином. Содержание креатинкиназы МВ в образцах прямо пропорционально относительно световым единицам (RLU), обнаруженные системой. R1- Магнитные частицы стрептавидина ≥0,03% ; R2-Меченые антитела к креатинкиназе MB с эфиром акридиния ≥0,1 мкг/мл ; R3- Меченые антитела к креатинкиназе MB с биотином ≥0,5 мкг/мл. Точность: скорость восстановления должна быть в пределах 85%~115%. Линейный диапазон составляет 0,3 нг/мл~300 нг/мл . Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента | Набор/  50 Test/kit | **1** | 82 500,00 | **82 500,00** |
| 17 | **BNP/Набор для обнаружения натрийуретических пептидов b-типа (B-type Natriuretic Peptide Detection kit)** | Реагент применяется для количественного определения натрийуретического пептида типа В в организме человека плазма in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180. Набор для обнаружения натрийуретических пептидов типа В выявляется двойным сэндвич-метод антител, основанный на хемилюминесценции ммуноанализ. Реагент: R1- представляет собой магнитные частицы стрептавидина ; R2- представляет собой антитело к натрийуретическому пептиду B-типа, меченное эфиром акридиния ; R3 представляет собой антитело к натрийуретическому пептиду B-типа, меченное биотином; антитело к натрийуретическому пептиду В-типа, меченное эфиром акридиния, и антитело к натрийуретическому пептиду В-типа, меченное биотином, иммунологически реагируют с натрийуретическим пептидом В-типа в образцах с образованием комплекса антиген-антитело и связываются с магнитными частицами посредством реакции между биотином и стрептавидин. Содержание натрийуретического пептида В-типа в образцах прямо пропорционально определяемым системой относительным световым единицам (RLU). R- Магнитные частицы стрептавидина1 ≥0,03% ; R2-тАнтитела к натрийуретическому пептиду B-типа помечен эфиром акридиния ≥0,1 мкг/мл ; R3- Антитела к натрийуретическому пептиду B-типа помечены биотином ≥0,5 мкг/мл. Точность: относительное отклонение не должно превышать ±10%. Линейный диапазон составляет 15 пг/мл~5000 пг/мл . Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. | Набор/  50 Test/kit | **5** | 225 000,00 | **1 125 000,00** |
| 18 | **FER/Набор реагентов для определения ферритина (Ferritin Detection kit)** | Реагент применяется для количественного определения ферритина (ФЕР) в сыворотке человека или плазма in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180. Набор для обнаружения ферритина обнаруживается сэндвичем с двойным антителом метод основан на иммунохемилюминесцентном анализе. Реагенты : R1 – магнитный стрептавидин частиц ; R2- представляет собой антитело к ферритину, меченное эфиром акридиния ; R3 - представляет собой антитело к ферритину, меченное биотином; антитело к ферритину меченный эфиром акридиния, и антитело к ферритину, меченное биотин вступает в иммунологическую реакцию с ферритином в образцах с образованием комплекса антиген-антитело и связываются с магнитными частицами в результате реакции между биотином и стрептавидином. Содержание ферритина в образцах прямо пропорциональна относительным световым единицам (RLU), обнаруженные системе . R1-Магнитные частицы стрептавидина ≥0,03% ; R2- Ферритин помеченный эфиром акридиния ≥0,1 мкг/мл ; R3-Антитела к ферритину меченные биотином ≥0,5 мкг/мл . Точность: относительное отклонение должно быть в пределах ±10% от номинального ценность. Линейный диапазон составляет 1 нг/мл～2000 нг/мл . Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. | Набор/  50 Test/kit | **10** | 54 000,00 | **540 000,00** |
| 19 | **CA15-3/Набор для обнаружения ракового антигена 15-3 (Cancer Antigen CA 15-3 Detection kit)** | Реагент применяется для количественного определения ракового антигена 15-3 (CA15-3) в сыворотка человека in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180. Набор реагент выявляется сэндвич-методом двойных антител на основе хемилюминесцентного иммуноанализа. Антиген СА15-3 в образце соединяется с антителом СА15-3, меченным биотином и магнитными частицами стрептавидина. Инкубируют и смывается лишний иммунный комплекс. Добавляется антитело CA 15-3, помеченное эфиром акридиния, инкубируют и повторно промывается . Содержание CA15-3 в образцах прямо пропорционально относительным световым единицам (RLU), обнаруженным системой. R1- стрептавидин магнитные частицы 0,01% ; R2-Антитела CA15-3, меченные эфир акридиния 0,25 мкг/мл ; R3- Антитела CA15-3, меченные биотин 1 мкг/мл . Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. | Набор/  50 Test/kit | **2** | 75 000,00 | **150 000,00** |
| 20 | **CA19-9/Набор для обнаружения ракового антигена 19-9 50 (Carbohydrate Antigen CA 19-9 Detection kit)** | Реагент применяется для количественного определения ракового антигена 19-9 (CA19-9) содержания в сыворотке или плазме человека in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180. Набор для обнаружения ракового антигена 19-9 обнаруживается двойным сэндвич-метод антител, основанный на хемилюминесценции иммуноанализ. Реагенты: R1 – магнитные частицы стрептавидина; R2 -представляет собой антитело CA19-9, меченное эфиром акридиния ; R3- представляет собой антитело CA19-9, меченное биотином . Антитело СА19-9, меченное эфиром акридиния, и антитело СА19-9, меченное биотином, иммунологически реагируют с СА19-9 в образцах с образованием комплекса антиген-антитело и связываются с магнитными частицами посредством реакции между биотином и стрептавидином. Содержание CA19-9 прямо пропорционально относительным световым единицам (RLU), обнаруженным системой.R1- Магнитные частицы стрептавидина ≥0,03% ; R2-Антитела CA19-9, меченные эфир акридиния ≥0,1 мкг/мл ; R3-Антитела CA19-9, меченные биотином ≥0,5 мкг/мл . Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. | Набор/  50 Test/kit | **2** | 84 000,00 | **168 000,00** |
| 21 | **CA125/Набор для обнаружения ракового антигена 125 (Tumor Associated Antigen CA 125 Detection kit)** | Реагент применяется для количественного определения содержания ракового антигена 125 (СА 125) в сыворотке крови человека in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180. Этот реагент выявляется сэндвич-методом двойных антител на основе хемилюминесцентного иммуноанализа. Реагенты: R1 – магнитные частицы стрептавидина ; R2- представляет собой антитело, меченное эфиром акридиния ; R3- представляет собой антитело, меченное биотином; антитело СА125, помеченное эфир акридиния и биотин, а магнитные частицы стрептавидина реагируют иммунологически с СА 125 в образцах для формирования комплекс антиген-антитело. Содержание СА125 в образцах составляет прямо пропорциональна относительным световым единицам (RLU), обнаруженным система . R1- Стрептавидин магнитные частицы 0,01% ; R2-Антитела CA125, меченные эфир акридиния 0,25 мкг/мл ; R3- Антитела CA125, меченные биотином 0,5 мкг/мл . Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе. Количество тестов в упаковке не более 100. Калибратор и контроль в наборе | Набор/  50 Test/kit | **2** | 75 000,00 | **150 000,00** |
| 22 | **CEA /Набор для обнаружения карциноэмбрионального антигена (Carcinoembryonic Antigen Detection kit)** | Реагент применяется для количественного определения карциноэмбрионального антигена (СЕА) в сыворотке или плазме человека in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180. Набор для обнаружения карциоэмбрионального антигена обнаруживается двойным сэндвич-метод антител, основанный на хемилюминесценции иммуноанализ. Реагенты :R1— магнитные частицы стрептавидина; R2 — антитело СЕА меченым эфиром акридиния ; R3 - представляет собой антитело СЕА, меченное биотин; антитело СЕА, меченное эфиром акридиния, и СЕА антитела, меченные биотином, иммунологически реагируют с СЕА в образцы для формирования комплекса антиген-антитело и связывания с магнитными частицами в результате реакции между биотином и стрептавидином. Содержание CEA прямо пропорционален обнаруженным относительным световым единицам (RLU) системой.R1- Магнитные частицы стрептавидина ≥0,03% ; R2- Антитела CEA, меченные акридинием сложный эфир ≥0,1 мкг/мл ; R3-Антитела CEA, меченные биотином ≥0,5 мкг/мл . Точность: тест с эталонным материалом, относительное отклонение результаты измерений должны быть в пределах ±10% . Линейный диапазон от 0,4 нг/мл до 1000 нг/мл . Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. | Набор/  50 Test/kit | **2** | 66 000,00 | **132 000,00** |
| 23 | **Набор для определения общего простатспецифическего антигена (Total Prostate Specific Antigen Detection kit)** | Реагент применяется для количественного определения общего специфического антигена простаты (т-ПСА) в сыворотке или плазме человека in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180. Набор для обнаружения общего специфического антигена простаты определяется сэндвич-метод двойных антител, основанный на хемилюминесценции иммуноанализ. Реагенты: R1 представляет собой магнитные частицы стрептавидина ; R2- представляет собой антитело к t-PSA, меченное эфиром акридиния ; R3- представляет собой антитело к t-PSA, меченное биотином; антитело к t-PSA, меченное эфиром акридиния, и антитело к t-PSA, меченное биотином, иммунологически реагируют с t-PSA в образцах с образованием комплекса антиген-антитело и связываются с магнитными частицами посредством реакции между биотином и стрептавидином. Содержание t-PSA в образцах прямо пропорционально относительным световым единицам (RLU), обнаруженной системой. R1-магнитные частицы стрептавидина ≥0,003%; R2-антитела к t-PSA, меченные акридинием сложный эфир ≥0,1 мкг/мл; Антитела R3-t-PSA, меченные биотином ≥0,5 мкг/мл. Точность: тест с эталонным материалом, относительное отклонение результаты измерений должны быть в пределах ± 10%. Линейный диапазон 0,05 нг/мл-100 нг/м . Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. | Набор/  50 Test/kit | **2** | 79 500,00 | **159 000,00** |
| 24 | **Insulin(Ins) - Набор для обнаружения инсулина(Ins)** | Реагент применяется для количественного определения инсулина (Ins) в сыворотке человека или плазма in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180 . Набор для обнаружения инсулина определяется сэндвич-методом с двойными антителами на основе хемилюминесцентного иммуноанализа. Реагенты : R1- представляет собой магнитный барьер, покрытый антителами к инсулину частицы ; R2- представляет собой инсулиновые антитела, меченные сложным эфиром акридиния; R3 - это ПБС буфер. Магнитные частицы, покрытые антителами к инсулину, антитела к инсулину, меченные эфиром акридиния, реагируют с инсулином в образце, образуя комплекс антиген-антитело. Содержание инсулина в образце пропорциональна относительной единице освещенности (RLU), обнаруженной системой. R1- Магнитная частица, покрытая антителом к инсулину 0,01% ; R2-Антитело к инсулину, меченное эфиром акридиния 0,5 мкг/мл ; R3 -Буфер PBS 20 ммоль/л . Точность: материал национального стандарта, относительное отклонение между испытательным значением концентрации и номинальным значением должно быть в пределах ± 10%. Линейный диапазон составляет 1mU/L～1000mU/L. Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. | Набор/  50 Test/kit | **6** | 69 000,00 | **414 000,00** |
| 25 | **C-peptide Detection (C-P) - Набор для обнаружения C-пептидов(C-P)** | Реагент применяется для количественного определения С-пептида (C-P) в сыворотке крови человека плазма или моча in vitro а хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180 . Набор для обнаружения С-пептида обнаруживается с помощью двойного антитела сэндвич-метод, основанный на иммунохемилюминесцентном анализе. Реагенты : R1 — стрептавидин магнитные частицы ; R2- представляет собой антитело к С-пептиду, меченное сложный эфир акридиния ; R3- представляет собой антитело против С-пептида, меченное биотином; антитело к С-пептиду, меченное эфиром акридиния, и С-пептид антитела, меченные биотином, иммунологически реагируют с С-пептидом в образцы для формирования комплекса антиген-антитело, и связывается с магнитными частицами в результате реакции между биотином и стрептавидином. Содержание С-пептида в образцах прямо пропорционально относительно световым единицам (RLU), обнаруженные системой. R1- Магнитные частицы стрептавидина ≥0,03% ; R2-Антитела к С-пептиду меченные эфир акридиния ≥0,1 мкг/мл; R3-Антитела к С-пептиду меченные биотином ≥0,5 мкг/мл . Точность: относительное отклонение должно быть в пределах ±10% . Линейный диапазон составляет 0,1 нг/мл~40 нг/мл . Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. | Набор/  50 Test/kit | **5** | 69 000,00 | **345 000,00** |
| 26 | **Antibody to Hepatitis B Virus Surface Antigen (Anti-HBs) -Набор для обнаружения антител к поверхности вируса гепатита В антиген (анти-HBs)** | Реагент применяется для количественного определения антител к поверхности вируса гепатита В антиген (анти-HBs) в сыворотке крови человека in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180 . Набор для обнаружения антител к поверхностному антигену вируса гепатита В обнаружен сэндвич-методом на основе хемилюминесценции иммуноанализ. Анти-HBs в образце соединяется с антигеном метка эфиром акридиния для образования иммунного комплекса, а затем магнитные частицы, покрытые антигеном HBs, добавляются для формирования иммунного комплекса антиген, покрытый магнитными частицами-антитело - антиген, меченный эфиром акридиния. Содержание анти-HBs в образцы прямо пропорциональны относительным световым единицам (RLU) обнаружены системой. Реагенты : R1- Магнитные частицы, покрытые рекомбинантным поверхностный антиген вируса гепатита В 0.01% ; R2 - Поверхность рекомбинантного вируса гепатита В антигенная метка эфиром акридиния 0.1μg /mL . Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. | Набор/  50 Test/kit | **12** | 52 500,00 | **630 000,00** |
| 27 | **Hepatitis B Virus Surface Antigen (HBsAg) - Набор для обнаружения поверхностного антигена вируса гепатита В (HBsAg)** | Реагент применяется для количественного определения поверхностного антигена вируса гепатита В (HBsAg) в сыворотке крови человека in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180 . Реактив определяют двухстадийным методом, основанным на хемилюминесцентный иммуноанализ. HBsAg в образцах соединяется с магнитными частицами, покрытыми HBsAb, и после промывки, избыток HBsAg и комплекс HBsAb смываются. И они объединяются с HBsAb, мечеными эфиром акридиния, с образованием иммунный комплекс. Содержание HBsAg в образцах непосредственно пропорционально относительным световым единицам (RLU), обнаруженным системой. Реагенты : R1- Магнитные частицы, покрытые HBsAb 0.01% ; R2- HBsAb, меченные акридинием сложный эфир 0.2μg/mL . Точность: При использовании национального эталонного материала или эталонного материала ВОЗ для определение, относительное отклонение результатов измерения должно быть в пределах ± 20%. Линейный диапазон: составляет 0,05 МЕ/мл ~ 250 МЕ/мл. Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. | Набор/  50 Test/kit | **30** | 52 500,00 | **1 575 000,00** |
| 28 | **Hepatitis B Virus Surface Antigen (HBsAg) - Набор для обнаружения поверхностного антигена вируса гепатита В (HBsAg)** | Реагент применяется для количественного определения поверхностного антигена вируса гепатита В (HBsAg) в сыворотке крови человека in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180 . Реактив определяют двухстадийным методом, основанным на хемилюминесцентный иммуноанализ. HBsAg в образцах соединяется с магнитными частицами, покрытыми HBsAb, и после промывки, избыток HBsAg и комплекс HBsAb смываются. И они объединяются с HBsAb, мечеными эфиром акридиния, с образованием иммунный комплекс. Содержание HBsAg в образцах непосредственно пропорционально относительным световым единицам (RLU), обнаруженным системой. Реагенты : R1- Магнитные частицы, покрытые HBsAb 0.01% ; R2- HBsAb, меченные акридинием сложный эфир 0.2μg/mL . Точность: При использовании национального эталонного материала или эталонного материала ВОЗ для определение, относительное отклонение результатов измерения должно быть в пределах ± 20%. Линейный диапазон: составляет 0,05 МЕ/мл ~ 250 МЕ/мл. Количество тестов в упаковке не более 100. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента | Набор/  100 Test/kit | **13** | 97 500,00 | **1 267 500,00** |
| 29 | **Antibody to Hepatitis C Virus (Anti-HCV)- Набор для обнаружения антител к вирусу гепатита С (Anti-HCV)** | Реагент применяется для качественного определения антител к вирусу гепатита С (Anti-HCV) в сыворотке крови человека in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180 . Набор для обнаружения анти-ВГС выявляется косвенным методом на основе в иммунохемилюминесцентном анализе. Образцы инкубируют с антигенами ВГС, меченными биотином и магнитным стрептавидином частицы. Антитела к ВГС в образцах сочетаются с гепатитом С антигены вируса, а биотин на антигенах сочетается с магнитными частицами стрептавидина. После стирки излишки комплекса удаляются , промывают и добавляют антитело против IgG человека, меченное эфиром акридиния. После повторной промывки пре-триггерный реагент и триггерный реагент добавляют к реакционной смеси. Содержание антител к ВГС в выборки прямо пропорциональны относительным световым единицам (RLU) обнаружены системой. Реагенты : R1-- Магнитные частицы стрептавидина 0.01% ; R2- Антитела к IgG человека, меченные эфир акридиния 0.2μg/mL ; R3 - антигены ВГС, помеченные биотин 1μg/mL. Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. | Набор/  50 Test/kit | **30** | 72 000,00 | **2 160 000,00** |
| 30 |  | Реагент применяется для количественного определения 25-гидроксивитамина D в сыворотке крови человека  или плазма in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180 . Набор для обнаружения 25-гидроксивитамина D обнаружен конкурентами. Метод основан на иммунохемилюминесцентном анализе. Реагенты : R1 — стрептавидин магнитные частицы, R2 представляет собой меченое антитело к 25-гидроксивитамину D с эфиром акридиния, R3 представляет собой 25-гидроксивитамин D, меченный биотином, R4 и R5 — реагенты для предварительной обработки проб; 25- гидроксивитамин D, меченный биотином, конкурирует с 25-гидроксивитамином D в образцах с образованием меченого антитела к 25-гидроксивитамину D с эфиром акридиния и связывается с магнитными частицами по реакции между биотином и стрептавидином. Содержание 25-гидроксивитамина D в образец обратно пропорционален относительным световым единицам (RLU) обнаружены системой. R1 -магнитные частицы стрептавидина ≥0.03% ; R2-Меченые антитела к 25-гидроксивитамину D с эфиром акридиния ≥10ng/mL ; R3 -25-гидроксивитамин D, меченный биотином ≥5ng/mL ; R4- дитиотреитол ≥0.5g/L ; R5- гидроксид натрия ≥20g/L .Точность: относительное отклонение должно быть в пределах ±15% . Линейный диапазон составляет 4,0 нг/мл～70,0 нг/мл. Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента | Набор/  50 Test/kit | **15** | 96 000,00 | **1 440 000,00** |
| 31 | **Vitamin B12 (VB12) - Витамин B12 (VB12)** | Реагент применяется для количественного определения содержания витамина B12 в сыворотке крови человека или плазма in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180 . Набор для определения витамина В12 определяется методом конкуренции на основе хемилюминесцентного иммуноанализа. Реагенты : R1 – магнитные частицы стрептавидина ; R2- представляет собой антитело к витамину B12, меченное эфиром акридиния ; R3 – производное витамина В12, меченное биотином ; R4 и R5 — реагенты для предварительной обработки проб. Производное витамина B12, меченное биотином, конкурирует с витамином B12 в образцах после предварительной обработки, образуя антитело к витамину B12, меченное эфиром акридиния. Иммунный комплекс связывается с магнитными частицами посредством реакции между биотином и стрептавидином. Содержание витамина B12 в образцах обратно пропорционально относительным световым единицам (RLU), обнаруженным системой. R1 streptavidin magnetic particles >0.03%; R2 -vitamin В 12 antibodies labeled with acridinium ester >10ng/mL ; R3- vitamin B12 derivatives labeled with biotin >5ng/mL ; R4- dithiothretol >0.5g/L ; R5- sodium hydroxide >20g/L ; potassium cyanide >10pg/mL . Точность: относительное отклонение должно быть в пределах ±15%. Линейный диапазон составляет 50 пг/мл-2000 пг/мл. Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента | Набор/  50 Test/kit | **15** | 88 500,00 | **1 327 500,00** |
| 32 | **Folic Acid (folate) - Набор для определения фолиевой кислоты** | . Реагент применяется для количественного определения содержания фолиевой кислоты в сыворотке крови человека плазма или цельная кровь на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180. Набор для обнаружения фолиевой кислоты определяется методом конкуренции на основе в иммунохемилюминесцентном анализе. Реагенты :R1 – магнитные частицы стрептавидина ; R2 – антитело к фолиевой кислоте, помеченное эфиром акридиния ; R3- представляет собой фолиевую кислоту производное, меченое биотином ; R4 и R5 - предварительная обработка образца реагента ; производное фолиевой кислоты, меченное биотином, конкурирует с фолиевой кислотой в обработанных образцах и соединяется с меченым антителом к фолиевой кислоте с эфиром акридиния. Иммунный комплекс связывается с магнитными частицами. Реакция между биотином и стрептавидином. Фолиевая кислота- содержание в пробах обратно пропорционально относительным световым единицам (RLU) обнаружены системой. R1-Магнитные частицы стрептавидина ≥0,03% ; R2- Антитела к фолиевой кислоте меченные эфиром акридиния ≥10 нг/мл ; R3 - производные фолиевой кислоты, меченные биотином ≥5 нг/мл ; R4- дитиотреитол ≥5 г/л ; R5- Гидроксид натрия ≥20 г/л . Точность: относительное отклонение должно быть в пределах ±15% . Линейный диапазон 0,64 нг/мл-20 нг/мл . Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе. (Витамин 9) В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента | Набор/  50 Test/kit | **8** | 75 000,00 | **600 000,00** |
| 33 | **Concentrated Washing Buffer/Концентрированный промывочный буфер (Concentrated Washing Buffer)** | . Концентрированный моющий буферный реагент используется на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180 для очистки реагентного зонда и трубки также для разведение проб и реагентов. Основные компоненты: Фосфатный буфер ~50 ммоль/л; ПАВ -1,5% . Объем 1л. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. | 1×1L/  bottle | **120** | 22 500,00 | **2 700 000** |
| 34 | **Acid Trigger Reagent Кислотный пусковой реагент 500 мл/флакон 1 флакон (Acid Trigger Reagent)** | Кислотный триггерный реагент используется в реакциях хемилюминесцентного иммунологического анализатора СМ-180 для обеспечения необходимого перекиси водорода для инициирования хемилюминесцентной реакции . Состав : Перекись водорода -1,3% ; Азотная кислота ~0,007моль/л . Объем 500 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. | 1×500ml/  bottle | **5** | 10 500,00 | **52 500,00** |
| 35 | **Alkaline Trigger Reagent/Щелочной триггерный реагент 500 мл/флакон 1 флакон (Alkaline Trigger Reagent)** | Щелочной триггерный реагент используется в реакций на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180 чтобы обеспечить необходимую щелочную среду для инициирования хемилюминесцентной реакции. Основные компоненты :Гидроксид натрия ~ 0,35 моль/л ; ПАВ -2,5% . Объем 500 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. | 1×500ml/  bottle | **5** | 30 000,00 | **150 000,00** |
| 36 | **Кюветный блок (Cuvete)** | Кюветы (реакционные пробирки) одиночные полистироловые к хемилюминесцентному иммунологическому анализатору СМ-180 . Одноразовая измерительная кювета. Объем реакционной смеси максимально : 1400 мкл.Размер одной кюветы:14,4\*7\*39,6 мм. | 4\*90/kit | **48** | 54 000,00 | **2 592 000,00** |
| 37 | **Probe Washing Buffer/Буфер для промывки зонда (Probe Washing Buffer)** | Буфер для промывки зондов используется для поддерживающей промывки хемилюминесцентного иммунологического анализатора СМ-180 . Основные компоненты: Гипохлорит натрия . Перед использованием Probe Washing Buffer необходимо разбавить очищенной водой в соотношении 1 : 4 . Объем 20 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. | 20ml | **8** | 9 000,00 | **72 000,00** |
| 38 | **Кондиционирующий раствор зонда (Probe Conditioning Solution)** | Раствор для кондиционирования зонда используется для обслуживания хемилюминесцентного иммунологического анализатора СМ-180 и интегрированния системы серии CSM. Основной компонент : жидкость содержащий белок. Объем 2\* 15 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. | 2\*15mL | **4** | 114 000,00 | **456 000,00** |

1. Срок и условия поставки: по заявке Заказчика в течение 15 календарных дней согласно графику поставки

2. Место поставки: Жамбылская область, г. Тараз, микрорайон «Салтанат», здание 37, кабинет 311.

3. Срок оплаты: в течение 30 календарных дней, со дня поставки товара.

4. Место представления (приема) документов: Жамбылская область, город Тараз, микрорайон «Салтанат», здание 37, 302 кабинет.

**5. Окончательный срок подачи ценовых предложений 11 апреля 2024 года до 17 часов 00 минут.**

6. Дата, время и место вскрытия конвертов с ценовыми предложениями: 12 апреля 2024 года, в 11 часов 00 минут, Жамбылская область,

город Тараз, микрорайон «Салтанат», здание 37, 309 кабинет.

**Главный врач Тойшибекова Ж.П.**