Электронное объявление об осуществлении закупок товаров №9  
**«Закуп медицинских изделий»** способом запроса ценовых предложений на 2025 год

04.12.2024г.

1. Заказчик/организатор закупок: АО «Казахский научно-исследовательский институт онкологии и радиологии», г. Алматы, пр.Абая, 91
2. Информация о закупаемых товарах:

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Лот** | **Наименование** | **Краткая характеристика** | **Ед изм.** | **Количество/объем** | **Цена за единицу товара, тенге** | **Сумма, планируемая для закупки** |
| **1** | **2** | **3** | **4** | **5** | **6** | **7** |
| 1 | Формалин 10% забуференный, 10 л | Формалин 10% забуференный, 10 л. Универсальный фиксатор для гистологических образцов цвета. Характеристика: рН 7,0-7,2 , вязкость 1,003, концентрация 0,05 М. Состав: двухосновный дигидрат фосфат натрия 0,7-0,8% (СAS 10028-24-7), моноосновный моногидрат фосфат натрия 0,15-0.2% (CAS 7558-80-7), Формальдегид 4% (СAS 50-00-0), Метанол 0,1 % (CAS 67-56-1), деионизированная вода. Фасовка: Первичный контейнер: белая канистра в полиэтилентерефталате (ПЭТ). Полезная вместимость 10 литров. Крышка HDPE, оснащена системой диспенсером, диаметр 6,5см. Полиэтилентерефталат представляет собой термопластичный полимер семейства полиэфиров. ПЭТ является оптимальным барьером для кислорода, углекислого газа и других газов. Этот материал обладает высокой устойчивостью к ультрафиолетовому излучению и инерции по отношению к химическим агентам (растворители: ксилол, лимонен, жидкие парафины, спирты, кислоты, основания и т. Д.). Он биологически инертен. Он представляет собой хороший барьер для воды и влажности, показывает большую твердость и механическое сопротивление. Бутылка имеет оптимальное сцепление. Отсутствие ручек уменьшает пространство для хранения. Защитная крышка обеспечивает точное и чистое использование. Наличие РУ РК | кан | 300 | 33000 | 9900000 |
| 2 | Гематоксилин Майера, 2500 мл | Гематоксилин Майера, 2500 мл. Краситель для микроскопических препаратов. Обеспечивает визуализацию ядер клеток в срезах (парафиновых, криостатных, вибрoтомных, изготовленных на замораживающем микротоме) и цитологических препаратах. Реагент не содержит этанола и метанола. Предназначен для использования в качестве ядерного красителя при постановке иммуноцитохимических реакций в сочетании с различными типами хромогенов (в том числе и с растворимыми в этаноле) и для окраски гематоксилин-эозином. Гематоксилин- краситель, который получается из эфирных экстрактов кампшевого дерева. Реагент гератоксилина не содержит этанола и метанола. Состав: гематоксилин (CAS 517-28-2), алюминиевый сульфат калия (CAS 7784-24-9), йодистый калий (CAS 64-19-7), стабилизаторы. Первичный контейнер: белая бутылка в полиэтилентерефталате (ПЭТ). Полезная вместимость 2500 мл. Крышка HDPE синего цвета. Полиэтилентерефталат представляет собой термопластичный полимер семейства полиэфиров. ПЭТ является оптимальным барьером для кислорода, углекислого газа и других газов. Этот материал обладает высокой устойчивостью к ультрафиолетовому излучению и инерции по отношению к химическим агентам (растворители: ксилол, лимонен, жидкие парафины, спирты, кислоты, основания и т. Д.). Он биологически инертен. Он представляет собой хороший барьер для воды и влажности, показывает большую твердость и механическое сопротивление. Бутылка имеет оптимальное сцепление. Отсутствие ручек уменьшает пространство для хранения. Защитная крышка обеспечивает точное и чистое использование. Наличие РУ РК | фл | 16 | 68000 | 1088000 |
| 3 | Эозин Y 1% водный раствор, 2500 мл | Эозин Y 1% водный раствор, 2500 мл. Эозин является цитоплазматическим красителем. Окрашивает цитоплазму клеток и волокна межклеточного вещества в срезах и цитологических препаратах в различные оттенки розового цвета. Предназначен для использования в качестве цитоплазматического красителя после окраски гематоксилином. Спиртовые растворы эозина окрашивают ткани более интенсивно, чем водные. Cостав: эозин (CAS 17372-87-1, CE 2414096), деионизированная вода. Первичный контейнер: белая бутылка в полиэтилентерефталате (ПЭТ). Полезная вместимость 2500 мл. Крышка HDPE синего цвета. Полиэтилентерефталат представляет собой термопластичный полимер семейства полиэфиров. ПЭТ является оптимальным барьером для кислорода, углекислого газа и других газов. Этот материал обладает высокой устойчивостью к ультрафиолетовому излучению и инерции по отношению к химическим агентам (растворители: ксилол, лимонен, жидкие парафины, спирты, кислоты, основания и т. Д.). Он биологически инертен. Он представляет собой хороший барьер для воды и влажности, показывает большую твердость и механическое сопротивление. Бутылка имеет оптимальное сцепление. Отсутствие ручек уменьшает пространство для хранения. Защитная крышка обеспечивает точное и чистое использование. Наличие РУ РК | фл | 16 | 58000 | 928000 |
| 4 | Парафин/воск искусственный для гистологической заливки тканей 52/54, 5 кг/уп | Воск искусственный с низкой температурой плавления для рутинной работы. Смесь парафинного воска для изготовления парафиновых блоков с точкой плавления при t 52/54 °C. Для обработки различных образцов широкого спектра . Нижняя точка плавления делает его пригодным для работы с мягкими тканями, не деформируя и без повреждений, позволяет хорошо сохранять ткани морфологии во время обработки. Смесь парафиновых гранул 52/54 является оптимальной смесью парафинового воска и пластмассовых полимеров без добавления диметилсульфоксида (ДМСО). Первичный контейнер: плотная полиэтиленовая упаковка, устойчивая к химически активным реагентам и влажности. Вторичная упаковка: картонная коробка. Фасовка по 5 кг. | уп | 96 | 49000 | 4704000 |
| 5 | Ксилол гистологический, 5 литров | Ксилол для гистологии. Прозрачная жидкость, не содержащая в своем составе посторонних примесей и воды, не темнее раствора 0,003 г К2Cr2О7, Плотность при 20 °С, г/см3 0,878-0,880, Температурные пределы перегонки от 5 до 95%, °С, не более 0,4, Температура кристаллизации, °С, не ниже минус 25,5, Содержание основного вещества, %, не менее 99,2; бромное число, г брома на 100 мл ортоксилола не более ГОСТ 2706.11, норма по ТУ 0,18, фактическое значение менее 0,01.Первичный контейнер: белая бутылка в полиэтилентерефталате (ПЭТ). Фасовка 5 литров. Наличие РУ РК. | кан | 70 | 30000 | 2100000 |
| 6 | Деол абсолют 2500 мл | Деол абсолют 2500 мл. Заменитель этанола, не содержит примесей метанола. Не требует дополнительных приготовлений. Используется при проводке тканей, удалении парафина, дегидратации. Обеспечивает отличную дегидратацию и и хорошую совместимость с тканевыми компонентами, исключая сжимаемость и затвердевание ткани. Обеспечивает хорошую инфильтрацию и эластичность, что важно при последующем микротомировании. Состав: Этанол 65%, 64-17-5 ( CAS ), 200-578-6 (CE), 603-002-00-5 (Index). Изопропанол 35% 67-63-0 ( CAS ), 200-661-7 (CE), 603-117-00-0 (Index). Первичный контейнер: белая бутылка в полиэтилентерефталате (ПЭТ). Полезная вместимость 2500 мл. Крышка HDPE синего цвета. Полиэтилентерефталат представляет собой термопластичный полимер семейства полиэфиров. ПЭТ является оптимальным барьером для кислорода, углекислого газа и других газов. Этот материал обладает высокой устойчивостью к ультрафиолетовому излучению и инерции по отношению к химическим агентам (растворители: ксилол, лимонен, жидкие парафины, спирты, кислоты, основания и т. Д.). Он биологически инертен. Он представляет собой хороший барьер для воды и влажности, показывает большую твердость и механическое сопротивление. Бутылка имеет оптимальное сцепление. Отсутствие ручек уменьшает пространство для хранения. Защитная крышка обеспечивает точное и чистое использование. Наличие РУ РК. | фл | 10 | 32000 | 320000 |
| 7 | Изопреп HistoSafe, раствор для гистологической проводки , 10л. | IsoPrep, 10л, применяется для обезвоживания ткани на этапе гистологической проводки. Полностью готов к применению.Пригоден для использования при ручной проводке, а также в аппаратах карусельного и замкнутого типов. Исключительное качество проводки по сравнению с другими методами. Не дает фона при окраске. Состав: абсолютизированный изопропанол (концентрация не ниже 99,97%), тритон Х15 (октилфеноксиполиэтоксиэтанол).Фасовка 10 литровые канистры с диспенсерной системой. Фасовка: Первичный контейнер: белая канистра в полиэтилентерефталате (ПЭТ). Полезная вместимость 10 литров. Крышка HDPE, оснащена системой диспенсером, диаметр 6,5см. Полиэтилентерефталат представляет собой термопластичный полимер семейства полиэфиров. ПЭТ является оптимальным барьером для кислорода, углекислого газа и других газов. Этот материал обладает высокой устойчивостью к ультрафиолетовому излучению и инерции по отношению к химическим агентам (растворители: ксилол, лимонен, жидкие парафины, спирты, кислоты, основания и т. Д.). Он биологически инертен. Он представляет собой хороший барьер для воды и влажности, показывает большую твердость и механическое сопротивление. Бутылка имеет оптимальное сцепление. Отсутствие ручек уменьшает пространство для хранения. Защитная крышка обеспечивает точное и чистое использование. 10 л/канистра Наличие РУ РК. | кан | 100 | 38000 | 3800000 |
| 8 | Папаниколау Гематоксилин Гарриса, ЦИТОПАТ, 1000 мл | Папаниколау Гематоксилин Гарриса, ЦИТОПАТ, 1000 мл. Продукт для подготовки: гинекологических образцов, цитологии мочи, тонких образцов, мокроты и бронхиальных промывок, подлежащих исследованию с помощью микроскопии. Применение: ядерное окрашивание методом Папаниколау. Для выполнения метода окрашивания требуется использование реагентов Папаниколау EA50 и Папаниколау OG6. Высокоселективное синее клеточное окрашивание Гематоксилином Харриса, который соединяется с полихромной смесью EA50, тонким цитоплазматическим окрашиванием, которое отличает цианофильные клетки от эозинофильных. Последним ингредиентом является раствор OG6, который окрашивает кератинизированные элементы. Состав: Гематоксилин СAS 517-28-2, СЕ 20822373. Сульфат алюминия СAS 7784-31-8, СЕ 2331350. Йодат калия СAS 7758-05-6, СЕ 2318319. Уксусная кислота СAS 64-19-7, СЕ 2005807, Index 607-002-00-6. Стабилизаторы. Первичный контейнер: белая бутылка в полиэтилентерефталате (ПЭТ). Полезная вместимость 1 литр. Крышка HDPE синего цвета. Полиэтилентерефталат представляет собой термопластичный полимер семейства полиэфиров. ПЭТ является оптимальным барьером для кислорода, углекислого газа и других газов. Этот материал обладает высокой устойчивостью к ультрафиолетовому излучению и инерции по отношению к химическим агентам (растворители: ксилол, лимонен, жидкие парафины, спирты, кислоты, основания и т. Д.). Он биологически инертен. Он представляет собой хороший барьер для воды и влажности, показывает большую твердость и механическое сопротивление. Бутылка имеет оптимальное сцепление. Отсутствие ручек уменьшает пространство для хранения. Защитная крышка обеспечивает точное и чистое использование. Наличие РУ РК | фл | 2 | 30000 | 60000 |
| 9 | Папаниколау OG6, ЦИТОПАТ, 1000 мл | Папаниколау OG6, ЦИТОПАТ, 1000 мл. Цитоплазматическое окрашивание кератинизированных клеток в методе Папаниколау. Продукт для подготовки: гинекологических образцов, цитологии мочи, мокроты и бронхиальных промывок, подлежащих исследованию с помощью микроскопии. Для выполнения метода окрашивания требуется использование реагентов Papanicolaou Harris hematoxylin и Papanicolaou EA50. Высокоселективное синее ядерное окрашивание, гематоксилин Харриса, сочетается с полихромной смесью EA50, тонким цитоплазматическим окрашиванием, которое отличает цианофильные клетки от эозинофильных. Последним ингредиентом является раствор OG6, который окрашивает кератинизированные элементы. Состав: Оранжевый G = 1936-15-18 (СAS), Фосфовольфрамовая кислота 12501-23-4 (СAS), Этанол 95° 64-17-5 (СAS), 200-578-5 (СЕ), 603-002-00-5 (Index), Деионизированная вода. Первичный контейнер: белая бутылка в полиэтилентерефталате (ПЭТ). Полезная вместимость 1 литр. Крышка HDPE синего цвета. Полиэтилентерефталат представляет собой термопластичный полимер семейства полиэфиров. ПЭТ является оптимальным барьером для кислорода, углекислого газа и других газов. Этот материал обладает высокой устойчивостью к ультрафиолетовому излучению и инерции по отношению к химическим агентам (растворители: ксилол, лимонен, жидкие парафины, спирты, кислоты, основания и т. Д.). Он биологически инертен. Он представляет собой хороший барьер для воды и влажности, показывает большую твердость и механическое сопротивление. Бутылка имеет оптимальное сцепление. Отсутствие ручек уменьшает пространство для хранения. Наличие РУ РК | фл | 2 | 28000 | 56000 |
| 10 | Папаниколау ЕА50, ЦИТОПАТ, 1000 мл | Папаниколау ЕА50, ЦИТОПАТ, 1000 мл. Окрашивание цитоплазмы клеток по Папаниколау. Продукт для подготовки: гинекологических образцов, цитологии мочи, тонких образцов игл, мокроты и бронхиальных промывок, подлежащих исследованию с помощью оптической микроскопии. Цитоплазматический окрашивающий раствор для метода Папаниколау. Для выполнения метода окрашивания требуется использование реагентов Папаниколау Гематоксилин Гарриса и Папаниколау OG6. Высокоселективное синее ядерное окрашивание, гематоксилин Харриса, сочетается с полихромной смесью EA50, тонким цитоплазматическим окрашиванием, которое отличает цианофильные клетки от эозинофильных. Последним ингредиентом является раствор OG6, который окрашивает кератинизированные элементы. Состав. ЭозинY CI 45380, СAS 17372-81, CE 241-409-6. Cветло зеленый CI 42095, CAS 5141-20-8, CE 225-906-5. Фосфовольфрамовая кислота CAS 12501-23-4. Этанол 95 град CAS 64-17-5, CE 200-578-5, Index 603-002-00-5. Первичный контейнер: белая бутылка в полиэтилентерефталате (ПЭТ). Полезная вместимость 1 литр. Крышка HDPE синего цвета. Полиэтилентерефталат представляет собой термопластичный полимер семейства полиэфиров. ПЭТ является оптимальным барьером для кислорода, углекислого газа и других газов. Этот материал обладает высокой устойчивостью к ультрафиолетовому излучению и инерции по отношению к химическим агентам (растворители: ксилол, лимонен, жидкие парафины, спирты, кислоты, основания и т. Д.). Он биологически инертен. Он представляет собой хороший барьер для воды и влажности, показывает большую твердость и механическое сопротивление. Бутылка имеет оптимальное сцепление. Отсутствие ручек уменьшает пространство для хранения. Защитная крышка обеспечивает точное и чистое использование. Наличие РУ РК | фл | 2 | 28000 | 56000 |
| 11 | Одноразовые лезвия Diacut 35 Advance, 50 шт./уп | Одноразовые низкопрофильные лезвия, сверхтонкие, долговечные, отличаются высокой производительностью резки. Тип инструмента: одноразовый, низкопрофильный. Назначение: для изготовления ленточных срезов из всех типов тканей. Материал: нержавеющая углеродистая сталь, обработанная ионной очисткой и покрытая эксклюзивным запатентованным PTFE пленочным покрытием, уменьшающим трение и сжатие ткани. Покрытие PTFE придает лезвию твердость и долговечность. Класс стали: не ниже 13Х. Возможность использования на ротационных и санных микротомах. Возможность изготовления срезов от 1 микрона. Количество блоков, с которых можно сделать срезы: не менее 30 шт. Угол заточки, градусов: 30°. Длина лезвия: 80 мм. Толщина: 0,25 мм. Благодаря меньшему углу 30°, эти лезвия обеспечивают превосходную остроту для тонких срезов. Упаковка: ручной диспенсер из АБС-пластика с приспособлением для безопасного поштучного извлечения и отсеком для отработанных лезвий. Количество лезвий в упаковке, шт.: не менее 50. Держатель для одноразовых лезвий оснащен уникальным сдвижным механизмом зажима, выполнен из нержавеющей стали. Наклон лезвия 135 º.Длина держателя: 9 см. Ширина держателя: 0,11 см (11 мм) .Высота держателя: 0,01 см (1 мм) - 1 шт. Наличие РУ РК. | уп | 20 | 92000 | 1840000 |
| 12 | Одноразовые лезвия Diacut 35 Gold, 50 шт/уп | Микротомные лезвия 35 Gold предназначены для мягких тканей и очень тонких срезов - 50 шт/уп. Держатель для одноразовых лезвий оснащен уникальным сдвижным механизмом зажима, выполнен из нержавеющей стали. Наклон лезвия 135 º.Длина держателя: 9 см. Ширина держателя: 0,11 см (11 мм).Высота держателя: 0,01 см (1 мм) - 1 шт. Одноразовые низкопрофильные лезвия, сверхтонкие, долговечные, отличаются высокой производительностью резки. Тип инструмента: одноразовый, низкопрофильный. Материал: нержавеющая углеродистая сталь, обработанная ионной очисткой и покрытая эксклюзивным запатентованным PTFE пленочным покрытием, уменьшающим трение и сжатие ткани. Покрытие PTFE придает лезвию твердость и долговечность. Класс стали: не ниже 13Х. Угол заточки, градусов: 30°. Длина лезвия: 80 мм. Толщина: 0,25 мм. Благодаря меньшему углу 30°, эти лезвия обеспечивают превосходную остроту для тонких срезов. Упаковка: ручной диспенсер из АБС-пластика с приспособлением для безопасного поштучного извлечения и отсеком для отработанных лезвий. Наличие РУ РК. | уп | 50 | 92000 | 4600000 |
| 13 | Одноразовые лезвия Diacut 35 Ultra Plus, 50 шт/уп | Одноразовые низкопрофильные лезвия, сверхтонкие, долговечные, отличаются высокой производительностью резки. Тип инструмента: одноразовый, низкопрофильный. Назначение: для изготовления ленточных срезов из всех типов тканей. Материал: нержавеющая углеродистая сталь, обработанная ионной очисткой и покрытая эксклюзивным запатентованным PTFE пленочным покрытием, уменьшающим трение и сжатие ткани. Покрытие PTFE придает лезвию твердость и долговечность. Класс стали: не ниже 13Х. Возможность использования на ротационных и санных микротомах. Возможность изготовления срезов от 1 микрона. Количество блоков, с которых можно сделать срезы: не менее 30 шт. Угол заточки, градусов: 30°. Длина лезвия: 80 мм. Толщина: 0,25 мм. Благодаря меньшему углу 30°, эти лезвия обеспечивают превосходную остроту для тонких срезов. Упаковка: ручной диспенсер из АБС-пластика с приспособлением для безопасного поштучного извлечения и отсеком для отработанных лезвий. Количество лезвий в упаковке, шт.: не менее 50. Держатель для одноразовых лезвий оснащен уникальным сдвижным механизмом зажима, выполнен из нержавеющей стали. Наклон лезвия 135 º.Длина держателя: 9 см. Ширина держателя: 0,11 см (11 мм) .Высота держателя: 0,01 см (1 мм) - 1 шт. Наличие РУ РК. | уп | 20 | 92000 | 1840000 |
| 14 | Предметное стекло для микроскопии, с матовым полем, с папиросной бумагой с чередованием. 50 шт/уп | Предметное стекло с полосой для маркировки белого цвета шириной 20мм, при нанесении полосы не использован метод шлифования стекла. Стекло используется для микроскопии. Область применения предметного стекла – цитологические, иммуногистохимические исследования и для парафиновых срезов. Края стекла обрезные. Углы скошены под 45 градусов. Предметные стекла не влияют на ферментативную предварительную обработку. Устойчивы к нагреванию. Размеры стекла:75.0(+0,5) x 25.0(+0.5)мм,1,0-1,2 мм толщиной. С папиросной бумагой с чередованием. Расфасовано в картонные коробки не менее 50 штук, готово к использованию без предварительной подготовки. Тип стекла: экстра белое стекло. Предметные стекла чистые, однородные, оптически точные, без искажения образца при рассмотрении. Наличие РУ РК. | уп | 1000 | 2000 | 2000000 |
| 15 | Юниол 2500 мл | Используется для более мягкой проводки тканей, удалении парафина, дегидратации. Спиртовая смесь, состоящая из этанола, бесцветная. Алкогольный растворитель для использования в следующих лабораторных процедурах при патологоанатомии: обработка, депарафинизация, дегидрирование в замещении этанольной шкалы. СОВМЕСТИМОСТЬ С ENDOFILTER (код 08-8600); если вы используете Unyhol, во время обработки, Endofilters остаются неизменными, сохраняя таким образом правильную ориентацию биопсий. Обезвоживающая способность смеси UNYHOL такая же, как и этанол, но эффект прочней и осадки уменьшаются. Большая липофилия смеси способствует последующим стадиям осветления и инфильтрации. Образцы хорошо проникают и эластичны к разрезу. Состав: Этанол CAS 64-17-5, CE 200-578-6, Index 603-002-00-5. Алифатический спирт < C5. Первичный контейнер: белая бутылка в полиэтилентерефталате (ПЭТ). Полезная вместимость 2,5 литра. Крышка HDPE синего цвета. Полиэтилентерефталат представляет собой термопластичный полимер семейства полиэфиров. ПЭТ является оптимальным барьером для кислорода, углекислого газа и других газов. Этот материал обладает высокой устойчивостью к ультрафиолетовому излучению и инерции по отношению к химическим агентам (растворители: ксилол, лимонен, жидкие парафины, спирты, кислоты, основания и т. Д.). Он биологически инертен. Он представляет собой хороший барьер для воды и влажности, показывает большую твердость и механическое сопротивление. Бутылка имеет оптимальное сцепление. Отсутствие ручек уменьшает пространство для хранения. Защитная крышка обеспечивает точное и чистое использование. Вторичный контейнер: картонная коробка. Наличие РУ РК. | фл | 3 | 28000 | 84000 |
| 16 | Кассеты гистологические, тип “Paraform” с фреим рамкой, белого цвета, 500 шт/уп | Кассеты гистологические, тип “Paraform” с фрейм рамкой и двойной системой фиксации белого цвета, 500 шт/уп. Предназначены для проводки/исследования стандартного и операционного материала. Снабжены фрейм рамкой и двойной системой фиксации. Материал изготовления - полиоксиметиленполиацетат. Предназначены для исследования/проводки стандартного и операционного материала. Размер отверстий в кассете составляет 0,9 мм. Внутренние размеры не более 30 x 25 x 5 мм. Внешние размеры не более 40 x 28 x 6 мм. Не менее 3 поля для маркировки. Устойчивы к одноатомным и многоатомным спиртам, сильным и слабым кислотам, ксилолу, толуолу, фенолу, бензолу, ацетону, хлороформу и другим химическим реактивам. Имеет поле для записи не более 45°С. Поставляются в комплекте с двухстороннем скребком с одним тупоконечным концом/другой остроконечный: длина 130 мм, длина рукоятки скребка 80 мм, выполненным из термоустойчивого материала. Наличие РУ РК | уп | 20 | 35000 | 700000 |
| 17 | Кассеты гистологические, тип “Paraform” с фреим рамкой, голубого цвета, 500 шт/уп | Кассеты гистологические, тип “Paraform” с фрейм рамкой и двойной системой фиксации голубого цвета, 500 шт/уп. Предназначены для проводки/исследования стандартного и операционного материала. Снабжены фрейм рамкой и двойной системой фиксации. Материал изготовления - полиоксиметиленполиацетат. Предназначены для исследования/проводки стандартного и операционного материала. Размер отверстий в кассете составляет 0,9 мм. Внутренние размеры не более 30 x 25 x 5 мм. Внешние размеры не более 40 x 28 x 6 мм. Не менее 3 поля для маркировки. Устойчивы к одноатомным и многоатомным спиртам, сильным и слабым кислотам, ксилолу, толуолу, фенолу, бензолу, ацетону, хлороформу и другим химическим реактивам. Имеет поле для записи не более 45°С. Поставляются в комплекте с двухстороннем скребком с одним тупоконечным концом/другой остроконечный: длина 130 мм, длина рукоятки скребка 80 мм, выполненным из термоустойчивого материала. Наличие РУ РК | уп | 20 | 35000 | 700000 |
| 18 | Пластиковые заливочные формы (одноразовые) Размер 24х24х5, 500 шт/уп | Пластиковые заливочные формы (одноразовые) Размер 24х24х5, 500 шт/уп. Используются с кассетами и заливочными кольцами для заливки материала гистологической парафиновой средой и создания блоков. Наличие РУ РК | уп | 20 | 42000 | 840000 |
| 19 | Синтетическая монтирующая среда Био маунт НМ, 500 мл | Синтетическая монтирующая среда для приготовления гистологических и цитологических препаратов, флакон на 500 мл с дозатором выполненным из плексигласа, обеспещивающий забор монтирующей среды до 1 мл. Цвет – прозрачный. Растворимость – в воде нерастворим; растворяется в эфире, кетонах, ароматических углеводородах и D-лимонене. Коэффициент преломления - 1.5. Динамическая вязкость - 250 при 450 мПа\* и 20°C. Препарат отличается стабильностью при воздействии прямых солнечных лучей, высоких температур, влажности и УФ-лучей. Наличие РУ РК | фл | 10 | 27000 | 270000 |
| 20 | Стекла предметные, положительный заряд (СуперФрост Плюс), 72 шт/уп | Электростатически прикрепляют замороженные и фиксированные препараты. С матовым полем для маркировки. Значительно снижают потерю исследуемого материала.Готовы к использованию. Размер 25 мм x 75 мм, толщина 1 мм. Рекомендуется для ИГХ исследований. Адаптированы для аппаратов Roche Ventana. | уп | 120 | 44000 | 5280000 |
| 21 | Окраска по Перльсу, 100 тестов | Набор подходит для обнаружения железа в образцах биопсии, например осадка ферритина в образцах биопсии кости. Кислый раствор ферроцианида в кислой среде реагирует в присутствии реактивного трехвалентного железа с образованием нерастворимого синего осадка (берлинская лазурь). Ядерно-контрастный краситель, поставляемый Kernechtrot. Ферроцианид калия (II) - 10x8 гр. Соляная кислота 50% - 2x100 мл. Кернехтрот (Nuclear Fast Red) - 1х30 мл | набор | 1 | 75000 | 75000 |
| 22 | Стекло предметное, с матовым полем, розовое, 50 шт/уп | Стекло предметное с матовым полем розовое. Адаптированы к автоматическим системам проводки и окраски. Идеально ровная поверхность. Высокая прозрачность и плотность. Матовое поле предназначено для маркировки стекла на принтере. Размер 26 x 76 mm. Толщина 1 мм. | 50 шт/уп | 1000 | 5000 | 5000000 |
| 23 | Набор реагентов для определения антигена Д-димера из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III | ichroma™ D-Dimer Д-димер, набор реагентов из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III, 25 тестов, +4 +30, производство Boditechmed Inc., Корея | упак | 5 | 69 606 | 348 030 |
| 24 | Набор реагентов для определения антигена Прокальцитонина из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III | ichroma™ PCT (Procalcitonin) Прокальцитонин, набор реагентов из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III, 10 тестов, +4 +8 С, производство Boditechmed Inc., Корея | упак | 5 | 61 575 | 307 875 |
| 25 | Набор реагентов для определения антител к Ферритину из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III | ichroma™ Ferritin Ферритин, набор реагентов из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III, 25 тестов, +4 +30, производство Boditechmed Inc., Корея | упак | 5 | 80 315 | 401 575 |
| 26 | Набор реагентов для определения Витамина Д Neo из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III | ichroma™ Vitamin D Neo Витамин Д Neo, набор реагентов из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III, 25 тестов, +4 +30, производство Boditechmed Inc., Корея | упак | 2 | 72 149 | 144 298 |
| 27 | Набор реагентов для определения поверхностного антигена вируса Гепатита В из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III | ichroma™ HbsAg Поверхностный антиген вируса Гепатита В, набор реагентов из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III, 25 тестов, +4 +30, производство Boditechmed Inc., Корея | упак | 3 | 75 831 | 227 493 |
| 28 | Набор реагентов для определения антител к антигену вируса Гепатита С из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III | ichroma™ Anti-HCV Антитела к антигену вируса Гепатита C, набор реагентов из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III, 25 тестов, +4 +30, производство Boditechmed Inc., Корея | упак | 3 | 105 279 | 315 837 |
| 29 | Контроль антител к антигену вируса Гепатита С из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III | Boditech Anti-HCV control Контроль антител к антигену вируса Гепатита С из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III, упаковка 2 пробирки, +2 +8, производство Boditechmed Inc., Корея | шт | 1 | 31 972 | 31 972 |
| 30 | Контроль Витамина Д из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III | Boditech Vitamin D control Контроль Витамина Д из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III, упаковка 2 пробирки, +2 +8, производство Boditechmed Inc., Корея | шт | 1 | 30 921 | 30 921 |
| 31 | Контроль Д-димера из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III | Boditech D-Dimer control Контроль Д-димера из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III, упаковка 0,5мл х 2, +2 +8, производство Boditechmed Inc., Корея | шт | 2 | 30 921 | 61 842 |
| 32 | Контроль поверхностного антигена вируса Гепатита В из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III | Boditech HBsAg control Контроль поверхностного атигена вируса Гепатита В из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III, упаковка 1мл х 2, +2 +8, производство Boditechmed Inc., Корея | шт | 1 | 31 972 | 31 972 |
| 33 | Контроль Прокальцитонина из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III (2 х 1 мл) | Boditech PCT control Контроль Прокальцитонина из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III, упаковка 1мл х 2, +2 +8, производство Boditechmed Inc., Корея | шт | 2 | 30 921 | 61 842 |
| 34 | Контроль Ферритина из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III | Boditech Ferritin control Контроль Ферритина из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III, упаковка 2 пробирки, +2 +8, производство Boditechmed Inc., Корея | шт | 1 | 30 921 | 30 921 |
| 35 | Концентрированный моющий раствор 500-мл из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 | Концентрированный моющий раствор 500 мл из комплекта анализатор биохимический-турбидиметрический BA400, производства компании BioSystems S.A (Испания), объем 500 мл, t +15 +30 С | шт | 5 | 93 752 | 468 760 |
| 36 | Флакон с кислотным промывочным раствором (20 мл) из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА200 | Флакон с кислотным промывочным раствором (20 мл) из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА200, производства компании BioSystems S.A (Испания), 4x20мл, +2 +30 C | упак | 5 | 37 880 | 189 400 |
| 37 | Реакционный ротор (10) из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 | Реакционный ротор (10) из комплекта анализатор биохимический турбидиметрический BA400, производства компании BioSystems S.A, Испания, метакрилатный термостатируемый ротор, с оптическим качеством, 120 реакционных ячеек, длина оптического пути 6 мм, 10 штук в упаковке | упак | 5 | 49 652 | 248 260 |
| 38 | Кюветы для образцов (1000) из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 | Кюветы для образцов из комплекта анализатор биохимический турбидиметрический BA400, производства компании BioSystems S.A, Испания,1000 штук в упаковке | упак | 1 | 36 729 | 36 729 |
| 39 | БИОХИМИЧЕСКИЙ КАЛИБРАТОР (Human) из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 | БИОХИМИЧЕСКИЙ КАЛИБРАТОР (Human) набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), параметры: АСE, кислая фосфатаза, альбумин, щелочная фосфатаза, АЛТ, АСТ, а-амилаза, амилаза панкреатическая, β-гидроксибутират, общий и прямой билирубин, кальций, хлориды, холестерин, HDL-холестерин, LDL-холестерин, холинестераза, СК,креатинин, глюкоза, ГГТ, железо, ЛДГ, лактат, липаза, магний, фосфор, калий, общий белок, натрий, триглицериды, мочевина, мочевая кислота, UIBC, цинк, фасовка, 5х5мл, t +2 +8 С | упак | 6 | 58 191 | 349 146 |
| 40 | БИОХИМИЧЕСКАЯ КОНТРОЛЬНАЯ СЫВОРОТКА (HUMAN) УРОВЕНЬ I из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 | БИОХИМИЧЕСКАЯ КОНТРОЛЬНАЯ СЫВОРОТКА (HUMAN) УРОВЕНЬ l набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), параметры:АСE, кислая фосфатаза, альбумин, щелочная фосфатаза, АЛТ, АСТ, а-амилаза, амилаза панкреатическая, β-гидроксибутират, общий и прямой билирубин, кальций, хлориды, холестерин, HDL-холестерин, LDL-холестерин, холинестераза, СК,креатинин, глюкоза, ГГТ, железо, ЛДГ, лактат, липаза, магний, фосфор, калий, общий белок, натрий, триглицериды, мочевина, мочевая кислота, UIBC, цинк, фасовка 5х5мл, t +2 +8 C | упак | 6 | 58 191 | 349 146 |
| 41 | БИОХИМИЧЕСКАЯ КОНТРОЛЬНАЯ СЫВОРОТКА (HUMAN) УРОВЕНЬ 2 из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 | БИОХИМИЧЕСКАЯ КОНТРОЛЬНАЯ СЫВОРОТКА (HUMAN) УРОВЕНЬ l l -набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), параметры: АСE, кислая фосфатаза, альбумин, щелочная фосфатаза, АЛТ, АСТ, а-амилаза, амилаза панкреатическая, β-гидроксибутират, общий и прямой билирубин, кальций, хлориды, холестерин, HDL-холестерин, LDL-Холестерин, холинестераза, СК,креатинин, глюкоза, ГГТ, железо, ЛДГ, лактат, липаза, магний, фосфор, калий, общий белок, натрий, триглицериды, мочевина, мочевая кислота, UIBC, цинк, фасовка 5х5мл, t +2 +8C | упак | 6 | 58 191 | 349 146 |
| 42 | АСПАРТАТМИНОТРАНСФЕРАЗА из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 | АСПАРТАТМИНОТРАНСФЕРАЗА набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), наличие баркода на каждом флаконе, Печеночный профиль; 2-оксиглютарат/L-аспартат, кинетика; жидкий биреагент.Состав: Реагент А. Трис 121 ммоль/л, L-аспартат 362 ммоль/л, малатдегидрогеназа>460 Ед/л, лактатдегидрогеназа > 660 Ед/л pH 7.8. Реагент В. NADH 1.9 ммоль/л, 2-оксиглютарат 75 ммоль/л, гидроксид натрия 148 ммоль/л, азид натрия 9.5 г/л. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность: 7.15 Ед/л = 0.119 мккат/л. Пределы линейности: 500 Ед/л = 8.33 мккат/л. Точность: Средняя концентрация 41.5 Ед/л = 0.69 мккат/л. Повторность (CV) - 2.6 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 5.8%; Средняя концентрация: 154 Ед/л = 2.55 мккат/л. Повторность (CV) 1.0 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 2.7 %. Количество исследований - 1800, фасовка 8х60мл+8х15мл, t+2 +8 С . Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализаторов ВА200/ВА400. | упак | 7 | 80 465 | 563 255 |
| 43 | АЛАНИНАМИНОТРАНСФЕРАЗА из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 ( | АЛАНИНАМИНОТРАНСФЕРАЗА набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), наличие баркода на каждом флаконе, Печеночный профиль; 2-оксиглютарат/L-аланин, кинетика; жидкий биреагент. Состав: РеагентА. Трис 150 ммоль/л, L-аланин 750 ммоль/л, лактатдегидрогеназа >1350 Ед/л, pH 7.3. Реагент В. NADH 1.9 ммоль/л, 2-оксиглютарат 75 ммоль/л, гидроксид натрия 148 ммоль/л, азид натрия 9.5 г/л. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность: 8.5 Ед/л = 0.14 мккат/л. Пределы линейности: 500 Ед/л = 8.33 мккат/л. Точность: Средняя концентрация 40.2 Ед/л = 0.67 мккат/л: Повторность (CV) - 3.9 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 5.0 %; Средняя концентрация: 133 Ед/л = 2.21 мккат/л. Повторность (CV) -1,2 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 1,4%. Количество исследований - 1800. Фасовка 8х60мл+8х15мл, температура хранения +2 +8 ⁰С. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализаторов ВА200/ВА400. | упак | 7 | 80 465 | 563 255 |
| 44 | АЛЬФА-АМИЛАЗА EPS из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 | АЛЬФА-АМИЛАЗА EPS набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), наличие баркода на каждом флаконе, Панкреатический профиль; этилиден блокированный субстрат, кинетика; жидкий биреагент. Состав: Реагент А. HEPES 50 ммоль/л, хлорид кальция 0.075 ммоль/л, хлорид магния 13 ммоль/л, α–глюкозидаза > 4 Ед/мл, pH 7.1. Реагент В. HEPES 50 ммоль/л, 4-нитрофенил-мальтогепатозид-этилиден 18 ммоль/л, рН 7.1. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность: 5.6 Ед/л = 0.094 мккат/л..Пределы линейности: 1300 Ед/л = 21.6 мккат/л. Точность: Сыворотка. Средняя концентрация 100 Ед/л = 1.67 мккат/л. Повторность (CV) - 1.5 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 1.9 %; Средняя концентрация: 203 Ед/л = 3.4 мккат/л. Повторность (CV) 2.1 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 2.3 %. Точность: Моча. Средняя концентрация 103 Ед/л = 1.71 мккат/л . Повторность (CV) - 2.2 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 2.7 %; Средняя концентрация: 206 Ед/л = 3.42 мккат/л. Повторность (CV) 2.8 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 3.1 %. Количество исследований - 450, фасовка 2х60мл+2х15мл, t+2 +8 С . Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализаторов ВА200/ВА400. | упак | 5 | 180 615 | 903 075 |
| 45 | АЛЬБУМИН из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 ( | АЛЬБУМИН набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимических-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), наличие баркода на каждом флаконе, печеночный, почечный профиль; бромкрезоловый зеленый, конечная точка; жидкий монореагент. Состав: Реагент А. Ацетатный буфер 100 ммоль/л, бромкрезоловый зеленый 0.27 ммоль/л, детергент, pH 4.1. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность: : 1.21 г/л. Пределы линейности: 70г/л. Точность: Средняя концентрация 38.4 г/л : Повторность (CV) - 0.8 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 1.2 %; Средняя концентрация: 57.1 г/л. Повторность (CV) -0.7 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 1,1%. Количество исследований - 1800. Фасовка 10х60мл, температура хранения +2 +8 ⁰С. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализаторов ВА200/ВА400. | упак | 4 | 29 079 | 116 316 |
| 46 | БИЛИРУБИН (ОБЩИЙ) из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 | БИЛИРУБИН (ОБЩИЙ) набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), наличие баркода на каждом флаконе. Печеночный профиль; диазосульфониловая кислота, конечная точка; жидкий биреагент. Состав: Реагент А. Соляная кислота 170 ммоль/л, цетримид 40 ммоль/л, pH 0.9. Реагент В. 3.5-дихлорфенил-диазоний 1.5 ммоль/л. Метрологические характеристики:Пороговая чувствительность: 0.211 мг/дл = 3.61 мкмоль/л. Пределы линейности: 38 мг/дл = 650 мкмоль/л. Точность: Средняя концентрация 2.09 мг/дл = 35.7 мкмоль/л. Повторность (CV) - 3.3 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 4.2%; Средняя концентрация: 4.89 мг/дл = 83.5 мкмоль/л. Повторность (CV) 0.9%, Внутрилабораторный показатель (CV)- 2.2%. Количество исследований - 1800, фасовка 8 x 60 мл + 8 x 15 мл, t+2 +8 С . Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализаторов ВА200/ВА400. | упак | 7 | 50 840 | 355 880 |
| 47 | БИЛИРУБИН (ПРЯМОЙ) из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 | БИЛИРУБИН (ПРЯМОЙ) набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), наличие баркода на каждом флаконе.Печеночный профиль; диазосульфониловая кислота/нитрит натрия, конечная точка; жидкий биреагент. Состав: Реагент А. Фосфорная кислота 90 ммоль/л, дигидроксиэтилэтилендиаминоуксусная кислота (HEDTA) 4.5 ммоль/л, хлорид натрия 50 ммоль/л, pH 1.5. Реагент В. 3.5-дихлорфенил-диазоний 1.5 ммоль/л. Метрологические характеристики:Пороговая чувствительность: 0.09 мг/дл = 1.60 мкмоль/л. Пределы линейности: 15 мг/дл = 257 мкмоль/л. Точность: Средняя концентрация 0.608 мг/дл = 10.4 мкмоль/л Повторность (CV) - 4.3 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 5.3%; Средняя концентрация: 1.68 мг/дл = 28.8 мкмоль/л. Повторность (CV) 2.0%, Внутрилабораторный показатель (CV)- 2.9%. Количество исследований -900, фасовка 4 x 60 мл + 4 x 15 мл , t+2 +8 С . Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализаторов ВА200/ВА400. | упак | 2 | 27 454 | 54 908 |
| 48 | ГЛЮКОЗА из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 | ГЛЮКОЗА набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), РК-МТ-5№021111, наличие баркода на каждом флаконе. Диабетический профиль; глюкооксидаза, конечная точка; жидкий монореагент. Состав: Реагент А.Фосфат 100 ммоль/л, фенол 5 ммоль/л, глюкозооксидаза > 10 Ед/мл, пероксидаза > 1 Ед/мл, 4-аминоантипирин 0.4 ммоль/л, рН 7.5. Метрологические характеристики:Предел обнаружения: 2.8 мг/дл = 0.155 ммоль/л.Предел линейности: 500 мг/дл = 27.5 ммоль/л. Точность: Средняя концентрация: 88 мг/дл = 4.90 ммоль/л. Повторность(CV):1,0%. Внутрилабораторный показатель (CV): 1.7%. Средняя концентрация: 220 мг/дл = 12.2 ммоль/л Повторность(CV):0,4%. Внутрилабораторный показатель (CV): 1.1%. Количество исследований -1800. Фасовка 10x 60мл, t+2 +8 С . Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализаторов ВА200/ВА400. | упак | 7 | 22 830 | 159 810 |
| 49 | КРЕАТИНИН (ЭНЗИМАТИЧЕСКИЙ) из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 | КРЕАТИНИН (ЭНЗИМАТИЧЕСКИЙ) набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), наличие баркода на каждом флаконе. Почечный профиль; ферментативный метод, дифференциальный режим; жидкий биреагент. Состав: Реагент А. Проба, креатиназа > 12 КЕд/л, саркозиноксидаза > 4 кЕд/Л, N-этил-Nсульфопропил-m-толуидин > 0.24 ммоль/Л, аскорбатоксидаза, pH 7.5. Реагент B. Проба, креатининаза > 135 КЕд/л, пероксидаза > 2 кЕд/Л, 4-аминоантипирин> 1.5 ммоль/Л, pH 7.5. Метрологический характеристики: Пороговая чувствительность: 0.05 мг/дл= 4.43 мкмоль/л. Пределы линейности:30 мг/дл= 2652 мкмоль/л. Точность: Сыворотка Средняя концентрация:1.06 мг/дл= 94 мкмоль/л. Повторность (CV):1.9 %. Внутрилабораторный показатель (CV): 2.6 %. Средняя концентрация: 3.30 мг/дл= 292 мкмоль/л. Повторность (CV): 0.8 %. Внутрилабораторный показатель (CV): 1.4 %. Моча Средняя концентрация: 142 мг/дл= 12525 мкмоль/л. Повторность (CV): 0.7 %. Внутрилабораторный показатель (CV): 1.1 %. Средняя концентрация:284 мг/дл= 25050 мкмоль/л. Повторность (CV): 0.7 %. Внутрилабораторный показатель (CV): 1.0 %. Количество исследований-480. Фасовка 2х60мл+2х20мл, t+2 +8 С .Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализаторов. | упак | 20 | 100 995 | 2 019 900 |
| 50 | МОЧЕВИНА из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 | МОЧЕВИНА набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), наличие баркода на каждом флаконе. Почечный профиль; уреаза/глутаматдегидрогеназа, фиксированное время; жидкий биреагент. Состав: Реагент А. Трис 100 ммоль/л, 2-оксоглютарат 5.6 ммоль/л, уреаза > 140 Ед/мл, глютаматдегидрогеназа > 140 Ед/мл, этиленгликоль 220 г/л, азид натрия 0.95 г/л, рН 8.0. Реагент B. NADH 1.5 ммоль/л, азид натрия 9.5 г/л. Метрологический характеристики: Пороговая чувствительность: : 3.69 мг/дл = 1.72 мг/дл BUN = 0.614 ммоль/л. Пределы линейности: 300 мг/дл = 140 мг/дл BUN = 50 ммоль/л. Точность: Сыворотка Средняя концентрация:26.8 мг/дл = 4.47 ммоль/л. Повторность (CV): 3.5 %. Внутрилабораторный показатель (CV): 5.0 %. Средняя концентрация: 137 мг/дл = 22.9 ммоль/л. Повторность (CV): 1.1 % Внутрилабораторный показатель (CV): 1.7 %. Моча Средняя концентрация:1291 мг/дл = 215 ммоль/л. Повторность (CV): 3.1 % Внутрилабораторный показатель (CV): 4.3 %. Средняя концентрация:1771 мг/дл = 295 ммоль/л . Повторность (CV): 2.9 % Внутрилабораторный показатель (CV): 3.1 %. Количество исследований-1800. Фасовка 8х60+8х15мл, t+2 +8 С . Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализаторов ВА200/ВА400. | упак | 7 | 87 955 | 615 685 |
| 51 | ОБЩИЙ БЕЛОК из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (2 х 60 мл + 2 х 20 мл) (BioSystems S.A. ИСПАНИЯ Biosystems S.A. (Испания)) | ОБЩИЙ БЕЛОК набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), наличие баркода на каждом флаконе. Общий скрининговый профиль; биуретовый реактив, конечная точка; жидкий биреагент. Состав: Реагент А. Гидроксид натрия 0,4 моль/л, тартрат натрия 90 ммоль/л. Реагент В. Гидроксид натрия 0,4 моль/л, тартрат натрия 60 ммоль/л, ацетат меди (II) 21 ммоль/л, иодат калия 60 ммоль/л. Метрологические характеристики: Предел обнаружения: 0.800 г/л. Предел линейности: 150 г/л. Точность: Средняя концентрация 50.0 г/л. Повторность (CV) - 0.5 %, Общая погрешность (CV)- 1.6 %; Средняя концентрация 81.8 г/л. Повторность (CV) -0.6 %. Общая погрешность (CV)- 1.1 %. Количество исследований - 480. Фасовка 2x60мл+2х20мл, температура хранения +15 +30 ⁰С. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализаторов ВА200/ВА400. | упак | 20 | 10 672 | 213 440 |
| 52 | ЩЕЛОЧНАЯ ФОСФАТАЗА ДЭА из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 | ЩЕЛОЧНАЯ ФОФАТАЗА ДЭА набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), наличие баркода на каждом флаконе. Печеночный профиль; диэтаноламиновый буфер, кинетика; жидкий биреагент. Состав: Реагент А. Диэтаноламин 1.2 моль/л, хлорид магния 0.6 ммоль/л, рН 9.8. Реагент В. 4-Нитрофенилфосфат 60 ммоль/л. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность: 8.70 ЕД/Л = 0.145 мккат/л. Пределы линейности: 900 Ед/л = 15.0 мккат/л. Точность: Средняя концентрация: 215 ЕД/Л = 3.57 мккат/л. Повторность (CV):0.7 %. Внутрилабораторный показатель (CV): 2.7 % . Средняя концентрация: 353 ЕД/Л = 5.86 мккат/л. Повторность (CV): 0.4 %. Внутрилабораторный показатель (CV): 2.6 %. Количество исследований - 225. Фасовка 1х60 мл+1х15 мл, температура хранения +2 +30⁰С. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализаторов ВА200/ВА400. | упак | 4 | 18 043 | 72 172 |
| 53 | С-РЕАКТИВНЫЙ БЕЛОК из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 | С-РЕАКТИВНЫЙ БЕЛОК набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), наличие баркода на каждом флаконе. Воспалительный профиль; латексагглютинация/антитела к СРБ, фиксированное время; жидкий биреагент. Состав: Реагент А. Глициновый буфер 0.1 моль/л, азид натрия 0.95 г/л, рН 8.6.  Реагент В. Суспензия латексных частиц покрытых антителами к человеческому СРБ, азид натрия 0.95 г/л. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность: 1.9 мг/л. Пределы линейности: 150 мг/л.. Точность: Средняя концентрация 14 мг/л. Повторность (CV) - 2.9 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 4.9 %; Средняя концентрация 43 мг/л. Повторность (CV) -1.5 % . Общая погрешность (CV)- 2.6 %. Количество исследований - 900. Фасовка 4x60мл+4х15мл, температура хранения +2 +8 ⁰С. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализаторов ВА200/ВА400. | упак | 2 | 194 874 | 389 748 |
| 54 | С-РЕАКТИВНЫЙ БЕЛОК СТАНДАРТ из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 | С-РЕАКТИВНЫЙ БЕЛОК СТАНДАРТ набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), фасовка 1мл, t +2 +8 С | упак | 1 | 18 296 | 18 296 |
| 55 | РЕВМАТОИДНЫЙ КОНТРОЛЬ УРОВЕНЬ I из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 | РЕВМАТОИДНЫЙ КОНТРОЛЬ УРОВЕНЬ I набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), параметры: антистрептолизин О, С-реактивный белок, ревматоидный фактор, фасовка 3x1 мл, t +2 +8 С | упак | 1 | 31 939 | 31 939 |
| 56 | РЕВМАТОИДНЫЙ КОНТРОЛЬ УРОВЕНЬ II из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 | РЕВМАТОИДНЫЙ КОНТРОЛЬ УРОВЕНЬ II набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), параметры: антистрептолизин О, С-реактивный белок, ревматоидный фактор, фасовка 3x1 мл, t +2 +8 С | упак | 1 | 31 939 | 31 939 |
| 57 | СТАНДАРТ СПЕЦИФИЧЕСКИХ БЕЛКОВ из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 | СТАНДАРТ СПЕЦИФИЧЕСКИХ БЕЛКОВ набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, фасовка 5x1мл, t +2 +8 С | упак | 1 | 50 422 | 50 422 |
| 58 | КОНТРОЛЬ СПЕЦИФИЧЕСКИХ БЕЛКОВ УРОВЕНЬ I из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 | КОНТРОЛЬ СПЕЦИФИЧЕСКИЙ БЕЛКОВ УРОВЕНЬ I набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), параметры: иммуноглобулины Ig(А,G,M), компоненты комплемента (С3,С4),а-1-кислый гликопротеин, преальбумин, антитромбин III, СРБ-высокочувствительный, трансферрин, фасовка 3х1 мл, t +2 +8 С | упак | 2 | 31 939 | 63 878 |
| 59 | КОНТРОЛЬ СПЕЦИФИЧЕСКИХ БЕЛКОВ УРОВЕНЬ II из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 | КОНТРОЛЬ СПЕЦИФИЧЕСКИЙ БЕЛКОВ УРОВЕНЬ II набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), параметры: иммуноглобулины Ig(А,G,M), компоненты комплемента (С3,С4),а-1-кислый гликопротеин, преальбумин, антитромбин III, СРБ-высокочувствительный, трансферрин, фасовка 3x1мл, t +2 +8 С | упак | 2 | 31 939 | 63 878 |
| 60 | Рекомбипластин 2Ж (реагент для ПВ и фиб.) - HemosIL RecombiPlas Tin 2G /Prothrombin Time Reagent из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями | Реагент для определения протромбинового времени (ПВ), МНО и расчетного фибриногена в человеческой цитратной плазме. Используется для оценки внешнего пути гемостаза и мониторинга ОАТ. В состав реагента входит рекомбинантный человеческий тканевой фактор, характеризующийся МИЧ ~ 1. Реагент стабилен на борту анализатора 4 дня. Форма выпуска: лиофилизат. Методы определения: нефелометрия или турбидиметрия. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 5 фл. по 20 мл реагента + 5 фл. по 20 мл разбавителя). Температура хранения +2 +8 C . Производитель: Instrumentation Laboratory S.P.A, США Фасовка: 5 фл. по 20 мл реагента + 5 фл. по 20 мл разбавителя. Методы определения: нефелометрия или турбидиметрия. Используется для работы на "Закрытой" системе анализаторов семейства ACL ТОР (300, 500, 700) и ACL Elite PRO | упак | 25 | 112 904 | 2 822 600 |
| 61 | СинтАСил (АЧТВ реагент) - HemosIL SynthASIL из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями | Реагент для определения активированного частично тромбинового времени (АЧТВ) в человеческой цитратной плазме. Метод АЧТВ используется в качестве основного скринингового метода для оценки нарушений внутреннего пути свертывания и для мониторинга гепариновой антикоагулянтной терапии. Метод чувствителен к сниженным концентрациям факторов контактной фазы, факторов внутреннего и общего пути свертывания, антикоагуляционному действию гепарина и наличию ингибиторов, в частности волчаночно-подобных антикоагулянтов. Рекомендован к использованию для предоперационной скрининговой диагностики. Форма выпуска: жидкая, готовая к применению. Методы определения: нефелометрия или турбидиметрия. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 5 фл. по 10 мл реагента + 5 фл. по 10 мл хлорида кальция). Температура хранения +2 +8 C . Производитель: Instrumentation Laboratory S.P.A, США Фасовка: 5 фл. по 10 мл реагента + 5 фл. по 10 мл хлорида кальция. Методы определения: нефелометрия или турбидиметрия. Используется для работы на "Закрытой" ситеме анализаторов семейства ACL ТОР (300, 500, 700) и ACL Elite PRO | упак | 25 | 49 815 | 1 245 375 |
| 62 | Фибриноген QFA - HemosIL Fibrinogen, QFA Thrombin из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями | Реагент для определения фибриногена по Клауссу в человеческой цитратной плазме. В состав реагента входит очищенный бычий тромбин в концентрации 100 ЕД/мл. Линейность метода составляет 35-1000 мг/дл. Реагент не чувствителен к прямым ингибиторам тромбина. Форма выпуска: лиофилизат. Методы определения: нефелометрия или турбидиметрия. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 10 фл. по 5 мл реагента). Температура хранения +2 +8 C . Производитель: Instrumentation Laboratory S.P.A, США Фасовка: 10 фл. по 5 мл реагента. Методы определения: нефелометрия или турбидиметрия. Используется для работы на "Закрытой" системе анализаторов семейства ACL ТОР (300, 500, 700) и ACL Elite PRO | шт | 1 | 247 673 | 247 673 |
| 63 | Тромбиновое время - HemosIL Thrombin Time из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями | Реагент для определения тромбинового времени в человеческой цитратной плазме. Анализ обычно выполняется для диагностики наследственного дефицита или дефектов фибриногена, для исключения контаминации гепарином. Измеряется время образования сгустка в исследуемом образце при превращении фибриногена в фибрин после добавления в плазму очищенного бычьего тромбина.Форма выпуска: лиофилизат. Методы определения: нефелометрия или турбидиметрия. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 4 фл. по 8 мл реагента + 1 фл. по 9 мл разбавителя). Температура хранения +2 +8 C . Производитель: Instrumentation Laboratory S.P.A, США Фасовка: 4 фл. по 8 мл реагента + 1 фл. по 9 мл разбавителя. Методы определения: нефелометрия или турбидиметрия. Используется для работы на "Закрытой" системе анализаторов семейства ACL ТОР (300, 500, 700) и ACL Elite PRO | упак | 80 | 49 337 | 3 946 960 |
| 64 | Антитромбин жидкий - HemosIL, (уп.: 2 фл. по 2 мл реагента + 2 фл. по 2 мл субстрата) из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для диагностики in vitro ACL TOP, модификации: ACL TOP 350 CTS, ACL TOP 550 CTS, ACL TOP 750, ACL TOP 750 CTS, ACL TOP 750 LAS | Реагент для определения гепарин-кофакторной активности антитромбина с использованием Xa фактора в качестве фермента-мишени. Используется для предоперационного скрининга, диагностики наследственного дефицита антитромбина у пациентов, склонных к тромбоэмболии. Метод характеризуется широкой динейностью 10-150% активности. Форма выпуска: жидкая, готовая к применению. Метод определения: фотометрия с использованием хромогенного субстрата. Фасовка: 2 фл. по 2 мл реагента + 2 фл. по 2 мл субстрата, (64 исследования). Методы определения: нефелометрия или турбидиметрия. Используется для работы на "Закрытой" системе анализаторов семейства ACL ТОР (300, 500, 700) и ACL Elite PRO | шт | 7 | 99 691 | 697 837 |
| 65 | Калибровочная плазма - HemosIL Calibration plasma из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями | Калибратор универсальный. Форма выпуска: лиофилизат. Метод определения: нефелометрия и турбидиметрия. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 10 фл. по 1 мл). Температура хранения +2 +8 C. Используется для работы на "Закрытой" системе анализаторов семейства ACL ТОР (300, 500, 700) и ACL Elite PRO | упак | 4 | 108 956 | 435 824 |
| 66 | Нормальный контроль - HemosIL Normal Control из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями | Контрольный материал. Предназначен для оценки воспроизводимости и точности методик определения: определение ПВ, АЧТВ, ТВ, фибриногена, одиночных факторов, антитромбина, плазминогена, ингибитора плазмина, протеинов С и S. Значения для всех аналитов находятся в пределах диапазона нормальных значений. Форма выпуска: лиофилизат. Метод определения: нефелометрия и турбидиметрия. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 10 фл. по 1 мл). Температура хранения +2 +8 C . Используется для работы на "Закрытой" системе анализаторов семейства ACL ТОР (300, 500, 700) и ACL Elite PRO | упак | 6 | 111 106 | 666 636 |
| 67 | Низкий патологический контроль - HemosIL Low Abnormal Control из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями | Контрольный материал. Предназначен для оценки воспроизводимости и точности методик определения: ПВ, АЧТВ, ТВ, фибриногена, антитромбина, протеинов С и S. Значения для всех аналитов находятся в пределах диапазона низких патологических значений. Форма выпуска: лиофилизат. Метод определения: нефелометрия и турбидиметрия. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 10 фл. по 1 мл). Температура хранения +2 +8 C . Используется для работы на "Закрытой" системе анализаторов семейства ACL ТОР (300, 500, 700) и ACL Elite PRO | упак | 4 | 106 267 | 425 068 |
| 68 | Высокий патологический контроль - HemosIL High Abnormal Control из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями | Контрольный материал. Предназначен для оценки воспроизводимости и точности методик определения: ПВ, АЧТВ, антитромбина, протеинов С и S. Значения для всех аналитов находятся в пределах диапазона высоких патологических значений. Форма выпуска: лиофилизат. Метод определения: нефелометрия и турбидиметрия. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 10 фл. по 1 мл). Температура хранения +2 +8 C . Используется для работы на "Закрытой" системе анализаторов семейства ACL ТОР (300, 500, 700) и ACL Elite PRO | упак | 4 | 101 841 | 407 364 |
| 69 | Разбавитель факторов - HemosIL Factor Diluent из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями | Разбавитель плазмы. Предназначен для разбавления плазмы при проведении исследований. Форма выпуска: жидкая, готовая к применению. Метод определения: нефелометрия или турбидиметрия. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 1 фл. по 100 мл). Температура хранения +15 +25 C . Используется для работы на "Закрытой" системе анализаторов семейства ACL ТОР (300, 500, 700) и ACL Elite PRO | упак | 3 | 15 385 | 46 155 |
| 70 | Моющий агент - HemosIL Cleaning Agent из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями | Очищающий раствор. Предназначен для технического обслуживания лабораторного оборудования. В состав набора входит: гипохлорит натрия. Форма выпуска: жидкая, готовая к применению. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 1 фл. по 80 мл). Температура хранения +15 +25 C . Используется для работы на "Закрытой" системе анализаторов семейства ACL ТОР (300, 500, 700) и ACL Elite PRO | упак | 20 | 7 692 | 153 840 |
| 71 | Моющий раствор - HemosIL Cleaning Solution из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями | Очищающий раствор. Предназначен для ежедневной очистки коагулометров. В состав набора входит: соляная кислота. Форма выпуска: жидкая, готовая к применению. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 1 фл. по 500 мл). Температура хранения +15 +25 C . | упак | 30 | 18 066 | 541 980 |
| 72 | Реагент для промывания - HemosIL из комплекта анализатор автоматический коагулометрический для диагностики in vitro ACL TOP, модификации: ACL TOP 350 CTS, ACL TOP 550 CTS, ACL TOP 750, ACL TOP 750 CTS, ACL TOP 750 LAS | Оптический референс. Предназначен для использования в качестве фона для оптических измерений (нефелометрия, фотометрия) и в качестве промывающей жидкости для деталей коагулометров. Форма выпуска: жидкая, готовая к применению. Поставляется в пластиковых канистрах объемом 4 литра. Температура хранения +15+25 C . | шт | 70 | 101 552 | 7108640 |
| 73 | Кюветы 2400 шт из комплекта анализатор автоматический коагулометрический для диагностики in vitro ACL TOP, модификации: ACL TOP 350 CTS, ACL TOP 550 CTS, ACL TOP 750, ACL TOP 750 CTS, ACL TOP 750 LAS | Измерительные ячейки. Предназначены для проведения исследований системы гемостаза на автоматических коагулометрах. Материал: оптически прозрачный пластик. Поставляется в картонных упаковках (6х100х4 =2400 шт.) | упак | 40 | 144 057 | 5 762 280 |
| 74 | Кассеты для определения резус фактора и группы крови прямой и обратной реакцией | ABO Rh-D/кассета для определения групп крови обратной реакции (анти-А/анти-В/анти-D(анти-RH1)/контроль/разбавитель для пробы обр. реак),400шт/уп. 6 пробирочные кассеты содержащие стеклянные шарики и реактив. | уп. | 1 | 599690 | 599690 |
| 75 | Кассеты полиспецифические анти-человеческие | Поли-кассета (анти-человеческий глобулин/анти - IgG, анти-СЗ, анти-СЗб; полиспецифические), 400шт/уп. Качественный метод для выявления связанных с эритроцитами молекул IgG или комплемента. 6 пробирочные кассеты содержащие стеклянные шарики и реактив, для проведения реакции КумбсаКассеты полиспецифические, содержащие античеловеческий иммуноглобулин для скрининга антител BioVue (400 шт), рассчитаны на 800 | уп. | 1 | 651923 | 651923 |
| 76 | ХОЛЕСТЕРИН из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 | ХОЛЕСТЕРИН набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), наличие баркода на каждом флаконе. Липидный профиль; холестеролоксидаза/пероксидаза, конечная точка; жидкий монореагент. Состав: Реагент А. PIPES 35 ммоль/л, холат натрия 0.5 ммоль/л, фенол 28 ммоль/л, холестеролэстераза > 0.2 Ед/мл, холестеролоксидаза > 0.1 Ед/мл, пероксидаза > 0.8 Ед/мл, 4-Аминоантипирин 0.5 ммоль/л, рН 7.0. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность:4.2 мг/дл = 0.109 ммоль/л. Пределы линейности: 1000 мг/дл = 26 ммоль/л. Точность: Средняя концентрация: 153 мг/дл = 3.97 ммоль/л. Повторность (CV): 0.7 %. Внутрилабораторный показатель (CV): 1.4 %. Средняя концентрация: 220 мг/дл = 5.7 ммоль/л. Повторность (CV): 0.6 %. Внутрилабораторный показатель (CV): 1.0 %. Количество исследований - 1800. Фасовка 10x60мл, температура хранения +2 +8⁰С. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализаторов ВА200/ВА400. | уп. | 2 | 69 388 | 138 776 |
| 77 | ЖЕЛЕЗО (ФЕРРОЗИН) из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 | ЖЕЛЕЗО (ФЕРРОЗИН) набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), наличие баркода на каждом флаконе. Диагностика анемий; феррозин, конечная точка; жидкий биреагент. Состав: Реагент А.Гуанидин Гидрохлорид 1.0 моль/л, буферный раствор Ацетата 0.4 моль/л, pH 4.0. Реагент B. Феррозин 8 ммоль/л, аскорбиновая кислота 200 ммоль/л. Метрологические характеристики:Пороговая чувствительность: 2.46 мкг/дл = 0.44 мкмоль/л.Предел линейности:1000 мкг/дл = 179 мкмоль/л. Точность: Средняя концентрация: 112 мкг/дл = 20.0 мкмоль/л. Повторность(CV):1,4%. Внутрилабораторный показатель (CV): 2.6%. Средняя концентрация: 208 мкг/дл = 37.3 мкмоль/л. Повторность(CV):0,9%. Внутрилабораторный показатель (CV): 1.3%. Количество исследований-900. Фасовка 4x 60 +4х15 мл, t+2 +8 С . Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализаторов ВА200/ВА400. | уп. | 4 | 81 989 | 327 956 |
| 78 | ЛАКТАТДЕГИДРОГЕНАЗА из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 | ЛАКТАТДЕГИДРОГЕНАЗА (LDH) набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), Сердечный профиль; пируват, кинетика; жидкий биреагент. Состав: Реагент А. Трис 100 ммоль/л, пируват 2.75 ммоль/л, хлорид натрия 222 ммоль/л, рН 7.2. Реагент B. NADH 1.55 ммоль/л, азид натрия 9.5 г/л. Метрологический характеристики: Пороговая чувствительность: 24.4 Ед/л = 0.405 мккат/л. Пределы линейности: 1250 Ед/л = 20.92 мккат/л. Точность: Средняя концентрация:436 ЕД/Л = 7.24 мккат/л. Повторность (CV): 2.1 %. Внутрилабораторный показатель (CV): 2.5%. Средняя концентрация: 860 ЕД/Л = 14.3 мккат/л. Повторность (CV): 1.7%. Внутрилабораторный показатель (CV): 1.9 %. Количество исследований-1800. Фасовка 8х60мл+8х15мл, t+2 +30 С . Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализаторов ВА200/ВА400. | уп. | 1 | 94 581 | 94 581 |
| 79 | ГАММА-ГЛУТАМИЛТРАНСФЕРАЗА из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 | ГАММА-ГЛУТАМИЛТРАНСФЕРАЗА набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), РК-МТ-7№0021111, наличие баркода на каждом флаконе. Почечный профиль; глицилглицин, кинетика; жидкий биреагент.Состав: Реагент А. Глицилглицин 206.25 ммоль/л, гидроксид натрия 130 ммоль/л, рН 7.9. Реагент В. γ-Глютамил-3-карбокси-4-нитроанилид 32.5 ммоль/л. Метрологические характеристики:Пороговая чувствительность: 3.07 Ед/л = 0.052 мккат/л. Пределы линейности: 600 Ед/л = 10.0 мккат/л. Точность: Средняя концентрация 34 Ед/л = 0.57 мккат/л. Повторность (CV) - 2.3 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 4.2%; Средняя концентрация: 137 Ед/л = 2.27 мккат/л. Повторность (CV) 0.6%, Внутрилабораторный показатель (CV)- 2.3%. Количество исследований -900. Фасовка 4x 60 мл + 4x 15 мл , t+2 +8 С . Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализаторов ВА200/ВА400. | уп. | 1 | 88 920 | 88 920 |
| 80 | Д-Димер высокочувствительный - HemosIL D-Dimer HS, (уп.: 3 фл. по 2 мл + 3 фл. по 8 мл + 2 фл. по 1 мл) из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для диагностики in vitro ACL TOP, модификации: ACL TOP 350 CTS, ACL TOP 550 CTS, ACL TOP 750, ACL TOP 750 CTS, ACL TOP 750 LAS | Реагент для иммунохимического определения концентрации D-димера в человеческой цитратной плазме. Реагент имеет подтверждение FDA для исключения диагнозов ТГВ и ТЭЛА со 100% отрицательным прогностическим значением (ОПЗ). Используется для диагностики и исключения (совместно с общеклинической оценкой вероятности заболевания) венозные тромбоэмболии (тромбоз глубоких вен и легочной эмболии). Для диагностики ДВС, а также для контроля длительности терапии оральными АК. Латексный реагент для определения Д-Димера представляет собой суспензию полистироловых латексных частиц, покрытых F(ab')2 фрагментами моноклональных антител, что позволяет более специфично определять Д-Димеры, исключая влияние таких эндогенных факторов, как ревматоидный фактор. Также, реакционный буфер, входяций в состав набора, содержит агенты, блокирующие антимышиные человеческие антитела (HAMA) с целью уменьшения их влияния на результат исследования. Пороговое значение Д-Димера = 230 нг/мл. Форма выпуска: лиофилизат. Метод определения: нефелометрия или турбидиметрия.Фасовка: 3 фл. по 2 мл + 3 фл. по 8 мл + 2 фл. по 1 мл, (105 исследований). Методы определения: нефелометрия или турбидиметрия. Используется для работы на "Закрытой" системе анализаторов семейства ACL ТОР (300, 500, 700) и ACL Elite PRO | уп. | 10 | 346 739 | 3 467 390 |
| 81 | Контроль Д-Димера – HemosIL Liquid, (уп.: 5 фл. по 1 мл + 5 фл. по 1 мл) из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для диагностики in vitro ACL TOP, модификации: ACL TOP 350 CTS, ACL TOP 550 CTS, ACL TOP 750, ACL TOP 750 CTS, ACL TOP 750 LAS | Контрольный материал предназначен для оценки воспроизводимости и точности методики определения д-димера на пограничных уровнях. Форма выпуска: жидкая, готовая к применению. Метод определения: нефелометрия и турбидиметрия. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 5 фл. по 1 мл + 5 фл. по 1 мл). Температура хранения +2 +8 C . Используется для работы на "Закрытой" системе анализаторов семейства ACL ТОР (300, 500, 700) и ACL Elite PRO | уп. | 2 | 169 073 | 338 146 |
| 82 | 3% стандартные эритроциты для определения группы крови Аффирмаджен 2 (A1+B) (2 x 3ml) | Стандартные эритроциты для прекрестного метода определения группы крови, Affirmagen 2x3 ml (A1+В), рассчитаны на 300 проб. 3% Аффирмаджен (3% Affirmagen), 2x3мл. Набор из двух флаконов (один с А1- эритроцитами, второй - с В-клетками). Каждый флакон содержит 3%-ю суспензию полученных от нескольких доноров Rh- отрицательных (D-, С, Е) эритроцитов в растворе низкой ионной силы и используются в качестве реактивов для системы с целью обнаружения в образцах пациентов и доноров антител ожидаемой группы крови | уп. | 1 | 19528 | 19528 |
| 83 | 0.8% стандартные эритроциты для скрининга антител Серджискрин | 0,8% Серджискрин (0,8% Surgiscreen), 3x10мл. Эритроциты в виде 0,8%-й суспензии используются для идентификации возможных антител неожидаемых групп крови с помощью системы | уп. | 1 | 30070 | 30070 |
| 84 | Ortho BioVue System лайнеры (прокалыватели) | Пластиковые прокалыватели для кассет для предотвращения перекрестного попадания реагентов из одной колонки в другую при вскрытии кассеты. Каждый лайнер представляет из себя 6 объединенных разделителей для каждой колонки. В упаковке 20 штук. | уп. | 1 | 3778 | 3778 |
| 85 | Раствор слабой ионной силы | ORTHO BLISS представляет собой раствор низкой ионной силы, предназначенный для обеспечения оптимальной ионной силы для фиксации антител при использовании в системе Ortho BioVue. Каждый флакон содержит 0,03М раствор хлорида натрия, глицина, глюкозы, фосфата, нуклеозида и пурина, а также консерванты хлорамфеникол, триметоприм и сульфаметоксазол | уп. | 1 | 20777 | 20777 |
| 86 | Наконечники для электронной пипетки (1000 штук) BioVue для закрытой системы Ortho BioVue | Наконечники для электронной пипетки Ortho BioVue пакетированные, пластиковые, объемом -1200 мкл. не менее 1000 штук. Для закрытой системы | уп. | 1 | 69571 | 69571 |
| 87 | Кассеты для определения Келл фенотипа (400 шт). | Кассета по определению антигенов системы Rh и Kell эритроцитов человека и аутоконтроля. 6 пробирочные кассеты Ortho BioVue содержащие стеклянные шарики и реактив для выявления антигенов С, с, е,К на эритроцитах человека. | уп. | 1 | 1138723 | 1138723 |

1. К объявлению об осуществлении закупок лекарственных средств, медицинских изделий способом запроса ценовых предложений (далее – объявление) прилагаются проект договора о закупках (приложение 1 к объявлению), техническая спецификация закупаемых товаров (приложение 2 к объявлению).
2. Ценовые предложения потенциальных поставщиков принимаются в запечатанном конверте до 13 ч. 00 мин. «11» декабря 2024 года включительно, по адресу: г. Алматы, пр.Абая, 91А, административный корпус, 9 этаж, кабинет отдела государственных закупок, при наличии документального подтверждения полномочий представителя потенциального поставщика на представление конверта с ценовым предложением. Дата, время и место вскрытия конвертов с ценовыми предложениями - 15 ч. 00 мин. «11» декабря 2024 года.
3. Потенциальные поставщики до истечения окончательного срока представления ценовых предложений вправе отзывать поданные ценовые предложения.
4. Предоставление потенциальным поставщиком ценового предложения является формой выражения его согласия осуществить поставку товаров в соответствии с условиями, предусмотренными объявлением, проектом договора о закупках, технической спецификацией закупаемых товаров.

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

1) ценовое предложение по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения, скрепленное подписью и печатью потенциального поставщика (для физического лица, если таковая имеется). В ценовое предложение потенциального поставщика включаются все расходы, предусмотренные проектом договора о закупках без учета НДС;

2) разрешение, подтверждающее права физического или юридического лица на осуществление деятельности или действий (операций), осуществляемое разрешительными органами посредством лицензирования или разрешительной процедуры;

3) документы, подтверждающие соответствие предлагаемых товаров требованиям к товарам, приобретаемым в рамках оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования**;**

4) оригинал технической спецификации (оформленное по форме согласно приложению 2 к объявлению), скрепленной подписью и печатью потенциального поставщика (для физического лица, если таковая имеется);

Условия поставки товаров, содержащиеся в ценовом предложении не должны противоречить условиям, содержащимся в размещенном организатором закупок электронном объявлении об осуществлении закупок товаров способом запроса ценовых предложений.

Потенциальный поставщик-нерезидент Республики Казахстан предоставляет те же документы, предусмотренные объявлением, что и резиденты Республики Казахстан, либо документы, содержащие аналогичные сведения, с засвидетельствованным нотариусом переводом на язык объявления. При рассмотрении ценового предложения преимущество будет иметь перевод.

1. Ценовое предложение запечатывается в конверт и предоставляется потенциальным поставщиком организатору закупок в сроки и время, указанные в пункте 4 объявления.
2. На лицевой стороне запечатанного конверта с ценовым предложением потенциальный поставщик указывает:
3. наименование, адрес местонахождения, контактный телефон, электронный адрес потенциального поставщика,
4. наименование, адрес местонахождения организатора закупок,
5. наименование закупок товаров, работ, услуг, для участия в которых предоставляется ценовое предложение потенциального поставщика.

10. Конверт с ценовым предложением, предоставленный после истечения установленного срока и/или с нарушением требований пункта 9 объявления, не возвращается потенциальному поставщику.

11. Решение об утверждении итогов закупок товаров, работ, услуг способом запроса ценовых предложений публикуется в течение 3 (трех) рабочих дней со дня его утверждения на сайте **www.onco.kz**

12. Проект договора о закупках должен быть подписан потенциальным поставщиком в течение 5 (пяти) рабочих дней со дня предоставления ему заказчиком подписанного проекта договора о закупках.

13. В случае если потенциальный поставщик (поставщик) уклонился от заключения договора о закупках, не подписал проект договора о закупках в сроки, указанные пунктом 12 объявления, не исполнил или не надлежащим образом исполнил свои обязательства по заключенному с ним договору о закупках, то данный потенциальный поставщик (поставщик) вносится в Перечень ненадежных потенциальных поставщиков (поставщиков) МЗ РК.

14. Дополнительную информацию можно получить по тел.: + 7 (727) 292-10-75.

Уполномоченный представитель организатора закупок: Начальник отдела государственных закупок Кузембаев Т.М.

**Предоставление потенциальными поставщиками недостоверной информации по квалификационным требованиям или требованиям к товарам и услугам - является основанием для включения в перечень недобросовестных поставщиков.**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| |  |  | | --- | --- | | **Тауарды сатып алу туралы**  **№ шарт**  Алматы қ. 2024 жылғы «\_\_\_»\_\_\_\_\_\_\_\_  Әрекет ететін бұдан әрі **«Тапсырыс беруші»** деп аталатын **«Қазақ онкология және радиология ғылыми-зерттеу институты» АҚ "С. Ж. Асфендияров атындағы Қазақ ұлттық медицина университеті" КЕАҚ 12.01.2023 ж. №3 бұйрығы негізінде әрекет ететін Басқарма төрайымы  Д. Р. Қайдарова** және екінші жағынан, бұдан әрі «Жеткізуші» деп аталатын **«\_\_\_\_\_»**  **ЖШС** атынан **\_\_\_\_\_\_\_\_** негізінде іс-қимыл жасайтын **\_\_\_\_\_\_,** бұдан әрі бірге «Тараптар» деп аталып, «Тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемін көрсету бойынша дәрілік заттарды, медициналық мақсаттағы бұйымдар, фармацевтикалық қызметтерді» Қазақстан Республикасы Үкіметінің 2021 жылғы 4 маусымғы N 375 Қаулысы сәйкес және баға ұсыныстарын сұрату тәсілімен жүргізілген ,осы Шартты (бұдан әрі– Шарт) жасасты және төмендегілер жөнінде келісті:   1. **НЕГІЗГІ ЕРЕЖЕЛЕР**   Осы Шартта төменде атап өтілген ұғымдар мына мағынаны білдіреді:   * 1. «Шарт» – Тапсырыс беруші мен Жеткізушінің арасында Қазақстан Республикасының Заңы мен басқа да нормативтік құқықтық актілеріне сәйкес жасалған, жазбаша нысанда тіркелген, Тараптар оған барлық қосымшалармен және толықтырулармен, сондай-ақ шартта сілтеме бар барлық құжаттамамен қол қоятын азаматтық-құқықтық акт;   2. «Шарттың бағасы» «Шарттың бағасы» Тапсырысшы Жеткізушіге оның Шарт ауқымындағы өзінің барлық шартты міндеттемелерін толық орындағаны үшін төлеуге тиіс жалпы соманы білдіреді;   3. 6) Төмендегі аталған құжаттар және ондағы айтылған ережелер осы Шартты құрайды және оның ажырамас бөлігі болып табылады, атап айтқанда:  1. осы Шарт; 2. Тауардың техникалық маманданымы (осы Шартқа № 1 қосымша); 3. **ШАРТТЫҢ МӘНІ**   2.1. Жеткізуші осы Шартқа сәйкес Тапсырыс берушінің **дәрі-дәрмектерді** (бұдан әрі мәтін бойынша – Тауар) Тауардың техникалық ерекшелігіне сәйкес (осы Шартқа № 1 қосымша) Тапсырысшының кеңсесіне жеткізу, ал Тапсырыс беруші тиісті сападағы Тауарды қабылдап алып, осы Шартта көзделген мерзімдер мен шарттарда төлеуге міндеттенеді.   1. **ШАРТТЫҢ ЖАЛПЫ СОМАСЫ**   **ЖӘНЕ ТӨЛЕУ ТӘРТІБІ**  3.1. Осы Шарттың жалпы сомасы \_\_\_\_\_\_\_\_ **(\_\_\_) теңге 00 тиынді** құрайды (бұдан әрі Шарт бағасы), ұлғаю жағына қарай өзгермейді және оған:  –Тауардың құны; – осы Шарт пен оның Қосымшаларында көзделген Тауарды жеткізумен байланысты ілеспе қызметтер мен Жеткізушінің өзге шығыстары кіреді.  3.2. Тапсырыс беруші осы Шарттың 3.1-тармағында көрсетілген Шарт бағасының төлемін келесі ретпен жасалады:  – 30 (отыз) күнтізбелік күн ішінде.  3.3. Төлеу үшін мынадай құжаттар керек: 1) төлем шоты; 2) шот-фактура; 3) қорларды бір жаққа жіберу жүкқұжаты.  Салықтар мен бюджетке төленетін басқа да міндетті төлемдер Қазақстан Республикасының салық заңнамасына сәйкес төленуге тиіс.   1. **ТАУАРДЫ ҚАБЫЛДАУ-ТАПСЫРУ**   4.1. Тауарды жеткізу және түсіру Жеткізушінің есебінен Тапсырыс беруші орналасқан **Алматы қ., Абая даңғ., 91 үй** жүзеге асырылады. 4.2. Тауарды қабылдау-тапсыру Тауар жеткізілгеннен кейін, Тараптардың уәкілетті өкілдері тауар-жүкқұжатына қол қою арқылы жүзеге асырылады.  Тауарды қабылдау-тапсыру актісіне қол қойылған сәттен бастап Тауарға меншік құқығы Тапсырыс берушіге өтеді.  4.3. Осы Шарт шеңберінде жеткізілетін тауар тауардың техникалық ерекшелігінің сапа стандарттарына (осы Шартқа №1 қосымша) сәйкес келуі немесе одан жоғары болуы тиіс.  4.4. Тауарды жеткізу мерзімі Тапсырыс беруші аузша/жазбаша өтініш берген сәттен бастап 60 (алпыс) күнтізбелік күндерді құрайды.   1. **ТАРАПТАРДЫҢ ҚҰҚЫҚТАРЫ МЕН МІНДЕТТЕРІ**    1. Жеткізуші міндеттенеді:       1. тиісті сападағы Тауарды Тауардың Техникалық маманданымында (осы Шартқа № 1 қосымша) көрсетілген санда, сипаттама мен бағада Тапсырыс беруші орналасқан немесе Тапсырыс беруші көрсеткен басқа мекенжайға осы Шарттың 4.4-тармағына сәйкес мерзімде жеткізуді жүзеге асырады.       2. Тауардың қаптамасының Тауарды тасымалдау және Жеткізушінің шарттық міндеттемелерді орындауымен байланысты басқа да іс-қимылдары кезінде зақымдануына немесе бүлінуіне жол бермеуге төзімді болуын қамтамасыз етуге;       3. осы Шарт бойынша өзінің міндеттемелерін ешкімге толықтай немесе ішінара бермеуге;   Тапсырысшы міндеттенеді:  Жеткізуші осы Шартқа сәйкес барлық міндеттемелерін тиісінше орындаған жағдайда, Тауарды осы Шарттың ережелеріне сәйкес төлеуге;  Шарт бойынша өзінің барлық басқа да  міндеттемелерін тиісінше орындауға.  Жеткізуші мынаған құқылы:  жеткізілген Тауардың төлемін Шарттың ережелеріне сәйкес алуға;  Тапсырыс берушіден Шарттың ережелерін тиісінше орындауды талап етуге.  Тапсырыс беруші мынаған құқылы:  Тауардың Техникалық маманданымға (осы Шартқа № 1 қосымша) сәйкестігін тексеруге;  Шартты одан әрі орындаудың орынсыз болуына байланысты, Жеткізушіге тиісті жазбаша хабарлама жіберіп, Шартты кез-келген уақытта бұзуға. Хабарламада Шартты бұзу себебі, сондай-ақ Шартты бұзу күшіне енетін күн көрсетіледі.  Жеткізуші өзінің шарттық міндеттемелерін осы Шартта көрсетілген мерзімде жүзеге асырмаған жағдайда, Жеткізушіні Қазақстан Республикасының қолданыстағы заңнамасы мен осы Шарттың ережелеріне сәйкес жауапкершілікке тартып, осы Шартты бір жақты тәртіппен бұзуға;  5.1.4. Шартқа қол қойған күннен 10 (он) жұмыс күні ішінде 3 (үш)% Шарттың 3.1-тармағында көрсетілген Шарттың сомасы, 2000 (екі мың еселенген) айлық есептік көрсеткіштен асатын жағдайда кепілдік берілген ақшалай жарна.   1. **ТАРАПТАРДЫҢ ЖАУАПКЕРШІЛІГІ**   6.1. Тараптар осы Шарт бойынша өз міндеттемелерін орындамағаны үшін немесе тиісінше орындамағаны үшін Қазақстан Республикасының қолданыстағы заңнамасының нормаларына сәйкес жауап береді.  6.2. Форс-мажорлық жағдайдарды есепке алмағанда, егер Жеткізуші Шарт бойынша қарастырылған мерзімде тауарды жеткізе алмаса, Тапсырыс беруші Шарт бойынша басқа құқықтарына нұқсан келтірмей, шарттық бағадан шегерілген немесе мерзімін бұза отырып жеткізілген тауар үшін жіберілген соманың 0,1% мөлшерінде айыппұл түрінде өсімді ұстап қалады 6.3. Осы Шарттың 3.2-тармағында белгіленген төлем мерзімі бұзылған жағдайда, Тапсырыс беруші Жеткізушіге төлем кешіктірілген әр бір банк күні үшін төленбеген соманың 0,1 ( нөл бүтін оннан бір), алайда орындалмаған міндеттеменің 1 (бір) % -нан аспайтын көлемде өсім төлейді.  6.4. Өсім пен айыппұл сомасын төлеу Тараптарды осы Шарт бойынша өзінің міндеттемелерін орындаудан босатпайды.   1. **ТЕЖЕУСІЗ КҮШ ЖАҒДАЙЛАРЫ**   7.1. Тараптар осы Шарт бойынша өз міндеттемелерін орындамағаны үшін, егер бұл әскери іс-қимылдарды, азаматтық толқыныстарды, індетті, қоршауды, тыйым салуды, жер сілкінісін, су тасқынын, өртті және басқа да табиғи зілзалаларды, мемлекеттік органдардың актілері мен форс-мажорға жататын және осы Шартты орындауға кедергі келтіретін өзге жағдайларды қоса алғанда, Тараптардың еркінен тыс болатын және алдын-ала болжауға, болдырмауға немесе жол бермеуге болмайтын тежеусіз күштің іс-қимылының салдарынан болған жағдайда жауап бермейді.  7.2. Тежеусіз күш жағдайлары салдарынан осы Шарт бойынша өзі міндеттемелерін орындамайтын Тарап сондай жағдайлар басталған күннен бастап 48 (қырық сегіз) күн ішінде екінші Тарапты жазбаша түрде хабардар етуге және тежеусіз күш іс-қимылының тоқтау шамасына қарай осы Шарт бойынша өзінің міндеттемелерін тиісінше орындау үшін барлық қажетті шараларды қолдануға тиіс. Осындай хабарлама немесе уақытылы хабарламау тиісті тежеусіз күш жағдайларымен тікелей байланысты жағдайларды қоспағанда, хабарламау немесе уақытылы хабарламау Тарапты осы Шарт бойынша міндеттемелерді орындамау жауапкершілігінен босататын негіз ретінде кез-келген тежеусіз күш жағдайына сілтеме жасау құқығынан айырады.  7.3. Тежеусіз күш жағдайларының туындауы мен оның ұзақтық фактісі уәкілетті органдар беретін құжаттармен расталады.   1. **ҚҰПИЯЛЫҚ**   8.1. Ақпаратты жариялау ҚР заңнамасында қарастырылған немесе ол уәкілетті мемлекеттік органдардың ресми сұратуының негізінде жүзеге асырылатын жағдайларды қоспағанда, Тараптар жалпы Шарттың ережелері мен ақпаратты ұсынатын тарап құпиялы ретінде белгілеген барлық көрсетілген ақпаратты екінші тарап ұсынатын тараптың жазбаша рұқсатынсыз ешқандай үшінші тарапқа жариялай алмайды деп таниды.   1. **ДАУЛАРДЫ ШЕШУ ТӘРТІБІ**   9.1. Осы Шартты орындау кезінде туындайтын барлық даулар мен келіспеушіліктер келіссөз жолымен шешіледі.  9.2. Егер Тараптар келiссөздер арқылы келiсiмге жетпеген жағдайда, даулар Қазақстан Республикасының қолданыстағы заңдарына сәйкес Тапсырыс беруші орналасқан жерде қуыным өтініш беру арқылы сотта қаралады.   1. **ШАРТТЫҢ ҚОЛДАНЫЛУ МЕРЗІМІ**   10.1. Осы Шарт Тараптар қол қойған күннен бастап күшіне енеді және 2025 жылғы желтоқсанның 31-не дейін, ал Тауардың сапа кепілдігі мен оған кепілдік қызмет көрсету жөніндегі міндеттемелерді қоса алғанда, Тараптардың өздерінің шарттық міндеттемелерін орындауға қатысты бөлігі – толық орындалғанға дейін қолданылады.   1. **ҚОРЫТЫНДЫ ЕРЕЖЕЛЕР**   11.1. Осы Шартқа енгізілетін барлық өзгерістер мен толықтырулар Тараптардың келісімімен қабылданады және Тараптардың уәкілетті өкілдері қол қоятын қосымша келісіммен ресімделеді және ол осы Шарттың ажырамас бөлігі болып табылады.  11.2. Мемлекеттік сатып алу туралы осы шартқа, Жеткізушіні таңдауға негіз болған сапа мен басқа ережелер өзгермейтін талаппен, мына жағдайларда өзгерістер енгізуге жол беріледі:  1) сатып алынатын Тауар көлеміне қажеттіліктің кемуімен немесе артуымен байланысты, Тауардың техникалық маманданымында (осы Шартқа 1-қосымшада) көрсетілген Тауардың бірлік құнының бағасы өзгермейтін талаппен, Шарттың бағасын арттыруға немесе азайтуға қатысты бөлігіне;  2) егер Жеткізуші Тапсырыс берушіге осы Шартты орындау процесінде Тауар бірлігінің бағасы өзгермейтін талаппен, сапасы және (немесе) техникалық сипаттамалары не болмаса жеткізу мерзімдері мен жағдайлары жақсы Тауарды ұсынған жағдайда;  3) Тауарлардың бағасы және тиісінше Шарт сомасының төмендеуіне қатысты Тараптардың өзара келісімі бойынша.  11.3. Осы Шартқа жүргізілген мемлекеттік сатудың және (немесе) Жеткізуші таңдау үшін негіз болып табылатын ережелердің және (немесе) ұсыныстың мазмұнын өзгертуі мүмкін өзгерістерді енгізуге жол берілмейді.  11.4. Тараптардың бірі таратылған жағдайда, Шарт бойынша олардың құқықтары мен міндеттемелері тоқтатылмайды және олардың құқық иеленушілеріне өтеді.  11.5. Бір Тарап екінші Тарапқа Шартқа сәйкес жіберетін кез-келген хабарлама хат, жеделхат, телекс немесе факс түрінде жіберіліп, кейін осы құжатты алушы Тараптың мекенжайына осы құжаттың түпнұсқасы жолданады.  11.6. Хабарлама жеткізілген күннен кейін немесе күшіне ену көрсетілген күннен (егер хабарламада көрсетілсе) бастап, осы күндердің қайсысы кешірек жететіне байланысты күшіне енеді.  11.7. Шарт Тараптардың арасында қол жеткізілген келісімнің толық мәтіні болып табылады.  11.8. Осы Шарт заңды күші бірдей екі данада, мемлекеттік және орыс тілдерінде, Тараптардың әрқайсысы үшін бір данадан жасалды. Осы Шарттың мемлекеттік және орыс тілдеріндегі мәтіндерінің арасында сәйкессіздіктер болған жағдайда, Тараптар орыс тіліндегі мәтінді басшылыққа алады.  **ТАРАПТАРДЫҢ ЗАҢДЫ МЕКЕНЖАЙЛАРЫ МЕН ДЕРЕКТЕМЕЛЕРІ:**  **«Тапсырысшы»**  **"Қазақ онкология және радиология ғылыми-зерттеу институты" АҚ**  г.Алматы, Алмалинский район, проспект Абая, 91  БИН 990240007098  ИИК KZ878562203115945613  БИК KCJBKZKX  АО «Банк ЦентрКредит», филиал в г.Алматы  Тел.: 8(727)2921075  **Басқарма төрайымы.**  **\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Кайдарова Д. Р.**  **(қолы)**  **МП**  **«Жеткізуші»**  **«\_\_\_\_\_\_\_» ЖШС**  Заңды мекенжайы:      **\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_** (подпись)  **МО** | **Договор №**  **о закупках товара**  г. Алматы «\_\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 2024 года  **АО «Казахский научно-исследовательский институт онкологии и радиологии»**, именуемый (ое)(ая) в дальнейшем **«Заказчик»**, от лица которого выступает  **Председателя правления Кайдарова Д.Р.**, действующая на основании **Приказа НАО «Казахский национальный медицинский университет имени С.Д Асфендиярова» №1 от 12.01.2023г.** действующая на основании **Приказа НАО «Казахский национальный медицинский университет имени С.Д Асфендиярова» №3 от 20.12.2018г.** с одной стороны, и **ТОО «\_\_\_\_\_\_\_»,** именуемое в дальнейшем **«Поставщик»,** в лице \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**,** действующей на основании \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, с другой стороны, в дальнейшем совместно именуемые «Стороны», в соответствии с главой 9 постановления Правительства РК от 4 июня 2021 года №375 «Об утверждении Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг», способом запроса ценовых предложений заключили настоящий Договор о закупках товара (далее по тексту – Договор) и пришли к соглашению о нижеследующем:   1. **ОСНОВНЫЕ ПОЛОЖЕНИЯ**   В данном Договоре нижеперечисленные понятия будут иметь следующее толкование:   1. «Договор» - гражданско-правовой акт, заключенный между Заказчиком и Поставщиком в соответствии с Законом и иными нормативными правовыми актами Республики Казахстан, зафиксированный в письменной форме, подписанный сторонами со всеми приложениями и дополнениями к нему, а также со всей документацией, на которую в договоре есть ссылки; 2. «Цена Договора» означает общую сумму, которая должна быть выплачена Заказчиком Поставщику и в рамках Договора за полное выполнение своих договорных обязательств; 3. Перечисленные ниже документы и условия, оговоренные в них, образуют настоящий Договор и считаются его неотъемлемой частью, а именно: 4. настоящий Договор; 5. Техническая спецификация товара (Приложение №1 к настоящему Договору); 6. **ПРЕДМЕТ ДОГОВОРА**    1. В соответствии с настоящим Договором Поставщик принимает на себя обязательство осуществить поставку **медицинских изделий** (далее по тексту – Товар), согласно Технической спецификации товара (Приложение № 1 к настоящему Договору) в офис Заказчика, а Заказчик обязуется принять и оплатить Товар надлежащего качества, в сроки и на условиях, предусмотренных настоящим Договором.   **ЦЕНА ДОГОВОРА И ПОРЯДОК ОПЛАТЫ**   * 1. Цена Договора составляет \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ **(\_\_\_\_\_) тенге 00 тиын** (далее по тексту – цена Договора), изменению в сторону увеличения не подлежит и включает в себя:   - стоимость Товара;  -  -сопутствующие услуги, связанные с поставкой Товара, предусмотренного настоящим Договором и его Приложениями и иные расходы Поставщика.   * 1. Оплата цены Договора указанной в пункте 3.1. настоящего Договора осуществляется Заказчиком в следующем порядке:   - в течение 30 (тридцати) календарных дней после поставки товара и предоставления Поставщиком документов указанных в п.3.3. Договора.   * 1. Необходимые документы, предшествующие оплате: 1) счет на оплату, 2) счет-фактура, 3) накладная на отпуск запасов на сторону.   . Налоги и другие обязательные платежи в бюджет подлежат уплате в соответствии с налоговым законодательством Республики Казахстан.   1. **ПРИЕМ-ПЕРЕДАЧА ТОВАРА**    1. Поставка и разгрузка Товара осуществляется за счет Поставщика по месту нахождения Заказчика по адресу **г. Алматы, пр. Абая, дом 91**.    2. Прием-передача Товара осуществляется в момент поставки Товара, путем подписания уполномоченными представителями Сторон накладной на отпуск запасов на сторону.   Право собственности на Товар переходит Заказчику с момента подписания накладной на отпуск запасов на сторону.   * 1. Товар, поставляемый в рамках настоящего Договора, должен соответствовать или быть выше стандартов качества указанных в Технической спецификации товара (Приложение №1 к настоящему Договору).   2. Срок поставки Товара составляет 60 (шестьдесят) календарных дней, с момента подачи Заказчиком письменной заявки.  1. **ПРАВА И ОБЯЗАННОСТИ СТОРОН**    1. Поставщик обязуется:       1. осуществить поставку Товара надлежащего качества в соответствии с количеством, характеристиками, ценой указанными в Технической спецификации товара (Приложение №1 к настоящему Договору), в сроки согласно пункта 4.4. Договора, по месту нахождения Заказчика или иному адресу указанному Заказчиком.       2. обеспечить упаковку Товара, способную предотвратить повреждения или порчу Товара во время транспортировки Товара и других действий, связанных с исполнением Поставщиком договорных обязательств;       3. Поставщик гарантирует, что товары, поставленные в рамках Договора, являются новыми, неиспользованными, новейшими либо серийными моделями, отражающими все последние модификации конструкций и материалов, если Договором не предусмотрено иное. Поставщик далее гарантирует, что товары, поставленные по данному Договору, не будут иметь дефектов, связанных с конструкцией, материалами или работой, при нормальном использовании поставленных товаров в условиях, обычных для страны Заказчика. В случае появления дефектов в конструкциях, материалах, изготовленных Поставщиком в строгом соответствии с технической спецификацией, представленной Заказчиком, Поставщик не несет ответственности за упущения Заказчика в его (Заказчика) технической спецификации;       4. В течении 10 (десяти) рабочих дней со дня заключения Договора, внести обеспечение исполнения Договора в размере 3% (трех) процентов от суммы Договора, указанной в пункте 3.1 в виде: гарантийного денежного взноса, при условии, что сумма договора превышает 2000 (Двухтысячикратный) месячный расчетный показатель. 2. **ОТВЕТСТВЕННОСТЬ СТОРОН**    1. Стороны несут ответственность за неисполнение либо ненадлежащее исполнение обязательств по настоящему Договору в соответствии с нормами действующего законодательства Республики Казахстан.    2. За исключением форс-мажорных условий, если Поставщик не может поставить товары в сроки, предусмотренные Договором, Заказчик без ущерба другим своим правам в рамках Договора вычитает из цены Договора в виде неустойки сумму в размере 0,1% от суммы недопоставленного или поставленного с нарушением сроков товара.    3. При нарушении срока оплаты, установленного пунктом 3.2. настоящего Договора, Заказчик уплачивает Поставщику пеню в размере 0,1 (ноль целых одна десятая) % от неоплаченной суммы за каждый банковский день просрочки платежа.    4. Оплата суммы пени и штрафа не освобождает Стороны от выполнения своих обязательств по настоящему Договору. 3. **ФОРС-МАЖОР**    1. Стороны не несут ответственности за неисполнение обязательств по настоящему Договору, если это обусловлено действием обстоятельств непреодолимой силы (форс-мажорных обстоятельств), т.е. обстоятельств, которые возникают помимо воли Сторон и которые нельзя предвидеть, избежать или предотвратить, включая военные действия, гражданские волнения, эпидемии, блокаду, эмбарго, землетрясения, наводнения, пожары и другие стихийные бедствия, акты государственных органов и иные обстоятельства, относящиеся к форс-мажорным и препятствующие исполнению настоящего Договора.    2. Сторона, не исполняющая своих обязательств по настоящему Договору вследствие действия обстоятельств непреодолимой силы, обязана в течение 48 (сорок восемь) часов с момента действия данных обстоятельств известить об этом другую Сторону и принять все необходимые меры для надлежащего исполнения своих обязательств по настоящему Договору по мере прекращения действия обстоятельств непреодолимой силы. Не уведомление или несвоевременное уведомление лишает Сторону права ссылаться на любое обстоятельство непреодолимой силы как на основание, освобождающее от ответственности за неисполнения обязательств по Договору, за исключением случаев, когда такое не уведомление или несвоевременное уведомление прямо вызвано соответствующим обстоятельством Форс-мажора.    3. Фактом подтверждения возникновения и длительности форс-мажорных обстоятельств являются документы, выданные уполномоченными органами. 4. **КОНФИДЕНЦИАЛЬНОСТЬ**    1. Стороны признают, что условия Договора в целом и вся информация, обозначенная предоставляющей стороной как конфиденциальная, не может разглашаться другой стороной никакой третьей стороне без письменного разрешения стороны, предоставляющей указанную информацию, за исключением случаев, в которых такое разглашение предписывается законодательством РК либо осуществляется на основании официальных запросов уполномоченных государственных органов. 5. **ПОРЯДОК РАЗРЕШЕНИЯ СПОРОВ**    1. Споры и разногласия, возникающие в ходе исполнения обязательств по настоящему Договору, разрешаются Сторонами путем переговоров.    2. В случае если Стороны не достигли согласия путем переговоров, споры рассматриваются судом в соответствии с действующим законодательством Республики Казахстан, путем подачи исковых заявлений по месту нахождения Заказчика. 6. **СРОК ДЕЙСТВИЯ ДОГОВОРА**    1. Настоящий Договор вступает в силу со дня его подписания Сторонами и действует до 31 декабря 2025 года, а в части исполнения Сторонами своих договорных обязательств, включая обязательства по гарантии качества Товара и гарантийного обслуживания - до полного их выполнения. 7. **ЗАКЛЮЧИТЕЛЬНЫЕ ПОЛОЖЕНИЯ**    1. Все изменения и дополнения к настоящему Договору принимаются по согласованию Сторон и оформляются дополнительным соглашением, которое подписывается уполномоченными представителями Сторон и является неотъемлемой частью настоящего Договора.    2. Внесение изменения в настоящий Договор о государственных закупках при условии неизменности качества и других условий, явившихся основой для выбора Поставщика, допускается: 8. в части уменьшения либо увеличения цены Договора, связанной с уменьшением либо увеличением потребности в объеме приобретаемого Товара, при условии неизменности цены за единицу Товара, указанной в Технической спецификации товара (Приложении №1 к настоящему Договору); 9. в случае, если Поставщик в процессе исполнения настоящего Договора предложил Заказчику, при условии неизменности цены за единицу Товара, Товар лучший по качеству и (или) техническим характеристикам, либо срокам и (или) условиям поставки Товара. 10. по взаимному согласию Сторон в части уменьшения цены на Товар и соответственно суммы Договора.     1. Не допускается вносить в настоящий Договор изменения, которые могут изменить содержание условий проведенных государственных закупок и (или) предложения, явившихся основой для выбора Поставщика.     2. В случае реорганизации одной из Сторон, права и обязанности по Договору не прекращаются и переходят к правопреемникам Сторон.     3. Любое уведомление, которое одна Сторона направляет другой Стороне в соответствии с Договором, высылается в виде письма, телеграммы, телекса или факса с последующим предоставлением оригинала данного документа в адрес получающей Стороны.     4. Уведомление вступает в силу после доставки или в указанный день вступления в силу (если указано в уведомлении), в зависимости от того, какая из этих дат наступит позднее.     5. Договор представляет собой полный текст соглашения, достигнутого между Сторонами.     6. Настоящий Договор составлен в двух экземплярах, имеющих одинаковую юридическую силу, на государственном и русском языках, по одному экземпляру для каждой из Сторон. В случае возникновления разночтений между текстами настоящего Договора на государственном и русском языках, Стороны руководствуются текстом на русском языке.   **ЮРИДИЧЕСКИЕ АДРЕСА И РЕКВИЗИТЫ СТОРОН:**  **«Заказчик»**  **АО "Казахский научно-исследовательский институт онкологии и радиологии"**  г.Алматы, Алмалинский район, проспект Абая, 91  БИН 990240007098  ИИК KZ878562203115945613  БИК KCJBKZKX  АО «Банк ЦентрКредит», филиал в г.Алматы  Тел.: 8(727)2921075  **Председатель правления**  **\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Кайдарова Д. Р.**  **(подпись)**  **МП**  **«Поставщик»**  **ТОО «\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_»**  **\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**  (подпись)    **МП** | | |  |  | | --- | --- | | **Тауарды сатып алу туралы**  **№ шарт**  Алматы қ. 2020 жылғы «\_\_\_»\_\_\_\_\_\_\_\_  Әрекет ететін бұдан әрі **«Тапсырыс беруші»** деп аталатын **«Қазақ онкология және радиология ғылыми-зерттеу институты» АҚ "С. Ж. Асфендияров атындағы Қазақ ұлттық медицина университеті" КЕАҚ 20.12.2018 ж. №3 бұйрығы негізінде әрекет ететін Басқарма төрайымы м.а. Д. Р. Қайдарова** және екінші жағынан, бұдан әрі «Жеткізуші» деп аталатын **«\_\_\_\_\_»**  **ЖШС** атынан **\_\_\_\_\_\_\_\_** негізінде іс-қимыл жасайтын **\_\_\_\_\_\_,** бұдан әрі бірге «Тараптар» деп аталып, «Тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемін көрсету бойынша дәрілік заттарды, медициналық мақсаттағы бұйымдар, фармацевтикалық қызметтерді» Қазақстан Республикасы Үкіметінің 2009 жылғы 30 қазандағы N 1729 Қаулысы сәйкес және баға ұсыныстарын сұрату тәсілімен жүргізілген ,осы Шартты (бұдан әрі– Шарт) жасасты және төмендегілер жөнінде келісті:   1. **НЕГІЗГІ ЕРЕЖЕЛЕР**   Осы Шартта төменде атап өтілген ұғымдар мына мағынаны білдіреді:   * 1. «Шарт» – Тапсырыс беруші мен Жеткізушінің арасында Қазақстан Республикасының Заңы мен басқа да нормативтік құқықтық актілеріне сәйкес жасалған, жазбаша нысанда тіркелген, Тараптар оған барлық қосымшалармен және толықтырулармен, сондай-ақ шартта сілтеме бар барлық құжаттамамен қол қоятын азаматтық-құқықтық акт;   2. «Шарттың бағасы» «Шарттың бағасы» Тапсырысшы Жеткізушіге оның Шарт ауқымындағы өзінің барлық шартты міндеттемелерін толық орындағаны үшін төлеуге тиіс жалпы соманы білдіреді;   3. 6) Төмендегі аталған құжаттар және ондағы айтылған ережелер осы Шартты құрайды және оның ажырамас бөлігі болып табылады, атап айтқанда:  1. осы Шарт; 2. Тауардың техникалық маманданымы (осы Шартқа № 1 қосымша); 3. **ШАРТТЫҢ МӘНІ**   2.1. Жеткізуші осы Шартқа сәйкес Тапсырыс берушінің **дәрі-дәрмектерді** (бұдан әрі мәтін бойынша – Тауар) Тауардың техникалық ерекшелігіне сәйкес (осы Шартқа № 1 қосымша) Тапсырысшының кеңсесіне жеткізу, ал Тапсырыс беруші тиісті сападағы Тауарды қабылдап алып, осы Шартта көзделген мерзімдер мен шарттарда төлеуге міндеттенеді.   1. **ШАРТТЫҢ ЖАЛПЫ СОМАСЫ**   **ЖӘНЕ ТӨЛЕУ ТӘРТІБІ**  3.1. Осы Шарттың жалпы сомасы \_\_\_\_\_\_\_\_ **(\_\_\_) теңге 00 тиынді** құрайды (бұдан әрі Шарт бағасы), ұлғаю жағына қарай өзгермейді және оған:  –Тауардың құны; – осы Шарт пен оның Қосымшаларында көзделген Тауарды жеткізумен байланысты ілеспе қызметтер мен Жеткізушінің өзге шығыстары кіреді.  3.2. Тапсырыс беруші осы Шарттың 3.1-тармағында көрсетілген Шарт бағасының төлемін келесі ретпен жасалады:  – 30 (отыз) күнтізбелік күн ішінде.  3.3. Төлеу үшін мынадай құжаттар керек: 1) төлем шоты; 2) шот-фактура; 3) қорларды бір жаққа жіберу жүкқұжаты.  Салықтар мен бюджетке төленетін басқа да міндетті төлемдер Қазақстан Республикасының салық заңнамасына сәйкес төленуге тиіс.   1. **ТАУАРДЫ ҚАБЫЛДАУ-ТАПСЫРУ**   4.1. Тауарды жеткізу және түсіру Жеткізушінің есебінен Тапсырыс беруші орналасқан **Алматы қ., Абая даңғ., 91 үй** жүзеге асырылады. 4.2. Тауарды қабылдау-тапсыру Тауар жеткізілгеннен кейін, Тараптардың уәкілетті өкілдері тауар-жүкқұжатына қол қою арқылы жүзеге асырылады.  Тауарды қабылдау-тапсыру актісіне қол қойылған сәттен бастап Тауарға меншік құқығы Тапсырыс берушіге өтеді.  4.3. Осы Шарт шеңберінде жеткізілетін тауар тауардың техникалық ерекшелігінің сапа стандарттарына (осы Шартқа №1 қосымша) сәйкес келуі немесе одан жоғары болуы тиіс.  4.4. Тауарды жеткізу мерзімі Тапсырыс беруші аузша/жазбаша өтініш берген сәттен бастап 60 (алпыс) күнтізбелік күндерді құрайды.   1. **ТАРАПТАРДЫҢ ҚҰҚЫҚТАРЫ МЕН МІНДЕТТЕРІ**    1. Жеткізуші міндеттенеді:       1. тиісті сападағы Тауарды Тауардың Техникалық маманданымында (осы Шартқа № 1 қосымша) көрсетілген санда, сипаттама мен бағада Тапсырыс беруші орналасқан немесе Тапсырыс беруші көрсеткен басқа мекенжайға осы Шарттың 4.4-тармағына сәйкес мерзімде жеткізуді жүзеге асырады.       2. Тауардың қаптамасының Тауарды тасымалдау және Жеткізушінің шарттық міндеттемелерді орындауымен байланысты басқа да іс-қимылдары кезінде зақымдануына немесе бүлінуіне жол бермеуге төзімді болуын қамтамасыз етуге;       3. осы Шарт бойынша өзінің міндеттемелерін ешкімге толықтай немесе ішінара бермеуге;   Тапсырысшы міндеттенеді:  Жеткізуші осы Шартқа сәйкес барлық міндеттемелерін тиісінше орындаған жағдайда, Тауарды осы Шарттың ережелеріне сәйкес төлеуге;  Шарт бойынша өзінің барлық басқа да  міндеттемелерін тиісінше орындауға.  Жеткізуші мынаған құқылы:  жеткізілген Тауардың төлемін Шарттың ережелеріне сәйкес алуға;  Тапсырыс берушіден Шарттың ережелерін тиісінше орындауды талап етуге.  Тапсырыс беруші мынаған құқылы:  Тауардың Техникалық маманданымға (осы Шартқа № 1 қосымша) сәйкестігін тексеруге;  Шартты одан әрі орындаудың орынсыз болуына байланысты, Жеткізушіге тиісті жазбаша хабарлама жіберіп, Шартты кез-келген уақытта бұзуға. Хабарламада Шартты бұзу себебі, сондай-ақ Шартты бұзу күшіне енетін күн көрсетіледі.  Жеткізуші өзінің шарттық міндеттемелерін осы Шартта көрсетілген мерзімде жүзеге асырмаған жағдайда, Жеткізушіні Қазақстан Республикасының қолданыстағы заңнамасы мен осы Шарттың ережелеріне сәйкес жауапкершілікке тартып, осы Шартты бір жақты тәртіппен бұзуға;  5.1.4. Шартқа қол қойған күннен 10 (он) жұмыс күні ішінде 3 (үш)% Шарттың 3.1-тармағында көрсетілген Шарттың сомасы, 2000 (екі мың еселенген) айлық есептік көрсеткіштен асатын жағдайда кепілдік берілген ақшалай жарна.   1. **ТАРАПТАРДЫҢ ЖАУАПКЕРШІЛІГІ**   6.1. Тараптар осы Шарт бойынша өз міндеттемелерін орындамағаны үшін немесе тиісінше орындамағаны үшін Қазақстан Республикасының қолданыстағы заңнамасының нормаларына сәйкес жауап береді.  6.2. Форс-мажорлық жағдайдарды есепке алмағанда, егер Жеткізуші Шарт бойынша қарастырылған мерзімде тауарды жеткізе алмаса, Тапсырыс беруші Шарт бойынша басқа құқықтарына нұқсан келтірмей, шарттық бағадан шегерілген немесе мерзімін бұза отырып жеткізілген тауар үшін жіберілген соманың 0,1% мөлшерінде айыппұл түрінде өсімді ұстап қалады 6.3. Осы Шарттың 3.2-тармағында белгіленген төлем мерзімі бұзылған жағдайда, Тапсырыс беруші Жеткізушіге төлем кешіктірілген әр бір банк күні үшін төленбеген соманың 0,1 ( нөл бүтін оннан бір), алайда орындалмаған міндеттеменің 1 (бір) % -нан аспайтын көлемде өсім төлейді.  6.4. Өсім пен айыппұл сомасын төлеу Тараптарды осы Шарт бойынша өзінің міндеттемелерін орындаудан босатпайды.   1. **ТЕЖЕУСІЗ КҮШ ЖАҒДАЙЛАРЫ**   7.1. Тараптар осы Шарт бойынша өз міндеттемелерін орындамағаны үшін, егер бұл әскери іс-қимылдарды, азаматтық толқыныстарды, індетті, қоршауды, тыйым салуды, жер сілкінісін, су тасқынын, өртті және басқа да табиғи зілзалаларды, мемлекеттік органдардың актілері мен форс-мажорға жататын және осы Шартты орындауға кедергі келтіретін өзге жағдайларды қоса алғанда, Тараптардың еркінен тыс болатын және алдын-ала болжауға, болдырмауға немесе жол бермеуге болмайтын тежеусіз күштің іс-қимылының салдарынан болған жағдайда жауап бермейді.  7.2. Тежеусіз күш жағдайлары салдарынан осы Шарт бойынша өзі міндеттемелерін орындамайтын Тарап сондай жағдайлар басталған күннен бастап 48 (қырық сегіз) күн ішінде екінші Тарапты жазбаша түрде хабардар етуге және тежеусіз күш іс-қимылының тоқтау шамасына қарай осы Шарт бойынша өзінің міндеттемелерін тиісінше орындау үшін барлық қажетті шараларды қолдануға тиіс. Осындай хабарлама немесе уақытылы хабарламау тиісті тежеусіз күш жағдайларымен тікелей байланысты жағдайларды қоспағанда, хабарламау немесе уақытылы хабарламау Тарапты осы Шарт бойынша міндеттемелерді орындамау жауапкершілігінен босататын негіз ретінде кез-келген тежеусіз күш жағдайына сілтеме жасау құқығынан айырады.  7.3. Тежеусіз күш жағдайларының туындауы мен оның ұзақтық фактісі уәкілетті органдар беретін құжаттармен расталады.   1. **ҚҰПИЯЛЫҚ**   8.1. Ақпаратты жариялау ҚР заңнамасында қарастырылған немесе ол уәкілетті мемлекеттік органдардың ресми сұратуының негізінде жүзеге асырылатын жағдайларды қоспағанда, Тараптар жалпы Шарттың ережелері мен ақпаратты ұсынатын тарап құпиялы ретінде белгілеген барлық көрсетілген ақпаратты екінші тарап ұсынатын тараптың жазбаша рұқсатынсыз ешқандай үшінші тарапқа жариялай алмайды деп таниды.   1. **ДАУЛАРДЫ ШЕШУ ТӘРТІБІ**   9.1. Осы Шартты орындау кезінде туындайтын барлық даулар мен келіспеушіліктер келіссөз жолымен шешіледі.  9.2. Егер Тараптар келiссөздер арқылы келiсiмге жетпеген жағдайда, даулар Қазақстан Республикасының қолданыстағы заңдарына сәйкес Тапсырыс беруші орналасқан жерде қуыным өтініш беру арқылы сотта қаралады.   1. **ШАРТТЫҢ ҚОЛДАНЫЛУ МЕРЗІМІ**   10.1. Осы Шарт Тараптар қол қойған күннен бастап күшіне енеді және 2020 жылғы желтоқсанның 31-не дейін, ал Тауардың сапа кепілдігі мен оған кепілдік қызмет көрсету жөніндегі міндеттемелерді қоса алғанда, Тараптардың өздерінің шарттық міндеттемелерін орындауға қатысты бөлігі – толық орындалғанға дейін қолданылады.   1. **ҚОРЫТЫНДЫ ЕРЕЖЕЛЕР**   11.1. Осы Шартқа енгізілетін барлық өзгерістер мен толықтырулар Тараптардың келісімімен қабылданады және Тараптардың уәкілетті өкілдері қол қоятын қосымша келісіммен ресімделеді және ол осы Шарттың ажырамас бөлігі болып табылады.  11.2. Мемлекеттік сатып алу туралы осы шартқа, Жеткізушіні таңдауға негіз болған сапа мен басқа ережелер өзгермейтін талаппен, мына жағдайларда өзгерістер енгізуге жол беріледі:  1) сатып алынатын Тауар көлеміне қажеттіліктің кемуімен немесе артуымен байланысты, Тауардың техникалық маманданымында (осы Шартқа 1-қосымшада) көрсетілген Тауардың бірлік құнының бағасы өзгермейтін талаппен, Шарттың бағасын арттыруға немесе азайтуға қатысты бөлігіне;  2) егер Жеткізуші Тапсырыс берушіге осы Шартты орындау процесінде Тауар бірлігінің бағасы өзгермейтін талаппен, сапасы және (немесе) техникалық сипаттамалары не болмаса жеткізу мерзімдері мен жағдайлары жақсы Тауарды ұсынған жағдайда;  3) Тауарлардың бағасы және тиісінше Шарт сомасының төмендеуіне қатысты Тараптардың өзара келісімі бойынша.  11.3. Осы Шартқа жүргізілген мемлекеттік сатудың және (немесе) Жеткізуші таңдау үшін негіз болып табылатын ережелердің және (немесе) ұсыныстың мазмұнын өзгертуі мүмкін өзгерістерді енгізуге жол берілмейді.  11.4. Тараптардың бірі таратылған жағдайда, Шарт бойынша олардың құқықтары мен міндеттемелері тоқтатылмайды және олардың құқық иеленушілеріне өтеді.  11.5. Бір Тарап екінші Тарапқа Шартқа сәйкес жіберетін кез-келген хабарлама хат, жеделхат, телекс немесе факс түрінде жіберіліп, кейін осы құжатты алушы Тараптың мекенжайына осы құжаттың түпнұсқасы жолданады.  11.6. Хабарлама жеткізілген күннен кейін немесе күшіне ену көрсетілген күннен (егер хабарламада көрсетілсе) бастап, осы күндердің қайсысы кешірек жететіне байланысты күшіне енеді.  11.7. Шарт Тараптардың арасында қол жеткізілген келісімнің толық мәтіні болып табылады.  11.8. Осы Шарт заңды күші бірдей екі данада, мемлекеттік және орыс тілдерінде, Тараптардың әрқайсысы үшін бір данадан жасалды. Осы Шарттың мемлекеттік және орыс тілдеріндегі мәтіндерінің арасында сәйкессіздіктер болған жағдайда, Тараптар орыс тіліндегі мәтінді басшылыққа алады.  **ТАРАПТАРДЫҢ ЗАҢДЫ МЕКЕНЖАЙЛАРЫ МЕН ДЕРЕКТЕМЕЛЕРІ:**  **«Тапсырысшы»**  **"Қазақ онкология және радиология ғылыми-зерттеу институты" АҚ**  г.Алматы, Алмалинский район, проспект Абая, 91  БСН 990240007098  БСК ALMNKZKA  ЖСК KZ88826A1KZTD2021867  "АТФБанк" АҚ  Тел.: 8(727)2921075  **Басқарма төрайымы м.а.**  **\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Кайдарова Д. Р.**  **(қолы)**  **МП**  **«Жеткізуші»**  **«\_\_\_\_\_\_\_» ЖШС**  Заңды мекенжайы:      **\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_** (подпись)  **МО** | **Договор №**  **о закупках товара**  г. Алматы «\_\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 2020 года  **АО «Казахский научно-исследовательский институт онкологии и радиологии»**, именуемый (ое)(ая) в дальнейшем **«Заказчик»**, от лица которого выступает  **И.о. Председателя правления Кайдарова Д.Р.**, действующая на основании **Приказа НАО «Казахский национальный медицинский университет имени С.Д Асфендиярова» №3 от 20.12.2018г.** действующая на основании **Приказа НАО «Казахский национальный медицинский университет имени С.Д Асфендиярова» №3 от 20.12.2018г.** с одной стороны, и **ТОО «\_\_\_\_\_\_\_»,** именуемое в дальнейшем **«Поставщик»,** в лице \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**,** действующей на основании \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, с другой стороны, в дальнейшем совместно именуемые «Стороны», в соответствии с главой 10 постановления Правительства РК от 30 октября 2009 года №1729 «Об утверждении Правил организации и проведения закупа лекарственных средств и медицинских изделий, фармацевтических услуг», способом запроса ценовых предложений заключили настоящий Договор о закупках товара (далее по тексту – Договор) и пришли к соглашению о нижеследующем:   1. **ОСНОВНЫЕ ПОЛОЖЕНИЯ**   В данном Договоре нижеперечисленные понятия будут иметь следующее толкование:   1. «Договор» - гражданско-правовой акт, заключенный между Заказчиком и Поставщиком в соответствии с Законом и иными нормативными правовыми актами Республики Казахстан, зафиксированный в письменной форме, подписанный сторонами со всеми приложениями и дополнениями к нему, а также со всей документацией, на которую в договоре есть ссылки; 2. «Цена Договора» означает общую сумму, которая должна быть выплачена Заказчиком Поставщику и в рамках Договора за полное выполнение своих договорных обязательств; 3. Перечисленные ниже документы и условия, оговоренные в них, образуют настоящий Договор и считаются его неотъемлемой частью, а именно: 4. настоящий Договор; 5. Техническая спецификация товара (Приложение №1 к настоящему Договору); 6. **ПРЕДМЕТ ДОГОВОРА**    1. В соответствии с настоящим Договором Поставщик принимает на себя обязательство осуществить поставку **медикаментов** (далее по тексту – Товар), согласно Технической спецификации товара (Приложение № 1 к настоящему Договору) в офис Заказчика, а Заказчик обязуется принять и оплатить Товар надлежащего качества, в сроки и на условиях, предусмотренных настоящим Договором.   **ЦЕНА ДОГОВОРА И ПОРЯДОК ОПЛАТЫ**   * 1. Цена Договора составляет \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ **(\_\_\_\_\_) тенге 00 тиын** (далее по тексту – цена Договора), изменению в сторону увеличения не подлежит и включает в себя:   - стоимость Товара;  -  -сопутствующие услуги, связанные с поставкой Товара, предусмотренного настоящим Договором и его Приложениями и иные расходы Поставщика.   * 1. Оплата цены Договора указанной в пункте 3.1. настоящего Договора осуществляется Заказчиком в следующем порядке:   - в течение 30 (тридцати) календарных дней после поставки товара и предоставления Поставщиком документов указанных в п.3.3. Договора.   * 1. Необходимые документы, предшествующие оплате: 1) счет на оплату, 2) счет-фактура, 3) накладная на отпуск запасов на сторону.   . Налоги и другие обязательные платежи в бюджет подлежат уплате в соответствии с налоговым законодательством Республики Казахстан.   1. **ПРИЕМ-ПЕРЕДАЧА ТОВАРА**    1. Поставка и разгрузка Товара осуществляется за счет Поставщика по месту нахождения Заказчика по адресу **г. Алматы, пр. Абая, дом 91**.    2. Прием-передача Товара осуществляется в момент поставки Товара, путем подписания уполномоченными представителями Сторон накладной на отпуск запасов на сторону.   Право собственности на Товар переходит Заказчику с момента подписания накладной на отпуск запасов на сторону.   * 1. Товар, поставляемый в рамках настоящего Договора, должен соответствовать или быть выше стандартов качества указанных в Технической спецификации товара (Приложение №1 к настоящему Договору).   2. Срок поставки Товара составляет 60 (шестьдесят) календарных дней, с момента подачи Заказчиком письменной заявки.  1. **ПРАВА И ОБЯЗАННОСТИ СТОРОН**    1. Поставщик обязуется:       1. осуществить поставку Товара надлежащего качества в соответствии с количеством, характеристиками, ценой указанными в Технической спецификации товара (Приложение №1 к настоящему Договору), в сроки согласно пункта 4.4. Договора, по месту нахождения Заказчика или иному адресу указанному Заказчиком.       2. обеспечить упаковку Товара, способную предотвратить повреждения или порчу Товара во время транспортировки Товара и других действий, связанных с исполнением Поставщиком договорных обязательств;       3. Поставщик гарантирует, что товары, поставленные в рамках Договора, являются новыми, неиспользованными, новейшими либо серийными моделями, отражающими все последние модификации конструкций и материалов, если Договором не предусмотрено иное. Поставщик далее гарантирует, что товары, поставленные по данному Договору, не будут иметь дефектов, связанных с конструкцией, материалами или работой, при нормальном использовании поставленных товаров в условиях, обычных для страны Заказчика. В случае появления дефектов в конструкциях, материалах, изготовленных Поставщиком в строгом соответствии с технической спецификацией, представленной Заказчиком, Поставщик не несет ответственности за упущения Заказчика в его (Заказчика) технической спецификации;       4. В течении 10 (десяти) рабочих дней со дня заключения Договора, внести обеспечение исполнения Договора в размере 3% (трех) процентов от суммы Договора, указанной в пункте 3.1 в виде: гарантийного денежного взноса, при условии, что сумма договора превышает 2000 (Двухтысячикратный) месячный расчетный показатель. 2. **ОТВЕТСТВЕННОСТЬ СТОРОН**    1. Стороны несут ответственность за неисполнение либо ненадлежащее исполнение обязательств по настоящему Договору в соответствии с нормами действующего законодательства Республики Казахстан.    2. За исключением форс-мажорных условий, если Поставщик не может поставить товары в сроки, предусмотренные Договором, Заказчик без ущерба другим своим правам в рамках Договора вычитает из цены Договора в виде неустойки сумму в размере 0,1% от суммы недопоставленного или поставленного с нарушением сроков товара.    3. При нарушении срока оплаты, установленного пунктом 3.2. настоящего Договора, Заказчик уплачивает Поставщику пеню в размере 0,1 (ноль целых одна десятая) % от неоплаченной суммы за каждый банковский день просрочки платежа.    4. Оплата суммы пени и штрафа не освобождает Стороны от выполнения своих обязательств по настоящему Договору. 3. **ФОРС-МАЖОР**    1. Стороны не несут ответственности за неисполнение обязательств по настоящему Договору, если это обусловлено действием обстоятельств непреодолимой силы (форс-мажорных обстоятельств), т.е. обстоятельств, которые возникают помимо воли Сторон и которые нельзя предвидеть, избежать или предотвратить, включая военные действия, гражданские волнения, эпидемии, блокаду, эмбарго, землетрясения, наводнения, пожары и другие стихийные бедствия, акты государственных органов и иные обстоятельства, относящиеся к форс-мажорным и препятствующие исполнению настоящего Договора.    2. Сторона, не исполняющая своих обязательств по настоящему Договору вследствие действия обстоятельств непреодолимой силы, обязана в течение 48 (сорок восемь) часов с момента действия данных обстоятельств известить об этом другую Сторону и принять все необходимые меры для надлежащего исполнения своих обязательств по настоящему Договору по мере прекращения действия обстоятельств непреодолимой силы. Не уведомление или несвоевременное уведомление лишает Сторону права ссылаться на любое обстоятельство непреодолимой силы как на основание, освобождающее от ответственности за неисполнения обязательств по Договору, за исключением случаев, когда такое не уведомление или несвоевременное уведомление прямо вызвано соответствующим обстоятельством Форс-мажора.    3. Фактом подтверждения возникновения и длительности форс-мажорных обстоятельств являются документы, выданные уполномоченными органами. 4. **КОНФИДЕНЦИАЛЬНОСТЬ**    1. Стороны признают, что условия Договора в целом и вся информация, обозначенная предоставляющей стороной как конфиденциальная, не может разглашаться другой стороной никакой третьей стороне без письменного разрешения стороны, предоставляющей указанную информацию, за исключением случаев, в которых такое разглашение предписывается законодательством РК либо осуществляется на основании официальных запросов уполномоченных государственных органов. 5. **ПОРЯДОК РАЗРЕШЕНИЯ СПОРОВ**    1. Споры и разногласия, возникающие в ходе исполнения обязательств по настоящему Договору, разрешаются Сторонами путем переговоров.    2. В случае если Стороны не достигли согласия путем переговоров, споры рассматриваются судом в соответствии с действующим законодательством Республики Казахстан, путем подачи исковых заявлений по месту нахождения Заказчика. 6. **СРОК ДЕЙСТВИЯ ДОГОВОРА**    1. Настоящий Договор вступает в силу со дня его подписания Сторонами и действует до 31 декабря 2020 года, а в части исполнения Сторонами своих договорных обязательств, включая обязательства по гарантии качества Товара и гарантийного обслуживания - до полного их выполнения. 7. **ЗАКЛЮЧИТЕЛЬНЫЕ ПОЛОЖЕНИЯ**    1. Все изменения и дополнения к настоящему Договору принимаются по согласованию Сторон и оформляются дополнительным соглашением, которое подписывается уполномоченными представителями Сторон и является неотъемлемой частью настоящего Договора.    2. Внесение изменения в настоящий Договор о государственных закупках при условии неизменности качества и других условий, явившихся основой для выбора Поставщика, допускается: 8. в части уменьшения либо увеличения цены Договора, связанной с уменьшением либо увеличением потребности в объеме приобретаемого Товара, при условии неизменности цены за единицу Товара, указанной в Технической спецификации товара (Приложении №1 к настоящему Договору); 9. в случае, если Поставщик в процессе исполнения настоящего Договора предложил Заказчику, при условии неизменности цены за единицу Товара, Товар лучший по качеству и (или) техническим характеристикам, либо срокам и (или) условиям поставки Товара. 10. по взаимному согласию Сторон в части уменьшения цены на Товар и соответственно суммы Договора.     1. Не допускается вносить в настоящий Договор изменения, которые могут изменить содержание условий проведенных государственных закупок и (или) предложения, явившихся основой для выбора Поставщика.     2. В случае реорганизации одной из Сторон, права и обязанности по Договору не прекращаются и переходят к правопреемникам Сторон.     3. Любое уведомление, которое одна Сторона направляет другой Стороне в соответствии с Договором, высылается в виде письма, телеграммы, телекса или факса с последующим предоставлением оригинала данного документа в адрес получающей Стороны.     4. Уведомление вступает в силу после доставки или в указанный день вступления в силу (если указано в уведомлении), в зависимости от того, какая из этих дат наступит позднее.     5. Договор представляет собой полный текст соглашения, достигнутого между Сторонами.     6. Настоящий Договор составлен в двух экземплярах, имеющих одинаковую юридическую силу, на государственном и русском языках, по одному экземпляру для каждой из Сторон. В случае возникновления разночтений между текстами настоящего Договора на государственном и русском языках, Стороны руководствуются текстом на русском языке.   **ЮРИДИЧЕСКИЕ АДРЕСА И РЕКВИЗИТЫ СТОРОН:**  **«Заказчик»**  **АО "Казахский научно-исследовательский институт онкологии и радиологии"**  г.Алматы, Алмалинский район, проспект Абая, 91  БИН 990240007098  БИК ALMNKZKA  ИИК KZ88826A1KZTD2021867  АО "АТФБанк"  Тел.: 8(727)2921075  **И.о председателя правления**  **\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Кайдарова Д. Р.**  **(подпись)**  **МП**  **«Поставщик»**  **ТОО «\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_»**  **\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**  (подпись)    **МП** | |

**Приложение № 1**

к договору о государственных

закупках товара № \_\_\_\_\_\_\_\_\_

**Техническая спецификация** от «\_\_\_\_» **\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_2024 года**

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Наименование** | **Техническая  спецификация** | **Ед изм.** | **Производитель** | **Сумма за ед.** | **Кол-во** | **Сумма,  тенге** |
| 1 |  |  |  |  |  |  |  |
| 2 |  |  |  |  |  |  |  |
|  | **Итого** |  |  |  |  |  |  |

**Заказчик Поставщик**

**Председатель правления**

**\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_Кайдарова Д. Р. \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**

Приложение 2 к объявлению

**Полное наименование, юридический и фактический адрес, банковские реквизиты потенциального поставщика**.

**Техническая спецификация**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ лота** | **Наименование товара** | **Характеристика товара** | **Ед. изм.** | **Кол-во, объем** | Сроки и порядок поставки товаров | Место поставки товаров |
| 1 | Формалин 10% забуференный, 10 л | Формалин 10% забуференный, 10 л. Универсальный фиксатор для гистологических образцов цвета. Характеристика: рН 7,0-7,2 , вязкость 1,003, концентрация 0,05 М. Состав: двухосновный дигидрат фосфат натрия 0,7-0,8% (СAS 10028-24-7), моноосновный моногидрат фосфат натрия 0,15-0.2% (CAS 7558-80-7), Формальдегид 4% (СAS 50-00-0), Метанол 0,1 % (CAS 67-56-1), деионизированная вода. Фасовка: Первичный контейнер: белая канистра в полиэтилентерефталате (ПЭТ). Полезная вместимость 10 литров. Крышка HDPE, оснащена системой диспенсером, диаметр 6,5см. Полиэтилентерефталат представляет собой термопластичный полимер семейства полиэфиров. ПЭТ является оптимальным барьером для кислорода, углекислого газа и других газов. Этот материал обладает высокой устойчивостью к ультрафиолетовому излучению и инерции по отношению к химическим агентам (растворители: ксилол, лимонен, жидкие парафины, спирты, кислоты, основания и т. Д.). Он биологически инертен. Он представляет собой хороший барьер для воды и влажности, показывает большую твердость и механическое сопротивление. Бутылка имеет оптимальное сцепление. Отсутствие ручек уменьшает пространство для хранения. Защитная крышка обеспечивает точное и чистое использование. Наличие РУ РК | кан | 300 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 2 | Гематоксилин Майера, 2500 мл | Гематоксилин Майера, 2500 мл. Краситель для микроскопических препаратов. Обеспечивает визуализацию ядер клеток в срезах (парафиновых, криостатных, вибрoтомных, изготовленных на замораживающем микротоме) и цитологических препаратах. Реагент не содержит этанола и метанола. Предназначен для использования в качестве ядерного красителя при постановке иммуноцитохимических реакций в сочетании с различными типами хромогенов (в том числе и с растворимыми в этаноле) и для окраски гематоксилин-эозином. Гематоксилин- краситель, который получается из эфирных экстрактов кампшевого дерева. Реагент гератоксилина не содержит этанола и метанола. Состав: гематоксилин (CAS 517-28-2), алюминиевый сульфат калия (CAS 7784-24-9), йодистый калий (CAS 64-19-7), стабилизаторы. Первичный контейнер: белая бутылка в полиэтилентерефталате (ПЭТ). Полезная вместимость 2500 мл. Крышка HDPE синего цвета. Полиэтилентерефталат представляет собой термопластичный полимер семейства полиэфиров. ПЭТ является оптимальным барьером для кислорода, углекислого газа и других газов. Этот материал обладает высокой устойчивостью к ультрафиолетовому излучению и инерции по отношению к химическим агентам (растворители: ксилол, лимонен, жидкие парафины, спирты, кислоты, основания и т. Д.). Он биологически инертен. Он представляет собой хороший барьер для воды и влажности, показывает большую твердость и механическое сопротивление. Бутылка имеет оптимальное сцепление. Отсутствие ручек уменьшает пространство для хранения. Защитная крышка обеспечивает точное и чистое использование. Наличие РУ РК | фл | 16 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 3 | Эозин Y 1% водный раствор, 2500 мл | Эозин Y 1% водный раствор, 2500 мл. Эозин является цитоплазматическим красителем. Окрашивает цитоплазму клеток и волокна межклеточного вещества в срезах и цитологических препаратах в различные оттенки розового цвета. Предназначен для использования в качестве цитоплазматического красителя после окраски гематоксилином. Спиртовые растворы эозина окрашивают ткани более интенсивно, чем водные. Cостав: эозин (CAS 17372-87-1, CE 2414096), деионизированная вода. Первичный контейнер: белая бутылка в полиэтилентерефталате (ПЭТ). Полезная вместимость 2500 мл. Крышка HDPE синего цвета. Полиэтилентерефталат представляет собой термопластичный полимер семейства полиэфиров. ПЭТ является оптимальным барьером для кислорода, углекислого газа и других газов. Этот материал обладает высокой устойчивостью к ультрафиолетовому излучению и инерции по отношению к химическим агентам (растворители: ксилол, лимонен, жидкие парафины, спирты, кислоты, основания и т. Д.). Он биологически инертен. Он представляет собой хороший барьер для воды и влажности, показывает большую твердость и механическое сопротивление. Бутылка имеет оптимальное сцепление. Отсутствие ручек уменьшает пространство для хранения. Защитная крышка обеспечивает точное и чистое использование. Наличие РУ РК | фл | 16 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 4 | Парафин/воск искусственный для гистологической заливки тканей 52/54, 5 кг/уп | Воск искусственный с низкой температурой плавления для рутинной работы. Смесь парафинного воска для изготовления парафиновых блоков с точкой плавления при t 52/54 °C. Для обработки различных образцов широкого спектра . Нижняя точка плавления делает его пригодным для работы с мягкими тканями, не деформируя и без повреждений, позволяет хорошо сохранять ткани морфологии во время обработки. Смесь парафиновых гранул 52/54 является оптимальной смесью парафинового воска и пластмассовых полимеров без добавления диметилсульфоксида (ДМСО). Первичный контейнер: плотная полиэтиленовая упаковка, устойчивая к химически активным реагентам и влажности. Вторичная упаковка: картонная коробка. Фасовка по 5 кг. | уп | 96 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 5 | Ксилол гистологический, 5 литров | Ксилол для гистологии. Прозрачная жидкость, не содержащая в своем составе посторонних примесей и воды, не темнее раствора 0,003 г К2Cr2О7, Плотность при 20 °С, г/см3 0,878-0,880, Температурные пределы перегонки от 5 до 95%, °С, не более 0,4, Температура кристаллизации, °С, не ниже минус 25,5, Содержание основного вещества, %, не менее 99,2; бромное число, г брома на 100 мл ортоксилола не более ГОСТ 2706.11, норма по ТУ 0,18, фактическое значение менее 0,01.Первичный контейнер: белая бутылка в полиэтилентерефталате (ПЭТ). Фасовка 5 литров. Наличие РУ РК. | кан | 70 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 6 | Деол абсолют 2500 мл | Деол абсолют 2500 мл. Заменитель этанола, не содержит примесей метанола. Не требует дополнительных приготовлений. Используется при проводке тканей, удалении парафина, дегидратации. Обеспечивает отличную дегидратацию и и хорошую совместимость с тканевыми компонентами, исключая сжимаемость и затвердевание ткани. Обеспечивает хорошую инфильтрацию и эластичность, что важно при последующем микротомировании. Состав: Этанол 65%, 64-17-5 ( CAS ), 200-578-6 (CE), 603-002-00-5 (Index). Изопропанол 35% 67-63-0 ( CAS ), 200-661-7 (CE), 603-117-00-0 (Index). Первичный контейнер: белая бутылка в полиэтилентерефталате (ПЭТ). Полезная вместимость 2500 мл. Крышка HDPE синего цвета. Полиэтилентерефталат представляет собой термопластичный полимер семейства полиэфиров. ПЭТ является оптимальным барьером для кислорода, углекислого газа и других газов. Этот материал обладает высокой устойчивостью к ультрафиолетовому излучению и инерции по отношению к химическим агентам (растворители: ксилол, лимонен, жидкие парафины, спирты, кислоты, основания и т. Д.). Он биологически инертен. Он представляет собой хороший барьер для воды и влажности, показывает большую твердость и механическое сопротивление. Бутылка имеет оптимальное сцепление. Отсутствие ручек уменьшает пространство для хранения. Защитная крышка обеспечивает точное и чистое использование. Наличие РУ РК. | фл | 10 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 7 | Изопреп HistoSafe, раствор для гистологической проводки , 10л. | IsoPrep, 10л, применяется для обезвоживания ткани на этапе гистологической проводки. Полностью готов к применению.Пригоден для использования при ручной проводке, а также в аппаратах карусельного и замкнутого типов. Исключительное качество проводки по сравнению с другими методами. Не дает фона при окраске. Состав: абсолютизированный изопропанол (концентрация не ниже 99,97%), тритон Х15 (октилфеноксиполиэтоксиэтанол).Фасовка 10 литровые канистры с диспенсерной системой. Фасовка: Первичный контейнер: белая канистра в полиэтилентерефталате (ПЭТ). Полезная вместимость 10 литров. Крышка HDPE, оснащена системой диспенсером, диаметр 6,5см. Полиэтилентерефталат представляет собой термопластичный полимер семейства полиэфиров. ПЭТ является оптимальным барьером для кислорода, углекислого газа и других газов. Этот материал обладает высокой устойчивостью к ультрафиолетовому излучению и инерции по отношению к химическим агентам (растворители: ксилол, лимонен, жидкие парафины, спирты, кислоты, основания и т. Д.). Он биологически инертен. Он представляет собой хороший барьер для воды и влажности, показывает большую твердость и механическое сопротивление. Бутылка имеет оптимальное сцепление. Отсутствие ручек уменьшает пространство для хранения. Защитная крышка обеспечивает точное и чистое использование. 10 л/канистра Наличие РУ РК. | кан | 100 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 8 | Папаниколау Гематоксилин Гарриса, ЦИТОПАТ, 1000 мл | Папаниколау Гематоксилин Гарриса, ЦИТОПАТ, 1000 мл. Продукт для подготовки: гинекологических образцов, цитологии мочи, тонких образцов, мокроты и бронхиальных промывок, подлежащих исследованию с помощью микроскопии. Применение: ядерное окрашивание методом Папаниколау. Для выполнения метода окрашивания требуется использование реагентов Папаниколау EA50 и Папаниколау OG6. Высокоселективное синее клеточное окрашивание Гематоксилином Харриса, который соединяется с полихромной смесью EA50, тонким цитоплазматическим окрашиванием, которое отличает цианофильные клетки от эозинофильных. Последним ингредиентом является раствор OG6, который окрашивает кератинизированные элементы. Состав: Гематоксилин СAS 517-28-2, СЕ 20822373. Сульфат алюминия СAS 7784-31-8, СЕ 2331350. Йодат калия СAS 7758-05-6, СЕ 2318319. Уксусная кислота СAS 64-19-7, СЕ 2005807, Index 607-002-00-6. Стабилизаторы. Первичный контейнер: белая бутылка в полиэтилентерефталате (ПЭТ). Полезная вместимость 1 литр. Крышка HDPE синего цвета. Полиэтилентерефталат представляет собой термопластичный полимер семейства полиэфиров. ПЭТ является оптимальным барьером для кислорода, углекислого газа и других газов. Этот материал обладает высокой устойчивостью к ультрафиолетовому излучению и инерции по отношению к химическим агентам (растворители: ксилол, лимонен, жидкие парафины, спирты, кислоты, основания и т. Д.). Он биологически инертен. Он представляет собой хороший барьер для воды и влажности, показывает большую твердость и механическое сопротивление. Бутылка имеет оптимальное сцепление. Отсутствие ручек уменьшает пространство для хранения. Защитная крышка обеспечивает точное и чистое использование. Наличие РУ РК | фл | 2 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 9 | Папаниколау OG6, ЦИТОПАТ, 1000 мл | Папаниколау OG6, ЦИТОПАТ, 1000 мл. Цитоплазматическое окрашивание кератинизированных клеток в методе Папаниколау. Продукт для подготовки: гинекологических образцов, цитологии мочи, мокроты и бронхиальных промывок, подлежащих исследованию с помощью микроскопии. Для выполнения метода окрашивания требуется использование реагентов Papanicolaou Harris hematoxylin и Papanicolaou EA50. Высокоселективное синее ядерное окрашивание, гематоксилин Харриса, сочетается с полихромной смесью EA50, тонким цитоплазматическим окрашиванием, которое отличает цианофильные клетки от эозинофильных. Последним ингредиентом является раствор OG6, который окрашивает кератинизированные элементы. Состав: Оранжевый G = 1936-15-18 (СAS), Фосфовольфрамовая кислота 12501-23-4 (СAS), Этанол 95° 64-17-5 (СAS), 200-578-5 (СЕ), 603-002-00-5 (Index), Деионизированная вода. Первичный контейнер: белая бутылка в полиэтилентерефталате (ПЭТ). Полезная вместимость 1 литр. Крышка HDPE синего цвета. Полиэтилентерефталат представляет собой термопластичный полимер семейства полиэфиров. ПЭТ является оптимальным барьером для кислорода, углекислого газа и других газов. Этот материал обладает высокой устойчивостью к ультрафиолетовому излучению и инерции по отношению к химическим агентам (растворители: ксилол, лимонен, жидкие парафины, спирты, кислоты, основания и т. Д.). Он биологически инертен. Он представляет собой хороший барьер для воды и влажности, показывает большую твердость и механическое сопротивление. Бутылка имеет оптимальное сцепление. Отсутствие ручек уменьшает пространство для хранения. Наличие РУ РК | фл | 2 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 10 | Папаниколау ЕА50, ЦИТОПАТ, 1000 мл | Папаниколау ЕА50, ЦИТОПАТ, 1000 мл. Окрашивание цитоплазмы клеток по Папаниколау. Продукт для подготовки: гинекологических образцов, цитологии мочи, тонких образцов игл, мокроты и бронхиальных промывок, подлежащих исследованию с помощью оптической микроскопии. Цитоплазматический окрашивающий раствор для метода Папаниколау. Для выполнения метода окрашивания требуется использование реагентов Папаниколау Гематоксилин Гарриса и Папаниколау OG6. Высокоселективное синее ядерное окрашивание, гематоксилин Харриса, сочетается с полихромной смесью EA50, тонким цитоплазматическим окрашиванием, которое отличает цианофильные клетки от эозинофильных. Последним ингредиентом является раствор OG6, который окрашивает кератинизированные элементы. Состав. ЭозинY CI 45380, СAS 17372-81, CE 241-409-6. Cветло зеленый CI 42095, CAS 5141-20-8, CE 225-906-5. Фосфовольфрамовая кислота CAS 12501-23-4. Этанол 95 град CAS 64-17-5, CE 200-578-5, Index 603-002-00-5. Первичный контейнер: белая бутылка в полиэтилентерефталате (ПЭТ). Полезная вместимость 1 литр. Крышка HDPE синего цвета. Полиэтилентерефталат представляет собой термопластичный полимер семейства полиэфиров. ПЭТ является оптимальным барьером для кислорода, углекислого газа и других газов. Этот материал обладает высокой устойчивостью к ультрафиолетовому излучению и инерции по отношению к химическим агентам (растворители: ксилол, лимонен, жидкие парафины, спирты, кислоты, основания и т. Д.). Он биологически инертен. Он представляет собой хороший барьер для воды и влажности, показывает большую твердость и механическое сопротивление. Бутылка имеет оптимальное сцепление. Отсутствие ручек уменьшает пространство для хранения. Защитная крышка обеспечивает точное и чистое использование. Наличие РУ РК | фл | 2 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 11 | Одноразовые лезвия Diacut 35 Advance, 50 шт./уп | Одноразовые низкопрофильные лезвия, сверхтонкие, долговечные, отличаются высокой производительностью резки. Тип инструмента: одноразовый, низкопрофильный. Назначение: для изготовления ленточных срезов из всех типов тканей. Материал: нержавеющая углеродистая сталь, обработанная ионной очисткой и покрытая эксклюзивным запатентованным PTFE пленочным покрытием, уменьшающим трение и сжатие ткани. Покрытие PTFE придает лезвию твердость и долговечность. Класс стали: не ниже 13Х. Возможность использования на ротационных и санных микротомах. Возможность изготовления срезов от 1 микрона. Количество блоков, с которых можно сделать срезы: не менее 30 шт. Угол заточки, градусов: 30°. Длина лезвия: 80 мм. Толщина: 0,25 мм. Благодаря меньшему углу 30°, эти лезвия обеспечивают превосходную остроту для тонких срезов. Упаковка: ручной диспенсер из АБС-пластика с приспособлением для безопасного поштучного извлечения и отсеком для отработанных лезвий. Количество лезвий в упаковке, шт.: не менее 50. Держатель для одноразовых лезвий оснащен уникальным сдвижным механизмом зажима, выполнен из нержавеющей стали. Наклон лезвия 135 º.Длина держателя: 9 см. Ширина держателя: 0,11 см (11 мм) .Высота держателя: 0,01 см (1 мм) - 1 шт. Наличие РУ РК. | уп | 20 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 12 | Одноразовые лезвия Diacut 35 Gold, 50 шт/уп | Микротомные лезвия 35 Gold предназначены для мягких тканей и очень тонких срезов - 50 шт/уп. Держатель для одноразовых лезвий оснащен уникальным сдвижным механизмом зажима, выполнен из нержавеющей стали. Наклон лезвия 135 º.Длина держателя: 9 см. Ширина держателя: 0,11 см (11 мм).Высота держателя: 0,01 см (1 мм) - 1 шт. Одноразовые низкопрофильные лезвия, сверхтонкие, долговечные, отличаются высокой производительностью резки. Тип инструмента: одноразовый, низкопрофильный. Материал: нержавеющая углеродистая сталь, обработанная ионной очисткой и покрытая эксклюзивным запатентованным PTFE пленочным покрытием, уменьшающим трение и сжатие ткани. Покрытие PTFE придает лезвию твердость и долговечность. Класс стали: не ниже 13Х. Угол заточки, градусов: 30°. Длина лезвия: 80 мм. Толщина: 0,25 мм. Благодаря меньшему углу 30°, эти лезвия обеспечивают превосходную остроту для тонких срезов. Упаковка: ручной диспенсер из АБС-пластика с приспособлением для безопасного поштучного извлечения и отсеком для отработанных лезвий. Наличие РУ РК. | уп | 50 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 13 | Одноразовые лезвия Diacut 35 Ultra Plus, 50 шт/уп | Одноразовые низкопрофильные лезвия, сверхтонкие, долговечные, отличаются высокой производительностью резки. Тип инструмента: одноразовый, низкопрофильный. Назначение: для изготовления ленточных срезов из всех типов тканей. Материал: нержавеющая углеродистая сталь, обработанная ионной очисткой и покрытая эксклюзивным запатентованным PTFE пленочным покрытием, уменьшающим трение и сжатие ткани. Покрытие PTFE придает лезвию твердость и долговечность. Класс стали: не ниже 13Х. Возможность использования на ротационных и санных микротомах. Возможность изготовления срезов от 1 микрона. Количество блоков, с которых можно сделать срезы: не менее 30 шт. Угол заточки, градусов: 30°. Длина лезвия: 80 мм. Толщина: 0,25 мм. Благодаря меньшему углу 30°, эти лезвия обеспечивают превосходную остроту для тонких срезов. Упаковка: ручной диспенсер из АБС-пластика с приспособлением для безопасного поштучного извлечения и отсеком для отработанных лезвий. Количество лезвий в упаковке, шт.: не менее 50. Держатель для одноразовых лезвий оснащен уникальным сдвижным механизмом зажима, выполнен из нержавеющей стали. Наклон лезвия 135 º.Длина держателя: 9 см. Ширина держателя: 0,11 см (11 мм) .Высота держателя: 0,01 см (1 мм) - 1 шт. Наличие РУ РК. | уп | 20 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 14 | Предметное стекло для микроскопии, с матовым полем, с папиросной бумагой с чередованием. 50 шт/уп | Предметное стекло с полосой для маркировки белого цвета шириной 20мм, при нанесении полосы не использован метод шлифования стекла. Стекло используется для микроскопии. Область применения предметного стекла – цитологические, иммуногистохимические исследования и для парафиновых срезов. Края стекла обрезные. Углы скошены под 45 градусов. Предметные стекла не влияют на ферментативную предварительную обработку. Устойчивы к нагреванию. Размеры стекла:75.0(+0,5) x 25.0(+0.5)мм,1,0-1,2 мм толщиной. С папиросной бумагой с чередованием. Расфасовано в картонные коробки не менее 50 штук, готово к использованию без предварительной подготовки. Тип стекла: экстра белое стекло. Предметные стекла чистые, однородные, оптически точные, без искажения образца при рассмотрении. Наличие РУ РК. | уп | 1000 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 15 | Юниол 2500 мл | Используется для более мягкой проводки тканей, удалении парафина, дегидратации. Спиртовая смесь, состоящая из этанола, бесцветная. Алкогольный растворитель для использования в следующих лабораторных процедурах при патологоанатомии: обработка, депарафинизация, дегидрирование в замещении этанольной шкалы. СОВМЕСТИМОСТЬ С ENDOFILTER (код 08-8600); если вы используете Unyhol, во время обработки, Endofilters остаются неизменными, сохраняя таким образом правильную ориентацию биопсий. Обезвоживающая способность смеси UNYHOL такая же, как и этанол, но эффект прочней и осадки уменьшаются. Большая липофилия смеси способствует последующим стадиям осветления и инфильтрации. Образцы хорошо проникают и эластичны к разрезу. Состав: Этанол CAS 64-17-5, CE 200-578-6, Index 603-002-00-5. Алифатический спирт < C5. Первичный контейнер: белая бутылка в полиэтилентерефталате (ПЭТ). Полезная вместимость 2,5 литра. Крышка HDPE синего цвета. Полиэтилентерефталат представляет собой термопластичный полимер семейства полиэфиров. ПЭТ является оптимальным барьером для кислорода, углекислого газа и других газов. Этот материал обладает высокой устойчивостью к ультрафиолетовому излучению и инерции по отношению к химическим агентам (растворители: ксилол, лимонен, жидкие парафины, спирты, кислоты, основания и т. Д.). Он биологически инертен. Он представляет собой хороший барьер для воды и влажности, показывает большую твердость и механическое сопротивление. Бутылка имеет оптимальное сцепление. Отсутствие ручек уменьшает пространство для хранения. Защитная крышка обеспечивает точное и чистое использование. Вторичный контейнер: картонная коробка. Наличие РУ РК. | фл | 3 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 16 | Кассеты гистологические, тип “Paraform” с фреим рамкой, белого цвета, 500 шт/уп | Кассеты гистологические, тип “Paraform” с фрейм рамкой и двойной системой фиксации белого цвета, 500 шт/уп. Предназначены для проводки/исследования стандартного и операционного материала. Снабжены фрейм рамкой и двойной системой фиксации. Материал изготовления - полиоксиметиленполиацетат. Предназначены для исследования/проводки стандартного и операционного материала. Размер отверстий в кассете составляет 0,9 мм. Внутренние размеры не более 30 x 25 x 5 мм. Внешние размеры не более 40 x 28 x 6 мм. Не менее 3 поля для маркировки. Устойчивы к одноатомным и многоатомным спиртам, сильным и слабым кислотам, ксилолу, толуолу, фенолу, бензолу, ацетону, хлороформу и другим химическим реактивам. Имеет поле для записи не более 45°С. Поставляются в комплекте с двухстороннем скребком с одним тупоконечным концом/другой остроконечный: длина 130 мм, длина рукоятки скребка 80 мм, выполненным из термоустойчивого материала. Наличие РУ РК | уп | 20 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 17 | Кассеты гистологические, тип “Paraform” с фреим рамкой, голубого цвета, 500 шт/уп | Кассеты гистологические, тип “Paraform” с фрейм рамкой и двойной системой фиксации голубого цвета, 500 шт/уп. Предназначены для проводки/исследования стандартного и операционного материала. Снабжены фрейм рамкой и двойной системой фиксации. Материал изготовления - полиоксиметиленполиацетат. Предназначены для исследования/проводки стандартного и операционного материала. Размер отверстий в кассете составляет 0,9 мм. Внутренние размеры не более 30 x 25 x 5 мм. Внешние размеры не более 40 x 28 x 6 мм. Не менее 3 поля для маркировки. Устойчивы к одноатомным и многоатомным спиртам, сильным и слабым кислотам, ксилолу, толуолу, фенолу, бензолу, ацетону, хлороформу и другим химическим реактивам. Имеет поле для записи не более 45°С. Поставляются в комплекте с двухстороннем скребком с одним тупоконечным концом/другой остроконечный: длина 130 мм, длина рукоятки скребка 80 мм, выполненным из термоустойчивого материала. Наличие РУ РК | уп | 20 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 18 | Пластиковые заливочные формы (одноразовые) Размер 24х24х5, 500 шт/уп | Пластиковые заливочные формы (одноразовые) Размер 24х24х5, 500 шт/уп. Используются с кассетами и заливочными кольцами для заливки материала гистологической парафиновой средой и создания блоков. Наличие РУ РК | уп | 20 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 19 | Синтетическая монтирующая среда Био маунт НМ, 500 мл | Синтетическая монтирующая среда для приготовления гистологических и цитологических препаратов, флакон на 500 мл с дозатором выполненным из плексигласа, обеспещивающий забор монтирующей среды до 1 мл. Цвет – прозрачный. Растворимость – в воде нерастворим; растворяется в эфире, кетонах, ароматических углеводородах и D-лимонене. Коэффициент преломления - 1.5. Динамическая вязкость - 250 при 450 мПа\* и 20°C. Препарат отличается стабильностью при воздействии прямых солнечных лучей, высоких температур, влажности и УФ-лучей. Наличие РУ РК | фл | 10 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 20 | Стекла предметные, положительный заряд (СуперФрост Плюс), 72 шт/уп | Электростатически прикрепляют замороженные и фиксированные препараты. С матовым полем для маркировки. Значительно снижают потерю исследуемого материала.Готовы к использованию. Размер 25 мм x 75 мм, толщина 1 мм. Рекомендуется для ИГХ исследований. Адаптированы для аппаратов Roche Ventana. | уп | 120 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 21 | Окраска по Перльсу, 100 тестов | Набор подходит для обнаружения железа в образцах биопсии, например осадка ферритина в образцах биопсии кости. Кислый раствор ферроцианида в кислой среде реагирует в присутствии реактивного трехвалентного железа с образованием нерастворимого синего осадка (берлинская лазурь). Ядерно-контрастный краситель, поставляемый Kernechtrot. Ферроцианид калия (II) - 10x8 гр. Соляная кислота 50% - 2x100 мл. Кернехтрот (Nuclear Fast Red) - 1х30 мл | набор | 1 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 22 | Стекло предметное, с матовым полем, розовое, 50 шт/уп | Стекло предметное с матовым полем розовое. Адаптированы к автоматическим системам проводки и окраски. Идеально ровная поверхность. Высокая прозрачность и плотность. Матовое поле предназначено для маркировки стекла на принтере. Размер 26 x 76 mm. Толщина 1 мм. | 50 шт/уп | 1000 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 23 | Набор реагентов для определения антигена Д-димера из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III | ichroma™ D-Dimer Д-димер, набор реагентов из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III, 25 тестов, +4 +30, производство Boditechmed Inc., Корея | упак | 5 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 24 | Набор реагентов для определения антигена Прокальцитонина из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III | ichroma™ PCT (Procalcitonin) Прокальцитонин, набор реагентов из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III, 10 тестов, +4 +8 С, производство Boditechmed Inc., Корея | упак | 5 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 25 | Набор реагентов для определения антител к Ферритину из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III | ichroma™ Ferritin Ферритин, набор реагентов из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III, 25 тестов, +4 +30, производство Boditechmed Inc., Корея | упак | 5 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 26 | Набор реагентов для определения Витамина Д Neo из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III | ichroma™ Vitamin D Neo Витамин Д Neo, набор реагентов из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III, 25 тестов, +4 +30, производство Boditechmed Inc., Корея | упак | 2 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 27 | Набор реагентов для определения поверхностного антигена вируса Гепатита В из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III | ichroma™ HbsAg Поверхностный антиген вируса Гепатита В, набор реагентов из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III, 25 тестов, +4 +30, производство Boditechmed Inc., Корея | упак | 3 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 28 | Набор реагентов для определения антител к антигену вируса Гепатита С из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III | ichroma™ Anti-HCV Антитела к антигену вируса Гепатита C, набор реагентов из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III, 25 тестов, +4 +30, производство Boditechmed Inc., Корея | упак | 3 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 29 | Контроль антител к антигену вируса Гепатита С из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III | Boditech Anti-HCV control Контроль антител к антигену вируса Гепатита С из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III, упаковка 2 пробирки, +2 +8, производство Boditechmed Inc., Корея | шт | 1 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 30 | Контроль Витамина Д из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III | Boditech Vitamin D control Контроль Витамина Д из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III, упаковка 2 пробирки, +2 +8, производство Boditechmed Inc., Корея | шт | 1 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 31 | Контроль Д-димера из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III | Boditech D-Dimer control Контроль Д-димера из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III, упаковка 0,5мл х 2, +2 +8, производство Boditechmed Inc., Корея | шт | 2 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 32 | Контроль поверхностного антигена вируса Гепатита В из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III | Boditech HBsAg control Контроль поверхностного атигена вируса Гепатита В из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III, упаковка 1мл х 2, +2 +8, производство Boditechmed Inc., Корея | шт | 1 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 33 | Контроль Прокальцитонина из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III (2 х 1 мл) | Boditech PCT control Контроль Прокальцитонина из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III, упаковка 1мл х 2, +2 +8, производство Boditechmed Inc., Корея | шт | 2 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 34 | Контроль Ферритина из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III | Boditech Ferritin control Контроль Ферритина из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III, упаковка 2 пробирки, +2 +8, производство Boditechmed Inc., Корея | шт | 1 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 35 | Концентрированный моющий раствор 500-мл из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 | Концентрированный моющий раствор 500 мл из комплекта анализатор биохимический-турбидиметрический BA400, производства компании BioSystems S.A (Испания), объем 500 мл, t +15 +30 С | шт | 5 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 36 | Флакон с кислотным промывочным раствором (20 мл) из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА200 | Флакон с кислотным промывочным раствором (20 мл) из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА200, производства компании BioSystems S.A (Испания), 4x20мл, +2 +30 C | упак | 5 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 37 | Реакционный ротор (10) из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 | Реакционный ротор (10) из комплекта анализатор биохимический турбидиметрический BA400, производства компании BioSystems S.A, Испания, метакрилатный термостатируемый ротор, с оптическим качеством, 120 реакционных ячеек, длина оптического пути 6 мм, 10 штук в упаковке | упак | 5 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 38 | Кюветы для образцов (1000) из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 | Кюветы для образцов из комплекта анализатор биохимический турбидиметрический BA400, производства компании BioSystems S.A, Испания,1000 штук в упаковке | упак | 1 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 39 | БИОХИМИЧЕСКИЙ КАЛИБРАТОР (Human) из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 | БИОХИМИЧЕСКИЙ КАЛИБРАТОР (Human) набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), параметры: АСE, кислая фосфатаза, альбумин, щелочная фосфатаза, АЛТ, АСТ, а-амилаза, амилаза панкреатическая, β-гидроксибутират, общий и прямой билирубин, кальций, хлориды, холестерин, HDL-холестерин, LDL-холестерин, холинестераза, СК,креатинин, глюкоза, ГГТ, железо, ЛДГ, лактат, липаза, магний, фосфор, калий, общий белок, натрий, триглицериды, мочевина, мочевая кислота, UIBC, цинк, фасовка, 5х5мл, t +2 +8 С | упак | 6 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 40 | БИОХИМИЧЕСКАЯ КОНТРОЛЬНАЯ СЫВОРОТКА (HUMAN) УРОВЕНЬ I из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 | БИОХИМИЧЕСКАЯ КОНТРОЛЬНАЯ СЫВОРОТКА (HUMAN) УРОВЕНЬ l набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), параметры:АСE, кислая фосфатаза, альбумин, щелочная фосфатаза, АЛТ, АСТ, а-амилаза, амилаза панкреатическая, β-гидроксибутират, общий и прямой билирубин, кальций, хлориды, холестерин, HDL-холестерин, LDL-холестерин, холинестераза, СК,креатинин, глюкоза, ГГТ, железо, ЛДГ, лактат, липаза, магний, фосфор, калий, общий белок, натрий, триглицериды, мочевина, мочевая кислота, UIBC, цинк, фасовка 5х5мл, t +2 +8 C | упак | 6 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 41 | БИОХИМИЧЕСКАЯ КОНТРОЛЬНАЯ СЫВОРОТКА (HUMAN) УРОВЕНЬ 2 из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 | БИОХИМИЧЕСКАЯ КОНТРОЛЬНАЯ СЫВОРОТКА (HUMAN) УРОВЕНЬ l l -набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), параметры: АСE, кислая фосфатаза, альбумин, щелочная фосфатаза, АЛТ, АСТ, а-амилаза, амилаза панкреатическая, β-гидроксибутират, общий и прямой билирубин, кальций, хлориды, холестерин, HDL-холестерин, LDL-Холестерин, холинестераза, СК,креатинин, глюкоза, ГГТ, железо, ЛДГ, лактат, липаза, магний, фосфор, калий, общий белок, натрий, триглицериды, мочевина, мочевая кислота, UIBC, цинк, фасовка 5х5мл, t +2 +8C | упак | 6 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 42 | АСПАРТАТМИНОТРАНСФЕРАЗА из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 | АСПАРТАТМИНОТРАНСФЕРАЗА набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), наличие баркода на каждом флаконе, Печеночный профиль; 2-оксиглютарат/L-аспартат, кинетика; жидкий биреагент.Состав: Реагент А. Трис 121 ммоль/л, L-аспартат 362 ммоль/л, малатдегидрогеназа>460 Ед/л, лактатдегидрогеназа > 660 Ед/л pH 7.8. Реагент В. NADH 1.9 ммоль/л, 2-оксиглютарат 75 ммоль/л, гидроксид натрия 148 ммоль/л, азид натрия 9.5 г/л. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность: 7.15 Ед/л = 0.119 мккат/л. Пределы линейности: 500 Ед/л = 8.33 мккат/л. Точность: Средняя концентрация 41.5 Ед/л = 0.69 мккат/л. Повторность (CV) - 2.6 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 5.8%; Средняя концентрация: 154 Ед/л = 2.55 мккат/л. Повторность (CV) 1.0 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 2.7 %. Количество исследований - 1800, фасовка 8х60мл+8х15мл, t+2 +8 С . Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализаторов ВА200/ВА400. | упак | 7 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 43 | АЛАНИНАМИНОТРАНСФЕРАЗА из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 ( | АЛАНИНАМИНОТРАНСФЕРАЗА набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), наличие баркода на каждом флаконе, Печеночный профиль; 2-оксиглютарат/L-аланин, кинетика; жидкий биреагент. Состав: РеагентА. Трис 150 ммоль/л, L-аланин 750 ммоль/л, лактатдегидрогеназа >1350 Ед/л, pH 7.3. Реагент В. NADH 1.9 ммоль/л, 2-оксиглютарат 75 ммоль/л, гидроксид натрия 148 ммоль/л, азид натрия 9.5 г/л. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность: 8.5 Ед/л = 0.14 мккат/л. Пределы линейности: 500 Ед/л = 8.33 мккат/л. Точность: Средняя концентрация 40.2 Ед/л = 0.67 мккат/л: Повторность (CV) - 3.9 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 5.0 %; Средняя концентрация: 133 Ед/л = 2.21 мккат/л. Повторность (CV) -1,2 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 1,4%. Количество исследований - 1800. Фасовка 8х60мл+8х15мл, температура хранения +2 +8 ⁰С. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализаторов ВА200/ВА400. | упак | 7 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 44 | АЛЬФА-АМИЛАЗА EPS из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 | АЛЬФА-АМИЛАЗА EPS набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), наличие баркода на каждом флаконе, Панкреатический профиль; этилиден блокированный субстрат, кинетика; жидкий биреагент. Состав: Реагент А. HEPES 50 ммоль/л, хлорид кальция 0.075 ммоль/л, хлорид магния 13 ммоль/л, α–глюкозидаза > 4 Ед/мл, pH 7.1. Реагент В. HEPES 50 ммоль/л, 4-нитрофенил-мальтогепатозид-этилиден 18 ммоль/л, рН 7.1. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность: 5.6 Ед/л = 0.094 мккат/л..Пределы линейности: 1300 Ед/л = 21.6 мккат/л. Точность: Сыворотка. Средняя концентрация 100 Ед/л = 1.67 мккат/л. Повторность (CV) - 1.5 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 1.9 %; Средняя концентрация: 203 Ед/л = 3.4 мккат/л. Повторность (CV) 2.1 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 2.3 %. Точность: Моча. Средняя концентрация 103 Ед/л = 1.71 мккат/л . Повторность (CV) - 2.2 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 2.7 %; Средняя концентрация: 206 Ед/л = 3.42 мккат/л. Повторность (CV) 2.8 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 3.1 %. Количество исследований - 450, фасовка 2х60мл+2х15мл, t+2 +8 С . Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализаторов ВА200/ВА400. | упак | 5 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 45 | АЛЬБУМИН из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 ( | АЛЬБУМИН набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимических-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), наличие баркода на каждом флаконе, печеночный, почечный профиль; бромкрезоловый зеленый, конечная точка; жидкий монореагент. Состав: Реагент А. Ацетатный буфер 100 ммоль/л, бромкрезоловый зеленый 0.27 ммоль/л, детергент, pH 4.1. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность: : 1.21 г/л. Пределы линейности: 70г/л. Точность: Средняя концентрация 38.4 г/л : Повторность (CV) - 0.8 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 1.2 %; Средняя концентрация: 57.1 г/л. Повторность (CV) -0.7 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 1,1%. Количество исследований - 1800. Фасовка 10х60мл, температура хранения +2 +8 ⁰С. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализаторов ВА200/ВА400. | упак | 4 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 46 | БИЛИРУБИН (ОБЩИЙ) из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 | БИЛИРУБИН (ОБЩИЙ) набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), наличие баркода на каждом флаконе. Печеночный профиль; диазосульфониловая кислота, конечная точка; жидкий биреагент. Состав: Реагент А. Соляная кислота 170 ммоль/л, цетримид 40 ммоль/л, pH 0.9. Реагент В. 3.5-дихлорфенил-диазоний 1.5 ммоль/л. Метрологические характеристики:Пороговая чувствительность: 0.211 мг/дл = 3.61 мкмоль/л. Пределы линейности: 38 мг/дл = 650 мкмоль/л. Точность: Средняя концентрация 2.09 мг/дл = 35.7 мкмоль/л. Повторность (CV) - 3.3 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 4.2%; Средняя концентрация: 4.89 мг/дл = 83.5 мкмоль/л. Повторность (CV) 0.9%, Внутрилабораторный показатель (CV)- 2.2%. Количество исследований - 1800, фасовка 8 x 60 мл + 8 x 15 мл, t+2 +8 С . Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализаторов ВА200/ВА400. | упак | 7 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 47 | БИЛИРУБИН (ПРЯМОЙ) из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 | БИЛИРУБИН (ПРЯМОЙ) набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), наличие баркода на каждом флаконе.Печеночный профиль; диазосульфониловая кислота/нитрит натрия, конечная точка; жидкий биреагент. Состав: Реагент А. Фосфорная кислота 90 ммоль/л, дигидроксиэтилэтилендиаминоуксусная кислота (HEDTA) 4.5 ммоль/л, хлорид натрия 50 ммоль/л, pH 1.5. Реагент В. 3.5-дихлорфенил-диазоний 1.5 ммоль/л. Метрологические характеристики:Пороговая чувствительность: 0.09 мг/дл = 1.60 мкмоль/л. Пределы линейности: 15 мг/дл = 257 мкмоль/л. Точность: Средняя концентрация 0.608 мг/дл = 10.4 мкмоль/л Повторность (CV) - 4.3 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 5.3%; Средняя концентрация: 1.68 мг/дл = 28.8 мкмоль/л. Повторность (CV) 2.0%, Внутрилабораторный показатель (CV)- 2.9%. Количество исследований -900, фасовка 4 x 60 мл + 4 x 15 мл , t+2 +8 С . Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализаторов ВА200/ВА400. | упак | 2 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 48 | ГЛЮКОЗА из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 | ГЛЮКОЗА набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), РК-МТ-5№021111, наличие баркода на каждом флаконе. Диабетический профиль; глюкооксидаза, конечная точка; жидкий монореагент. Состав: Реагент А.Фосфат 100 ммоль/л, фенол 5 ммоль/л, глюкозооксидаза > 10 Ед/мл, пероксидаза > 1 Ед/мл, 4-аминоантипирин 0.4 ммоль/л, рН 7.5. Метрологические характеристики:Предел обнаружения: 2.8 мг/дл = 0.155 ммоль/л.Предел линейности: 500 мг/дл = 27.5 ммоль/л. Точность: Средняя концентрация: 88 мг/дл = 4.90 ммоль/л. Повторность(CV):1,0%. Внутрилабораторный показатель (CV): 1.7%. Средняя концентрация: 220 мг/дл = 12.2 ммоль/л Повторность(CV):0,4%. Внутрилабораторный показатель (CV): 1.1%. Количество исследований -1800. Фасовка 10x 60мл, t+2 +8 С . Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализаторов ВА200/ВА400. | упак | 7 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 49 | КРЕАТИНИН (ЭНЗИМАТИЧЕСКИЙ) из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 | КРЕАТИНИН (ЭНЗИМАТИЧЕСКИЙ) набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), наличие баркода на каждом флаконе. Почечный профиль; ферментативный метод, дифференциальный режим; жидкий биреагент. Состав: Реагент А. Проба, креатиназа > 12 КЕд/л, саркозиноксидаза > 4 кЕд/Л, N-этил-Nсульфопропил-m-толуидин > 0.24 ммоль/Л, аскорбатоксидаза, pH 7.5. Реагент B. Проба, креатининаза > 135 КЕд/л, пероксидаза > 2 кЕд/Л, 4-аминоантипирин> 1.5 ммоль/Л, pH 7.5. Метрологический характеристики: Пороговая чувствительность: 0.05 мг/дл= 4.43 мкмоль/л. Пределы линейности:30 мг/дл= 2652 мкмоль/л. Точность: Сыворотка Средняя концентрация:1.06 мг/дл= 94 мкмоль/л. Повторность (CV):1.9 %. Внутрилабораторный показатель (CV): 2.6 %. Средняя концентрация: 3.30 мг/дл= 292 мкмоль/л. Повторность (CV): 0.8 %. Внутрилабораторный показатель (CV): 1.4 %. Моча Средняя концентрация: 142 мг/дл= 12525 мкмоль/л. Повторность (CV): 0.7 %. Внутрилабораторный показатель (CV): 1.1 %. Средняя концентрация:284 мг/дл= 25050 мкмоль/л. Повторность (CV): 0.7 %. Внутрилабораторный показатель (CV): 1.0 %. Количество исследований-480. Фасовка 2х60мл+2х20мл, t+2 +8 С .Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализаторов. | упак | 20 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 50 | МОЧЕВИНА из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 | МОЧЕВИНА набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), наличие баркода на каждом флаконе. Почечный профиль; уреаза/глутаматдегидрогеназа, фиксированное время; жидкий биреагент. Состав: Реагент А. Трис 100 ммоль/л, 2-оксоглютарат 5.6 ммоль/л, уреаза > 140 Ед/мл, глютаматдегидрогеназа > 140 Ед/мл, этиленгликоль 220 г/л, азид натрия 0.95 г/л, рН 8.0. Реагент B. NADH 1.5 ммоль/л, азид натрия 9.5 г/л. Метрологический характеристики: Пороговая чувствительность: : 3.69 мг/дл = 1.72 мг/дл BUN = 0.614 ммоль/л. Пределы линейности: 300 мг/дл = 140 мг/дл BUN = 50 ммоль/л. Точность: Сыворотка Средняя концентрация:26.8 мг/дл = 4.47 ммоль/л. Повторность (CV): 3.5 %. Внутрилабораторный показатель (CV): 5.0 %. Средняя концентрация: 137 мг/дл = 22.9 ммоль/л. Повторность (CV): 1.1 % Внутрилабораторный показатель (CV): 1.7 %. Моча Средняя концентрация:1291 мг/дл = 215 ммоль/л. Повторность (CV): 3.1 % Внутрилабораторный показатель (CV): 4.3 %. Средняя концентрация:1771 мг/дл = 295 ммоль/л . Повторность (CV): 2.9 % Внутрилабораторный показатель (CV): 3.1 %. Количество исследований-1800. Фасовка 8х60+8х15мл, t+2 +8 С . Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализаторов ВА200/ВА400. | упак | 7 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 51 | ОБЩИЙ БЕЛОК из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (2 х 60 мл + 2 х 20 мл) (BioSystems S.A. ИСПАНИЯ Biosystems S.A. (Испания)) | ОБЩИЙ БЕЛОК набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), наличие баркода на каждом флаконе. Общий скрининговый профиль; биуретовый реактив, конечная точка; жидкий биреагент. Состав: Реагент А. Гидроксид натрия 0,4 моль/л, тартрат натрия 90 ммоль/л. Реагент В. Гидроксид натрия 0,4 моль/л, тартрат натрия 60 ммоль/л, ацетат меди (II) 21 ммоль/л, иодат калия 60 ммоль/л. Метрологические характеристики: Предел обнаружения: 0.800 г/л. Предел линейности: 150 г/л. Точность: Средняя концентрация 50.0 г/л. Повторность (CV) - 0.5 %, Общая погрешность (CV)- 1.6 %; Средняя концентрация 81.8 г/л. Повторность (CV) -0.6 %. Общая погрешность (CV)- 1.1 %. Количество исследований - 480. Фасовка 2x60мл+2х20мл, температура хранения +15 +30 ⁰С. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализаторов ВА200/ВА400. | упак | 20 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 52 | ЩЕЛОЧНАЯ ФОСФАТАЗА ДЭА из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 | ЩЕЛОЧНАЯ ФОФАТАЗА ДЭА набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), наличие баркода на каждом флаконе. Печеночный профиль; диэтаноламиновый буфер, кинетика; жидкий биреагент. Состав: Реагент А. Диэтаноламин 1.2 моль/л, хлорид магния 0.6 ммоль/л, рН 9.8. Реагент В. 4-Нитрофенилфосфат 60 ммоль/л. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность: 8.70 ЕД/Л = 0.145 мккат/л. Пределы линейности: 900 Ед/л = 15.0 мккат/л. Точность: Средняя концентрация: 215 ЕД/Л = 3.57 мккат/л. Повторность (CV):0.7 %. Внутрилабораторный показатель (CV): 2.7 % . Средняя концентрация: 353 ЕД/Л = 5.86 мккат/л. Повторность (CV): 0.4 %. Внутрилабораторный показатель (CV): 2.6 %. Количество исследований - 225. Фасовка 1х60 мл+1х15 мл, температура хранения +2 +30⁰С. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализаторов ВА200/ВА400. | упак | 4 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 53 | С-РЕАКТИВНЫЙ БЕЛОК из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 | С-РЕАКТИВНЫЙ БЕЛОК набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), наличие баркода на каждом флаконе. Воспалительный профиль; латексагглютинация/антитела к СРБ, фиксированное время; жидкий биреагент. Состав: Реагент А. Глициновый буфер 0.1 моль/л, азид натрия 0.95 г/л, рН 8.6.  Реагент В. Суспензия латексных частиц покрытых антителами к человеческому СРБ, азид натрия 0.95 г/л. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность: 1.9 мг/л. Пределы линейности: 150 мг/л.. Точность: Средняя концентрация 14 мг/л. Повторность (CV) - 2.9 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 4.9 %; Средняя концентрация 43 мг/л. Повторность (CV) -1.5 % . Общая погрешность (CV)- 2.6 %. Количество исследований - 900. Фасовка 4x60мл+4х15мл, температура хранения +2 +8 ⁰С. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализаторов ВА200/ВА400. | упак | 2 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 54 | С-РЕАКТИВНЫЙ БЕЛОК СТАНДАРТ из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 | С-РЕАКТИВНЫЙ БЕЛОК СТАНДАРТ набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), фасовка 1мл, t +2 +8 С | упак | 1 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 55 | РЕВМАТОИДНЫЙ КОНТРОЛЬ УРОВЕНЬ I из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 | РЕВМАТОИДНЫЙ КОНТРОЛЬ УРОВЕНЬ I набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), параметры: антистрептолизин О, С-реактивный белок, ревматоидный фактор, фасовка 3x1 мл, t +2 +8 С | упак | 1 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 56 | РЕВМАТОИДНЫЙ КОНТРОЛЬ УРОВЕНЬ II из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 | РЕВМАТОИДНЫЙ КОНТРОЛЬ УРОВЕНЬ II набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), параметры: антистрептолизин О, С-реактивный белок, ревматоидный фактор, фасовка 3x1 мл, t +2 +8 С | упак | 1 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 57 | СТАНДАРТ СПЕЦИФИЧЕСКИХ БЕЛКОВ из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 | СТАНДАРТ СПЕЦИФИЧЕСКИХ БЕЛКОВ набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, фасовка 5x1мл, t +2 +8 С | упак | 1 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 58 | КОНТРОЛЬ СПЕЦИФИЧЕСКИХ БЕЛКОВ УРОВЕНЬ I из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 | КОНТРОЛЬ СПЕЦИФИЧЕСКИЙ БЕЛКОВ УРОВЕНЬ I набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), параметры: иммуноглобулины Ig(А,G,M), компоненты комплемента (С3,С4),а-1-кислый гликопротеин, преальбумин, антитромбин III, СРБ-высокочувствительный, трансферрин, фасовка 3х1 мл, t +2 +8 С | упак | 2 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 59 | КОНТРОЛЬ СПЕЦИФИЧЕСКИХ БЕЛКОВ УРОВЕНЬ II из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 | КОНТРОЛЬ СПЕЦИФИЧЕСКИЙ БЕЛКОВ УРОВЕНЬ II набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), параметры: иммуноглобулины Ig(А,G,M), компоненты комплемента (С3,С4),а-1-кислый гликопротеин, преальбумин, антитромбин III, СРБ-высокочувствительный, трансферрин, фасовка 3x1мл, t +2 +8 С | упак | 2 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 60 | Рекомбипластин 2Ж (реагент для ПВ и фиб.) - HemosIL RecombiPlas Tin 2G /Prothrombin Time Reagent из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями | Реагент для определения протромбинового времени (ПВ), МНО и расчетного фибриногена в человеческой цитратной плазме. Используется для оценки внешнего пути гемостаза и мониторинга ОАТ. В состав реагента входит рекомбинантный человеческий тканевой фактор, характеризующийся МИЧ ~ 1. Реагент стабилен на борту анализатора 4 дня. Форма выпуска: лиофилизат. Методы определения: нефелометрия или турбидиметрия. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 5 фл. по 20 мл реагента + 5 фл. по 20 мл разбавителя). Температура хранения +2 +8 C . Производитель: Instrumentation Laboratory S.P.A, США Фасовка: 5 фл. по 20 мл реагента + 5 фл. по 20 мл разбавителя. Методы определения: нефелометрия или турбидиметрия. Используется для работы на "Закрытой" системе анализаторов семейства ACL ТОР (300, 500, 700) и ACL Elite PRO | упак | 25 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 61 | СинтАСил (АЧТВ реагент) - HemosIL SynthASIL из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями | Реагент для определения активированного частично тромбинового времени (АЧТВ) в человеческой цитратной плазме. Метод АЧТВ используется в качестве основного скринингового метода для оценки нарушений внутреннего пути свертывания и для мониторинга гепариновой антикоагулянтной терапии. Метод чувствителен к сниженным концентрациям факторов контактной фазы, факторов внутреннего и общего пути свертывания, антикоагуляционному действию гепарина и наличию ингибиторов, в частности волчаночно-подобных антикоагулянтов. Рекомендован к использованию для предоперационной скрининговой диагностики. Форма выпуска: жидкая, готовая к применению. Методы определения: нефелометрия или турбидиметрия. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 5 фл. по 10 мл реагента + 5 фл. по 10 мл хлорида кальция). Температура хранения +2 +8 C . Производитель: Instrumentation Laboratory S.P.A, США Фасовка: 5 фл. по 10 мл реагента + 5 фл. по 10 мл хлорида кальция. Методы определения: нефелометрия или турбидиметрия. Используется для работы на "Закрытой" ситеме анализаторов семейства ACL ТОР (300, 500, 700) и ACL Elite PRO | упак | 25 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 62 | Фибриноген QFA - HemosIL Fibrinogen, QFA Thrombin из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями | Реагент для определения фибриногена по Клауссу в человеческой цитратной плазме. В состав реагента входит очищенный бычий тромбин в концентрации 100 ЕД/мл. Линейность метода составляет 35-1000 мг/дл. Реагент не чувствителен к прямым ингибиторам тромбина. Форма выпуска: лиофилизат. Методы определения: нефелометрия или турбидиметрия. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 10 фл. по 5 мл реагента). Температура хранения +2 +8 C . Производитель: Instrumentation Laboratory S.P.A, США Фасовка: 10 фл. по 5 мл реагента. Методы определения: нефелометрия или турбидиметрия. Используется для работы на "Закрытой" системе анализаторов семейства ACL ТОР (300, 500, 700) и ACL Elite PRO | шт | 1 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 63 | Тромбиновое время - HemosIL Thrombin Time из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями | Реагент для определения тромбинового времени в человеческой цитратной плазме. Анализ обычно выполняется для диагностики наследственного дефицита или дефектов фибриногена, для исключения контаминации гепарином. Измеряется время образования сгустка в исследуемом образце при превращении фибриногена в фибрин после добавления в плазму очищенного бычьего тромбина.Форма выпуска: лиофилизат. Методы определения: нефелометрия или турбидиметрия. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 4 фл. по 8 мл реагента + 1 фл. по 9 мл разбавителя). Температура хранения +2 +8 C . Производитель: Instrumentation Laboratory S.P.A, США Фасовка: 4 фл. по 8 мл реагента + 1 фл. по 9 мл разбавителя. Методы определения: нефелометрия или турбидиметрия. Используется для работы на "Закрытой" системе анализаторов семейства ACL ТОР (300, 500, 700) и ACL Elite PRO | упак | 80 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 64 | Антитромбин жидкий - HemosIL, (уп.: 2 фл. по 2 мл реагента + 2 фл. по 2 мл субстрата) из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для диагностики in vitro ACL TOP, модификации: ACL TOP 350 CTS, ACL TOP 550 CTS, ACL TOP 750, ACL TOP 750 CTS, ACL TOP 750 LAS | Реагент для определения гепарин-кофакторной активности антитромбина с использованием Xa фактора в качестве фермента-мишени. Используется для предоперационного скрининга, диагностики наследственного дефицита антитромбина у пациентов, склонных к тромбоэмболии. Метод характеризуется широкой динейностью 10-150% активности. Форма выпуска: жидкая, готовая к применению. Метод определения: фотометрия с использованием хромогенного субстрата. Фасовка: 2 фл. по 2 мл реагента + 2 фл. по 2 мл субстрата, (64 исследования). Методы определения: нефелометрия или турбидиметрия. Используется для работы на "Закрытой" системе анализаторов семейства ACL ТОР (300, 500, 700) и ACL Elite PRO | шт | 7 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 65 | Калибровочная плазма - HemosIL Calibration plasma из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями | Калибратор универсальный. Форма выпуска: лиофилизат. Метод определения: нефелометрия и турбидиметрия. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 10 фл. по 1 мл). Температура хранения +2 +8 C. Используется для работы на "Закрытой" системе анализаторов семейства ACL ТОР (300, 500, 700) и ACL Elite PRO | упак | 4 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 66 | Нормальный контроль - HemosIL Normal Control из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями | Контрольный материал. Предназначен для оценки воспроизводимости и точности методик определения: определение ПВ, АЧТВ, ТВ, фибриногена, одиночных факторов, антитромбина, плазминогена, ингибитора плазмина, протеинов С и S. Значения для всех аналитов находятся в пределах диапазона нормальных значений. Форма выпуска: лиофилизат. Метод определения: нефелометрия и турбидиметрия. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 10 фл. по 1 мл). Температура хранения +2 +8 C . Используется для работы на "Закрытой" системе анализаторов семейства ACL ТОР (300, 500, 700) и ACL Elite PRO | упак | 6 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 67 | Низкий патологический контроль - HemosIL Low Abnormal Control из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями | Контрольный материал. Предназначен для оценки воспроизводимости и точности методик определения: ПВ, АЧТВ, ТВ, фибриногена, антитромбина, протеинов С и S. Значения для всех аналитов находятся в пределах диапазона низких патологических значений. Форма выпуска: лиофилизат. Метод определения: нефелометрия и турбидиметрия. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 10 фл. по 1 мл). Температура хранения +2 +8 C . Используется для работы на "Закрытой" системе анализаторов семейства ACL ТОР (300, 500, 700) и ACL Elite PRO | упак | 4 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 68 | Высокий патологический контроль - HemosIL High Abnormal Control из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями | Контрольный материал. Предназначен для оценки воспроизводимости и точности методик определения: ПВ, АЧТВ, антитромбина, протеинов С и S. Значения для всех аналитов находятся в пределах диапазона высоких патологических значений. Форма выпуска: лиофилизат. Метод определения: нефелометрия и турбидиметрия. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 10 фл. по 1 мл). Температура хранения +2 +8 C . Используется для работы на "Закрытой" системе анализаторов семейства ACL ТОР (300, 500, 700) и ACL Elite PRO | упак | 4 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 69 | Разбавитель факторов - HemosIL Factor Diluent из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями | Разбавитель плазмы. Предназначен для разбавления плазмы при проведении исследований. Форма выпуска: жидкая, готовая к применению. Метод определения: нефелометрия или турбидиметрия. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 1 фл. по 100 мл). Температура хранения +15 +25 C . Используется для работы на "Закрытой" системе анализаторов семейства ACL ТОР (300, 500, 700) и ACL Elite PRO | упак | 3 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 70 | Моющий агент - HemosIL Cleaning Agent из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями | Очищающий раствор. Предназначен для технического обслуживания лабораторного оборудования. В состав набора входит: гипохлорит натрия. Форма выпуска: жидкая, готовая к применению. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 1 фл. по 80 мл). Температура хранения +15 +25 C . Используется для работы на "Закрытой" системе анализаторов семейства ACL ТОР (300, 500, 700) и ACL Elite PRO | упак | 20 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 71 | Моющий раствор - HemosIL Cleaning Solution из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями | Очищающий раствор. Предназначен для ежедневной очистки коагулометров. В состав набора входит: соляная кислота. Форма выпуска: жидкая, готовая к применению. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 1 фл. по 500 мл). Температура хранения +15 +25 C . | упак | 30 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 72 | Реагент для промывания - HemosIL из комплекта анализатор автоматический коагулометрический для диагностики in vitro ACL TOP, модификации: ACL TOP 350 CTS, ACL TOP 550 CTS, ACL TOP 750, ACL TOP 750 CTS, ACL TOP 750 LAS | Оптический референс. Предназначен для использования в качестве фона для оптических измерений (нефелометрия, фотометрия) и в качестве промывающей жидкости для деталей коагулометров. Форма выпуска: жидкая, готовая к применению. Поставляется в пластиковых канистрах объемом 4 литра. Температура хранения +15+25 C . | шт | 70 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 73 | Кюветы 2400 шт из комплекта анализатор автоматический коагулометрический для диагностики in vitro ACL TOP, модификации: ACL TOP 350 CTS, ACL TOP 550 CTS, ACL TOP 750, ACL TOP 750 CTS, ACL TOP 750 LAS | Измерительные ячейки. Предназначены для проведения исследований системы гемостаза на автоматических коагулометрах. Материал: оптически прозрачный пластик. Поставляется в картонных упаковках (6х100х4 =2400 шт.) | упак | 40 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 74 | Кассеты для определения резус фактора и группы крови прямой и обратной реакцией | ABO Rh-D/кассета для определения групп крови обратной реакции (анти-А/анти-В/анти-D(анти-RH1)/контроль/разбавитель для пробы обр. реак),400шт/уп. 6 пробирочные кассеты содержащие стеклянные шарики и реактив. | уп. | 1 |  |  |
| 75 | Кассеты полиспецифические анти-человеческие | Поли-кассета (анти-человеческий глобулин/анти - IgG, анти-СЗ, анти-СЗб; полиспецифические), 400шт/уп. Качественный метод для выявления связанных с эритроцитами молекул IgG или комплемента. 6 пробирочные кассеты содержащие стеклянные шарики и реактив, для проведения реакции КумбсаКассеты полиспецифические, содержащие античеловеческий иммуноглобулин для скрининга антител BioVue (400 шт), рассчитаны на 800 | уп. | 1 |  |  |
| 76 | ХОЛЕСТЕРИН из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 | ХОЛЕСТЕРИН набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), наличие баркода на каждом флаконе. Липидный профиль; холестеролоксидаза/пероксидаза, конечная точка; жидкий монореагент. Состав: Реагент А. PIPES 35 ммоль/л, холат натрия 0.5 ммоль/л, фенол 28 ммоль/л, холестеролэстераза > 0.2 Ед/мл, холестеролоксидаза > 0.1 Ед/мл, пероксидаза > 0.8 Ед/мл, 4-Аминоантипирин 0.5 ммоль/л, рН 7.0. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность:4.2 мг/дл = 0.109 ммоль/л. Пределы линейности: 1000 мг/дл = 26 ммоль/л. Точность: Средняя концентрация: 153 мг/дл = 3.97 ммоль/л. Повторность (CV): 0.7 %. Внутрилабораторный показатель (CV): 1.4 %. Средняя концентрация: 220 мг/дл = 5.7 ммоль/л. Повторность (CV): 0.6 %. Внутрилабораторный показатель (CV): 1.0 %. Количество исследований - 1800. Фасовка 10x60мл, температура хранения +2 +8⁰С. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализаторов ВА200/ВА400. | уп. | 2 |  |  |
| 77 | ЖЕЛЕЗО (ФЕРРОЗИН) из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 | ЖЕЛЕЗО (ФЕРРОЗИН) набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), наличие баркода на каждом флаконе. Диагностика анемий; феррозин, конечная точка; жидкий биреагент. Состав: Реагент А.Гуанидин Гидрохлорид 1.0 моль/л, буферный раствор Ацетата 0.4 моль/л, pH 4.0. Реагент B. Феррозин 8 ммоль/л, аскорбиновая кислота 200 ммоль/л. Метрологические характеристики:Пороговая чувствительность: 2.46 мкг/дл = 0.44 мкмоль/л.Предел линейности:1000 мкг/дл = 179 мкмоль/л. Точность: Средняя концентрация: 112 мкг/дл = 20.0 мкмоль/л. Повторность(CV):1,4%. Внутрилабораторный показатель (CV): 2.6%. Средняя концентрация: 208 мкг/дл = 37.3 мкмоль/л. Повторность(CV):0,9%. Внутрилабораторный показатель (CV): 1.3%. Количество исследований-900. Фасовка 4x 60 +4х15 мл, t+2 +8 С . Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализаторов ВА200/ВА400. | уп. | 4 |  |  |
| 78 | ЛАКТАТДЕГИДРОГЕНАЗА из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 | ЛАКТАТДЕГИДРОГЕНАЗА (LDH) набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), Сердечный профиль; пируват, кинетика; жидкий биреагент. Состав: Реагент А. Трис 100 ммоль/л, пируват 2.75 ммоль/л, хлорид натрия 222 ммоль/л, рН 7.2. Реагент B. NADH 1.55 ммоль/л, азид натрия 9.5 г/л. Метрологический характеристики: Пороговая чувствительность: 24.4 Ед/л = 0.405 мккат/л. Пределы линейности: 1250 Ед/л = 20.92 мккат/л. Точность: Средняя концентрация:436 ЕД/Л = 7.24 мккат/л. Повторность (CV): 2.1 %. Внутрилабораторный показатель (CV): 2.5%. Средняя концентрация: 860 ЕД/Л = 14.3 мккат/л. Повторность (CV): 1.7%. Внутрилабораторный показатель (CV): 1.9 %. Количество исследований-1800. Фасовка 8х60мл+8х15мл, t+2 +30 С . Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализаторов ВА200/ВА400. | уп. | 1 |  |  |
| 79 | ГАММА-ГЛУТАМИЛТРАНСФЕРАЗА из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 | ГАММА-ГЛУТАМИЛТРАНСФЕРАЗА набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), РК-МТ-7№0021111, наличие баркода на каждом флаконе. Почечный профиль; глицилглицин, кинетика; жидкий биреагент.Состав: Реагент А. Глицилглицин 206.25 ммоль/л, гидроксид натрия 130 ммоль/л, рН 7.9. Реагент В. γ-Глютамил-3-карбокси-4-нитроанилид 32.5 ммоль/л. Метрологические характеристики:Пороговая чувствительность: 3.07 Ед/л = 0.052 мккат/л. Пределы линейности: 600 Ед/л = 10.0 мккат/л. Точность: Средняя концентрация 34 Ед/л = 0.57 мккат/л. Повторность (CV) - 2.3 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 4.2%; Средняя концентрация: 137 Ед/л = 2.27 мккат/л. Повторность (CV) 0.6%, Внутрилабораторный показатель (CV)- 2.3%. Количество исследований -900. Фасовка 4x 60 мл + 4x 15 мл , t+2 +8 С . Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализаторов ВА200/ВА400. | уп. | 1 |  |  |
| 80 | Д-Димер высокочувствительный - HemosIL D-Dimer HS, (уп.: 3 фл. по 2 мл + 3 фл. по 8 мл + 2 фл. по 1 мл) из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для диагностики in vitro ACL TOP, модификации: ACL TOP 350 CTS, ACL TOP 550 CTS, ACL TOP 750, ACL TOP 750 CTS, ACL TOP 750 LAS | Реагент для иммунохимического определения концентрации D-димера в человеческой цитратной плазме. Реагент имеет подтверждение FDA для исключения диагнозов ТГВ и ТЭЛА со 100% отрицательным прогностическим значением (ОПЗ). Используется для диагностики и исключения (совместно с общеклинической оценкой вероятности заболевания) венозные тромбоэмболии (тромбоз глубоких вен и легочной эмболии). Для диагностики ДВС, а также для контроля длительности терапии оральными АК. Латексный реагент для определения Д-Димера представляет собой суспензию полистироловых латексных частиц, покрытых F(ab')2 фрагментами моноклональных антител, что позволяет более специфично определять Д-Димеры, исключая влияние таких эндогенных факторов, как ревматоидный фактор. Также, реакционный буфер, входяций в состав набора, содержит агенты, блокирующие антимышиные человеческие антитела (HAMA) с целью уменьшения их влияния на результат исследования. Пороговое значение Д-Димера = 230 нг/мл. Форма выпуска: лиофилизат. Метод определения: нефелометрия или турбидиметрия.Фасовка: 3 фл. по 2 мл + 3 фл. по 8 мл + 2 фл. по 1 мл, (105 исследований). Методы определения: нефелометрия или турбидиметрия. Используется для работы на "Закрытой" системе анализаторов семейства ACL ТОР (300, 500, 700) и ACL Elite PRO | уп. | 10 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 81 | Контроль Д-Димера – HemosIL Liquid, (уп.: 5 фл. по 1 мл + 5 фл. по 1 мл) из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для диагностики in vitro ACL TOP, модификации: ACL TOP 350 CTS, ACL TOP 550 CTS, ACL TOP 750, ACL TOP 750 CTS, ACL TOP 750 LAS | Контрольный материал предназначен для оценки воспроизводимости и точности методики определения д-димера на пограничных уровнях. Форма выпуска: жидкая, готовая к применению. Метод определения: нефелометрия и турбидиметрия. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 5 фл. по 1 мл + 5 фл. по 1 мл). Температура хранения +2 +8 C . Используется для работы на "Закрытой" системе анализаторов семейства ACL ТОР (300, 500, 700) и ACL Elite PRO | уп. | 2 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 82 | 3% стандартные эритроциты для определения группы крови Аффирмаджен 2 (A1+B) (2 x 3ml) | Стандартные эритроциты для прекрестного метода определения группы крови, Affirmagen 2x3 ml (A1+В), рассчитаны на 300 проб. 3% Аффирмаджен (3% Affirmagen), 2x3мл. Набор из двух флаконов (один с А1- эритроцитами, второй - с В-клетками). Каждый флакон содержит 3%-ю суспензию полученных от нескольких доноров Rh- отрицательных (D-, С, Е) эритроцитов в растворе низкой ионной силы и используются в качестве реактивов для системы с целью обнаружения в образцах пациентов и доноров антител ожидаемой группы крови | уп. | 1 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 83 | 0.8% стандартные эритроциты для скрининга антител Серджискрин | 0,8% Серджискрин (0,8% Surgiscreen), 3x10мл. Эритроциты в виде 0,8%-й суспензии используются для идентификации возможных антител неожидаемых групп крови с помощью системы | уп. | 1 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 84 | Ortho BioVue System лайнеры (прокалыватели) | Пластиковые прокалыватели для кассет для предотвращения перекрестного попадания реагентов из одной колонки в другую при вскрытии кассеты. Каждый лайнер представляет из себя 6 объединенных разделителей для каждой колонки. В упаковке 20 штук. | уп. | 1 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 85 | Раствор слабой ионной силы | ORTHO BLISS представляет собой раствор низкой ионной силы, предназначенный для обеспечения оптимальной ионной силы для фиксации антител при использовании в системе Ortho BioVue. Каждый флакон содержит 0,03М раствор хлорида натрия, глицина, глюкозы, фосфата, нуклеозида и пурина, а также консерванты хлорамфеникол, триметоприм и сульфаметоксазол | уп. | 1 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 86 | Наконечники для электронной пипетки (1000 штук) BioVue для закрытой системы Ortho BioVue | Наконечники для электронной пипетки Ortho BioVue пакетированные, пластиковые, объемом -1200 мкл. не менее 1000 штук. Для закрытой системы | уп. | 1 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 87 | Кассеты для определения Келл фенотипа (400 шт). | Кассета по определению антигенов системы Rh и Kell эритроцитов человека и аутоконтроля. 6 пробирочные кассеты Ortho BioVue содержащие стеклянные шарики и реактив для выявления антигенов С, с, е,К на эритроцитах человека. | уп. | 1 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |

Ф.И.О., должность и подпись первого руководителя

м.п. (при наличии)